

SEIFERT UND MÜLLER

TASCHENBUCH DER
MEDIZINISCH-KLINISCHEN
DIAGNOSTIK

DREIUNDZWANZIGSTE AUFLAGE

BEARBEITET VON
FRIEDRICH MÜLLER

TASCHENBUCH DER MEDIZINISCH-KLINISCHEN DIAGNOSTIK

VON

Dr. OTTO SEIFERT UND **Dr. FRIEDR. MÜLLER**
PROFESSOR IN WÜRZBURG PROFESSOR IN MÜNCHEN

MIT 126 TEILWEISE FARBIGEN ABBILDUNGEN
UND 2 TAFELN

DREIUNDZWANZIGSTE AUFLAGE

BEARBEITET VON
FRIEDRICH MÜLLER



SPRINGER-VERLAG BERLIN HEIDELBERG GMBH 1922

**Das Recht der Übersetzung bleibt vorbehalten;
eine französische, englische, italienische, russische,
ungarische, spanische und japanische Übersetzung sind erschienen.**

© Springer-Verlag Berlin Heidelberg 1922
Ursprünglich erschienen bei J. F. Bergmann, München 1922
Softcover reprint of the hardcover 23rd edition 1922

ISBN 978-3-662-29912-8 ISBN 978-3-662-30056-5 (eBook)
DOI 10.1007/978-3-662-30056-5

Druck der Universitätsdruckerei H. Stötz A. G., Würzburg.

Vorwort zur ersten Auflage.

Zur Abfassung des vorliegenden Taschenbuches sind wir durch unseren hochverehrten Lehrer und Chef, Geheimrat Professor C. Gerhardt, veranlasst worden.

Es soll dem Bedürfnis entsprechen, eine kurzgedrängte Darstellung der Untersuchungsmethoden, sowie eine Sammlung derjenigen Daten und Zahlen zur Hand zu haben, deren Kenntnis dem Untersuchenden am Krankenbette stets gegenwärtig sein soll.

Diese Daten können einerseits wegen ihrer Menge und Verschiedenartigkeit nur schwer mit der nötigen Genauigkeit im Gedächtnis behalten werden, andererseits sind sie in so zahlreichen Lehrbüchern und Monographien zerstreut, dass es mühsam und zeitraubend ist, sie jedesmal aufzusuchen.

Wir haben uns bei der Auswahl und Anordnung des Stoffes von den Erfahrungen leiten lassen, die wir bei der Abhaltung von Kursen zu sammeln Gelegenheit hatten, und haben uns bemüht, dem praktischen Bedürfnis der Klinikbesucher und Ärzte Rechnung zu tragen, nur zuverlässige Angaben zu bringen. Nebensächliches und Selbstverständliches wegzulassen.

Würzburg und Berlin, April 1886.

Die Verfasser.

Vorwort zur dreiundzwanzigsten Auflage.

37 Jahre sind verflossen, seit wir als Assistenten C. Gerhardtts im Würzburger Juliusspital dieses Büchlein gemeinschaftlich verfasst haben. Es hat im Lauf der Zeiten viele Änderungen und Zusätze erfahren, und so haben sich auch diesmal einige Verbesserungen sowie die Aufnahme neuer Abbildungen als notwendig erwiesen, von denen wir hoffen, dass sie das Verständnis für den Anfänger erleichtern. Freund Seifert hat sein Lehramt niedergelegt und damit auch seine Mitarbeit an diesem Buch. Der wärmste Dank für seine treue Hilfe wird ihm erhalten bleiben. Dank gebührt auch allen jenen, welche durch ihre Kritik und ihre Beiträge geholfen haben, das Buch auf der Höhe zu halten, vor allem den gegenwärtigen und den früheren Assistenten der Münchner II. med. Klinik.

München, Oktober 1922.

Der Herausgeber.

Inhaltsverzeichnis.

	Seite
Einleitung	1
Körpertemperatur	5
Untersuchung mittels der Röntgenstrahlen	7
Respirationsorgane	10
Das Sputum	43
Untersuchung der Nase, des Rachens und des Kehlkopfes	50
Zirkulationsapparat	57
Das Blut	98
Verdauungs- und Unterleibsorgane	129
Harnapparat	158
Normale Harnbestandteile	163
Krankhafte Harnbestandteile	174
Analyse der pathologischen Konkremeute	202
Punktionsflüssigkeiten	204
Lumbalpunktion	208
Parasiten und Infektionskrankheiten	210
Übersicht über die Inkubationsdauer der Infektionskrank-	
heiten	273
Nervensystem	274
Die klinisch wichtigsten Punkte aus der Anatomie des Ner-	
vensystems	307
Das Ohr	341
Stoffwechsel und Ernährung	345
Die Drüsen mit innerer Sekretion und das vegetative Ner-	
vensystem	350
Einige Daten über die Entwicklung und Ernährung des	
Kindes	369
Die Grundbegriffe der Hautkrankheiten	375
Tabelle über die akuten Vergiftungen	384
Zusammenstellung der wichtigsten Heilquellen	394
Maximaldosen der Arzneimittel	397
Tabelle über die Löslichkeit einiger gebräuchlicher Arznei-	
mittel	400
Alphabetisches Register	401

Einleitung.

Eine **Krankengeschichte** setzt sich aus drei Teilen zusammen, erstens der Anamnese, zweitens dem Status praesens und drittens den nicht minder wichtigen Nachträgen über den weiteren Verlauf der Krankheit sowie über die Art und den Erfolg der Behandlung.

I. Für die Aufnahme der **Anamnese** lassen sich allgemein gültige Regeln nicht geben; es ist grosse Erfahrung und eine ziemlich eingehende Kenntnis der speziellen Pathologie notwendig, um im einzelnen Fall die Fragen so zu stellen, dass ein richtiges und ausreichendes Bild von der Vorgeschichte der Krankheit erhalten wird. Doch kann, wenigstens für den Anfänger, die Einhaltung nachstehender Reihenfolge nützlich sein:

Name und Vorname, Alter, Beruf, Wohnort des Kranken.

Erblichkeitsverhältnisse: Gesundheitszustand, Krankheiten oder Todesursachen der Eltern und Geschwister, auch der Kinder, unter Umständen entfernterer Verwandter (kommt hauptsächlich bei allen Konstitutionsanomalien und Stoffwechselkrankheiten, bei Gicht, Diabetes, Asthma, Harn- und Gallensteinen, bei Geistes- und Nervenkrankheiten, ferner auch bei Syphilis und Tuberkulose in Frage).

Früher überstandene Krankheiten und ihr Verlauf, Störungen in der Entwicklung, Kinderkrankheiten (Drüenschwellungen, Infektionskrankheiten). Bei Frauen Menstruation, Wochenbetten, Folgekrankheiten derselben, Aborte oder tote Kinder. Lebensverhältnisse und Gewohnheiten (Berufsschädlichkeiten, üppiges Leben oder Not; Überanstrengung, Feldzugs-Verletzungen); liegt Alkoholismus oder Abusus Nicotini vor? Hat Pat. venerische Krankheiten durchgemacht und welche Kuren wurden dagegen unternommen? Ergebnis der Wassermannschen Reaktion? Hat eine Einspritzung von Tierserum stattgefunden (Diphtherie- oder Tetanusantitoxin) wegen der Gefahr einer Anaphylaxie. Beim Militär gewesen? Wenn nicht, aus welchem Grunde? Den Krieg mitgemacht? War eine Kur in einem Sanatorium erforderlich? Hat ein Berufswechsel stattgefunden und aus welchem Grunde?

Jetzige Krankheit: Wann und mit welchen Erscheinungen hat diese begonnen (plötzlicher oder schleichender Beginn), weiterer Verlauf der Krankheit, bisherige Behandlung. Abmagerung, Kräfteverlust, Eintritt der Arbeitsunfähigkeit und der Bettlägerigkeit?

Welche Ursache glaubt der Patient für seine jetzige Krankheit anschuldigen zu müssen (Trauma, Überanstrengung, Diatfehler, Erkältung, Ansteckung, ähnliche Erkrankungen in der Umgebung)?

Gegenwärtige Klagen des Patienten: Schmerzen, besonders Kopfschmerz, Appetit, Schlaf, Erbrechen, Stuhlgang und Harnentleerung, Husten, Auswurf, Sch weiss.

II. Der **Status praesens**, welcher möglichst präzise, kurz und übersichtlich, daneben aber auch vollständig abzufassen ist, wird zweckmässiger nach den Körperregionen als nach den Organ-systemen gegliedert. Das folgende Schema mag die Anordnung zeigen. Die einzelnen Untersuchungsmethoden werden in den nächsten Abschnitten erläutert.

Allgemeines.

Grösse, Körpergewicht¹⁾, Körperbau (kraftig gebaut oder schwächlich), Knochensystem.

Ernährungszustand: Muskulatur, Fettpolster.

Beschaffenheit der Haut: blühend oder blass, abnorm gerötet, zyanotisch, ikterisch, bronzefarben, gedunsen, ödematös. Hautausschläge, Narben, Dekubitus.

Kräftezustand, Lage, Haltung.

Psychisches Verhalten: Intelligenz, Bewusstsein (ob das Sensorium klar oder getrübt ist), krankhafte Unruhe, Jaktation, Delirien, Apathie, Stupor = Teilnahmslosigkeit, Sopor = Schlafsucht, Koma = tiefe Bewusstlosigkeit mit Aufhebung der Reflexe. Sprache (Aphasie, Anarthrie, Dysarthrie, Stottern, Silbenstolpern), Gedächtnis, Schwindel.

Körpertemperatur.

Kopf. Schädelform. Behaarung, Haarkrankheiten.

Gesichtsausdruck und Gesichtsmuskulatur (sind beide Hälften gleichmässig beweglich? Lidspalten gleich? Stirne runzeln, Augen schliessen, Mund spitzen und in die Breite ziehen, Pfeifen, Backen aufblasen).

Augen: Stellung, Bewegung, Pupille, Pupillenreaktion auf Licht und Konvergenz, Sehvermögen, Farbensinn, Akkommodationsvermögen, Konjunktiva, Augenspiegelbefund.

Ohren: Hörvermögen, Schmerzhaftigkeit bei Druck auf die Ohrmuschel und den Processus mastoideus, Ohrenspiegelbefund.

¹⁾ Durchschnittlich kann man annehmen, dass das Körpergewicht soviel Kilo betragen soll als die Körperlänge 1 Meter überschreitet, also z. B. 70 Kilo bei 170 cm Körperlänge; bei hochgewachsenen Individuen pflegt dasselbe etwas geringer zu sein als das erwähnte Längenmaass. Bei normal gebauten Erwachsenen ist die „Oberlänge“, vom Scheitel bis zur Symphyse gemessen, ungefähr ebenso gross als die „Unterslänge“ (von der Symphyse bis zur Sohle), und die Armbreite (von Mittelfingerspitze R zu Mittelfingerspitze L bei seitlich ausgestreckten Armen) ist ebenso gross als die gesamte Körperlänge. Die „Sitzhöhe“ vom Scheitel bis zum Tuber ischii verhält sich zur ganzen Körperlänge wie 1:1,9. Bei Individuen, deren Keimdrüsen in der Wachstumsperiode ungenügend funktionierten oder fehlten, sind die Arme und besonders die Beine unverhältnissmässig lang.

Nase: Form, Nasenspiegelbefund, Sekret, Geruchsvermögen, Durchgängigkeit für Luft.

Lippen: Blässe, Trockenheit, borkiger, schmieriger Belag, Rhagaden, Herpes.

Zähne, Zahnfleisch, Mundschleimhaut, Speichelsekretion.

Zunge, wird sie gerade oder schief, zitternd oder ruhig vorgestreckt, einseitig atrophisch? Fibrillare Zuckungen? Ist die Schleimhaut blass oder rot, feucht oder trocken, ist die Zungensoberfläche abnorm glatt durch Atrophie der Papillen (z. B. bei der perniziösen Anämie und bei alter Lues) oder rissig durch Hypertrophie der Papillen? Ist die Zunge belegt, sind die der Schleimhaut aufliegenden Massen von weisser Farbe oder von bräunlich schmieriger Beschaffenheit? Leukoplakie?

Gaumen, Rachenschleimhaut, Mandeln (Defekte, Narben, Geschwüre, Farbe, Schwellungen, Auflagerungen, Konkreme). Ist der Gaumen abnorm hoch? Schluckvermögen, Geschmack.

Hals. Lange und Umfang; Schilddrüse; Lymphdrüsen, besonders diejenigen am Unterkieferwinkel, welche zu den Rachenorganen in Beziehung stehen, und die Nackendrüsen, welche oft bei Syphilis und Tuberkulose sowie bei Entzündungsprozessen der Kopfhaut fühlbar werden. Leukoderma (Zeichen sekundärer Syphilis). Drüsenarben (Tuberkulose).

Verhalten der Karotiden und der Venae jugulares.

Kehlkopf und Stimme, laryngoskopische Untersuchung, Husten.

Speiseröhre, Hindernisse beim Schluckakt, Sondierung, Untersuchung mit Röntgenstrahlen.

Verhalten der Wirbelsäule (gerade oder gekrümmt, beweglich oder steif), Gibbus, Schmerzhaftigkeit bei Perkussion oder bei Druck auf den Kopf.

Brust. Form und Elastizität des Brustkorbes. Brustumfang bei Ein- und Ausatmung. Bestehen Verbiegungen der Brust und der Rippen? Fossae supra- et infraclaviculares. Sind beide Brusthälften symmetrisch oder ist eine Seite eingesunken oder vorgewölbt? Die kranke Seite erkennt man meist daran, dass sie sich an den Atembewegungen weniger ausgiebig beteiligt. Atemtypus, Respirationsfrequenz.

Perkussion der Lungen, Vergleichung der Lungenspitzen, Feststellung des Standes und der respiratorischen Verschieblichkeit der Lungengrenzen.

Auskultation der Lungen, Atemgeräusch, Rasselgeräusche, Reibegeräusche, Stimmbehörchung. Stimmfremmitus.

Herz. Lage und Beschaffenheit des Herzstosses; fühlbare und sichtbare Herzbewegung im übrigen Bereich des Herzens, epigastrische Pulsation. Abnorme Pulsationen an anderen Stellen der Brustwand, besonders im ersten und zweiten Interkostalraum (Aortenaneurysma). Untersuchung mit Röntgenstrahlen.

Perkussion der Herzdämpfung (relative und absolute Dämpfung).

Auskultation des Herzens.

Blutgefäße. Verhalten der Körperarterien, Rigidität, Schlingelung. Radialispuls. Venen, Füllung und Pulsation. Bestimmung des Blutdruckes. Elektrokardiographie.

Bauch. Form, Umfang, Spannung, Perkussion und Palpation, Geschwülste, Fluktuation, schmerzhaft Stellen. Aszites. Nabel. Perkutorische und palpatorische Untersuchung der Leber und der Milz.

Größenbestimmung des Magens, eventuell nach Aufblähung, Plätschergeräusche, Tumoren, Druckempfindlichkeit. Wenn nötig Ausheberung und Untersuchung des Inhaltes sowie Untersuchung mit Röntgenstrahlen.

Untersuchung des Afters und des Rektums, Untersuchung mit dem Mastdarmspiegel. Verhalten der Bruchpforten. Hernien.

Perkussion und Palpation der Nieren. Blasenfunktion (Harnentleerung, Retentio urinae, Perkussion und Palpation der Blase).

Untersuchung der Geschlechtsorgane: beim Manne, Narben am Penis, Verhalten der Hoden und Nebenhoden, Prostata, Inguinaldrüsen. Beim Weibe, wenn notwendig, gynäkologische Untersuchung.

Sind die Geschlechtsorgane und die sekundären Geschlechtsmerkmale (Stimme, Bart, Behaarung der Achselhöhlen, der Schamgegend, Nacken, Mammae, Ausbildung des Beckens) normal ausgebildet, oder unvollständig (Hypogenitalismus, infantiler Habitus) oder übermässig entwickelt (Hypergenitalismus) oder pervers.

Extremitäten. Lage und Haltung der Glieder, Beschaffenheit der Knochen, Gelenke und der Muskulatur (Atrophie, Hypertrophie, Tonus und Kraft der Muskulatur). Sind die Extremitäten gerade oder bestehen O- oder X-Beine (Genu varum oder valgum). Plattfuss (die Sohle berührt beim Stehen mit dem Innenrand den Boden) oder Knickfuss (der Fuss ist nach aussen abgeknickt). Sind die Tibiakanten scharf oder knotig verdickt (letzteres bei Syphilis). Erweiterung der Venen (Varizen). Narben von Beingeschwüren. Verhalten der Hände. Verhalten der Gelenke. Trophische Veränderungen der Haut und der Nägel.

Bewegungsvermögen. Abnorme, unwillkürliche Bewegungen, Zittern, Athetose, Chorea; willkürliche Bewegungen, Widerstand, welchen die Glieder passiven Bewegungen entgegensetzen, Muskelkraft, Ataxie, Vermögen komplizierte Bewegungen auszuführen (Knopfkнопfen, Greifen, Schreiben, Gang, Stehvermögen, Rombergsches Phänomen).

Empfindungsvermögen der Haut für Berührung, Schmerz, Wärme und Kalte und für Druck. Muskel- und Gelenksinn. Druckpunkte der Nervenstämmen.

Reflexe. Hautreflexe, Sehnenreflexe.

Untersuchung des Urins (Menge, Farbe, spez. Gewicht, Eiweiss- und Zuckerprobe etc.), Niederschläge (mikroskopische Untersuchung).

Untersuchung des Sputums (makroskopische Beschreibung, mikroskopische Untersuchung). Menge und Beschaffenheit des Sputums.

Untersuchung des Mageninhaltes oder des Erbrochenen.
Untersuchung des Kotes.
Untersuchung des Blutes.

Zum Schlusse soll die angeordnete Therapie (Medikamente, Diät, Bäder und andere Heilmittel) angeführt werden.

III. Die **Nachträge** sollen unter Angabe des Datums alle weiteren Beobachtungen und Untersuchungsergebnisse bringen, welche bei den Kranken gewonnen werden. Die Körpertemperatur, Pulszahl und Atmungsfrequenz wird am besten in Kurvenform dargestellt. Die fortlaufende Registrierung des Körpergewichtes ist zumal in chronischen Krankheiten ganz besonders geeignet, über den Verlauf und den gutartigen oder bösartigen Charakter einer Krankheit Aufschluss zu geben. Auch die weiteren therapeutischen Anordnungen, sowie ihr Erfolg sind zu verzeichnen.

Unter **Morbidität** versteht man das Verhältnis der Zahl der Erkrankten zu derjenigen der gesamten lebenden Bevölkerung,

unter **Mortalität** derjenige der Gestorbenen zur Bevölkerung,

unter **Letalität** das Verhältnis der Gestorbenen zu den Erkrankten.

Körpertemperatur.

Die Messung der Körpertemperatur wird in der Achselhöhle oder besser unter der Zunge bei geschlossenem Munde oder im Mastdarm vorgenommen. Das Thermometer muss mindestens 5 Minuten liegen bleiben. Im Mund und im Mastdarm pflegt die Temperatur um etwa einen halben Grad höher zu sein als in der Achselhöhle, doch kann dieser Unterschied oft geringer und manchmal, namentlich bei fieberhaften Zuständen, grösser sein, einen ganzen Grad und mehr betragen.

Die Temperatur des gesunden Menschen beträgt bei Messung unter der Zunge oder im Mastdarm zwischen 36,0 und 37,2

Grad Celsius ¹⁾. Sie schwankt bei völliger Gesundheit im Laufe des Tages nur um wenige Zehntelgrade, und zwar fällt das Maximum in die Nachmittagsstunden, das Minimum in die frühen Morgenstunden. Schwankungen der Temperatur von einem ganzen Grad und darüber im Laufe des Tages können nicht mehr als ganz normal angesehen werden, ebenso ist der umgekehrte Typus als pathologisch aufzufassen, wenn nämlich die Morgentemperaturen höher sind als die Abendtemperaturen. Dieser Typus in versus, wie auch die vergrößerten Tagesschwankungen finden sich unter anderem bei der Tuberkulose.

Vorübergehende Temperaturerhöhungen können auch bei Gesunden vorkommen, und zwar unter anderem bei heissen Bädern und besonders im Dampfbad, wo die Wärmeabgabe von der Körperoberfläche aufgehoben ist. Infolge von Warmestauung können hohe und selbst lebensgefährliche Temperatursteigerungen (Hitzschlag!) auftreten, wenn bei heissem schwülem Wetter grosse körperliche Anstrengungen ausgeführt werden: Die bei der Arbeit überschüssig gebildete Wärme kann bei mangelnder Produktion oder ungenügender Verdunstung des Schweißes nicht vom Körper abgegeben werden. Ist die Möglichkeit der Wärmeabgabe durch Leitung, Strahlung und Verdunstung des Schweißes normal, so bewirken auch grosse körperliche Anstrengungen beim Gesunden keine Temperatursteigerung. Wenn bei Tuberkulose oder in der Reknavaleszenz von schweren Krankheiten oder bei geschwächten und nervösen Individuen ein abnorm labiles Verhalten der Wärmeregulation besteht, so können schon mässige Anstrengungen, z. B. ein Spaziergang, ferner psychische Aufregungen oder Verdauungsstörungen leichte und vorübergehende Temperatursteigerungen zur Folge haben.

Höhere und andauernde Temperatursteigerungen finden sich hauptsächlich im Fieber, das am häufigsten unter dem Einfluss von Infektionskrankheiten zustande kommt. Die Höhe der Temperatursteigerung ist kein brauchbarer Maassstab für die Gefahr einer Krankheit. Steigerungen der Körpertemperatur können auch vorkommen, ohne dass eine Infektion vorläge, nämlich bei der Resorption von Blutergüssen und Wundsekreten (posthämorrhagisches und Resorptions-Fieber, z. B. nach Knochenbrüchen oder bei Ansammlung von Blut und Sekret im puerperalen Uterus), ferner bei Bluterkrankungen (schweren Anämien, Hämoglobinämie und Hämoglobinurie), bei Leukämie, sowie bei der Hyperthyreose und der damit verwandten Basedow-

¹⁾ Zur Umrechnung der verschiedenen Thermometereinteilungen dient die Formel:

n° nach Celsius	$= \frac{5}{9} n^{\circ}$	nach Réaumur	$= \frac{4}{5} n^{\circ} + 32^{\circ}$	nach Fahrenheit.
36 ^o C.	= 96,8 ^o F.	38 ^o C.	= 100,4 ^o F.	39,5 ^o C. = 103,1 ^o F
37 ^o	= 98,6 ^o	38,5 ^o	= 101,3 ^o	40 ^o = 104,0 ^o
37,5 ^o	= 99,5 ^o	39 ^o	= 102,2 ^o	41 ^o = 105,8 ^o

schen Krankheit. Bei hysterischen Individuen erregen Temperatursteigerungen ohne anderweitige Krankheitserscheinungen den Verdacht, dass sie künstlich durch Reiben des Thermometers erzeugt seien.

Auch im Fieber zeigt die Temperatur Tagesschwankungen, und zwar meist grössere als beim Gesunden. Die Differenz zwischen der höchsten an einem Tage beobachteten Temperatur und der niedrigsten bestimmt den Fiebertypus:

Febris continua = Tagesdifferenz beträgt nicht mehr als 1°

Febris remittens = Tagesdifferenz beträgt nicht mehr als 1,5°

Febris intermittens = im Verlauf des Tages wechseln Fiebertemperaturen mit fieberlosen Intervallen.

Im Verlauf des Fiebers unterscheidet man:

- I. Stadium incrementi = des Temperaturanstiegs. Rascher Temperaturanstieg erfolgt meist unter Schüttelfrost: Indem durch Kontraktion der Hautgefässe die Wärmeabgabe vermindert wird, findet eine Wärmestauung und damit eine Erhöhung der Körpertemperatur statt. Bei langsam erfolgendem Temperaturanstieg, wie z. B. bei Typhus, ist kein oder nur leichtes wiederholtes Frösteln vorhanden.
- II. Fastigium, Hohestadium, dessen Übergang zum nächsten als amphiboles Stadium bezeichnet wird.
- III. Stadium decrementi, der Fieberabfall kann entweder langsam im Verlauf mehrerer Tage erfolgen: Lysis, oder rasch: Krisis. Bei der eigentlichen Krisis fällt die Temperatur rapid (innerhalb eines Tages) bis auf oder unter die Norm herab; bisweilen geht der Krisis ein kurzdauerndes, sehr hohes Ansteigen der Temperatur voraus = Perturbatio critica. Ein rascher Abfall der Temperatur ist meist durch Schweissausbruch charakterisiert: durch die Verdunstung des Schweißes wird dem Körper eine grosse Menge von Wärme entzogen. Ausserdem gibt die hyperämische Haut auch durch Leitung und Strahlung mehr Wärme ab.

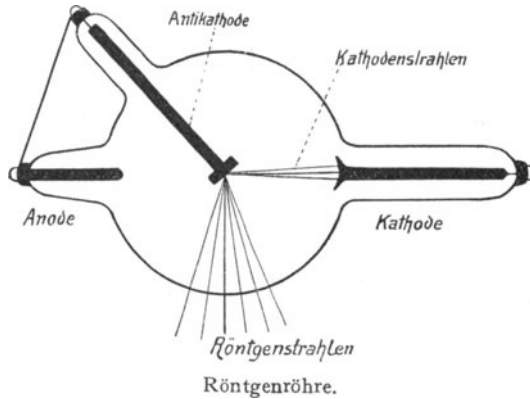
Bei den akuten Infektionskrankheiten unterscheidet man: das Inkubationsstadium, nämlich die Zeit zwischen dem Moment der Ansteckung und dem ersten Auftreten krankhafter Erscheinungen; ausserdem bei den akuten Exanthen das Prodromalstadium = Stadium der ersten Krankheitserscheinungen, das dem Ausbruch des Exanthems (Eruptionsstadium) vorausgeht.

Untersuchung mittels der Röntgenstrahlen.

Zur Erzeugung der Röntgenstrahlen verwendet man einen hochgespannten elektrischen Strom, der entweder von einem, mit einem Unterbrecher versehenen grossen Induktionsapparat geliefert wird oder auch

von einem Hochspannungs-Wechselstrom-Transformator. Der positive Pol dieses Stroms ist mit der Anode der Röntgenröhre verbunden, der negative mit der Kathode. Die Kathodenstrahlen, welche von dem hohlspiegelartig geformten Kathodenpol der Röhre ausgehen, prallen auf der schrag gestellten Antikathode aus Platinblech auf, und von dieser gehen dann die radienförmig ausstrahlenden Röntgenstrahlen aus. Die Röntgenröhre ist durch Auspumpen luftleer gemacht; je stärker die Röhre evakuiert ist, und je höher gespannte Ströme dann aber auch zu ihrem Betrieb nötig sind, desto härtere, kurzerwellige Röntgenstrahlen werden ausgesandt. Die härteren Strahlen zeigen ein viel stärkeres Durchdringungsvermögen, während die in weniger evakuierten Röhren erzeugten „weicheren“ Strahlen hauptsächlich von den Weichteilen, zum grossen Teil schon von der Haut absorbiert werden. Die letzteren finden deshalb unter anderem bei der Therapie von Hautkrankheiten

Fig. 1.



Verwendung, während zur Beeinflussung auf die im Innern des Körpers gelegenen Organe (z. B. zur Zerstörung tiefegelegener Neubildungen) harte Strahlen angewandt werden. Zur diagnostischen Durchleuchtung bedient man sich je nach der Beschaffenheit der zu untersuchenden Organe bald härterer, bald weicherer Strahlen. Bei der Durchleuchtung und Photographie der Brust- und Bauchorgane wählt man mehr weiche, jedenfalls nicht allzuharte Röhren, weil bei den letzteren hauptsächlich die Knochen zur Darstellung kommen und weil dabei die feinen Einzelheiten der Organstruktur keine Schatten erzeugen. — Die Röntgenstrahlen haben die Eigenschaft, viele feste Substanzen zu durchdringen, die für andere Lichtstrahlen undurchdringlich sind, wie z. B. Holz und auch den menschlichen Körper. Die Metalle sind für die Röntgenstrahlen am wenigsten durchlässig, die Knochen des menschlichen Körpers weniger als die Muskulatur, das Herz und andere luftleere Organe weniger als die Lungen. Die Röntgenstrahlen, welche weder reflektiert noch gebrochen werden, sind für das menschliche Auge unsichtbar, sie können aber dadurch sichtbar gemacht werden, dass man auf den durchleuchteten

Gegenstand einen Baryumplatinzyanürschirm auflegt. Auf diesem erzeugen die Röntgenstrahlen Lichtwirkungen, welche vom Auge wahrgenommen werden können, und zwar dann, wenn die Durchleuchtung in einem vollständig verdunkelten Zimmer vorgenommen wird und das Auge sich an die Dunkelheit adaptiert hat. Die Röntgenstrahlen wirken auf die photographische Platte ein, und man kann die von den Röntgenstrahlen erzeugten Bilder am besten in der Weise zur Anschauung bringen, dass man direkt auf den zu durchleuchtenden Gegenstand, z. B. auf den Thorax, eine Holzkassette auflegt, welche die photographische Platte (Film) enthält.

Bei der Untersuchung des Rumpfes und der Extremitäten lässt sich das Knochensystem, zumal an den Extremitäten, deutlich von den Weichteilen unterscheiden. Veränderungen der Knochen, z. B. Verbiegungen, Frakturen, Karies, Tumoren der Extremitätenknochen und auch der Wirbelsäule können mittels der Röntgendurchleuchtung diagnostiziert werden. Metallische Fremdkörper, wie z. B. Geschosse, Nähnadeln, werden sehr deutlich zur Anschauung gebracht. Indem man eine Sonde in den Ösophagus einführt oder Wismutbrei schlucken lässt, kann man Verengerungen und Erweiterungen desselben erkennen. Das Herz erscheint im Röntgenbild als pulsierender Schatten, und über seine Grösse und Lagerung erhält man durch die Aktinoskopie zuverlässigere Resultate als durch die Perkussion. Über die Grössenbestimmung des Herzschatteus siehe das Kapitel „Zirkulationsapparat“. Die topographisch wichtigen Linien: Medianlinie, Mamilla, werden dabei durch Aufkleben von Metallstreifen und -Scheiben kenntlich gemacht. Die normalen Lungen erscheinen hell, ihre Grenze gegen die dunkle Leber ist meist scharf, und es lässt sich deshalb der Stand und die Beweglichkeit des Zwerchfells gut erkennen, was für die Diagnose der Pleuritis, des Emphysems, von Zwerchfelllähmung und subphrenischen Entzündungen von Bedeutung sein kann. Infiltrationen der Lunge erscheinen als Schatten. Auch pleuritische Ergüsse liefern Schatten. Von besonderem Wert ist die Röntgenbeleuchtung noch zur Entdeckung von Tumoren im Brustraum, wie auch von Aortenaneurysmen, die, als pulsierender Schatten, getrennt von dem des Herzens erscheinen. Arteriosklerotisch verkalkte Gefässe zeigen sich bisweilen als dunkle Stränge. — Auch für die Entdeckung von Nierensteinen, Harnleiter- und Blasensteinen haben die Röntgenstrahlen grosse Bedeutung (Steine aus phosphorsaurem oder kohlen-saurem Kalk am leichtesten nachweisbar); Gallensteine dagegen pflegen meist keine deutlichen Schatten zu liefern. — Wertvolle Aufschlüsse werden erhalten für die Beurteilung von Erkrankungen

der Nasennebenhöhlen, für den Nachweis von Splintern und metallischen Fremdkörpern im Gehirn. Wenn man dem Patienten einen mit 60 g Wismutkarbonat oder reinem Baryumsulfat versetzten Brei zu essen gibt, so kann man aus dem dadurch erzeugten Schattenbild die Lage und Grösse des Magens, sowie auch seine peristaltische Bewegung erkennen; man kann sehen, wie lange Zeit bis zur völligen Entleerung des Mageninhaltes verstreicht, und es lässt sich im weiteren Verlauf desselben und des folgenden Tages die Fortbewegung des Kontrastbreies durch den Darm und besonders die Lage und Form des Dickdarms erkennen. Stenosen des Magens und Darms kommen deutlich zum Ausdruck.

Respirationsorgane.

Inspektion des Thorax.

Man achte darauf, ob der Thorax normal gebaut oder ob er abnorm erweitert oder verengert ist, insbesondere ob beide Thoraxhälften symmetrisch sind, sowie ob die beiden Seiten bei der Respiration sich in gleicher Weise heben. Ausserdem untersuche man, ob die Wirbelsäule normalen Verlauf zeigt.

Eine pathologische Verbiegung der Wirbelsäule konvex nach hinten wird als Kyphose bezeichnet. Ist sie nicht bogenförmig, sondern, wie bei Karies der Wirbelkörper, winkelig, so bezeichnet man sie als Gibbus. Eine Verkrümmung der Wirbelsäule konkav nach hinten nennt man Lordose, eine seitliche Verbiegung und Drehung: Skoliose; am häufigsten findet sich eine gleichzeitige Verbiegung nach hinten und nach der Seite = Kyphoskoliose.

An der vorderen Brustwand erkennt man, der oberen Thoraxapertur angelegt, die Schlüsselbeine mit den Supra- und Infraklavikular-Gruben, den äussersten, dem Humerus nahe gelegenen Teil der letzteren bezeichnet man als Mohrenheimsche Grube. Eine Einsenkung der Schlüsselbeingruben findet sich ganz besonders bei Schrumpfung der Lungenspitze infolge von Tuberkulose.

Das Sternum misst bei Erwachsenen durchschnittlich 16—20 cm; ein winkeliges Vorspringen an der Verbindung zwischen Manubrium und Corpus sterni wird als Angulus Ludovici bezeichnet, der dem

Ansatz der 2. Rippenknorpel entspricht. Eine Einbiegung der unteren Teile des Sternums und des Processus xiphoideus nennt man Trichterbrust. Diese Thoraxform findet sich nicht nur angeboren, sondern auch erworben, und zwar bei manchen Handwerkern, z. B. Schustern, welche Instrumente an die Brust anstemmen (Schusterbrust). Als Pectus carinatum oder Hühnerbrust bezeichnet man ein kielförmiges Vorspringen des Sternums durch seitliche Einbiegung der Rippenknorpel, welche als Folge der Rachitis bisweilen zurückbleibt. Bei letzterer Krankheit findet man meist eine Auftreibung an der Verbindungsstelle der knöchernen Rippe mit dem Rippenknorpel (rachitischer Rosenkranz) und Veränderungen am Rippenbogen.

Die Schulterblätter bedecken am Rücken die 2.—7. oder 3. bis 8. Rippe; oberhalb der Spina scapulae liegt die Fossa supraspinata, unterhalb davon die Fossa infraspinata.

Zur Höhenbestimmung richtet man sich an der vorderen Thoraxfläche nach den Rippen, indem man von der zweiten zu zählen anfängt, am Rücken nach den Proc. spinosi, indem man von dem 7. Halswirbel, der Vertebra prominens ausgeht.

Die Harrisonsche Furche verläuft horizontal in der Höhe des Schwertfortsatzes, entsprechend dem normalen Abgang des Zwerchfelles; bei günstiger Beleuchtung kann man sehr oft das respiratorische Auf- und Absteigen des Lungenrandes als eine über die Interkostalräume wandernde Furche erkennen. Die unterhalb davon gelegene Gegend bis zum Rippenbogen nennt man Hypochondrium.

Zur Breitenbestimmung am Thorax bedient man sich folgender senkrecht gezogener Linien: 1. Medianlinie; 2. Sternalrand; 3. Parasternallinie: in der Mitte zwischen Brustbeinrand und Brustwarze; 4. Mamillarlinie: durch die Brustwarze (bei gesunden Erwachsenen zwischen 4. und 5. Rippe, etwa 10 bis 12 cm vom Sternalrand entfernt); 5. vordere, mittlere und hintere Axillarlinie: die erste durch die vordere, die letzte durch die hintere Grenze der Achselhöhle gezogen; 6. Skapularlinie: durch den unteren Winkel des Schulterblattes gezogen.

Die Linea costoarticularis ist von der Articulatio sternoclavicularis zur Spitze der 11. Rippe gezogen; sie dient zur Grossenbestimmung der Milz.

Man erkennt die Veränderungen der Thoraxform meist schon bei der Inspektion, indem man sich gerade vor den Kranken stellt; genauer werden sie durch Messung mit dem Bandmaass nachgewiesen.

Thoraxmaasse. Zur Messung des Brustumfangs lässt man die Arme des Untersuchten wagerecht seitwärts halten und führt das Messband so um die Brust herum, daß es hinten dicht unter den Schulterblattwinkeln, vorne unmittelbar unter den Brustwarzen liegt. Und zwar wird sowohl bei höchster Einatmung als bei tiefster Ausatmung gemessen. Der Brustumfang soll ungefähr die Hälfte der Körperlänge betragen und eine grösste respiratorische Exkursion von 5—8 cm darbieten.

Bei Rechtshändigen überwiegt der Umfang der rechten Thoraxhälfte über den der linken um 0,5 bis 1,5 cm, bei Linkshändern findet sich meist eine geringe Differenz zugunsten der linken Seite.

Der Sternovertebraldurchmesser beträgt bei gesunden Männern am Manubrium sterni ungefähr 16, am unteren Ende des Corpus sterni 19 cm. Der Breitendurchmesser (Diameter costalis) in der Höhe der Brustwarze 26 cm. Beim weiblichen Geschlecht sind alle diese Maasse etwas kleiner.

Erweiterung einer Thoraxhälfte findet sich bei Vorhandensein von Luft und Flüssigkeit in einem Pleurasack: also bei Pneumothorax und bei pleuritischen Ergüssen. Die erweiterte Seite zeigt dabei respiratorisch geringere Exkursionen, die Interkostalräume sind verstrichen. Ist eine reichliche Ansammlung von Flüssigkeit oder Luft in der Pleurahöhle vorhanden, so zeigt nicht nur die erkrankte, sondern in geringerem Grade auch die gesunde Brusthälfte eine Umfangszunahme, indem das Mediastinum nach der gesunden Seite verdrängt und die gesunde Lunge vikariierend stärker ausgedehnt wird. Nur selten kommt auch bei umfangreichen Lungenentzündungen eine, jedoch geringfügige Erweiterung der befallenen Seite vor.

Einseitige Verengung des Thorax findet sich bei Schrumpfungsprozessen der Lunge (im Gefolge tuberkulöser oder pneumonischer Erkrankung) und ausserdem nach Resorption pleuritischer Exsudate, wenn die erkrankte und vorher komprimiert gewesene Lunge sich nicht mehr vollständig ausdehnen kann, oder wenn umfangreiche pleuritische Verwachsungen zwischen Lunge und Brustwand eingetreten sind. Dabei erscheint die vordere Brustwand der betreffenden Seite abgeflacht, sie bleibt bei der Inspiration zurück und die Interkostalräume sind vertieft.

Die erkrankte Seite kann also immer daran erkannt werden, dass sie sich an der Atmung weniger beteiligt.

Fortlaufende Messungen des Umfanges beider Brusthälften sind besonders geeignet, um über die Zunahme oder Abnahme eines pleuritischen Exsudates oder eines Pneumothorax Aufschluss zu geben.

Doppelseitige Erweiterung kommt vor bei Lungemphysem. Der Thorax zeigt dabei Fassform, erscheint kurz, dauernd inspiratorisch gehoben und ganz besonders im sternovertebralen Durchmesser erweitert. Der Hals ist kurz. — Erweiterung der unteren Thoraxapertur kommt zustande bei Geschwülsten und Ergüssen in der Bauchhöhle.

Bei doppelseitiger Verengung des Thorax ist der Brustkorb lang, flach und schmal, die Rippen verlaufen steil nach abwärts, der sternovertebrale Durchmesser ist abnorm klein, die Interkostalräume weit. Man bezeichnet diese Gestalt des Brustkorbes als paralytische Thoraxform. Sie findet sich häufig bei Phthisis pulmonum.

Verhalten der Atmung.

Die Zahl der Atemzüge beträgt bei gesunden Erwachsenen 16 bis 20, bei Neugeborenen 44 in der Minute.

Das normale Verhältnis zwischen Respirations- und Pulsfrequenz ist 1: $3\frac{1}{2}$ bis 4.

Die inspiratorische Erweiterung des Thorax geschieht beim Manne hauptsächlich durch Tiefertreten des Zwerchfells, weniger durch Heben der Rippen (Mm. scaleni, levatores costarum und intercostales externi)

= Typus costoabdominalis, beim Weibe mehr durch Heben der Rippen = Typus costalis.

Die expiratorische Verengerung des Thoraxraumes wird unter normalen Verhältnissen hauptsächlich durch die Elastizität der Lungen und der Rippen ohne Muskelhilfe vollzogen. Als Expirationsmuskeln kommen in Betracht die *Mm. intercostales interni*.

Inspiration und Expiration sind meist ungefähr von gleicher Dauer, sie folgen sich ohne Dazwischentreten einer Pause.

Die Lunge führt bei der Respiration keine aktiven Bewegungen aus, sondern sie folgt passiv den Bewegungen der Brustwand und des Zwerchfells.

Während bei gesunden Menschen in der Ruhe seltene und oberflächliche Respirationen für den Gaswechsel in der Lunge genügen, so werden die Atemzüge tiefer und beschleunigt, sobald der Kohlensäuregehalt des Blutes grösser wird; so z. B. bei Körperanstrengungen, ferner bei Störungen des Blutkreislaufs infolge von Herzfehlern und bei Erkrankungen des Respirationsapparates selbst. Wird die Überladung des Blutes mit Kohlensäure bedeutend, so tritt Atemnot, *Dyspnoe*, auf.

Man unterscheidet inspiratorische und expiratorische *Dyspnoe*. Bei der ersten erscheint vorwiegend die Einatmung erschwert; sie wird mit grosser Anstrengung und unter Anspannung der inspiratorischen Hilfsmuskeln vollzogen (*Mm. sternocleidomastoideus, pectoralis major und minor, trapezius, serratus anterior*, die Strecker der Wirbelsäule, die Erweiterer der Nasen- und Mundöffnung, sowie des Kehlkopfes). Wenn bei hochgradiger inspiratorischer *Dyspnoe* eine Stenose der Luftwege oder eine ungenügende Erweiterungsfähigkeit der Lunge vorhanden ist, so findet eine inspiratorische Einziehung in der Gegend des *Processus xiphoideus* und der unteren Rippen statt.

Bei expiratorischer *Dyspnoe* ist hauptsächlich die Verengerung des Thorax erschwert und die Dauer der Expiration im Vergleich zu der der Inspiration verlängert. Es kommen dabei als Hilfsmuskeln in Betracht: die Bauchpresse und der *M. quadratus lumborum*. Expiratorische *Dyspnoe* beobachtet man dauernd beim Lungenemphysem und vorübergehend bei *Asthma bronchiale*. Aus in- und expiratorischer *Dyspnoe* setzt sich die gemischte zusammen.

Als *Asthma* bezeichnet man eine in Anfällen auftretende Atemnot. Bei *Asthma bronchiale* treten zwischen Zeiten vollkommenen Wohlbefindens kürzere oder längere Perioden hochgradiger Atemnot auf, bei welchen die Bronchien anscheinend krampfhaft verengt sind, das Zwerch-

fell tief steht und die Lunge gebläht ist. Unter verbreitetem Schnurren und Pfeifen auf der Brust wird meist ein zähes Sputum ausgeworfen, dessen charakteristische Bestandteile später Erwähnung finden. Als Asthma cardiale und A. uraemicum werden Zustände von Atemnot bei Herzkranken und Nierenkranken bezeichnet, als Heuasthma Anfälle von Kurzatmigkeit (verbunden mit starken Reizerscheinungen seitens der Konjunktiva und der Nase) nach Einatmung von Blütenstaub mancher Grassorten.

Vermehrung der Atmungsfrequenz findet sich bei den meisten Erkrankungen des Respirationsapparates (Pneumonie, Pleuritis, Emphysem, Pneumothorax), bei vielen Herzkrankheiten, bisweilen auch bei Krankheiten des Abdomens, welche die Bewegungen des Zwerchfelles erschweren (Peritonitis). Die Zahl der Atemzüge kann dabei auf 40 bis 60 in der Minute steigen, das Verhältnis zwischen Respirations- und Pulsfrequenz von 1:4 auf 1:2 verändert werden. Bei Hysterischen kommt bisweilen eine Steigerung der Atemzüge auf 60 bis 80 in der Minute vor.

Verlangsamung der Respiration wird beobachtet bei Stenosen der oberen Luftwege, bei manchen Gehirnkrankheiten und Vergiftungen.

Als Cheyne-Stokessches Atmungsphänomen bezeichnet man eine Art der Atmung, bei welcher Perioden vollständigen Atmungsstillstandes (Apnoe) abwechseln mit Perioden langsam anschwellender und immer tiefer werdender und dann wieder abschwelliger Atembewegungen. Dieses Phänomen findet sich bei manchen schweren Gehirnkrankheiten, bei Herzkrankheiten, auch bei manchen Vergiftungen, z. B. durch Morphium oder Veronal oder bei Uramie. — Auch bei gesunden Menschen tritt im Schlaf oder bei grosser Ruhe ein periodisches An- und Abschwellen der Atemtiefe ein, bei Kindern, Greisen und bei Schwächezuständen kann es sogar zu wirklichen Atempausen kommen.

Als Biotschen Atemtypus bezeichnet man rasches, kurzes Atmen, das von plötzlich einsetzenden Pausen unterbrochen wird, dann wieder in der nämlichen Weise beginnt. Er findet sich bei Gehirnkrankheiten.

Als grosse Atmung bezeichnet Kussmaul einen beim Coma diabeticum vorkommenden Atemtypus, bei welchem die Atemzüge der benommenen oder bewusstlosen Patienten dauernd abnorm tief und mit lautem Geräusch erfolgen.

Spirometrie.

Die vitale Lungenkapazität ist diejenige Luftmenge, welche nach tiefster Inspiration durch tiefste Expiration entleert werden kann; sie beträgt bei gesunden Männern durchschnittlich 3000—5000, bei Frauen 2000—3000 ccm. Diese Grösse wächst mit Zunahme der Körperlänge. Geringer ist die Vitalkapazität bei Kindern und Greisen, bei allen Krankheiten der Respirationsorgane und bei Anfüllung des Magens.

Komplementärluft ist diejenige Luftmenge, welche nach ruhiger Inspiration noch durch tiefste Einatmung aufgenommen werden kann = 1500—2500 ccm.

Reserveluft ist diejenige Luftmenge, welche nach ruhiger Expiration durch tiefste Ausatmung noch entleert werden kann = 1500 bis 2500 ccm.

Respirationsluft ist diejenige Luftmenge, welche bei ruhiger Atmung aufgenommen und ausgegeben wird = 500 ccm.

Residualluft ist diejenige Luftmenge, welche nach tiefster Expiration noch in den Lungen zurückbleibt = 1000—1500 ccm. Der totale Luftgehalt bei tiefster Inspiration kann also ungefähr 6 Liter betragen (Residualluft + Vitalkapazität).

Als Mittelkapazität bezeichnet man diejenige Luftmenge, welche bei ruhiger Atmung in der Mitte zwischen In- und Expiration in der Lunge vorhanden ist; sie ist = Residualluft + Reserveluft + halber Respirationsluft. Die Mittelkapazität, also die durchschnittliche Luftfüllung der Lunge nimmt bei gesteigertem Atmungsbedürfnis, also bei körperlicher Arbeit und bei jeder Art von Atmungsnot, auch bei kardialer Dyspnoe, zu. Dabei wie auch bei Lungenemphysem ist die Menge der Residualluft vermehrt, die Vitalkapazität verkleinert.

Zur Bestimmung der Vitalkapazität verwendet man das Hutchinsonsche Spirometer; man fordert den Patienten aus, möglichst tief zu inspirieren, und dann alle Luft in das Instrument auszublasen. — Um die Grösse des während einer längeren Zeit in- und expirierten Luftvolumens kennen zu lernen, bedient man sich der Gasuhr.

Die atmosphärische Luft zeigt eine ziemlich konstante Zusammensetzung von 79⁰/₁₀₀ Stickstoff, 21⁰/₁₀₀ Sauerstoff und 0,04⁰/₁₀₀ Kohlensäure. Die Expirationsluft ist viel reicher an Kohlensäure (durchschnittlich 4⁰/₁₀₀ CO₂), und ärmer an Sauerstoff (durchschnittlich 16⁰/₁₀₀ O₂), sie ist stets gesättigt mit Wasserdampf. Die Menge der Kohlensäure und z. T. auch des Wassers in der Expirationsluft schwankt je nach der Intensität der Verbrennungsprozesse im Organismus; sie ist am geringsten im Hungerzustand und in der Ruhe und steigt entsprechend der Nahrungsaufnahme und vor allem bei Arbeitsleistung; ausserdem auch, wenn der Körper eine grössere Wärmemenge produziert, z. B. bei äusserer Abkühlung und im Fieber. — Die Menge der im Tage durch die Atmung ausgeschiedenen Kohlensäure beträgt bei mittlerer Kost in der Ruhe etwa 900 g, bei Arbeit 1200 g und mehr.

Perkussion des Thorax.

Durch den Stoss des perkutierenden Fingers oder Hammers wird die Brustwand in Schwingungen versetzt, diese Schwingungen teilen sich der umgebenden Luft mit und treffen das Ohr des Untersuchenden. Die Art und Stärke der Brustwandschwingungen ist abhängig von der Art und Stärke der Beklopfung und von der Schwingungsfähigkeit der Brustwand. Wenn die Brustwand sehr massig ist, ein starkes Fettpolster besitzt oder eine dicke Muskulatur, so gibt sie bei gleich starker Beklopfung einen leiseren Schall als eine dünne Brustwand. Infolgedessen ist der Perkussionsschall z. B. im Bereich des Schulterblattes und der es bedeckenden Muskulatur sehr viel leiser als nach abwärts von der Skapula. Werden die Muskeln der Brust- und Bauchwand stark angespannt, z. B. beim Husten, Pressen oder beim Heben einer Last,

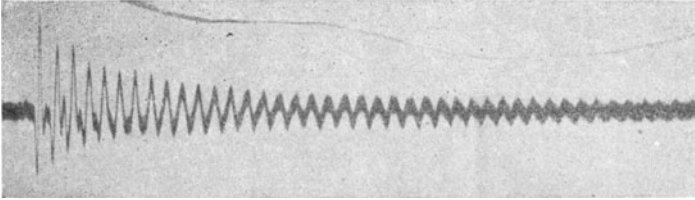
so wird in ihrem Bereich die Schwingungsfähigkeit beeinträchtigt und der Klopfeschall wird leise; deshalb darf man beim Kind die Brust nicht perkutieren, so lange es schreit und auch den Erwachsenen nicht, während er gerade hustet oder presst. — Vor allem aber ist die Schwingungsart der Brustwand bedingt durch die Schwingungsart und Schwingungsfähigkeit der Organe, welche ihr innen anliegen. Der auf die Brustwand ausgeübte Perkussionsstoss teilt sich diesen Organen mit und erzeugt in ihnen charakteristische Eigenschwingungen. Diese bringen die Brustwand zur Mitschwingung und teilen sich dadurch sodann dem Ohr des Untersuchers mit. Ist unter der Brustwand lufthaltige schwingungsfähige Lunge gelegen, oder lufthaltiger Magen und Darm, oder, wie beim Pneumothorax, direkt ein Luftraum, so wird der Klopfeschall laut, anhaltend und er wird je nach der Grösse und der Eigenschaft des schallenden Bezirkes tiefer oder höher klingen. Liegen dagegen der Brustwand an ihrer Innenseite luftleere, dichte, der Eigenschwingung wenig fähige Massen an, z. B. das Herz, die Leber, eine luftleere infiltrierte Lunge oder gar eine Flüssigkeitserguss, so gerät die Brustwand beim Beklopfen kaum in Schwingung, sie ist einerseits in ihrer Schwingungsfähigkeit gehindert (gedämpft), andererseits fehlen im Gesamtschall die Schwingungen der inneren Organe. Die Folge ist, dass der Klopfeschall leise und kurzdauernd, meistens auch höher wird. — Wenn auch der Perkussionsstoss ziemlich tief in das Körperinnere eindringt, so sind doch für die Beschaffenheit des Perkussionschalles hauptsächlich diejenigen Organteile massgebend, welche der perkutierten Wandstelle an- und naheliegen, und ein luftleeres (schwingungsunfähiges) Organ, ein Tumor oder ein Verdichtungsherd, welcher tiefer als 5 cm von der inneren Brustwand entfernt gelegen und durch lufthaltige Lunge überdeckt ist, gibt zu keiner Veränderung des Perkussionschalls mehr Veranlassung, lässt sich also durch die Beklopfung nicht mehr nachweisen. Die Perkussion gibt also nur über die Schwingungsfähigkeit der der Wand an- oder naheliegenden Organteile Auskunft. Ist aber hinter und unter einem wandständigen Organ, also der Lunge, dem Herzen, der Leber und Milz ein lufthaltiger, also schwingungsfähiger Hohlraum gelegen, z. B. der Magen und Darm, so wird dieser bei starker Perkussion noch in Schwingungen versetzt und tympanitisch mitklingen, ein schwacher Perkussionsstoss wird aber einen in der Tiefe gelegenen Hohlraum nicht mehr erreichen. Aus diesem Grunde gibt ein Herz, welches dem lufthaltigen Magen (und nicht der Leber) aufliegt, bei starker Perkussion tympanitischen Schall und nur bei schwacher Beklopfung lassen sich seine Grenzen richtig feststellen. — Wenn an der Innenseite der Brustwand eine dünne Schicht lufthaltiger Lunge gelegen ist (von 1 bis höchstens 5 cm Tiefe) und dahinter ein luftleeres nicht schwingungsfähiges Organ, z. B. das Herz oder die Leber, so gibt diese dünne Schicht Lunge einen höheren, kürzeren und bisweilen auch leiseren Klopfeschall als eine dickere Schicht Lungengewebe. Diese Erscheinung ermöglicht es, die „relative“ Herz- und Leberdämpfung perkutorisch festzustellen.

Bei der Perkussion unterscheidet man folgende Schallqualitäten:

1. laut und leise (= hell und gedämpft);
2. langschallend und kürzschallend (= voll und leer);

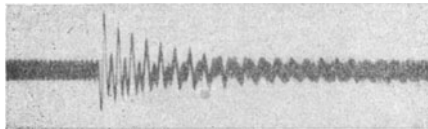
3. hoch und tief;
4. klangähnlich und nicht klangähnlich (= tympanitisch und nicht tympanitisch).

Fig. 2.



Lauter, tiefer langdauernder Schall der Lunge. Aufgenommen bei starkem Perkussionsschlag mit einem auf den Grundton abgestimmten Resonator ($H = 120$ Schwingungen).

Fig. 3

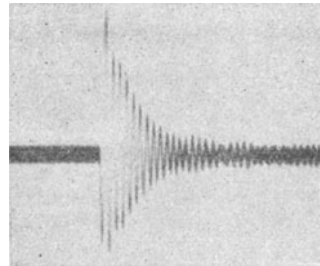


Leiser, tiefer, kürzerer Schall der Lunge bei schwachem Perkussionsschlag. Aufnahme mit abgestimmtem Resonator.

Fig. 4.

Als besondere Schallqualität unterscheidet man noch den Metallklang, welcher durch sehr hohe Obertöne ausgezeichnet ist.

1. Mit **laut** und **leise** bezeichnet man die Unterschiede in der Intensität, d. h. der Amplitude der Schallschwingungen, welche das Trommelfell treffen. Diese Unterschiede in der Lautheit des Perkussionsschalles sind in erster Linie abhängig von der Schwingungsfähigkeit und besonders vom Luftgehalt der perkutierten Organe, zweitens aber auch von der Stärke des angewandten Perkussionsschlages. Man muss



Lauter, hoher, tympanitischer, kürzerer Bauchschall. Aufgenommen mit einem darauf abgestimmten Resonator ($c' = 256$ Schwingg.).

deshalb an den zu vergleichenden Stellen stets mit der gleichen Stärke anklopfen und muss sich davor hüten, eine vorgefasste Meinung durch ungleichartiges Anschlagen zum Ausdruck zu bringen. Ungleichartiges Perkutieren erzeugt ungleichen Schall und kann krankhafte Schallunterschiede vortäuschen. Die Perkussion ist, wie Skoda gelehrt hat, immer vergleichend.

Skoda hat für laut und leise die Bezeichnung „hell“ und „gedämpft“ oder „dumpf“ gewählt und man spricht deshalb von einer „Dämpfung“ dort, wo der Perkussionsschall bei vergleichender Perkussion leiser ist. Man beachte, dass die Ausdrücke „hell“ und „gedämpft“ oder „dumpf“ klinisch in anderem Sinne gebraucht werden, als im gewöhnlichen Sprachgebrauch. Während letzterer unter einem hellen einen hohen und unter dumpfem einen tiefen Schall versteht, bezeichnet Skoda damit einen lauten und leisen Schall.

Am normalen Thorax und Abdomen findet sich lauter (heller) Schall im Bereich der Lunge, des Magens und Darms; leisen (gedämpften) Schall erhält man dort, wo Herz, Leber, Milz und Nieren der Brust- und Bauchwand anliegen. Ganz leisen (völlig gedämpften oder absolut „leeren“) Schall gibt auch die Muskulatur (Schenkelschall). Die luftleeren weichen Teile wie Leber, Herz, Muskulatur geben beim Beklopfen so gut wie keine Schwingungen, also keinen Schall, und man hört bei ihrer Beklopfung nur das Patschen von Finger auf Finger oder von Hammer auf Plessimeter. Luftleere harte Teile, also die Knochen, z. B. die Wirbelsäule, leiten den Perkussionsstoss vorzüglich fort. Bei ihrer Beklopfung können deshalb lufthaltige Organe, welche ihnen anliegen, in Schwingungen versetzt und damit zum Tönen gebracht werden. Aus diesem Grunde gibt die Perkussion der Wirbelsäule sowie des Sternums im Bereich der Lunge lauten Schall.

Leiser Schall (Dämpfung)¹⁾ im normalen Bereich des Lungenschalles kommt vor:

- I. Wenn die der Brustwand anliegende Lunge luftleer geworden ist; doch muss die luftleere Partie mindestens fünfmarkstückgross sein und der Brustwand an- oder naheliegen; luftleere Teile, welche tiefer als 5 cm in

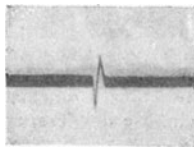
¹⁾ Von einer Dämpfung pflegt man dort zu sprechen, wo der Klopf-schall leiser ist (z. B. Herzdämpfung, Dämpfung über einem pleurischen Exsudat); doch ist der Schall einer Dämpfung meist nicht nur weniger laut, sondern meist auch weniger tief, also höher klingend und zugleich von kürzerer Dauer. Man beachte, dass der Ausdruck der „Dämpfung“ in der Medizin in anderem Sinne gebraucht wird als in der Physik, die darunter ein rasches Abklingen von Schwingungen versteht.

der Lunge gelegen und von lufthaltigem Lungengewebe überlagert sind, liefern keine Dämpfung. Zentrale Pneumonien oder tief im Thorax gelegene Tumoren und Aneurysmen sind deshalb perkutorisch nicht nachweisbar.

Das Lungenparenchym kann luftleer werden:

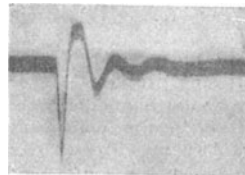
- a) durch Infiltration: bei Pneumonie, tuberkulöser Lungeninfiltration, bei hämorrhagischem Infarkt, Abszess, Neubildungen der Lunge;
 - b) bei Atelektase: unter Atelektase versteht man jenen Zustand, bei welchem die Lungenbläschen luftleer und ihre Wandungen kollabiert sind; dies kommt dadurch zustande, dass durch den Druck eines pleuritischen oder perikarditischen Exsudates die Luft aus den Alveolen verdrängt wird, oder dadurch, dass die Luft aus den Alveolen durch Resorption verschwindet, nachdem die zuführenden Bronchien verstopft sind.
- I. Wenn zwischen Lunge und Brustwand Flüssigkeit ergossen ist (pleuritische Exsudate, Empyem, Hydrothorax) und zwar geben die pleuritischen Flüssigkeitsergüsse einen ganz besonders leisen und kurzen (sogenannten leeren) Schall. Doch müssen Flüssigkeitsansammlungen, um nachweisbar zu werden, bei Erwachsenen mindestens 400 ccm betragen. Auch pleuritische Schwarten oder Tumoren können die Schwingfähigkeit der Brustwand beeinträchtigen und dadurch Dämpfung verursachen.

Fig 5.



Ganz leiser, kurzer, gedämpfter Schall über einem grossen pleuritischen Exsudat, direkte Aufnahme.

Fig. 6.



Abnorm tiefer Lungenschall bei Lungenemphysem (direkte Aufnahme ohne Resonator).
75 Schwingungen.

Pleuritische Exsudate sammeln sich im nicht verwachsenen Pleuraum zuerst in den seitlichen und hinteren unteren Partien an und verbreiten sich von da aus nach vorn und oben. Meist verläuft die obere

Grenze der pleuritischen Exsudate in einer Bogenlinie, die in der hinteren Axillarlinie am höchsten steht und sich gegen die Wirbelsäule und die vordere Brustwand zu absenkt (parabolische Kurve von Damoiseau und Ellis). Bei grossen pleuritischen Ergüssen findet man auch auf der gesunden Seite hinten unten neben der Wirbelsäule häufig eine dreieckige kleine Dampfungszone, das sogenannte Rauchfussche Dreieck und die Wirbelsäule gibt in dessen Bereich leisen Schall.

Bei entzündlichen Pleuraexsudaten verändern sich die Grenzen der Dämpfung bei Lagewechsel des Patienten nicht oder nur wenig, da das Exsudat meistens durch Verklebung der Pleurablätter abgekapselt ist; bei Hydrothorax, der sich meist doppelseitig, wenn auch nicht beiderseits in gleicher Höhe vorfindet, ändert sich das Flüssigkeitsniveau bei Lagewechsel meist erst nach einer viertel oder halben Stunde. Bei gleichzeitiger Ansammlung von Luft und Flüssigkeit im Pleurasack (Pyo- und Seropneumothorax) stellt sich die Flüssigkeitsmenge sofort auf die Horizontale ein, indem z. B. bei aufrechter Haltung des Patienten die Flüssigkeit als Dämpfung in der vorderen unteren Thoraxhälfte nachweisbar ist, bei Rückenlage aber nach hinten sinkt und vorne lautem Schalle Platz macht. — Oberhalb grosserer pleuritischer Exsudate findet sich meist hoher und tympanitischer Perkussionsschall, oberhalb kleiner Exsudate häufig abnorm lauter und tiefer Schall.

Durch Ansammlung grosser Mengen von Luft oder Flüssigkeit im Pleurasack werden das Mediastinum und das Herz nach der gesunden Seite und das Zwerchfell nach abwärts verdrängt.

Schliesslich wird leiser Perkussionsschall auch dort erhalten, wo Geschwülste im Brustraum der Brustwand anliegen (Geschwülste der Lungen, der Pleura, der Drüsen, Aortenaneurysmen).

Schilddrüsenvergrösserungen unter dem Sternum (Struma substernalis), Vergrösserungen der Thymusdrüse sowie Drüsenschwellungen im vorderen Mediastinalraum, also oberhalb des Herzens und über der Aorta können sich durch eine Dämpfung auf dem Manubrium sterni und den angrenzenden Teilen des 1. und 2. Interkostalraumes zu erkennen geben. Drüsengeschwülste am Lungenhilus, z. B. die Bronchialdrüsentuberkulose, lassen sich durch Perkussion nicht erkennen, da diese Drüsen tief in der Mitte des Brustraums vor der Wirbelsäule, der Aorta und der Bifurkation gelegen sind (s. Fig. 24). Auch grosse Geschwülste des Lungenhilus (Karzinome, Granulome) sowie Aortenaneurysmen können der Perkussion entgehen, wenn sie nicht bis nahe an die Brustwand heranreichen; zu ihrer Feststellung ist das Röntgenverfahren unerlässlich. Dämpfungen im Interkapularraum oder auf der Wirbelsäule auf dem 2. bis 5. Brustwirbel sind deshalb nur ein unzuverlässiges Symptom der Bronchialdrüsentuberkulose und grossenteils durch die Muskelmasse des Trapezius und Rhomboideus bedingt.

2. Langschallend und kurzschallend (= voll und leer). Unter vollem = sonorem Schall verstand Skoda denjenigen, welcher von einem grossen schallgebenden Körper geliefert wird, z. B. von einer grossen Glocke, deren Klang lange anhält. Leer schallt unter gleichen Umständen ein kleiner Körper, weil dessen Schwingungen rascher abklingen und erlöschen. Der leere Schall ist also = kurz oder kurzschallend, beim vollen Schall

kommen die Schwingungen später zur Ruhe, er dauert länger an. Voll, also länger dauernd, ist der Klopfeschall der gesunden lufthaltigen Lunge; luftleeres Gewebe, z. B. infiltrierte Lunge, die Muskulatur oder ein Flüssigkeitserguss im Pleuraraum gibt kurzen Schall. Am menschlichen Körper ist der Unterschied in der Dauer des vollen und leeren (oder kurzen) Schalles nur unbedeutend, aber doch deutlich wahrnehmbar. Es hat sich nachweisen lassen, dass der volle Schall der normalen Lunge nicht nur eine sehr viel grössere Amplitude zeigt, sondern auch ungefähr doppelt so lange andauert (0,42 Sekunden) als der leere Schall über infiltrierter Lunge oder Muskulatur (0,28 Sekunden). Voll, also langschallend, ist der Perkussionsschall namentlich dann, wenn er reich ist an tiefen Tönen, weil diese langsamer abzuklingen pflegen. Aus diesem Grunde ist der Klopfeschall beim Lungenemphysem und beim Pneumothorax besonders „voll“, also langdauernd. — Unrichtig ist es, den Ausdruck „kurz“ als gleichbedeutend mit „gedämpft“, also „leise“ zu gebrauchen. Bei tuberkulöser Infiltration der einen Lungenspitze pflegt über dieser der Schall nicht nur leiser (gedämpft), sondern auch höher und kürzerdauernd zu sein, als über der anderen gesunden Lungenspitze.

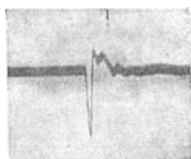
3 Hoch und tief. Die Höhe eines Tones ist bedingt durch die Zahl der Schwingungen in der Sekunde; je grösser diese Zahl ist, desto höher ist der Ton. — Der Perkussionsschall stellt im physikalischen Sinne ein Geräusch dar, das aus einer Reihe einzelner Töne zusammengesetzt ist. Es hat sich feststellen lassen, dass diese Tonreihe im Perkussionsschall der Lunge von der einfach gestrichenen Oktave bis zur grossen Oktave, also bis zu den tiefsten Tönen, welche eine Bassstimme zu singen vermag, herabreicht. Die tiefen Eigentöne des Lungenschalles (um 120 Schwingungen) lassen sich am besten erkennen, wenn man mit einem dicken Gummihammer, wie er zur Auslösung der Sehnenreflexe gebräuchlich ist, auf ein der Brustwand angelegtes Plessimeter aus Gummi, z. B. einen Radiergummi, klopft.

Während die obere Grenze dieser Tonreihe von geringer Bedeutung ist, weil sie hauptsächlich von der Beschaffenheit der perkutierenden Hilfsmittel (Plessimeter und Hammer, harte oder weiche Finger) abhängig ist, beansprucht die untere Tongrenze grössere Beachtung: der Perkussionsschall der gesunden Lunge enthält bei Erwachsenen tiefere Töne als bei Kindern (um 170), am tiefsten reicht die Tonreihe herab bei der geblähten

Lunge der Emphysematiker und besonders bei Pneumothorax. Bei Infiltration der einen Lungenspitze, z. B. bei Tuberkulose, fehlen über dieser die tiefen Töne, welche auf der anderen, gesunden Lunge noch vorhanden sind, und der Klopfeschall erscheint deshalb auf der kranken Seite höher oder, richtiger gesagt, weniger tief. Von der Tonreihe, welche im Perkussionsschall der Lunge enthalten sind, pflegen die tiefsten Töne am charakteristischsten zu sein und am längsten nachzuklingen. Ein Perkussionsschall, welcher sehr tiefe Töne enthält, ist deswegen meistens auch laut (= hell) und langschallend (= voll). Die Höhenunterschiede des Perkussionsschalles und namentlich die tiefen Töne lassen sich auch ohne Zuhilfenahme von Apparaten, also mit blossem Ohr genügend auffassen. Am leichtesten kann die Höhenlage des Perkussionsschalles dann beurteilt werden, wenn eine Tonlage besonders stark anklingt, wenn also ein Tonbeherrscher vorhanden ist, wie dies beim tympanitischen Schall der Fall ist.

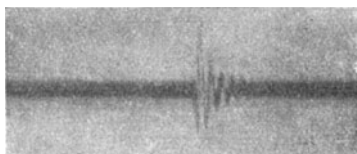
Die als Schallwechsel bezeichneten Phänomene beziehen sich auf die Höhenlage dieses Tonbeherrschers.

Fig. 7.



Hoherer Lungenschall, direkte Aufnahme, $c = 129$ Schwingungen.

Fig. 8.



Tympanitischer Bauchschall, direkte Aufnahme, $c' = 256$ Schwingungen.

Als Wintrichschen Schallwechsel bezeichnet man jenen, bei welchem der tympanitische Perkussionsschall beim Öffnen des Mundes höher, beim Schliessen tiefer wird. Man kann sich dies versinnlichen, indem man den eigenen Larynx oder die Wange perkutiert und dabei den Mund öffnet und schliesst. Er findet sich bei Kavernen, wenn diese mit einem Bronchus in offener Kommunikation stehen, ausserdem bisweilen bei Pneumonien und oberhalb grosser pleuritischer Exsudate, wobei durch das verdichtete Gewebe hindurch die Luft in den Bronchien erschüttert wird. Tritt dieser Schallwechsel im Liegen ein und fehlt im Sitzen oder umgekehrt, so ist der zuführende Bronchus bei bestimmter Körperstellung durch flüssigen Inhalt verschlossen (Unterbrochener Wintrichscher Schallwechsel).

Gerhardt'scher Schallwechsel, d. h. verschiedene Höhe des Perkussionsschalles bei Sitzen und Liegen findet sich über Kavernen,

welche ungleichmassige Durchmesser zeigen, also z. B. eiförmig und zum Teil von Flüssigkeit erfüllt sind.

4. **Klangähnlicher = tympanitischer** Perkussionsschall ist gegenüber dem nicht tympanitischen dadurch ausgezeichnet, dass er einem Klange ähnlich ist und eine bestimmte Tonhöhe, nämlich einen klangbeherrschenden Ton erkennen lässt. Der tympanitische Schall ist charakterisiert durch die Einfachheit und Regelmässigkeit der Schwingungen, wodurch er einem einfachen Ton im physikalischen Sinne nahe steht (siehe Abb. 8). Der nicht tympanitische Schall dagegen zeigt komplizierte Schwingungsform (siehe Abb. 7). Der tympanitische Schall ist meist auch durch eine höhere Tonlage ausgezeichnet (in der kleinen und eingestrichenen Oktave); er findet sich über grösseren lufthaltigen Hohlräumen, nämlich dem Kehlkopf und der Trachea, wie über dem lufthaltigen Magen und Darm. Dagegen schallt die gesunde Lunge im Thorax nicht tympanitisch; nur in den untersten, dem Magen angrenzenden Partien der linken Lunge findet sich tympanitischer Schall, da man an dieser Stelle, namentlich bei starkem Perkussionsstoss, durch die dünnen Lungenränder hindurch den in der Kuppel des Zwerchfells gelegenen Luftraum des Magens mit in Erschütterung versetzt.

Unter krankhaften Verhältnissen wird tympanitischer Schall gefunden:

1. Bei Verdichtungen des Lungengewebes, welche die Perkussion der Bronchien, also der normalerweise in der Lunge vorhandenen luftführenden Hohlräume ermöglicht: wie z. B. über Pneumonien, Lungenkompressionen und anderen Atelektasen.
2. Bei Vorhandensein pathologischer luftführender Hohlräume, und zwar:
 - a) bei wandständigen und in infiltrierte Gewebe liegenden Kavernen, wenn diese der Brustwand nahe liegen;
 - b) selten bei Pneumothorax, und zwar dann, wenn die Luftmenge nur klein ist, oder bei offenem Pneumothorax. Bei grossem und geschlossenem Pneumothorax, also bei umfangreichem Lufteerguss in die Pleurahöhle ist jedoch der Perkussionsschall immer abnorm tief und laut und nicht tympanitisch.
3. Bei Entspannung des Lungengewebes, in der Umgebung von ausgedehnten Infiltrationen und von pleu-

ritischen und perikarditischen Exsudaten; so z. B. findet sich häufig über dem Oberlappen höherer, tympanitischer Schall bei Pneumonie des gleichseitigen Unterlappens, oder oberhalb grösserer pleuritischer Ergüsse. Nimmt man die Lunge aus dem Thorax der Leiche heraus, ist sie also entspannt und kollabiert, so schallt sie ebenfalls tympanitisch (um 220 Schwingungen). Tympanitischer Schall findet sich bisweilen auch bei unvollständiger Infiltration des Lungengewebes, wenn dieses zugleich Luft und Flüssigkeit enthält, so z. B. im 1. und 2. Stadium der kruppösen Pneumonie, bei katarrhalischer Pneumonie und bei Lungenödem.

Metallklang beruht auf dem Hervortreten sehr hoher Obertöne von mehreren tausend Schwingungen neben einem tiefen Grundton und auf dem langsamen Abklingen. Er entsteht in grossen lufthaltigen Höhlen mit glatten Wandungen. Man findet den Metallklang unter anderem dann, wenn der Magen oder Darm mit Gas stark aufgetrieben ist, und man kann ihn sich versinnlichen, indem man einen Gummiball ans Ohr hält und ihn mit dem Fingernagel beklopft oder indem man ein silbernes Geldstück oder eine Glocke zum Klingen bringt. Metallklang zeigt sich am Thorax:

1. bei Anwesenheit grosser glattwandiger Kavernen, deren Durchmesser mindestens 4 cm beträgt,
2. bei Pneumothorax.

Der für das Vorhandensein grosser glattwandiger, lufthaltiger Hohlräume charakteristische Metallklang lässt sich mit der gewöhnlichen Perkussionsmethode nur höchst selten nachweisen, da die charakteristischen hohen Obertöne zu leise sind, als dass sie sich durch die Brustwand der ausseren Luft mitteilen könnten, sie werden fast nur dann gehört, wenn man während des Perkutierens das Ohr oder das Stethoskop der Brustwand anlegt, ferner empfiehlt es sich zur Hervorrufung des Metallklangs nicht mit dem Finger oder dem Gummihammer zu perkutieren, sondern mit einem harteren Gegenstand, etwa einer Bleistiftspitze auf ein der Brustwand angelegtes Plessimeter zu klopfen (Plessimeter-Stabchen-Perkussion).

Von französischen Ärzten wird statt der Plessimeter-Stabchen-Perkussion das *Signe du Sou* verwandt: Man legt eine grosse Kupfermünze (einen Sou) auf die Brustwand und klopft mit einem anderen Soustück darauf. Auskultiert man nun an einer benachbarten Stelle oder auf der gegenüberliegenden Wand derselben Brusthälfte, so hört man das Klappern der Münze bald deutlicher klingend, bald abgeschwächt, und zwar erscheint es klingend bei verdichteter oder komprimierter Lunge, namentlich über Pleuraexsudaten, und metallklingend bei Pneumothorax und Kavernen

Das Geräusch des gesprungenen Topfes (*bruit de pot fêlé*) entsteht bei starker Perkussion, wenn aus einem Hohlraum die Luft durch eine enge Öffnung hinausgepresst wird (Stenosengeräusch). Es kommt vor bei Gesunden, zumal bei Kindern, wenn man während des Sprechens, resp. des Schreiens die Brustwand perkutiert. Unter pathologischen Verhältnissen findet es sich über oberflächlichen Kavernen, die durch eine enge Öffnung mit einem Bronchus in Verbindung stehen, bisweilen bei erschlafftem und infiltriertem Lungenparenchym (Pneumonie und pleuritischen Exsudat). Das Geräusch des gesprungenen Topfes wird deutlicher, wenn der Patient den Mund öffnet. Ist das Geräusch über grossen Kavernen zugleich metallisch klingend, so bezeichnet man es als Münzenklirren.

Der normale Lungenschall.

Die obere Lungengrenze (der Lungenspitze) findet sich vorne 3—4 cm über dem oberen Schlüsselbeinrand, hinten in der Höhe des Proc. spinosus des 7. Halswirbels; sie zeigt bei Inspiration und Expiration keine Verschiebung. Die oberen Lungenabschnitte z. B. in der Fossa infraclavicularis und besonders am Rücken in der Fossa supra- und infraclavicularis zeigen normalerweise leiseren Schall als die unteren Lungenabschnitte, und zwar deswegen, weil sie von einer dicken Schicht von Brustmuskeln überdeckt sind. Ein Vergleich zwischen dem Schall der unteren und oberen Lungenabschnitte gibt deshalb nur unsichere Resultate.

Die untere Lungengrenze findet sich am rechten Sternalrand auf der 6. Rippe, in der rechten Mamillarlinie meist am unteren Rand der 6. oder am oberen Rand der 7., in der vorderen Axillarlinie am unteren Rand der 7., in der Skapularlinie an der 9. Rippe, neben der Wirbelsäule am Proc. spinosus des 11. Brustwirbels. Links neben dem Brustbein grenzt die Lunge an die Herzdampfung; die Grenze zwischen linker Lunge und Magen lässt sich nicht sicher perkutieren, weil der laute, nicht tympanitische Schall der Lunge allmählich in den lauten tympanitischen Schall des Magens übergeht.

Zur Perkussion der Lungenspitzen stellt man sich am besten hinter den Kranken, der mit nach vorne gebeugtem Kopf und Schultern und schlaff herabhängenden Armen auf einem Stuhle oder im Bette sitzt. Man vergleicht zuerst, ob der Schall in den Fossae supraspinatae und supraclaviculares beiderseits ganz gleich ist und bestimmt dann, auf dem Rande des M. trapezius gegen den Hals herauf perkutierend, den Stand der Lungenspitze. In derselben Weise kann man auch an den seitlichen Partien des Halses den Lungenschall gegen den leisen oder tympanitischen Schall der Halsmuskulatur und der Trachea abgrenzen. Tieferer Stand einer Lungenspitze findet sich bei Schrumpfung derselben z. B. infolge von Tuberkulose. — Man beklopft sodann, indem man immer symmetrische Stellen beider Seiten vergleicht, die übrige Lunge an Brust und Rücken und ermittelt zum Schluss die Lage der unteren Lungengrenzen. Zur Bestimmung der unteren Lungengrenze perkutiert man in der rechten Mamillarlinie nach abwärts und sucht den Punkt auf, wo der meist schon von der 5. Rippe ab leiser und höher werdende Lungenschall in den ganz leisen Schall der Leber übergeht, wo also die letzte Spur des lauten und tiefen Lungenschalles vollständig

verschwunden ist. In ähnlicher Weise perkutiert man sodann am R. Sternalrand und in den Skapularlinien den unteren Rand der Lunge.

Topographie der einzelnen Lungenlappen: Die Grenze zwischen Ober- und Unterlappen beginnt hinten beiderseits in der Höhe des 3. bis 4. Brustwirbels, verläuft nach unten und auswärts und erreicht ihr Ende linkerseits in der Mamillarlinie an der 6. Rippe; rechterseits teilt sie sich etwa 6 cm über dem Schulterblattwinkel in einen oberen und unteren Schenkel, welche den Mittellappen zwischen sich fassen. Der obere verläuft nur wenig nach abwärts und erreicht den vorderen Lungenrand in der Höhe des 4. oder 5. Rippenknorpels; der untere, den Mittellappen vom Unterlappen trennend, verläuft steil nach abwärts und erreicht den unteren Lungenrand in der Mamillarlinie. Man perkutiert also hinten oben beiderseits bis zur 4. Rippe den Oberlappen, von da nach abwärts den Unterlappen, vorne auf der linken Seite nur Oberlappen, auf der rechten Seite vorne bis zum 3. Interkostalraum Oberlappen, von da nach abwärts Mittellappen, in der rechten Axillarlinie Ober-, Mittel- und Unterlappen.

Bei ruhiger Respiration verschoben sich die Lungenränder nur wenig; bei Rückenlage rückt der vordere untere Lungenrand etwa 2 cm tiefer als bei aufrechter Stellung, bei Seitenlage steigt der untere Lungenrand der entgegengesetzten Seite in der Axillarlinie 3—4 cm herab. Bei tiefster Inspiration kann die respiratorische Verschiebung noch bedeutender sein und bei tiefster Inspiration und Seitenlage 9 cm und mehr betragen. Die respiratorische Verschiebung der Lunge (durch Ausfüllung der Komplementäräume) ist am ausgiebigsten in der Axillarlinie.

Tiefstand der unteren Lungengrenze zeigt sich bei Lungenemphysem dauernd, und im asthmatischen Anfall vorübergehend.

Hochstand der unteren Lungengrenze findet sich doppelseitig bei Aufwärtsdrängung des Zwerchfells durch Luft- oder Flüssigkeitsansammlung (Aszites), sowie durch Tumoren und auch bei übermässiger Fettanhäufung in der Bauchhöhle, bei Schwangerschaft, nicht selten auch bei Chlorose. Hochstand der unteren Lungengrenze auf einer Seite kommt vor bei Schrumpfungsvorgängen der Lunge und der Pleura.

Die respiratorischen Verschiebungen werden geringer bei Emphysem und Stauungsinduration der Lunge (einseitig bei Bronchostenose), sowie bei beginnender Pleuritis, und fehlen bei Verwachsung der Lunge mit der Brustwand.

Auskultation.

I. Das Atmungsgeräusch.

Man unterscheidet:

1. vesikuläres = Bläschenatmen,

2. bronchiales = Röhrenatmen,
3. unbestimmtes Atmungsgeräusch
und ausserdem noch Atmen mit metallischem Klang = amphorisches oder Krug-Atmen.

Ferner hat man zu beachten, ob das Atemgeräusch
von normaler Stärke
oder abnorm laut (verstärkt)
oder abnorm leise (abgeschwächt) ist.

1. Vesikuläres Atmen (Zellenatmen). Über der gesunden Lunge hört man während der Inspiration ein tiefes, schlürfendes oder brausendes Geräusch, während der Expiration gar kein oder nur ein kurzes ähnliches Atmungsgeräusch. Das Vesikuläratmen kann ungefähr nachgeahmt werden, indem man die Lippen in jene Haltung bringt, welche zur Aussprache des O oder U erforderlich ist, und langsam die Luft einzieht und ausstösst, es gleicht vielleicht am meisten dem Rauschen in einem Nadelwald und zeigt eine Schwingungszahl um 170 in der Sekunde (von 100 bis gegen 300). Das Vesikuläratmen ist durch das Vorhandensein tiefer Grundtöne ausgezeichnet. Es findet sich nur über lufthaltigem, respirierendem Lungengewebe; wenn man also an einer bestimmten Stelle der Brustwand reines Vesikuläratmen hört, so kann man daraus den Schluss ziehen, dass darunter lufthaltiges Lungengewebe liegt, das sich an der Atmung beteiligt.

Das Vesikuläratmen ist bei oberflächlicher Atmung nur leise, es wird lauter (ohne sonst seinen Charakter zu ändern) bei tiefer Atmung; es ist desto stärker zu hören, je grösser die Ausdehnungsfähigkeit der Lungen ist. Das Vesikuläratmen ist aus diesem Grunde abgeschwächt über solchen Lungenabschnitten, welche infolge krankhafter Prozesse die Fähigkeit eingebüsst haben, sich inspiratorisch auszudehnen und expiratorisch zu verkleinern, oder wodurch Verengerung und Verschluss der Bronchien die inspiratorische Luftfüllung der zugehörigen Lungenabschnitte erschwert oder unmöglich gemacht ist. Man hört deshalb bei Asthma oder bei schwerer Bronchitis über umschriebenen Partien der Lungen kein Atmungsgeräusch, und zwar offenbar dort, wo die zuführenden Bronchien durch Sekret verstopft sind. Bei Verschluss der Bronchien durch Neoplasmen und Fremdkörper fehlt über den zugehörigen Lungenabschnitten das Atemgeräusch. — Bei Lungentuberkulose ist das Einatmungsgeräusch über den erkrankten Teilen, z. B. über der einen Spitze oft ab-

geschwächt und unrein, bisweilen aufgehoben. Bei Lungenemphysem pflegt das Atemgeräusch gleichfalls abgeschwächt zu sein, und zwar deshalb, weil die respiratorischen Volumenschwankungen der dauernd übermässig ausgedehnten Lunge nur gering sind. Abschwächung des Atmungsgeräusches findet sich ferner als wichtiges Zeichen über pleuritischen Ergüssen, da letztere den Schall schlecht leiten und die Lunge von der Brustwand abdrängen und immobilisieren. Über grossen pleuritischen Exsudaten fehlt das Atmungsgeräusch ganz. Bei starken Verwachsungen der Lunge mit der Brustwand (Pleuraschwarten) ist es oft abgeschwächt, weil die Ausdehnungsfähigkeit der Lunge vermindert ist.

Bei Kindern ist das Atmungsgeräusch normalerweise lauter und höher, als bei Erwachsenen (pueriles Atmen).

Wenn die Patienten in dem Bestreben laut zu atmen, in Rachen, Nase und Kehlkopf laute Geräusche produzieren, so hört man diese störenden Geräusche fortgeleitet auch über den Lungen, am lautesten über den oberen und medianen Abschnitten, also den Fossae supraspinatae, supra- und infraclaviculares, im Interskapularraum und neben dem Manubrium sterni. Man kann diese Nebengeräusche vermeiden, indem man dem Patienten aufgibt, möglichst geräuschlos aber dabei doch ausgiebig zu atmen, bald bei offenem, bald bei geschlossenem Munde oder indem man ihnen ein etwa fingerdickes Glasrohr zwischen die Lippen steckt und durch dieses atmen lässt. Auch bei krankhaften Verengerungen im Kehlkopf und der Trachea, z. B. bei Luftröhrenkompression durch einen Kropf hört man den Stridor über die Lungen fortgeleitet.

Als verschärftes Atmungsgeräusch im engeren Sinne des Wortes wird jenes bezeichnet, welches auch bei geräuschloser Atmung gehört wird, es macht sich vor allem während der Ausatmung geltend, indem das Exspirationsgeräusch lauter, länger und schärfer (höher) wird als dies bei gesunden Menschen die Regel ist. Verlängerung und Verschärfung des Exspirationsgeräusches kann zwar auch bei Hindernissen im Bronchialbaum vorkommen, ist aber häufiger ein Zeichen beginnender oder unvollständiger Verdichtung des Lungengewebes. Auf eine Lungenspitze beschränkt, findet es sich oft als frühes Symptom der Lungentuberkulose. Doch ist zu bemerken, dass über der rechten Lungenspitze häufig auch normalerweise das Expirationsgeräusch länger dauert, höher und lauter klingt, als über der linken.

Erfolgt das Inspirium in mehreren Absätzen, so spricht man von sakkadiertem Atmen, und zwar sind die einzelnen Absätze meist synchron mit der Herzaktion; es ist dies ein wenig bedeutungsvolles Zeichen, ebenso wie die in der Nähe des Herzens wahrnehmbare Verstärkung des Atemgeräusches bei der Systole des Herzens: systolisches Vesikuläratmen.

2. Bronchialatmen (= hauchendes Atmen oder Röhrenatmen) klingt wie ein scharfes „ch“; es wird meistens bei der Expiration höher, schärfer und länger wahrgenommen, als bei der Inspiration, es ist nicht durch seine Lautstärke, sondern durch seinen Klangcharakter vom Vesikuläratmen verschieden. Es zeigt eine Tonhöhe der zweigestrichenen kleinen Oktave, während das reine Vesikuläratmen die Grundtöne der grossen Oktaven darbietet.

Unter normalen Verhältnissen wird über der Brustwand nirgends Bronchialatmen wahrgenommen, und zwar deshalb, weil die Bronchien allenthalben von Lungengewebe umgeben sind und weil das schaumartige lufthaltige Lungengewebe die in den Bronchien entstehenden Schallerscheinungen abschwächt und aufhebt. Der für das Bronchialatmen charakteristische Ch Laut wird besonders deutlich wahrgenommen, wenn man den Patienten ein diesen Laut enthaltendes Wort, z. B. „Achtundsechzig“ mit Flusterstimme, also klanglos aussprechen lässt und gleichzeitig mit dem auf die Brustwand aufgelegten blossen Ohr auskultiert; der Untersucher verschliesst dabei zweckmässigerweise mit dem Finger das andere Ohr.

Unter pathologischen Verhältnissen kommt Bronchialatmen dort zur Beobachtung, wo die Lunge luftleer geworden ist, wo also durch verdichtetes Lungengewebe das in den grösseren und mittleren Bronchien entstehende hochklingende Atmungsgeräusch gut und unverändert zur Brustwand fortgeleitet wird. Wenn über einer Stelle der Lunge Bronchialatmen gehört wird, so ist dies ein sicheres Zeichen dafür, dass dort die Lunge verdichtet, luftleer ist. Bronchialatmen findet sich bei allen Infiltrationsprozessen, welche der Brustwand an- oder naheliegen, z. B. bei Pneumonie und Tuberkulose, ferner bei Kompression der Lunge oberhalb von Pleuraexsudaten; ausserdem bei Kavernen, die der Brustwand naheliegen und von luftleerem Gewebe umgeben sind. Ist dagegen ein Verdichtungsherd oder eine Kaverne tief in der Lunge gelegen und von lufthaltigem Lungengewebe umgeben, so hört man darüber nicht Bronchial-, sondern Vesikuläratmen. Es ist also nicht die Höhlenbildung maassgebend für die Entstehung des Bronchialatmens, sondern allein die Verdichtung des Lungengewebes in ihrer Umgebung. Über luftleerem Lungengewebe wird Bronchialatmen nur dann wahrgenommen, wenn

die zuführenden Bronchien frei durchgängig sind; falls diese verstopft sind, z. B. durch Sekrete oder durch Fibringerinnsel, so wird auch über verdichtetem Lungengewebe kein Bronchialatmen gehört, sondern das Atemgeräusch ist aufgehoben. Das ist der Grund, weshalb bei einer Lungenentzündung oft nicht im ganzen Bereich der entzündlichen Infiltration Bronchialatmen gehört wird, sondern an manchen Stellen das Atemgeräusch abgeschwächt oder aufgehoben ist.

Über dem Kehlkopf und der Trachea hört man ein Atemgeräusch, das dem Bronchialatmen ausserordentlich ähnlich klingt; dieses Laryngeal- und Trachealatmen ist aber nicht völlig mit dem reinen Bronchialatmen identisch, das über grossen pneumonischen Infiltrationen oder über komprimierten luftleeren Lungenabschnitten gehört wird. Das Trachealatmen klingt nämlich etwas tiefer und damit weniger scharf, und es lässt sich nachweisen, dass es mit dem aus der Lunge stammenden Vesikuläratmen vermischt ist. Auch über den Dornfortsätzen des 7. Halswirbels und der obersten Brustwirbel und den benachbarten Partien des Interskapularraumes sowie über dem Manubrium sterni kann man meist das Bronchialatmen neben dem Vesikuläratmen schwach durchhören (gemischtes Atmen). Setzt man das Stethoskop zuerst auf die Vorderseite der Trachea und dann schrittweise an die Aussenseite des Halses, die Supra- und Infraklavikulargrube, so kann man erkennen, dass mit zunehmender Entfernung von der Trachea zuerst die höchsten (schärfsten) Töne des Trachealatmens verschwinden und dass das Atemgeräusch über das gemischte bronchovesikuläre Atmen mit verschärftem Expirium allmählich in Vesikuläratmen übergeht.

3. Als unbestimmtes Atmungsgeräusch bezeichnet man ein solches, das weder mit Sicherheit als vesikuläres noch als bronchiales erkannt werden kann. Man findet es über beginnenden oder unvollständigen Infiltrationen des Lungengewebes, und namentlich dort, wo kleine Verdichtungsherde mit lufthaltigem Lungengewebe abwechseln, wo also die Bedingungen zum Zustandekommen des Bronchialatmens und Vesikuläratmens nebeneinander vorhanden sind, und wo deshalb keines von beiden rein und ausschliesslich zu Gehör kommt. Von unbestimmtem Atmen wird man auch dann sprechen müssen, wenn das Atmungsgeräusch über pleuritischen Exsudaten oder bei lautem Rasseln zu schwach ist, als dass man seinen Charakter deutlich erkennen könnte. Bei langsam sich ausbildender Infiltration der Lunge, z. B. bei Tuberkulose, wird meist zuerst neben vesikulärem Inspirium das Expirationsgeräusch verlängert und verschärft, d. h. höher und abnorm laut, wahrgenommen; bei zunehmender Infiltration wird das Inspirium unbestimmt, während das Expirium bereits bronchialen Charakter annimmt. Erst bei vollständiger

Luftleere der Lunge wird auch das Inspirationsgeräusch rein bronchial.

Auch beim Bronchialatmen und unbestimmten Atmen hat man darauf zu achten, ob es laut oder ob es abgeschwächt ist. Abgeschwächtes Bronchialatmen hört man dann, wenn ein pleuritisches Exsudat vorhanden, und wenn die dahinter gelegene Lunge verdichtet ist, wenn sie also entweder pneumonisch infiltriert oder durch den Druck des Exsudates luftleer geworden ist.

Man kann sich das Verhältnis der Qualität des Atmungsgeräusches (vesikulär — unbestimmt — bronchial) zu seiner Stärke am besten in der Weise versinnlichen, dass man diese Eigenschaften in zwei verschiedenen Ebenen anordnet:

	Vesikulär- atmen	Unbestimmtes Atmen	Bronchial- atmen
verstärkt	verstärktes Vesikuläratmen ¹⁾	verstärkt unbestimmt ²⁾	sehr laut bronchial ⁴⁾
normal stark	normales Vesikuläratmen	normal laut unbestimmt	mittelstark bronchial
abgeschwächt bis aufgehoben	abgeschwächtes Vesikuläratmen ²⁾	abgeschwächt unbestimmt	abgeschwächt bronchial ⁵⁾

Amphorisches Atmen nennt man ein tiefes, hohles und dabei von hohen klingenden Obertönen begleitetes Sausen, welches sich über grossen Höhlen findet, nämlich bei glattwandigen grossen Kavernen von mindestens Walnussgrösse und bei Pneumothorax. Es lässt sich nachahmen, indem man über die Mündung eines Kruges oder einer Flasche bläst. Es entspricht dem Metallklang bei der Perkussion.

Metamorphosierendes Atmen ist dadurch charakterisiert, dass die Inspiration mit Zischen beginnt und alsdann in Bronchialatmen übergeht. Es findet sich hauptsächlich über Kavernen.

Als „rauhes“ Atmen wird ein solches bezeichnet, das nicht den gleichmässigen „weichen“ Charakter des normalen vesikulären Atmungsgeräusches darbietet, sondern mehr absatzweise erfolgt; es bietet den Übergang zu den schnurrenden Rasselgeräuschen dar, und wird leicht mit diesen verwechselt; es soll oft bei beginnender Lungenspitzen tuberkulose gehört werden.

¹⁾ = pueriles Atmen.

²⁾ z. B. über Pleuraergüssen mit dahinter liegender lufthaltiger Lunge.

³⁾ z. B. über beginnenden Verdichtungen der Lungenspitze.

⁴⁾ z. B. über manchen Kavernen bei Lungenphthisis.

⁵⁾ z. B. über Pleuraergüssen mit dahinter liegender luftleerer Lunge

II. Respiratorische Nebengeräusche.

A. Rasselgeräusche

werden dadurch erzeugt, dass flüssige oder zähe Massen (Schleim, Eiter, Blut, Ödemflüssigkeit) in den Luftwegen vorhanden sind und durch den Luftstrom bewegt werden. Dabei können die Bronchien verklebt und verschlossen und durch die Inspirationsbewegungen unter knackenden Geräuschen wieder geöffnet werden. Über die Natur der Sekrete, welche im einzelnen Falle das Rasseln bedingen, gibt die Untersuchung des Sputums Aufschluss. Man unterscheidet:

1. Schnurren und Pfeifen (= Rhonchi sonori und sibilantes), also kontinuierliche Geräusche verschiedener Tonhöhe, sie finden sich bei Schwellung der Bronchialschleimhaut und bei Anwesenheit zäher Sekrete, welche dem Bronchiallumen aufliegen, diese aber nicht völlig verschliessen; diese Schleimmassen werden beim Darüberstreichen des Luftstroms in zitternde Schwingungen versetzt. Man kann sich davon leicht überzeugen, wenn man bei Anwesenheit von Schleimklumpen in der Trachea diese mit dem Kehlkopfspiegel untersucht. Die schnurrenden und pfeifenden Geräusche, welche vielfach auch als „trockene“ bezeichnet wurden, werden bei Bronchialkatarrh und am ausgesprochensten bei Bronchialasthma besonders während der Expiration beobachtet.

2. Im Gegensatz zu diesen kontinuierlichen, also länger anhaltenden Geräuschen stehen die diskontinuierlichen, kurzdauernden, knackenden Schallerscheinungen, wie sie bei dem Platzen einer Blase gehört werden; sie entstehen dann, wenn ein durch Sekret verschlossener Bronchus sich bei der Inspiration wieder öffnet, oder wenn die in den Bronchialsekreten eingeschlossenen Luftblasen bei der respiratorischen Verschiebung, z. B. über den Gabelungen der Bronchien, platzen. Diese „blasigen“ Rasselgeräusche weisen auf die Anwesenheit flüssiger Massen (Eiter, Schleim, Blut, Ödemflüssigkeit) hin und werden deshalb auch als feuchte Rasselgeräusche bezeichnet. Sind sie sehr zahlreich, so darf man annehmen, dass grosse Mengen jener Flüssigkeiten in den Luftwegen vorhanden und dass zahlreiche Bronchien davon erfüllt sind.

Die blasigen Rasselgeräusche werden ferner unterschieden in grossblasige, mittelgrossblasige und kleinblasige, von denen die ersten nur in grossen Bronchien und in Kavernen, die letzten nur in den kleineren Bronchien zu entstehen schei-

nen. Eine besondere Form der ganz kleinblasigen Geräusche stellt das Knisterrasseln (Crepitatio) dar. Dieses wird nur bei der Inspiration gehört und findet sich im Anschoppungsstadium und auch, als wichtiges Zeichen, im Lösungsstadium der Pneumonie und bei Lungenödem, ausserdem hört man es bisweilen bei Kranken und Gesunden, welche lange Zeit gelegen haben, in den hinteren unteren Lungenpartien während der ersten tiefen Atemzüge (Entfaltungsrasseln). Man kann sich das Knisterrasseln am besten versinnlichen, indem man sich die Haare vor dem Ohre reibt oder Brausepulver mit Wasser mischt.

Klingendes und nicht klingendes Rasseln. Wenn blasige Rasselgeräusche in den Bronchien einer lufthaltigen Lunge zustande kommen, so erscheinen sie undeutlich, dem Ohre entfernt, wie aus der Tiefe kommend, man bezeichnet sie dann als nicht klingend. Treten dagegen Rasselgeräusche in einem luftleeren infiltrierten Lungenbezirk auf, so zeigen sie einen viel höheren deutlicheren Klang, sie scheinen dicht unter dem Ohr zustande zu kommen, und man bezeichnet sie dann als klingend oder mit dem alten, von Skoda eingeführten Namen, als konsonierend. Die klingenden Rasselgeräusche werden also unter denselben Umständen beobachtet, wie das Bronchialatmen, nämlich über luftleerem Lungengewebe und über Kavernen, welche in verdichtetem Gewebe gelegen sind. Ausgesprochen hochklingendes, dem Ohre nahe erscheinendes Rasseln kann dort die Diagnose einer Verdichtung ermöglichen, wo das Atmungsgeräusch unbestimmt ist, z. B. über kleinen bronchopneumonischen Herden.

Metallisch klingende Rasselgeräusche mit sehr hohen Obertönen neben dem tiefen Grundton finden sich über grossen Hohlräumen, welche metallischen Perkussionsschall und amphorisches Atmen liefern, also über grossen Kavernen und bei Pneumothorax. Als Geräusch des fallenden Tropfens (Tintement métallique) bezeichnet man das manchmal bei Pneumothorax wahrnehmbare vereinzelte metallische Rasseln.

Die Rasselgeräusche werden am besten wahrgenommen bei tiefem Atemholen und unmittelbar nach einem Hustenstoss und man lasse deshalb während der Auskultation den Patienten von Zeit zu Zeit kurz husten.

Knackende und blasige Rasselgeräusche können vorgetauscht werden durch ein Schluckgeräusch, wenn der Patient während der Auskultation seinen Speichel verschluckt, oder durch Verschiebungen des Schulterblatts. Um dieses „Schulterknacken“ zu verhüten, veranlasse man den Kranken, die Schultern militärisch zurückzunehmen.

B. Pleuritisches Reibegeräusch

entsteht dann, wenn die unter normalen Umständen glatten und feuchten Pleuraflächen durch Fibrinauflagerungen rau werden und wenn sich die Pleura pulmonalis an der Pleura parietalis respiratorisch verschiebt. Bei Verwachsung beider Pleurablätter, sowie im Bereiche pleuritischer Ergüsse kann kein Reibegeräusch zustande kommen. Das Reibegeräusch erfolgt absatzweise und ist anstreifend oder knarrend. Es ist an die Respiration gebunden und hört bei Anhalten des Atems sofort auf. Von den Rasselgeräuschen unterscheidet es sich dadurch, dass es weniger kontinuierlich ist und von Hustenstößen nicht beeinflusst wird; ferner erscheint es oberflächlicher und dem Ohre näher liegend, es wird oft mit dem Stethoskop deutlicher wahrgenommen, als mit bloßem Ohre. Durch tiefe Inspiration wird es verstärkt. Häufig wird das pleuritische Reiben an der Thoraxwand fühlbar. Pleuritische Reibegeräusche werden häufig mit Rasselgeräuschen verwechselt, und zwar meist in dem Sinne, dass Rasselgeräusche fälschlich für Reibegeräusche gehalten werden.

III. Behorchung der Stimme.

Auskultiert man an der Brust eines Gesunden, während er spricht, z. B. zählt, so hört man nur ein undeutliches Murmeln. Die höheren Töne der Stimme erscheinen ausgelöscht und nur die tiefen Grundtöne sind wahrnehmbar. Spricht der Patient mit lauter Stimme das Wort „Neunundneunzig“, so hört der Untersucher ein dumpfes „Nununun“. Auskultiert man dagegen über einer luftleeren (infiltrierten oder komprimierten) Lunge, so klingt die Stimme des Patienten an der Brustwand laut und deutlich artikuliert, als ob dem Auskultierenden direkt ins Ohr gesprochen würde. Die Stimme erscheint dabei wie von Zischlauten begleitet und höher als am Munde des Patienten, weil die tieferen Töne der Stimme nicht mitklingen. Man nennt diese Erscheinung Bronchophonie oder Pektoriloquie. Man kann diese Bronchophonie, welche dem Bronchialatmen entspricht, am besten erkennen, wenn man dem Patienten aufgibt, mit Flüsterstimme, also ohne Kehlkopfklang, den für das Bronchialatmen charakteristischen Laut „ch“ oder ein diesen Laut enthaltendes Wort auszusprechen, z. B. die Worte „Achtundsechzig“ oder „Kuchenkoch“ und indem man dabei an der Brustwand mit bloßem Ohr auskultiert und das andere Ohr verschließt. Die Stimmbehorchung ermöglicht es

oft, auch dort die Diagnose von pneumonischen oder tuberkulösen Verdichtungen oder von Lungenkompression bei Pleuraexsudaten zu stellen, wo kein ausgeprägtes Bronchialatmen zu hören ist.

Wenn die Bronchien verstopft sind und wenn Pneumothorax oder grosse pleuritische Ergüsse vorhanden sind, erscheint die Stimme des Patienten an der Brustwand abgeschwächt.

Eine besondere Art der Bronchophonie ist die Ägophonie, das Ziegenmeckern, unter welchem man einen hohen meckernden und naselnden Widerhall der Stimme versteht. Dieser findet sich an der oberen Grenze eines pleuritischen Exsudates, wenn dieses eine Kompression der benachbarten Lungenteile erzeugt hat. — Eine ganz ähnliche Art der Pektoralloquie nimmt man wahr, wenn man nach einer wegen Brusthohlenerterung (Empyem) vorgenommenen Thorakotomie, d. h. nach Entfernung von ein oder zwei Rippenstücken an dem offenen Thoraxfenster horcht, während der Patient mit lauter Stimme spricht. Man gewinnt dann den Eindruck, als ob der Kranke zu dem Thoraxfenster heraus mit einer zweiten, aber etwas veränderten und naselnden Stimme spricht, und kann sich bei Betrachtung der im Thoraxinnern gelegenen komprimierten Lunge davon überzeugen, dass diese beim Sprechen in Zittern gerät.

Das Stimmschwirren (Stimmfremitus oder Pektoralfremitus).

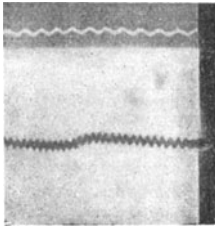
Wenn man die Handflächen an die eigene Brustwand im Bereich der Lungen anlegt und mit lauter Stimme spricht oder singt, so fühlt man ein Erzittern der Brustwand. Singt man die Tonleiter, so kann man sich leicht davon überzeugen, dass dieses Stimmschwirren bei den hohen Lagen der Singstimme nicht oder kaum zu fühlen ist und erst um die Mitte der kleinen Oktave (e wa um f mit 170 Schwingungen) beginnt und etwa beim grossen H und A (um 120 Schwingungen) sein Maximum erreicht; es bleibt dann in der ganzen Lage der Bassstimme unverändert stark. Es hat sich nachweisen lassen, dass die Schwingungszahl des Stimmschwirrens genau derjenigen des gesungenen oder gesprochenen Tones entspricht. Diese Erscheinung dürfte in der Weise zu erklären sein, dass die im Kehlkopf erzeugten Tonschwingungen durch die Bronchien zur Lunge fortgeleitet werden und dass sie diese und damit die Brustwand zur Mitschwingung bringen, wenn deren Eigentöne getroffen werden. Bei Frauen ist die Tonlage der Sprechstimme meist hoher (um 200) als der Eigentöne der Lunge, so dass diese nicht in Mitschwingungen gerät, und deshalb ist bei Frauen und überhaupt bei hoher Stimme der Stimmfremitus nicht zu fühlen und diagnostisch nicht zu verwerten. Bei Kindern ist er dagegen entsprechend dem höheren Eigentöne der kleinen Lunge oft deutlich zu fühlen und entspricht der höheren Stimmlage.

Man prüft den Stimmfremitus beim Kranken in der Weise, dass der Arzt die Hände gleichzeitig oder nach einander auf zwei Stellen der Brustwand anlegt, und den Patienten auffordert, mit möglichst tiefer und lauter Stimme das Wort „Neunundneunzig“ auszusprechen. Eine Abschwächung oder selbst

Stimmschwirren

aufgenommen von der Brustwand.

I. Bei **Verdichtung** (pneumon. Infiltration) einer Lunge
 über der lufthaltigen Lunge über der verdichteten Lunge
 Fig. 9. Fig. 10.



bei hoher Stimmlage (cis = 270 Schwingungen)

Fig. 11.

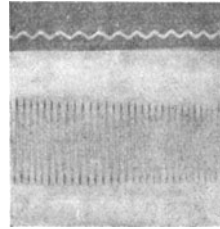
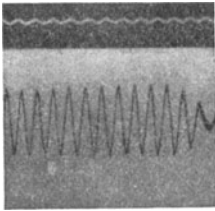


Fig. 12.



bei tiefer Stimmlage (H = 120 Schwingungen).

II. Bei **Pleuraerguss** (n. Pneumothorax)

Fig. 13.

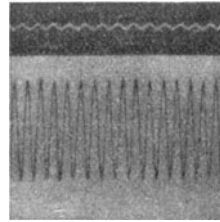
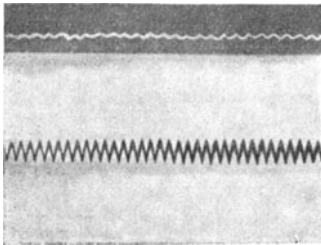
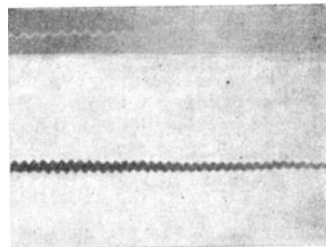


Fig. 14.



normale Lungenseite
 bei ziemlich tiefer Stimmlage (d = 145 Schwingungen).



Seite des Pleuraergusses

ein gänzlichcs Fehlen des Stimmfremitus findet sich im Dämpfungsbereich von pleuritischen Exsudaten sowie bei Pneumothorax, und die Abschwächung des Stimmzitterns ist ein wichtiges diagnostisches Zeichen für den Nachweis von Luft- und Flüssigkeitsergüssen im Brustraum. Doch kann das Stimmzittern stellenweise innerhalb des Bereiches eines Exsudats erhalten sein, nämlich dort, wo pleuritische Adhäsionen zwischen Lunge und Brustwand bestehen. Dieser Befund ist für die Wahl der Einstichstelle bei Pleurapunktionen von Bedeutung. Eine Verstärkung des Stimmfremitus im Vergleich zur gesunden Seite findet sich oft über verdichteten Lungenpartien, also bei Pneumonie, tuberkulöser Infiltration und Kavernen, jedoch in höherer Stimmlage (z. B. beim lauten Aussprechen von „Achtundachtzig“ und nur dann, wenn der zuführende Bronchus nicht verstopft ist.

Die folgenden beiden Tabellen sollen eine Übersicht geben über die physikalischen Symptome im Bereich der Lunge:

Perkussion	Ton- höhe	Schwingungs- zahl in der Sekunde	Wellenlänge in cm	Auskultation
	c ⁵	4096	8	Metallklang
	 c ⁴	2048	16	} Ch-Laut Bronchialatmen
	 c ³	1024	33	
	 c ²	512	66	
	 c ¹	256	133	
hoher tympani- tischer Schall (Bauchschall)	 h a	241	141	} unbestimmtes, gemischtes oder bronchovesikulär. Atmen
		217	157	
		191	177	
hoher Lungenschall bei teilweiser Verdichtung	 g f e	170	198	} Vesikularatmen
		161	210	
		145	236	
normaler Lungen- schall	 c H A	129	266	} Maximum des Stimmfremitus
		120	281	
		108	316	
tiefer Lungen- schall bei Emphy- sem (ebenso bei Pneumothorax)	 G F E D C	95	354	
		85	397	
		80	426	
		72	470	
		64	530	
	 C ₁	32	1060	
	 C ₂	16	2120	

Über	Perkussionsschall	Atmungsgeräusch	Rasselgeräusche	Stimmgeräusch	Stimmwirren
lufthaltiger Lunge	laut, nicht tympanitisch	vesikulär	nicht klingend	normal	normal
verdichteter Lunge	gedämpft, bisweilen tympanitisch	bronchial (ch)	klingend	verstärkt (ch)	verstärkt
grossen Hohlräumen (Kavernen und Pneumothorax)	tympanitisch oder metallisch	amphorisch oder ¹⁾ aufgehoben	metallisch klingend	wechselnd ¹⁾	wechselnd ¹⁾
pleuritischen Exsudaten	absolut gedämpft	abgeschwächt bis aufgehoben	fehlen	abgeschwächt bis aufgehoben	abgeschwächt bis aufgehoben

Sukkuptionsgeräusch.

Succussio Hippocratis, d. h. ein metallklingendes Plätschern wird gehört bei gleichzeitiger Anwesenheit von Luft und Flüssigkeit in der Pleurahöhle (also bei Sero- und Pyopneumothorax), wenn man den Patienten an den Schultern fasst und schüttelt. Man kann sich dasselbe versinnlichen, indem man Wasser in einer halbgefüllten grossen Flasche schüttelt.

Physikalische Symptome der wichtigsten Lungenkrankheiten.

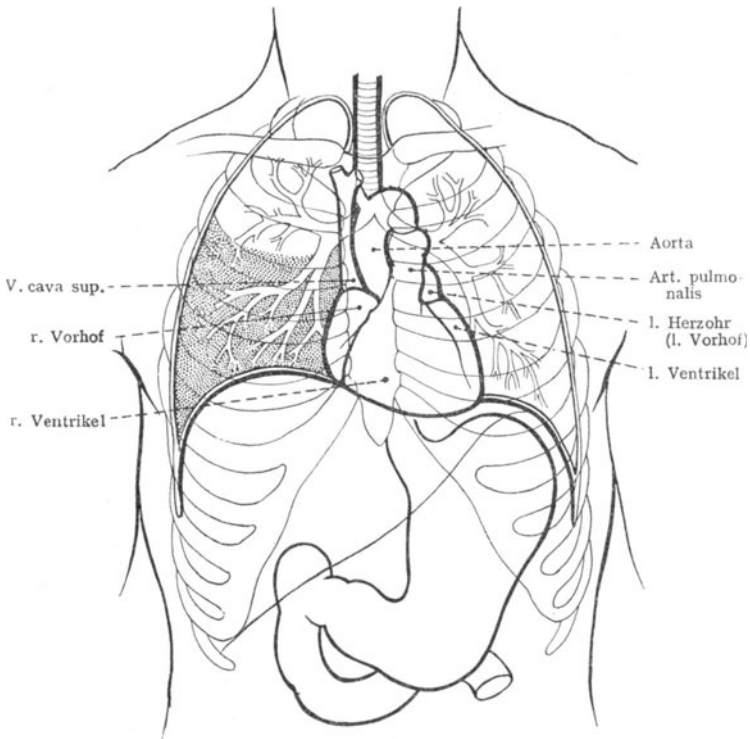
Pneumonie: Leiser, hoher und kurzer, oft etwas tympanitischer Klopferschall über dem infiltrierten Lungenabschnitt. Die Auskultation ergibt im Stadium der Anschoppung Knisterrasseln, im Stadium der Verdichtung (Hepatisation) Bronchialatmen, Bronchophonie und manchmal klingendes Rasseln, im Stadium der Lösung wiederum Knisterrasseln; Pektoralfremitus verstärkt. Bei der Untersuchung mit Röntgenstrahlen erscheint im Bereich der pneumonischen Infiltration ein Schatten, der grossenteils zentral nahe dem Lungenhilus beginnt und sich von dort in den nächsten Tagen weiter über die Lunge ausbreitet. Erst dann, wenn der Verdichtungsprozess bis an die Lungenoberfläche fortgeschritten ist, wird Dämpfung und Bronchialatmen nachweisbar. Siehe auch das Kapitel Infektionskrankheiten.

Pleuritis: Bei der Ansammlung eines pleuritischen Ergusses ist die befallene Seite erweitert und bewegt sich weniger; im Bereich des Exsudates ist bei der Perkussion fast gar kein Schall oder nur ganz leiser und kurzer Schall, also „absolute Dämpfung“, zu hören, und der

¹⁾ Bei Kavernen ist Atmungsgeräusch, Stimmgeräusch und Stimmwirren verstärkt, bei Pneumothorax abgeschwächt bis aufgehoben.

perkutierende Finger fühlt eine vermehrte Resistenz; Abschwächung des Atmungsgeräusches und des Pektoralfremitus. Oberhalb des Flüssigkeitsergusses findet sich häufig tympanitischer Schall der komprimierten Lunge mit Bronchialatmen, Bronchophonie und Agophonie. Über die obere Grenze pleuritischer Exsudate und deren Beweglichkeit s. S. 19. Bei

Fig. 15.

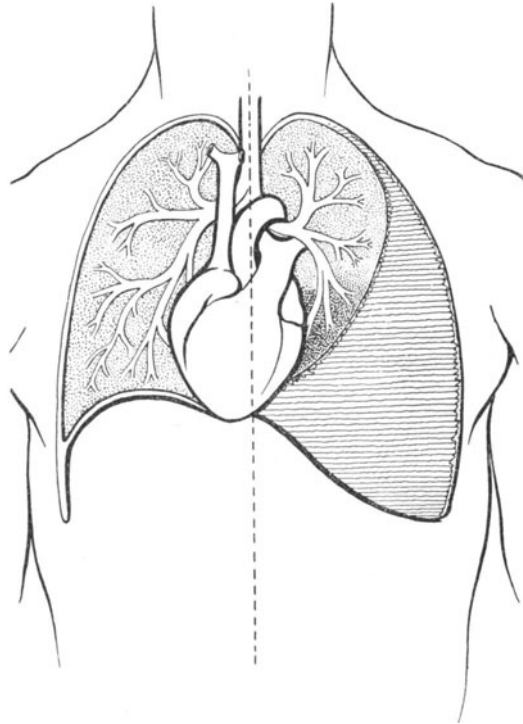


Schematische Darstellung einer Pneumonie des rechten Mittellappens; über dem verdichteten, entzündlich infiltrierte Lungenabschnitt ist Dämpfung des Perkussionsschalles, Bronchialatmen, Bronchophonie und verstärkter Stimmfremitus wahrnehmbar. — Im übrigen diene die Abbildung zur Orientierung über die topographisch anatomischen Verhältnisse.

grossen Ergüssen werden die Nachbarorgane verdrängt, das Zwerchfell nach abwärts verschoben (Herz, Leber, Milz) und der Komplementärsinus ausgefüllt. Bei Durchleuchtung mit Röntgenstrahlen ergibt sich ein starker Schatten, der in den lateralen Thoraxpartien höher steht als median.

Heilt eine Pleuritis unter Resorption der Flüssigkeit mit Verwachsung beider Pleurablätter und Schrumpfung des neugebildeten Bindegewebes, so tritt Einziehung der betreffenden Brusthälfte und Hereinziehung der benach-

Fig 16



Schematische Darstellung eines pleuritischen Exsudats der linken Seite, mit Erweiterung der linken Brusthälfte, Kompression und teilweise Atelektase der linken Lunge. Auflagerung von Fibrin auf der l. Pleura pulmonalis und costalis, Verschiebung des Herzens nach rechts, Verdrängung des Zwerchfells und Ausfüllung des Komplementärtraumes links durch das Exsudat und dadurch Verkleinerung des Traubeschen Raumes. Über dem pleuritischen Exsudat ist intensive Dämpfung mit Aufhebung des Stimmfremitus, aufgehobenes oder ganz aus der Entfernung klingendes Bronchialatmen wahrnehmbar. Oberhalb des Exsudats pleuritische Reiben, rechtsseitige Herzdämpfung.

barten Organe in den Bereich derselben ein. — Trockene Pleuritis, d. h. Auflagerung von Fibrin auf der Pleura ohne flüssigen Erguss, ist charakterisiert durch das Reibegeräusch.

Emphysem: Fassformige Erweiterung des Thorax. Tiefstand der unteren Lungengrenzen; Tiefstand und Verkleinerung der Herzdämpfung; Abschwächung des Atmungsgeräusches; häufig Schnurren, Pfeifen und knackendes Rasseln infolge der begleitenden Bronchitis. Bei der Durchleuchtung mit Röntgenstrahlen zeigt sich der Thorax ungewöhnlich breit, die Lungenfelder auffallend hell, die Rippschatten verlaufen mehr horizontal, das Zwerchfell abgeflacht und tiefstehend, das Herz steil herabhängend. Abnorm tiefer Lungenschall.

Bronchitis: Normaler Perkussionsschall, Vesikularatmen, oft an einzelnen Stellen abgeschwächt. Verbreitete blasige Rasselgeräusche, besonders über den hinteren unteren Lungenabschnitt, oder Schnurren und Pfeifen. Bei Katarrhen, welche nur die Trachea und die grossen Bronchialabschnitte betreffen, pflegt kein Rasseln hörbar zu sein.

Lungenphthisis: Die tuberkulöse Infiltration beginnt in der Mehrzahl der Fälle an den Lungenspitzen und zeigt sich in späteren Stadien an den Spitzen am weitesten vorgeschritten. Im Beginn kurzerer und etwas höherer (weniger tiefer), später auch leiser klingender Perkussionsschall (Dämpfung) über dem befallenen Lungenabschnitt, mit unbestimmtem, oft abgeschwächtem oder rauhem Inspirium, mit Verlängerung und Verschärfung des Expirationsgeräusches und mit einzelnen Rasselgeräuschen. In vorgerückterem Stadium wird die Dämpfung intensiver und ausgedehnter, das Respirationsgeräusch bronchial, klingendes Rasseln, Einsenkung der betreffenden Supra- und Infraklavikulargrube.

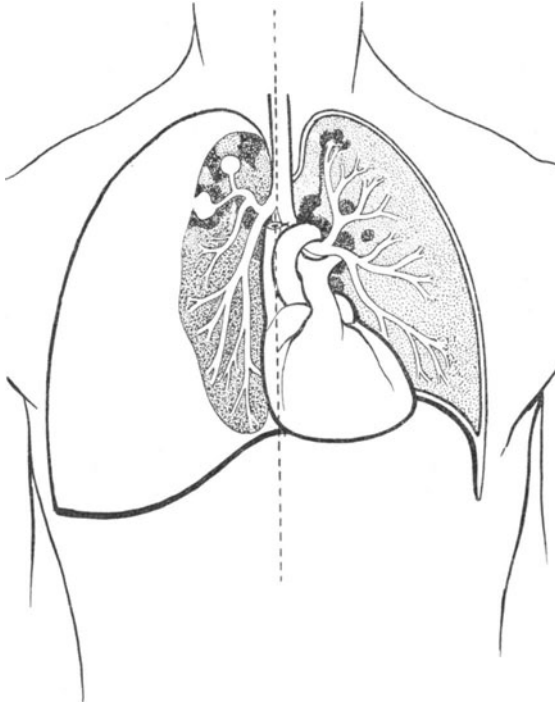
Kavernen können nur dann mit Sicherheit erkannt werden, wenn sie von verdichtetem Gewebe umgeben sind und der Brustwand nahe liegen. Sie liefern hohen tympanitischen Perkussionsschall, der desto lauter und tiefer wird, je grösser die Höhle auf Kosten des zugrunde gehenden Lungengewebes wird. Häufig findet sich Wintrichscher und Gerhardttscher Schallwechsel und das Geräusch des gesprungenen Topfes. Man hört darüber Bronchialatmen und grossblasiges, klingendes Rasseln. Grosse glattwandige Kavernen liefern bisweilen bei der Perkussion, zumal der Plessimeter-Stäbchenperkussion, Metallklang, ferner amphorisches Atmen und metallisch klingende Rasselgeräusche. Da sowohl tympanitischer Schall als *Bruit de pot fêlé*, sowie Schallwechsel auch bei Verdichtungen des Lungengewebes ohne Kavernenbildungen vorkommen, so können als sichere Kavernenzeichen nur die metallischen Phänomene gelten. Da diese Symptome häufig fehlen, so wird man die Diagnose einer Kaverne oft nur vermutungsweise stellen können.

Bei Durchleuchtung oder Photographie mit Röntgenstrahlen erkennt man die tuberkulösen Infiltrationen als fleckige Schatten, auch geben die Lymphdrusenschwellungen am Lungenhilus rundliche Schatten. Die erkrankte Lungenspitze ist oft auch diffus getrubt und kleiner und hellt sich bei Hustenstössen oder tiefer Einatmung weniger auf. Kavernen lassen sich oft im Röntgenbild erkennen als heller Fleck, der von einem dunklen Rand umgeben ist und bisweilen bei Anwesenheit von Eiter einen horizontalen Flüssigkeitsspiegel zeigt.

Pneumothorax. Erweiterung und Unbeweglichkeit der befallenen Brusthälfte, abnorm lauter und tiefer, meist nicht tympanitischer Perkussionsschall, der über die normalen Lungengrenzen hinausreicht. Verdrängung der Nachbarorgane, besonders von Herz und Leber. Bei Plessimeter-Stäbchenperkussion Metallklang. Aufgehobenes oder abgeschwächtes,

oft amphorisches Atmen; abgeschwächter Stimmfremitus. Bei gleichzeitiger Anwesenheit von Flüssigkeit, also bei Sero- und Pyopneumothorax momentane Änderung des Flüssigkeitsniveaus bei Aufsitzen und Nieder-

F g 17.



Schematische Darstellung eines rechtsseitigen Pneumothorax nach Perforation einer tuberkulösen Lungenkaverne; Erweiterung der r. Brusthälfte, Kollaps und Atelektase der r. Lunge. Grosser Lufterguss in der r. Pleurahöhle mit Verdrängen des r. Zwerchfells nach abwärts und des Herzens nach links. Über dem Pneumothorax ist abnorm lauter und tiefer Perkussionsschall, Metallklang bei der Plessimeter-Stabchenperkussion, aufgehobenes oder ganz schwaches amphorisches Atmen, abgeschwächter Stimmfremitus wahrzunehmen. — In den beiden Lungenspitzen sind tuberkulöse Herde zur Anschauung gebracht, welche zu Schalldifferenz der Spitzen und zu abgeschwächtem oder gemischtem bronchovesikularem Atmungsgerausch mit verschärftem Expirium Veranlassung geben können. An der linken Spitze ein primärer tuberkulöser Infiltrationsherd mit verdicktem Lymphstrang zu den geschwellenen und verkästen Hilusdrüsen.

legen; Succussio Hippocratis. Radioskopisch ergibt sich bei einfachem Pneumothorax auffällige Helligkeit im Bereich der befallenen Thoraxhälfte, die Lunge als Schatten gegen den Hilus gedrängt, Verschiebung der Nachbarorgane; bei gleichzeitigem Flüssigkeitserguss horizontale obere Grenze des Flüssigkeitsniveaus und Bewegungen der Oberfläche teils von der Körperhaltung, teils von der Respiration abhängig. Bei tiefer Inspiration sieht man das Zwerchfell der gesunden Seite nach abwärts rücken, während auf der Seite des Pneumothorax das Niveau der Flüssigkeit bisweilen etwas in die Höhe rückt (Schaukelbewegung des Zwerchfells). Beim Schütteln des Kranken sieht man die Wellenbewegung des Exsudates entsprechend der Succussio Hippocratis.

Das Sputum.

Das Sputum besteht aus den Sekreten der Tracheal- und Bronchialschleimhaut, sowie aus dem im Bereich des Respirationsapparates gebildeten Eiter, ausserdem auch aus den Sekreten des Pharynx und der Nasenhöhle, soweit diese durch den Mund ausgeworfen werden (Choanensputum), schliesslich aus dem Speichel und den Sekreten der Mundschleimhaut; häufig sind dem Sputum auch Bestandteile der Nahrung beigemischt.

Nach den Hauptbestandteilen werden die Sputa eingeteilt in

- | | |
|----------------|-------------|
| 1. schleimige, | 3. seröse, |
| 2. eitrige, | 4. blutige, |

und die Mischformen: schleimig-eitrig (bei vorwiegend schleimigem Charakter), eitrig-schleimig (bei mehr eitriger Beschaffenheit), blutig-schleimig, blutig-seröse usw. Es ist zu unterscheiden, ob die verschiedenen Bestandteile des Sputums innig gemischt sind und konfluieren oder ob sie getrennt bleiben. Im ersten Falle sind die schleimproduzierenden Stellen der Bronchien mit den blut- oder eiterbildenden identisch, im zweiten Falle wurden Blut oder Eitermassen, welche an zirkumskripter Stelle, z. B. in einer Kaverne gebildet worden waren, auf dem Wege durch die Bronchien nach oben durch eine Schleimschicht umhüllt.

Rein schleimige Sputa finden sich hauptsächlich bei manchen Formen von Bronchitis; auch die Choanensputa, welche durch Räuspern, nicht durch Husten herausbefördert werden, stellen meist sehr zähe, oft zum Teil vertrocknete schleimige Massen dar.

Rein eitrig-eitrige Sputa kommen vor bei Durchbruch von Abszessen der Lunge oder benachbarter Organe, oder bei Durchbruch von Empyemen in die Bronchien.

Innig gemischt schleimig-eitrig-eitrige Sputa finden sich bei diffuser Bronchitis; bei diffuser chronischer eitriger Bronchitis (Bronchoblennorrhoe) setzt sich das dünnflüssige eitrig-schleimige Sputum oft in drei Schichten im Speiglas ab. Bei Phthisis pulmonum ist das Sputum meist eitrig-schleimig und nicht gemischt, indem der Eiter in Streifen- oder in Ballen- und Münzenform von Schleim umhüllt ist. Bei sehr grossen Kavernen können die einzelnen Sputumballen auch konfluieren.

Rein blutige Sputa (Hämoptoe) kommen vor, wenn durch Ulzerationen im Bereich der Respirationsorgane ein Blutgefäss, zumal ein kleines Aneurysma arrodirt worden ist. Das bei Hämoptoe ausgehustete Blut unterscheidet sich von dem bei Magenblutungen ausgebrochenen hauptsächlich dadurch, dass es hellrot und schaumig, nicht mit Nahrungsbestandteilen vermischt ist. Hämoptoe findet sich am häufigsten bei Lungenphthise, und zwar in allen, auch schon den frühesten Stadien; auch bei Bronchiektase, Fremdkörpern in den Bronchien, Lungensyphilis und Lungenabszess, Lungenschüssen, ferner auch bei Aortenaneurysmen. Blut, das aus der Nase nach dem Nasenrachenraum fliesst, wird ohne Husten oder Erbrechen ausgespuckt und ist meist von hellroter Farbe.

Seröse, ganz dünnflüssige, stark schaumige Sputa, geschlagenem Eiweiss ähnlich, sind bezeichnend für Lungenödem.

Innig gemischt blutig-schleimig (gelbrot bis rostbraun gefärbte) Sputa finden sich bei Pneumonie sowie auch bei hämorrhagischem Infarkt, selten bei Lungenkarzinom und -Sarkom; blutig-seröses Sputum (zwetschgenbrühartiges Sputum) kommt vor bei Lungenödem im Verlauf der krupösen Pneumonie; damit nicht zu verwechseln ist blutiggefärbter Speichel (braunrot, dünnflüssig, von fadem Geruch), der bisweilen von Simulanten und Hysterischen entleert und durch Saugen am Zahnfleisch produziert wird oder blutig gefärbter fötider Rachenschleim bei chronischen Mandel- und Rachenentzündungen.

Die Konsistenz des Sputums ist hauptsächlich abhängig vom Schleimgehalt; sehr schleimreiche Sputa, wie z. B. das der Asthmatiker, ausserdem aber das pneumonische Sputum, sind meist so zähe, dass sie kaum aus dem Glase ausfliessen.

Der Eiweissgehalt des Sputums ist äusserst gering in

allen jenen Fällen, wo das Sputum in der Hauptsache ein Produkt gesteigerter Sekretion der Bronchialschleimhaut darstellt, so bei Asthma und bei Bronchitis. Wenn dagegen bei Entzündungsprozessen der Lunge (Pneumonie) oder bei Transsudationen (Lungenödem, Stauungslunge bei Herzkrankheiten) aus den Kapillaren eine eiweissreiche Flüssigkeit in die Alveolen und Bronchien ergossen wird, so zeigt das Sputum einen sehr beträchtlichen Gehalt an Eiweiss. Der Eiweissgehalt des Sputums kann deshalb zur Differentialdiagnose dieser Zustände herangezogen werden.

Um den Eiweissgehalt des Sputums zu prüfen, bringt man eine nicht zu kleine Menge davon in ein Glaskölbchen, setzt ungefähr die doppelte Menge dreiprozentiger wässriger Essigsäurelösung zu und schüttelt stark. Dadurch wird das Muzin gefällt und die eigentlichen Eiweissstoffe bleiben gelöst. Man filtriert durch ein Faltenfilter und setzt zum Filtrat etwas Ferrozyankaliumlösung. Fällt dabei ein erheblicher Niederschlag aus, so spricht der dadurch nachgewiesene Eiweissreichtum des Sputums dafür, dass ein Entzündungs- oder ein Transsudationsprozess in der Lunge vorliegt. Flockiger Niederschlag spricht gegen einfache Bronchitis oder Asthma.

Geruch: Fauliger Geruch findet sich bei Zersetzungsprozessen innerhalb der Bronchien und der Lungen (Bronchitis foetida, Lungenangran).

Farbe: Abgesehen von der durch die Gegenwart von Eiter bedingten gelben oder gelbgrünen Färbung sind zu beachten: rote, braune oder gelbrote Färbung, erzeugt durch weniger oder mehr veränderten Blutfarbstoff, z. B. bei Hämoptoe, Lungeninfarkt, Pneumonie.

Ockerfarbe zeigt sich bei reichlichem Gehalt des Sputums an Hämatoïdin, zumal bei Lungenabszess, ferner bei Anwesenheit von Gallenfarbstoff bei Durchbruch von Leberabszessen und von vereiterten Leberechinokokken in die Lunge.

Eigelbe oder auch grüngelbe Färbung des Auswurfes tritt bisweilen auf infolge von Bakterienwirkung, besonders wenn das Sputum längere Zeit im Speiglas gestanden hat. Impft man von solchem Auswurf auf anderen, so tritt auch in diesem die gleiche Färbung auf.

Grüne Farbe der Sputa kann bedingt sein durch grünen Gallenfarbstoff, Biliverdin, sie findet sich bei Pneumonie mit Ikterus; auch bei verkäsender Pneumonie kommt bisweilen grasgrüner Auswurf vor.

Schwarze Sputa kommen vor bei Leuten, welche viel Kohlenstaub oder Russ einatmen, ausserdem bei Arbeitern in Kohlen- und Eisenwerken. Bei den letzteren finden sich bisweilen auch ockerfarbige und rote Sputa.

Bei Bäckern und Müllern, die viel Mehlstaub einatmen, kommt bisweilen ein weisses, kleisterähnliches Sputum vor, welches bei der mikroskopischen Untersuchung Stärkekörner erkennen lässt.

Die Menge ist je nach dem zugrunde liegenden Prozess sehr wechselnd; besonders grosse Mengen finden sich bei Bronchoblennorrhöe, bei umfangreichen bronchiektatischen und tuberkulösen Kavernen und bei Lungenödem, sowie bei Durchbruch von Abszessen und Empyemen in die Bronchien.

Morphologische Bestandteile.

Fibrin findet sich in der Form baumförmig verzweigter Bronchialabgüsse bei krupöser Pneumonie, bei der echten Bronchitis fibrinosa und bei Diphtherie des Larynx und der Trachea. Um sie zu isolieren, kann man das Sputum mit Wasser schütteln. Fibringerinnsel färben sich mit Triazidlösung rot, während die aus Schleim bestehenden Curschmannschen Spiralen sich grün färben.

Curschmannsche Spiralen, stark wie ein Seil gedrehte Schleimfäden, oft mit einer helleren Partie, dem Zentralfaden, in der Mitte, finden sich hauptsächlich bei jener eigenartigen Form chronischer, zu häufigen Rezidiven neigender Bronchiolitis, welche meist mit asthmatischen Anfällen kombiniert ist; doch kommen Curschmannsche Spiralen auch bei nicht asthmatischen Patienten und umgekehrt Asthmaanfalle ohne Spiralen vor. Sie sind meist schon makroskopisch als feine Fäden zu erkennen und finden sich häufig in kleinen sagoartigen Schleimklümpchen; zum sicheren Nachweis bedarf man aber des Mikroskops. Häufig finden sich bei Asthma auch sehr feine, spiralförmig gedrehte Fäden etwa von dem Durchmesser eines roten Blutkörperchens (sog. isolierte Zentralfäden). Bei asthmaähnlichen Anfällen mit hochgradiger Atemnot kommen bisweilen auch baumförmig verzweigte Bronchialabgüsse aus eingedicktem Schleim vor, die den oben erwähnten Fibrinabgüssen sehr ähnlich sind.

Fetzen von Lungengewebe finden sich bei umfangreicheren Zerstörungen der Lunge, besonders bei Lungengangrän, seltener bei Lungenabszess; sie erscheinen als braunschwarze, schmierige, aber trotzdem schwer zerzupfbare Flocken von meist sehr üblem Geruche.

Echinococcusblasen oder -Haken erscheinen bei Echinococcus der Lunge und Pleura oder bei Durchbruch von Leberechinococcus in die Lunge.

Mikroskopische Untersuchung des Sputums.

Leukozyten finden sich konstant im Sputum, und zwar desto reichlicher, je mehr es eitrigen Charakter zeigt; häufig sind die Leukozyten in Zerfall und ihr Kern in Auflösung begriffen, so z. B. bei Bronchitis foetida, Lungengangrän, bei Durchbruch von Empyemen. Leukozyten mit fettähnlich glänzender eosinophiler Körnelung finden sich in sehr grosser

Zahl bei Asthma bronchiale und in geringer Menge auch bei chronischer Bronchitis und Tuberkulose. Zu ihrer Färbung bedient man sich derjenigen Methoden, welche im Kapitel „Blut“ angegeben sind (Methylenblau-Eosinmischung). Doch bedarf es meist zu ihrem Nachweis nicht der Färbung. Der starke Glanz und die Grösse der Körnelung charakterisieren die eosinophilen Leukozyten auch im ungefärbten Präparat zur Genüge.

Rote Blutkörperchen finden sich stets in blutig gefärbtem Sputum; bisweilen erkennt man sie erst bei Färbung und mikroskopischer Untersuchung in solchem Auswurf, der makroskopisch nicht als bluthaltig erschienen war (z. B. bei Bronchopneumonie).

Plattenepithelien stammen aus der Mundhöhle oder von den Stimmklappen.

Zylinderepithelien können aus der Nasenhöhle, dem oberen Teil des Pharynx, dem Larynx und besonders aus den Bronchien stammen. Sie finden sich im Sputum bei akutem Katarrh der erwähnten Schleimhäute und besonders häufig bei Asthma bronchiale.

Alveolarepithelien der Lungen sind grössere runde oder ovoidale Zellen mit bläschenförmigem Kern, in deren Protoplasma häufig Fettkörnchen, Kohlepartikelchen und Myelinmassen eingelagert sind.

Dieses Myelin, welches in matt glänzenden, oft konzentrisch geschichteten Tropfen und Biskuitformen frei zwischen den Zellen liegend angetroffen wird, kommt hauptsächlich bei chronischer Bronchitis vor und besteht aus Protogon, es findet sich am häufigsten in den sagoartigen, zähen Schleimklumpchen bei dem Catarrhe sec der Bronchien und bei Emphysem.

Als Herzfehlerzellen bezeichnet man solche Alveolarepithelien, welche durch veränderten Blutfarbstoff gelbbraun tingiert sind; sie kommen hauptsächlich vor bei chronischen Stauungszuständen in der Lunge, also bei brauner Induration infolge von Mitralklappenfehlern, ausserdem nach hämorrhagischen Infarkten. Wenn grössere Mengen von Herzfehlerzellen zu Häufchen angeordnet im Sputum vorhanden sind, erkennt man sie oft schon makroskopisch als kleine gelbbraune Pünktchen. Versetzt man ein solches Sputum mit Salzsäure und 10%iger Ferrozyankaliumlösung, so färbt sich das eisenhaltige Pigment der Herzfehlerzellen blau, indem sich Berlinerblau bildet.

Elastische Fasern kommen im Sputum bei allen destruktiven Erkrankungen der Luftwege vor, besonders bei Phthisis pulmonum und bei Lungenabszess; sie erscheinen als stark konturierte, glänzende, geschwungene Fäden. Ihr Vorkommen beweist mit Sicherheit das Vorhandensein zerstörender, ulzeröser Prozesse der Luftwege. Bei Lungengangrän werden die elastischen Fasern meist vermisst, weil sich dabei ein sie auflösendes Ferment im Sputum vorfindet.

Zum Nachweis der elastischen Fasern genügt es meist, eine verdächtige Stelle des Sputums auf dem Objektträger mit einem Tropfen 10%iger Kalilauge zu mischen und zu untersuchen. Man kann auch eine grössere Menge Sputum mit der gleichen Menge 10%iger Kalilauge unter Umrühren auf dem Wasserbade erwärmen, bis eben Lösung eingetreten ist; dann wird die Masse in der Zentrifuge oder im Spitzglas zum Absetzen gebracht und der Bodensatz mikroskopisch untersucht. Um in diesem Sediment die elastischen Fasern zu färben, giesst man die überstehende Lösung vom Bodensatz ab und fügt zum letzteren einige ccm Orzeinlösung (Orzein 1,0, absolut. Alkohol 80,0, dest. Wasser 40,0, konz. Salzsäure 2,0) und dazu noch soviel Tropfen Salzsäure, bis eine weichselrotliche Farbe bestehen bleibt. Hierauf wird das Röhrchen, welches das Sediment enthält, für einige Minuten in ein kochendes Wasserbad gestellt und sodann entfärbt, indem man salzsäurehaltigen Alkohol zugiesst und umschüttelt (konz. Salzsäure 1,0, Alkohol 200,0, Wasser 50,0). Durch erneutes Zentrifugieren oder im Spitzglas wird das Sediment wieder zum Absitzen gebracht und das Entfärben und Auswaschen wird durch abermaliges Zugeben von frischem Säurealkohol noch zweimal wiederholt. Es erscheinen dann die elastischen Fasern braunrotviolett gefärbt und sie können durch ihre Färbung von anderen Fasern leicht unterschieden werden. Elastische Fasern können bisweilen auch aus Nahrungsresten stammen, die aus dem Munde in das Speiglas gekommen sind.

Geschwulstzellen kommen vor bei Sarkomen und Karzinomen der Luftwege, doch sind sie nur dann mit Sicherheit zu erkennen und von den Alveolarepithelien zu unterscheiden, wenn sie in Zellverbänden (Konglomeraten) auftreten.

Fettsäurekristalle, feine gebogene farblose Nadeln, kommen vor bei putrider Bronchitis, Lungenabszess und Lungengangrän. Sie schmelzen beim Erwärmen des Objektträgers zu Fetttropfen. Man findet sie am häufigsten in weissgelben, stecknadelkopfgrossen und grösseren, sehr übelriechenden Körnern, den sogenannten Dittrichschen Pfröpfen.

Hämatoidin erscheint in amorphen gelbbraunen Körnchen oder in rhombischen Tafeln und geschwungenen Nadelbüscheln von derselben Farbe. Es findet sich bei alten Blutungen in der Lunge oder bei Durchbruch von Lungenabszessen oder von Abszessen benachbarter Organe, z. B. der Leber.

Charcot-Leydenschc Kristalle, spitzige farblose glänzende Oktaeder, kommen besonders häufig bei Bronchialasthma vor, bisweilen aber auch bei anderen Erkrankungen der Bronchien, auch bei Durchbruch von Echinococcuszysten in die Bronchien. Man findet sie am leichtesten in gelben Flöckchen und Streifen des Sputums.

Cholestearin-, Leuzin- und Tyrosin-Kristalle finden sich sehr selten bei Lungenabszess und in putriden Sputis.

Mikroorganismen finden sich in jedem Sputum vor, und zwar nur in sehr geringer Menge in den rein schleimigen Sputis der chronischen Bronchitis, bei Asthma und Herzfehlerlunge, in etwas grosserer Zahl bei den eitrigen Auswurfsarten (vorwiegend Staphylokokken und Streptokokken), besonders reichlich und in den verschiedensten Formen bei putriden Zersetzungsprozessen. Von besonderer diagnostischer Bedeutung sind die Tuberkelbazillen. Zur Untersuchung auf TB wählt man rein-eitrige Partien des Sputums aus, von denen man annehmen kann, dass sie aus einer geschwurigen Stelle stammen. Über die Herstellung und Färbung des Trockenpräparates siehe das Kapitel Mikroorganismen. Im rostfarbenen Sputum der Pneumonie findet man meist den Pneumococcus in grosser Zahl; er erscheint in der Form zierlicher Diplokokken, die oft von einer Hülle umgeben sind. Da die Pneumokokken im gefärbten Präparat nicht mit Sicherheit von anderen Kokken, z. B. von den Streptokokken unterschieden werden können, ist zu ihrem Nachweis das Kulturverfahren und besonders das Tierexperiment nötig: weisse Mäuse, welche mit pneumokokkenhaltigem Material geimpft werden, sterben im Laufe der nächsten zwei Tage, und in ihrem Blut lassen sich die Pneumokokken in grosser Zahl nachweisen. Bisweilen finden sich im Sputum Fäden von *Aspergillus* (*Pneumomonycosis aspergillina*); sie werden am besten erkannt in dem mit 10% iger Kalilauge behandelten Präparat. Ausserdem kommen bei Bronchitis putrida sowie in ausgehusteten Pfropfen aus den Tonsillen *Leptothrix*fäden vor, sie färben sich durch Jodjodkaliumlösung braun oder blau. Den *Micrococcus tetragenus* findet man bei Bronchitiden und namentlich bei Lungenkavernen, bei diesen wie auch bei Bronchialkarzinomen bisweilen *Sarzine*. Bei Aktinomykose der Lungen werden im Sputum Aktinomyzeskornen beobachtet (s. Kapitel Parasiten u. Infektionskrankheiten).

Zur genaueren bakteriologischen Untersuchung des Sputums, zumal auf solche Mikroorganismen, welche nicht, wie der Tuberkelbazillus, durch einfache Färbung charakterisiert werden können, z. B. auf Influenzabazillen, Pneumokokken, Staphylokokken, Streptokokken u. a., bedient man sich des von R. Koch angegebenen Verfahrens: Man lässt den Patienten direkt in eine sterilisierte Petrische Schale aushusten. Mit ausgegluhter Pinzette nimmt man einen grosseren Sputumballen heraus, und wascht ihn hintereinander in mehreren Schälchen gründlich ab, die mit sterilisiertem Wasser gefüllt sind, um die anhaftende Mundflüssigkeit mit ihren zahlreichen Bakterien zu entfernen. Sodann zerzupft man den Sputumballen mit sterilen Instrumenten und entnimmt aus der Mitte eine kleine Menge zur Färbung und zur Anlegung von Kulturen.

Untersuchung der Nase, des Rachens und des Kehlkopfes.

Rhinoskopie und Pharyngoskopie.

Die Untersuchung der Nase kann sowohl von vorne her ausgeführt werden, indem man mittels eines Nasenspekulums die Weichteile auseinanderhält (Rhinoscopia anterior), als auch von den Choanen aus (Rh. posterior). — Bei der Rhinoscopia anterior erblickt man auf der medianen Seite das Septum narium, auf der lateralen die untere und mittlere Nasenmuschel. Zwischen dem Boden der Nasenhöhle und der unteren Muschel läuft der untere, zwischen unterer und mittlerer Muschel der mittlere, zwischen mittlerer und oberer Muschel der obere Nasengang. Die zwischen oberer, mittlerer Muschel und Septum befindliche Spalte wird als Pars olfactoria bezeichnet, der Raum zwischen dem Boden der Nasenhöhle und dem Rand der mittleren Muschel als Pars respiratoria. Die Schleimhaut der letzteren trägt, soweit es sich um den knorpeligen Teil der Nase handelt, Pflasterepithel, der übrige Teil der Nasenschleimhaut mehrzeiliges Flimmerepithel.

Man achte darauf, ob Verbiegungen, Knickungen, Erosionen, Ulzerationen oder Perforationen des Septums vorhanden sind. Oberflächliche Geschwüre an der vordersten Partie der Nasenscheidewand sind meist harmloser Natur, geben aber zu habituellem Nasenbluten (Epistaxis) Veranlassung; bisweilen entwickeln sich daraus Perforationen des Septum cartilagineum (Ulcus septi narium perforans). Lücken im knöchernen Septum sowie Sattelnase deuten meist auf Lues. Schwellungen und Hypertrophien der Muscheln, sowie Polypen, führen oft zu Unwegbarkeit der Nase. Quillt zwischen mittlerer und unterer Muschel reiner, dünnflüssiger Eiter hervor, so ist dies oft ein Zeichen für Eiterungen in der Highmorshöhle, Stirnhöhle oder den vorderen und mittleren Siebbeinzellen. Bei der Stinknase (Ozaena) findet sich die Nasenhöhle auffallend weit, die Muscheln und ihre Schleimhaut und Knochen sind atrophisch und mit übelriechenden Borken besetzt (Rhinitis atrophicans foetida). Doch kann übelriechender Ausfluss aus der Nase auch bedingt sein durch (syphilitische) Karies des knöchernen Gerüsts, durch Zersetzung des Eiters in den Nebenhöhlen, sowie durch Fremdkörper.

Zur Ausführung der Rhinoscopia posterior benutzt man kleine, den Kehlkopfspiegeln ähnliche, nahezu rechtwinkelig am Stiel sitzende Spiegelchen. Man drückt die Zunge mit einem Spatel herab und führt den Spiegel bei möglichst erschlafte

Gaumensegel hinter die Uvula ein. Man gibt dem Patienten auf, dabei möglichst ruhig zu atmen und mit nasalem Klang „Ha“ zu sagen oder das Schnarchen nachzuahmen. Zuerst sucht man sich den hinteren Rand des Septums auf, dann die Muscheln und weiter durch seitliche Drehung des Spiegels den Wulst der Tuba Eustachii, die Rosenmüllersche Grube, und durch Heben des Griffes das Dach des Nasenrachenraumes. An diesem sieht man die Tonsilla pharyngea.

Hypertrophien der Rachentonsille und des benachbarten adenoiden Gewebes werden als adenoide Vegetationen bezeichnet. Sie kommen hauptsächlich bei Kindern vor und können so gross werden, daß sie die Choanen zum grossten Teil verlegen und die Atmung durch die Nase unmöglich machen. Man kann die weichen Geschwulstmassen alsdann mit dem hinter das Gaumensegel nach oben eingeführten Finger leicht fühlen.

Die Nase dient dem Geruchsinn und der Respiration; der letzteren, indem sie die Einatemungsluft erwärmt und mit Wasserdampf sättigt, ausserdem aber auch die Hauptmenge der in ihr enthaltenen Bakterien auffängt und sie davon reinigt. Wenn die Nase unwegsam wird, oder der Nasenrachenraum verengt oder verstopft ist, kann der Patient nur durch den Mund atmen. Man prüft die Durchgängigkeit der Nase, indem man bei geschlossenem Munde das eine Nasenloch zuhält und durch das andere atmen läßt.

Bei solcher Mundatmung kommt es zumeist zu Katarrhen des Kehlkopfes und der Luftrohre, bei Nacht zu starkem Schnarchen und unruhigem Schlaf. Bei Kindern, welche wegen adenoider Wucherungen dauernd durch den Mund atmen müssen, findet sich oft ein eigentümlicher blöder Gesichtsausdruck, geringe geistige Regsamkeit (Aprosexia nasalis), auch leidet das Gehör und die Entwicklung des Thorax. Ferner neigen die Mundatmer zu Katarrhen der Luftwege sowie zu Pneumonien.

Störungen des Riechvermögens können zentralen oder peripheren Ursprungs sein; zentrale Anosmie findet sich bei traumatischen Läsionen des Bulbus olfactorius (Schädelbrüche, Schussverletzungen, Commotio cerebri), bei Gehirntumoren, Tabes; peripherische Geruchsinnstörungen kommen bei Erkrankungen und besonders bei Atrophie der Riechschleimhaut der Nase vor.

Die Untersuchung der Rachenorgane (Pharyngoskopie) wird vorgenommen, indem man mit einem Spatel den Zungengrund ruhig und kräftig niederdrückt, während der Patient die Zunge im Munde zurückhält. Man erblickt den harten und weichen Gaumen, das Zäpfchen, sowie die vorderen und hinteren Gaumenbogen, welche vom Zäpfchen nach der Seite herablaufen und die Mandeln oder Gaumentonsillen zwischen

sich fassen, endlich ein Stück der hinteren Rachenwand (Pars oralis pharyngis). Einen hinter dem hinteren Gaumenbogen seitlich herablaufenden, von der Tubenöffnung ausgehenden Wulst, der bei hypertrophischem Rachenkatarrh meist geschwollen ist, nennt man den Seitenstrang.

Man achte auf Missbildungen, Lähmungen und Defekte des Gaumens (letztere sind häufig syphilitischen Ursprungs oder angeboren), auf Entzündungen, hypertrophische und atrophische Zustände der Rachenschleimhaut, auf Lähmungen der Rachenmuskeln, vor allem auf die Tonsillen, ob sie vergrößert, abnorm gerötet, ulzeriert, mit Auflagerungen bedeckt sind oder Sekrete oder Konkremente enthalten (Angina lacunaris chronica). Bei Lähmungen des Gaumensegels und der hinteren Rachenwand findet sich ausser Störungen der Sprache (siehe Rhinolalia aperta) Erschwerung des Schluckens, Abfließen von Flüssigkeit durch die Nase nach vorne.

Untersuchung des Kehlkopfes.

Am Kehlkopf sind 3 Funktionen zu unterscheiden, welche bei Erkrankungen einzeln oder gemeinschaftlich gestört erscheinen können: 1. ist der Kehlkopf das Organ der Stimmbildung, 2. stellt er einen Abschnitt des Respirationsrohres dar, 3. bildet er einen Teil des Schluckapparates, indem die Speisen über ihn hinweggleiten müssen.

Man unterscheidet Brust- und Kopf- (oder Fistel-) Stimme. Wenn die Stimmlippen in ihrer ganzen Breite gleichmässig schwingen, so produzieren sie die Bruststimme. Schwingt nur ihr freier Rand, so entsteht die Kopf- oder Fistelstimme. Alle Vokale, Diphthongen und Konsonanten werden im Ansatzrohre (Mund-, Rachen-, Nasenhöhle und Nasenrachenraum) gebildet. Bei Schwäche des Anblasungsluftstromes, z. B. bei Emphysem, ausserdem bei manchen Stimmlippenlähmungen entsteht die schwache klangarme Stimme. Wenn der Umfang in der Höhe und Tiefe abgenommen hat, spricht man von monotoner Stimme; von heiserer Stimme, wenn dieselbe von storenden Nebengeräuschen begleitet ist. Als Aphonie oder Stimmlosigkeit bezeichnet man denjenigen Zustand, bei welchem im Kehlkopf gar kein Klang mehr erzeugt wird, und nur mehr eine Flustersprache möglich ist. Als funktionelle oder hysterische Stimmlosigkeit bezeichnet man jene, welche auf krankhaften Vorstellungen oder Einbildung beruht, dabei pflegt der Husten klangvoll zu bleiben, d. h. die Stimmlippen funktionieren nur beim Sprechen ungenügend, sonst aber normal. Mogiphonie ist die frühzeitige Ermüdung der Stimme, Kehlbass eine abnorm tiefe Stimme, die sich besonders bei Zerstörung der Stimmlippen findet. Doppelstimme, Diplophonie oder zweigeteilte Stimme zeigt sich bei einseitiger Stimmlippenlähmung sowie bei Kehlkopfpolyphen, welche beim Phonieren

zwischen die freien Ränder der Stimmlippen zu liegen kommen, so dass sie ein verschiedenartiges Klingen zweier Stimmritzenabschnitte veranlassen. — Ist die Nase für Luft undurchgängig, z. B. bei Stockschnupfen oder bei Anwesenheit von Geschwülsten in der Nase oder im Nasenrachenraum, so entsteht die gestopfte Nasenstimme (*Rhinolalia clausa*), wobei *m*, *n*, *ng* nicht mit nasalem Klang ausgesprochen werden können. Ist der Abschluss der Nasenhöhle von der Mundhöhle unmöglich (bei Lähmung oder Perforation des Gaumensegels, Spaltbildung [Wolfrachen]), so entsteht die offene Nasenstimme (*Rhinolalia aperta*), welche dauernd nasalen Klang zeigt und bei welcher die Explosivbuchstaben *b*, *p*, *k*, *t* nicht richtig ausgesprochen werden.

Die Respiration ist erschwert bei stärkeren Entzündungs- und Schwellungszuständen des Kehlkopfes, am meisten bei Diphtherie, Pseudokrup und Glottisodem, ausserdem bei grossen Tumoren, sowie bei Lähmung der Glottisöffner und Krampf der Glottisschliesser (*Spasmus glottidis*). Die Atmung ist dabei verlangsamt, besonders die Inspiration wird langgezogen und von einem rauhen Geräusch begleitet (*Stridor*). Bei Kehlkopfstenosen wird der Kopf nach rückwärts geneigt und der Larynx steigt respiratorisch stark auf und ab; bei Tracheal- oder Bronchialstenose wird der Kopf dagegen nach vorne gebeugt gehalten und der Kehlkopf führt keine oder nur geringe respiratorische Bewegungen aus.

Als Pseudokrup bezeichnet man Anfälle von Atemnot mit Stridor und bellendem rauhem Husten, die besonders bei Kindern und am häufigsten des Nachts auftreten; sie sind durch eine akute Anschwellung der Schleimhaut unterhalb der Stimmlippen bedingt und meist ohne Gefahr, rezidivieren aber nicht selten. Über den Keuchhusten siehe das Kapitel Parasiten und Infektionskrankheiten.

Spasmus glottidis kommt hauptsächlich bei Säuglingen, meist im Anschluss an Rachitis und bei Tetanie vor (s. *Spasmophilie*); bei den oftmals im Tage wiederkehrenden Anfällen kommen die Kinder durch den plötzlichen krampfhaften Verschluss der Stimmritze in Erstickungsgefahr. Löst sich der Krampf nach einigen Sekunden wieder, so hört man eine giemende Inspiration.

Der phonische, funktionelle Stimmritzenkrampf besteht in einem im Verhältnis zu der gewollten Leistung übermässig festen Verschluss der Stimmritze, der im Moment der beabsichtigten Phonation eintritt, so fest, dass der zur Lauterzeugung erforderliche Expirationsstrom die Stimmritze kaum oder gar nicht passieren kann (*Dysphonia spastica*).

Erschwerung des Schluckens (*Dysphagie*) mit heftigen, meist ins Ohr ausstrahlenden Schmerzen findet sich bei allen ulzerativen Prozessen des Kehlkopfes, besonders bei tuberkulösen Geschwüren des Kehldeckels und der Aryknorpelgegend, aber auch bei anderen Entzündungen der Epiglottis und der Aryknorpel.

Muskeln des Kehlkopfes.

Der Kehlkopf wird gehoben durch den *M. hyothyreoideus*, herabgezogen durch den *M. sternothyreoideus*; der Kehldeckel wird aufgerichtet durch den *M. thyreoepiglotticus*,

gesenkt durch den *M. aryepiglotticus*. Unter den Muskeln, welche die Stimmlippen selbst bewegen, hat man zu unterscheiden: 1. diejenigen, welche die Stimmlippen voneinander entfernen und dadurch die Stimmritze erweitern (Abduktoren); 2. diejenigen, welche die Stimmlippen einander nähern und dadurch die Stimmritze schliessen (Adduktoren); 3. diejenigen, welche die Stimmlippen spannen.

Die Erweiterung der Stimmritze geschieht allein durch den *M. cricoarytaenoideus posticus*: er dreht den *Processus vocalis* des Aryknorpels nach aussen. Der Schluss der Stimmritze geschieht 1. durch den *M. cricoarytaenoideus lateralis* (dreht den *Proc. vocalis* nach innen) und 2. durch den *M. interarytaenoideus* (*transversus* und *obliquus*), dieser nähert die Basis der Aryknorpel einander. Die Spannung der Stimmlippen wird bewirkt 1. durch den *M. cricothyreoideus*, welcher vorne den Ringknorpel gegen den unteren Rand des Schildknorpels hebt, und damit den Scheitel der Ringknorpelplatte nach rückwärts rückt, 2. durch den *M. thyreoarytaenoideus* = *Musculus vocalis*.

Die Nerven des Kehlkopfes

stammen aus dem *Vagus*. Der *N. laryngeus superior* versorgt mit motorischen Fasern den *M. cricothyreoideus* sowie die Muskeln der *Epiglottis*, mit sensiblen Fasern die Schleimhaut des ganzen Kehlkopfes. — Der *N. laryngeus inferior* (*Recurrens Nervi Vagi*), ein rein motorischer Nerv, steigt mit dem *Vagusstamm* neben der *Karotis* bis in die Brusthöhle herab, schlingt sich rechterseits nach hinten um die *Arteria subclavia*, linkerseits um den *Aortenbogen*, geht zwischen *Trachea* und *Ösophagus* wieder nach aufwärts und innerviert alle übrigen vom *N. laryng. sup.* nicht versorgten Kehlkopfmuskeln. Bezüglich der Innervation der Mundhöhle und des Rachens siehe das Kapitel *Nervensystem*.

Die laryngoskopische Untersuchung.

Man fordert den Kranken auf, die Zunge mittels eines Tuches zwischen Daumen und Zeigefinger zu ergreifen und aus dem weit geöffneten Munde vorzuziehen. Hierauf wirft man mittels eines Hohlspiegels oder einer elektrischen Stirnlampe einen möglichst hellen Lichtstrahl auf den Rachen, führt den über der Lampe (oder in heissem Wasser) etwas erwärmten Kehlkopfspiegel ein und drückt ihn leicht gegen die *Uvula* an. Indem man den Kranken ein hohes ä oder ähä aussprechen lässt, bewirkt man, dass der Kehldeckel sich aufrichtet und dass dadurch die vorderen (im Spiegelbild oben gelegenen) Partien des

Kehlkopffinnern sichtbar werden. Bei der Untersuchung der hinteren Kehlkopfwand und der Trachea (bis zur Bifurkation) beugt der Patient seinen Kopf stark nach vorne, selbst bis zur Berührung des Kinnes mit dem Manubrium sterni. Der Untersucher kniet vor dem Patienten und sieht fast senkrecht hinauf auf den im Munde des Patienten befindlichen horizontal gehaltenen Kehlkopfspiegel. — Man erblickt im laryngoskopischen Bilde oben (vorn) den Kehldeckel, von diesem aus die aryepiglottischen Falten nach unten (hinten) zu den Aryknorpeln verlaufend, deren Lage durch die als leichte Prominenz sichtbaren Cartilagine Santorini angedeutet ist; etwas nach aussen von diesen finden sich die Cartilagine Wrisbergii. Zwischen den Aryknorpeln befindet sich die Regio interarytaenoidea. Das Kehlkopffinnere teilt man ein in den oberen (Vestibulum laryngis), mittleren und unteren Kehlkopfraum. Der mittlere enthält die beiden Taschenfalten (Plicae ventriculares), früher Taschenbänder oder falsche Stimmbänder genannt, nach aussen von diesen liegt der Ventriculus laryngis (Morgagnische Tasche). Die engste Stelle des Kehlkopfs befindet sich in der Höhe der freien Kante der Stimmlippen (-bänder), die mit den Processus vocales zusammen die Rima glottidis, die Stimmritze, bilden. Der ganze prismatische Körper, Muskel und Band zusammen, heisst Labium vocale, das eigentliche elastische Band: Ligamentum vocale, die Schleimhautfalte, welche die obere und untere Fläche der Stimmlippe überzieht, heisst Plica vocalis. Der Teil der Stimmritze zwischen den Stimmlippen heisst Glottis ligamentosa oder vocalis, der Teil zwischen den beiden Processus vocales heisst Glottis cartilaginea oder respiratoria).

Die von Kirstein beschriebene Autoskopie (direkte Laryngoskopie) besteht in der geradlinigen Besichtigung der oberen Luftwege von der Mundöffnung aus, bei vorwärts gedrücktem Zungengrunde und aufgerichtetem Kehldeckel des Patienten. Die Untersuchung wird an dem vor dem Arzte sitzenden und den Kopf nach rückwärts geneigt haltenden Patienten mit einem eigenen, breiten, rinnenförmigen Spatel vorgenommen, dessen Ende bis an das Ligamentum glosso-epiglotticum medium zu liegen kommt, so dass mit einem langsamen kräftigen Druck mit dem Zungengrunde die Epiglottis nach vorne gezogen wird, während der Untersucher mit reflektiertem oder elektrischem Licht längs des Spatels direkten Einblick in das Innere des Kehlkopfes gewinnt.

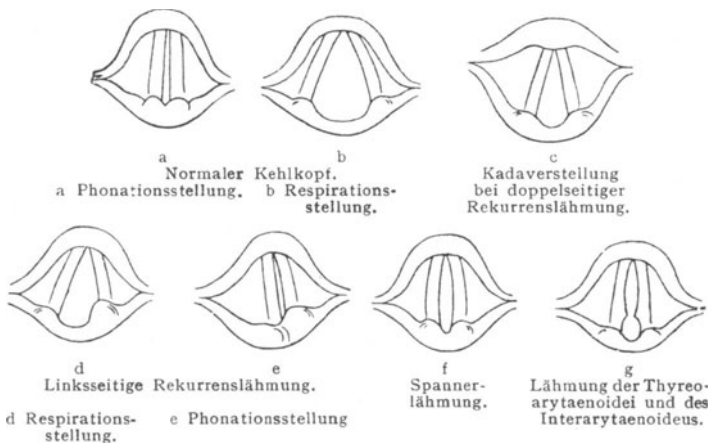
Die von Killian ausgebildete direkte Bronchoskopie besteht in der Einführung von geraden Metallrohren durch den Mund in den Larynx und durch diesen in die Trachea nach ausgiebiger Anästhesierung dieser Teile. Unter elektrischer Beleuchtung betrachtet man die Bifurkation der Trachea, den Eingang in die beiden Hauptbronchien und

schiebt das Rohr in den rechten oder linken Bronchus, so dass man auch die Teilung der Hauptbronchien in die Bronchien zweiter Ordnung betrachten kann.

Stimm lippenlähmungen.

Bei Lähmung des *M. cricoarytaenoideus posticus* (Postikuslähmung) kann die Stimmlippe bei Respiration nicht nach aussen bewegt werden. Die gelähmte Stimmlippe bleibt also bei Respiration nahe der Mittellinie stehen; bei doppelseitiger Lähmung bleibt zwischen beiden nur ein schmaler Spalt und es entsteht hochgradige inspiratorische Dyspnoe. Dabei ist die Stimmbildung erhalten oder nur wenig verändert. — Ein ähnliches Krankbild entsteht bei Spasmus der Adduktoren (*Mm. cricoarytaenoid. later. und interarytaenoid.*) und bei doppelseitiger Ankylosierung des Crico-arytaenoideal-Gelenkes.

Fig. 18.



Bei Lähmung der Adduktoren (*Mm. cricoarytaenoid. laterales und interarytaenoid.*) kann die gelähmte Stimmlippe nicht der Mittellinie genähert werden; bei doppelseitiger Lähmung der Adduktoren bleibt die Stimmritze als grosses Dreieck offen stehen, wodurch Stimmlosigkeit entsteht und der Husten tonlos wird; die Respiration ist dabei unbehindert.

Bei Lähmung des *M. interarytaenoideus* können die Aryknorpel zwar mit ihren *Processus vocales* (*Mm. cricoarytaenoid. laterales*), nicht aber mit ihrer Basis einander genähert werden, es bleibt bei Phonation im hinteren Drittel der Stimmritze ein offenes Dreieck.

Bei Lähmung des *M. thyroarytaenoideus* ist bei Phonation die Spannung der Stimmlippe eine unvollständige und diese ist mit ihrem freien Rand konkav ausgebuchtet; bei doppelseitiger Paralyse des *M. thyroarytaenoideus* besteht lanzettförmiges Klaffen der Glottis (Fig. 18 f), bei gleichzeitiger Lähmung des *M. interarytaenoideus* bleibt auch

die Glottis respiratoria offen, und die Proc. vocales springen nach innen vor (Fig. 18g).

Bei einseitiger Lahmung des Nervus recurrens steht die Stimmlippe der betreffenden Seite sowohl bei Phonation als bei Respiration unbeweglich in Kadaverstellung (Fig. 18d u. e). Bei Phonation bewegt sich die gesunde Stimmlippe bis an die gelähmte heran, indem sie die Mittellinie überschreitet und die Aryknorpel sich überkreuzen (Fig. 18e); der Aryknorpel der gelähmten Seite hängt dabei meist etwas nach vorne über; Stimme klangarm. Bei doppelseitiger Rekurrenslähmung stehen beide Stimmlippen beim Sprechen und Atmen unbeweglich in Kadaverstellung, d. h. in der Mitte zwischen der phonatorischen Medianstellung und der respiratorischen Abduktionsstellung (Fig. 18c).

Bei Lähmung des N. laryngeus sup. besteht Unbeweglichkeit der Epiglottis auf der betreffenden Seite sowie Anästhesie der Kehlkopfschleimhaut (Fehlen der Reflexe, Fehlschlucken). Ausserdem ist wegen der Lähmung des M. cricothyreoideus die Stimme rau und unrein, es ist unmöglich, hohe Töne zu produzieren.

Bei Lähmung des N. Vagus besteht ausser den Lähmungserscheinungen von seiten der Nn. laryng. sup. und recurrens auch noch Unbeweglichkeit der Pharynxmuskulatur der betreffenden Seite, sie wird dadurch deutlich, dass bei Schluckbewegungen die gelähmte Seite der hinteren Rachenwand nach der gesunden Seite hin verzogen wird.)

Bei den durch Läsion des N. recurrens bedingten Lähmungen sind meist die Glottisöffner am frühesten und am meisten befallen (Gerhardt-Semon-Rosenbachsches Gesetz); bei der auf Hysterie beruhenden Aphonie findet sich eine mangelhafte Funktion der Adduktoren: Beim Versuch zu phonieren, schliessen die Stimmlippen nicht, sondern die Glottis bleibt offen stehen. Der Husten dagegen geschieht mit Klang, also unter genügendem Schluss der Glottis. Die hysterische Funktionsstörung des Kehlkopfs betrifft also nur die Funktion des Sprechens, nicht auch diejenige des Hustens. Bei Laryngitis acuta und chronica kommt häufig eine Parese der Stimmbandspanner vor.

Zirkulationsapparat.

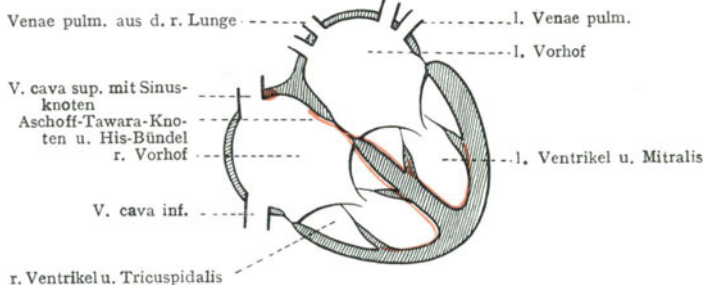
Anatomische und physiologische Vorbemerkungen.

Das Herz liegt auf dem Zwerchfell, es reicht normalerweise mit seiner rechten Grenze, die vom rechten Vorhof gebildet wird, 3,5 bis 4,5 cm nach rechts von der Medianlinie oder bis ungefähr fingerbreit über den rechten Sternalrand hinaus, die obere Grenze, welche durch den Ursprung der grossen Gefässe gebildet ist, findet sich im zweiten Interkostalraum oder am oberen Rand der dritten Rippe; die linke Grenze

wird vom linken Ventrikel gebildet und entspricht dem Herzstoss; sie erreicht im fünften Interkostalraum die Mamillarlinie nicht ganz und findet sich 8—11 cm nach links von der Medianlinie. Der rechte Vorhof und Ventrikel sind gegen die vordere Brustwand zu gelagert, der linke Vorhof liegt nach hinten gegen die Wirbelsäule, der linke Ventrikel nach hinten und unten, doch kommt der letztere mit seiner linken Kante und der Herzspitze und das Herzohr des linken Vorhofs neben der Pulmonalis an die Brustwand zu liegen. Die Pulmonalklappe liegt im zweiten linken Interkostalraum unmittelbar neben dem linken Sternalrand, die Aortenklappe findet sich hinter dem Sternum in derselben Höhe. cf. Fig. 15.

Das Herz reagiert auf kontinuierliche Reize mit diskontinuierlichen, und zwar rhythmischen Kontraktionen, da der Herzmuskel während jeder Kontraktion und kurze Zeit danach für jeden Reiz unerregbar wird

Fig. 19.

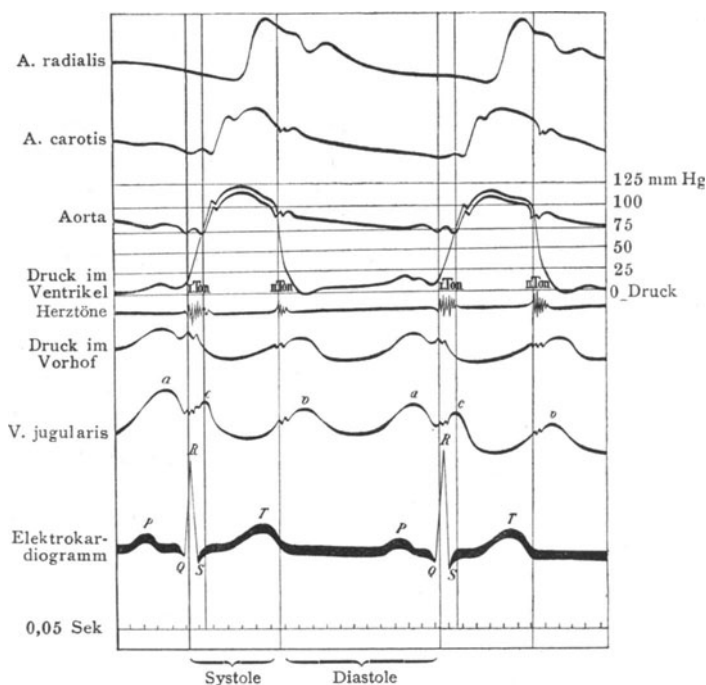


Schematische Darstellung des Sinusknotens von Keith und Flack sowie Aschoff-Tawaraschen Knotens im Septum der Vorhöfe wie des davon ausgehenden His'schen Bündels zu den Papillarmuskeln und der Wand beider Ventrikel.

(refraktäre Phase) und seine Erregbarkeit erst allmählich wieder gewinnt. Diese Umwandlung kontinuierlicher Reize in diskontinuierliche Erregung findet nach Engelmanns Versuchen dort statt, wo die Vena cava superior in den rechten Vorhof einmündet (Sinus venosus). Hier liegt die für normale Reize empfänglichste Stelle des Herzens; von diesem Ort gehen die normalen Bewegungsreize aus und verteilen sich gesetzmässig auf die Vorhöfe und von diesen auf die Ventrikel. An dieser Stelle des Sinus liegt der von Keith und Flack entdeckte Knoten, der aus eigentümlich gestalteten Muskelfasern und Nervenzellen zusammengesetzt ist. Die von diesem „Sinusknoten“ ausgehenden Impulse werden teils durch das Wenckebach'sche Bündel, teils ohne vorgezeichneten Weg auf die Muskulatur der Vorhöfe übertragen. Nahe der Einmündungsstelle des Sinus coronarius, also der Koronarvene in den rechten Vorhof und in der medianen Scheidewand des rechten Vorhofes liegt ein ebenso gebauter Knoten aus Purkinje'schen Muskelfasern und Nerven, der Aschoff-Tawarasche Knoten, von welchem aus das von His entdeckte Muskelbündel zur Scheidewand der Ventrikel zieht; es gabelt sich in einen dem

rechten und in einen dem linken Ventrikel zugehörigen Schenkel und diese verzweigen sich in den Papillarmuskeln und auf der Ventrikelmuskulatur. Der Bewegungsreiz wird über den Tawaraschen Knoten und durch das Hissche Bündel von den Vorhöfen auf die Ventrikel übertragen. Sinusknoten, Wenckebachsches Bündel, Atrioventrikularknoten (Aschoff-Tawara) und Hissches Bündel bilden zusammen das Reizleitungssystem des Herzens. Durch diesen Reizleitungsapparat überträgt die reizempfindlichste Stelle normalerweise ihre rhythmischen Bewegungsimpulse auf das übrige Herz, sie schreibt ihnen gewissermaßen

Fig. 20.



ihren Bewegungsrhythmus vor. Der Sinusknoten wird deshalb auch als Schrittmacher (Pacemaker) des Herzens bezeichnet. Unter pathologischen Verhältnissen können sich die Vorhöfe und namentlich die Ventrikel auch unabhängig davon kontrahieren, sei es, dass ein Teil des Herzens übermäßig reizempfindlich geworden ist, oder dass er von abnormen Reizen getroffen wird (Extrasystolen), oder sei es, dass der normale Reizleitungsapparat durch krankhafte Prozesse zerstört ist und wenn deshalb die tiefer gelegenen Teile des Herzens autonom in Tätigkeit treten. So schlagen z. B. bei totaler Unterbrechung des Hisschen Bündels die Ventrikel in

ihrem eigenen, sehr langsamen Rhythmus (ca. 30 mal in der Minute) unabhängig von den sehr viel häufigeren Kontraktionen der Vorhöfe.

Die Kontraktion läuft also normalerweise über das Herz hinweg. Sie beginnt an der Hohlvene und setzt sich von dieser aus auf die Vorhöfe fort. Nach der Kontraktion der Vorhöfe springt die Erregung auf die beiden Ventrikel über, die sich gleichzeitig zusammenziehen, bis sie ihren Inhalt in die Pulmonalarterie und Aorta entleert haben.

In dem Augenblick, wo die Zusammenziehung (Systole) der Ventrikel beginnt, schliesst die Trikuspidal- und Mitralklappe, und durch die Anspannung dieser Klappen, sowie der muskulösen Ventrikelwand, erschallt der erste Ton. Das Ausströmen des Blutes durch das Pulmonal- und Aortenostium beginnt nicht sofort mit dem Einsetzen der Ventrikelkontraktion, sondern eine kurze Zeit später, nämlich erst dann, wenn der Blutdruck in den Ventrikeln eine grössere Höhe erreicht hat als in der Pulmonalis und Aorta. Diese erste Zeit der Systole, während deren also alle Klappen geschlossen sind, wird Anspannungszeit oder Verschlusszeit genannt. Die Kontraktion der Ventrikel folgt derjenigen der Vorhöfe nach ungefähr 10—15 Hundertelsekunden. Nachdem die Ventrikel ihr Blut entleert haben, beginnt die Erschlaffung (Diastole); in diesem Augenblick schliessen die Pulmonal- und Aortenklappen und der zweite Ton erschallt. Die Systole, d. h. die Zusammenziehung der Ventrikel, wird also gerechnet vom Beginn des ersten Tones bis zum zweiten Ton; die Diastole vom Beginn des zweiten Tones bis zu dem des nächsten ersten Tones. Gegen Ende der Diastole geht die Kontraktion der Vorhöfe der der Ventrikel wie ein Auftakt voraus. Die Abbildung 20 gibt über diese zeitlichen Verhältnisse Aufschluss. Die Verspätung des Karotispulses gegenüber dem Beginn der Ventrikelsystole ist nicht nur bedingt durch die Anspannungszeit der Ventrikel (ungefähr 5 bis 7 Hundertelsekunden), sondern auch durch die Zeit, welche die Pulswelle vom Aortenursprung bis zur Karotis braucht (2 bis 3 Hundertelsekunden). Die Fortbewegung der Pulswelle in den Arterien beträgt ungefähr 5 bis 6 m in der Sekunde. — Mit jeder Herzkontraktion werfen beide Ventrikel je ca. 50—70 ccm Blut aus, sie entleeren sich aber dabei nie vollständig. Bei angestrenzter Muskelarbeit dürfte dieses „Schlagvolumen“ die doppelte bis 4fache Grosse erreichen und 200—300 ccm Blut betragen; unter manchen krankhaften Verhältnissen wird das Schlagvolumen kleiner.

Die Bewegungen des Herzens sind zwar automatisch, werden aber durch das Nervensystem in ihrer Frequenz und Stärke beeinflusst, und zwar wird durch Sympathikuserregung (Nervi accelerantes) eine Beschleunigung des Herzschlages, durch Steigerung des Vagustonus dagegen eine Verlangsamung und Abschwächung des Herzschlages bewirkt. Ausserdem steht das Herz durch zentripetale Nervenfasern in Beziehung zur Medulla oblongata; dieser „Nervus depressor“ des Vagus wird durch Drucksteigerung in der Aorta erregt und bewirkt in der Oblongata eine Senkung des Blutdrucks.

Erhöhte Ansprüche an die Herzleistung überwindet das Herz unter physiologischen Verhältnissen mittels vermehrter Schlagfolge und erhöhter diastolischer Füllung. Diese wird erreicht durch vermehrten Einstrom aus dem Venengebiet, z. B. bei körperlicher Arbeit. Die grössere diastolische Füllung hat eine grössere Anfangsspannung der Ventrikelmuskulatur zur Folge und diese führt zu einer grosseren Leistungsfähig-

keit. — Unter pathologischen Verhältnissen kann ein Klappenfehler ebenfalls zu einer vermehrten diastolischen Füllung der Ventrikel führen. Diese kompensatorische Dilatation stellt einen Dauerzustand dar, der unter Umständen eine übermässige Erweiterung der Herzhohlen und dann eine schädliche Wirkung auf die Kontraktionsfähigkeit zur Folge haben kann.

Hat das Herz dauernd eine vermehrte Arbeit zu bewältigen, so tritt eine Zunahme der Ventrikelmuskulatur, eine Hypertrophie, ein, jedoch meist erst im Verlaufe mehrerer Wochen und Monate. Dies ist unter anderem der Fall, wenn ein abnorm hoher Blutdruck besteht und das Herz somit bei seiner Entleerung erhöhte Widerstände überwinden muss (bei Hypertension, besonders bei Nephritis) oder wenn das Herz dauernd abnorm grosse Blutmengen zu bewältigen hat (bei manchen Herzklappenfehlern).

Eine Erweiterung der Herzhohlen, Dilatation, oft mit bedeutender Grössenzunahme des Herzens findet sich dann, wenn während der Diastole eine abnorm grosse Blutmenge einströmt, wie dies bei manchen Klappenfehlern, unter anderem bei der Aorteninsuffizienz der Fall ist; ausserdem kommt eine Dilatation der Herzhohlen auch dann vor, wenn der Herzmuskel einer gesteigerten Aufgabe nicht mehr gewachsen ist, so dass er seinen Inhalt nicht genügend entleeren kann; dies ist besonders dann der Fall, wenn der Muskel selbst erkrankt ist. Ein anfangs dilatiertes Herz kann allmählich erstarken und hypertrophieren, doch wird umgekehrt ein hypertrophisches Herz dilatiert werden, wenn der Muskel anfangt, leistungsunfähig zu werden. Dilatierte Ventrikel ziehen sich bei der Systole nicht mehr vollkommen zusammen.

Ist das Herz nicht mehr imstande, die Widerstände im Kreislauf zu überwinden und sich genügend zu entleeren, so spricht man von Herz-Insuffizienz. Das Blut staut sich dann in den rückwärts gelegenen Abschnitten des Kreislaufs, also bei Insuffizienz des linken Herzens zunächst im Lungenkreislauf, bei Insuffizienz des rechten Herzens in den Venen des grossen Kreislaufs. Der Blutumlauf wird bei der Herzinsuffizienz verlangsamt.

Inspektion und Palpation.

Als Herzstoss bezeichnet man die am weitesten nach links und unten gelegene Stelle der fühlbaren Herzaktion (nicht aber diejenige Stelle, an welcher die Herzkontraktion am stärksten fühlbar ist). Er findet sich bei gesunden Erwachsenen im 5. linken Interkostalraum, zwischen Parasternal- und Mamillarlinie. Die zirkumskripte Pulsation, welche als Herzstoss bezeichnet wird, entspricht meist nicht der wirklichen Lage der Herzspitze, sondern einer etwas höher oben gelegenen Stelle des linken Herzrandes, also des linken Ventrikels.

Der Herzstoss rückt höher bei Aufwärtsdrangung des Zwerchfells, z. B. durch Meteorismus, Abdominalgeschwulste, Gravidität, Aszites. Der Herzstoss liegt tiefer bei Tiefstand des Zwerchfells.

Verlagerung des Herzstosses und der Herzdämpfung nach rechts kommt zustande bei linksseitigem Pleuräexsudat und Pneumothorax oder bei rechtsseitigen Schrumpfungsprozessen der Lunge.

Verlagerung des Herzstosses nach links kommt vor bei Hypertrophie und Dilatation des Herzens, bei rechtsseitigem Pleuraexsudat oder Pneumothorax und bei linksseitiger Lungenschrumpfung. Wenn der Herzstoss bedeutend nach links verlagert ist, z. B. bei Vergrosserung des linken Ventrikels, so kommt er, wegen des schragen Verlaufs der Rippen, in einen tieferen, namlich den 6. oder 7. Interkostalraum zu liegen.

Der Herzstoss kann sein von normaler Stärke oder schwach fühlbar bis zum Verschwinden oder verstärkt (und zwar entweder einfach verstärkt, oder erschütternd, oder hebend).

Der Herzstoss ist auch bei gesunden Individuen oft nicht zu fühlen; Unfühlbarkeit oder Abschwächung des Herzstosses ist also kein krankhaftes Zeichen, welches etwa auf mangelhafte Herzkraft schliessen liesse. Der Herzstoss fehlt ausserdem in der Regel bei fetten Leuten und dann, wenn das Herz durch Flüssigkeitsansammlung im Perikard oder durch die dazwischen gelagerte Lunge von der Brustwand abgedrängt wird.

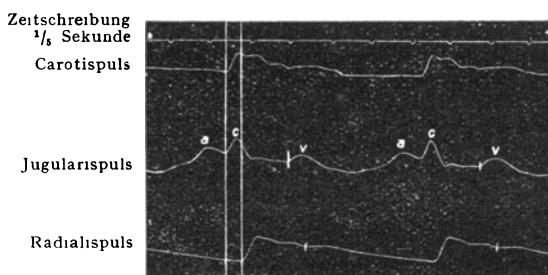
Verstärkung des Herzstosses kommt vor bei erregter Herztätigkeit (im Fieber, bei psychischer Erregung, Herzneurosen, bei der Basedowschen Krankheit sowie bei Körperanstrengung), und zwar ist der Herzstoss dann erschütternd, d. h. das Herz drängt gegen die Brustwand schnell und nur für einen Augenblick an. Die Herzstosskurve zeigt in solchen Fällen einen steil ansteigenden Schenkel und sinkt im weiteren Verlaufe der Systole rasch wieder ab. Bei der Hypertrophie der Ventrikel ist der Herzstoss ebenfalls verstärkt, zeigt aber gewöhnlich den hebenden Charakter, indem er den Interkostalraum und oft auch die Rippen mit Kraft und Nachdruck vordrängt. Bei Hypertrophie des linken Ventrikels ist der Herzstoss nach links und damit oft auch in den 6. Interkostalraum verlagert, die verstärkte Pulsation ist nur an einer eng umschriebenen Stelle, und zwar an dem am weitesten nach links gelegenen Rand des Herzens und an der Herzspitze selbst nachweisbar; charakteristisch für die Hypertrophie des rechten Ventrikels ist der Befund, dass die verstärkte Pulsation nicht auf den linken Herzrand lokalisiert ist, sondern in der ganzen Ausdehnung des rechten Ventrikels wahrgenommen wird, also besonders auch am linken Sternalrand in der Gegend des Conus arteriosus, ferner auch im Bereich der unteren Hälfte des Sternums und bei tieferstehendem Herzen und kurzem Sternum auch im Epigastrium. Legt man die Hand mit kräftigem Druck an den linken Sternalrand, so kann man die verstärkte Hebung des hypertrophischen rechten Ven-

trikels deutlich fühlen. — Diese verstärkte Hebung über dem linken und rechten Ventrikel ist jedoch weniger als ein Zeichen der Dickenzunahme (Hypertrophie) der Herzwand, sondern vielmehr als Zeichen der erschwerten Entleerung des betreffenden Ventrikels aufzufassen.

Eine Verstärkung des Herzstosses ist deshalb nicht immer ein Zeichen vermehrter Leistungsfähigkeit des Herzmuskels, sondern sie findet sich oft auch bei ungenügender Herzkraft, z. B. bei Kompensationsstörungen von Klappenfehlern und bei Herzmuskelerkrankungen.

In grösserer Ausdehnung sichtbare Herzbewegung findet sich bei sehr bedeutend verstärkter Herzaktion und wenn das Herz der

Fig. 21



Gleichzeitige Aufschreibung des Karotis-, Jugularis- und Radialis pulses bei einem herzgesunden Menschen.

Brustwand in grösserer Ausdehnung anliegt (so z. B. bei Schrumpfung der linken Lunge).

Vorwölbung der Brustwand in der Herzgegend (Herzbeukel, Voussure) kommt vor bei bedeutender Hypertrophie und Dilatation des Herzens, besonders dann, wenn diese im jugendlichen Alter aufgetreten ist.

Systolische Einziehung an der Herzspitze wird beobachtet bei Verwachsung des Herzens mit dem Herzbeutel und der Brustwand; sie betrifft dabei nicht nur den Interkostalraum in der Gegend der Herzspitze, sondern im Bereich des Herzens werden in grösserem Umfange die Interkostalräume wie auch die Rippen während der Systole kraftig eingezogen. Mit dieser verbreiteten systolischen Einziehung darf diejenige nicht verwechselt werden, welche nur in der Nachbarschaft des Herzstosses stattfindet, während der Herzstoss selbst eine systolische Vorwölbung zeigt. Diese ist bedingt durch die systolische Verkleinerung und Lageänderung der Ventrikel und hat keine krankhafte Bedeutung.

Pulsation im Epigastrium kommt vor bei Hypertrophie des rechten Ventrikels, bei kurzem Sternum und bei Tiefstand des Zwerchfells.

Pulsation der Aorta ascendens im zweiten rechten Interkostalraum findet sich bei Erweiterung (Aneurysma) dieses Gefasses. In der Jugulargrube wird die starke Pulsation des Aortenbogens fühlbar bei Aortenaneurysmen, sowie bei Erweiterung und Verlängerung der Aorta infolge von Aorteninsuffizienz. Fühlbarer Klappenschluss der Pulmonalis ist als pathologisch anzusehen (bedingt durch Stauung im kleinen Kreislauf), ihm entspricht eine Verstärkung des 2. Pulmonaltones.

Pulsation an der Vorderwand der Trachea und Abwärtsrücken des Kehlkopfes mit der Systole (die Spitzen der Finger werden an die Cartil. cricoid. angelegt) fühlt man bei Aneurysma des Aortenbogens (Olliviersches Symptom).

Am Bulbus der Jugularvene und über diesen hinaus in der Jugularis findet sich eine Pulsation, welche wichtige Schlüsse auf die Vorgänge im rechten Vorhof zu ziehen erlaubt. Man kann die Wellenbewegungen der Jugularis in der Weise erkennen, dass man sie mit dem Auge verfolgt, während ein auf die Carotis aufgelegter Finger den zeitlichen Vergleich mit der Carotispulsation ermöglicht.

Zuverlässig lassen sich die Wellenbewegungen der Jugularis nur dadurch studieren, dass man sie mittels eines kleinen Trichterchens aufnimmt, das durch einen Schlauch mit einer Schreibkapsel verbunden ist. Man erkennt an den auf berusstem Papier aufgeschriebenen Kurven die präsysstolische aurikulare Welle, welche von der Vorhofskontraktion hehrrührt, sie wird mit dem Buchstaben a bezeichnet. Kurz danach findet sich eine systolische Zacke (die Welle c), welche mit der Carotispulsation nahezu synchron ist, und welche durch den Schluss der Trikuspidalklappen und die systolische Erschütterung des Herzens wie auch der Carotis hervorgerufen wird. Schliesslich beobachtet man eine Jugulariswelle im Beginne der Diastole (Welle v), welche durch die Stauung des Blutes im Beginn der Diastole erzeugt wird und in dem Zeitpunkt abfällt, wo die Trikuspidal- und Mitralklappe sich wieder öffnet und der Einstrom des Blutes aus den Vorhöfen in die Ventrikel beginnt. Bei hochgradiger venöser Stauung und insbesondere bei Trikuspidalinsuffizienz tritt an Stelle des Wellentals zwischen c und v eine hohe „Stauungswelle“ und damit ein „systolischer Venenpuls“ auf. Der Vergleich der gleichzeitig aufgeschriebenen Jugularis- und Carotiskurven ermöglicht es, die Bewegungsvorgänge der Vorhöfe und Ventrikel zu analysieren und die Arrhythmien zu deuten (cf. Fig. 21).

Abnorm starke Füllung aller Venen und Zyanose zeigt sich bei Stauung im rechten Herzen, bei Klappenfehlern oder bei Hindernissen im kleinen Kreislauf.

Kapillarpuls erkennt man als ein abwechselndes Erroteten und Erblässen an einem über die Stirne mit dem Finger gezogenen Strich sowie an den Fingernägeln; er findet sich besonders bei Aorteninsuffizienz.

Perkussion des Herzens.

Bei der Perkussion der Herzdämpfung bestimmt man zuerst in der rechten Mamillarlinie den unteren Lungenrand und damit den Stand des Zwerchfells; auf diesem baut sich die Herzdämpfung auf. Hierauf wird der obere Rand der Herzdämpfung

festgestellt, indem man unmittelbar neben dem linken Sternalrand nach abwärts perkutiert. Indem man sodann unmittelbar oberhalb der unteren Lungengrenze und unterhalb der die obere Herzgrenze bezeichnenden Linie von der rechten Mamillarlinie aus nach links herein perkutiert, wird die rechte, und schliesslich in gleicher Höhe die linke Herzdämpfungsgrenze bestimmt.

Das Herz des gesunden Menschen wird zu einem grossen Teil von den freien Rändern der rechten und linken Lunge überlagert. Nur ein kleiner Teil kommt der vorderen Brustwand unmittelbar anzuliegen. Perkutiert man die Herzdämpfung mit leisen Schlägen, so kann man die Lage der Lungenränder feststellen und damit den Umfang, in welchem das Herz direkt der Brustwand anliegt. Die Linien, an welchen die letzte Spurellen Lungenschalles eben verschwunden und wo das Maximum der Herzdämpfung erreicht ist, bezeichnet man als die Grenzen der kleinen oder absoluten Herzdämpfung. Jedoch ist im Bereich der „absoluten Herzdämpfung“ der Perkussionsschall durchaus nicht immer absolut gedämpft im gewöhnlichen Sinne des Wortes, d. h. er gleicht nicht dem Schenkelschall und er kann sogar tympanitischen Beiklang haben, wenn das Herz dem lufthaltigen Magen aufliegt. Bei krankhafter Grössen- und Dickenzunahme des Herzens nimmt meist nicht nur der Umfang der Herzdämpfung zu, sondern die Dämpfung wird auch intensiver. — Bei gesunden Erwachsenen findet sich der obere Rand der absoluten Herzdämpfung am unteren Rand der linken 4. Rippe oder tiefer, die innere Grenze läuft entlang dem linken Sternalrand, die äussere in leicht gekrümmtem Bogen vom vierten Rippenknorpel bis zum Herzstoss; in vielen Fällen erreicht sie diesen jedoch nicht, sondern liegt ein oder zwei Finger breit nach einwärts davon. Der untere Rand der Herzdämpfung lässt sich nur dann durch Perkussion feststellen, wenn die Herzdämpfung nach abwärts an den lauten tympanitischen Schall des Magens und Darms angrenzt, sie lässt sich dagegen perkutorisch nicht bestimmen, wenn sie, wie es meistens der Fall ist, direkt in die Leberdämpfung übergeht. — Bei Kindern ist die absolute Herzdämpfung relativ etwas grösser, bei bejahrten Individuen steht sie tiefer und ist oft kleiner. Bei tiefer Inspiration wird die absolute Herzdämpfung verkleinert, indem das Herz mit dem Zwerchfell tiefer rückt und indem sich die linke Lunge weiter vor das Herz legt. Diese Verkleinerung tritt nicht auf, wenn die linke Lunge mit

der Brustwand und dem Herzbeutel durch pleuritische Adhäsionen verwachsen ist.

Die absolute Herzdämpfung gibt also nicht die Grösse des Herzens selbst an, sondern nur den von der Lunge unbedeckten Teil und da nicht nur die Grösse des Herzens, sondern auch das Verhalten der Lungenränder darauf von Einfluss ist, so lässt sich aus ihrem Umfang nur ein sehr unsicherer Schluss darauf ziehen, ob das Herz normal gross oder vergrössert ist. Bei Lungenemphysem kann z. B. die absolute Herzdämpfung verkleinert erscheinen auch dann, wenn das Herz vergrössert ist.

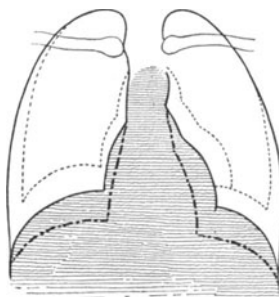
Ein Urteil über die wirkliche Grösse des Herzens lässt sich dadurch gewinnen, dass man die relative Herzdämpfung perkutiert, d. h. indem man von oben, rechts und links gegen das Herz zu klopfend die Grenzen notiert, an welchen die erste Spur von Herzdämpfung auftritt. Die obere Grenze dieser grossen oder relativen Herzdämpfung findet sich meist zwischen der 3. und 4. Rippe, die rechte Grenze darf bis fingerbreit über den rechten Sternalrand nach rechts reichen (3 bis 4,5 cm nach rechts von der Medianlinie), doch findet man sie häufig auch nur am rechten Sternalrand, und manchmal fällt sie mit dem rechten Rand der absoluten Herzdämpfung am linken Sternalrand zusammen. Das letztere Verhalten kommt besonders bei älteren Individuen mit starren Rippen vor. Die linke Grenze der relativen Herzdämpfung findet sich am Herzstoss (8 bis 11 cm nach links von der Medianlinie); wenn der Brustkorb schmal oder das Herz relativ gross ist, liegt der äussere Rand der relativen Herzdämpfung in den seitlichen Partien der Thoraxwand. Die Perkussion der relativen Herzdämpfung kann dadurch erleichtert werden, dass man dem Patienten aufgibt, möglichst stark auszuatmen, weil sich dabei die Lungenränder vom Herzen etwas zurückziehen. — Bei Individuen mit elastischem Brustkorb, namentlich bei Kindern und jungen Leuten lässt sich mit grosser Sicherheit die wahre Grösse des Herzens auf die Brustwand projizieren. Bei starrem Thorax und besonders bei Tiefstand des Zwerchfells und Emphysem ist dagegen die relative Herzdämpfung nicht selten kleiner, als es dem Herzumfang entsprechen würde. Aus einer Verkleinerung der relativen Herzdämpfung wird man deshalb nicht ohne weiteres schliessen dürfen, dass das Herz kleiner sei als normal, und auch bei Vergrösserung des Herzens kann bisweilen eine normal grosse relative Herzdämpfung gefunden werden, besonders bei Em-

physem. Reicht dagegen die relative Herzdämpfung über die normalen Grenzen hinaus, geht sie also nach rechts nach oben oder nach links über die erlaubten Maasse hinaus, so kann daraus mit Sicherheit geschlossen werden, dass das Herz vergrössert sei, und insofern ist die Perkussion der relativen Herzdämpfung von grösstem Werte. Die Grösse der Herzdämpfung, d. h. der Abstand ihrer rechten und linken Grenze von der Medianlinie wird am besten in Zentimetern ausgedrückt und nicht nur nach ihrer Lage zum Sternalrand, der Parasternal- und Mamillarlinie beurteilt.

Die Grösse des Herzens und damit der relativen Herzdämpfung schwankt bei gesunden Individuen innerhalb gewisser Grenzen, und zwar steigen die Normalmaasse des Herzens mit zunehmender Körperlänge und namentlich mit zunehmendem Körpergewicht. Dem entsprechend pflegt bei jungen Männern von geringer Körpergrösse die rechte Grenze der relativen Herzdämpfung 3 bis 4 cm, bei grossen Individuen 4 bis 4,5 cm nach rechts von der Medianlinie zu reichen, die linke Grenze bei kleinen Personen 8 bis 9, bei grossen 9 bis höchstens 11 cm nach links von der Medianlinie. Bei Frauen sind die Maasse der Herzdämpfung nach jeder Richtung etwa

um einen halben bis ganzen Zentimeter geringer als bei Männern; bei nicht ausgewachsenen Individuen sind sie etwas kleiner, bei alten Leuten etwas grösser als zwischen dem 20. und 40. Lebensjahr. — Ausserdem ist die Lage des Herzens und damit die Grösse der relativen Herzdämpfung auch abhängig vom Stand des Zwerchfells: Bei tiefstehendem Zwerchfell, wie auch bei tiefer Einatmung hängt das Herz steil nach abwärts und der Querdurchmesser der Herzdämpfung wird kleiner; bei hochstehendem Zwerchfell liegt das Herz breit auf, und die Herzfigur ist nicht nur nach oben verschoben, sondern auch der Breite nach, besonders nach links vergrössert. Hochstand des Zwerchfells findet sich bei fettreichen Leuten mit dickem Bauch, bei

Fig. 22.



Darstellung der Herzfigur im Röntgenbild bei normaler Inspirationsstellung (schrägfertiges Feld), bei maximaler Expiration und hohem Zwerchfellstand (punktierter Linie); bei abnorm tiefem Zwerchfellstand (gestrichelte Linie).

Flüssigkeitsansammlung und Tumoren im Abdomen, ferner bei Schwangerschaft.

Die Frage, ob die relat. Herzdämpfung mit stärkeren oder schwachen Perkussionsschlägen perkutiert werden soll, ist nicht von Bedeutung, da bei beiden Methoden übereinstimmende Resultate erhalten werden.

Vergrößerung der Herzdämpfung kommt zustande

1. durch Vergrößerung des Herzens, und zwar hauptsächlich durch Dilatation; bei Hypertrophie des Herzmuskels nur dann, wenn diese mit Erweiterung der Herzhöhlen kombiniert ist.

Vergrößerung des linken Ventrikels erzeugt eine Vergrößerung der Herzdämpfung ausschliesslich nach links und nicht nach oben. Bei Vergrößerung (Erweiterung) des rechten Ventrikels zeigt sich die Herzdämpfung nach oben bis zur 2. Rippe und auch etwas nach rechts vergrössert. Findet sich eine bedeutende Vergrößerung der Herzdämpfung nach rechts und etwa auch eine absolute Dämpfung nach rechts vom rechten Sternalrand, so ist dies gewöhnlich durch eine Erweiterung (Überfüllung) des rechten Vorhofs bedingt, oder auch durch ein Perikardialexsudat.

Hypertrophie des linken Ventrikels findet sich bei Insuffizienz sowie auch bei Stenose der Aortenklappen, bei Mitralinsuffizienz, bei dauernder Blutdrucksteigerung (Hypertension) und den damit einhergehenden Formen von Arteriosklerose und Nierenkrankheiten, am stärksten bei Schrumpfnieren, ferner bei langandauernder und bedeutender Körperanstrengung.

Hypertrophie des rechten Ventrikels entsteht bei Überfüllungen oder Hindernissen im Lungenkreislauf, Mitralinsuffizienz und -Stenose, Pulmonalklappenfehlern und Trikuspidalklappen-Insuffizienz.

Vergrößerung der Herzdämpfung findet sich

2. bei Flüssigkeitserguss in der Herzbeutelhöhle (Pericarditis exsudativa). Dabei ist die Herzdämpfung bedeutend, und zwar nach allen Richtungen vergrössert und zeigt die Form eines gleichschenkligen Dreiecks, dessen Spitze im zweiten bis ersten Interkostalraume liegt und das nach rechts bis in die rechte Parasternallinie oder darüber hinaus liegt, nach links weiter nach aussen als der Herzstoss reicht.

Vergrößerung der absoluten Herzdämpfung kommt auch zustande, ohne dass das Herz eine Grössenzunahme erfahren hätte, nämlich dann, wenn durch Schrumpfung der linken Lunge das Herz in grösserer Ausdehnung der Brustwand anliegt, ferner bei Chlorose und dort, wo das Herz durch Mediastinaltumoren oder durch Empordrängung

des Zwerchfells mehr horizontal gelagert ist. Bei Schwangerschaft, Aszites und Unterleibsgeschwülsten wird aus diesem Grunde die Herzdämpfung nicht nur nach oben verschoben, sondern auch verbreitert.

Verkleinerung der Herzdämpfung ist nicht ohne weiteres ein Zeichen von Kleinheit des Herzens, sie findet sich vielmehr auch dann, wenn das Zwerchfell tief steht und wenn dann das Herz steil in den verlängerten Thoraxraum herabhängt. In diesem Fall steht die Herzdämpfung nicht nur tief, sondern sie ist auch schmal (hängendes Herz oder Tropfenherz) cf. Fig. 22. Verkleinerung der Herzdämpfung kann auch dadurch zustande kommen, dass bei Vergrößerung des sternovertebralen Thoraxdurchmessers das Herz mehr nach hinten sinkt und von den geblähten Rändern der Lunge abnorm stark überlagert wird.

Bei Situs viscerum inversus (Dextrokardie) liegt Herzdämpfung und Herzstoss an entsprechender Stelle rechterseits. Ausserdem findet sich die Herzdämpfung nach rechts verschoben bei linksseitigem Pneumothorax oder pleuritischem Exsudat oder bei Schrumpfungprozessen der rechten Lunge und Pleura. Verschiebung der Herzdämpfung nach links kommt bei rechtsseitigem Pleuraexsudat und Pneumothorax oder bei linksseitiger Lungen- und Pleuraschrumpfung vor.

Aneurysmen der Aorta ascendens können Dämpfung und Pulsation an der Ansatzstelle der 2. und 3. rechten Rippe verursachen, Aneurysmen des Arcus Aortae und der Pulmonalis an entsprechender Stelle linkerseits. Dämpfungen neben und auf dem Manubrium Sterni können ausserdem aber auch bedingt sein durch Mediastinaltumoren, substernale Struma, vergrosserten Thymus, sowie auch durch abnorme Füllung der grossen Venenstamme. Bei der grossen diagnostischen Bedeutung dieser Dämpfungen empfiehlt es sich, stets die Perkussion der oberen medianen Abschnitte des Thorax auszuführen.

Untersuchung des Herzens mit Röntgenstrahlen.

Diese wird in der Weise vorgenommen, dass die Röntgenröhre im Rücken des Patienten genau in Herzhöhe gebracht wird, und dass der fluoreszierende Schirm oder die photographische Platte an die vordere Brustwand gelegt wird. Man sieht zwischen den hellen Lungenfeldern den Herzschatten, der sich nach oben in den Schatten der grossen Gefässe und der dahinter gelegenen Wirbelsäule fortsetzt. An diesem Gefässschatten erkennt man linkerseits in der Höhe der zweiten Rippe eine Vorwölbung, welche dem Aortenbogen entspricht, weiter abwärts, über der dritten Rippe, eine weitere schwache Ausbuchtung, welche durch die Pulmonalarterie sowie durch den linken Vorhof gebildet ist. An diese setzt sich in flachem Winkel

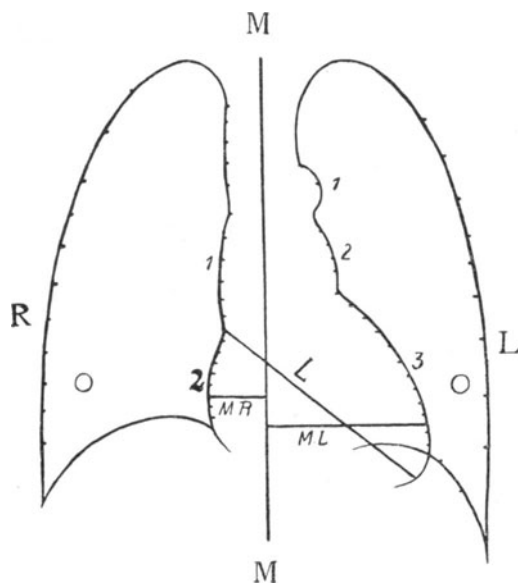
die kräftig ausladende Bogenlinie an, die dem Rand des linken Ventrikels entspricht und die nach unten in die Herzspitze übergeht. Die Herzspitze, wie auch die untere Grenze des Herzschatens (Kante des rechten Ventrikels) erscheinen wie untergetaucht in den Schatten des Zwerchfells und der Leber. Es rührt dies daher, dass das Herz im Bereich der Spitze und des rechten Ventrikels nicht der Kuppe des Diaphragma aufliegt, sondern in den keilförmigen Raum zwischen vorderer Zwerchfellabdachung und Brustwand eingelagert ist. Die rechte Seite des Herzschatens wird durch die Bogenlinie des rechten Vorhofs gebildet, an welche sich nach oben mit einem flachen Winkel die rechte Kante des Gefässschattens, und zwar der Vena cava superior anschliesst.

Diese Art der Durchleuchtung vermag über viele krankhafte Veränderungen des Herzens (Vergrösserungen, Verlagerungen) und der Gefässe (Aortenaneurysmen), sowie über das Vorhandensein von Geschwülsten (substernale Struma, Mediastinaltumoren) Aufklärung zu verschaffen, sie erlaubt aber nicht, die Grösse des Herzens zu messen, da die Strahlen von dem feststehenden Fokus der Röntgenröhre divergieren, und je nach der Entfernung des Herzens vom Fokus einerseits und vom Schirm andererseits eine wechselnde Grösse des Herzschatens erzeugen.

Eine exakte Messung der Organgrenzen ist möglich durch das von Moritz eingeführte orthodiagraphische Verfahren, bei welchem nur der von der Röntgenröhre senkrecht zur Schirmebene ausgehende Strahl Verwendung findet. Der Patient liegt horizontal auf einem Untersuchungsrahmen; unter dem Patienten, also unter seinem Rücken, befindet sich die Röntgenröhre, welche in einem beweglichen Gestell leicht in jeder Richtung der horizontalen Ebene verschoben werden kann. Durch Arme, welche über den Patienten herübergreifen, ist mit dieser beweglichen Röntgenröhre ein Visierungsapparat fest verbunden; dieser steht der Röntgenröhre vertikal gegenüber und macht alle ihre Bewegungen in gleichem Sinne mit. Indem man den Visierungsapparat (und damit die Röntgenröhre) über und unter dem Thorax des Patienten verschiebt, kann man die Grenzen der Organe und speziell des Herzschatens gewissermassen abtasten und auf einem durchsichtigen Papier aufzeichnen, das dem auf dem Thorax liegenden Fluoreszenzschirm aufgelegt wird. Man erhält auf diese Weise eine Silhouette des Herzens, welche durch vertikale parallele Strahlen auf eine horizontale Ebene projiziert ist. Zur Orientierung markiert man die Mittellinie des Sternums, sowie die Mamillen durch Streifen oder Klotzchen aus Blei, die im Röntgenbild als starke Schatten erkennbar sind. Diese Silhouette kann mit dem Zentimetermaass ausgemessen werden, und zwar bestimmt man die grösste Entfernung des rechten und linken Herzrandes von der Medianlinie (MR und ML, Fig. 23), ferner die Länge des Herzschatens, welche

durch eine von der Herzspitze zur oberen Grenze des rechten Vorhofs gezogene Linie gebildet wird. In analoger Weise kann die Orthodiagraphie auch bei aufrechtstehendem Patienten vorgenommen werden. Die Röntgenröhre befindet sich dann hinter dem Rücken des Kranken, der Visierungsapparat entsprechend dem sagittalen Strahl auf der Brustseite.

Fig. 23.



Röntgenbild (Orthodiagramm) des Herzens, der Lungenfelder und des Zwerchfells bei einem gesunden Erwachsenen. M—M Medianlinie, MR und ML Abstand der rechten und linken Herzgrenze von der Medianlinie. Als TR wird der aus MR und ML zusammengesetzte grösste Querdurchmesser des Herzschatzens bezeichnet; mit L das Längenmass, welches von der Cava-Vorhofsgrenze zur Herzspitze gezogen wird. An der rechten Grenze des Herzschatzens bedeutet 1 die von Vena cava superior und Aorta ascendens gebildete Strecke, 2 die Ausbuchtung des rechten Vorhofs; linksseits 1 den Arcus aortae, 2 den vom linken Vorhof und der Arteria pulmonalis gebildeten Bogen, 3 den linken Ventrikel.

In neuester Zeit ist die orthodiagraphische Bestimmung der Herzgrösse durch das Verfahren der Fernphotographie (Teleröntgenographie von A. Kohler) ersetzt worden: Der Patient steht mit der Brust gegen die in eine Holzkassette eingeschlossene photographische Platte angelehnt. Die Röntgenröhre ist in einer Entfernung von zwei Metern in derselben Höhe angebracht. Eine genaue Zentrierung der Röhre ist

dabei unerlässlich. Bei dieser grossen Entfernung ist die Vergrößerung der Herzsilhouette durch die Divergenz der Strahlen nur so unbedeutend (durchschnittlich 5 Millimeter in jeder Richtung), dass sie praktisch kaum in Betracht kommt und dass die Ausmaasse des Herzschatens auf der photographischen Platte mit der wirklichen Herzgrösse nahe übereinstimmen.

Die Grösse der Herzsilhouette steigt bei herzgesunden Menschen mit dem Alter, ferner mit zunehmender Körperlänge und namentlich mit zunehmendem Körpergewicht; bei Frauen ist sie um ungefähr einen halben Zentimeter geringer als bei gleichgrossen und gleichschweren Männern. Unter Berücksichtigung dieser Verhältnisse lässt sich aus der folgenden von Dietlen entworfenen Tabelle im Einzelfall beurteilen, ob ein Herz als normalgross oder als krankhaft vergrössert anzusehen ist.

Maasse der orthodiagraphischen Herzsilhouette bei gesunden erwachsenen Männern (s. Fig. 23).

Körpergrösse und Körpergewicht	Mr.	Ml.	Tr.	L.
Körpergrösse 145—154 cm Körpergewicht Mittel 47 kg	3,7	8,5	12,2	13,4
Körpergrösse 155—164 cm Körpergewicht Mittel 57 kg	4,2	8,7	12,9	14,0
Körpergrösse 165—174 cm Körpergewicht Mittel 64 kg	4,3	8,8	13,1	14,2
Körpergrösse 175—187 cm Körpergewicht Mittel 71 kg	4,5	9,3	13,8	14,9

Zweckmässiger ist es, statt des Orthodiagramms die Fernphotographie bei 2 Meter Focusdistanz bei stehendem Patienten aufzunehmen und die auf der photographischen Platte gemessenen Dimensionen zu vergleichen mit den Mittelzahlen, die bei gesunden Männern von Hammer und Rieder gefunden worden sind. Man entnimmt aus den beistehenden Tabellen die Herzmaasse, welche dem Alter, dem Körpergewicht, der Körperlänge und dem Brustumfang des Patienten normalerweise entsprechen würden, zieht daraus das Mittel und vergleicht damit die tatsächlich bei dem Patienten gefundenen Werte. Ferner kann man den Transversaldurchmesser der Herzsilhouette, Tr (also MR + LM), vergleichen

mit dem weitesten Transversaldurchmesser des Thorax von der innern Brustwandgrenze rechts bis zu derjenigen links. Der Herzdurchmesser Tr soll sich zur Transversaldimension der Lungenfelder (TDL) verhalten wie 1 : 1.92. oder: der Herzschatten soll $\frac{3}{8}$ des Thoraxdurchmessers betragen; $\frac{2}{8}$ sollen dem rechten, $\frac{1}{8}$ dem linken Lungenfeld zufallen.

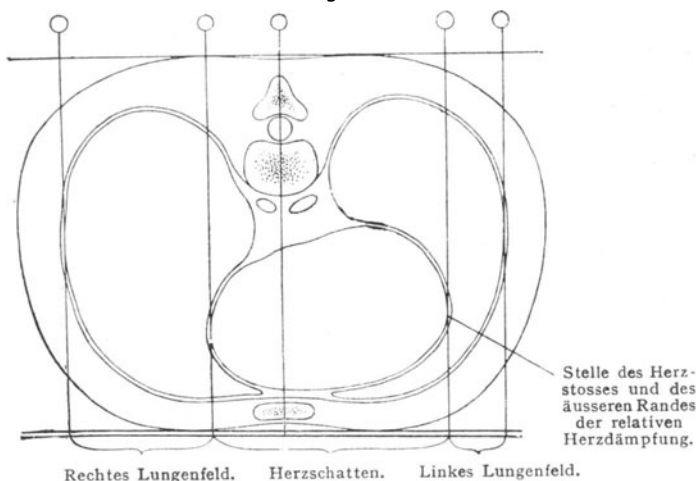
nach Körpergröße	MR	ML	Tr
154 bis 160 cm	4,3 cm	8,5 cm	12,8 cm
160 bis 170 "	4,8 "	8,7 "	13,5 "
170 bis 180 "	4,8 "	8,7 "	13,5 "
180 bis 184 "	4,4 "	9,6 "	14,0 "
nach Körpergewicht			
50 bis 60 kg	4,3 "	8,3 "	12,6 "
60 bis 70 "	4,6 "	8,5 "	13,1 "
70 bis 80 "	5,2 "	8,9 "	14,1 "
nach Lebensalter			
20 bis 30 Jahre	4,7 "	8,7 "	13,4 "
30 bis 40 "	4,9 "	8,8 "	13,7 "
40 bis 50 "	5,7 "	9,6 "	15,3 "
nach Brustumfang			
80 bis 85 cm	4,6 "	8,3 "	12,9 "
85 bis 90 "	4,5 "	8,6 "	13,1 "
90 bis 95 "	4,9 "	9,0 "	13,9 "
95 bis 100 "	5,0 "	9,0 "	14,0 "

Die Röntgendurchleuchtung des Thorax und namentlich die orthodiagraphische Aufnahme des Herzschattens lehrt, dass die Lage des Herzens verschieden ist je nach dem Stand des Zwerchfells. Steht das Zwerchfell sehr hoch, so dass die rechtsseitige Kuppe bis zur 4. Rippe oder zum 3. Interkostalraum hinaufreicht, so ist die eiförmige Herzsilhouette mehr quer gelagert, und der Längsdurchmesser des Herzens bildet mit der Medianlinie einen grösseren Winkel; bei langem Thorax und tiefstehendem Zwerchfell hängt das Herz steil in der Brusthöhle herab, sein Längsdurchmesser bildet mit der Medianlinie einen spitzen Winkel, und der Transversaldurchmesser des Herzens (Mr. + Ml.) ist gering. Ein solches steiles Herabhängen und ein Tiefstand des Herzens findet sich unter anderem bei Tiefstand des Zwerchfells sowie bei dem kleinen Herzen der Phthisiker und Astheniker (tropfenförmige Gestalt des Herzschattens). Bei Frauen pflegt das Zwerchfell etwas höher zu stehen als bei Männern, ebenso auch bei kurzem und breitem Thorax, sowie auch bei übermässiger Ausdehnung des Abdomens durch Fettsucht, Schwangerschaft und Geschwülste, und in diesen Fällen zeigt das Herz eine horizontale Lagerung und breite Figur.

Krankhafte Veränderungen des Herzens äussern sich nicht immer und nicht nur in Vergrößerungen oder Verkleinerungen der Herzmaasse, sondern vor allem auch in Veränderungen der Form der Herzsilhouette: Diese ist bei Erweiterung des linken Ventrikels nur nach links vergrößert, in Form eines Schuhs (Aortenherz); sie bietet bei Vergrößerungen des rechten Ventrikels mehr eine Kugelform dar, mit Ausbuchtung nach oben (Mitrallerz). Dilatation des linken Vorhofs äussert sich in verstärkter Ausbuchtung des zweiten linken Herzbogens, eine Dilatation des rechten Vorhofs in einer Vergrößerung des zweiten rechten Bogens und einer solchen von MR. Dilatation (Aneurysma) der Aorta zeigt eine Ausbuchtung des ersten rechten Herzbogens und eine wesentliche Vergrößerung des ersten linken Bogens des Gefässschattens.

Die Perkussion der relativen Herzdämpfung zeigt mit der orthodiagraphischen Herzsilhouette eine befriedigende Übereinstimmung, namentlich bei jugendlichen Individuen mit elastischen Rippen, ferner bei normaler Herzgrosse und bei breitem Thorax. Ist jedoch das Herz bedeutend nach links vergrössert, so dass es nahe an die seitliche Thoraxwand heranrückt, oder ist der Thorax schmal, so kann eine Übereinstimmung der relativen Herzdämpfung mit dem orthodiagraphischen Herz-

Fig. 24.



Schematische Darstellung der orthodiagraphischen Bestimmung der Herzsilhouette an einem Horizontaldurchschnitt des Brustkorbes (nach Moritz). Es ist eine krankhafte Vergrösserung des linken Ventrikels angenommen, um darzutun, dass in einem solchen Falle die Lage des Herzstosses und der linken Grenze der relativen Herzdämpfung an einer weiter nach aussen gelegenen Stelle der seitlichen Brustwand projiziert wird als dem äusseren Rand des orthodiagraphischen Herzschattens entspricht. Die kleinen Kreise an der Rückseite des Thorax sollen die wechselnde Stelle der Röntgenröhre dartun. Das durch die parallelen Röntgenstrahlen erzeugte Schattenbild ist auf den der vorderen Brustwand aufgelegten Fluoreszenzschirm projiziert.

schatten nicht mehr erwartet werden, denn die Orthodiagraphie projiziert den Herzumfang sagittal auf eine der vorderen Brustwand tangentielle Ebene, während die Perkussion der Rundung der Brustoberfläche folgt und die Herzgrenze auf eine weiter nach aussen gelegene Stelle der seitlichen Brustwand projiziert. Auch der Herzstoss findet sich in solchen Fällen weiter nach links als der äussere Rand des orthodiagraphischen Herzschattens (cf. Fig. 24).

Ausser der dorso-ventralen Durchleuchtung kann auch die schräge Durchleuchtung des Herzens zur Diagnose mit Vorteil verwendet werden,

und zwar besonders im sogenannten ersten schrägen Durchmesser, bei welchem die Röntgenlampe der hinteren linken Axillarlinie nahesteht und der Fluoreszenzschirm der rechten vorderen Axillarlinie tangential angelegt wird. Man kann dabei den Verlauf und die Grosse der Aorta (Aortenaneurysmen!), ferner den Ösophagus und den Mediastinalraum beurteilen. — Als zweiten schrägen Durchmesser bezeichnet man jenen, bei welchem die Röntgenlampe rechts hinten und der Schirm links vorn angebracht werden.

Auskultation des Herzens.

Die Mitralklappe wird auskultiert über der Herzspitze, die Trikuspidalklappe am rechten Sternalrand über dem 6. Rippenknorpel, das Aortenostium im 2. rechten Interkostalraum oder besser auf dem Sternum in gleicher Höhe, das Pulmonalostium im 2. linken Interkostalraum unmittelbar neben dem Sternum.

Man hört an allen Stellen des Herzens 2 Töne. Über den Ventrikeln ist der 1. Ton meist etwas lauter und tiefer als der 2. (er zeigt etwa 50 bis 70 Schwingungen in der Sekunde), über Aorta und Pulmonalis der 2. höher und lauter als der 1. (er zeigt durchschnittlich 90 Schwingungen in der Sekunde). Der 2. Aortenton ist bei der Auskultation im 2. rechten Interkostalraum in der Norm ungefähr ebenso stark als der 2. Pulmonalton. Der 1. Ton der Mitralis und Trikuspidalis entsteht durch die Kontraktion des Herzmuskels und durch die Anspannung der Mitralklappe und Trikuspidalklappe, der 2. Aorten- und Pulmonalton durch den Schluss dieser Klappen. Der 2. Ton über der Mitralis und Trikuspidalis ist fortgeleitet von der Aorta und Pulmonalis.

Der 1. Ton erfolgt synchron mit dem Herzstoss und bezeichnet den Beginn der Ventrikelsystole; der 2. Ton bezeichnet das Ende der Systole und damit den Beginn der Diastole der Ventrikel (cf. Abbildung 20).

Verstärkung und höherer Klang des 1. Tones an der Herzspitze findet sich bei erregter Herzaktion, bei körperlicher Anstrengung, bei nervösem Herzklopfen, im Fieber, sowie bei Mitralklappenstenose. Abschwächung und Verschwinden des 1. Tones wird beobachtet bei Aortenstenose, und, jedoch nicht regelmässig, bei Mitralklappeninsuffizienz, ferner werden die Herztöne auffallend leise bei Ohnmachtzuständen und bei manchen Formen von Herzmuskelschwäche, sowie bei Emphysem.

Verstärkung und höherer Klang des 2. Aortentones kommt vor bei vermehrtem Druck im Aortensystem (bei Nephritis oder bei manchen Fällen von Arteriosklerose);

Verstärkung des 2. Pulmonaltones findet sich bei Überfüllung im kleinen Kreislauf (Mitralinsuffizienz und -Stenose, Lungenemphysem, Lungenschrumpfung). Bei Mitralklappenfehlern fehlt dann die Verstärkung des 2. Pulmonaltones, wenn Insuffizienz der Trikuspidalis hinzukommt oder wenn die Kraft des rechten Ventrikels ungenügend wird. Von Pendelrhythmus oder Embryokardie spricht man dann, wenn die Herztöne sich wie das regelmässige Ticktack einer Taschenuhr folgen; d. h. wenn die Pausen zwischen den einzelnen Tönen die gleiche Länge haben; diese Erscheinung findet sich bisweilen bei Herzschwäche.

Spaltung der Herztöne findet sich oft bei Gesunden abhängig von der Respiration; sie ist also nicht immer als Krankheitszeichen aufzufassen. Ein auffälliger Nachschlag kurz nach dem 2. Ton, bzw. eine Verdoppelung des zweiten Tones wird bei Mitralstenose beobachtet. Ein 3., dumpfer Herzton entweder in dem ersten Teil der Diastole oder kurz vor dem 1. Ton ist bezeichnend für den Galopprhythmus. Dieser findet sich bei manchen Hypertrophien und Dilatationen des linken Ventrikels, am häufigsten im Gefolge von Schrumpfniere und ist meist dann ausgeprägt, wenn Herzinsuffizienz droht oder bereits vorhanden ist. Auch bei Herzschwäche infolge von Typhus sowie bei Kropfherz und der Basedowschen Krankheit kommt der Galopprhythmus bisweilen vor. Zeichnet man die Bewegungen des Herzstosses mit einem kardiographischen Apparat auf, so erkennt man beim Galopprhythmus eine dem 3. Ton entsprechende Welle in der Diastole oder eine abnorm hohe Vorhofswelle vor der Systole.

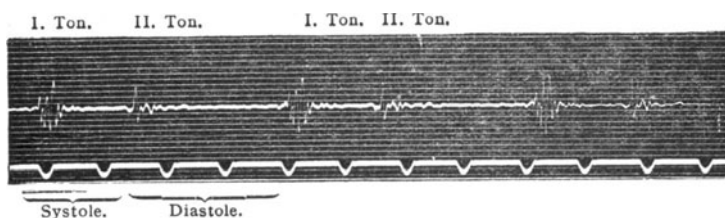
Die Herzgeräusche.

Diese unterscheiden sich von den Herztönen dadurch, dass bei den letzteren die Gleichgewichtslage der schwingungsfähigen Teile (Klappen und Herzwand) nur einmal gestört wird, wodurch ein kurzer, rasch abklingender Schall erzeugt wird, während bei den Geräuschen eine wiederholte und länger dauernde Erschütterung erfolgt. Die Herztöne sind zu vergleichen dem Ton, welcher beim Zupfen einer Geigensaiten entsteht, die Herzgeräusche demjenigen, welcher durch das Streichen mit dem Fiedelbogen erzeugt wird (Geigel).

Die kurze Dauer der Herztöne und die längere Dauer der Herzgeräusche, welche die normalerweise zwischen den Tönen liegenden Pausen mehr oder weniger ausfüllen, lässt sich anschaulich demonstrieren durch das Verfahren von Einthoven. Bei diesem werden die Schallerscheinungen des Herzens durch ein Mikrophon aufgenommen; die Schallerschwingungen erzeugen im Mikrophon elektrische Stromschwankungen (ebenso wie beim Telephon) und diese Stromschwankungen werden von einem empfindlichen Saitengalvanometer registriert und auf einer photographischen Platte aufgezeichnet. Die auf diese Weise gewonnenen Kurven

geben also nicht eigentlich die Schallschwingungen selbst wieder, aber die von diesen erzeugten Stromschwankungen liefern doch über die zeitlichen Verhältnisse gute Auskunft. Die nachstehenden Figg. 25 u. 26 sind von Herrn Prof. Cremer mit dem von ihm modifizierten Einthovenschen Verfahren aufgenommen.

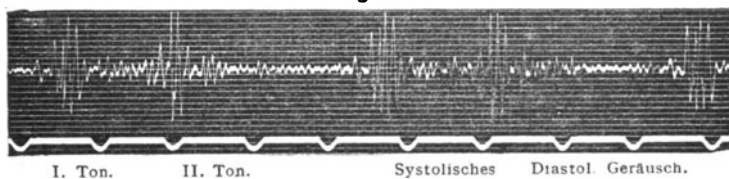
Fig. 25.



Herztöne eines Gesunden.

Die untere Kurve gibt die Zeitschreibung ($\frac{1}{5}$ Sekunde) wieder.

Fig. 26.



Systolisches u. leises diastolisches Geräusch bei Mitralinsuffizienz u. -Stenose.

Als systolische Geräusche bezeichnet man solche, welche in dem Zeitraum zwischen dem Beginn des 1. Tones bis zu dem Beginn des 2. Tones stattfinden; alle vom 2. Ton bis zum nächsten 1. Ton erfolgenden bezeichnet man als diastolische. Ein diastolisches Geräusch, welches unmittelbar vor dem nächsten 1. Ton erfolgt, wird als präsystemisch bezeichnet. Beim Vorhandensein von Geräuschen können die Töne entweder erhalten sein, oder sie können fehlen. Der Charakter der Geräusche kann sein: hauchend, blasend, schabend, giessend, doch ist diese Eigenschaft weniger wichtig als die Frage, in welchem Zeitabschnitte der Herzaktion die Geräusche auftreten und an welcher Stelle der Brustwand sie ihre grösste Stärke zeigen. Die Geräusche zeigen je nach Tiefe und Höhe ihres Klangs eine Schwingungszahl von 60 bis 130 in der Sekunde.

Die Stärke eines Geräusches ist proportional der Geschwindigkeit des Blutstromes und dem Grad der Verengung,

und abhängig von der Glätte oder Rauigkeit und Schwingungsfähigkeit der Wandungen. Die Geräusche pflanzen sich am besten fort in der Richtung des Blutstromes, der sie erzeugt; deshalb findet sich häufig bei Insuffizienz der Mitralis das systolische Geräusch am stärksten in der Gegend des 3. linken Rippenknorpels, wo neben der Pulmonalis das erweiterte linke Herzohr der Brustwand anliegt; das systolische Geräusch der Aortenstenose pflanzt sich aus diesem Grunde gut in die Karotis fort, das diastolische Geräusch der Aorteninsuffizienz dagegen nicht in die Karotis, wohl aber auf das ganze Sternum und bis zur Herzspitze.

Systolische Geräusche an der Mitralis und Trikuspidalis entsprechen einer Schlussunfähigkeit (Insuffizienz) der Klappe, systolische Geräusche an der Aorta und Pulmonalis einer Stenose.

Diastolische Geräusche entsprechen an der Mitralis einer Stenose, an der Aorta und Pulmonalis einer Insuffizienz. Diastolische Geräusche sind meist von grösserer diagnostischer Bedeutung als systolische, und man geht daher bei Beurteilung eines Klappenfehlers von den diastolischen Geräuschen aus.

Man unterscheidet bei den Herzgeräuschen zwischen perikardialen und endokardialen, bei den letzteren wiederum zwischen organischen und akzidentellen (unorganischen); die akzidentellen, bei welchen sich keine anatomische Läsion des Klappenapparates vorfindet, sind fast nur systolisch und werden gewöhnlich am lautesten über dem Pulmonalostium gehört. Sie finden sich bei mangelhafter Kontraktion des Herzmuskels und bei übermässiger Ausdehnung der Ventrikel (muskuläre Insuffizienz), bei hohem Fieber, bei Basedowscher Krankheit sowie bei Anämie, Chlorose, Leukämie und bei nervösen Herzaffektionen. Nur bei progressiver perniziöser Anämie kommen in seltenen Fällen akzidentelle diastolische Geräusche zur Beobachtung. Die akzidentellen Geräusche können von den organischen dadurch unterschieden werden, dass bei den ersteren die Folgeerscheinungen eines Klappenfehlers nicht vorhanden sind und dass sie verschwinden, wenn die Ursache (Blutarmut, Fieber) aufhört; in vielen Fällen lässt sich nicht sicher entscheiden, ob ein Klappenfehler, besonders eine Mitralinsuffizienz, oder ein akzidentelles Geräusch vorliegt.

Perikardiale Reibegeräusche sind bedingt durch Rauigkeiten des Perikards, hauptsächlich durch Fibrinauflagerungen infolge von Herzbeutelentzündung, seltener durch

Tuberkel oder Krebsknötchen des Perikards. Sie sind meist anstreifend, absatzweise, rauh, machen den Eindruck, dass sie nahe der Oberfläche, dicht unter dem Ohr gelegen seien. Sie sind oft dreiteilig, dem Galopprrhythmus entsprechend oder vierteilig (Lokomotivengeräusch). Perikardiale Reibegeräusche werden in ihrer Intensität durch Lageveränderung des Kranken (Aufsitzen und Niederlegen) und tiefe Inspiration beeinflusst. Daneben können sich normale Herztöne oder endokardiale Geräusche vorfinden, häufig werden die letzteren aber durch das perikardiale Reiben verdeckt.

Extraperikardiale (pleuoperikardiale) Reibegeräusche werden erzeugt durch Reibung zwischen dem äusseren Überzug des Herzbeutels und der Lunge, sie sind ausser mit der Herzaktion noch mit den Respirationsbewegungen synchron; der respiratorische Teil derselben verschwindet beim Anhalten des Atems. Das extraperikardiale Reiben ist also das Zeichen einer Pleuritis, nicht einer Perikarditis. Bei Emphysem des Mediastinums hört man über dem Herzen ein mit der Herzaktion synchrones Knistern.

Auskultation der Gefässe.

Über Karotis und Subklavia hört man bei jeder Herzbewegung zwei Töne, der erste entspricht der Systole des Herzens und damit der Ausdehnung (Diastole) der Arterien, der zweite der Diastole des Herzens (Aortenklappenschluss) und der Verengung (Systole) der Arterien. Der erste Ton entsteht durch Ausdehnung und Spannung der Arterienwand, der zweite ist der fortgeleitete zweite Aortenklappenton. Der zweite Ton an Karotis und Subklavia fehlt häufig bei Aortenklappen-Insuffizienz. Bei Aortenstenose und bisweilen auch bei Aorten- und Mitralinsuffizienz, bei Aortenaneurysmen und im Fieber findet sich über den Karotiden ein herzsystolisches (= arteriendiastolisches) Geräusch.

An den entfernteren Arterien (Arteria femoralis, brachialis, radialis) hört man in der Norm keine Töne oder Geräusche, sie sind „stumm“. Bei Druck mit dem Stethoskop entsteht jedoch ein mit der Pulswelle synchrones Geräusch, bei noch stärkerem Druck ein Ton (Druckgerausch und Druckton). Ein dumpfer Ton an den mittleren Arterien (Kubitalis, Femoralis, Arterien des Hohlhandbogens etc.) findet sich bei Aorteninsuffizienz, Bleikrankheit und nervösem Herzklopfen; bei diesen Krankheiten, sowie bei Anämien, Mitralstenose und Gravidität kommt auch ein (Traubescher) Doppelton an der Femoralis vor, der bei leisem Druck mit dem Stethoskop in ein (Duroziezsches) Doppelgeräusch übergeht. Bei Basedowscher Krankheit hört man über der gefässreichen Struma häufig ein herzsystolisches Geräusch.

Die Karotis wird entweder auskultiert über dem Ansatzpunkt des Musculus sternocleidomastoideus am Schlüsselbein und Brustbein oder am Innenrand des genannten Muskels in der Höhe des Schildknorpels. Die Subklavia wird auskultiert in der Mohrenheimischen Grube oder im äusseren Teil der Fossa supraclavicularis.

Die Kubitalis und Femoralis werden in der Ellenbogen- und Schenkelbeuge aufgesucht. Man setze das Stethoskop möglichst leicht auf, um nicht Druckgeräusche zu erzeugen.

Bei mangelhafter Füllung der Jugularvene (bei allen Formen der Anämie, insbesondere bei Chlorose) hört man über ihr (am äusseren Rande des Kopfnickers) ein sausesendes kontinuierliches Geräusch (Nonne-sausen, Bruit de diable), das während der Inspiration am lautesten ist und bei Drehung des Kopfes nach der anderen Seite verstärkt wird. Bei hochgradigen Anämien hört man auch über der Vena femoralis ein Geräusch.

Die Bestimmung des Blutdrucks (Sphygmomanometrie).

Die Höhe des arteriellen Blutdrucks kann mittels des Sphygmomanometers von Riva-Rocci gemessen werden.

Das Sphygmomanometer von Riva-Rocci besteht aus einer aufblasbaren Gummimanschette, welche um den Oberarm des Patienten gelegt wird und die Brachialarterie zu komprimieren gestattet. Man verwendet meist die von Recklinghausen angegebene breite Manschette, welche 12 cm breit ist. Diese Manschette ist mit einem Manometer (entweder einer Quecksilbersaule oder einer Anaeroidkapsel) und mit einem Gummigeblase verbunden. Mittels des letzteren bläst man langsam die Manschette so stark auf, bis der auf die Radialis aufgelegte Finger das vollige Verschwinden des Pulses erkennen lässt. Man lässt nun langsam den Druck im System absinken, bis der Radialis puls eben wieder fühlbar ist. Der in diesem Augenblick abgelesene Manometerstand zeigt das Maximum des Arteriendrucks an, also denjenigen Druck, der während des systolischen Pulswellengipfels erreicht wird. Indem man ferner bei sinkendem Druck beobachtet, wann die Radialis pulswelle wieder zu ihrer vollen Höhe zurückkehrt, oder bei steigendem Druck zufühlt, wann die Radialis welle eben anfangt kleiner zu werden, kann man auch das Blutdruck minimum feststellen, das am Ende der Diastole in der Arterie herrscht. Doch ist dieses Verfahren zur Beurteilung des minimalen Blutdruckwertes sehr unsicher, und es wird zu diesem Zweck besser die auskultatorische Methode von Korotkoff und Fellner herangezogen.

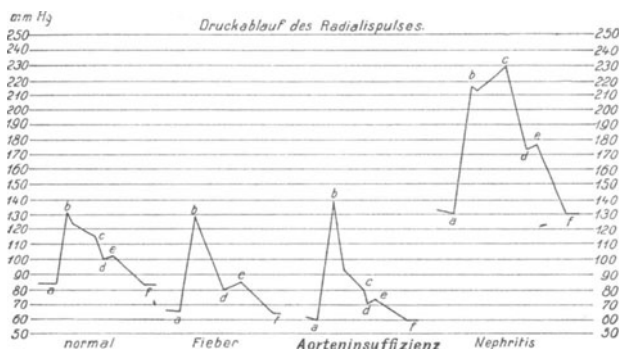
Die Höhe des systolischen (maximalen) und diastolischen (minimalen) Druckes lässt sich nach Korotkoff und Fellner in der Weise feststellen, dass man peripher von der komprimierenden Gummimanschette auf die Kubitalarterie das Stethoskop aufsetzt. Solange der Druck im Schlauch so gross ist, dass er die Arterie vollkommen verschliesst, hört man keine Schallerscheinung, sobald bei sinkendem Druck in der Manschette wieder etwas Blut durchtritt, so hört man einen Ton, dessen erstes Auftreten die Höhe des Maximaldruckes anzeigt. Dieser Arterienton, welcher zeitweise in ein Geräusch übergeht, wird bei sinkendem Druck in der Manschette sehr laut. Sobald diese lauten Schallerscheinungen plötzlich an Lautheit abnehmen und verschwinden, ist das diastolische Druckminimum erreicht.

Bei Gesunden wird das systolische Blutdruckmaximum mit dem Riva-Rocci'schen Apparat und mit der Recklinghausenschen Manschette an der Brachialis zu 100—140 mm (= 1,36—1,9 m Wasserhöhe), das diastolische Blutdruckminimum zu 60—80 mm Hg (0,8 bis 1 m H₂O) gefunden. Die

Differenz zwischen dem Blutdruckmaximum und -Minimum wird als Pulsdruckamplitude bezeichnet; sie entspricht der Grösse des Pulses und beträgt bei Gesunden ungefähr 50—70 mm Hg (= 68 bis 95 cm Wasser).

Der Druck in den Venen des Armes, gemessen bei Halten des Armes in der Höhe des Herzens, beträgt bei Ge-

Fig. 27.



Verhalten des Druckablaufes in der Radialarterie. a—b ansteigender Schenkel, b Gipfel der ersten systolischen Welle, c zweite systolische Welle oder sogenannte systolische Nebenwelle, c—d postsystolischer Druckabfall. d Beginn der dikrotischen Welle. e Gipfel der dikrotischen Welle. f diastolisches Druckminimum. d—f diastolischer Teil der Pulscurve. — Bei der letzten Pulscurve (Nephritis) ist der Verlauf der systolischen Nebenwelle ansteigend und ihr Druckwert höher als derjenige der ersten systolischen Welle b. Dieser anakrote Verlauf ist ein Zeichen des erschwerten Blutabflusses in der Peripherie. — Es ist zu bemerken, dass die gleiche Blutmenge, welche vom Herzen in die Arterien geworfen wird, einen höheren Druckzuwachs bedingt, wenn die Arterie am Ende der vorausgegangenen Diastole noch stark gefüllt und gespannt ist und wenn das Optimum der Ausdehnbarkeit der Arterie überschritten ist. Bei hohem Minimaldruck, z. B. bei Nephritis, ergibt also dasselbe Schlagvolumen einen grösseren Druckzuwachs und damit eine grössere Pulsdruckamplitude als bei niedrigem Minimaldruck, z. B. beim Fieberpuls.

sunden nach Moritz und Tabora 3 bis 6 mm Hg (= 4 bis 8 cm H₂O), bei Stauungszuständen infolge von Herzinsuffizienz kann der Venendruck bis 15 und selbst 23 mm Hg ansteigen. Der Druck in den Kapillaren wechselt sehr und beträgt durchschnittlich 30 mm Hg. Von manchen Autoren werden diese Blutdruckwerte nicht in Quecksilberhöhe, sondern in Wasser-

höhe angegeben. Zur Umrechnung dienen folgende Zahlen: 1 mm Hg = 13,6 mm Wasser, 10 mm Wasser = 0,73 mm Quecksilberhöhe.

Anstatt durch den palpierenden Finger lässt sich das Kleinerwerden, das Verschwinden und Wiedererscheinen der Pulswelle auch dadurch feststellen, dass man auf die Radialis einen Sphygmographen aufsetzt. Indem man aus der den Oberarm komprimierenden Gummimanschette langsam die Luft entweichen lässt, kann man an der von dem Sphygmographen geschriebenen Kurve erkennen, bei welchem Druck die erste Spitze des Radialispulses (Druckmaximum) auftritt, und bei welchem Druck der tiefste Punkt der Radialiskurve, also der diastolische Minimaldruck erscheint. Auch kann man auf diesem von Masing, Sahli und D. Gerhardt begangenen Wege die Druckhöhe der einzelnen Abschnitte der Pulskurve, nämlich der ersten systolischen Zacke, der systolischen Nebenwelle und des Einschnittes vor der dikrotischen Welle, welcher das Ende des systolischen Kurvenabschnittes darstellt, ermitteln. In dieser Weise sind die Bilder vom Druckverlauf in der Radialis gewonnen, welche in Fig. 27 dargestellt sind. Wenn die systolische Nebenwelle (b—c) hoch steht, oder gar einen ansteigenden Verlauf zeigt, wenn sie also die erste systolische Zacke überragt, so ist dieser anakrote Verlauf der Pulswelle ein Zeichen dafür, dass in dieser Zeit mehr Blut in die Arterie einströmt, als gleichzeitig durch die Kapillaren abströmen kann. Dieses Verhalten spricht dafür, dass abnorme Widerstände für den Abfluss des Blutes durch die Arteriolen und Kapillaren vorhanden sind. Ein steiles Abfallen des systolischen Kurventeils, wie bei dem Fieberpuls und bei dem der Aorteninsuffizienz, spricht für einen schnellen und erleichterten Abfluss des Blutes aus dem arteriellen System.

Eine krankhafte Erhöhung des Blutdruckes (Hypertension) (auf 160, 200, selbst 250 und 350 mm Hg) kommt dann zustande, wenn erstens der Abfluss des Arterienblutes durch die feinsten Arterien und Kapillaren erschwert ist, und wenn dabei zweitens die Leistungsfähigkeit des linken Ventrikels genügend gross ist, um seinen Inhalt in das verengte Arteriensystem zu entleeren. Ist dagegen das Herz leistungsunfähig (z. B. bei Myodegeneratio cordis), so kommt auch bei allgemeiner Verengerung des Arteriensystems keine Steigerung des Blutdrucks zustande, wohl aber eine Verlangsamung des gesamten Blutlaufes und Stauung in der Lunge und den Venen. Sind dagegen die Arterien und Kapillaren von anormaler Weite, so wird auch eine verstärkte und beschleunigte Herzaktion (z. B. bei schwerer Muskelarbeit) den Blutdruck nicht oder nicht nennenswert erhöhen, aber die Geschwindigkeit des Blutlaufes bedeutend steigern. Eine Verengerung der Arterien und besonders der Arteriolen kann zustande kommen entweder durch eine konzentrische Verdickung der Gefässwand, die bis zum völligen Verschluss des Lumens fortschreiten kann (Endarteriitis, Arteriosklerose), oder vor allem durch eine Kontraktion der Gefässwand, deren Muskulatur unter dem Einfluss der vasomotorischen Nerven steht. Eine vorübergehende weit verbreitete Kontraktion des Arteriensystems und dadurch eine Blutdrucksteigerung kommt vor bei Adrenalineinspritzung, Bleikolik, im Schüttelfrost und bei manchen Formen der akuten Nephritis. Eine langdauernde oder bleibende findet sich bei manchen chronischen Nierenkrankheiten, besonders bei Schrumpfnieren, ferner bisweilen im Klimakterium der Frauen,

bei Myomen und bisweilen bei manchen Herzkrankheiten im Stadium der gestörten Kompensation (Hochdruckstauung), ferner auch bei weit verbreiteter Arteriosklerose. — Bei langdauernder Blutdrucksteigerung wird der linke Ventrikel nach **einigen** Wochen hypertrophisch, weil er seinen Inhalt dauernd in eine überfullte und unter hohem Druck stehende Aorta entleeren, also vermehrte Widerstände überwinden muss. Bei Herzklappenfehlern ist der Blutdruck nicht wesentlich verändert, solange eine genügende Kompensation besteht. Im Fieber ist das diastolische Blutdruckminimum meistens abnorm niedrig, weil infolge eines verminderten Tonus der Vasokonstriktoren der Abfluss des Blutes durch die Arteriolen und Kapillaren erleichtert ist. Solange im Fieber bei genügender Herzkraft das systolische Blutdruckmaximum hoch bleibt, ist die Pulsdruckamplitude gesteigert (cf. Fig. 27), wenn aber mit sinkender Herzkraft auch das systolische Druckmaximum sinkt, wird der Puls klein und weich. Niedrig (100 oder 90) ist der Blutdruck bisweilen bei nervösen und erschöpften Individuen, sehr niedrig pflegt der Blutdruck zu sein bei der Addisonschen Krankheit und im Kollaps.

Das Elektrokardiogramm.

Bei jeder Erregung reizbarer Gewebe der Tier- und Pflanzenwelt treten elektrische Ströme auf, indem die erregte Stelle gegenüber den in Ruhe befindlichen Punkten elektronegativ wird. Solche „Aktionsströme“ treten ebenso wie bei jeder Aktion quergestreifter Muskulatur so auch bei der Herztätigkeit auf, so dass eine typische Kurve des Aktionsstroms entsteht. Die vom Herzen ausgehenden Aktionsströme verbreiten sich über den ganzen Körper und können von den Extremitäten zum Galvanometer abgeleitet werden. Obwohl die Aktionsströme nur eine sehr geringe Stärke aufweisen, so lassen sie sich doch durch das empfindliche Saitengalvanometer von Einthoven registrieren. Dieses Instrument besteht aus einem äusserst dünnen Quarz- oder Platinfaden, der vom Aktionsstrom durchflossen wird, und der zwischen den Polschuhen eines kräftigen Elektromagneten aufgehängt ist. Die durch den Aktionsstrom erzeugte Ablenkung des Fadens wird durch eine Lichtquelle und mittels eines Linsensystems auf einen rasch vorbeibewegten photographischen Film projiziert und dadurch registriert.

Die Aktionsströme des Herzens werden in der Weise zum Galvanometer abgeleitet, dass entweder

der rechte Arm und der linke Arm (I. Ableitung),

oder der rechte Arm und das linke Bein (II. Ableitung),

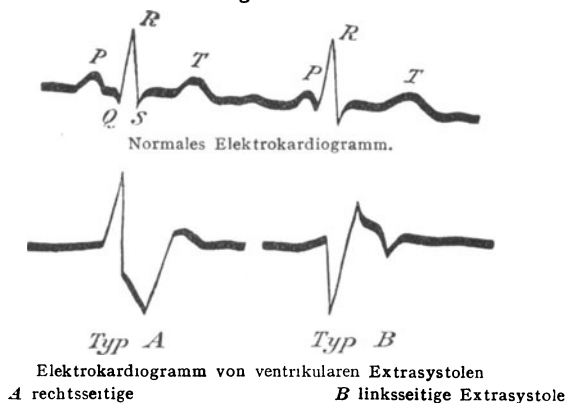
oder der linke Arm und das linke Bein (III. Ableitung)

in je eine Wanne gelegt werden, von welcher die Elektroden zum Saitengalvanometer abgehen. Die bei diesen verschiedenen Ableitungen erhaltenen Kurven pflegen bei der Aufnahme des-

selben Herzens gewisse Verschiedenheiten zu zeigen, weil die Potentialdifferenzen bei horizontaler (I), schräger (II) oder vertikaler (III) Ableitung der Aktionsströme verschieden sind. Bei krankhaften Störungen der Herztätigkeit kann das Elektrokardiogramm grosse und charakteristische Abweichungen von der Norm darbieten.

Am normalen Elektrokardiogramm (Fig. 20, S. 59 u. Fig. 28) unterscheidet man eine der Aktion der Vorhöfe zugehörige, nach oben gerichtete Zacke, welche von Einthoven mit P, von Kraus und Nicolai mit A (Atriumzacke) bezeichnet wird. Der Aktion der Ventrikel entspricht die steile Zacke R, die von Kraus und Nicolai I (Initialzacke) genannt wird. Vor und hinter dieser

Fig. 28.



nach oben gerichteten Initialschwankung finden sich bisweilen kleine, nach abwärts gerichtete Zacken, Q und S (Ia und Ip nach Kraus und Nicolai). Schliesslich findet sich noch eine weitere flach verlaufende, nach oben gerichtete Welle, welche von Einthoven mit T, von Kraus und Nicolai mit F (= Finalschwankung) bezeichnet wird und die noch der Systole angehört. Es muss hervorgehoben werden, dass die Zacken P und R nicht etwa mit der Kontraktion der Vorhöfe und Ventrikel synchron sind, sondern ihr kurz vorausgehen.

Unter krankhaften Verhältnissen fehlt die Vorhofzacke (P), wenn die Vorhofskontraktion ausfällt oder ganz fehlt. Das letztere findet dann statt, wenn der Vorhof ins Flimmern gerät. Dieses Flimmern der Vorhöfe äussert sich meist nicht

oder nur in einer äusserst feinzackigen Aufsplitterung des Elektrokardiogramms. Als Vorhofsflattern bezeichnet man sehr beschleunigte Vorhofskontraktionen (200—400 in der Minute), welche sich in deutlichen und leidlich regelmässigen kleinen Wellen des Elektrokardiogramms äussern. Beim Vorhofsflimmern, aber auch beim Flattern pflegen die Ventrikelkontraktionen und damit die R-Zacken in ganz unregelmässigen Intervallen aufzutreten, und dieses Verhalten ist charakteristisch für die Arrhythmia perpetua. Die Initialzacke R ist bei Aorteninsuffizienz und anderen Hypertrophien des linken Ventrikels oft abnorm hoch (bei Ableitung 1 und 2), dagegen ist bei Hypertrophie des rechten Ventrikels die Zacke S abnorm tief bei Ableitung 1 und R hoch bei Ableitung 3. Die Vorhofzacke P ist bei Mitralfehlern besonders stark ausgeprägt. Die Finalschwankung T kann unter krankhaften Umständen ganz fehlen oder negativ werden und zwar häufig bei Schädigungen des Herzmuskels. In charakteristischer Weise äussern sich im Elektrokardiogramm die durch isolierte Erregung einzelner Herzabschnitte ausgezeichneten Extrasystolen. Wenn solche von den Ventrikeln ausgehen, so bieten sie einen atypischen Verlauf dar, wie er in Fig. 28 unter A und B dargestellt ist, und zwar dürfte der Typus A auf einen Ursprung in der Wand der rechten Kammer und nahe der Herzbasis hinweisen, während der Typus B auf einen solchen in der linken Kammer und der Herzspitzengegend bezogen wird (bei Ableitung 1 und 2). Nimmt dagegen die Extrasystole ihren Ausgang höher oben im Hisschen Bündel oder im Tawaraschen Knoten, so zeigt sie ein normales Verhalten der R- und T-Zacke (gebahnte Extrasystolen) und sie ist zu erkennen am Fehlen der Vorhofzacke und am verfrühten Beginn. Die vom Vorhof ausgehenden Extrasystolen zeigen atypische und verfrühte P-Zacke sonst aber normalen Verlauf des Elektrokardiogramms.

Der Puls.

Man unterscheidet am Puls folgende fünf Qualitäten:

1. Frequenz (Pulsus frequens oder rarus),
2. Grösse (P. magnus oder parvus),
3. Spannung (P. durus oder mollis),
4. Art des Druckablaufs (P. celer oder tardus),
5. Rhythmus (P. regularis oder irregularis).

1. Die **Frequenz**: diese beträgt bei gesunden Erwachsenen im Mittel 70 Schläge in der Minute (60—80), bei Kindern (90 bis 140) und Greisen etwas mehr (70—90).

Pulsverlangsamung = Bradykardie, Pulsus rarus, findet sich in der Rekonvaleszenz mancher Infektionskrankheiten, z. B. der Influenza, bei Störungen der Verdauung, besonders bei Erbrechen, ferner bei Ikterus (Wirkung der Gallensäuren auf das Herz), bei Vagusreizung, bei gesteigertem Hirndruck (z. B. im ersten Stadium der Basalmeningitis) und unter den Klappenfehlern allein bei Aortenklappenstenose.

Pulsbeschleunigung = Tachykardie, Pulsus frequens, findet sich normalerweise bei Muskelanstrengungen, zumal bei geschwächten Individuen und bei Rekonvaleszenten und auch nach der Nahrungsaufnahme; pathologisch im Fieber, und zwar nimmt für je 1° Temperaturerhöhung der Puls um ungefähr acht Schläge zu; ferner bei Vaguslahmung und bei exzessiv gesteigertem Hirndruck (z. B. im letzten Stadium der Basalmeningitis), vorübergehend bei nervösem Herzklopfen und Herzneurosen und dauernd bei Morbus Basedowii; besonders auch als wichtiges Zeichen der Herzschwäche, sowie bei Endokarditis und Perikarditis, bei fast allen Klappenfehlern im Stadium der gestörten Kompensation, schliesslich im Kollaps.

Unter paroxysmaler Tachykardie versteht man Anfälle von abnorm frequenter Herzstätigkeit, welche mit Perioden normaler Herzfrequenz wechseln. Die Pulsbeschleunigung kann bis zu 250 betragen.

2. Die **Grösse** des Pulses (Pulsus magnus und parvus).

Die Grösse der vom Finger getasteten oder vom Sphygmographen geschriebenen Pulswelle ist weniger abhängig von der pulsatorischen Erweiterung des Arterienrohres, als vielmehr von dem Unterschied zwischen dem Druckzuwachs während der systolischen Füllung und der Druckabnahme während der diastolischen Entleerung des Arterienrohres, der sogenannten Pulsdruckamplitude. Der Arterienpuls ist in der Hauptsache als Druckpuls, weniger als Volumpuls aufzufassen. Die Pulswelle ist desto grösser, je grösser die vom linken Ventrikel ausgeworfene Blutmenge, also das Schlagvolumen ist, und je rascher der Arterieninhalt abfliessen kann. Grosser Puls findet sich bei genügender Triebkraft des linken Ventrikels unter anderem bei Aorteninsuffizienz, bei kompensierter Nephritis, oft auch im Fieber, kleiner Puls bei Herzschwäche, Ohnmachtsanfällen, bei allen Stenosen der Herzostien, im Fieberfrost. Die Grösse des Pulses kann mit dem tastenden Finger oder aus der Grösse der mit dem Sphygmographen aufgezeichneten Welle beurteilt werden, eine zuverlässige Messung der Druckschwankung wird ermöglicht durch die Feststellung des systolischen Druckmaximums und des diastolischen Druckminimums mittels des Sphygmomanometers (siehe den Abschnitt über Blutdruckmessung).

3. Die **Härte** (P. durus oder mollis), d. h. der Grad der Spannung des Arterienrohres, wird beurteilt nach dem Widerstand, den die Arterie dem tastenden Finger entgegensetzt; ein harter Puls lässt sich schwer unterdrücken. Die Härte des Pulses entspricht also der mittleren Höhe des Blutdrucks. Normalerweise ist die Radialarterie nur während des systolischen Druckmaximums, also bei einem Druck von etwa 100 bis 120 mm Hg zu fühlen, nicht aber während des diastolischen Druckabfalls auf etwa 60 bis 70 mm. Bei hartem Puls ist dagegen die Arterie dauernd als gefülltes Rohr zu tasten, da es auch während des diastolischen Minimums noch einen Druck von 100, 120 und darüber darzubieten pflegt. Man kann die Härte des Pulses auch in der Weise beurteilen, dass man mit dem Zeigefinger der einen Hand einen steigenden Druck auf die Radialarterie ausübt, und indem man den Zeigefinger der anderen Hand distal von der Druckstelle auf die Radialis auflegt, um zu erkennen, bei welcher Druckstärke der Radialpuls eben unfühlfbar wird. Da dieses Verfahren unzuverlässig ist, so ersetzt man es besser durch die Messung des Blutdrucks mittels des Sphygmomanometers. Ist der Blutdruck sowohl während der Systole als auch während der Diastole krankhaft erhöht, so fühlt sich die Arterie dauernd hart an wie ein Bleidraht (drahtförmiger Puls). Harter Puls findet sich bei allen Fällen von Blutdrucksteigerung (Hypertension) so bei manchen Nierenkrankheiten, am ausgesprochensten bei der Schrumpfniere, ferner auch bei der Bleivergiftung und Arteriosklerose; weicher Puls bei Infektionskrankheiten, Tuberkulose, im Fieber, bei Herzschwäche und Anämie.

Nicht zu verwechseln mit der Härte des Pulses ist die Verhärtung der Arterienwandung: Bei Arteriosklerose ist die Intima unregelmässig verdickt und bisweilen mit Kalksalzen durchsetzt. Lässt man die untersuchenden Fingerkuppen der Arterie entlang gleiten, so fühlt sich ein sklerotisches Arterienrohr nicht glatt und gerade, sondern geschlängelt und unregelmässig verdickt an, ähnlich wie eine Perlschnur oder wie eine Ganssegurgel. Auch die Media kann unter Umständen krankhaft verdickt sein. Die Verdickung der Arterienwand kann am besten durch Betastung der blutleeren Arterie beurteilt werden, indem man die Arterie zentral von der palperten Stelle durch einen Druck mit dem Finger der anderen Hand abklemmt. Bei sklerotischen Arterien ist die Beurteilung der Unterdruckbarkeit des Pulses, also des Blutdrucks, oft erschwert.

4. Die **Art des Druckablaufes** (P. celer oder tardus; schneller oder träger Puls), d. h. die Schnelligkeit, mit welcher der Pulsdruck ansteigt und wieder absinkt. Die sphygmographische Kurve des P. celer zeigt eine steile und spitzige Welle,

die des *P. tardus* eine langgestreckte und flache Welle (Fig. 33 und 34). Beim Pulsus *celer*, namentlich bei dem der Aorteninsuffizienz, ist der Unterschied zwischen dem systolischen Druckmaximum und dem diastolischen Druckminimum übermässig gross (80 oder 100 mm Quecksilber gegen 50 bis 60 mm in der Norm).

P. celer findet sich im Fieber und am ausgesprochensten bei Insuffizienz der Aortenklappen (Fig. 34). *P. tardus* findet sich bei Aortenstenose (langgezogener Verlauf, Fig. 33).

5. Der **Rhythmus** (Pulsus regularis und irregularis).

Unter normalen Verhältnissen schlägt das Herz regelmässig und es behält auch unter vielen krankhaften Verhältnissen die regelmässige Schlagfolge bei. Unregelmässigkeiten der Schlagfolge können bei verschiedenartigen Erkrankungen des Herzens vorkommen, sind aber nicht ohne weiteres als Zeichen einer Leistungsunfähigkeit des Herzens anzusehen. Freilich wird durch manche Formen der Unregelmässigkeit die Herzbewegung ungünstig beeinflusst, so z. B. durch das Flimmern der Vorhöfe bei der Arrhythmia perpetua. Die früher geltende Anschauung, als ob die Unregelmässigkeit des Herzschlages und damit des Pulses ein Zeichen für die Erkrankung des Herzmuskels sei (Myodegeneratio, Myocarditis), ist unrichtig. Vielmehr kann auch bei schweren Herzmuskelerkrankungen der Herzrhythmus vollkommen regelmässig sein.

Man kann folgende Arten von Herzunregelmässigkeit unterscheiden:

1. Den wechselnden Rhythmus, bei welchem Perioden schnellerer Herz Tätigkeit in raschem Übergang abwechseln mit Perioden langsamerer Pulsfolge; das bekannteste Beispiel dieser Art ist der Pulsus irregularis respiratorius: Auch beim gesunden Menschen wird bei tiefer Inspiration ein Häufigerwerden, bei Expiration ein Seltenerwerden der Herzaktion beobachtet. Da diese Form des wechselnden Rhythmus namentlich bei Kindern beobachtet wird, nennt man sie auch infantile Arrhythmie. Wenn diese Frequenzunterschiede auch schon bei gewöhnlicher Atmung stark hervortreten, dann weist dies auf eine erhöhte Erregbarkeit jener nervösen Zentren und Bahnen (*Vagus*) hin, welche die Frequenz des Herzens beeinflussen. Ebenso wie die Atmung führt auch der Übergang aus der liegenden in die stehende Körperhaltung, Muskelarbeit sowie psychische Erregung bei Personen mit erregbarem Herznervenapparat zu raschem Wechsel der Schlagfolge.

2. Die extrasystolischen Unregelmässigkeiten. Unter einer Extrasystole versteht man eine vom normalen Rhythmus unabhängige, vorzeitig ausgelöste Systole, welche nicht in normaler Weise vom Sinusknoten, sondern von irgend einer anderen Stelle des Herzens ihren Ursprung nimmt, z. B. vom Vorhof oder dem atrioventrikulären Bündel oder von einer Stelle der Ventrikelmuskulatur. Die Extrasystolen dürften durch abnorme Reiz-

barkeit oder abnorme Reizbildung bestimmter Herzabschnitte bedingt sein. Bei solchen Extrasystolen, welche vom Ventrikel ausgehen, fällt gewöhnlich die darauffolgende normale Ventrikelsystole aus, weil unterdessen die Vorhöfe in ihrem normalen Rhythmus weiter schlagen und weil dann der nächste normale vom Vorhof kommende Bewegungsreiz in jene Zeit fällt, wo der Ventrikelmuskel infolge der vorausgegangenen Zusammenziehung noch unerregbar ist (refraktäre Phase). Aus diesem Grunde folgt einer ventrikulären Extrasystole eine abnorm lange kompensatorische Pause, und danach kann die unterbrochene regelmässige Schlagfolge ihren Fortgang nehmen. Bei Extrasystolen, welche vom Vorhof ausgehen, pflegt die kompensatorische Pause kürzer zu sein oder zu fehlen. Bei atrioventrikulären Extrasystolen, also bei solchen, welche von dem Überleitungsbündel ausgehen, fällt die Vorhofsystole und Ventrikelsystole zeitlich zusammen und es tritt dabei eine charakteristische steile und grosse Jugularispulswelle auf. Da die Extrasystolen häufig mit einem abnorm starken Herzstoss einhergehen, so verursachen sie dem Kranken ein belästigendes Gefühl des Stolperns oder des Aussetzens der Herzaktion. — Kehren die Extrasystolen regelmässig nach jeder normal ausgebildeten Systole wieder, so ergibt sich das Bild des Pulsus bigeminus, bei welchem auf jeden normalen Puls mit kürzerer Pause ein kleinerer folgt. Bei Häufung der Extrasystolen kann der Puls ganz unregelmässig werden. Extrasystolische Unregelmässigkeiten sind nicht jedesmal das Zeichen einer ersten Herzkrankheit, sie können auch bei vorübergehenden Intoxikationen, z. B. mit Tabak, nach Infektionskrankheiten, sowie bei nervösen und vasomotorischen Störungen auftreten. Oft sind sie jedoch als Erscheinung einer beginnenden oder bereits entwickelten Herzmuskelkrankung aufzufassen. Unter den Herzirregularitäten sind die durch Extrasystolen hervorgerufenen bei weitem die häufigsten. Ein zuverlässiger Aufschluss über die besondere Art der Extrasystolen wie überhaupt jeder Art von Herzarrhythmie lässt sich nur dadurch erreichen, dass gleichzeitige Aufnahmen der Ventrikelbewegung durch Herzstoss- oder Karotiskurve und der Vorhofs- oder Vorhofsbewegung durch den Jugularisvenenpuls gemacht werden. Vor allem kann auch das Elektrokardiogramm zur Analyse der Arrhythmien herangezogen werden.

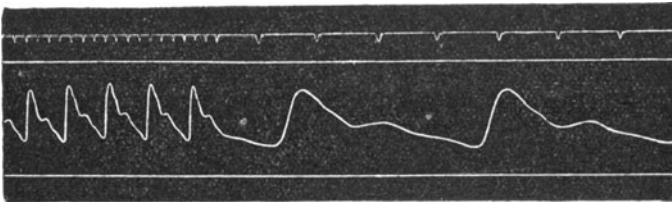
3. Als Pulsus irregularis perpetuus, oder besser als absolute Unregelmässigkeit bezeichnet man eine vollständige Regellosigkeit des Pulsus, welche vielfach mit einer Läsion des Sinusknotens und seiner Ausläufer und oft mit einer Überdehnung des rechten Vorhofs, sowie mit Schilddrüsenerkrankungen in Beziehung steht. Charakteristisch ist dabei, dass die normale Vorhofswelle der Jugularispulsation sowie die P-Zacke im Elektrokardiogramm fehlt, weil ein Flimmern des Vorhofs vorliegt. Häufig findet sich bei dieser vollständigen Arrhythmie eine hochgradige Stauung im rechten Vorhof. Diese Form der Arrhythmie ist meist dauernd, kann aber auch vorübergehend in Form von kürzeren oder tagelang dauernden Anfällen von paroxysmaler Tachykardie und Arrhythmie auftreten. Das Flimmern, also die übermässig rasch erfolgende Kontraktion der Vorhofsmuskulatur kann im Elektrokardiogramm erkannt werden. Sind diese Vorhofskontraktionen zwar noch sehr beschleunigt, aber doch etwas regelmässiger und langsamer als beim Vorhofsflimmern, so spricht man von Vorhofsflattern. Sowohl beim Vorhofsflimmern als beim Vorhofsflattern fehlen die normalen regelmässigen Impulse, welche vom Vorhof auf die Ventrikel überzu-

Radialis-

Aufgenommen mit dem Sphygmo-

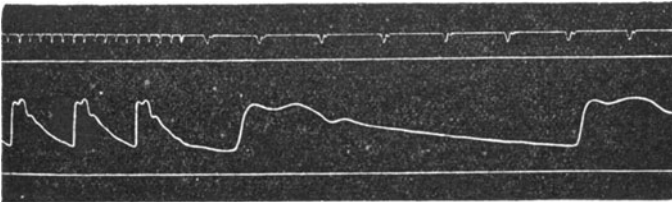
Bei allen diesen Kurven ist der erste Teil bei geringer, der zweite
im zweiten Teil das Pulsbild in
Die obere gezähnte Linie gibt die Zeit-

Fig. 29.



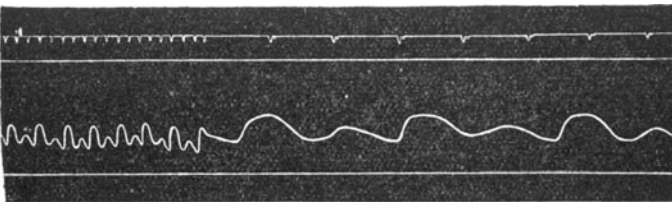
Normaler Puls eines gesunden jungen Mannes. Systolische Nebenwelle schwach, dikrotische Welle deutlich ausgeprägt. Maximaler Blutdruck 120, minimaler 60 bis 70 mm.

Fig. 30.



Stark gespannter Puls bei Nephritis. Systolische Nebenwelle stark, dikrotische Welle schwach ausgeprägt. Maximaler Blutdruck 200, minimaler 140 mm

Fig. 31.



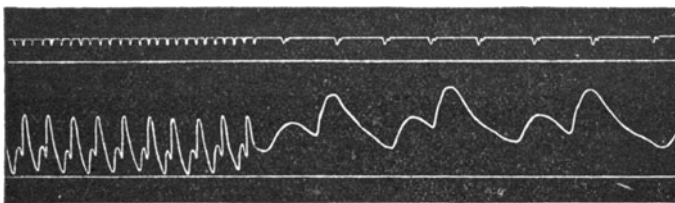
Vollkommen dikroter Puls bei Sepsis. Systolische Hauptwelle abgerundet, systolische Nebenwelle fehlt. Dikrotische Welle sehr stark ausgeprägt. Maximaler Blutdruck 80, minimaler 50 mm.

pulskurven.

graphen von O. Frank und Petter.

Teil bei grosser Geschwindigkeit des Streifens aufgenommen, so dass die Länge ausgezogen erscheint.
 schreibung in Fünftel-Sekunden wieder.

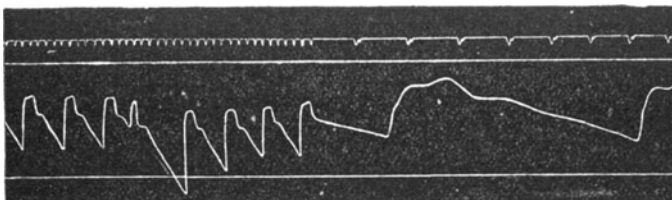
Fig. 32.



Überdikroter Puls bei Sepsis und hohem Fieber. Die systolische Hauptwelle beginnt, bevor die dikrotische des vorausgegangenen Pulses ganz abgelaufen ist. Maximaler Blutdruck 100, minimaler 50 mm.

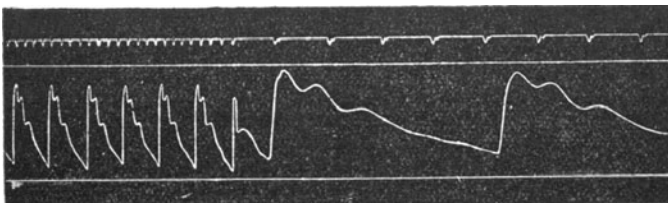
Fig. 33.

x



Pulsus tardus bei Aortenstenose. Der ansteigende Schenkel zeigt einen Knick, die systolische Nebenwelle steht höher als die systolische Hauptwelle. Bei x eine Extrasystole mit kompensatorischer Pause. Maximaler Blutdruck 110, minimaler 80 mm.

Fig. 34



Grosser äüpfender Puls bei Aorteninsuffizienz. Maximaler Blutdruck 130, minimaler 40 mm.

gehen pflegen, und die Ventrikelkontraktionen werden dadurch völlig unregelmässig.

4. Als Überleitungsstörungen im Hisschen Bündel darf man jene Unregelmässigkeiten auffassen, bei welchen das Intervall zwischen der Vorhofskontraktion und Ventrikelkontraktion abnorm lang ist. Bei Erschwerung der Leitung verlängert sich dieses Intervall während einiger aufeinanderfolgender Herzschläge immer mehr, bis dann eine Ventrikel-systole ganz ausfällt. Durch die längere Pause kommt wieder eine Erholung des Reizleitungssystems und zunächst eine relative Verkürzung des Intervalls zustande und das Spiel beginnt von neuem. Auf diese Weise kann ein Puls von der Form des Trigeminus zustande kommen. — Bei anderen Formen der Überleitungsstörung kommt nur auf je zwei oder drei Vorhofskontraktionen je eine Ventrikelkontraktion, so dass der Arterienpuls sehr verlangsamt ist und im Verhältnis zum Vorhofs- und Jugularispuls im Rhythmus von 1:2 oder 1:3 schlägt. Bei totaler Unterbrechung des Hisschen Bündels, z. B. durch eine Narbe oder eine syphilitische Gummigeschwulst, tritt eine vollständige Dissoziation zwischen den Vorhofs- und Ventrikelkontraktionen auf. Während die Vorhofs- eine raschere Schlagfolge zeigen, schlagen die Ventrikel ganz unabhängig davon in ihrem eigenen, sehr langsamen Tempo, meist nur ungefähr 30 mal in der Minute. In manchen Fällen von Bradykardie ist die Pulsverlangsamung sogar noch grösser und kann anfallsweise bis auf 12, ja selbst bis auf 7 in der Minute heruntergehen. Bei diesen Anfällen extremer Pulsverlangsamung pflegt sich häufig eine vorübergehende Bewusstseinsstörung einzustellen (Adams-Stokesscher Symptomenkomplex).

5. Als Pulsus alternans bezeichnet man jene Allorhythmie, bei welcher in regelmässigen Zwischenräumen jedem grossen Pulsschlag ein kleiner und diesem wieder ein grosser folgt. Der wahre Pulsus alternans, welcher häufig mit dem durch Extrasystolen bedingten Pulsus bigeminus verwechselt werden kann, ist in manchen Fällen ein Zeichen der Herzmuskelschwäche, also ein Symptom geschädigter Kontraktilität des Herzens.

Treten Extrasystolen sehr frühzeitig nach einer Ventrikelkontraktion auf, so dass die Füllung des Ventrikels nur sehr gering ist, so ist oft die Ventrikelkontraktion nicht imstande, den noch hohen Druck in der Aorta zu überwinden und die Aortenklappen zu öffnen; es kommt dann keine Pulswelle zustande, und bei einer solchen „frustranen“ Kontraktion fehlt der zweite Herzton.

6. Als Pulsus paradoxus bezeichnet man die Erscheinung, dass der Arterienpuls bei jeder Inspiration kleiner und bei tiefer Einatmung sogar ganz unfühelbar wird; er wird beobachtet bei schwierigen Verwachsungen oder Tumoren im Mediastinum. Ungleiche Grösse des Pulses der rechten und linken Radialarterie findet sich bei Ungleichmässigkeit in der Verzweigung und der Weite der Arterien und besonders auch bei Verengerung der Abgangsöffnung der Anonyma oder Subklavia von der Aorta, z. B. bei Arteriosklerose und bei Aneurysma der Aorta.

Sphygmographie.

An der mit dem Sphygmographen aufgenommenen Pulskurve der Arterien unterscheidet man nach einer kurzen Vorschwingung (Anspannungszeit) einen ansteigenden Schenkel, welcher von dem mit grosser Geschwindigkeit erfolgenden Einstrom des Blutes aus dem Herzen in die Arterien herrührt. Dieser ersten Welle, welche dem raschen Druckanstieg in der Arterie entspricht, folgt gewöhnlich eine zweite flachere Welle, welche noch in den Bereich der Systole gehört und als systolische Nebenwelle bezeichnet wird. Mit dem Ende der Ventrikelsystole und mit dem Schluss der Aortenklappen macht sich in der Arterienkurve ein kurzer steiler Abfall, ein Knick (Inzisur) geltend, auf welchen die Klappenschlusszacke (die Nachschwingung) folgt. Von da ab sinkt die Arterienwelle bei geschlossener Aortenklappe während der ganzen Dauer der Diastole weiter ab, indem durch den Abfluss des Blutes durch die feinen Arterien und die Kapillaren der Füllungsgrad und damit der Druck in den Arterien abnimmt. Gegen Ende des diastolischen Kurventeils findet sich eine flache Welle, welche auf die Vorhofskontraktion bezogen wird.

Ein derartiger Verlauf der Pulskurve ist jedoch nur an den dem Herzen nahe gelegenen Arterien, der Aorta und Karotis und Subklavia nachweisbar (cf. Fig. 20, S. 59). An den mehr peripher gelegenen Arterien, z. B. der Radialarterie, ist der Kurvenablauf durch peripherische Einflüsse modifiziert: Die erste systolische Welle tritt stärker hervor und bildet meistens die höchste Erhebung der Pulskurve. Dabei ist jedoch zu berücksichtigen, dass der Schreibhebel mancher Sphygmographen infolge der grossen Geschwindigkeit des Anstiegs durch Schleuderwirkung die Spitze dieser Welle oft höher zeichnet, als es richtig ist. Die systolische Nebenwelle ist an der Radialiskurve gewöhnlich nicht so stark ausgeprägt als an der Karotiskurve; ja sie kann im absteigenden Schenkel der ersten systolischen Welle ganz verschwinden, wenn der Abfluss des Blutes nach der Peripherie sehr erleichtert ist; dies ist der Fall beim Fieberpuls. Wenn dagegen der Abfluss des Blutes nach der Peripherie infolge von Kontraktion oder angiosklerotischer Verengung der feinsten Arterien erschwert ist, so tritt die systolische Nebenwelle auch in der Radialiskurve stärker hervor, sie wird breiter und rückt höher und kann an Höhe sogar die erste systolische Welle übertreffen. Eine solche Pulskurve wird anakrot genannt.

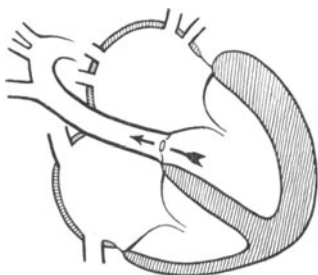
Der auf die systolische Nebenwelle folgende postsystolische Druckabfall und die darauf folgende dikrotische Welle sind an der Radialiskurve stärker ausgeprägt als an derjenigen der Karotis, und man hat Zweifel darüber geaussert, ob die dikrotische Welle der mittleren Arterien (Radialis, Femoralis) identisch ist mit der Klappenschlusszacke der Aorta und Karotis, weil sie an den peripherischen Arterien oft etwas verspätet erscheint, doch kann man ohne grossen Fehler auch an der Radialiskurve einen systolischen Teil vom Beginn des Anstiegs der ersten systolischen Welle bis zum Beginne der dikrotischen Welle rechnen, und von dieser ab einen diastolischen Abschnitt. Die dikrotische Welle wird grösser und rückt tiefer, wenn der Puls weich ist, und kann dann vom tastenden Finger als zweite Welle wahrgenommen werden: der Puls ist dann doppelschlägig, dikrot. Dikrotie tritt hauptsächlich im Fieber auf, und zwar wird der Puls bei steigender Fieberhöhe und ab-

nehmender Arterienspannung zuerst unterdikrot, dann vollkommen dikrot (Fig. 31) und schliesslich bei sehr beschleunigtem Puls überdikrot (Fig. 32). Bei unterdikrotem Puls tritt die dikrotische Welle auf, bevor die Deszensionslinie die Kurvenbasis erreicht hat, bei vollkommen dikrotem Puls, nachdem sie bis zu der letzteren herabgesunken ist, bei überdikrotem Puls fällt die dikrote Welle schon in den aufsteigenden Kurvenschenkel der nächsten Welle. Geringe Höhe der Kurve und langgestreckte Deszensionslinie findet sich bei Pulsus tardus der Aortenstenose (Fig. 33).

Die physikalischen Symptome der wichtigsten Herzkrankheiten.

Die Veränderungen der Klappensegel, welche durch endokarditische Wucherungen, Ulzerationen, Verdickungen, Verwachsungen und Schrumpfungen erzeugt werden, können in zwei Richtungen auf den Zirkulationsmechanismus einwirken: einmal dadurch, dass die Klappen unfähig werden, ihr Ostium vollkommen zu verschliessen (Insuffizienz), oder zweitens dadurch, dass durch Verwachsung der Klappensegel untereinander das Ostium

Fig. 35.



Aortenklappen-Stenose. Linker Ventrikel hypertrophisch nur wenig erweitert. Systolisches Geräusch an der Aorta.

verlagert, bisweilen verstärkt; die Herzdämpfung wenig nach links vergrössert. Wird bei zunehmender Stenose und bei Abnahme der Leistungsfähigkeit des Ventrikels die Entleerung des linken Ventrikels ungenügend, so wird die Herzdämpfung nach L. vergrössert und der Spitzenstoss rückt nach aussen und wird hebend. — Systolisches, sehr lautes, oft als Schwirren fühlbares Geräusch, am stärksten über der Aorta, aber fortgeleitet auch über dem ganzen Herzen wahrnehmbar; es leitet sich, dem Blutstrom folgend, in die Karotis fort. Erster und zweiter Ton meist unhörbar oder schwach. Puls klein, träge, Pulsfrequenz verlangsamt (Fig. 33).

II. Aorteninsuffizienz kann durch geschwungene Zerstörung oder durch bindegewebige Schrumpfung der Klappensegel zustande kommen. Bei Schlussunfähigkeit der Aortenklappen strömt ein Teil der Blutmenge, welche systolisch in die Aorta geworfen worden war, während der Diastole wieder in den linken Ventrikel zurück; dieser wird erweitert und muss, da er eine vergrösserte Blutmenge auszuwerfen hat,

verengert wird (Stenose). Eine Insuffizienz wird sich also in derjenigen Herzphase geltend machen, wo das Ostium normalerweise verschlossen sein soll, eine Stenose in derjenigen, wo es offen stehen und den Blutstrom passieren lassen soll.

I. Aortenstenose kommt dadurch zustande, dass die endokarditisch entzündeten Klappensegel an ihren freien Rändern z. T. miteinander verwachsen und narbig verdickt werden. Durch Verengung des Aortenostiums erwachsen dem linken Ventrikel grössere Schwierigkeiten, sein Blut zu entleeren, er hypertrophiert, ohne dabei zunächst in erheblichem Grade dilatiert zu werden. Der Herzstoss ist zirkumskript, wenig nach aussen

auch hypertrophieren. Herzstoss verstärkt, nach auswärts und oft in den 6. Interkostalraum verlagert, Herzdämpfung nach links vergrössert. Diastolisches, weiches, giessendes Geräusch, das über der Aorta und besonders über dem Sternum in der Höhe des 3. Rippenknorpels am deutlichsten gehört wird; es pflanzt sich, dem rücklaufigen Blutstrom folgend, oft bis zur Herzspitze fort, man hort es meist mit blossem Ohr besser als mittels des Stethoskops. Dieses Geräusch beginnt im Gegensatz zu dem diastolischen Geräusch der Mitralstenose sofort mit dem 2. Ton. Häufig akzidentelles systolisches Geräusch an der Herzspitze durch relative Insuffizienz der Mitralklappe, bisweilen verstärkter zweiter Pulmonalton. Puls gross und schnellend (Fig. 34). Diastolisches Blutdruckminimum abnorm niedrig (30 bis 50 mm). Tone an den peripherischen Arterien, Femoralis, Kubitalis, Hohlhand, Kapillarpuls.

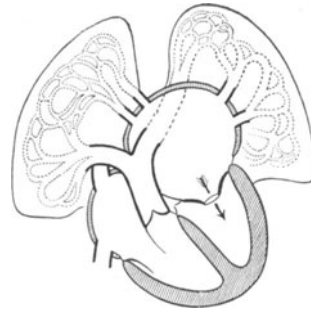
III. Mitralstenose. Durch eine entzündlich bedingte Verwachsung der Ränder der Mitralklappensegel wird das linke Atrioventrikularkostium verengt. Wegen dieser Verengerung des Mitralostiums ist der Einstrom des Blutes aus dem linken Vorhof in den linken Ventrikel erschwert, dieser wirft deshalb auch nur eine kleine Blutmenge in die Aorta aus. Das Blut staut im linken Vorhof und dem Lungenkreislauf und der rechte Ventrikel muss vermehrte Kraft aufwenden, um sein Blut in den überfullten Lungenkreislauf zu pressen, er hypertrophiert zunächst, wird aber im weiteren Verlauf der Krankheit dann auch erweitert, wenn er dieser Aufgabe nicht mehr gewachsen ist. Der Herzstoss ist entweder an normaler Stelle oder etwas nach links verlagert und nach rechts verbreitert; die Herzdämpfung kann normal gross sein, ist aber oft nach links und auch nach oben und rechts vergrössert, und zwar findet sich eine Verbreiterung der Herzdämpfung nach rechts nur dann, wenn der rechte Ventrikel und besonders der rechte Vorhof infolge der Stauung erweitert ist. Links neben dem Sternum und im Epigastrium fühlt man den hypertrophischen rechten Ventrikel pulsieren. Diastolisches, meist prasystolisches Geräusch an der Herzspitze (Crescendogeräusch), das mit dem sehr verstärkten ersten Mitralton plötzlich abschliesst; der zweite Pulmonalton

Fig. 36.



Aortenklappen - Insuffizienz. Linker Ventrikel erweitert und hypertrophisch. Diastol. Geräusch an der Aorta.

Fig. 37

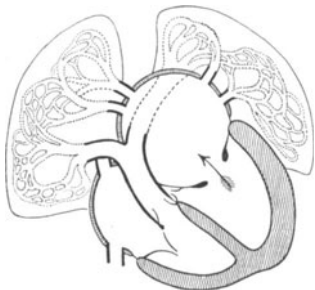


Mitralklappen-Stenose. Linker Vorhof erweitert, rechter Ventrikel hypertrophisch, Pulmonalarterie erweitert. Lungenkreislauf überfüllt. Diastolisches Geräusch an der Mitrals.

verstärkt, weil das unter höherem Druck stehende Blut der Pulmonalarterie die Klappen mit grösserer Gewalt zum Schliessen bringt. Der zweite Ton an allen Ostien häufig verdoppelt. Puls klein, weich.

IV. Mitralinsuffizienz wird durch warzige Auflagerungen, durch geschwürige Zerstörung oder durch narbige Verdickung und Verkürzung der Mitralklappensegel erzeugt. Bei dieser Schlussunfähigkeit der Mitralklappe wird während der Systole ein Teil des Inhaltes aus dem linken Ventrikel in den linken Vorhof zurückgetrieben; dadurch wird dieser überfüllt

Fig. 38



Mitrallappen-Insuffizienz. Linker Ventrikel erweitert und hypertrophisch. Linker Vorhof erweitert, rechter Ventrikel hypertrophisch. Pulmonalarterie erweitert, Lungenkreislauf überfüllt. Systolisches Geräusch an der Mitrals.

und es tritt Blutstauung im Lungenkreislauf ein, was zu Hypertrophie des rechten Ventrikels und zu Verstärkung des zweiten Pulmonaltones führt. Dilatation des rechten Ventrikels und Vorhofes und damit Verbreiterung der Herzdämpfung nach rechts und oben tritt erst dann ein, wenn der rechte Ventrikel nicht mehr imstande ist, die ihm entgegenstehenden Hindernisse des kleinen Kreislaufes völlig zu überwinden, also bei Kompensationsstörungen. Dadurch, dass der überfüllte linke Vorhof bei der Diastole eine abnorm grosse Blutmenge in den linken Ventrikel ergiesst, wird auch dieser letztere abnorm stark gefüllt, also erweitert und, da er eine grossere Blutmenge zu bewältigen hat, auch hypertrophisch. Herzstoss verstärkt und nach rechts verbreitert, Herzdämpfung nach links und meist auch nach oben vergrössert. Systolisches Geräusch an der Mitrals und oft auch über dem linken Herzrohr, neben der

Pulmonalis. Der erste Mitraltone fehlt bisweilen, der zweite Pulmonaltone ist verstärkt. Der Puls ist von ungefähr normaler, bisweilen etwas vermehrter Grösse, solange die Kompensation gut erhalten ist, er wird klein und oft unregelmässig bei Kompensationsstörungen. Tritt zu einer Mitralinsuffizienz eine Mitralstenose hinzu, so findet sich neben dem systolischen ein diastolisches, meist aber nicht präsysolisches Geräusch, auch ist der erste Herzton alsdann abgeschwächt und nicht, wie bei reiner Mitralstenose, verstärkt.

V. Trikuspidalinsuffizienz. Sie kommt meist neben Mitralklappenfehlern als relative Trikuspidalinsuffizienz vor. Bei jeder Systole strömt eine rückläufige Blutwelle aus dem rechten Ventrikel durch das schlussunfähige Trikuspidalostium in den rechten Vorhof und von diesem in die obere und untere Hohlvene und ihre Verzweigungen. Diese wird als eine systolische Pulsation der Jugularvenen sichtbar, welche mit der Karotiswelle synchron ist. Auch tritt ein systolischer Lebervenenpuls auf. Die Überfüllung des rechten Vorhofes führt zu erheblicher Vergrösserung der Herzdämpfung nach rechts; systolisches Geräusch an der Trikuspidalis. Wegen der Regurgitation des Blutes aus dem rechten Ventrikel in den rechten Vorhof kann eine stärkere Füllung der Pulmonal-

arterie nicht mehr zustande kommen, und der zweite Pulmonalton ist deshalb abgeschwächt. Puls klein.

VI. Pulmonalstenose. Sehr selten, meist angeboren und oft mit anderen Anomalien des Herzens kombiniert. Herzdämpfung meist nur wenig vergrößert. Starke Zyanose, Hypertrophie des rechten Ventrikels, systolisches Geräusch an der Pulmonalis, schwacher zweiter Pulmonalton. Puls klein. Neigung zu Lungentuberkulose.

VII. Pulmonalinsuffizienz. Grosse rechtsseitige Herzdämpfung, Pulsation über dem unteren Ende des Sternums und links wie rechts davon, diastolisches Geräusch an der Pulmonalis. Puls klein.

VIII. Aneurysma der Aorta. Es findet sich oft eine Dämpfung und Pulsation in der Gegend der 2. und 3. Rippe rechts oder links, doch kann diese Dämpfung und Pulsation dann fehlen, wenn das Aneurysma nicht den ansteigenden Teil der Aorta, sondern den Bogen oder den absteigenden Teil betrifft, also weiter nach hinten liegt und von der Lunge überlagert ist. Die Pulsation kann nach der Trachea und dem Kehlkopf fortgeleitet werden und man fühlt ein kurzes Herabrücken des Schildknorpels mit jeder Systole (Olliversches Zeichen). Häufig systolisches, bisweilen auch diastolisches Geräusch im Bereiche des Aneurysma. Herzhypertrophie und diastolisches Geräusch tritt dann auf, wenn gleichzeitig eine Insuffizienz der Aortenklappen vorhanden ist, bisweilen ist Ungleichheit der Radialpulse nachweisbar. Häufig linksseitige Rekurrenslähmung des Kehlkopfes, manchmal als erstes Symptom eines sich entwickelnden Aneurysmas. Bei der Durchleuchtung der Brust mit Röntgenstrahlen sieht man eine rundliche Hervorragung an dem Schatten, der in der Mitte der Brust vom Herzschatten gegen den Hals emporsteigt. An dieser seitlichen Verbreiterung des Mittelschattens, welche durch das Aneurysma bedingt ist, kann man oft, jedoch nicht immer, eine Pulsation wahrnehmen.

IX. Erkrankungen des Herzmuskels. Diese können sich nach Infektionskrankheiten, z. B. Polyarthrit, Diphtherie und Syphilis, nach Alkohol- und Tabakmissbrauch, im Gefolge übermässiger Körperanstrengung einstellen, sie äussern sich durch die Zeichen der gestörten Zirkulation. Die Herzdämpfung ist oft, aber keineswegs immer durch Dilatation der Herzhöhlen vergrößert, der Puls klein, beschleunigt oder auch verlangsamt. Herzstoss nach aussen verlagert, häufiger verstärkt, seltener abgeschwächt. Herztöne unrein, häufig systolische akzidentelle Geräusche an der Mitrals. Es bestehen Zirkulationsstörungen und Stauungserscheinungen: Atemnot, Lebervergrößerung, Albuminurie und Ödeme. Ganz ähnlich sind die Symptome, wenn ein vorher hypertrophischer Herzmuskel (bei Nephritis, Arteriosklerose) seiner vermehrten Aufgabe nicht mehr gewachsen ist und erlahmt. Eine ungenügende Leistungsfähigkeit (Insuffizienz) des Herzens kommt nicht nur bei anatomisch nachweisbaren Erkrankungen sondern auch bei konstitutioneller und funktioneller Minderwertigkeit des Herzmuskels vor, so z. B. beim „Tropfenherzen“, dem adolescenten Herzen, bei Hyperthyreose (Kugelherz), auch bei Fettleibigkeit. Zur Prüfung der Leistungsfähigkeit des Herzens kann man dem Patienten aufgeben 10 Kniebeugen zu machen. Bei mangelhafter Leistungsfähigkeit stellt sich danach eine abnorm hohe Pulsbeschleunigung (über 130) ein, welche erst im Laufe mehrerer Minuten abklingt, und vor allem Atemnot; diese kann man am besten in

der Weise erkennen, dass man dem Patienten aufgibt, sofort nach Beendigung der Kniebeugen mit lauter Stimme bis 20 zu zählen.

Bei Sklerose bzw. Verengung der Kranzarterien des Herzens, oder ihrer Abgangsstelle von der Aorta, treten sowohl spontan als auch nach Anstrengungen Anfälle von hochgradiger Beklemmung und Herzangst auf, sowie Schmerzen, die von der Herzgegend nach dem linken Arm ausstrahlen (Angina pectoris). Nicht selten erfolgt in einem solchen Anfall der Tod. (Herzschlag.)

X. Perikarditis. Herzbeutelentzündung kann sowohl zu Fibrinauflagerungen auf dem Perikardium und damit zu Reibegeräuschen führen (trockene Perikarditis) als auch zu Ergüssen in die Herzbeutelhöhle (Pericarditis exsudativa). Durch letztere wird die Herzdämpfung bedeutend, besonders nach oben und nach rechts vergrößert, so dass sie die Form eines gleichschenkeligen Dreiecks mit der Spitze nach oben annimmt. Die Herzspitze ist nach links von Flüssigkeit umlagert und der nur noch bei vornübergebeugter Körperhaltung wahrnehmbare Herzstoss liegt deshalb weiter nach innen als der äussere Rand der Herzdämpfung. Puls klein, weich und beschleunigt. Bei Verwachsung des Herzens mit dem Herzbeutel (Pericarditis adhaesiva oder obliterans) findet sich häufig, aber durchaus nicht immer eine systolische Einziehung der Herzspitzengegend, bisweilen ein diastolischer Venenkollaps am Halse und meist eine schwere Störung des allgemeinen Blutkreislaufs mit Leber- und Milzschwellung sowie Aszites, weil das Herz sich infolge der es umhüllenden bindegewebigen Schwielen weder genügend diastolisch erweitern noch systolisch zusammenziehen kann.

Das Blut.

Die gesamte Blutmenge scheint schon bei gesunden Erwachsenen, noch mehr aber bei Kranken gewisse individuelle Verschiedenheiten darzubieten. Sie beträgt nach Kaemmerer und Waldmann, die nach Behrings Methode gearbeitet haben 7—11 % (im Mittel 10 %) des Körpergewichts, und 4,5—8 (im Mittel 6) Liter; nach anderen Autoren etwas weniger (7% des Körpergewichts). Die zur Ermittlung der im menschlichen Körper vorhandenen Gesamtblutmenge ersonnenen Methoden sind zu schwierig und umständlich, als dass sie hier Erwähnung finden könnten; es ist nicht erlaubt, aus dem blassen oder hyperämischen Aussehen der Haut auf eine Verminderung (Oligämie) oder Vermehrung (Plethora) der Blutmenge einen Schluss zu ziehen.

Die Reaktion des Blutes ist gegen Lackmus alkalisch. Die Alkaleszenz ist bei Gesunden ziemlich starken Schwankungen unterworfen. Eine Abnahme der Alkaleszenz findet sich im Fieber, bei Urämie, bei Leukämie, bei Karzinom und vor allem beim diabetischen Koma.

Die Titrierung des Alkaleszenzgrades gibt unsichere Werte und ist ohne klinische Bedeutung. Es ist zweckmassiger, durch Auspumpung

den Kohlensäuregehalt des Blutes zu bestimmen, der desto grösser wird, je höher die Alkaleszenz des Blutes ist, und der abnimmt, wenn, wie im Coma diabeticum, abnorme Säuren (Oxybuttersäure) im Blute auftreten und die Alkaleszenz vermindern. Nach Kraus finden sich in 100 ccm Venenblut des gesunden Menschen 31 bis 36 ccm CO₂.

Bei der Untersuchung nach den Prinzipien der physikalischen Chemie, also bei der Bestimmung der sauren H-Ionen und der basischen OH-Ionen erweist sich das Blut als neutral.

Das spezifische Gewicht des Gesamtblutes schwankt bei Gesunden zwischen 1045 und 1065. Es ist hauptsächlich abhängig von dem Gehalt des Blutes an Hämoglobin. Das spezifische Gewicht des Gesamtblutes ist vermindert bei den mit Wassersucht einhergehenden Nierenerkrankheiten und den meisten anämischen Zuständen sowie bei Marasmus. Um das spezifische Gewicht des Blutes zu bestimmen, kann man einige aus der Fingerbeere gewonnene Blutstropfen in das Kapillarpyknometer von Schmalz ansaugen und auf einer chemischen Wage wiegen.

Das spezifische Gewicht des Bluteserums beträgt normalerweise zwischen 1029 und 1031, es ist in erster Linie abhängig vom Eiweissgehalt. Der Eiweissgehalt des Bluteserums beträgt 6,5 bis 7,5%. Er ist vermindert bei Hydrämie, besonders bei jenen Nierenerkrankungen, welche mit Wassersucht einhergehen (bis 4,5%). Der Trockenrückstand des Bluteserums beträgt gegen 8 bis 10%.

Der Wassergehalt des Blutes wird bestimmt, indem man etwa 5 bis 10 Tropfen frisch entnommenen Blutes (oder Serums) in einem Wäggläschen auffängt, sofort zudeckt, wägt, dann offen bei 65 bis 70° trocknet, zudeckt, und wieder wägt. Der Wassergehalt des Blutes beträgt durchschnittlich 78—80%, er ist erhöht (Hydrämie) bei Anämien und bei den mit Wassersucht einhergehenden Krankheiten, besonders der Niere.

Der Gefrierpunkt des Blutes schwankt bei Gesunden nur innerhalb sehr enger Grenzen und liegt meistens bei — 0,56°. Eine stärkere Erniedrigung des Gefrierpunktes findet sich dann, wenn das Bluteserum mit Salzen und Stoffwechselprodukten, z. B. Harnstoff, überladen ist. Dies ist der Fall bei manchen schweren Nierenerkrankungen besonders solchen mit Urämie.

Der Gefrierpunkt einer wässerigen Lösung steht um so tiefer unter dem Nullpunkt (also unter dem Gefrierpunkt des destillierten Wassers) je grösser die Zahl der in Lösung befindlichen Moleküle ist, während das spezifische Gewicht abhängig ist von dem Gewicht dieser Stoffe; und zwar übt jedes kleine Molekül, z. B. des Harnstoffs oder Chlornatriums den gleichen Einfluss auf die Erniedrigung des Gefrierpunktes aus, wie das relativ grosse Eiweissmolekül, dessen Molekulargewicht 2000 bis 20000 beträgt. Da also bei den hochmolekularen Stoffen wie dem Eiweiss und anderen kolloidalen Substanzen auf einen Gewichtsteil eine sehr viel kleinere Zahl von Molekülen trifft als wie bei den Salzen, dem Harnstoff und anderen kristalloiden Substanzen, so wird es erklärlich, dass die letzteren fast ausschliesslich bestimmend sind für die Tiefe des Gefrierpunktes, und dass die kolloidalen Stoffe, wie z. B. das Eiweiss, nur einen verschwindend geringen Einfluss auf den Gefrierpunkt ausüben. — Die Bestimmung des Gefrierpunktes ist deshalb besonders bei eiweisshaltigen Flüssigkeiten, z. B. im Blut, bei Exsudaten oder bei eiweiss-

haltigen Harnen von Bedeutung, weil sie gestattet vom Eiweissgehalt abzusehen und ein allgemeines Urteil zu gewinnen über die Menge der in Lösung befindlichen kristalloiden Stoffe, also vor allem der anorganischen Salze, des Harnstoffes und anderer Stoffwechselprodukte. In eiweissfreien Flüssigkeiten dagegen, z. B. in eiweissfreien Harnen, geht die Gefrierpunktserniedrigung ungefähr parallel dem spezifischen Gewicht.

Man pflegt die Gefrierpunktserniedrigung im allgemeinen mit dem Buchstaben Δ zu bezeichnen. Der Gefrierpunkt des Blutes wird meistens mit dem Buchstaben δ bezeichnet. Seine Bestimmung wird mittels des Beckmannschen Apparates ausgeführt:

Man stellt ein Röhrchen voll Blut, Blutserum, Exsudat oder Harn in eine Kältemischung (Eis und Kochsalz) und beobachtet unter fortwährendem Rühren mit einem Platindraht die Temperatur an einem in dieses Röhrchen eingetauchten feinen Thermometer. Die Temperatur sinkt allmählich bis unter den Gefrierpunkt der zu prüfenden Flüssigkeit (Unterkühlung). Plötzlich setzt das Gefrieren ein. Der Quecksilberfaden steigt nun rasch in die Höhe und bleibt an einer Stelle stehen, die dem Gefrierpunkt entspricht. Es ist zu vermeiden, allzu stark zu unterkühlen, nicht mehr als etwas einen Grad unter den zu erwartenden Gefrierpunkt. Jedesmal ist dann der Nullpunkt des Thermometers durch Gefrierenlassen von destilliertem Wasser zu kontrollieren.

Die Farbe des arteriellen Blutes ist unter normalen Verhältnissen hellrot wegen seines reichen Gehaltes an sauerstoffhaltigem (Oxy-)Hämoglobin; das venöse Blut ist ärmer an Sauerstoff und deshalb dunkler, mehr blaurot. Verdünnt man Blut mit dem vielfachen Volumen Wasser, so zeigt es bei spektroskopischer Untersuchung die beiden Absorptionsstreifen des Oxyhämoglobins im Gelb und Grün (zwischen den Fraunhoferschen Linien D und E). Setzt man tropfenweise eine reduzierende Substanz zu, z. B. verdünnte Schwefelammoniumlösung, so verschwinden die beiden Streifen des Oxyhämoglobins und es tritt statt dieser nur ein Streifen auf, der dem gasfreien (reduzierten) Hämoglobin entspricht.

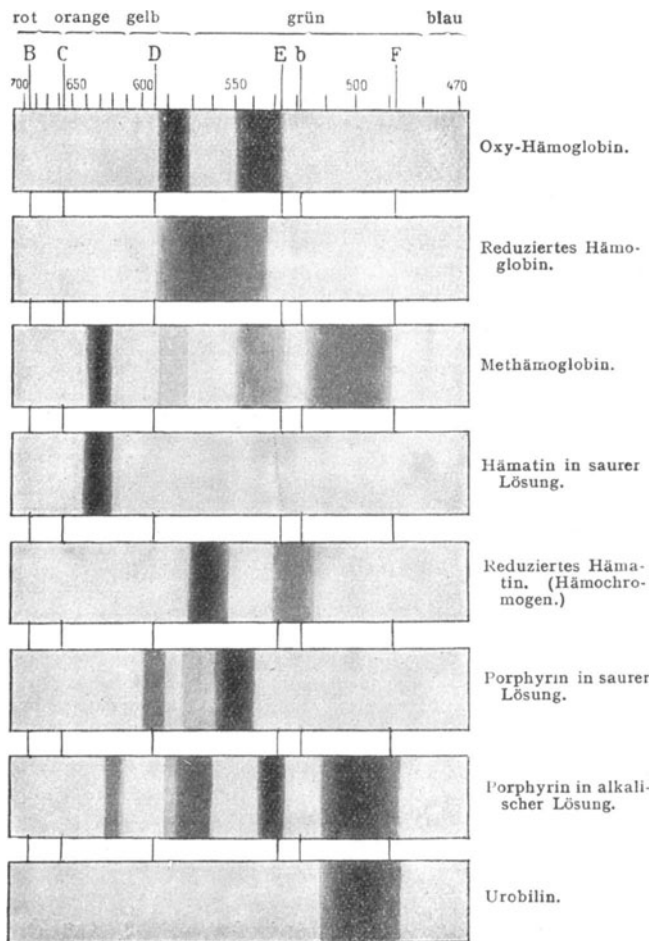
Bei Vergiftung mit Kohlenoxyd ist das Blut hellkirschrot und zeigt bei spektroskopischer Untersuchung zwei Streifen, welche denen des Oxyhämoglobins sehr ähnlich sind, nur etwas näher zusammenliegen. Bei Versetzen mit Schwefelammoniumlösung verschwinden diese beiden Streifen jedoch nicht.

Kohlenoxydhaltiges Blut gibt bei Zusatz von verdünnter Schwefelammoniumlösung mit 30%iger Essigsäure eine hell-zinnoberrote Färbung, während normales Blut graugrün wird. Nach Rubner wird Blut mit dem 4—5fachen Volumen Bleiessig eine Minute lang stark geschüttelt: kohlenoxydhaltiges Blut hält sich rot, normales Blut wird bräunlich. Nach Haldane gibt ein Tropfen CO-Blut mit 100 Tropfen Wasser im Reagensglase gemischt eine Rosafarbe, während normales Blut in derselben Verdünnung gelb erscheint.

Bei Vergiftung mit chlorsaurem Kali, Anilin, Azetanilid, Phenazetin und einigen anderen Substanzen wird das Blut schokoladefarben und zeigt bei spektroskopischer Untersuchung neben den Streifen des Oxyhämoglobins

globins einen Streifen in Rot, welcher dem Methämoglobin angehört. Der Methämoglobinstreifen ist oft nur dann deutlich zu sehen, wenn man Blut im Reagensglas mit Wasser nur so weit verdünnt, dass die beiden Oxyhämoglobinstreifen noch nicht als getrennt erscheinen; bei Reduktion mit Schwefelammonium verschwindet der Methämoglobin-

Fig. 39.



Spektraltafel,

streifen, indem er dem Streifen des reduzierten Hämoglobins Platz macht¹⁾.

Um sich übungshalber eine Methämoglobinlösung herzustellen, genügt es, einige Tropfen normalen Blutes mit Wasser zu verdünnen und mit ein paar Tropfen einer dünnen Ferrozyankaliumlösung zu versetzen.

Der Hämoglobingehalt beträgt bei Männern durchschnittlich 14, bei Frauen 13 g in 100 ccm, doch zeigt der Hämoglobingehalt wie auch die Zahl der roten Blutkörperchen gewisse individuelle Schwankungen und wechselt je nach der Höhenlage des Aufenthaltsortes. In hochgelegenen alpinen Orten, sowie bei Fliegern in grossen Höhen ist der Hämoglobingehalt wie auch die Zahl der roten Blutkörperchen grösser als im Tieflande.

Beim Erhitzen zerlegt sich das Hämoglobin zu braunem Hämatin und Eiweiss; jede bluthaltige Flüssigkeit ist deshalb eiweisshaltig und wird beim Kochen braun.

Erwärmt man etwas Blut (z. B. von einem Blutfleck auf Holz oder Leinwand) mit Eisessig und einer Spur Kochsalz zum Sieden, und dampft auf dem Objektträger langsam ab, so bilden sich braungelbe rhombische Kristalle von salzsaurem Hämatin = Hämin (Teichmannsche Kristalle); man befeuchtet das Präparat mit Glyzerin und untersucht mit starker Vergrösserung; jedoch gelingt die Häminprobe nur, wenn das Blut chemisch wenig verändert ist.

Wird das Blut aus den Blutgefässen entnommen, z. B. beim Aderlass, oder wird es beim Bersten von Blutgefässen in das Gewebe ergossen, so pflügt es innerhalb einiger Minuten zu gerinnen, indem ein im Blutplasma vorhandener gelöster Eiweisskörper, das Fibrinogen, in eine unlösliche, faserige Masse, das Fibrin, übergeht. Diese Fibringerinnung beruht auf dem Vorhandensein eines Fermentes, des Thrombins, das aus einer Vorstufe, dem Prothrombin = Thrombogen (in den Blutplättchen) durch Aktivierung mit der Thrombokinase entsteht. Die Thrombokinase kann aus allen Gewebszellen auch den weissen Blutkörperchen, namentlich bei ihrem Zugrundegehen, entstehen. Zur Fibringerinnung ist die Anwesenheit von Kalksalzen erforderlich. Werden die Kalksalze des Blutes durch oxalsaures oder zitronensaures Kalium unlöslich gemacht, so findet keine Fibringerinnung statt. Eine Verlangsamung und Verminderung der Blutgerinnung findet unter manchen krankhaften Umständen, z. B. bei Ikterus (Cholämie), Nephritis und bei manchen schweren Anämien (perniziöser Anämie mit Verminderung der Blutplättchen) statt.

Zur Schätzung der Gerinnungszeit wird in einen hohlgeschliffenen Objektträger ein Tropfen physiologischer Kochsalzlösung gebracht, und in diesen lässt man einen Tropfen frisch der Fingerbeere entnommenen

¹⁾ Für klinische Zwecke genügt meist die Untersuchung einiger durch Einstich in die Fingerkuppe entnommener und im Reagensglas mit Wasser verdünnter Blutropfen mittels des Taschenspektroskops. Sehr zu empfehlen ist das kleine Vergleichsspektroskop von Burker, welches gestattet, zwei Spektren miteinander zu vergleichen,

Blutes fallen. Der Objektträger wird auf einem Wasserbad bei konstanter Temperatur, z. B. 25^o, gehalten. Mit einem fein ausgezogenen Glasstäbchen wird der Tropfen gerührt und es wird mit der Uhr beobachtet, wann zuerst ein dünnes Fadchen Fibrin am Ende des Glasfadens hängen bleibt. Unter normalen Verhältnissen ist dies nach 4 bis 5 Minuten der Fall. Bei Herabsetzung der Gerinnungsfähigkeit kann die Gerinnungszeit auf 10 bis 15 Minuten verzögert sein, z. B. bei manchen Formen von Gelbsucht und hämorrhagischen Diathesen. Die Bestimmung der Gerinnungszeit ist insofern von Wert, weil bei Herabsetzung der Blutgerinnungsfähigkeit eine Operation gefährlich werden kann wegen Schwierigkeit der Blutstillung.

Wenn in dem der Ader entnommenen Blut die Fibringerinnung eingetreten ist und der Blutfaserstoff sich zusammen mit den roten Blutkörperchen als Blutkuchen abgeschieden hat, so nennt man die überstehende Flüssigkeit Blutserum. Es ist klar durchsichtig, wenn es nicht durch feinste Fetttropfchen milchig getrübt ist. Die Farbe des Blutserums ist normalerweise gelblich, bei Chlorose und hydropischen Nierenkrankheiten auffallend blass, bei perniziöser Anämie braungelb gefärbt, bei Ikterus stark zitronengelb durch Bilirubin. Normalerweise enthält das Blutserum keinen Blutfarbstoff, da dieser nur an die roten Blutkörperchen gebunden ist. Wenn das frisch gewonnene Blutserum durch gelösten Blutfarbstoff rötlich gefärbt erscheint, so ist dies ein Zeichen dafür, dass eine Auflösung roter Blutkörperchen stattgefunden hat. Eine solche Hämolysie kann zustande kommen bei der paroxysmalen Hämoglobinurie durch Kälteeinwirkung, ferner durch gewisse Gifte, durch die Hämolysine des artfremden Blutes bei Bluttransfusion, durch manche Bakterienarten, bei schweren Verbrennungen und Schwarzwasserfieber.

Im Blutplasma bzw. Blutserum sind eine Reihe von Substanzen gelöst, welche teils aus der Nahrung resorbiert sind, teils aus dem intermediären Stoffwechsel stammen (Aminosäuren, Fette, Traubenzucker) ferner Salze, besonders Kochsalz und die Endprodukte des Stoffwechsels, welche durch die Nieren ausgeschieden werden (Harnstoff, Harnsäure, Kreatinin, Indikan u. a.).

Um die Gesamtmenge dieser stickstoffhaltigen Stoffwechselprodukte im Blut zu ermitteln, bestimmt man den „Reststickstoff“, d. h. diejenige Stickstoffmenge, welche nach Ausfällung des Eiweisses im Filtrat noch vorhanden ist. Der Reststickstoff beträgt normalerweise 20 bis 35 mg N in 100 ccm Blutserum, er ist gesteigert auf 60, 100 ja 400 mg bei jenen Nierenkrankheiten, welche mit einer Störung der Stickstoffausscheidung und mit Urämiegefahr einhergehen.

Harnsäure findet sich im Blutserum des gesunden Menschen stets in kleinen Mengen vor, und zwar etwas reichlicher nach dem Genuss von Fleisch, Fleischsuppen und Bries, in kleineren und konstanten Mengen nach Verabreichung einer purinfreien Kost (siehe Kapitel Stoffwechsel). Die Harnsäuremenge beträgt bei Gesunden nach purinfreier Kost 2 bis 3,5 mg auf 100 ccm Blutserum. Der Harnsäuregehalt des Blutserums ist gesteigert bis auf 4 und 10 mg fast regelmässig bei der Gicht und oft auch bei jenen Krankheiten, welche auf gichtischer Diathese beruhen, ferner bei jenen Nierenkrankheiten, welche mit Erhöhung des Reststickstoffs einhergehen, dann bei fieberhaften Zuständen, bei Leukämie, Karzinomen und anderen mit regem Kernzerfall einhergehenden Leiden, ferner auch bei gesunden Individuen nach einer Kost, welche reich an Fleisch und Purinsubstanzen ist.

Der Harnstoff macht die Hauptmenge, und zwar ungefähr 60% des Reststickstoffs aus, also etwa 30 mg Harnstoff = 14 mg N. Kreatinin findet sich normalerweise zu 1 mg in 100 ccm Blutserum.

Der Kochsalzgehalt des Blutserums schwankt nur innerhalb enger Grenzen, zwischen 560 und 600 mg in 100 ccm Serum.

Das Blut enthält stets reduzierende Substanzen, hauptsächlich Traubenzucker, und zwar 60 bis 120 mg in 100 ccm Blut. Bei Diabetes mellitus ist das Blut abnorm zuckerreich (200 bis 600 mg).

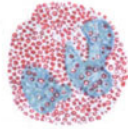
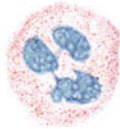
Die Untersuchung des Blutes bzw. des Blutserums auf die genannten Stoffwechselprodukte ist von grosser diagnostischer Bedeutung.

Zur quantitativen Bestimmung der genannten Stoffe ist es notwendig, zuerst das Eiweiss auszufällen. Man geht in der Weise vor, dass durch eine Venenpunktion etwa 50 bis 200 ccm Blut entnommen werden. Man lässt entweder das Blut in einem hohen Maasszylinder einige Stunden stehen, bis sich der Blutkuchen gut abgeschieden hat und entnimmt mit einer feinen geäicheten Pipette das Blutserum, oder aber man zentrifugiert kurz das frisch entnommene Blut, nachdem man es mit einigen Kriställchen Oxalsäure versetzt hatte. Die abgemessene Menge Blutserum wird mit genau der gleichen Menge 1,6%iger Uranylazetat-lösung und dem genau dreifachen Volumen destillierten Wassers versetzt, so dass das Blutserum auf 1 zu 5 verdünnt wird. Durch das Uranylazetat wird das Eiweiss vollständig abgeschieden. Man filtriert durch ein trockenes Filter und entnimmt mit einer feinen Pipette 2 bis 10 ccm zu den betreffenden Bestimmungen.

Zur Bestimmung des Reststickstoffs werden 10 ccm Filtrat mit der im Kapitel Harn beschriebenen Kjeldahlschen Methode untersucht, nur werden den kleinen Mengen entsprechend kleinere Kölbchen angewandt und zur Titrierung eine $\frac{1}{100}$ -Normalsäure.

Zur Bestimmung des Harnstoffs werden 10 ccm Filtrat des entweißten Blutserums oder 2 ccm Vollblut bei saurer Reaktion mit dem Ferment aus der Sojabohne versetzt, welches den Harnstoff in kohlen-saures Ammoniak umwandelt; nach Ablauf von einer Stunde wird die Flüssigkeit mit Kaliumkarbonat alkalisch gemacht und der Ammoniakgehalt wird durch einen Luftstrom in eine vorgelegte abgemessene Menge $\frac{1}{100}$ -Normalsäure ausgetrieben und zurücktitriert.

Harnsäurebestimmung nach Folin-Wu modifiziert und dem Authenrieth-Königsbergerschen Kolorimeter angepasst nach O. Neubauer: Nach 3 Tagen purinfreier Kost wird dem Patienten etwas Venenblut durch einen Aderlass entzogen. 1 Volumen (5 ccm) Blutserum wird mit

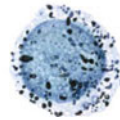
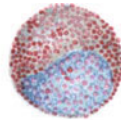
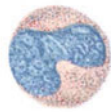
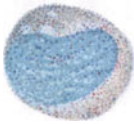


Polymorphkernige Leukozyten

neutrophile Leukozyten

eosinophiler Leukozyt

Mastzelle



Myelozyten

neutrophiler Myelozyt

neutrophiler
Metamyelozyt

eosinophiler Myelozyt

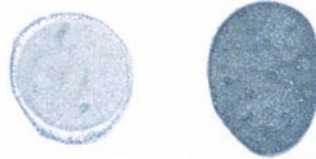
Mast-Myelozyt



Myeloblast



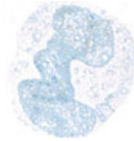
Normale Lymphozyten



Pathologische Lymphozyten
Grosser Lymphozyt
Rieder-Form



**Grosser mononukleärer
Leukozyt**



**Übergangsform
(Ehrlich)**



**Normaler
Erythrozyt**



Megalozyt



Mikrozyt



Poikilozyten



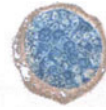
**Polychromatophiler
Erythrozyt**



**Basophil
getüpfelter Erythrozyt**



Normoblast



Megaloblast



Blutplättchen

der gleichen Menge einer 5⁰/₀-igen Lösung von wolframsaurem Natron vermischt, dann unter Umschütteln mit der gleichen Menge einer $\frac{1}{3}$ Normal-Schwefelsäure versetzt, kräftig geschüttelt und filtriert (oder zentrifugiert und abgossen). Im Filtrat wird die Harnsäure entweder direkt (A) oder nach vorheriger Ausfällung als Silberverbindung bestimmt (B).

A. Zu untersuchendes Filtrat	Vergleichslösung:
2 ccm	20 ccm Wasser
+ 0,1 ccm	+ 1,0 ccm Phosphorwolframsäure ¹⁾
+ 0,9 ccm	+ 9,0 ccm 20 ⁰ / ₀ -ige Sodalösung.

B. 6 ccm des enteiweissten Filtrats werden in einem Zentrifugierrohrchen mit 4 ccm einer 5⁰/₀-igen Lösung von milchsaurem Silber in 5⁰/₀-iger Milchsäure versetzt, umgerührt und zentrifugiert. Die obenstehende Flüssigkeit wird möglichst vollständig abgossen, der Silberniederschlag wird mit 2 ccm einer 10⁰/₀-igen Lösung in $\frac{1}{10}$ -Normal-Salzsäure gut durchgerührt; nach Abspritzen des Glasstabes wird mit Wasser auf 6 ccm aufgefüllt, mit dem abgetrockneten Glasstab nochmals gut umgerührt, dann zentrifugiert, die klare Lösung abgossen; 2 ccm davon werden wie unter A kolorimetrisch untersucht. — Die Harnsäure bewirkt bei diesem Verfahren eine Blaufärbung, dessen Stärke im Authenriethschen Kolorimeter mit demjenigen einer Harnsäurelösung von benanntem Gehalt (2 mg Harnsäure auf 100 ccm Wasser), die in gleicher Weise mit Phosphorwolframlösung und Soda behandelt worden war, verglichen wird. Das Phosphorwolframsäurereagens wird hergestellt, indem man 100 g wolframsaures Natron mit 80 ccm einer 85⁰/₀-igen Phosphorsäure und Wasser auf 1 l auffüllt und 1 bis 2 Stunden lang kocht. Zum Vergleich dienen zwei Vergleichslösungen von Harnsäure. Sie werden durch Verdünnung aus einer haltbaren Vorratlösung, die 10 mg Harnsäure enthält, gewonnen. Die Vorratlösung wird in folgender Weise hergestellt: Man lost 0,1 g Harnsäure in 15 ccm einer 0,4⁰/₀-igen Li₂CO₃-Lösung in einem 1000 ccm-Meßkolben, versetzt mit 300 ccm Wasser und 500 ccm einer filtrierten 20⁰/₀-igen Lösung von Na₂SO₃ und füllt auf 1000 ccm auf. Diese Lösung wird in Flaschen zu 200 ccm, mit Gummipfropfen gut verschlossen, aufbewahrt.

Aus dieser Vorratlösung werden die beiden Vergleichslösungen hergestellt. Zur Herstellung der Vergleichslösung A bringt man in ein 50 ccm-Meßkölbchen 1 ccm der Vorratlösung und 1 ccm einer 10⁰/₀-igen Na₂SO₃-Lösung, zur Herstellung der Vergleichslösung B 2 ccm der Vorratlösung in ein zweites Meßkölbchen zu 50 ccm. Dann versetzt man beide Flüssigkeiten mit je 4 ccm 10⁰/₀-iger NaCl-Lösung in $\frac{n}{10}$ HCl, 1 ccm 5⁰/₀-iger NaCN-Lösung (aus einer Bürette!), 6 ccm 20⁰/₀-iger Sodalösung, verdünnt dann mit Wasser auf etwa 45 ccm und mischt gut durch. Sodann wird mit der zu untersuchenden Lösung und mit den beiden Vergleichslösungen die Farbenreaktion angestellt: die zu untersuchende Lösung wird mit 0,5 ccm, jede der beiden Vergleichslösungen mit 1 ccm des Folin-Denisschen Phosphorwolframsäurereagens versetzt; nach 10 Minuten langem Stehen wird bis zu den Marken aufgefüllt und im Kolorimeter verglichen.

¹⁾ Vergleich im Authenriethschen Kolorimeter, der ein für allemal mit Harnsäurelösung bekannten Gehaltes empirisch geaicht ist. Der abgelesene Wert ist (wegen der Verdünnung bei der Enteiweissung) mit 3 zu multiplizieren.

Bei der Berechnung ist zu berücksichtigen, daß das verwendete Blutfiltrat 2 ccm Blut entspricht. Die Lösung aus einem Blut, das 2,5 mg Harnsäure enthält, würde gerade dem schwächeren Standard entsprechen.

Zusammensetzung des Blutserums.

	Normal	In Krankheiten
Spezifisches Gewicht	1029 bis 1031	vermindert bei hydropischen Nierenkrankheiten, Anämie und Marasmus
Refraktometerwert n	1,348 bis 1,35	geht ungefähr parallel dem Eiweißgehalt
Gefrierpunkt δ	— 0,56°	abnorm tief bei Niereninsuffizienz und Urämiegefahr
in 100 ccm Blutserum finden sich:		
Trockenrückstand	8 bis 11 g	vermindert bei hydropischen Nierenkrankheiten, Anämie und Marasmus
Gesamtstickstoff	1,04 bis 1,2 g	„ „
Eiweiß	6,5 bis 7,5 g	„ „
Reststickstoff	20 bis 35 mg	erhöht bei Niereninsuffizienz und Urämiegefahr
Harnstoff	30 bis 40 mg	„ „
Harnsäure	2,0 bis 3,5 mg	erhöht bei Gicht und bei Niereninsuffizienz
Kreatinin	1,0 bis 1,5 mg	erhöht bei Niereninsuffizienz
Zucker	70 bis 110 mg	erhöht bei Diabetes melitus
Kochsalz	560 bis 600 mg	erhöht bei hydropischen Nierenkrankheiten

Zur Bestimmung des Kochsalzgehaltes werden 10 ccm des mit Uranylazetat enteiweißten Filtrates (gleich 2 ccm Serum) nach der Volhardschen Methode titriert (welche auf Seite 170 beschrieben ist). Nur werden statt der $\frac{1}{10}$ -Normal-Silbernitratlösung und $\frac{1}{10}$ -Normal-Rhodanammionlösung $\frac{1}{100}$ -Normalösungen verwandt. — Oder man versetzt 1 ccm Filtrat (gleich 0,2 Blutserum) mit 20 ccm 96 % Alkohol und titriert nach Zusatz von 1 Tropfen 7 % Kaliumbichromatlösung mit $\frac{1}{100}$ -Normal-Silbernitratlösung. Umschlag in braun, 1 ccm $\frac{1}{100}$ -Normal-Silberlösung entspricht 0,585 mg NaCl.

Zur quantitativen Bestimmung des Blutzuckers wird besser nicht Blutserum sondern frisch durch die Venenpunktion entnommenes Vollblut verwendet¹⁾.

Notwendige Lösungen: Bangsche Salzlösung: 3 g reines Uranylazetat in etwa 200 ccm Wasser gelöst, 1300 ccm gesättigter Kaliumchloridlösung und 15 ccm 25 % iger Salzsäure zugefügt, mit Wasser auf

¹⁾ Modif. nach I. Bang, Mikromethoden zur Blutuntersuchung, J. F. Bergmann.

2 l ergänzt. Alkalilösung: 75 g Kaliumkarbonat und 20 g Seignettesalz in 1 l Wasser gelöst. Jodatlösung: 10 ccm n/10 Jodatlösung, 0,25 g Kupfersulfat mit Wasser auf 100 ccm ergänzt. 20⁰/₀ige Schwefelsäure. 5⁰/₀ige Jodkalilösung. Stärkelösung. 1/200 Normal-Natriumsulfatlösung.

Ausführung: Von dem aus der Fingerbeere stammenden Blut werden 120 cmm in ein Röhrchen aufgesogen und in ein 15 ccm fassendes Kölbchen hineingespült. Das Kölbchen wird bis zur Marke mit Bangscher Salzlösung aufgefüllt. Der Inhalt wird filtriert und vom Filtrat 13 ccm in einen 125 ccm Erlenmeyerkolben gebracht. Hierauf werden 2 ccm der Alkalilösung und 2 ccm der Jodatlösung hinzugefügt. Die Mischung wird mit Wasserdampf indirekt erhitzt. Der Wasserdampf wird durch ein am unteren Ende kugelförmig aufgeblasenes durchlochtetes Glasrohr, das bis auf den Boden des Kolbens reicht, übergeleitet. Nach einer Erhitzung von 4 Minuten fügt man 2 ccm Schwefelsäure hinzu, spült das Glasrohr ab und nimmt den Kolben weg. Man läßt 5 Minuten ruhig stehen, setzt etwa 25 ccm Wasser hinzu und kühlt, wenn nötig. Nach Zusatz von 0,5 ccm der Jodkalilösung und 1—2 Tropfen Stärkelösung titriert man mit Natriumthiosulfatlösung bis zur Farblosigkeit. Anschließend wird ein Leerversuch angestellt. Man subtrahiert die beim Blutzuckerversuch verbrauchte von der beim Leerversuch verbrauchten Thiosulfatmenge. Die Differenz ergibt die durch Jod gebundene Thiosulfatmenge. 0,56 ccm dieser Lösung entsprechen 0,1 mg Zucker. Die im Versuch verbrauchte Thiosulfatlösung wird durch 0,56 dividiert. Der sich ergebende Wert entspricht bei genauer Einhaltung der zur Bestimmung verwendeten Mengen dem Zuckergehalt des Serums in mg-%.

Kreatininbestimmung im Blut (Folin).

Notwendige Lösungen: 1,2⁰/₀ige gesättigte Pikrinsäurelösung. Normalnatronlauge. Testlösung: Man löst 500 mg Kreatinin (Marke „Lun“) in 500 ccm n/50 Salzsäure, von dieser Lösung nimmt man 2 ccm und fügt 98 ccm Wasser hinzu. 1,55⁰/₀ige Uranylazetatlösung.

Ausführung: Das Serum wird mit Uranylazetatlösung im Verhältnis 1 : 3 oder 1 : 5 enteiweissst. Vom enteiweissten Serum nimmt man 0,2 ccm, fügt 1,5 ccm Pikrinsäure und 0,5 ccm Natronlauge hinzu. Diese Lösung wird verglichen mit einer Lösung, die aus 20 ccm Testlösung, 15 ccm Pikrinsäurelösung und 0,5 ccm Natronlauge besteht. Man vergleicht nach 7—10 Minuten im Autenriethschen Kolorimeter. Der der gefundenen Zahl entsprechende Kreatininwert wird mit 3 bzw. 5 multipliziert, je nach der Verdünnung des enteiweissten Serums. Das Kolorimeter wird geaicht, indem man eine Serie verschieden konzentrierter Kreatininlösungen mit der Standardlösung vergleicht und auf diese Weise für jede Zahl des Kolorimeters einen entsprechenden Kreatininwert erhält.

Während unter normalen Verhältnissen der Fettgehalt des Blutes nur sehr gering ist, kann er bei schwerem Diabetes melitus und namentlich im Koma ganz bedeutend werden, so dass das Blutsrum milchig getrübt erscheint und beim Zentrifugieren eine dicke Rahmschicht absetzt (Lipämie).

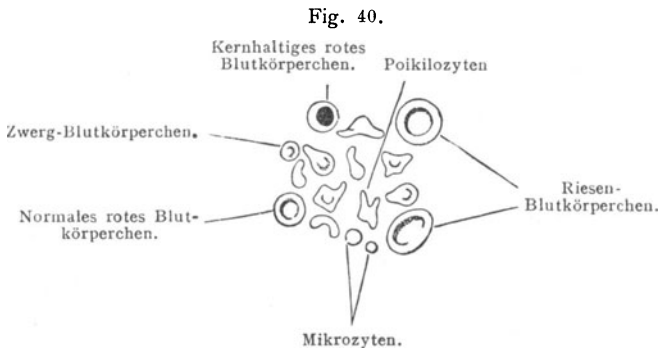
Über die Bestimmung der Azetonkörper im Blut siehe S. 189.

Morphologische Bestandteile des Blutes.

Die roten Blutkörperchen (Erythrozyten) zeigen bei Gesunden eine Grösse zwischen 9,3 und 6,7 μ (1 μ = $\frac{1}{1000}$ Milli-

meter), im Mittel von $7,8 \mu$ (Gram). Riesenblutkörperchen (Megalozyten, $10-15 \mu$) finden sich hauptsächlich bei Anämien, besonders der progressiven perniziösen Anämie, sie sind die Abkömmlinge der Megaloblasten. Gequollene, blasse, grosse rote Blutkörperchen finden sich auch bei der Chlorose. Zwergblutkörperchen ($6-2,2 \mu$ von normaler Form mit Delle) finden sich gleichfalls häufig bei Anämien.

Poikilozyten nennt man rote Blutkörperchen von unregelmäßiger Gestalt (Birn-, Keulen-, Biskuitformen), die sich bei allen anämischen Zuständen finden. Man hute sich davor, jene Verzerrungen der roten Blutkörperchen, welche beim Ausstreichen des Blutstropfens entstehen und bei denen die Längsachsen alle in der gleichen Richtung liegen, als Poikilozyten aufzufassen, die wirklichen Poikilozyten sind auch im frischen ungefärbten Blutpräparat zu sehen. Mikrozyten werden kleine kugel-



formige, meist sehr hamoglobinreiche Körperchen genannt, die sich bei schweren Anämien bisweilen vorfinden und die sich wahrscheinlich durch Abschnüren aus normalgroßen Blutkörperchen bilden. Ob gezackte rote Blutkörperchen (Stechapfelformen) im kreisenden Blute vorkommen, ist ungewiß; sie sind meist als Kunstprodukte (durch Vertrocknung bedingt) aufzufassen. Bei manchen Anämien lassen sich an den roten Blutkörperchen eigentümliche, lang ausgezogene Fortsätze nachweisen, welche scheinbar eine amöboide Bewegung zeigen. Diese Veränderung ist ohne pathologische Bedeutung.

Kernhaltige rote Blutkörperchen (Erythroblasten) können bei allen Anämien vorkommen, besonders zahlreich dann, wenn eine lebhaftere Regeneration von roten Blutkörperchen stattfindet; sie sind als unreife Jugendformen der normalen kernlosen roten Blutkörperchen anzusehen. Man unterscheidet zwei Formen von kernhaltigen roten Blutkörperchen: 1. Normoblasten von der Grösse normaler roter Blutkörperchen mit radspeichenförmigem sehr dunkel färbbarem Kern, sie sind die

Jugendform der normalen roten Blutkörperchen, und 2. Megaloblasten von grösserem Durchmesser und mit einem grossen, blasser färbbaren wabigen Kern, der gegen das Protoplasma nicht so scharf abgesetzt ist. Sie sind die Jugendform der Megalozyten und stellen den Typus der Blutkörperchenentwicklung dar, welcher im frühen Embryonalleben vorkommt. Das hämoglobinhaltige Protoplasma der kernhaltigen roten Blutkörperchen färbt sich bei den üblichen Färbungsmethoden häufig nicht rein rot (azidophil) sondern violett, da es auch die basischen Farben annimmt.

Die Neubildung der roten Blutkörperchen geschieht normalerweise im roten Knochenmark. Findet im Gefolge von Anämien, z. B. nach starkem Blutverlust, eine lebhaftere Regeneration von roten Blutkörperchen statt, so wird die Zahl der kernhaltigen roten Blutkörperchen im Knochenmark bedeutend vermehrt und diese gehen in normale kernlose rote Blutkörperchen über, indem sie den Kern verlieren. Das Fettmark der Röhrenknochen, z. B. des Femur, wandelt sich wieder in rotes blutbildendes Knochenmark um, wie beim Kind. Bei ganz schweren anämischen Zuständen, z. B. der perniziösen Anämie, kann ähnliches blutbildendes (myeloides) Gewebe auch in der Milz, der Leber und in den Lymphdrüsen auftreten, wie dies im frühen Embryonalleben der Fall ist. — Fehlt dagegen bei Anämien diese Blutregeneration im Knochenmark und in den anderen Organen, so spricht man von aplastischer Anämie. In diesem Falle sind auch die weissen Blutkörperchen der Knochenmarksreihe (der myeloiden Reihe), nämlich die polymorphkernigen Leukozyten und ihre Vorstufen im Blute hochgradig vermindert und es fehlen die kernhaltigen roten Blutkörperchen ganz.

Sehr grosse kernhaltige rote Blutkörperchen (Megaloblasten) kommen nur bei sehr schweren Anämien im Blut vor, besonders bei der perniziösen Anämie, aber auch bei myeloischer Leukämie; sie sind durch einen grossen unregelmässigen Kern ausgezeichnet, der sich mit kernfärbenden (basischen) Farbstoffen nur schwach färbt, während bei den normal grossen kernhaltigen roten Blutkörperchen, den sogenannten Normoblasten, der Kern rund ist und sich sehr intensiv färbt (s. Tafel). Grosse kernhaltige rote Blutkörperchen vom Typus der Megaloblasten finden sich im Blut und den blutbildenden Organen junger Embryonen. Das Vorkommen von Megaloblasten im Blut von Erwachsenen zeigt an, dass die Blutschädigung sehr schwer ist, und dass die Blutregeneration bis zu den letzten, dem Organismus zur Verfügung stehenden Reserven, nämlich zum embryonalen Typus, zurückgreift.

Die kernhaltigen roten Blutkörperchen können im ungefärbten Präparat nur schwer, und zwar an der gelbgrünen Farbe des Protoplasmas, erkannt werden, sie müssen durch Färbung des Trockenpräparates nachgewiesen werden.

Die roten Blutkörperchen färben sich im Trockenpräparat mit „sauren“ Farbstoffen, z. B. mit Eosin. Unter pathologischen Verhältnissen, z. B. bei schweren Anämien, nehmen einzelne rote Blutkörperchen aus einem Gemisch saurer und basischer Farbstoffe nicht ausschliesslich

den ersteren auf, sondern sie färben sich in einem Mischton, z. B. violett (polychromatophile Färbung). Dies gilt namentlich auch von vielen kernhaltigen roten Blutkörperchen. Bei der perniziösen Anämie sind die roten Blutkörperchen abnorm reich an Hämoglobin und färben sich dementsprechend besonders stark rot, wobei die Delle kaum zu sehen ist. Bei manchen Anämien, z. B. bei Bleivergiftung, kommen in den roten Blutkörperchen kleine punktförmige Körner vor, die sich mit basischen Farbstoffen intensiv färben (basophile Punktierung). Über den Begriff der sauren und basischen Farbstoffe siehe das Kapitel Mikroorganismen.

Blutplättchen (Bizzozero) sind farblose, platte, runde Scheiben von 2–4 μ Durchmesser; sie verändern sich ausserhalb der Gefässe sehr rasch; sie kommen in sehr wechselnder Menge im Blut vor und beteiligen sich im hohen Grade an der Thrombenbildung (Blutplättchen-Thromben), sie spielen eine wichtige Rolle bei der Fibringerinnung (s. S. 102). Die Blutplättchen stammen wahrscheinlich als Abschnürungsprodukte her von grossen Zellen des Knochenmarks, den Megakaryozyten, welche bisweilen auch im kreisenden Blut angetroffen werden. Die Zahl der Blutplättchen im cbmm Blut beträgt in der Norm 200 000 bis 250 000. Bei der perniziösen Anämie, bei hämolytischem Ikterus und anderen Blutkrankheiten, die sich durch mangelhafte Gerinnungsfähigkeit des Blutes auszeichnen, ist die Menge der Blutplättchen sehr gering, bei der Chlorose und bei sekundären Anämien vermehrt.

Unter den weissen Blutkörperchen werden folgende Formen unterschieden (s. Tafel):

1. Lymphozyten, die etwa die Grösse eines roten Blutkörperchens darbieten und einen runden, bisweilen leicht eingebuchteten grobbalkigen Kern mit Kernkörperchen besitzen. Der Protoplasmaleib der Lymphozyten stellt nur einen schmalen Saum um den Kern dar und färbt sich mit basischen Anilinfarben, z. B. mit Methylenblau sehr intensiv; das Protoplasma der Lymphozyten erweist sich also als basophil. Bei Färbung mit der Giesmascchen Methode zeigen sich in vielen Lymphozyten rötlich gefärbte Körnchen (Azurgranula).

Neben diesen kleinen Lymphozyten unterscheidet Ehrlich noch die grossen Lymphozyten, die sich durch grösseren chromatinärmeren Kern und einen etwas breiteren Protoplasmaleib auszeichnen und im übrigen den kleinen Formen gleichen (runder Kern, basophiles, nicht gekörntes Protoplasma). Die grossen Lymphozyten pflegen im normalen Blut kaum vorzukommen, sie finden sich hauptsächlich unter krankhaften Verhältnissen, und zwar bei manchen Hyperplasien der Lymphdrüsen benigner

und maligner Art. Vor allem kommen sie in gewaltiger Zahl bei akut verlaufenden lymphatischen Leukämien vor. Die grossen Lymphozyten dürften als Jugendformen der kleinen Lymphozyten aufzufassen sein. Sehr grosse Lymphozyten mit wenig differenziertem, locker gebautem Kern werden als Lymphoblasten, also als unreife Jugendformen bezeichnet, sie kommen bei schweren Formen der lymphatischen Leukämie vor.

Die Lymphozyten machen im Blute des Erwachsenen ungefähr 25% aller weissen Blutkörperchen aus (bei Kindern 50%). Bei der lymphatischen Leukämie sind sie bedeutend vermehrt (auf 80 bis 95%). Eine Vermehrung der Lymphozyten auf 40 bis 60% aller weisser Blutkörperchen findet sich auch bei der Basedowschen Krankheit und anderen Formen der Hyperthyreose, ferner bei lymphatischer und asthenischer Konstitution. Die Lymphozyten stammen aus dem lymphatischen Gewebe, das im ganzen Körper zerstreut ist, vorwiegend aus den Lymphdrüsen, den Follikeln der Milz, der Mandeln, des Darms und anderer Organe, ferner finden sie sich auch im Knochenmark vor. Bei lymphatischer Leukämie sind sie sowohl in den vergrösserten Lymphdrüsen, wie auch in der Milz und im Knochenmark gewaltig vermehrt. Eine Verminderung der Lymphozyten (Lymphopenie) findet sich (auf 10 bis 5%) bei allen jenen Erkrankungen, wo das Lymphdrüsen-gewebe in grossem Umfang durch Granulationsgewebe oder Karzinom oder Sarkom durchwuchert und verdrängt ist, z. B. beim Granulom oder bei allgemeiner Drüsenkarzinomatose.

Wenn der Kern der grossen Lymphozyten eingebuchtet, nierenförmig und das Protoplasma sehr basophil ist, spricht man von „Riederformen“.

Bei manchen Blutkrankheiten kommen grosse Lymphozyten vor, von denen sich bisweilen nicht sicher entscheiden lässt, ob sie den grossen mononuklearen Leukozyten zuzurechnen sind, da sich unter den grossen Lymphozyten oft atypische Formen finden.

2. Grosse mononukleäre Leukozyten, grosse Zellen mit mächtigem Protoplasmaleib, der sich nur schwach färbt, und homögen, also frei von Körnchen (Granula) ist. Diese Zellen kommen konstant im normalen Blut vor, aber nur in geringer Zahl. Wenn diese Zellen nicht einen runden, sondern einen eingebuchteten Kern aufweisen, werden sie als Übergangsformen bezeichnet, weil Ehrlich früher vermutete, dass sie Übergangsformen zu den polymorphkernigen neutrophilen Leukozyten seien. Doch hat sich diese Anschauung als irrig erwiesen. Grosse mononukleäre Zellen und die sogenannten Übergangs-

formen zusammen machen ungefähr 1—10 % aller weissen Blutkörperchen im normalen Blut aus.

3. Die polymorphkernigen Leukozyten sind durch einen gelappten chromatinreichen Kern ausgezeichnet, der sich mit basischen Farben intensiv färbt und kein Kernkörperchen enthält. Diese Leukozyten übertreffen an Grösse die Lymphozyten, ihr Protoplasmaleib ist azidophil, d. h. er färbt sich schwach rosa und enthält eine grosse Menge feinsten Körnchen, welche sich mit dem Farbgemisch von Jenner-May rosa oder rot-violett, nach Giemsa karminrot färben (neutrophile Granula). Im normalen Blute stellen die polymorphkernigen Leukozyten bei weitem die grösste Zahl der weissen Blutkörperchen dar, ungefähr 70 %. Die polymorphkernigen Leukozyten zeichnen sich vor anderen weissen Blutkörperchen durch ihre grosse aktive Bewegungsfähigkeit aus, sie treten in entzündeten Geweben aus den Blutgefässen aus, und der Eiter bei akuten Prozessen enthält ausschliesslich diese Form von Leukozyten, welche dann auch als Eiterkörperchen bezeichnet werden. Da die polymorphkernigen Leukozyten auch auf die Oberfläche der Schleimhäute auswandern, so finden sie sich in den Sekreten der Luftwege und auch des Mundes, des Rachens, Magendarmkanals und der Blase vor. Je nach dem Grad der Reifung ist der Kern mehr oder weniger stark eingebuchtet und man nimmt an, dass die Leukozyten mit wenig gelapptem Kern die jüngeren, diejenigen mit zahlreichen Kernlappen die älteren Formen sind (Arneth).

Die polymorphkernigen neutrophilen Leukozyten enthalten Fermente, und zwar ein eiweissverdauendes Ferment, das beim Zerfall der weissen Blutkörperchen frei wird und im Eiter, bei der Lösung der Pneumonie und bei anderen „autolytischen“ Prozessen seine Wirkung entfaltet. Ferner enthalten sie ein oxydierendes Ferment und da diese Oxydase nur den polymorphkernigen neutrophilen Leukozyten und besonders ihren Vorstufen, nicht aber den anderen Formen der weissen Blutkörperchen, z. B. nicht den Lymphozyten zukommt, so kann die Oxydasereaktion zur Unterscheidung der Vorstufen der myeloiden und lymphatischen weissen Blutzellen verwendet werden:

Herstellung der Lösungen zur Oxydasereaktion:

1. Alkalische α -Naphthollösung: 1 g α -Naphthol wird mit 100 ccm Aqua dest. zum Kochen erhitzt und tropfenweise wird solange konzentrierte Kalilauge zugesetzt, bis sich das geschmolzene α -Naphthol vollständig gelöst hat. Die Lösung ist vor Gebrauch zu filtrieren.

2. Lösung von 1 g Dimethylparaphenylendiamin in 100 ccm Aqua dest. in der Kälte. Die Lösung ist erst nach einigen Tagen brauchbar.

Oxydasereaktion: Die Präparate werden in 4% Formol 2 Stunden fixiert. Hierauf wird das Präparat 3 Minuten in die angegebene 1%ige

wässrige α -Naphthollosung gebracht und ohne Trocknen oder Abspülen solange in eine 1%ige Lösung von Dimethylparaphenyldiamin gelegt, bis das Präparat eine deutlich blaue Farbe angenommen hat.

Als eosinophile Zellen bezeichnet Ehrlich solche Leukozyten, in deren Zellenleib eine Menge grober fettartig glänzender Granula sich findet, die sich bei der Färbung des Bluttrockenpräparates mit Eosinlösung intensiv rot tingieren. Da das Eosin ein saurer Farbstoff ist, kann man diese Körnchen im Gegensatz zu den basophilen und neutrophilen auch als azidophil bezeichnen. Die eosinophilen Leukozyten sind im normalen Blut konstant, aber in schwankender, meist nur geringer Menge vorhanden und betragen ungefähr 1 bis 4 % aller weissen Blutkörperchen. Bei der myeloischen Leukämie ist die absolute Zahl der eosinophilen Zellen meist bedeutend vermehrt. Im normalen Blut zeigen die eosinophilen Zellen zumeist einen zweilappigen Kern. Im leukämischen Blut kommen auch grössere eosinophile Zellen vor mit einem sehr grossen, blassen, runden Kern, nach dem Typus der Myelozyten (siehe S. 114). Ausserdem sind die eosinophilen Leukozyten vermehrt (bis zu 10 % und mehr) im Blute der Asthmatiker und in dem bei Trichinose (bis 60 %). Auch bei manchen anderen Wurmkrankheiten, Bandwurm, Echinococcus, Ankylostomum, Ascaris, Trichocephalus, kommt Vermehrung der eosinophilen Leukozyten im Blut vor. Schliesslich auch bei Scarlatina, bei Enteritis membranacea, und (bis zu 50 %) bei manchen schweren Hautkrankheiten, sowie hin und wieder bei malignen Neoplasmen, z. B. Sarkomen, Granulomen und Karzinomen und im anaphylaktischen Shock. Dagegen fehlen die eosinophilen Leukozyten fast ganz im Blute bei Typhus abdominalis und bei vielen anderen schweren Infektionskrankheiten, meistens auch bei der perniziösen Anämie.

Mastzellen. Mit diesem Namen wurden von Ehrlich Leukozyten bezeichnet, in deren Protoplasma grobe unregelmässige, oft stäbchenförmige Körner liegen; diese Körner sind basophil, d. h. sie färben sich intensiv mit basischen Anilinfarben, nehmen dabei aber einen anderen Farbenton an als die Kerne; sie erscheinen nach Färbung mit Methylenblau nicht blau, sondern violett (metachromatisch), während die Kerne schwach blau sind. Die Mastzellengranula sind sehr leicht in Wasser löslich und erscheinen deshalb im gefärbten und stark mit Wasser gespülten Präparat oft als Vakuolen. Man spüle deshalb nicht zu stark mit Wasser ab. Diese Mastzellen kommen im normalen Blut nur in geringer Menge vor, in grösserer bei

Leukämie. Hin und wieder trifft man Leukozyten, in deren Zelleib Granula verschiedener Art vorhanden sind, so z. B. eosinophile und basophile.

Als Myelozyten bezeichnet man eine Leukozytenart, welche im normalen Blut nicht vorhanden ist. Sie haben ihren Namen daher, dass sie in grosser Menge im normalen roten Knochenmark gefunden werden. Sie sind von wechselnder Grösse, oft sehr gross und zeigen einen grossen runden Kern von feinvabiger Struktur mit Kernkörperchen, der sich nur schwach färbt. Man darf als allgemeine Regel aufstellen, dass die jugendlichen Kerne einen locker gefügten mehr wabigen Bau und schwächere Färbbarkeit darbieten, während reife und ältere Kerne eine kompakte Struktur aufweisen, mehr zusammengezogen erscheinen und sich intensiver färben (chromatinreicher sind); im Protoplasma der Myelozyten finden sich feine neutrophile Granula von derselben Beschaffenheit, wie bei den polymorphkernigen Leukozyten. Da an den Kernen dieser Myelozyten sowohl im Knochenmark wie im kreisenden leukämischen Blut bisweilen Kernteilungsfiguren beobachtet werden, und da zwischen den Myelozyten und den reifen polymorphkernigen Leukozyten alle Arten von Übergangsformen vorkommen, muss man die Myelozyten als unreife Jugendformen der polymorphkernigen Leukozyten auffassen, die unter normalen Verhältnissen nicht in das Blut übertreten. Die Myelozyten unterscheiden sich von den unter 2. genannten grossen mononukleären Zellen dadurch, dass die letzteren keine Granula enthalten und bei Giemsa-Färbung ein graublaues Protoplasma zeigen, während dasjenige der Myelozyten blau und z. T. schwach rosa ist.

Die Myelozyten finden sich im kreisenden Blut bei der myeloischen Leukämie in gewaltiger Zahl, und in kleiner Zahl bei schweren Infektionskrankheiten (septischen Zuständen) und bei manchen Knochenmarksaffektionen.

Als Myeloblasten bezeichnet man Zellen vom Typus der Myelozyten, die aber durch das Fehlen der Granula und durch basophiles, also blaues Protoplasma ausgezeichnet sind. Da alle Übergänge von den nicht granulierten Myeloblasten zu den granulierten Myelozyten vorkommen, darf man die ersteren als Vorstufen der Myelozyten auffassen; sie finden sich bei Reizzuständen des Knochenmarks und besonders zahlreich bei schweren myeloischen Leukämien. Rein morphologisch lassen sie sich von den grossen Lymphozyten nicht zuverlässig unterscheiden, und man wird diese undifferenzierten unreifen Jugendformen deshalb nur dann als Myeloblasten ansprechen dürfen, wenn man gleichzeitig Myelozyten und wenig granulierten Übergänge zu diesen findet.

Übergangsformen zwischen den Myeloblasten und Myelozyten werden als Promyelozyten, solche zwischen Myelozyten und reifen polymorphkernigen Leukozyten als Metamyelozyten bezeichnet.

Als Türkische Reizungsformen bezeichnet man Zellen mit stark basophilem, meist vakuolisiertem breitem Protoplasma und relativ kleinem eingebuchtetem, feinwabigem Kern. Sie dürften als pathologisch entartete Myeloblasten aufzufassen sein und kommen vor bei Infektionskrankheiten (Scharlach, Anämie und Leukämie).

Die Zahl der roten Blutkörperchen beträgt in der Norm beim Manne durchschnittlich 5 Millionen, beim Weibe 4,5 Millionen im Kubikmillimeter.

Die Zahl der weissen Blutkörperchen schwankt zwischen 5500 und 8000 im Kubikmillimeter.

Eine Verminderung der Erythrozytenzahl (= Oligozythämie) findet sich bei den meisten anämischen Zuständen. Eine Vermehrung der Erythrozytenzahl wird als Polycythaemia rubra bezeichnet; sie kann 6, 8, ja 14 Millionen im Kubikmillimeter betragen. Eine Zunahme der Erythrozytenzahl findet normalerweise beim Aufenthalt im Hochgebirge statt; sie verschwindet alsbald wieder beim Übergang zu niederen Höhenlagen. Auch bei Bluteindickung wie bei Cholera und bei manchen Herzkrankheiten mit chronischer venöser Stauung zeigt sich die Zahl der roten Blutkörperchen vermehrt; Polyzythämie hohen Grades kann auch als scheinbar selbständiges Krankheitsbild auftreten, besonders bei Leuten mit Milzvergrößerung, mit Gicht und bei beginnender Schrumpfniere. In manchen Fällen ist die Polyzythämie mit Steigerung des Blutdruckes verbunden (Polycythaemia hypertonica). Die Gesichtsfarbe solcher Patienten ist hyperämisch, wie echauffiert, sie pflegen über Kopfweh und Schwindel zu klagen und neigen zu Schlaganfällen.

Auch die Leukozytenzahl kann krankhaft vermindert (unter 5500) oder gesteigert (über 8000 im Kubikmillimeter) sein. Im ersteren Falle spricht man von Leukopenie, im zweiten von Hyperleukozytose. An der Vermehrung und Verminderung der Leukozytenzahl können die verschiedenen Formen der weissen Blutkörperchen in sehr ungleicher Weise beteiligt sein. Leukopenie mit spezieller Abnahme der polymorphkernigen Zellen und mit Verschwinden der eosinophilen Leukozyten findet sich u. a. bei Typhus abdominalis, Masern und bisweilen bei schwerer Sepsis. Eine rasche Abnahme der Lymphozytenzahl (Lymphozytensturz) gilt bei Infektionskrankheiten als Signum mali ominis. Hyperleukozytose mit vorwiegender Vermehrung der polymorphkernigen Leukozyten wird bei allen jenen infektiösen Prozessen beobachtet, welche mit einer akuten und besonders mit einer lokalisierten Entzündung und Leukozytenemigration einhergehen, z. B. bei Erysipel, Scarlatina, Diphtherie, eitriger Meningitis, Fleckfieber und besonders auch bei der Pneumonie, wo die Hyperleukozytose in den Tagen kurz vor der Krisis die höchsten Werte (oft 20 000) erreicht und meist als günstiges Zeichen aufzufassen ist. Auch bei eitrigen Entzündungen im Bauchfellraum pflegt Hyperleukozytose aufzutreten, und die Zählung der weissen Blutkörperchen kann ein diagnostisches Hilfsmittel abgeben, um die eitrige Natur einer Entzündung des Wurmfortsatzes und seiner Umgebung (Epiry-

philitis oder Appendicitis) sowie auch der Gallenblase festzustellen. Bei sehr foudroyanten Invasionen hochvirulenter Infektionserreger, z. B. bei schwerer Perforationsperitonitis, pflegt jedoch die Hyperleukozytose zu fehlen und selbst einer Leukopenie Platz zu machen; dann ist die Leukopenie ein ungünstiges Zeichen. — Ausser bei Infektionskrankheiten kommt Hyperleukozytose auch vor bei Sarkomen und Karzinomen sowie bei anderen Krankheiten, welche mit Anämie und Kachexie einhergehen (kachektische Hyperleukozytose).

Untersuchungsmethoden des Blutes.

Für klinische Zwecke genügt es oft, in die gereinigte und getrocknete Fingerkuppe oder in das Ohrfläppchen mit einer scharfen Nadel oder besser mit einer Impfpflanzette einen raschen und tiefen Einstich zu machen, einen Blutstropfen ohne zu drücken vortreten zu lassen und diesen auf einem sorgfältig gereinigten Deckglas durch Auftupfen aufzufangen. Man lässt das Deckglas sofort auf einen bereit gehaltenen, gleichfalls sorgfältig gereinigten Objektträger fallen, wodurch das Blut in dünnster Schicht ausgebreitet wird, und untersucht mit starker (ungefähr 300maliger) Vergrößerung. — Man sieht alsdann im normalen Blut die roten Blutkörperchen sich bald in Geldrollenform aneinanderlegen und in einem Gesichtsfeld ungefähr 1 oder 2 Leukozyten. Falls eine grössere Anzahl von Leukozyten (10, 20 und mehr) im Gesichtsfeld vorhanden sind, so handelt es sich um Hyperleukozytose, jedoch ist zu ihrer genauen Feststellung eine Zählung der Leukozyten im Thoma-Zeisschen Apparat notwendig.

Um die Blutplättchen zur Anschauung zu bringen, bringt man einen Tropfen einer 14⁰/₁₀igen Magnesiumsulfatlösung auf die Fingerkuppe und sticht durch diesen ein. Statt der Magnesiumsulfatlösung kann man auch eine dünne, wässrige Lösung von Methylenblau mit 0,6⁰/₁₀ Kochsalz verwenden, welche die Blutplättchen und die Kerne der Leukozyten und der kernhaltigen roten Blutkörperchen färbt.

Zu feineren Untersuchungen des Blutes bedient man sich der Färbung des Trockenpräparates.

Man fängt einen kleinen, aus der Fingerkuppe vorquellenden Blutstropfen auf einem reinen Deckglase auf, legt ein anderes Deckglas darauf und verstreicht, indem man die beiden Deckgläser parallel auseinanderzieht, das Blut in dünnster Schicht. Oder man fängt das Blutstropfen auf einem Objektträger auf, taucht die schräg geneigte Kante eines anderen, geschliffenen Objektträgers in dieses Tropfen und schiebt sie (nach der Seite des grosseren Winkels) über den ersten Objektträger hin (die Deckgläser und Objektträger müssen vorher ganz besonders sorgfältig gereinigt sein, am besten indem man sie zuvor in konz. Schwefelsäure, dann in destill. Wasser, Alkohol und schliesslich Äther

legt und fern abtrocknet). Hierauf lasst man die Blutpräparate durch ein- oder mehrstündiges Liegen an der Luft vollständig trocken werden und fixiert sie. Dies geschieht, indem man die Blutpräparate 5 bis 10 Minuten in ein bedecktes Schälchen voll absoluten Methylalkohols einlegt, oder indem man sie 1 bis 2 Stunden in einem auf 110 bis 120° erhitzten Trockenkasten liegen lasst. Bei manchen Färbungen, z. B. der nach Jenner-May, ist der Methylalkohol schon in der Farblösung enthalten und es ist dann eine vorherige Fixierung nicht nötig.

Die einfachste Methode der Färbung der Blutpräparate ist diejenige nach Jenner-May, bei welcher als saurer Farbstoff das Eosin und als basischer das Methylenblau verwandt wird. Nach dieser Methode sind auch jene Präparate gefärbt, welche der eingefügten Farbentafel zur Grundlage dienen. Dieses Verfahren hat den Vorteil, dass eine vorherige Fixierung des Blutpräparates nicht nötig ist, dass es also weniger Zeit beansprucht. Man verwende das Originalfarbpulver von Grübler¹⁾, das in chemisch reinem wasserfreiem Methylalkohol (von Kahlbaum) zu $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{2}$ %iger Lösung aufgelöst und dann filtriert und sorgfältig verschlossen aufbewahrt wird. Die Anwendung der Tabloids von Burroughs-Wellcome oder von fertig zu beziehenden Lösungen gibt weniger gute Bilder.

Das auf dem Objektträger oder dem Deckglaschen in feinsten Schicht verteilte Blutpräparat wird nach volliger Trocknung an der Luft (1—3 Stunden) auf die Dauer von 2 Minuten in ein Glasgefäß gebracht, welches die Farbe, nämlich eine 0,25 %ige methylalkoholische Lösung von eosinsaurem Methylenblau enthält. Fixierung und Färbung erfolgt dabei gleichzeitig. Aus der Farblösung wird das Präparat in ein Gefäß mit destilliertem Wasser (dem man einige Tropfen der Farblösung zugesetzt hatte) übertragen und einige Minuten liegen gelassen (bei Anwendung von gewöhnlichem Brunnenwasser gelingt die Färbung unvollkommen). Hierauf wird das Präparat durch Auftupfen von Fliesspapier getrocknet und nach Befuchten mit einem Tropfen Zedernol ohne Anwendung eines Deckglases mit der Öl-Immersionlinse untersucht. Wenn das Präparat aufgehoben werden soll, so kann das Zedernol durch Xylol entfernt werden, man bringt einen Tropfen Kanadabalsam darauf und legt ein Deckglas auf. Bei dieser Färbung tingieren sich die roten Blutkörperchen rot, die Kerne blau, die eosinophilen Granula tiefrot, die neutrophilen Granula erscheinen als feine rote Pünktchen, die Mastzellgranula bräunlich violett.

Die Färbung nach Giemsa ist eine Modifikation des von Romanowski für die Färbung der Malariaplasmodien angegebenen Verfahrens; die Giemsa-Färbung eignet sich auch zur Darstellung der Spirochaeta pallida bei Syphilis und zur charakteristischen Färbung der roten und weissen Blutkörperchen. — Dieser Färbung liegt das Azur zugrunde, welches sich bei der Oxydation des Methylenblaus bildet. Dieses Azur kann eine Verbindung mit Eosin eingehen. Zur Färbung verwendet man die methylalkoholische Azur-Eosinlösung, welche fertig bei Grübler zu kaufen ist: Man legt das lufttrockene Blutpräparat zunächst zur Fixierung in wasserfreien reinen Methylalkohol für 2—3 Minuten ein, trocknet zwischen Fliesspapier und legt es dann für 10—15 Minuten in die Farblösung ein, welche durch eine wässrige Verdünnung der kaulfichen Farbstofflösung

¹⁾ Dr. G. Grübler u. Co., Leipzig, Liebigstr. 16.

erhalten wird. Diese Verdünnung muss jedesmal frisch in einem kleinen Maasszylinder bereitet werden, und zwar nimmt man auf je einen ccm destillierten Wassers einen Tropfen der Gie msaschen Farbstofflösung. Abspülung mit Wasser, Abtupfen mit Fliesspapier, Einbettung in Kanada-balsam. Die roten Blutkörperchen erscheinen bei der Gie msafärbung rot, die Kerne der Leukozyten und der kernhaltigen roten Blutkörperchen rotviolett, die eosinophilen Granula leuchtendrot, die neutrophilen Granula undeutlich violett, das basophile Protoplasma der Lymphozyten blau.

Die Gie msafärbung eignet sich besonders zur Darstellung der Kerne und der punktierten roten Blutkörperchen, sowie zu derjenigen der Lymphozyten. Zur Darstellung der neutrophilen Granula empfiehlt sich am meisten das Triazidgemisch, zur Färbung der Mastzellen und der eosinophilen Granula das Jenner-Maysche Verfahren, das letztere ist für die Praxis das bequemste.

Es empfiehlt sich sehr, die Blutpräparate zuerst mit Jenner-May-scher Farblösung vorzufärben und dadurch zu fixieren, und sie dann nachträglich noch der Gie msafärbung zu unterwerfen (kombinierte Färbung nach Pappenheim).

Für manche Zwecke eignet sich besonders die Färbung mit der Tri-azidmischung von Ehrlich. Die Blutpräparate werden nach Fixation durch Hitze für 10—15 Minuten in die aus Orange G, Säurefuchsin und Methylgrün zusammengesetzte Farblösung eingelegt. Diese Triazid-farbstofflösung kann fertig bei Grübler, Leipzig, bezogen werden. Die Flasche mit der Farbstofflösung darf vor dem Gebrauche nicht geschüttelt werden. Man färbt darin die Blutpräparate 10—15 Minuten lang, entfärbt kurz mit Wasser, trocknet und legt in Kanadabalsam ein. Bei dieser Färbung erscheinen die roten Blutkörperchen orange, die Kerne der Leukozyten grünlich bis blau, die eosinophile Körnelung ziegelrot, die „neutrophilen“ Körnchen der polymorphkernigen Leukozyten violettrot.

Die mit den vorgeannten Färbeverfahren tingierten Präparate sollen womöglich mit Öl-Immersionlinsen und unter Anwendung des Abbeschen Beleuchtungsapparates untersucht werden.

Zur Zählung der Blutkörperchen bedient man sich am besten des Apparates von Thoma-Zeiss. Dieser besteht aus einem gläsernen Kapillarröhrchen mit einer daran angeschmolzenen Ampulle, welches zur Aufsaugung und Verdünnung des Blutes dient, und einer Zählkammer. Man saugt einen durch tiefen Einstich in die trockene Fingerkuppe gewonnenen Blutstropfen möglichst rasch in das Kapillarröhrchen bis zur Marke 1,0 an, wischt die Spitze des Instrumentes ab und saugt die Verdünnungsflüssigkeit bis zur Marke 101 nach (als Verdünnungsflüssigkeit verwendet man 3%ige Kochsalzlösung oder die Hayemsche Lösung: Hydrargyrum bichlorat. corrosiv. 0,5, Natrium sulfuric. 5,0, Natr. chlorat. 1,0, Aqua destillata 200,0). Man schüttelt den Mischapparat gut durch, entfernt die ersten Tropfen aus der Kapillare durch Ausblasen und bringt dann einen kleinen Tropfen in die Mitte der Zählkammer;

hierauf drückt man das sorgfältig gereinigte Deckplättchen leicht an und zählt eine grössere Anzahl der am Boden der Kammer eingeritzten Quadrate durch. Hat man mindestens 1000 Blutkörperchen gezählt, so lässt sich die Menge der Blutkörperchen, welche in einem Kubikmillimeter Blut enthalten sind, berechnen, da die Verdünnung des Blutes (1: 100), sowie die Tiefe der Zählkammer bekannt ist. Die Thoma-Zeissche Zählkammer hat eine Tiefe von $\frac{1}{10}$ mm; ein kleines Quadrat zeigt eine Fläche von $\frac{1}{400}$ qmm; der Raum über einem solchen kleinen Quadrat beträgt demnach $\frac{1}{4000}$ cmm, oder der Raum über vier kleinen Quadraten = $\frac{1}{1000}$ cmm. Man hat also die Durchschnittszahl der über einem kleinen Quadrat gezählten Anzahl roter Blutkörperchen (d. h. die Gesamtsumme der Blutkörperchen, dividiert durch die Zahl der durchgezählten Quadrate) mit 400 000 zu multiplizieren. Zweckmässig zählt man immer vier nebeneinander zu einer Kolumne angeordnete kleine Quadrate auf einmal durch, zieht aus einer grösseren Anzahl von Zählungen das Mittel und multipliziert diese Zahl, welche die in je vier Quadraten enthaltene Blutkörperchenmenge ausdrückt, mit 100 000. — Bei annähernd normaler Erythrozytenzahl sowie bei Polyzythämie ist es zweckmassiger, die Verdünnung des Blutes statt 1: 100 zu 1: 200 zu nehmen (bis zur Marke 0,5 des Mischapparates). In diesem Fall hat man das Resultat noch mit 2 zu multiplizieren.

Zur Zählung der weissen Blutkörperchen verwendet man eine ähnliche Pipette, die jedoch eine Verdünnung des Blutes von 1: 10 ermöglicht und nimmt als Verdünnungsflüssigkeit eine 1 %ige Eisessiglösung in Wasser, wodurch die roten Blutkörperchen unsichtbar gemacht werden, während die Leukozyten erhalten bleiben. Man zählt dann in der Zeisschen Zählkammer die Leukozyten, welche sich in allen Quadraten der ganzen Zählkammer finden, und da alle Quadrate zusammen einen Flächeninhalt von einem Quadratmillimeter besitzen und da die Höhe der Kammer $\frac{1}{10}$ Millimeter beträgt, so ergibt diese Zählart die Menge der in einem Zehntel Kubikmillimeter enthaltenen Leukozyten. Hat man die Verdünnung 1: 10 gewählt, so hat man also die erhaltene Zahl mit 100 zu multiplizieren, um die in einem Kubikmillimeter Blut enthaltenen weissen Blutkörperchen zu erfahren. Statt der gewöhnlichen Zählkammer kann für die Leukozytenzählung zweckmässig eine Kammer Verwendung finden, welche eine grössere Anzahl abgeteilter Felder enthält.

Bei der Burkerschen Zahlkammer ist die Einrichtung getroffen, dass man die Deckplatte vor der Beschickung mit der Blutverdünnung fest andrückt und somit die Kammerhöhe ein für allemal festlegt. Sehr zu empfehlen ist die Zahlkammer nach Neubauer, welche eine grossere Netzteilung darbietet und deshalb sowohl für die Zählung der roten wie auch der weissen Blutkörperchen bequemer ist.

Um festzustellen, in welchem Mengenverhältnis die einzelnen Formen der weissen Blutkörperchen im Blut vorhanden sind, ermittelt man zunächst nach dem eben beschriebenen Verfahren in der Zeiss'schen Zahlkammer die Gesamtzahl der weissen Blutkörperchen, sodann werden einige Blutstropfen auf Objektträger fein ausgestrichen und nach der Jenner-Mayschen, Giemsa'schen oder einer anderen der oben angeführten Färbungsmethoden gefärbt. In diesem gefärbten Bluttrockenpräparat werden unter Anwendung der Öl-Immersionlinse und am besten mittels eines verschiebbaren Objektisches ungefähr 300—500 weisse Blutkörperchen durchmustert und es wird gezählt, wie viele von ihnen jeder einzelnen Form der Leukozyten zugehören. Aus den so gewonnenen Zahlen lässt sich nicht nur berechnen, in welchem relativen Mengenverhältnis die einzelnen Leukozytenformen zur Gesamtzahl der weissen Blutkörperchen (diese = 100 gesetzt) stehen, sondern es lassen sich auch die absoluten Zahlen feststellen, in welchen die einzelnen Leukozytenformen im Kubikmillimeter Blut enthalten sind. — Die in der Tabelle auf S. 124 angeführten Beispiele verschiedener Blutkrankheiten erläutern diese Zahlungsergebnisse.

Zur Bestimmung des Hämoglobingehaltes des Blutes kann man sich des Hämometers von Sahli oder des Kolorimeters von Autenrieth und Koenigsberger bedienen.

Der von Sahli angegebene Apparat enthält in einem zugeschmolzenen Glasröhrchen eine Hämatinlösung von bekanntem Gehalt. Mittels einer beigegebenen feinen Pipette werden aus einem der Fingerbeere entnommenen Blutstropfen 20 cmm Blut abgemessen und in ein kalibriertes Röhrchen ausgeblasen und ausgewaschen. In dieses Röhrchen war vorher bis zur Marke 10 eine $\frac{1}{10}$ Normal-Salzsäurelösung eingefüllt worden. Man wartet 10 Minuten, bis das rote Hämoglobin des Blutes durch die Salzsäure in braunes salzsaures Hämatin verwandelt worden ist und setzt dann vorsichtig tropfenweise so lange Wasser (nicht Salzsäure!) zu, bis die Farbe der Blutverdünnung der des Kontrollröhrchens vollkommen gleich ist. Bei normalem Blut ist Farbgleichheit erreicht bei einer Verdünnung, der die Marke 100 entspricht. Bei hämoglobinärmerem Blut tritt die Farbgleichheit bereits bei geringerer Verdünnung ein. Nach 10 Minuten wird abgelesen. Man kann an den Teilstrichen des Röhrchens direkt ablesen, wieviel Hämoglobin im Verhältnis zum normalen Hämoglobingehalt in dem unter-

suchten Blut vorhanden ist, wobei der normale Wert = 100 gesetzt ist. Bei sehr hämoglobinem Blut misst man die doppelte Menge Blutes ab und dividiert das erhaltene Resultat durch 2. — Es ist dringend notwendig, das Sahlische Farbstoffröhrchen nicht unnütz dem Licht auszusetzen, da es sonst abblasst. — Ferner muss kontrolliert werden ob das Farbröhrchen noch dem normalen Hämoglobinwert entspricht oder blosser ist, in letzterem Fall ist eine Korrektur notwendig.

Eine Verbesserung des Sahlischen Prinzips stellt das Kolorimeter von Autenrieth-Koenigsberger dar. Die Vergleichslosung befindet sich in einem Glaskeil, der in seiner Längsrichtung verschoben werden kann. Dem Untersucher ist nur ein kleiner Teil des Keils durch ein schmales Fenster sichtbar. Von dem zu untersuchenden Blut werden mit der Pipette 20 cmm abgemessen, in den Glastrog des Apparates ausgeblasen und ausgewaschen, der zuvor mit etwa 1 cmm $\frac{1}{10}$ Normalzäure gefüllt worden war, sodann füllt man den Trog genau bis zur Strichmarke (2 cm) mit der Säure auf, mischt gut durch, lässt fünf Minuten stehen und bringt den Trog in den Apparat. Man verschiebt den Keil bis Farbgleichheit eingetreten ist und liest den Skalenwert ab.

Hat man mit dem Thoma-Zeisschen Zählapparat die Zahl der in einem Kubikmillimeter Blut enthaltenen roten Blutkörperchen bestimmt und unter Anwendung eines der eben beschriebenen Hämoglobinometer den Gehalt des Blutes an Blutfarbstoff ermittelt, so kann man daraus berechnen, in welchem Verhältnis die Hämoglobinmenge zur Erythrozytenzahl steht. Diese Verhältniszahl wird als Farbeindex der roten Blutkörperchen bezeichnet. Man setzt zu diesem Zweck die normale Erythrozytenzahl von 5 Millionen im Kubikmillimeter = 100 und ebenso den normalen Hämoglobingehalt von 14 g in 100 ccm Blut = 100. Bei dieser Art der Berechnung ergibt sich also für das normale Blut ein Verhältnis des Hämoglobingehaltes zur Erythrozytenzahl wie 100 : 100 oder 1 : 1 und der Farbeindex ist = 1. Sehr bequem lässt sich der Farbeindex berechnen, indem man den gefundenen Hämoglobinwert durch die mit 2 multiplizierten ersten beiden Ziffern der Erythrozytenzahl dividiert,

z. B. bei 50% Hb. und 2 500 000 Roten ist der Farbeindex = $\frac{50}{2 \times 25} = 1$.

Ist die Hämoglobinmenge stärker vermindert als die Zahl der roten Blutkörperchen, so wird der Farbeindex kleiner als 1, hat dagegen die Zahl der roten Blutkörperchen starker abgenommen als der Hämoglobingehalt, so ist der Farbeindex grosser als 1, d. h. die einzelnen roten Blutkörperchen haben einen grosseren Hämoglobingehalt als im normalen Blut. Der Farbeindex pflegt vermindert zu sein (Oligochromämie) bei der Chlorose und den sekundären Anämien, er ist erhöht (grösser als 1) bei der perniziösen Anämie und bisweilen bei myeloischer Leukämie.

Diagnostik der Blutkrankheiten.

Nach starken Blutverlusten, z. B. nach einer Magenblutung, sinkt in den nächsten Tagen sowohl die Menge der roten Blutkörperchen im Kubikmillimeter als auch der Hämoglobingehalt bedeutend, bis auf 50% des Normalen und darunter. Dies kommt dadurch zustande, dass zunächst

aus dem Gewebe eine Wasseraufnahme in das Blut stattfindet, wodurch eine Blutverdünnung, also eine Wiederherstellung der gesamten Blutmenge, und damit eine genügende Füllung der Blutgefässe erzeugt wird. Die Zahl der Leukozyten sinkt nicht, sondern erfährt meist eine gewisse Vermehrung (posthämorrhagische Hyperleukozytose). In der Regenerationsperiode steigt die Menge der roten Blutkörperchen rascher als die des Hämoglobins, so dass in einer gewissen Periode der Regeneration die Zahl der roten Blutkörperchen wieder normale Werte erreicht haben kann, während der Hämoglobingehalt noch bedeutend unter der Norm steht. Der Färbeindex ist alsdann kleiner als 1.

Auch bei den anderen sekundären Anämien: bei Krebs, Tuberkulose, ferner Bantischer Krankheit, Malaria, Bleivergiftung, Ankylostomiasis, Nephritis etc. ist die Zahl der roten Blutkörperchen, noch mehr der Hämoglobingehalt und damit der Färbeindex herabgesetzt, die Menge der weissen Blutkörperchen kann vermehrt sein, diese gehören überwiegend den polymorphkernigen Formen an.

Bei Chlorose (Bleichsucht) ist der Hämoglobingehalt stark herabgesetzt, jedoch die Zahl der roten Blutkörperchen meist wenig. Die letzteren erscheinen daher sehr blass mit grosser Delle und der Färbeindex ist bedeutend vermindert. Die weissen Blutkörperchen pflegen nicht oder nur ganz wenig vermehrt zu sein. Die Zahl der Blutplättchen ist meist sehr gross und die Gerinnbarkeit ist erhöht. Das Blutbild bei Chlorose ist also das gleiche wie im Regenerationsstadium der posthämorrhagischen Anämie, und es ist demnach nicht möglich, durch die Blutuntersuchung allein zu entscheiden, ob eine Chlorose oder eine sekundäre Blutarmut nach einer schweren Blutung, z. B. infolge eines Magengeschwürs oder eines Abortus, vorliegt.

Bei progressiver perniziöser Anämie ist die Zahl der roten Blutkörperchen sehr erheblich, oft bis auf eine Million und selbst bis auf 500 000 herabgesetzt, der Hämoglobingehalt ist nicht in demselben Maasse vermindert, so dass die roten Blutkörperchen zum Teil hamoglobinreicher sind als in der Norm und sich deshalb mit Eosin abnorm stark färben. Der Färbeindex der Erythrozyten ist also grösser als normal (grösser als 1). Dieses Verhalten ist besonders charakteristisch für die perniziöse Anämie. Die roten Blutkörperchen sind ausserdem von sehr verschiedener Grösse und Form (Poikilozytose). Als bezeichnend für perniziöse Anämie gilt das Vorkommen sehr grosser roter Blutkörperchen (Megalozyten) und besonders sehr grosser kernhaltiger roter Blutkörperchen (Megaloblasten); die Menge der weissen Blutkörperchen ist gleichfalls vermindert (im Gegensatz zur sekundären Anämie). Die Menge der Blutplättchen und die Gerinnbarkeit des Blutes ist vermindert, das Blutserum ist zum Unterschied von der Chlorose auffallend dunkel gefärbt.

Die *Bothriocephalus*-Anämie liefert nahezu das gleiche Blutbild wie die progressive perniziöse Anämie und ist als besondere Form dieser letzteren zu bezeichnen.

In betreff der Leukozytose (besser Hyperleukozytose), der Leukopenie und Polyzythämie siehe S. 115.

Die Leukämie zeichnet sich dadurch aus, dass die Zahl der Leukozyten sehr bedeutend vermehrt ist. In den Anfangsstadien dieser Krankheit, bei welchen die Vermehrung der weissen Blutkörperchen noch nicht vorhanden ist oder gering sein kann, darf die Diagnose der Leukämie

nur dann gestellt werden, wenn sich im weiteren Verlaufe eine rasche Zunahme der Leukozyten geltend macht, und wenn die Färbung des Blutrockenpräparates ein Überwiegen der rundkernigen Leukozyten, also der Myelozyten oder der Lymphozyten nachweist. Bei der Leukämie ist die Menge der roten Blutkörperchen sowie des Hämoglobins oft vermindert. Durch Röntgenbestrahlung kann die Zahl der Leukozyten bei Leukämie bedeutend herabgesetzt werden.

Man unterscheidet:

1. Die lymphatische Leukämie, die mit Schwellung der Lymphdrüsen und Hyperplasie aller lymphatischen Gewebe einhergeht; sie ist charakterisiert durch eine Vermehrung der Lymphozyten. Manche Fälle von lymphatischer Leukämie verlaufen akut, fieberhaft, unter dem Bild einer bösartigen hämorrhagischen Diathese, ähnlich wie Skorbut. Diese akuten Fälle sind meist durch das Vorwiegen der unreifen grossen Lymphozyten und Lymphoblasten ausgezeichnet. Im Knochenmark finden sich dabei fast ausschliesslich Lymphozyten in ungeheurer Zahl (lymphoide Entartung des Knochenmarks). Milz meist vergrössert.

2. Die myeloische (früher als lienal myelogene bezeichnete) Leukämie. Bei dieser ist die Milz sehr bedeutend vergrössert und stets auch das Knochenmark verändert. Im Blut finden sich im Gegensatz zu der vorigen Form nicht die Lymphozyten, sondern die grossen Leukozyten vermehrt, und zwar die Myeloblasten, die Myelozyten und ihre Übergänge zu den polymorphkernigen Leukozyten und diese selbst. Ausserdem kommen Myelozyten mit eosinophiler Kornelung und zahlreiche kernhaltige rote Blutkörperchen vor; manchmal erfahren auch die Mastzellen eine bedeutende Vermehrung. Im Knochenmark findet sich eine abundante Vermehrung der Myelozyten sowie der kernhaltigen roten Blutkörperchen und man muss annehmen, dass aus dem Knochenmark die unreifen Jugendformen der polymorphkernigen Leukozyten und der roten Blutkörperchen in das Blut ausgeschwemmt werden.

Im Leichenblut, jedoch nicht im frischen Blutpräparat des Lebenden, finden sich bei der myeloischen Leukämie häufig Charcot-Leyden'sche Kristalle.

Unter dem Namen der Pseudoleukämie fasst man solche Fälle zusammen, bei welchen entweder eine mächtige Schwellung der Lymphdrüsenpakete, wie bei der lymphatischen Leukämie, oder eine bedeutende Vergrösserung der Milz und Leber, wie bei der myeloischen Leukämie vorhanden ist, bei denen aber die charakteristische Vermehrung der weissen Blutkörperchen fehlt. Das Blut verhält sich vielmehr normal oder zeigt nur eine gewisse Verminderung der roten Blutkörperchen und des Hämoglobins und eine ungefähr normale Zahl der weissen Blutkörperchen.

Unter den sehr verschiedenen Krankheitsgruppen, die früher mit dem Sammelnamen der Pseudoleukämie bezeichnet worden waren, kann man jetzt folgende Krankheitsbilder unterscheiden:

Die lymphatische Pseudoleukämie geht ebenso wie die lymphatische Leukämie mit der Bildung grosser Lymphdrüsenpakete, namentlich am Hals, in den Achselhöhlen und den Leistenbeugen, oft auch mit Schwellung der Milz einher, und zwar sind diese Schwellungen durch Wucherung echten lymphoiden Gewebes bedingt. Diese lymphatische Pseudoleukämie kann bisweilen im weiteren Verlauf in richtige lymphatische

	Normal	Chlorose	Perniziöse Anämie	Hyperleukozytose ¹⁾	Myeloische Leukämie	Lymphatische Leukämie
Rote Blutkörperchen	5000000 = 100% der Norm	4350000 = 87% d. N.	1200000 = 24% d. N.	4655000 = 93% d. N.	2750000 = 55% d. N.	2500000 = 50% d. N.
Hämoglobin	14 g = 100%	56% 56 : 87 = 0,64	37% 37 : 24 = 1,54	90% 90 : 93 = 0,97	50% 50 : 55 = 0,99	35% 35 : 50 = 0,7
Farbindex	100 : 100 = 1	8700	2500	19600	460000	500000
Leukozyten	7000 im cmm					
Von den Leukozyten sind:	von 100 im cmm	von 100 im cmm	von 100 im cmm	von 100 im cmm	von 100 im cmm	von 100 im cmm
Lymphozyten	25% = 1750	24% = 2088	45,2% = 1130	10% = 1960	1% = 4600	90% = 450000
Neutrophile polymorphkernige	71% = 4970	73% = 6351	53,5% = 1337,5	84,5% = 16562	33% = 151800	7% = 35000
Neutrophile Myelozyten	0	0	0	0	35% = 161000	0
Grosse Mononukleäre und Übergangsformen	1% = 70 (auch 2 bis 10%)	0,5% = 43,5	1,3% = 32,5	5,5% = 1078	15% = 69000	1% = 5000
Eosinophile	2,5% = 175	2% = 174	0	0	6% = 27600	2% = 10000
Mastzellen	0,5% = 35	0,5% = 43,5	0	0	10% = 46000	0

¹⁾ Bei einem Fall von Pneumonie.

tische Leukämie übergehen, indem das Blut, welches lange Zeit normal war, oder nur ein relatives Überwiegen der Lymphozyten gezeigt hatte, allmählich oder mit einem Male eine bedeutende Vermehrung der Lymphozyten erfährt. Man kann geradezu von einem Einbruch der Lymphozyten aus den Lymphdrüsen ins kreisende Blut sprechen. Die lymphatische Pseudoleukämie kann deshalb als aleukämisches Vorstadium oder aleukämische Form der lymphatischen Leukämie aufgefasst werden.

Als malignes Granulom oder als Hodgkinsche Krankheit im engeren Sinne bezeichnet man eine gleichfalls mit Drusenschwellungen, zumal des Halses, und mit Milztumor einhergehende chronische unheilbare Erkrankung, bei welcher in den erkrankten Organen (Lymphdrüsen, Milz, Leber) eine Wucherung nicht von lymphoiden Zellen, sondern von jugendlichen Bindegewebszellen, sogenanntem Granulationsgewebe, stattfindet. Dieses Granulationsgewebe kann später in faseriges Bindegewebe übergehen. Das Blut zeigt eine progrediente Abnahme der roten Blutkörperchen, sowie eine oft hochgradige Verminderung der Lymphozyten. Die eosinophilen Leukozyten können vermehrt oder vermindert sein. Die Krankheit geht oft mit periodisch sich wiederholenden fieberhaften Temperatursteigerungen und mit Diazoreaktion im Harn einher und führt unter schwerer Anämie und Kachexie zum Tode.

Als Lymphosarkom und Lymphosarkomatose bezeichnet man die Entwicklung richtigen Sarkomgewebes, das von den Lymphdrüsen ausgeht, aber nach Art bosartiger Geschwülste auf die Nachbargewebe übergreift und sich diffus, z. B. im Mediastinum, verbreitet. Das Blut zeigt kein charakteristisches Verhalten, aber bisweilen eine mächtige Vermehrung der eosinophilen Leukozyten und eine Abnahme der Lymphozyten.

Unter den Krankheitsfällen, die man früher als lienale Pseudoleukämie bezeichnete, und die sehr verschiedene Genese darbieten dürften, ist vor allem die Bantische Krankheit zu nennen: langsam fortschreitende Vergrosserung von Milz und Leber, schliesslich Aszites und Kachexie. Blut nicht charakteristisch, bald Vermehrung, bald Verminderung der weissen Blutkörperchen und speziell der Eosinophilen. Wassermannsche Reaktion sehr häufig positiv.

Die auf den Tabellen (S. 124 und S. 126—128) zusammengestellten Beispiele verschiedener Blut- und Infektionskrankheiten sollen das Gesagte erläutern und zeigen, in welcher Weise die Auszählung der einzelnen Leukozytenformen Verwendung findet. Es ist dabei nicht nur angegeben, in welchem prozentualen Verhältnis sich die einzelnen Leukozytenformen auf die Gesamtzahl der weissen Blutkörperchen verteilen, sondern es sind auch die absoluten Mengen der verschiedenen Leukozytenarten im Kubikmillimeter berechnet. Es ist zu berücksichtigen, dass in den ersten Lebensjahren die Lymphozyten einen höheren Prozentsatz darbieten, als beim Erwachsenen, z. B. im ersten Lebensjahr 50%.

Blutbild der Infektionskrankheiten.

Krankheit	Leukozytenzahl	Eosinophile	Lymphozyten	Bemerkungen
Typhus abd. u. Paratyphus	vermindert	fehlen	relat. vermehrt	Blutplättchen vermindert.
Typhus exanthem.	vermehrt	—	—	—
Scharlach	vermehrt	vermehrt	—	In schweren Fällen oft punktierte Erythrozyten.
Masern	vermindert	vermindert oder 0	relat. vermindert	während der Inkubation Leukozytose.
Röteln	vermindert	normal	relat. vermehrt	—
Variola	vermehrt	vorhanden	vermehrt	viele große Lymphoz.
Varizellen	normal	normal	—	—
Diphtherie	vermehrt	vermindert	—	Myelozyten bei Kindern häufig nach der Seruminjektion bei Kindern oft Eosinophilie.
Angina	vermehrt	normal oder vermindert	—	—
Erysipel	vermehrt	fehlen	—	—
Polyarthrit. acuta	mäßig vermehrt	vorhanden; später eventuell vermehrt	—	In der Rekonvaleszenz oft Anämie.
Sepsis	vermehrt (bei ganz schweren Fällen vermindert)	fehlen	relat. vermindert	In späteren Stadien stets Anämie (evtl. punktiert, polychromat. u. kernhaltige Erythrozyten).
Skorbut	mononukleäre Leukozyten	vermindert	relat. vermehrt	Myelozyten 2–2,5%. In der Rekonvaleszenz hier und da vorübergehende Eosinophilie.
Febris wolhynica	vermehrt	vermehrt	—	Vermehrung der großen Mononukleären.
Miliartuberkulose	normal oder vermindert	fehlen	—	—
Influenza	normal oder vermindert	vorhanden; in schweren Fällen vermindert oder 0	—	—

Krankheit	Leukozytenzahl	Eosinophilie	Lymphozyten	Bemerkungen
Pneumonie	vermehrt	vermindert oder 0	—	Blutplättchen in der Krise vermindert; Wiederanstiegen der Leukozyten nach Krise evtl. bei Empyem.
Keuchhusten	vermehrt	—	relat. vermehrt	—
Meningitis cerebrospin. epid.	vermehrt	vermindert oder 0	—	Fibrin vermehrt.
Meningitis tuberculosa	normal oder nur mäßig vermehrt	vorhanden	—	Fibrin vermindert.
Parotitis epidemica	vermehrt	—	Lymphozyten und Mononukleäre vermehrt	—
Impetigo contagiosa	vermehrt	vermehrt	—	—
Pest	mäßig vermehrt	—	—	—
Cholera	vermehrt	—	—	Starke Leukozytose prognost. ungünstig; die Erythrozyt. im Stad. algid. oft vermehrt.
Malaria	evtl. bei Beginn des Anfalles vermehrt; auf der Höhe des Fiebers oft, bei Tropica zuweilen vermindert	im Anfall vermindert, sonst normal	während des Fiebers vermindert, nach dem Fieber und bei chronischen Formen u. Folgezuständen erheblich vermehrt	Nicht selten Leukopenie während der Krankheitsdauer.
Febris recurrens	vermindert	—	relat. vermehrt	Sekundäre Anämie.
Trichinose	vermehrt	meist stark vermehrt	—	—
Gasbrand	vermehrt	vermindert	vermindert	Myelozyten bis zu 1%, In der Rekonvaleszenz postinfektiöse Lymphozytose.
Pappataci-fieber	vermindert	vermindert	vermehrt	Ansteigen der Eosinophilen = Rekonvaleszenzzeichen.
Bantische Krankheit	vermindert	—	—	Relative Vermehrung der Übergangsformen und der roßen Mononukleären, Oligozythämie, Oligochromämie.

Krankheit	Leukozytenzahl	Eosinophile	Lymphozyten	Bemerkungen
Weilsche Krankheit	vermehrt	—	vermindert im Beginne	Im Verlauf der Krankheit Umschlag in Lymphozytose.
Tetanus	neutrophile Leukozytose	—	—	—

Bei Tuberkulose findet sich in den frischen Stadien meist eine relative Vermehrung der Lymphozyten bei normaler Leukozytenzahl. Eosinophile Leukozyten vorhanden. Bei fortgeschrittenen Fällen pflegt Hyperleukozytose mit relativer Verminderung der Lymphozyten nachweisbar zu sein.

Mikroorganismen und andere Parasiten des Blutes.

Um das Blut auf die für das Rückfallfieber bezeichnenden Rekurrenspirillen oder auf die Plasmodien der Malaria zu untersuchen, genügt es oft, das frische ungefärbte Blutpräparat mit starker Vergrößerung zu durchmustern, die Spirochäten und Plasmodien zeichnen sich dabei durch ihre Eigenbewegung aus. Oder man bringt einen dicken, halberbsengrossen Blutstropfen auf einen Objektträger, lässt ihn eintrocknen, legt ihn 3 bis 5 Minuten in eine Lösung von 1% Essigsäure und 2% Formalin, spült mit destill. Wasser ab und färbt stark nach Giemsa (1 Tropfen auf 2 bis 4 ccm Wasser).

Zur Untersuchung auf Staphylo- und Streptokokken sowie Koli-bazillen, welche sich bei schwerer Sepsis, im Wochenbettfieber und bei Endokarditis im Blute vorfinden können, auf Gasbrandbazillen sowie auf Pneumokokken, die bei schweren Lungenentzündungen in das Blut übertreten, und auf Typhusbazillen, welche bei Abdominaltyphus gewöhnlich während der ersten Krankheitswoche im Blut nachweisbar sind, kann man in der Weise vorgehen, dass man nach gründlicher Reinigung der Haut eine sterilisierte feine Hohnadel in die gestaute Kubitalvene einsticht, und daraus mit steriler Spritze einige Kubikzentimeter Blut aussaugt. Das so gewonnene Blut wird auf einige Kolbchen steriler Nahrungsbouillon verteilt: wenn sich in diesem ein Bakterienwachstum durch Trübung bemerkbar macht, so wird davon mit der Platinöse eine Aussaat auf feste Nährmedien (Agarplatten, Gelatine, Blutserum) vorgenommen und die genaue mikroskopische und bakteriologische Prüfung der so kultivierten Bakterien abgeschlossen, wenn nötig, unter Verwendung des Tierexperimentes. Man kann auch das der Vene entnommene Blut direkt in einem Röhrchen mit verflüssigtem Agar mischen und in Petrischalen zu Platten ausgiessen. Genauere Angaben über die Untersuchung der Bakterien und über die Serumreaktionen siehe im Kapitel „Mikroorganismen“.

Zum Nachweis der im Blut vorhandenen Parasiten, z. B. von Trichinenembryonen, Trypanosomen, Spirochäten, Malaria plasmodien usw. eignet sich auch das von Staubli angegebene Verfahren: man entnimmt durch Venenpunktion etwa 1 ccm oder mehr Blut, bringt dies in das mehrfache Volumen 1%iger Essigsäure, wartet bis diese die Auflösung der roten Blutkörperchen bewerkstelligt hat und zentrifugiert. Das Sediment wird mit einer Pipette herausgenommen, auf einem Objektträger ausgebreitet, in absolutem Methylalkohol fixiert und nach Jenner-May oder Giemsa gefärbt.

Verdauungs- und Unterleibsorgane.

Man achte sorgfältig auf das Verhalten der Mundschleimhaut, des Zahnfleisches und der Zunge: belegte Zunge bei fieberhafter Krankheit sowie bei Magen- und Darmstörungen (nicht bei Ulkus und Karzinom), trockene, oft borkige Zunge bei Schwerkranken, die mit offenem Munde atmen. Glatte Zunge bei perniziöser Anämie, die nicht selten auch mit schmerzhaften Prozessen an der übrigen Mundschleimhaut und am Zahnfleisch einhergeht, ferner kommt glatte atrophische Zungenschleimhaut auch bei alter Syphilis vor. Der Soor, welcher bei schweren Infektionskrankheiten und Schwächezuständen häufig (bei sonst Gesunden selten) vorkommt, stellt stecknadelkopf- bis linsengrosse weisse Auflagerungen auf der Mundschleimhaut und am Gaumensegel dar, von schimmelartigem Geruch. Nicht damit zu verwechseln sind die Aphthen, kleine schmerzhaft- weissliche Epitheldefekte mit roter Umgebung.

Zähne.

Das Milchgebiss besteht aus 20 Zähnen, und zwar finden sich an jeder Seite jeden Kiefers 2 Schneidezähne, 1 Eckzahn und 2 Backzähne. Die Milchzähne brechen zwischen dem 7. Monat und dem Ende des 2. Lebensjahres durch. Als erste erscheinen die medianen unteren Schneidezähne (im 6.—8. Monat). Dann folgen die übrigen 6 Schneidezähne (im 7.—9. Monat). Hierauf kommt der obere und der untere vordere Backzahn (im 12.—15. Monat), dann der obere und untere Eckzahn (im 16.—20. Monat) und Ende des 2. Lebensjahres erscheint der hintere Backzahn. Im 7. Lebensjahre beginnt der Zahnwechsel, und die Milchzähne fallen ungefähr in derselben Reihenfolge aus, in welcher sie gekommen sind.

Das bleibende Gebiss besteht aus 32 Zähnen, und zwar finden sich an jeder Seite des Kiefers 2 Schneidezähne, 1 Eckzahn, 2 Backzähne und 3 Mahlzähne. Als erster erscheint der vordere Mahlzahn, welcher im 4.—5. Lebensjahre hinter dem hinteren Milch-Backzahn durchbricht. Im 7. Lebensjahre folgen die mittleren Schneidezähne, und zwar wiederum zuerst die unteren und dann die oberen. Im 9.—10. Lebensjahre erscheint der vordere Backzahn, im 10.—11. Jahre der Eckzahn, im 11.—12. Jahre der hintere Backzahn. Der zweite (mittlere) Mahlzahn tritt auf zwischen dem 12. und 13. Lebensjahre, und zwischen dem 16. bis 20. Jahre erscheinen die hinteren Mahlzähne oder Weisheitszähne.

Bei Rachitis setzt die erste Dentition verspätet ein, die Zähne bleiben klein und sind an den Rändern durch Einkerbungen verändert. — Bei der hereditären Syphilis sind oft die oberen Schneidezähne des bleibenden Gebisses verkümmert und an ihrer Schneide halbmondförmig ausgehöhlt. Die Schneidezähne des Unterkiefers können dabei ganz schmal sein wie Stifte. Man bezeichnet diese charakteristischen Zahnveränderungen als Hutchinsonsche Zähne, sie bilden ein Symptom der Hutchinsonschen Trias: Deformation der bleibenden Zähne, Keratitis parenchymatosa und Taubheit.

Speichel.

Der normale Speichel zeigt ein spez. Gewicht von 1002—1006; die Reaktion ist normalerweise alkalisch, sehr häufig aber durch Zer-

setzungsprozesse in der Mundhöhle, zumal bei Diabetes melitus, sauer. Der Speichel enthält nur Spuren von Eiweiss und bisweilen, jedoch nicht immer, Rhodan-Kalium (SCNK). Dieses wird erkannt durch Versetzen des Speichels mit einigen Tropfen Salzsäure und verdünnter Eisenchloridlösung. Dabei bildet sich eine blutrote Farbe, welche beim Schütteln mit Äther in diesen übergeht. — Im Speichel findet sich ein diastatisches Ferment, das Ptyalin, welches Stärke in Dextrin und Maltose umwandelt.

Die diastatische Wirkung des Speichels dauert auch nach dem Verschlucken der gekauten und dabei mit Speichel durchtränkten Speisen im Magen noch eine Zeitlang fort, hört aber auf, sobald die Salzsäuresekretion eine gewisse Höhe (0,12%) erreicht hat. — Um das Speichelferment nachzuweisen, versetzt man den Speichel in einem Reagenrohr mit ein wenig verdünntem Stärkekleister und lässt bei Körpertemperatur stehen. Schon nach wenigen Minuten hat sich Maltose gebildet, die durch die Trommersche Probe erkannt werden kann. Durch den Nachweis des diastatischen Ferments und des Rhodankaliums kann ermittelt werden, ob eine ausgebrochene oder angeblich ausgehustete Flüssigkeit Speichel enthält.

Ösophagus.

Die Länge des Ösophagus beträgt bei Erwachsenen durchschnittlich 25 cm; 8 cm unterhalb des Anfangs des Ösophagus kreuzt er sich mit dem linken Bronchus. Die Entfernung von den oberen Schneidezähnen bis zum Anfang des Ösophagus beträgt durchschnittlich 15 cm. Wenn demnach die Magensonde tiefer als 40 cm (von den oberen Schneidezähnen an gerechnet) eindringt, kann man annehmen, dass sie bis in den Magen vorgedrungen ist; stösst die Sonde früher auf ein Hindernis, so kann man die Länge des eingedrungenen Stückes, von der Stelle ab, wo sie die Schneidezähne berührte, abmessen und daraus beurteilen, an welcher Stelle des Ösophagus das Hindernis gelegen ist. Dringt z. B. die Sonde nur 23 cm tief ein, so wird die verengte Stelle an der Kreuzungsstelle der Speiseröhre mit dem linken Bronchus zu suchen sein. Ösophagusstenosen sind meist durch Karzinome bedingt, seltener durch Narbenstrikturen infolge von Verätzungen nach Laugen- oder Säurevergiftungen. Stösst die Sonde manchmal auf ein Hindernis, während zu anderen Zeiten auch eine dicke Sonde glatt in den Magen gleitet, so wird ein Krampf oder, seltener, ein Divertikel der Speiseröhre vorliegen. Eine Verengerung der Speiseröhre kann auch durch die Auskultation erkannt werden: auskultiert man den Ösophagus links neben der Wirbelsäule, oder den Magen in dem Winkel, welcher vom linken Rippenbogen und dem Processus xiphoideus gebildet wird, so hört man kurz nach jedem Schluckakt ein kurzes und oft einige Sekunden später noch ein etwas

längeres spritzendes Geräusch (primäres und sekundäres Schluckgeräusch). Dieses Schluckgeräusch ist bei Speiseröhrenverengung von der stenosierten Stelle ab aufgehoben oder verzögert. — Der Speisebrei, welcher sich bei Ösophagusstenosen und in Divertikeln oberhalb der verengten Stelle ansammelt und von Zeit zu Zeit wieder ausgewürgt wird, unterscheidet sich von erbrochenem Mageninhalt durch das Fehlen der sauren Reaktion und des Pepsingehaltes.

Verengungen und Erweiterungen des Ösophagus, Fremdkörper, Divertikel können am sichersten beurteilt werden bei der Durchleuchtung mit Röntgenstrahlen: Indem der Brustkorb in schräger Richtung (in Fechterstellung) durchleuchtet wird, kann man den hinteren Mediastinalraum, welcher vor der Wirbelsäule und hinter dem Herzen gelegen ist, gut überblicken. Man bringt den Verlauf des Ösophagus entweder dadurch zur Anschauung, dass man einen mit Quecksilber gefüllten weichen Gummischlauch einführt, der dann als Schatten sichtbar wird, oder man gibt dem Kranken einen Brei zu essen, der mit kohlensaurem Wismut oder Baryumsulfat versetzt ist, oder 400 ccm Milch, in welche Baryumsulfat verquirlt ist; man kann dann das Heruntergleiten des geschluckten Breies durch den ganzen Ösophagus verfolgen und bei Hindernissen ein Steckenbleiben an der verengten Stelle beobachten.

Für die Diagnostik von Ösophaguserkrankungen, insbesondere für den Nachweis von Fremdkörpern, kommt auch die Ösophagoskopie in Betracht, bei welcher ein starres, etwa fingerdickes Metallrohr durch den Mund bei rückwärts gebeugtem Kopf in die Speiseröhre eingeführt wird. (Vorsicht bei Aneurysmen der Aorta!)

Magen.

Unter normalen Verhältnissen bietet der leere Magen bei Rückenlage die Form eines Stierhorns dar, dessen weitester Teil dem Fundus und dessen Spitze dem Pylorus entspricht. Der Fundus, also die Pars cardiaca liegt in der linksseitigen Kuppe des Zwerchfells, der Pylorus findet sich rechts von der Mittellinie etwas tiefer als die Spitze des Processus xiphoideus. Die grosse Krümmung liegt der Innenseite der Rippen und eine Strecke weit der vorderen Bauchwand an und verläuft im Bogen von hinten und oben nach vorne und unten. Der Öso-

phagus tritt durch die Kardia an der Innenseite des Fundus in den Magen ein. Der gefüllte Magen bietet namentlich bei aufrechter Körperhaltung nicht diese Form dar, sondern er hängt wie ein schlauchförmiger Sack von der Zwerchfellkuppel in die Bauchhöhle herab und der Pylorus stellt dann nicht mehr den tiefsten Punkt dar (Vertikalstellung, Angelhaken- oder Siphonform des Magens) siehe Fig. 15 Seite 39. Ist der Magen schlauchartig bedeutend verlängert, so dass die grosse Krümmung bis weit unter die Nabelhöhe herabreicht, so spricht man von Gastropiose. In solchen Fällen verläuft die kleine Krümmung nicht wie unter normalen Verhältnissen vollständig hinter dem linken Leberlappen, sondern sie rückt gleichfalls tiefer und kann z. T. als bogenförmige Vertiefung an der vorderen Bauchwand sichtbar werden. Diese Gastropiose findet sich häufig kombiniert mit Tiefstand der Nieren, der Leber und der Milz, sowie des Dickdarms, und dieser Zustand wird als Enteropiose oder Glénardsche Krankheit bezeichnet. Die Gastropiose darf nicht verwechselt werden mit der Magenerweiterung oder Gastrektasie, bei welcher der Magen nicht nur eine Verlängerung, sondern eine dauernde Erweiterung seines Rauminhaltes erfahren hat.

Über die Form, Lage und Grösse des Magens, sowie über seine Entleerung gibt die Durchleuchtung mit Röntgenstrahlen am besten Auskunft. Man lässt den Kranken (nach Rieder) eine tüchtige Portion (300—400 g) Reisbrei (Kartoffelbrei oder Apfelmus) verzehren, der man 30—70 g Wismutkarbonat oder 100 g chemisch reines Baryumsulfat¹⁾ beigemischt hat. Dieser Brei liefert bei der Durchleuchtung mit Röntgenstrahlen einen starken Schatten, und lässt die Konturen des Magens scharf hervortreten.

Der oberste Teil des Magens wird von einer Luftblase eingenommen, welche von der mit den Speisen verschluckten Luft herrührt. Bei aufrecht stehenden Patienten findet sich diese „Magenblase“ in der Kuppel des Zwerchfells. Die Magenwand ist normalerweise durch eine tonische Kontraktion (Peristole) der Ringmuskulatur gut um den Inhalt zusammengezogen. Diese peristolische Kontraktion ist geringer bei schlaffem, atonischem Magen. An dem Fundus erkennt man unter normalen Verhältnissen nur flache peristaltische Wellen. Dagegen zeigen sich am Pylorusteil des Magens sehr starke peristaltische Einschnürungen, welche dieses Antrum pyloricum zunächst vom übrigen Magen abtrennen und die gegen den Pylorus zu verlaufen; dabei öffnet sich dann der Pylorus und lässt einen Teil des Inhalts in das Duodenum übertreten. Karzinome des Magens können sich im Röntgenbild als Unregelmässigkeiten und Aussparungen der Schattenkontur oder durch Mangel der Pylorusperistaltik verraten. Einschnürungen durch Narben eines Ulcus ventriculi können zur Sanduhrform des Magens führen.

¹⁾ Baryumsulfat für Röntgenzwecke bei E. Merck, Darmstadt.

Antiperistaltik am Magen beobachtet man nur bei organischen Erkrankungen des Magens oder des Duodenums, bei Behinderung der Passage.

Da das Wismut sowie das Baryumsulfat (Kontrastbrei) nicht resorbiert wird, so kann seine Wanderung vom Magen durch den Dünn- und Dickdarm auf dem Fluoreszenzschirm gut verfolgt werden. Unter normalen Verhältnissen sieht man, dass der Kontrastbrei den Magen im Verlauf von 3 bis höchstens 6 Stunden langsam verlässt. Der Dünndarm wird rasch durchwandert und schon $3\frac{1}{2}$ —5 Stunden nach der Mahlzeit beginnt sich der Kontrastbrei im Blinddarm anzuhäufen. Nach 5 bis 8 Stunden ist die Flexura coli dextra, nach 7—12 Stunden die Flexura coli sinistra erreicht. Das Colon descendens wird rasch passiert und 8—15 Stunden nach der Mahlzeit häuft sich der Kontrastbrei im S romanum und der Ampulla recti an.

Ein Magengeschwür an der kleinen Krümmung verrät sich nicht selten durch eine Kontraktion der Muskulatur an der gegenüberliegenden Seite der grossen Krümmung, die wie eine tiefe Furche in das Mageninnere vorspringt. Diese spornähnlichen Muskelkontraktionen bei Magengeschwür unterscheiden sich dadurch, dass sie nur zeitweise auftreten und gelegentlich wieder verschwinden, von den dauernden Strikturen beim echten Sanduhrmagen, der durch eine narbige Verengung des Magenumens erzeugt wird. Tiefer greifende Geschwüre, z. B. solche, welche ihren Grund in der Muskularis, der Serosa oder nach Durchbrechung der ganzen Magenwand in perigastritischen Verwachsungen haben, lassen sich oft durch eine nischenförmige scharfrandige Ausbuchtung der Schattenkontur erkennen. Diese Haudekschen Nischen sind beweisend für ein Ulcus ventriculi.

Um den Umfang des Magens durch **Perkussion** abzugrenzen, bestimmt man zuerst den Stand des Zwerchfells und die Grenzen der Leber- und Milzdämpfung. Zwischen diesen Organen trifft man auf den tiefen tympanitischen Schall des Magens, der sich vom hohen tympanitischen Schall des Darmes abgrenzen lässt, doch ist diese Abgrenzung meist nur unsicher, auch muss bedacht werden, dass die Perkussion nur den Umfang der Luftansammlung im Magen, der Magenblase, meist aber nicht den wirklichen Umfang des Magens abgrenzen kann. Den oberen Teil dieses tympanitischen Schallraumes, welcher oben von der Lungengrenze, rechts vom linken Leberrand, links von der Milzdämpfung und nach unten vom Rippenbogen abgegrenzt wird, nennt man den halbmondförmigen Raum von Traube.

Wenn der Magen reichliche Mengen von Speisebrei enthält oder wenn eine Füllung des Magens dadurch erzielt worden ist, dass man dem Kranken kurz hintereinander zwei Gläser Wasser zu trinken gab, so lässt sich bei aufrechter Stellung des Patienten die untere Grenze des Magens meist sehr gut perkutieren; es findet sich dann gedämpfter Schall in den unteren Partien des Magens, der sich vom Darmschall abgrenzen lässt

und bei Rückenlage des Kranken lautem tympanitischem Schalle Platz macht.

Kommt man mit der einfachen Perkussion nicht zum Ziel, so kann man die Aufblähung des Magens ausführen. Man gibt zu diesem Zwecke Brausepulver oder bläst durch die Magensonde mit einem Gebläse Luft in den Magen ein, dadurch wird dieser so weit ausgedehnt, dass man bei dünnen Bauchdecken seine Konturen meist ohne weiteres sehen, jedenfalls aber zuverlässiger als zuvor perkutieren kann. Bei Magengeschwür ist diese Aufblähung gefährlich.

Die **Palpation** des Abdomens hat bei erschlafften Bauchdecken eventuell im warmen Bade und bei schwierigen Fällen in der Narkose stattzufinden. Bei der Palpation des Magens achtet man erstens auf zirkumskripte Druckempfindlichkeit, welche auf das Vorhandensein und den Sitz eines Geschwüres hindeuten kann, zweitens auf das Vorhandensein von Tumoren, die meist, besonders wenn sie hart und höckerig erscheinen, durch Karzinome bedingt sind. Tumoren des Magens zeigen bei der Respiration keine oder nur geringe Verschiebung in senkrechter Richtung, zum Unterschied von den Tumoren der Leber und der Milz.

Bei stossweisem Palpieren in der Magengegend hört man bisweilen Plätschergeräusche. Diese werden manchmal auch bei gesundem Magen kurz nach reichlicher Aufnahme von Speisen und Getränken wahrgenommen, am deutlichsten ist jedoch dieses Plätschern bei Erschlaffung (Atonie) der Magenwand. Wird es mehrere Stunden nach der letzten Nahrungs- und Getränkezufuhr wahrgenommen, also zu einer Zeit, wo der Magen wieder leer sein sollte, so ist es ein Zeichen verlangsamter Magenentleerung. Wenn die Plätschergeräusche in grösserer Ausdehnung gefunden werden, als es den normalen Magengrenzen entspricht, z. B. unterhalb der Nabellinie oder nach rechts von der Medianlinie, so ist dies für Gastropse oder für Magenerweiterung bezeichnend.

Funktionsprüfung.

Physiologische Vorbemerkungen.

Im nüchternen Zustand ist der Magen leer oder er enthält nur wenige Kubikzentimeter einer schwach sauren Flüssigkeit. Wenn Speise in den Magen aufgenommen wird, beginnt die Sekretion des Magensaftes, und zwar wird der Magensaft ergossen: 1. unter dem Einfluss des Appetits, z. B. beim Anblick oder beim Schmecken, bei dem Geruch oder

selbst bei der lebhaften Vorstellung von Speisen, 2. unter dem Einfluss des Kauens, 3. wenn gewisse Speisen, z. B. Fleisch oder Fleischextrakt, Suppen, in den Magen gelangen und auf die Schleimhaut einwirken. Der Magensaft zeigt ziemlich konstant eine Azidität von 0,3—0,5% HCl. Die sezernierte Salzsäure wird anfangs von den Eiweissstoffen und anderen basischen Bestandteilen der Nahrung gebunden und erscheint erst dann als überschüssig oder frei, wenn diese Affinitäten gesättigt sind. Wenn man $\frac{3}{4}$ Stunden nach einem Frühstück oder 3—5 Stunden nach einem Mittagmahl den Magen entleert, so finden sich darin 0,1—0,25% Salzsäure oder auf die Gesamtmenge des Mageninhaltes berechnet 0,1—0,6 g HCl vor. Ausser der Salzsäure wird von dem verdauenden Magen auch Pepsin und Labferment sezerniert, das erstere hat die Eigenschaft, Eiweiss bei saurer Reaktion zu lösen und in Albumosen und Peptone umzuwandeln, das letztere bringt das Kasein der Milch zur Gerinnung. Beide Fermente kommen im Magen in einer unwirksamen Vorstufe vor (Zymogene), aus welcher sie erst durch die Salzsäure freigemacht werden. Von der Magenschleimhaut findet nur eine sehr unbedeutende Resorption statt; Wasser wird gar nicht, Zucker und Alkohol nur in geringen Mengen vom Magen aufgesaugt. Bald nach der Aufnahme der Ingesta in den Magen beginnt auch deren Ausstossung durch den Pylorus, die in kleinen rhythmischen Schüben erfolgt, so dass immer nur geringe Quantitäten auf einmal in das Duodenum gelangen. Wasser wird am raschesten entleert, andere Getränke sowie flüssige Speisen brauchen dazu etwas längere Zeit; am längsten verweilen feste Speisen, da diese erst durch die Wirkung des Magensaftes und der peristaltischen Bewegungen zu einem dünnen Brei verwandelt werden müssen. Ein Probefrühstück ist nach 2, eine Mittagsmahlzeit nach 4 bis 6 Stunden wieder vollständig aus dem Magen entfernt. — Die rhythmische Schliessung und Öffnung des Pylorus und damit die Entleerung des Magens wird vom Duodenum aus reguliert: Gelangt saurer Mageninhalt durch den Pylorus in das Duodenum, so wird auf reflektorischem Wege der Pylorus solange verschlossen, bis der Duodenalinhalt neutralisiert und fortgeschafft ist. Aus diesem Grunde ist bei Superazidität des Mageninhaltes die Magenentleerung meist verzögert.

Man verschafft sich den Mageninhalt, indem man dem Patienten eine mit Wasser befeuchtete Schlundröhre in den Magen einführt. Dadurch dass der Patient zu würgen anfängt, oder dass er ähnlich wie beim Stuhlgang presst, entleert sich meist eine genügende Menge von Mageninhalt durch die Sonde; ist dies nicht der Fall, so kann an der Magensonde eine Aspirationsflasche angebracht werden, oder man giesst lauwarmes Wasser ein und hebert mittels Trichter und Schlauch den Mageninhalt aus. Der mit Wasser verdünnte Mageninhalt ist natürlich für die Untersuchung viel weniger geeignet als der unverdünnte.

a) Prüfung der motorischen Funktion.

Sie geschieht am besten durch Untersuchung mit Röntgenstrahlen. Oder man spült den Magen des Abends, sechs Stunden

nach einer Mittagsmahlzeit, aus (selbstverständlich darf im Verlauf des Nachmittags keine Zwischenmahlzeit genommen werden). Finden sich dabei noch erhebliche Mengen von Speiseresten, so liegt eine krankhafte Störung der Magenentleerung (motorische Insuffizienz) vor. Höhere Grade derselben kann man dadurch nachweisen, dass man des Abends eine grössere Mahlzeit geniessen lässt und des Morgens vor dem Frühstück aushebert. In den schlimmsten Fällen finden sich im ausgespülten Mageninhalt oder im Erbrochenen noch solche Speisebestandteile, die mehr als einen Tag zuvor aufgenommen worden waren.

Mangelhafte Entleerung des Magens kann bedingt sein 1. durch Pylorusstenose (Karzinom oder Narben infolge von Ulcus ventriculi oder duodeni), 2. durch Atonie der Magensmuskulatur, wie sie sich bei manchen chronischen Magenleiden findet. Die Atonie des Magens lässt sich am besten durch Röntgenuntersuchung erkennen. Der Mageninhalt (der Kontrastbrei) füllt bei atonischer Ektasie nicht den senkrechten Teil des Magenschlauches bis zur Luftblase, sondern liegt wie in einer Wanne in den untersten Abschnitten des erschlafften Magens.

b) Prüfung der chemischen Funktionen.

Will man den Chemismus der Magenverdauung prüfen, so reicht man dem Kranken ein Probefrühstück, bestehend aus einer Tasse Tee und einer Semmel (Ewald), und entleert $\frac{3}{4}$ Stunden später den Speisebrei wieder. Da dieses Probefrühstück die Magensaftsekretion nur wenig anregt, reicht man zweckmässiger ein Frühstück, das aus 5 g Liebigschen Fleischextraktes auf 250 ccm heissen Wassers mit 4 g Kochsalz und geröstetem Weissbrot besteht, man kann auch einen Oxo-Bouillon-Würfel in einer Tasse heissen Wassers auflösen; oder man lässt zur gewohnten Mittagsstunde eine Probemahlzeit nehmen, bestehend aus einem Teller Rindfleischsuppe mit Graupen oder Nudeln, einem Beefsteak (besser einer Portion Fleischpüree) mit Kartoffelpüree, einer Portion Brot (50 g) und einem Glase Wasser (Riegel). Wiedergewinnung nach 3 Stunden.

Man prüft zuerst die Reaktion des ausgeheberten Mageninhalts durch Lackmuspapier; saure Reaktion kann bedingt sein: 1. durch freie Salzsäure, 2. durch Salzsäure, welche locker gebunden ist an Eiweissstoffe und organische Basen, 3. durch organische Säuren, z. B. Milchsäure, Essigsäure, Buttersäure.

Um zu ermitteln, ob freie (überschüssige) Salzsäure vorhanden ist, bringt man einige Tropfen Mageninhalt in ein Porzellanschälchen und setzt ebensoviele Tropfen Günzburger Reagens zu (2 g Phloroglucin, 1 g Vanillin, 30 g Alkohol) und dampft über kleiner Flamme vorsichtig ab. Bei Gegenwart von freier Salzsäure bilden sich schöne rote Streifen am Rand der Flüssigkeit. Das Günzburger Reagens ist nicht sehr haltbar und muss öfters erneuert werden, es ist deshalb zweckmässig, die beiden Bestandteile des Reagens, in je 15 ccm Alkohol gelöst, getrennt vorrätig zu halten und erst zum Gebrauch eine gleiche Anzahl von Tropfen der beiden zu mischen. Vielfach bedient man sich zur Untersuchung des Mageninhaltes auch der Farbstoffproben, die jedoch nicht ganz so zuverlässig sind, als die vorerwähnte Probe: Fügt man zum Mageninhalt in einem Reagensglas einige Tropfen einer wässrigen Lösung von Kongorot (nach R. v. Hösslin), so tritt bei Anwesenheit freier Salzsäure ein Farbumschlag in Blau und ein blauer Niederschlag ein. Organische Säuren, z. B. Milchsäure, geben gleichfalls diese Reaktion, aber nur bei so starker Konzentration, wie sie kaum im Mageninhalt vorkommt. Salzsäure, welche an Eiweiss und organische Basen gebunden ist, reagiert auf diese Farbstoffe nicht. Statt der Lösung des Kongofarbstoffes kann man auch ein mit diesem getränktes Filtrierpapier (Kongopapier) zur Reaktion verwenden, indem man es mit dem zu untersuchenden Mageninhalt betupft. Nach Zusatz von einigen Tropfen einer 5⁰/₁₀igen Lösung von Dimethylamidoazobenzol tritt bei Anwesenheit von freier HCl ein Farbumschlag von rot bis orange auf. — Bringt man zum Mageninhalt in einem Reagenzrohr einige Tropfen einer sehr verdünnten wässrigen Lösung von Methylviolett, so tritt bei Anwesenheit von normalen Mengen freier Salzsäure ein deutlicher Farbumschlag in Blau ein; fehlt freie Salzsäure, so bleibt die Lösung violett, und bei über grossem Salzsäuregehalt wird sie rein blau und selbst grünblau. Diese Probe ist sehr bequem, um rasch abzuschätzen, ob eine Herabsetzung oder Steigerung des Salzsäuregehalts vorliegt.

Ausser der Salzsäure und den sauren anorganischen Salzen kommen im Mageninhalt auch organische Säuren vor: Milchsäure, Essigsäure, Buttersäure u. a.; diese werden nicht von der Magenschleimhaut sezerniert, sondern bilden sich bei Stagnation und Gärung des Speisebreies, besonders der Kohlehydrate. Unter diesen organischen Säuren kommt die grösste Bedeutung der Milchsäure zu. Diese bildet sich nur dann, wenn keine freie Salzsäure vorhanden ist, hauptsächlich bei Stagnation der Ingesta und sie ist das Produkt gewisser langer unbeweglicher Bakterien, welche leicht mit Methylenblau zu färben sind. Diese langen Bazillen wuchern besonders reichlich im Mageninhalt bei Carcinoma ventriculi und werden insbesondere in kleinen Blutklümpchen gefunden, welche dem Erbrochenen oder dem ausgeheberten Mageninhalt beigemischt sind. Reichliche Mengen von Milchsäure finden sich deshalb am häufigsten beim Karzinom des Magens, kommen aber in seltenen Fällen auch bei anderen Magenkrankheiten vor; andererseits kann die Milch-

säure bei Karzinomen fehlen, wenn freie Salzsäure im Mageninhalt vorhanden ist.

Da in manchen Nahrungsmitteln kleine Mengen von Milchsäure vorkommen (Fleischmilchsäure im Fleisch, Gärungsmilchsäure in saurer Milch, im Brot, Sauerkraut), so kann man den Magen zuerst durch eine Ausspülung reinigen, dann eine Nahrung geben, die frei von Milchsäure ist (Suppe aus Knorr'schem Hafermehl) und nach einigen Stunden aushebern. Doch sind die in der Nahrung eingeführten Milchsäuremengen so gering, dass sie für die gewöhnliche Milchsäureprobe nicht in Betracht kommen.

Zum Nachweis der Milchsäure schüttelt man ca. 10 ccm filtrierten Mageninhalt mit etwa 25 ccm Äther in einem Reagensrohr oder, besser, in einem kleinen Scheidetrichter tüchtig durch, hebt die Ätherschicht, welche die Milchsäure aufgenommen hat, ab, oder lässt im Scheidetrichter den Magensaft ablaufen. Hierauf fügt man 5 ccm dest. Wasser zu, dem man 2 Tropfen einer verdünnten Eisenchloridlösung (1:9 aq.) zugesetzt hat, und schüttelt wieder kräftig. Bei Anwesenheit von Milchsäure färbt sich das Wasser gelbgrün durch Bildung von milchsaurem Eisen. Statt der dünnen Eisenchloridlösung kann auch das Uffelmann'sche Reagens genommen werden (30 ccm 10/100 iger Karbolsäurelösung, der man 3 Tropfen Eisenchloridlösung frisch zugesetzt hat). Die amethystblaue Farbe wird durch Milchsäure in zeisiggelb oder gelbgrün verwandelt.

Auf flüchtige organische Säuren (Essigsäure, Buttersäure etc.) prüft man, indem man Mageninhalt in einem Reagensrohr während einiger Minuten zum Sieden erwärmt: ein über die Mündung gehaltenes angefeuchtetes blaues Lackmuspapier färbt sich bei Anwesenheit flüchtiger Säuren rot. Diese werden übrigens meist schon an dem charakteristischen Geruch des gärenden Mageninhaltes erkannt.

Quantitative Bestimmung der Azidität.

Um die Gesamtazidität quantitativ zu bestimmen (welche durch freie, sowie gebundene HCl, durch organische Säuren und saure Salze bedingt sein kann), misst man mittels einer Pipette 10 ccm filtrierten Mageninhalt in ein Becherglas ab, verdünnt mit destilliertem Wasser und versetzt mit einigen Tropfen Phenolphthaleinlösung. Hierauf lässt man aus einer Bürette vorsichtig solange Zehntelnormalnatronlauge¹⁾ zufließen, bis ein Umschlag in Rot eintritt und auch beim Umrühren bestehen bleibt. Statt des Phenolphthaleins kann man auch Lackmusinktur verwenden, die aber etwas niedrigere Aziditätswerte liefert. Die

¹⁾ Als Normallösungen werden jene Lösungen bezeichnet, welche auf einen Liter so viel Gramm der gelösten Substanz enthalten, als deren Molekulargewicht entspricht. Das Molekulargewicht des Natronhydrates beträgt 40 (Na = 23, O = 16, H = 1). Die Normalnatronlauge stellt also eine Auflösung von 40 g trockenem NaOH in 1 l destillierten Wassers dar, die Zehntelnormalnatronlauge enthält 4 g NaOH in 1 l. 1 ccm Normalnatronlauge vermag genau 1 ccm Normalsalzsäure oder Normal-schwefelsäure zu neutralisieren. 1 ccm Zehntelnormalnatronlauge entspricht 0,00365 g HCl (H = 1, Cl = 35,5). Die Normallösungen können bei C. A. F. Kahlbaum, Berlin SO, Schlesische Strasse 16—19 oder bei E. Merck in Darmstadt oder aus jeder Apotheke bezogen werden

Zahl der bis zur Neutralisation (bleibenden Rotfärbung) verbrauchten Kubikzentimeter Zehntelnormalnatronlauge drückt die Azidität aus, und zwar pflegt man diese Zahl auf 100 ccm Mageninhalte zu berechnen. — Will man ermitteln, wieviel freie Salzsäure im Mageninhalte vorhanden ist, so kann man sich des gleichen Titrierverfahrens bedienen, nur muss statt des Phenolphthaleins als Indikator Dimethylaminoazobenzol (einige Tropfen einer 5 $\frac{0}{10}$ igen Lösung: Umschlag von Rot in Orange) oder die Phlorogluzinvanillinprobe verwendet werden. Zweckmässig titriert man in derselben abgemessenen Portion Mageninhalte zuerst mit Dimethylamidazobenzol auf freie HCl und dann unter Zusatz von Phenolphthalein auf Gesamtazidität. Hat man es mit Mangel an freier Salzsäure zu tun, so kann man umgekehrt das „Salzsäuredefizit“, d. h. diejenige Menge $\frac{1}{10}$ -Normalsalzsäure bestimmen, welche nötig ist, bis eben die Reaktion auf freie HCl mit Kongorot oder Phlorogluzinvanillin eintritt.

Wenn ein Mageninhalte starke Reaktion auf freie Salzsäure darbietet, darf man annehmen, dass er keine organischen Säuren enthält.

Beim gesunden Menschen findet sich nach einem Probemittagsmahl eine Gesamtazidität, welche 50—70 ccm Zehntelnormalalauge auf 100 ccm Mageninhalte entspricht, und ein Gehalt an freier Salzsäure von 20—45 ccm. Nach einem Probefrühstück beträgt die Gesamtazidität 30—60 und die freie Salzsäure 20—40 ccm. Die Azidität des normalen Mageninhaltes entspricht also ungefähr einem Salzsäuregehalt von 0,15—0,2 $\frac{0}{10}$. Da der reine Magensaft ziemlich konstant einen Salzsäuregehalt von 0,3—0,4 $\frac{0}{10}$ darbietet, so ergibt sich, dass normalerweise der Speisebrei ungefähr mit der gleichen Menge Magensekret vermischt wird.

Wenn im Mageninhalte übermässig grosse Mengen von Salzsäure, besonders von freier HCl nachweisbar sind, wenn er also Titrationswerte für die Gesamtazidität von 70 und für die freie Salzsäure von 45 ccm überschreitet, so spricht man von Superazidität. Eine solche erweckt immer den Verdacht auf Ulcus ventriculi, sie kommt aber bisweilen auch bei Fällen von Magenerweiterung ohne Ulcus, sowie häufig bei Chlorose und bisweilen bei nervösen Magenleiden vor. Superazidität kommt meist in der Weise zustande, dass zum Speisebrei eine grössere Menge von Magensaft ergossen wird als normal (Gastrosukorrhöe), dagegen ist der prozentische Salzsäuregehalt des Magensekretes selbst gewöhnlich nicht oder nur wenig gesteigert. Als Magensaftfluss oder Reichmannsche Krankheit bezeichnet man denjenigen Zustand, bei welchem der Magen auch in nüchternem Zustand erhebliche Mengen salzsäurehaltigen Magensaft sezerniert. Man prüft darauf, indem man den Magen des Morgens

vor dem ersten Frühstück aushebert. Besteht zugleich motorische Insuffizienz, so muss am Abend vorher der Magen leer gewaschen werden. Magensaftfluss geht oft mit Superazidität einher und es bestehen dann meist stärkere Beschwerden als bei der einfachen Superazidität. Doch kommt nicht selten auch eine abnorm reichliche Sekretion eines nur wenig sauren, mehr wässrigen Magensaftes vor (Gastrohydrorrhöe). Bei Röntgendurchleuchtung sieht man den abnorm reichlichen Magensaft als hohe schwach schattengebende Schicht über dem Kontrastbrei stehen, die beim Schütteln des Patienten Wellenbewegung zeigt.

Anfallsweise auftretende Sekretion massenhaften, stark sauren Magensaftes, die mit heftigem Schmerz und Erbrechen einhergeht und von Zeiten normalen Verhaltens unterbrochen wird, bezeichnet man als „paroxysmale Gastroxynsis“. Ähnliche Anfälle können auch die gastrischen Krisen der Tabes begleiten.

Ist in dem Mageninhalt der Säuregrad abnorm gering, so spricht man von Subazidität. Dabei lässt sich meist ein Fehlen der freien, d. h. überschüssigen Salzsäure mit dem Günzburger Reagens nachweisen. Dieses Fehlen der freien Salzsäure auf der Höhe der Magenverdauung findet in manchen Fällen, z. B. bei Atrophie der Magenschleimhaut dadurch seine Erklärung, dass zu wenig Salzsäure und überhaupt eine zu kleine Menge von Magensaft sezerniert wurde, in diesen Fällen gibt dann auch die Titration des Chlorgehaltes niedrige Werte. In anderen Fällen ist der Mangel an freier Salzsäure dadurch bedingt, dass eine zu grosse Menge jener Verdauungsprodukte des Eiweisses vorhanden ist, welche Salzsäure zu binden vermögen (Albumosen, Peptone, Aminosäuren und -Basen). Es tritt infolgedessen ein Salzsäuredefizit auf, dessen Grösse man bestimmen kann, indem man zum Magensaft aus einer Bürette soviel Zehntelnormalsalzsäure zufließen lässt, bis sich mit Kongorot oder Dimethylaminoazobenzol oder mit dem Günzburger Reagens die erste Spur von freier Salzsäure nachweisen lässt. Während bei der normalen Magenverdauung durch Pepsin und Salzsäure die Verdauung der Eiweisssubstanzen im wesentlichen nur bis zu den Albumosen geführt wird, kann die Eiweisspaltung bei Gegenwart pathologischer Fermente, z. B. aus dem Gewebssaft ulzerierender Karzinome, viel weiter, nämlich bis zu der Bildung einfacher Peptide, Aminosäuren und Aminobasen fortschreiten. Diese Endprodukte sind imstande, reichliche Mengen von Salzsäure zu binden, und es tritt infolgedessen bei Magen-

karzinomen häufig ein Salzsäuredefizit auf. Doch kann manchmal beim Magenkrebs auch der Salzsäuregehalt normal und selbst gesteigert sein, besonders wenn sich das Karzinom auf dem Boden eines alten Magengeschwürs entwickelt hat. Ausser bei Karzinom findet sich Subazidität auch bei manchen Formen von Magenkatarrh und bei Atrophie der Magenschleimhaut. Die letztere kann bisweilen auch zu einem Versiegen der Pepsin- und Labfermentsekretion führen (Achyilia gastrica); sie kommt u. a. häufig vor bei perniziöser Anämie.

Zur Untersuchung der eiweissverdauenden Kraft des Magensaftes bringt man zu demselben in zwei Reagensgläsern je ein Flöckchen ausgewaschenen Blutfaserstoffes; zu der einen Probe gibt man einige Tropfen 1 $\frac{1}{2}$ %ige Salzsäure und setzt sodann beide Röhrchen im Brutschrank der Körpertemperatur aus. Ist nach 6—12 Stunden in keiner von beiden Proben die Fibrinflocke aufgelöst, so liegt Mangel an Pepsin vor; ist nur in der mit Salzsäure versetzten Probe das Fibrin verdaut, so enthält der Magensaft Pepsin, aber keine Salzsäure. Bei normalem Magensaft ist in beiden Proben nach 1—2 Stunden das Fibrin verschwunden.

Zur Untersuchung auf Labferment versetzt man im Reagensglas etwa 10 ccm ungekochte Milch mit einigen Tropfen filtrierten Magensaftes. Bei Gegenwart von Labferment tritt binnen einer Viertel- oder halben Stunde Gerinnung ein. Ist keine Gerinnung aufgetreten, so versetzt man 10 ccm Milch mit 3 ccm einer 5 $\frac{1}{2}$ %igen Chlorkalziumlösung und einigen Tropfen Magensaft. Ergibt sich danach Koagulation, so war das Zymogen des Labfermentes vorhanden. Die Koagulation erfolgt rascher bei Körpertemperatur (im Brutschrank).

Für die Diagnose der Magenkrankheiten sind die Angaben der Kranken über die Art ihrer Beschwerden von grosser Bedeutung:

Magenschmerzen zeichnen sich dadurch aus, dass sie ziemlich regelmässig zu bestimmten Tageszeiten auftreten, und zwar abhängig von der Zeit und der Art der Nahrungsaufnahme. Sie kommen bei Superazidität und Magenneuosen vor, besonders bei Spasmus des Pylorus, sind aber meist ein Zeichen geschwürriger Prozesse: Ulcus ventriculi, Karzinom. Die Schmerzen treten entweder sofort nach der Aufnahme der Nahrung, besonders solcher, die mechanisch oder chemisch reizend wirkt, auf, z. B. nach Kaffee, sauren Speisen oder Schwarzbrot, meistens aber erst später, wenn die Salzsäuresekretion ihr Maximum erreicht. In manchen Fällen treten die Magenschmerzen nicht während der Verdauungsarbeit, sondern nach der Entleerung des Magens auf, und hören nach neuer Nahrungszufuhr auf. Dieser „Nüchternschmerz“, der sich vor Tisch, in den späten Abendstunden, besonders aber in der Nacht und am frühen Morgen geltend macht, kommt hauptsächlich bei solchen Geschwüren vor, welche nahe dem Pylorus (juxtapylorisch) oder im Duodenum sitzen. Bei Ulcus ventriculi steigern sich bisweilen die Schmerzen, wenn der Patient diejenige Körperlage einnimmt, bei welcher der saure Mageninhalt das Geschwür berührt, also z. B. bei rechter Seitenlage, wenn das Geschwür am Pylorus sitzt. Auch findet sich bei Magengeschwür meist eine zirkumskripte Stelle, die gegen Druck sehr schmerzhaft ist,

sowie eine hyperästhetische Zone im Bereich des 8.—10. Dorsalsegmentes (Headsche Zone). Doch wird man eine zirkumskripte Druckempfindlichkeit des Magens nur dann als Zeichen eines Geschwürs auffassen dürfen, wenn sich bei der Röntgendurchleuchtung herausstellt, dass sie wirklich im Bereich des Magens und nicht ausserhalb davon, z. B. nach oben von der kleinen Kurvatur gelegen ist. Anfälle heftiger krampfartiger Schmerzen, die in unregelmässigen Intervallen und unabhängig von der Art und Zeit der Nahrungsaufnahme auftreten, sogenannte Magenkrämpfe, sind viel häufiger ein Zeichen von Gallenstein- oder Nierensteinkoliken als von Magenkrankheiten. Häufig werden auch schmerzhaftes Dickdarmkontraktionen als Magenkrämpfe bezeichnet, sie treten bisweilen in den frühen Morgenstunden auf und enden gewöhnlich mit der Ausstossung von Kot oder Flatus. Bisweilen werden auch die schmerzhaften Empfindungen bei Angina pectoris (Koronararteriosklerose) als Magenschmerzen angegeben; sie treten vorwiegend nach reichlicher Füllung des Magens auf, besonders wenn der Patient bald nach der Mittagsmahlzeit zu gehen beginnt. Bei der Tabes dorsalis kommen Anfälle heftigster Magenschmerzen meist mit hartnäckigem Erbrechen vor. Diese „gastrischen Krisen“ werden durch Perioden völlig normalen Magenbefindens abgelöst, und oft mit eigentlichen Magenleiden verwechselt. Von den eigentlichen Magenschmerzen zu trennen ist das Gefühl von Völle und Druck in der Magengegend, das bei Katarrh und bei Erweiterung des Magens bei Superazidität und besonders auch bei Magenneuosen nach der Nahrungsaufnahme vorkommt.

Unter Sodbrennen, Pyrosis, versteht man ein im Halse aufsteigendes Gefühl von Brennen, das sich häufig beim Vorhandensein abnormer Säuremengen im Magen findet.

Aufstossen von Gasen, Ructus, kommt vor bei Gärungen des Mageninhalt. Gasgärung findet sich häufiger bei superazidem Mageninhalt. Solcher Mageninhalt gärt auch nach dem Aushebern noch fort; füllt man mit ihm ein Gärungsrohrchen oder ein Eudiometerrohr, das oben mit einem Hahn verschlossen ist und unten durch einen Gummischlauch mit einem zweiten, oben offenen Rohr kommuniziert, so sammeln sich in der Kuppe des ersteren die gebildeten Gase an und können analysiert werden. Durch Kalilauge, die man durch den Hahn zutreten lässt, wird die Kohlensäure, durch starke Pyrogallussäurelösung der Sauerstoff (der mitverschluckten Luft) absorbiert, Wasserstoff und Grubengas, die sich ausser der Kohlensäure im gärenden Mageninhalt bisweilen bilden, brennen, wenn man sie anzündet.

Ausser bei Magengärung kommt geräuschvolles Aufstossen von verschluckter Luft auch bei Hysterischen und Hypochondern vor.

Übler Geruch aus dem Munde kann zwar herrühren von Zersetzungs Vorgängen im Magen, hat aber meist seine Ursache in Erkrankungen der Mundrachenhöhle (Zahnkaries, Stomatitis, Alveolarpyorrhoe, Angina chronica lacunaris) oder der Nase (Ozäna).

Erbrechen kann bei allen Magenkrankheiten vorkommen, fehlt aber in vielen Fällen, z. B. von Ulcus ventriculi, vollständig. Erbrechen kurz nach der Nahrungsaufnahme ist meist ein Zeichen von grosser Reizbarkeit des Magens, Erbrechen sehr grosser Mengen in Gärung und Zersetzung begriffenen Magen-

inhaltes, das alle paar Tage, seltener auch täglich auftritt, ist ein Zeichen von Magenerweiterung und Stagnation des Inhalts, die meist durch Pylorusstenose bedingt ist.

Das **Erbrochene** kann enthalten:

Schleim, der sich in grösseren Mengen bei Magenkatarrh vorfindet.

Verschluckten Speichel (bei Vomitus matutinus potatorum). Er wird erkannt durch seinen Gehalt an Rhodankalium (Blutrotfärbung durch verdünnte Eisenchloridlösung).

Blut findet sich im Erbrochenen bei Ulcus und Carcinoma ventriculi, bei Melaena neonatorum, sowie bei Leberzirrhose und Lebersyphilis, auch bei Hämorrhagien der Ösophagus- oder Magenschleimhaut infolge sehr heftigen Erbrechens. Das Blut kann entweder unverändert sein oder bei längerem Verweilen im Magen zu einer kaffeesatzartigen braunen Masse verdaut worden sein: im letzteren Falle sind die roten Blutkörperchen aufgelöst und das Hämoglobin zu Hämatin verwandelt, das mit der Häminprobe (s. S. 102) nachgewiesen werden kann; zweckmässiger bedient man sich zum Nachweis des Blutes im Mageninhalt (wie auch in den Fäzes) der Weberschen Probe.

Man versetzt den unfiltrierten Mageninhalt (oder den mit etwas Wasser angerührten Kot) im Reagenzrohr mit etwa $\frac{1}{6}$ seines Volumens konzentrierter Essigsäure und etwas Wasser und schüttelt mit einigen ccm Äther im Reagensglas oder in einem kleinen Scheidetrichter aus; setzt sich der Äther nicht nach wenigen Minuten klar oben ab, so fügt man einige Tropfen Alkohol zu. Bleibt der Äther farblos, so ist kein Blut vorhanden; ist dagegen Blutfarbstoff (Hämoglobin oder Hämatin) vorhanden, so wird dieser durch die konzentrierte Essigsäure in essigsaures Hämatin verwandelt, dieses geht in den Äther über und färbt ihn rotbraun. Um sicher zu gehen, ob die Färbung des Äthers durch Hämatin und nicht durch andere Farbstoffe bedingt ist, giesst man einen Teil des Äthers in ein anderes Reagensglas und versetzt ihn mit einigen Tropfen frischer Guajaktinktur und ebensoviel alten Terpentins oder Wasserstoffsperoxyd. Tritt sofort oder innerhalb weniger Minuten eine ausgesprochene Blau- oder Violett färbung ein, so ist die Anwesenheit von Blutfarbstoff höchst wahrscheinlich. Die Reaktion wird deutlicher, wenn man den Säuregehalt des Ätherextraktes durch Zusatz von einigen Tropfen Natronlauge herabsetzt. Zum sicheren Nachweis wird ein zweiter Teil des Äthers mit Ammoniak alkalisch gemacht und mit einigen Tropfen einer Lösung von Schwefelammonium (oder Hydrazinhydrat) versetzt und spektroskopisch untersucht; zeigt sich das Spektrum des reduzierten Hämatins (s. Spektraltafel) oder wenigstens dessen erster Streifen im Gelbgrün, so ist sicher Blutfarbstoff vorhanden. Um eine Täuschung durch den Blutgehalt der Nahrung zu vermeiden, ist es zweckmässig, vor der Untersuchung das Fleisch zwei Tage lang vorher aus der Kost wegzulassen. — Tritt bei der Guajak-Terpentinprobe keine Blaufärbung ein, so ist die Gegenwart von Blut ausgeschlossen und die spektroskopische

Prüfung überflüssig. Statt Guajak und Terpentinöl kann auch Benzidin in alkoholischer Lösung und Wasserstoffsperoxyd verwendet werden: Blaugrünfärbung bei Gegenwart selbst minimaler Blutmengen.

Galle findet sich bei länger dauerndem Erbrechen, namentlich wenn der Magen leer ist, sehr häufig, weil dabei der Inhalt des Duodenums in den Magen zurückfliesst. Auch Pankreassaft kann in den Magen zurücktreten, und zwar findet ein solches Zurücktreten von Galle und Pankreassaft besonders dann statt, wenn in den nüchternen Magen Öl in grösseren Mengen (200 ccm) aufgenommen worden ist. Boldireff hat darauf ein Verfahren begründet, um den Dünndarminhalt der Untersuchung zugänglich zu machen. Man hebert den Mageninhalt eine halbe Stunde nach der Ölaufnahme aus und untersucht auf Eiweisspaltung bei alkalischer Reaktion, um auf die Gegenwart von Trypsin zu prüfen. Zuverlässiger läßt sich die Anwesenheit von Galle und Pankreassaft im Duodenum nachweisen durch die „Duodenalsondierung“, cf. S. 145.

Die Nahrungsbestandteile, welche sich im Erbrochenen vorfinden, sind meist durch den Verdauungsprozess oder durch die Wirkung von Mikroorganismen in verschiedenem Grade verändert. Und zwar werden durch die Gärungs- und Fäulniswirkungen aus den Kohlehydraten (Stärke und Zucker) Milchsäure, Buttersäure und Essigsäure, aus den Neutralfetten freie Fettsäuren, aus den Eiweisskörpern Peptone, Leuzin, Tyrosin, Phenol, Indol, Skatol, Schwefelwasserstoff und Ammoniak abgespalten. Diese letzteren Produkte vorgeschrittener Fäulnis finden sich nur bei starker Stagnation des Mageninhaltes, sowie dann, wenn Dünndarminhalt in den Magen zurücktritt und erbrochen wird (sogenanntes Kotbrechen, Miserere).

Mikroskopisch finden sich im Erbrochenen Speisereste, z. B. quergestreifte Muskelfasern, Pflanzenreste, Fett, Stärkekörner, und zwar kommen in anazidem Mageninhalt, dem die eiweissverdauende Kraft fehlt, grobere Fleischreste vor, während bei Superazidität die Starkeverdauung leidet und grosse Mengen von Amylum durch Jodjodkaliumlösung nachweisbar sind. Ausserdem kommen vor: Pflasterepithelien der Mundhöhle und des Ösophagus, selten Zylinderepithelien der Magenschleimhaut, häufig Leukozyten, von denen oft der Protoplasmaleib verdaut und nur der Kern übrig geblieben ist. Hefepilze und warenballenähnliche Sarszinepilze kommen hauptsächlich in stagnierendem Mageninhalt vor; die langen, Milchsäure produzierenden Stäbchen finden sich besonders bei Magenkarzinom, da der Krebsaft ihr Wachstum begünstigt; jedoch ist die Anwesenheit dieser „langen Bazillen“ noch nicht für die Diagnose Karzinom beweisend.

Pankreas.

Der Bauchspeicheldrüse kommen zwei Arten von Funktionen zu, eine äussere, welche auf der Produktion des Pankreassaftes beruht, und eine innere Drüsentätigkeit, die mit der Regulation des Zuckerstoffwechsels in Beziehung steht. Nach Exstirpation des Pankreas, bei Atrophie der Drüse und besonders der zwischen den Drüsenacini gelegenen Langerhansschen Inseln, auch bei Tumoren und Blutungen, welche das Pankreas zerstören, tritt Hyperglykämie und Zucker im Harn auf und das Glykogen der Leber verschwindet. Der Pankreassaft, der in einer taglichen Menge von 600—800 ccm durch die Papilla Vateri in den Darm ergossen wird, enthält 3 Arten von Fermenten: das Trypsin, welches bei alkalischer Reaktion eiweissartige Substanzen und besonders Albumosen in Peptone und Aminosäuren spaltet, dann eine Lipase, welche Neutralfette in Fettsäuren und Glycerin zerlegt, und eine Diastase, welche Amylum in Maltose und Traubenzucker auflöst. Diese Fermente, namentlich das Trypsin, werden von der Drüse nicht in ihrer wirksamen Form sezerniert, sondern als Profermente, welche erst bei der Berührung mit der Duodenalschleimhaut (durch die darin enthaltene Enterokinase) aktiviert, also wirksam werden. Die Sekretion des Pankreassaftes wird angeregt durch das „Sekretin“, das sich unter der Wirkung der Salzsäure in der Duodenalschleimhaut bildet.

Um am Menschen zu prüfen, ob Pankreassaft wie Galle in den Darm ergossen wird, kann die Sondierung des Duodenum vorgenommen werden.

Man geht in der Weise vor, dass man ein langes dünnes, am untern Ende mit einem durchbohrten silbernen Knöpfchen versehenes biegsames Gummrohr schlucken lässt. Das obere Ende steht zum Mundwinkel heraus und wird dort mit einem Heftpflasterstreifen fixiert. Das untere Ende wird im Laufe von einigen Stunden durch die Magenbewegungen durch den Pylorus in das Duodenum befördert. Zweckmäßigerweise nimmt der Patient, solange die Sonde im Magen liegt, die rechte Seitenlage ein. Man überzeugt sich durch die Röntgenuntersuchung, ob das untere knopfartige Sondenende im Duodenum liegt, und aspiriert dann vorsichtig den Duodenalinhalt. Dieser ist auf die Anwesenheit von Trypsin zu prüfen, indem man bei schwach alkalischer Reaktion eine Fibrinflocke oder ein Stückchen koaguliertes Eiereiweiß zuzugibt und beobachtet, ob eine Auflösung stattfindet. Die Anwesenheit von Galle wird durch die goldgelbe Farbe des Duodenalinhaltes angezeigt. Um den Inhalt der Gallenblase zur Entleerung und damit zur Untersuchung zu bringen, empfiehlt Stepp, durch die Duodenalsonde 30 Kubikzentimeter einer 10%igen Lösung von Wittepepton in das Duodenum einlaufen zu lassen. Es wird darnach meist ein sehr viel dunkelgelb gefarbter Duodenalinhalt aspiriert (sog. Blaugalle) und dieser kann auf Anwesenheit von Entzündungsprodukten, besonders von weissen Blutkörperchen untersucht werden.

Leber.

Vorbemerkungen.

Von den Funktionen der Leber ist folgendes bekannt: 1. Wird der aus dem Darmkanal resorbierte und durch die Pfortader der Leber zugeführte Zucker zu einem grossen Teil in Glykogen verwandelt und in

den Leberzellen aufgestapelt; — 2. ist die Leber ein, jedoch nicht der ausschliessliche Ort der Harnstoffbildung; — 3. wirkt sie entgiftend auf manche vom Darm resorbierte toxische Substanzen; — 4. ist sie die Bildungsstätte der Galle. — Wenn sich auch kleine Mengen von Bilirubin (= Hamatoidin) in alten Blutextravasaten bilden können, so reicht dies doch niemals hin, um allgemeine Gelbfärbung (= Ikterus) zu erzeugen. Gelbsucht tritt auf, wenn entweder die Ausscheidung der Galle durch Verlegung der Gallenwege gehemmt ist oder wenn bei gewissen schweren Vergiftungen (Phosphor, Arsenwasserstoff, chloresures Kali), bei Infektionskrankheiten (Sepsis, Pneumonie, Rückfallfieber) und Blutkrankheiten, z. B. hamolytischem Ikterus, in der Leber so grosse Mengen von Gallenfarbstoff und dickflussiger Galle produziert werden, dass diese in der Leber staut und in die Lymphgefässe und das Blut übertritt. Bei dieser letzteren Form, die man als Ikterus durch Polychole oder Pleiochromie bezeichnet, wird aus dem Hamoglobin der massenhaft zugrunde gehenden roten Blutkörperchen in der Leber eine abnorm farbstoffreiche, zahlflussige Galle gebildet, von der jedoch auch genügende Mengen in den Darm ergossen werden, um dem Stuhlgang eine normale Farbe zu geben. Wenn dagegen, bei der ersten Form, die grossen Gallenausführungsgänge verlegt sind (durch katarrhalsche Schwellung, Gallensteine, Tumoren), so fehlt die Galle im Darm, es leidet die Fettresorption, die Stühle zeigen lehmartige Farbe, und es lässt sich in ihnen kein Hydrobilirubin nachweisen, das sonst durch Reduktion aus dem Gallenfarbstoff im Darm gebildet wird.

Perkussion und Palpation der Leber.

Die obere Grenze der Leberdämpfung fällt mit der unteren Grenze der rechten Lunge und des Herzens zusammen. Die untere Grenze findet sich bei Gesunden in der Axillarlinie zwischen 10. und 11. Rippe, schneidet den Rippenbogen in der Mamillarlinie, liegt in der Medianlinie mitten zwischen Proc. xiphoideus und Nabel, verläuft dann im Bogen nach aufwärts und trifft zwischen Parasternal- und Mamillarlinie mit dem Diaphragma und gewöhnlich der Herzspitze zusammen. Bei tiefer Inspiration, zumal bei linker Seitenlage, wird die Leberdämpfung kleiner, indem der Lungenrand tiefer herabtritt. Der untere Lebertrand rückt bei In- und Expiration um ein geringes nach ab- und aufwärts.

Die Perkussion gestattet nur den von Lunge nicht überlagerten Teil der Leber mit Sicherheit abzugrenzen, die oberste Grenze des Organs, also die Kuppel der Leber, welche der rechten Zwerchfellwölbung anliegt und hoch in den Thoraxraum hinaufreicht, kann auch durch Bestimmung der relativen Dämpfungsgrenze nicht zuverlässig festgestellt werden. Dagegen gelingt es mit Sicherheit, den Stand der Leberkuppel und des Zwerchfelles zu erkennen bei der Durchleuchtung mit Röntgenstrahlen. Diese ermöglicht es auch zu sehen, ob die respiratorischen Zwerchfellbewegungen in der normalen ausgiebigen Weise erfolgen. Entzündliche Prozesse der Leber und ihrer Umgebung (Leber-

abszess, subphrenische Eiteransammlungen, paranephritische Abszesse) verraten sich dadurch, dass die respiratorischen Zwerchfellexkursionen gering sind oder ganz fehlen. Die rechte oder linke Zwerchfellnalte erweist sich ferner als gelahmt und abnorm hoch stehend bei Läsion des gleichseitigen Nervus phrenicus, der vom 4. Zervikalsegment durch die Brusthöhle, und zwar dem Herzbeutel entlang zum Diaphragma zieht.

Bei gesunden Leuten ist die Leber und besonders ihr Rand nicht oder nur undeutlich zu fühlen; kann man sie durch Palpation abgrenzen, so ist die Leber resistenter als normal. Bei der Palpation ist zur Beurteilung der Leberresistenz sehr wichtig das Hinübergleiten der Leberkante über die Finger: Man lege die Hände flach auf die rechte Bauchseite und drücke bei tiefer Inspiration mit den Fingern sanft, aber tief nach oben. Die Kranken sollen bei horizontaler Rückenlage untersucht werden, dürfen den Kopf nicht nach vorne beugen, sondern sollen ihn ruhig auflegen, die Bauchdecken müssen entspannt sein. Man palpieren langsam und mit warmen Händen!

Bei Lungenemphysem ist die Leberdämpfung verkleinert, weil die geblähten Lungenränder die Leber mehr überragen. Bei höheren Graden von Emphysem, wenn auch die Kuppel des Zwerchfells tiefer steht, rückt der untere Leberrand nach abwärts. Eine Verschiebung der Leber nach unten findet sich auch noch bei rechtsseitigem pleuritischem Exsudat und Pneumothorax.

Dislokation der Leber nach oben kommt ausser bei rechtsseitiger Lungen- oder Pleuraschrumpfung vor allem vor bei Auftreibung des Bauches, z. B. infolge von Schwangerschaft, Aszites, Meteorismus; dabei wird der vordere Leberrand nach oben gedreht (Kantenstellung) und dadurch die Leberdämpfung nicht nur nach oben verschoben, sondern auch verkleinert.

Die Gallenblase ist meist nicht fühlbar, sie wird als birnförmiger glatter Tumor am unteren Rand der Leber, etwa in der rechten Mamillarlinie fühlbar und perkutierbar, wenn sie durch Flüssigkeit übermässig ausgedehnt ist; dies kann der Fall sein durch Galle bei Verstopfung des Ductus choledochus, durch Eiter bei Empyem der Gallenblase, durch schleimigen, farblosen Inhalt beim Hydrops vesicae felleae, der durch dauernden Verschluss des Ductus cysticus erzeugt wird.

Vergrösserung der Leber kommt bei folgenden Krankheiten vor:

Icterus catarrhalis; die Leber ist meist in geringem Grade geschwollen, oft palpabel, nicht schmerzhaft. Milz nicht selten vergrössert, besonders bei langdauerndem Ikterus, sowie bei den infektiösen Formen des Ikterus, z. B. der Weilschen Krankheit.

Bei Gallenblasenkoliken, die sich durch Anfälle von heftigen Schmerzen im Epigastrium, in der Lebergegend und der rechten Schulter,

oft auch durch Fieber auszeichnen; die Gallenblasengegend ist dabei druckempfindlich. Solche Gallenblasenkoliken treten hauptsächlich auf bei Entzündungsprozessen der Gallenblase und der Gallenwege, welche durch das Eindringen von Kolibazillen, Typhusbazillen und anderen Infektionserregern bedingt sein können. Diese Cholezystitis und Cholangitis infectiosa kann zur Bildung von Gallensteinen Veranlassung geben und diese pflegen wieder dem Auftreten infektiöser Prozesse Vorschub zu leisten. Dadurch erklärt es sich, dass in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle von Gallenblasenkolik Konkrementen in der Gallenblase gefunden werden, und die Einklemmung und Wanderung solcher Steine in den Gallengängen ist sicher auch von Einfluss auf die Entstehung der Koliken. Ikterus ist bei Cholangitis und bei Cholelithiasis dann vorhanden, wenn der Ductus hepaticus oder choledochus durch die Entzündung oder durch Steine verlegt ist, er fehlt aber häufig, und zwar dann, wenn ein Stein im Ductus cysticus steckt und dabei der Ductus hepaticus und choledochus frei bleibt. Eiterige Entzündungen der Gallenblase (*Empyema vesicae felleae*) erzeugen ein schweres Krankheitsbild, hohes und andauerndes Fieber und starke Vergrößerung und Schmerzhaftigkeit der Gallenblase; sie müssen meist operativ eröffnet werden.

Leberabszess: Leber unregelmässig vergrößert, schmerzhaft, perihepatisches Reiben, meist Ikterus, unregelmässiges Fieber mit Frösten. Milz meist vergrößert.

Hypertrophische Leberzirrhose (Hanot): Leber gleichmässig vergrößert, mit abgerundeter Kante, derb anzufühlen. Milz sehr vergrößert, Ikterus; kein Aszites, oft braune Pigmentierung der Haut, besonders im Gesicht.

Leberkrebs: Leber zeigt höckerige harte Tumoren, ist vergrößert, meist Ikterus, Milz nicht vergrößert, Aszites bisweilen vorhanden, schwere Kachexie.

Leberechinococcus: Leber durch den prallelastischen, bisweilen fluktuierenden Tumor bedeutend, aber ungleichmässig vergrößert, die Probepunktion ergibt Flüssigkeit, deren Nachweis durch Komplementbindung und deren Beschaffenheit S. 207 u. 212 angegeben ist. Ikterus bisweilen vorhanden. Kein Aszites, Milz nicht vergrößert.

Stauungsleber infolge solcher Herz- oder Lungenkrankheiten, die zu venöser Stauung führen. Leber vergrößert, derb, Ikterus fehlt oder ist geringfügig, Milz meist nicht vergrößert, Aszites meist nur dann, wenn auch Ödem der Beine und Hydrothorax besteht.

Amyloidleber (nach langwierigen Eiterungen, Tuberkulose, besonders Knochentuberkulose, Lues): Leber gleichmässig vergrößert, ziemlich derb, glatt, Milz geschwollen; Ikterus und Aszites fehlt. Albuminurie.

Lebersyphilis: Leber derb, entweder gleichmässig vergrößert oder von tiefen narbigen Furchen durchzogen und gelappt, Milz vergrößert. Ikterus und Aszites häufig vorhanden, oft aber auch fehlend. Wassermann positiv.

Leukämie: Leber gleichmässig vergrößert, Milz in noch viel höherem Maasse angeschwollen, kein Ikterus, kein Aszites.

Verkleinerung der Leber wird beobachtet bei:

Atrophischer Leberzirrhose (Laennec): Leber hart, höckerig, geschrumpft; in frühen Stadien ist nur der linke Leberlappen verkleinert,

während der rechte noch eine ansehnliche Grösse darbieten kann. Milz erheblich vergrössert, Pfortaderstauung, Aszites meist hohen Grades, kein oder nur geringer Ikterus, häufig abundante Magenblutungen. Zwischen der hypertrophischen und atrophischen Form der Leberzirrhose kommen mancherlei Übergänge vor. Ätiologie meistens Alkoholismus.

Akuter gelber Leberatrophie: Nachdem oft die Erscheinungen gewöhnlicher gutartiger Gelbsucht vorausgegangen waren, tritt unter Delirien und Somnolenz eine rasche Verkleinerung der weichen und sehr schmerzhaften Leber ein. Hochgradiger Ikterus, keine Milzvergrösserung, kein Aszites. Blutungen an verschiedenen Stellen des Körpers. Im Harn oft Leuzin, Tyrosin und andere Amino- und Oxysäuren.

Milz.

Die normale Milzdämpfung findet sich im linken Hypochondrium zwischen 9. und 11. Rippe, reicht nach vorn bis zur Linea costoarticularis (vom linken Sternoklavikulargelenk zur Spitze der 11. Rippe gezogen), nach hinten bis zur Wirbelsäule und Niere. Der hintere Pol der Milz ist also perkutorisch nicht abzugrenzen und die Länge der Milz kann nicht perkutorisch bestimmt werden. Die Höhe der Milzdämpfung (= der Breite der Milz) beträgt in der mittleren Axillarlinie 5—7 cm. Bei tiefer Inspiration, noch mehr bei rechter Seitenlage, wird die Milzdämpfung durch Herabrücken des linken unteren Lungenrandes verkleinert. Wenn derjenige Teil des Kolon, welcher der Milz anliegt (Flexura coli lienalis und Colon descendens), mit Kot gefüllt ist, so lässt sich die Milzdämpfung perkutorisch nicht abgrenzen. Um bei gefülltem Magen die Milzdämpfung perkutieren zu können, ist es nötig, den Kranken in rechter Seitenlage zu untersuchen. Die Milzdämpfung wird verkleinert und kann fehlen, wenn bei Lungenemphysem der geblähte Lungenrand die Milz vollständig überlagert, oder wenn, bei Aszites oder Meteorismus, die Milz nach oben in die Kuppel des Zwerchfells gedrängt wird.

Vergrösserung der Milz ist dann anzunehmen, wenn die Höhe der Dämpfung 7 cm überschreitet und die Spitze den Rippenbogen erreicht oder überragt und dann fühlbar wird. Man palpiert die Milz, indem man mit der Hand flach den Rippenbogen umgreift und den Patienten tief atmen lässt; dabei findet sich manchmal Schmerzhaftigkeit der Milz, zumal bei Perisplenitis und daraus entstandenen Verwachsungen. Milzvergrösserung findet sich bei zahlreichen Infektionskrankheiten, und zwar regelmässig und in erheblichem Grade bei Typhus abdominalis (vom Ende der ersten Krankheitswoche an) und bei Malaria; ausserdem bei Fleckfieber, Maltafieber, Febris wolhynica, Rückfallfieber und

bei septischen Erkrankungen. Weniger regelmässig bei den akuten Exanthenen und bei Pneumonie, wo sie oft erst mit und nach der Krise auftritt. Ferner ist die Milz vergrössert bei Leberzirrhose, Milzinfarkt, Milzabszessen, Echinococcus, malignen Neubildungen (Sarkom) der Milz, Amyloiderkrankung. Die höchsten Grade der Milzvergrösserung werden beobachtet bei der Leukämie, Pseudoleukämie und bei Granulom.

Bei der Bantischen Krankheit (Splénomegalie) handelt es sich um primäre Milzvergrösserung mit sekundärer Erkrankung der Leber (Zirrhose) und Anämie mit Kachexie; in den späteren Stadien Aszites. Das Blutbild zeigt eine Verminderung der roten Blutkörperchen (Oligozythämie), Sinken des Hamoglobingehaltes (Oligochromämie), Leukopenie. Bei hamolytischem Ikterus ist die Milz und oft auch die Leber vergrössert, es besteht jahrelang ein leichter, wechselnder Ikterus, und es kann sich mit der Zeit eine hochgradige Anämie ausbilden. Durch Milzextirpation kann das Leiden geheilt werden.

Grosse Milztumoren können von anderen Bauchgeschwülsten meist dadurch unterschieden werden, dass an ihrer vorderen Kante eine Kerbe zu fühlen ist und dass sie mit der Inspiration eine Bewegung nach abwärts machen. Eine Milzvergrösserung kann übrigens auch dadurch vorgetäuscht werden, dass die Milz durch einen dahinterliegenden Tumor (Nierengeschwülste, Lymphdrüsentumoren) nach vorn gedrängt wird.

Abdomen.

Das Abdomen ist unter normalen Umständen weich, nirgends druckempfindlich und gibt lauten tympanitischen Schall; nur über Darmschlingen, die mit Kot gefüllt oder kontrahiert und dadurch luftleer sind, findet sich bisweilen, besonders in der linken Seite und der Regio hypogastrica eine, meist nicht sehr intensive Dämpfung. — Über die Untersuchung des Darms mit Röntgenstrahlen s. S. 133 und 153.

Verstopfung kann bedingt sein 1. durch tonische Kontraktion des Dickdarms, besonders des Colon transversum. Das Kolon ist in diesem Falle oft als daumendicker Strang durch die Bauchdecken fühlbar, das Abdomen ist dabei meist eingezogen, bei Röntgenuntersuchung sieht man die Kotsäule des Colon transversum und descendens in einzelnen runden Ballen zersprengt, welche durch leere, kontrahierte Darmstellen getrennt sind. Diese spastische Konstipation findet sich bei der Bleikolik und besonders bei nervösen Darmstörungen. Sie kann durch Belladonna (0,02) bekämpft werden. Diese Form der Obstipation findet sich sehr häufig auch beim Ulcus ventriculi oder duodeni. — 2. durch abnorme Trägheit der peristaltischen Bewegungen des Dickdarms (Darmatonie). Bei Röntgenuntersuchung sieht man, dass der Kontrastbrei im Colon ascendens und transversum, seltener im descendens, mehrere Tage bis zu einer Woche lang als breiter Schatten liegen bleibt und nicht weiter rückt; dabei finden sich oft Ansammlungen von Gasen. — 3. Durch abnorme Verzögerung der Entleerung der Ampulla recti: In diesen Fällen durchwandert der

Darminhalt das übrige Kolon in normaler Zeit, der Kot häuft sich aber im Rektum an, indem er die Ampulla mächtig ausdehnt. Der in das Rektum eingeführte Finger findet dann dieses mit Kot gefüllt; normalerweise ist das Rektum leer, da alsbald nach Eintritt des Kotes in die Ampulla recti die Kotentleerung stattfindet, dabei pflegt auch die Kotsäule aus dem Colon descendens herabzurücken und mit entleert zu werden. Diese Form der Stuhlträchtigkeit, welche auf einer mangelhaften Tätigkeit des Rektums allein beruht, wird als Dyschezie (Herz) bezeichnet, sie wird zweckmässig durch Klystiere bekämpft, während Obstipation infolge Atonie des übrigen Dickdarms durch inneren Gebrauch der Abfuhrmittel, durch rauhe pflanzenreiche Kost und körperliche Bewegung zu beseitigen ist. — 4. Wird ungenügende Stuhlentleerung beobachtet bei Darmstenose, welche häufig durch Karzinom und Tuberkulose des Darms und Rektums, seltener durch Narbenstrikturen infolge von Syphilis, Tuberkulose oder Dysenterie oder durch Strangulationen des Darmes bei peritonitischen Adhäsionen bedingt ist. Dabei pflegt der oberhalb der Verengerung liegende Darmabschnitt erweitert zu sein und abnorm starke Kontraktionen zu zeigen (Darmsteifung). Auch hört man bei Durchtritt des Darminhaltes durch die verengte Stelle ein gurrendes Geräusch. — 5. Pfllegt die Stuhlentleerung und auch der Abgang von Darmgasen (Winden) auszubleiben bei akuter Peritonitis und Appendizitis, weil infolge der Peritonitis eine Lähmung des Darmes, auch des Dünndarmes, zustande kommt. Unregelmässig intermittierende hartnäckige Verstopfung findet sich bei der angeborenen Kolondilatation; Megacolon congenitum (Hirschsprungsche Krankheit).

Durchfall findet sich, abgesehen von gewissen nervösen Zuständen und der Wirkung der Abfuhrmittel, bei allen Reizungs- und Entzündungszuständen der Darmschleimhaut: z. B. bei bakteriellen Zersetzungen des Darminhaltes, bei akutem Darmkatarrh und bei allen geschwürigen Prozessen des Darmes (Typhus, Dysenterie, Tuberkulose), auch bei Sepsis und bei Magenkrankheiten. Bei chronischem Darmkatarrh wechselt meist Verstopfung mit Diarrhoe. Entzündungen der Rektumschleimhaut oder derjenigen des Colon descendens, z. B. bei Dysenterie und Quecksilbervergiftungen, erzeugen häufigen schmerzhaften Stuhl drang = Tenismus und Abgang von grosseren Schleim- und Blutmassen mit dem Stuhl. Bei manchen nervösen Zuständen, wie auch bei der Basedowschen Krankheit kommen Diarrhöen vor, welche durch eine abnorm beschleunigte Darmperistaltik erzeugt sind. Hartnäckige, sogenannte gastrogene Diarrhöen werden bei jenen Magenkrankheiten beobachtet, welche mit Salzsäuremangel einhergehen, sie können durch Salzsäuredarreichung bekämpft werden.

Das Abdomen erscheint kahnförmig eingesunken, wenn der Darmkanal leer ist, also bei länger dauerndem Hungerzustand und bei Ösophagus- oder Kardiastenose, ferner dann, wenn die Darmschlingen in grosser Ausdehnung krampfhaft kontrahiert sind, unter anderem bei Bleikolik und bei Meningitis.

Auftreibung des Abdomens findet sich:

1. Bei Anfüllung der Därme durch übermässige Mengen von Darmgasen (Meteorismus); diese kann zustande kommen bei Typhus, Darmkatarrhen, zumal denjenigen der Kinder, ferner

bei Peritonitis und besonders hochgradig bei Darmstenose und Darmverschluss. Bei übermäßiger Gasauflähmung im Dünndarm erscheint der Bauch kugelförmig aufgetrieben; abnorme Gasansammlung im Dickdarm äußert sich vor allem in der Gegend der Flexura coli dextra und sinistra.

Bei Peritonitis ist das Abdomen gespannt, meist aufgetrieben und höchst druckempfindlich, es besteht Singultus¹⁾ und Erbrechen, kleiner Puls und rascher Kräfteverfall. Bei zirkumskripter Peritonitis, z. B. infolge von Ulzerationen und Perforationen des Wurmfortsatzes (Epityphlitis oder Appendizitis), beschränkt sich die Schmerzhaftigkeit auf die erkrankte Stelle, und zwar ist bei den Entzündungen des Wurmfortsatzes hauptsächlich jener Punkt des Abdomens druckempfindlich, welcher in der Mitte zwischen der Spina anterior superior und dem Nabel gelegen ist (Mc Burneyscher Punkt). Über den entzündeten Stellen kann man bisweilen peritonitisches Reibegeräusch fühlen und hören; unter anderem bei Entzündung des Milzüberzuges als perisplenitisches, oder bei solcher der Leber und Gallenblase als perihepatitisches Reiben.

Findet eine Perforation des Magens oder Darmes statt, z. B. bei Ulcus ventriculi, bei Typhusgeschwüren oder Epityphlitis und bei Bauchschüssen, so treten die stürmischen Erscheinungen einer schweren Bauchfellentzündung ein: Diffuse Druckschmerzhaftigkeit des zuerst flachen und brettharten, später sehr aufgetriebenen Leibes, Singultus, Erbrechen, Sistierung der Darmperistaltik und damit Fehlen von Flatus und Kotentleerung, kleiner weicher, sehr beschleunigter Puls und rascher Kräfteverfall. Ist bei der Perforation mit dem Magen- oder Darminhalt gleichzeitig Luft in die Bauchhöhle übergetreten, so nimmt die Luftblase stets die oberste Stelle ein und bringt durch ihren lauten, tympanitischen oder metallischen Klang, je nach der Lage des Kranken, die Leber- oder Milzdämpfung zum Verschwinden.

Bei Darmverschluss, der durch Einklemmung von Hernien, durch Abknickung und Verschlingung des Darmes (besonders im Gefolge alter peritonitischer Adhäsionen), durch Intussuszeption und Karzinom des Darmes erzeugt wird, kommt es desto langsamer zu dem bedrohlichen Bilde des Ileus, je tiefer unten das Hindernis sitzt: Stürmische, peristaltische Darmbewegungen, Kotbrechen (= Miserere), Kräfteverfall, kleiner, frequenter Puls. Liegt die Stenose in höheren Darmabschnitten, so ist die Harnsekretion sehr vermindert, betrifft sie das untere Ileum oder das Kolon, so ist die Harnsekretion reichlicher und der Urin enthält massenhaft Indikan. Eines der wichtigsten Zeichen für Unwegsamkeit des Darmes ist das Ausbleiben der Kotentleerung und besonders der Flatus, das übrigens auch bei Lähmung eines Darmabschnittes infolge von Peritonitis oder Epityphlitis beobachtet wird.

Bei jeder Darmstenose ist es vor allem wichtig, die Bruchpforten zu untersuchen und das Rektum zu palpieren.

¹⁾ Hartnäckiger, kaum stillbarer Singultus (Zwerchfellkrampf) wird nicht nur dann beobachtet, wenn Reize das Zwerchfell treffen, sondern wird auch in manchen Fällen durch lokal auf den N. phrenicus wirkende pathologische Prozesse, Mediastinitis, Karzinometastasen im Mediastinum etc.) hervorgerufen.

2. Kommt Auftreibung des Leibes vor bei Flüssigkeitsansammlung in der Bauchhöhle (Aszites). Diese kann Teilerscheinung allgemeiner hydropischer Ausschwitzungen sein, z. B. infolge von Nephritis oder Herzkrankheiten; besteht aber eine Flüssigkeitsansammlung nur im Abdomen, ohne dass Ödeme des Rumpfes und der Extremitäten vorhanden wären, so handelt es sich entweder um Stauung im Gebiete der Pfortader oder um einen entzündlichen peritonitischen Erguss.

Bei Pfortaderstauung, die durch atrophische Leberzirrhose, ferner durch Stauungsleber bei Herzkrankheiten und bei Perikardialverwachsung, seltener durch Lebersyphilis oder Pfortaderthrombose bedingt wird, ist das Abdomen bei Rückenlage hauptsächlich in den seitlichen Partien ausgedehnt, in der Nabelgegend abgeflacht (Froschbauch), bei aufrechter Stellung hängt er schwer herab. Die Dämpfungsgrenze, die dem oberen Rande des Flüssigkeitsergusses entspricht, verläuft horizontal und ist frei beweglich, d. h. sie wechselt mit der Lage des Kranken den Ort, indem sie sich immer wieder horizontal einstellt.

Peritonitische Exsudate sind im Gegensatz zu diesen Stauungs-transsudaten oft abgekapselt, ihre Begrenzung ist unregelmässig und verändert sich bei Lagewechsel des Patienten nicht oder nur wenig. Bei chronischer Peritonitis, die meist auf Tuberkulose oder Karzinom des Bauchfelles beruht, kann im Gegensatz zur akuten Peritonitis die Schmerzhaftigkeit des Abdomens gering sein.

3. Bei Tumoren des Abdomens ist der Leib ungleichmässig vorgewölbt; bei Leber- und Milztumoren in der oberen Bauchhälfte, bei Geschwülsten, die vom Becken ausgehen, in den unteren Teilen. Ovarialtumoren erzeugen, ähnlich wie der schwangere Uterus, eine vom Becken ausgehende Dämpfung mit nach oben konvexer Begrenzung; die seitlichen Bauchgegenden geben dabei lauten Schall. — Kottumoren liegen im Verlauf des Dickdarms, sie zeichnen sich dadurch aus, dass sie eindrückbar sind, den Ort wechseln und bei Evakuierung des Darms verschwinden. Kann die Lokalisation eines Tumors, besonders eines solchen des Darms oder einer Stenose des Darms durch die Palpation und Perkussion nicht festgestellt werden, so ist es nötig, das Kolon durch Lufteinblasung aufzublähen, indem man ein Darmrohr in das Rektum einführt; dabei ist es oft auch nützlich, gleichzeitig den Magen mit Speisen oder Wasser zu füllen und seine Lage zu perkutieren. Stenosen des Kolons können auch nach Füllung des Kolons mit Wismut- oder Baryumsulfataufschwemmung vom Rektum aus mit Röntgenstrahlen nachgewiesen werden. Bei Bauchtumoren versäume man nie, das Rektum, und bei Frauen auch die Scheide zu untersuchen.

Die Rektoskopie wird mittels eines daumendicken Metallrohrs (Romanoskop) vorgenommen, das in das Rektum eingeführt wird. Die Beleuchtung geschieht durch ein elektrisches Lämpchen. Durch diese Untersuchung können Geschwülste, Geschwüre, Narben und Schleimhauterkrankungen des Rektums bis zum Knie des *S romanum* erkannt werden.

F ä z e s.

Der Kot setzt sich zusammen 1. aus den Resten der Nahrungsbestandteile, welche durch Verdauungs- und Fäulnisprozesse verändert erscheinen, 2. aus den in den Darm ergossenen Verdauungssäften und 3. aus gewissen Exkretionsprodukten, welche durch die in den Darm mündenden Drüsen aus dem Organismus ausgeschieden werden, z. B. Kalksalzen und den Salzen der schweren Metalle, Eisen, Blei, Quecksilber etc. Ausserdem enthält der Stuhl massenhaft Bakterien der verschiedensten Art, besonders Kolibazillen.

Bezüglich der Konsistenz unterscheidet man: feste, dickbreiige, weichbreiige und flüssige Stühle. Die letzten beiden Arten sind, falls sie nicht durch Abführmittel oder die Diät bedingt sind, als nicht mehr normal aufzufassen. Flüssige Entleerungen (Diarrhöen) treten dann auf, wenn die Darmperistaltik beschleunigt ist und der Speisebrei so rasch den Darm durchwandert, dass die Resorption unvollständig ist, oder seltener, wenn eine Sekretion oder Exsudation von der Darmschleimhaut aus stattfindet, wie bei der Cholera und Ruhr.

Die Farbe, sowie die Konsistenz und die Menge des Kotes ist in erster Linie abhängig von der Nahrung. Bei vorwiegender Fleischnahrung wird ein braunschwarzer fester Kot in sehr geringer Menge entleert; bei amyлаzeenreicher Nahrung (Brot, Kartoffeln) ist der Stuhl gelbbraun, weich, schaumig und von grosser Menge; bei ausschliesslicher Milchdiät gelbweiss, fest; bei Eierkost gelb, weich; bei chlorophyllreicher Kost grünbraun. Ferner werden durch manche Medikamente Farbenveränderungen des Kotes bedingt; durch Eisen und Wismut schwarzgrüne oder schwarze Färbung (Schwefeleisen und Schwefelwismut), durch Quecksilberpräparate, besonders durch Kalomel grünbraune Färbung (Gallenfarbstoff und Schwefelquecksilber), durch Rheum gelbbraune Färbung. — Blutungen im Magen und Duodenum (Ulkus oder Karzinom, Leberzirrhose und Lebersyphilis, *Melaena neonatorum*), oder im Dünndarm (Typhus, Embolie der *Arteria mesenterica superior*) bedingen einen schwarzroten „pechartigen“ Stuhl; der Blutfarbstoff ist durch die Wirkung der Verdauungssäfte verändert. Stammt das Blut aus dem Kolon und Rek-

tum (Dysenterie, Colitis follicularis, Karzinom, Mastdarmsyphilis, Hämorrhoidalblutungen), so ist es unverändert rot. Zum Nachweis des Blutes in den Fäzes verrührt man eine etwa bohnen-grosse Masse davon mit etwas Wasser, versetzt mit einigen ccm konz. Essigsäure und schüttelt mit Äther aus und verfärbt so, wie es bei der Untersuchung des Mageninhalts (S. 143) beschrieben wurde.

Normalerweise erscheint im Kot selten unveränderter Gallenfarbstoff, dieser wird vielmehr im Darm durch Bakterienwirkung verändert und zu dem farblosen Hydrobilinogen reduziert, das sich dann zu braunrotem Hydrobilirubin = Sterkobilin verwandelt. Nur der Stuhl des mit Frauenmilch ernährten Säuglings ist goldgelb durch Bilirubin. Sonst kommt unveränderter Gallenfarbstoff bisweilen vor bei beschleunigter Dünndarmpéristaltik, z. B. im Typhus und bei anderen Diarrhöen. Bei Dünndarmkatarrh der Säuglinge ist der Stuhl oft grün durch Biliverdin.

Wird bei totaler Verstopfung des Ductus choledochus keine Galle mehr in den Darm ergossen, so fehlt im Stuhl das Hydrobilirubin, da dieses im Darm durch die reduzierende Wirkung der Bakterien aus dem Bilirubin der Galle gebildet wird. Fallt deshalb die Untersuchung des Stuhles auf Hydrobilirubin negativ aus, so ist dies für das Fehlen der Galle im Darm beweisend und in solchen Fällen fehlt das Urobilin und dessen Vorstufe auch im Harn. Zum Nachweis des Hydrobilirubin im Stuhl verreibt man eine kleine Menge davon mit einer konz. alkoholischen Lösung von Zinkacetat und filtriert. Bei Anwesenheit von Hydrobilirubin zeigt das Filtrat eine schöne grüne Fluoreszenz und vor dem Spektralapparat einen charakteristischen Streifen zwischen Grün und Blau (cf. Spektraltafel S. 101).

Wird keine Galle in den Darm ergossen (Ikterus), so leidet die Resorption des Fettes in hohem Maasse; der Kot enthält grosse Mengen von Fett und erscheint deshalb grau, schmierig, lehmartig, bei mikroskopischer Untersuchung findet man grosse Mengen büschelförmiger, plumper Kristallnadeln, die aus Kalkseifen bestehen und zu Fetttropfen schmelzen, wenn man das Präparat mit einem Tropfen konzentrierter Essigsäure versetzt und über der Flamme erwärmt. Beim Schütteln mit Wasser lässt solcher Fettstuhl ein eigentümliches Schillern erkennen. Stellt sich der Gallenzufluss zum Darm wieder her, so nimmt der Stuhl sofort wieder eine braune Farbe und normale Beschaffenheit an, lange bevor der Hautikterus verschwindet.

Ausser bei Ikterus wird eine Verschlechterung der Fettresorption und das Auftreten von Fettstühlen noch beobachtet bei Verkäsung der Mesenterialdrüsen, bei chronischer Peritonitis, bei schweren Anämien,

sowie bei leichteren Graden von Enteritis und von Darmamyloid. (Bei schweren Graden dieser letzteren Erkrankung treten dagegen unstillbare Diarrhöen auf.) Fettstühle sind also nicht ohne weiteres dafür beweisend, dass die Galle im Darne fehlt. In manchen Fällen gestörter Fettresorption erscheint das Fett im Stuhl nicht in der Form der oben beschriebenen Kalkseifenkristalle, sondern in der von freien Fettsäuren oder von Neutralfett. Die Fettsäuren bilden oft zierlich geschwungene Nadelbüschel, welche beim Erwärmen des Präparates zu glänzenden Tropfen schmelzen, im Gegensatz zu den plumperen Kalkseifen, welche erst dann beim Erwärmen zu Tropfen schmelzen, wenn sie zuvor durch Zusatz von Sauren gespalten worden waren. Neutralfett erscheint im Stuhl in Form von Fetttropfen. Tritt das Fett überwiegend in der Form von Neutralfett im Stuhl auf, so zeigt dies an, dass seine Spaltung zu Fettsäuren und Glycerin unvollständig erfolgt war. Dies findet sich unter anderem beim Fehlen des pankreatischen Saftes. Bei schweren Erkrankungen des Pankreas leidet nicht nur die Spaltung und Resorption des Fettes, sondern auch die Verdauung des Fleisches in hohem Maasse. Es finden sich in solchen Fällen nicht nur grosse Mengen von Neutralfett, sondern auch massenhaft wohlerhaltene Muskelfasern, ja ganze Fleischstücke im Stuhlgang. Bei Fehlen des Pankreassekretes scheint insbesondere auch die Verdauung der Muskelkerne des gegossenen Fleisches zu leiden (Ad. Schmidt). Die Untersuchung des Stuhles auf Neutralfett, Muskelfasern und -Kerne ergibt jedoch nur unzuverlässige Auskunft darüber, ob der pankreatische Saft zum Darminhalt zuffloss oder fehlte.

Schleim findet sich im Stuhl in grösseren Mengen bei Darmkatarrh, und zwar ist er in kleinen Klümpchen innig dem dünnflüssigen diarrhoischen Kot beigemischt bei Dünndarmaffektionen; dabei ist der Schleim gallig gefärbt und gibt im mikroskopischen Präparat mit Salpetersäure die Gmelinsche Reaktion. Bei Dickdarmerkrankungen werden gröbere, oft blutig gefärbte Schleimklumpen entleert, die mit dem Kot nicht gemischt und von diesem leicht, auch makroskopisch zu trennen sind. Oft werden die Schleimmassen gesondert ausgestossen (bei Dysenterie, Enteritis oder Colitis follicularis). Grössere, oft röhren- oder bandförmige Schleimmassen werden nach heftigen Kolikschmerzen entleert bei der „Schleimkolik“, einer in Anfällen, besonders bei Frauen auftretenden chronischen Krankheit.

Eiter im Stuhl findet sich bei allen geschwürigen Prozessen des Dickdarms, z. B. bei chronisch dysenterischen oder tuberkulösen Geschwüren, bei Dickdarmsyphilis und Krebs. Grössere Mengen von Eiter im Stuhl weisen meist auf Perforation von perityphlitischen, periproktitischen oder perime- tritischen Abszessen in den Darm hin.

Bei Typhus abdominalis zeigt der Stuhl meist das Aussehen einer „schlecht gekochten Erbsensuppe“, bei Cholera ist

er reiswasserähnlich, bei Dysenterie enthält er blutigen und eitrigen Schleim.

Bei der mikroskopischen Untersuchung der Fazes findet man Reste von Nahrungsbestandteilen: Trümmer von Muskelfasern, die jedoch bei normaler Verdauung keine deutliche Quer- und Längsstreuung und keine Kerne mehr erkennen lassen; finden sich dagegen reichlich erhaltene Zellkerne in den Fleischresten, so spricht dies für eine mangelhafte Sekretion des Pankreassaftes. Kommt Bindegewebe im Stuhlgang vor, so darf man daraus auf eine mangelhafte Magenverdauung schliessen, da das Bindegewebe des Fleisches nur vom Magensaft, nicht aber vom Trypsin des Pankreas verdaut wird. Starkekörner finden sich bei normalen Verdauungsorganen niemals im Stuhl. Die Anwesenheit von Starkekörnern, welche bei Zusatz von Jodjodkaliumlösung sich dunkelblau färben, spricht für mangelhafte Dünndarmverdauung. Fett erscheint normalerweise nur in kleinen Mengen als Schollen und Tropfen. Wenn es in grosser Menge und in Form von Kalkseifenadeln oder von Fettsäurenadeln auftritt, so ist dies ein Zeichen gestörter Fettresorption. Bei Pflanzenkost kommen im Stuhl allerlei Pflanzenreste, z. B. Spinalfasern, Zellmembranen, vor. Ausserdem findet man bisweilen im Stuhl Saigdeckelkristalle von phosphorsaurer Ammoniakmagnesia und schollenförmige Kristalle von anderen Kalksalzen, sowie spießförmige Charcot-Neumannsche Kristalle. Diese letzteren finden sich hauptsächlich bei Anwesenheit von Enthelminthen, z. B. von Ankylostomen.

Von zelligen Elementen kommen vor: Leukozyten bei Darmkatarrh, besonders auch bei Ulzerationen, rote Blutkörperchen bei Darmblutungen. Zylinderepithelien finden sich zumal bei Darmkatarrh häufig und sind oft in „Verschölung“ begriffen. Pflasterepithelien stammen aus dem Anus.

Mikroorganismen kommen im Stuhl stets in grosser Menge vor; von diagnostischer Bedeutung ist der Nachweis der Tuberkelbazillen, der Typhus-, Dysenterie- und Cholerabazillen; der Nachweis der letzteren kann nur durch Kulturverfahren sicher erbracht werden.

Zum Nachweis der Tuberkelbazillen im Stuhl verrührt man ein etwa bohnengrosses Stückchen Kot mit ca. 20 ccm Wasser und zentrifugiert. Das oberste Drittel der Flüssigkeitssäule wird abgehoben und mit zwei Teilen 96 %igem Alkohol versetzt und nochmals zentrifugiert. Das erhaltene Sediment wird auf den Objektträger gebracht, fixiert und in bekannter Weise gefärbt.

Zum Nachweis der Parasiteneier genügt es meist, einige kleine Partikelchen des Stuhls mit etwas verdünnter Essigsäure zwischen Objektträger und Deckglas zu zerreiben und mikroskopisch zu untersuchen. Oder man mischt eine Fazeprobe mit 25% Antiformin und gleichen Teilen Äther in der Reibschale, zentrifugiert und mikroskopiert den Bodensatz. Auch kann man den Stuhl mit konzentrierter wässriger Kochsalzlosung zerrühren, die Eier steigen rasch in die Höhe, und werden in dem sich bildenden Oberflächenhäutchen gefunden (Fulleborn).

Um aus dem Verhalten des Stuhles weitere Schlussfolgerungen auf das Vorhandensein von Funktionsstörungen des Verdauungstraktes zu ziehen, ist es notwendig, dem Patienten eine bestimmte, gleichmassige und leicht verdauliche Kost zu geben, die Schmidtsche Probekost: Morgens $\frac{1}{2}$ l Milch (oder Kakao) mit 50 g Zwieback. Vormittags $\frac{1}{2}$ l

Hafererschleim mit 200 g Milch, 10 g Butter und einem Ei. Mittags 125 g gehacktes Rindfleisch mit 20 g Butter leicht angebraten und 250 g Kartoffelbrei. Nachmittags $\frac{1}{2}$ l Milch (oder Kakao). Abends $\frac{1}{2}$ l Hafererschleim. Diese Kost wird drei Tage lang verabreicht und der Stuhl des letzten Tages zur Untersuchung verwandt.

Harnapparat.

Urogenital-Organ.

Die Nieren liegen zu beiden Seiten der Wirbelsäule in der Höhe des 12. Dorsal- und 1. bis 3. Lumbalwirbels. Die rechte Niere grenzt nach oben an die Leber, die linke an die Milz. Bei der Perkussion bestimmt man am Rücken zuerst die untere Grenze dieser Organe, sodann die aussere der Nieren, welche letztere sich ca. 10 cm nach aussen von den Dornfortsätzen ändert und schliesslich die untere Grenze, indem man vom Darmbeinkamm nach oben perkutiert. Unterhalb der Nierendampfung pflegt die Lendenwirbelsäule und das Kreuzbein wieder lauten tympanitischen Schall zu liefern, während die Wirbelsäule im Bereich der Nieren-, Leber- und Milzdampfung leisen Perkussionsschall zeigt. Die Nierenperkussion gibt manchmal unsichere Resultate, besonders wenn das angrenzende Kolon gefüllt ist.

Verkleinerungen der Niere, z. B. bei Schrumpfnieren, können perkutorisch nicht bestimmt werden, wohl aber kann die Nierendampfung ganz fehlen, wenn eine Niere fehlt oder operativ entfernt worden ist. Die Nierenperkussion ist von Bedeutung für die Diagnose der Nierentumoren und der Hydronephrose. Bei grosseren Nierengeschwulsten wird das Kolon meist nach vorne und einwärts verschoben.

Die Nieren bewegen sich bei der Respiration nach ab- und aufwärts, bei Nierengeschwulsten ist diese respiratorische Verschiebung jedoch meist geringer als bei Leber und Milz und man kann z. B. eine bei tiefer Inspiration nach unten verschobene Niere an dieser Stelle auch während der Expiration festhalten.

Bei Wanderniere, die rechterseits viel häufiger ist als links, rückt das Organ aus seiner normalen Lage nach abwärts und ist, zumal nach tiefer Inspiration, unterhalb der Leber oder Milz als glatter, rundlicher Tumor fühlbar. Hat man gleichzeitig die andere Hand in die Lendengegend gelegt, so fühlt man das Zurückgleiten der Niere in ihre alte Lage. Der Tiefstand der Nieren ist meist kombiniert mit Gastropiose und Enteroptose (Glénardsche Krankheit).

Die Harnblase ist bei starker Füllung in der Mittellinie oberhalb der Symphyse als runde Anschwellung zu fühlen und zu perkutieren. Übermässige Ausdehnung der Harnblase findet sich hauptsächlich bei Verengerung der Harnrohre durch Steine, Narbenstrikturen oder durch Vergrösserung der Prostata, ferner im Frühwochenbett, bei benommenen Kranken und auch bei manchen Rückenmarkserkrankungen, wenn eine Lahmung der Blasenerven besteht. Dabei kann bisweilen trotz der Unmöglichkeit, die überfullte Blase willkürlich zu entleeren, der Harn von Zeit zu Zeit in kleinen Mengen unwillkürlich abfliessen (Ischuria — Incontinentia — paradoxa).

Der Harn.

Die Zersetzungsprodukte der Fette und Kohlehydrate verlassen den Körper im wesentlichen als Kohlensäure und Wasser durch die Lungen, die Endprodukte des Eiweisszerfalles dagegen fast ausschliesslich durch den Harn. Deshalb gibt die Untersuchung des Harns Aufschluss über den Verlauf der Eiweisszersetzung im Organismus in qualitativer und quantitativer Beziehung. Ausserdem lassen sich aus der Harnuntersuchung auch auf anderweitige Stoffwechselstörungen Schlüsse ziehen, ferner auf Erkrankungen der Nieren und der Harnwege, und auf Funktionsanomalien des Herzens, der Leber und anderer Organe.

Man geht bei der Untersuchung des Harns in der Weise vor, dass man zuerst die Tagesmenge und das spez. Gewicht, sowie die Harnfarbe und die Reaktion feststellt. Hierauf wird jeder Harn auf Eiweiss und Zucker untersucht, und zwar muss er dazu vorher filtriert werden, wenn eine Trübung vorhanden ist. In letzterem Falle ist die Natur der Trübung zu bestimmen. Harne, welche durch Eiterzellen und Bakterien getrübt sind, können oft durch Filtrieren nicht geklärt werden, man schüttelt sie dann im Reagensglas mit einer Messerspitze voll Kieselgur und filtriert. Je nach der Farbe des Harns wird auf Gallenfarbstoff, Blutfarbstoff, Urobilin oder Porphyrin untersucht. Den Schluss bildet die Mikroskopie der Sedimente. In besonderen Fällen muss die Untersuchung auch auf andere Stoffe ausgedehnt (z. B. bei Diabetes auf Azeton und Azetessigsäure) und die quantitative Bestimmung von Eiweiss, Zucker, Stickstoff etc. angeschlossen werden.

Die Harnmenge beträgt bei gesunden Männern ungefähr 1500—2000, bei Frauen 1000—1500 ccm im Tage. Eine Tagesmenge unter 500 ccm oder über 2000 ccm ist fast immer pathologisch.

Dauernde Vermehrung (Polyurie) findet sich in den höchsten Graden (bis 9 und 20 l) bei Diabetes insipidus sowie bei Polydipsie, in geringerem Grade (3—5 l) bei der Zuckerharnruhr, ferner bei Granularatrophie der Niere, bei Prostatahypertrophie, bei Nierenbeckenentzündung (Pyelitis), sowie bei der Resorption von Ödemen, pleuritischen und peritonealen Ergüssen. Verminderung (Oligurie) kommt vor im Fieber, bei gewissen akuten und chronischen Nierenkrankheiten, bei starken Durchfällen, z. B. bei Cholera, profusen Schweissen, sowie bei Ansammlung von Ex- und Transsudaten, ferner bei Herzklappenfehlern und anderen Krankheiten, die mit Verlangsamung des Blutstromes durch die Niere einhergehen.

Mit der Polyurie und Oligurie ist nicht zu verwechseln die Pollakisurie (von *πολλάκις* häufig) und Oligakisurie (von *ὀλιγάκις* selten). Unter Pollakisurie versteht man den Zustand, dass der Kranke gezwungen ist, sehr häufig, etwa alle halbe Stunde, Harn zu lassen, z. B. bei Zystitis oder bei nervos reizbarer Blase. Bei der Oligakisurie wird nur in sehr langen Pausen, ein- bis dreimal im Tage, die Blase entleert (z. B. bei Tabes). Wenn die Harnentleerung mit Schwierigkeiten und Beschwerden verbunden ist, spricht man von Dysurie.

Unter Oligodipsie versteht man ein pathologisch geringes, unter Polydipsie ein pathologisch erhöhtes Bedürfnis nach Flüssigkeitszufuhr. Die Oligodipsie pflegt zu einer Verminderung, die Polydipsie zu einer Vermehrung der Harnmenge zu führen.

Während bei gesunden Individuen die Hauptmenge des Harns während des Tages und nur eine geringere Menge während der Nachtstunden sezerniert wird, beobachtet man nicht selten bei Patienten mit Herzkrankheiten und Stauungszuständen sowie bei Pyelitis, dass die Hauptmenge des Harns während der nachtllichen Bettruhe ausgeschieden wird (Nykturie).

Das spezifische Gewicht wird gemessen durch Eintauchen eines trockenen Aräometers in die auf Zimmertemperatur abgekühlte Flüssigkeit; man liest am unteren Rande des Flüssigkeitsmeniskus ab.

Das spezifische Gewicht ist abhängig von der Menge, und zwar von dem Gewicht der in einer Flüssigkeit gelösten Stoffe, es erlaubt also ein Urteil über die Konzentration einer Lösung zu gewinnen.

Das spezifische Gewicht des Harns schwankt bei gesunden Nieren innerhalb weiter Grenzen, ungefähr zwischen 1003 und 1040. Bei reichlicher Getränkeaufnahme werden alsbald grosse Mengen eines dünnen Harnes von niedrigem spezifischen Gewicht ausgeschieden; dagegen werden nur geringe Mengen eines konzentrierten Urins von hohem spezifischen Gewicht entleert, wenn die Getränkezufuhr sparsam war, oder wenn der Körper bei schwerer Muskelarbeit und durch starke Schweisse oder durch Diarrhoen viel Wasser abgegeben hatte. — Es ist charakteristisch für die gesunde Niere, dass sie sich diesen wechselnden Verhältnissen rasch adaptieren kann und dass trotz wechselnder Harnmengen die Ausscheidung der Stoffwechselprodukte und Salze stets vollständig geschieht. Die grossen Verschiedenheiten des spezifischen Gewichtes und damit der Konzentration des Harns kommen hauptsächlich bei der Untersuchung der einzelnen im Laufe des Tages entleerten Harnportionen zum Ausdruck; hat man dagegen die ganze während 24 Stunden sezernierte Urinmenge gesammelt und gemischt, so gleichen sich die wechselnden Konzentrationsverhältnisse grossenteils aus und das spezifische Gewicht des gesamten Tagesharns schwankt bei gesunden Menschen unter gewöhnlichen Verhältnissen nur ungefähr zwischen 1015 und 1030.

Bei vielen Nierenkrankheiten, akuter wie auch chronischer Art, insbesondere bei manchen Formen der Schrumpfnieren, haben die erkrankten Nieren die Fähigkeit verloren, sich den wechselnden Verhältnissen anzupassen; auf reichliche Getränkezufuhr folgt entweder gar keine Vermehrung und Verdünnung des Harns, oder sie geschieht erst nach längerer Zeit (Bradyurie) und unvollkommen. Vor allem aber vermag in vielen Fällen die kranke Niere nicht mehr einen konzentrierten, an Stoffwechselprodukten und Salzen reichen, sondern nur mehr einen dünnen Harn zu bilden (Hypostenurie). Bei manchen schweren diffusen Nierenerkrankungen wird deshalb auch unter wechselnden Verhältnissen stets annähernd der gleiche, wenig konzentrierte Harn von einem spezifischen Gewicht von ungefähr 1010 produziert (Isothenurie). Ist dabei die Harnmenge gross, wie dies häufig bei der

Schrumpfniere der Fall ist, so kann die Elimination der Stoffwechselprodukte in genügender Weise erfolgen. Wenn dabei jedoch die Harnmenge gering wird, wie dies oft bei der akuten Nephritis und auch bei manchen Formen chronischer Nierenerkrankung vorkommt, dann wird nicht nur die Ausscheidung des Wassers, sondern auch diejenige der Stoffwechselprodukte ungenügend, und es kommt zur Niereninsuffizienz und zur Uramie.

Ausser bei vielen Nierenerkrankungen und besonders bei der Schrumpfniere findet sich dauernd grosse Harnmenge und niedriges spezifisches Gewicht des Urins auch bei Pyelitis (Nierenbeckenentzündung), bei Harnstauung infolge von Prostatahypertrophie und bei Diabetes insipidus (1012—1001). Hohes spezifisches Gewicht (1030—1050) bei reichlicher Harnmenge kommt vor bei Diabetes melitus, hohes spezifisches Gewicht bei sparlicher Harnmenge meist im Fieber und bei Herzkrankheiten mit Stauungszuständen.

Ist ein Harn sehr reich an Eiweiss, so bedingt dies eine gewisse Erhöhung des spezifischen Gewichtes und das spezifische Gewicht ist in solchem Falle kein brauchbarer Massstab für den Gehalt des Harns an Salzen und Stoffwechselprodukten. — So kann das spezifische Gewicht des Harns bei Nephritis oft relativ hoch sein, auch wenn er arm ist an normalen Ausscheidungsprodukten. — Diese Schwierigkeit wird vermieden bei einem anderen Verfahren, das ebenfalls gestattet, über die Menge der im Harn gelösten Stoffe ein Urteil zu gewinnen, nämlich bei der Bestimmung der Gefrierpunktserniedrigung.

Über die Bedeutung der Gefrierpunktbestimmung und ihre Methodik siehe Seite 100. Der Gefrierpunkt findet sich bei normalen Harnen meist bei $-1,0^{\circ}$ bis $-2,5^{\circ}$. Bei vielen Nierenkrankheiten zeigt dagegen der Harn, wie oben erwähnt, eine geringere Konzentration an Salzen und Stoffwechselprodukten und deshalb eine geringere Erniedrigung des Gefrierpunktes (Δ nur 0,3—0,7).

Aus dem spezifischen Gewicht lässt sich in approximativer Weise die Menge der in einem Liter Harn enthaltenen festen Bestandteile in Grammen berechnen, indem man die beiden letzten Ziffern des spezifischen Gewichtes mit dem Häuserschen Koeffizienten 2,3 multipliziert: So ergibt sich z. B. bei einem spezifischen Gewicht von 1015 ($15 \times 2,3$) eine Menge von 34,5 g fester Bestandteile in einem Liter Harn und bei einer Harn-Tagesmenge von 2000 ccm eine Ausscheidung von 69,0 g fester Stoffe im Tage.

Die Harnfarbe, welche normalerweise gelb ist, wird heller (schwachgelb) bei sehr diluiertem Harn, dunkler, mehr rotgelb, wenn der Urin konzentrierter und starker sauer wird. Hellgelber Harn von hohem spezifischen Gewicht findet sich oft bei Diabetes melitus. Der Harn ist dunkelgelbbraun (bierfarben) mit gelbem Schaum, wenn er Bilirubin enthält, also bei Ikterus; gelbrot oder braunrot bei Anwesenheit von Urobilin, von der Farbe des Rotweins bei der Porphyrinurie, fleischwasserfarben, d. h. rot und dabei ins Grünliche schillernd und zugleich trübe bei Anwesenheit von Blut. Der ursprünglich normal gefärbte Harn dunkelt beim Stehen an der Luft nach zu grünbrauner Farbe bei Gebrauch von Karbol, Lysol, Naphthol, Hydrochinon, Salol, Folia uvae ursi, ferner bei der Alkaptonurie und Melanurie.

Die Reaktion des normalen, frisch gelassenen menschlichen Harns ist sauer, hauptsächlich durch die Anwesenheit

von zweifachsaurem (einfach basischem) phosphorsaurem Alkali ($\text{PO}_4\text{H}_2\text{Na}$). Seltener ist die Reaktion des normalen Harns amphoter, wobei blaues Lackmuspapier schwach gerötet, rotes schwach gebläut wird. Dies ist dann der Fall, wenn grössere Mengen von einfachsauren (zweibasischen) Phosphaten (PO_4HNa_2) neben den zweifachsauren vorhanden sind. Wenn nur zweibasische oder neben diesen auch dreibasische (PO_4Na_3) Phosphate vorhanden sind, ist die Reaktion alkalisch (siehe auch S. 171).

Die Reaktion wird stärker sauer, wenn der Harn sehr konzentriert ist, z. B. nach reichlichem Schwitzen, ferner dann, wenn im Organismus ein erhöhter Eiweissumsatz stattfindet (z. B. im Fieber und bei reichlicher Fleischnahrung), da der Schwefel des Eiweisses und der Phosphor der Nukleine und Lezithine bei der Verbrennung als Schwefelsäure und Phosphorsäure in den Harn übergeht. — Die Reaktion des Harns wird schwächer sauer, amphoter oder alkalisch, wenn bei starkem Erbrechen oder durch wiederholte Magenausspülungen dem Körper grosse Mengen von Magensalzsäure entzogen werden; ferner kurz nach den Hauptmahlzeiten und bei vorwiegender Pflanzenkost: die essigsäuren, weinsäuren, zitronensäuren, überhaupt pflanzensauren Alkalien, die in Obst und Gemüsen reichlich enthalten sind, werden im Organismus zu kohlen-sauren Alkalien verbrannt, und durch diese wird der Harn alkalisch. Auch bei rascher Resorption von Exsudaten und Transsudaten wird die Reaktion des Harns schwächer sauer, indem der Alkaligehalt dieser (stets alkalisch reagierenden) Flüssigkeiten in den Harn übergeht, während bei Ansammlung von Exsudaten der Harn einen stärkeren Säuregrad besitzt.

Ist der Harn übermässig sauer (superazid), überwiegen also die zweifachsauren Phosphate, so kann dies dazu führen, dass die Harnsäure aus den harnsauren Salzen frei wird und dass die freie Harnsäure in Kristallen (Wetzsteinformen) ausfällt; daneben finden sich häufig auch Briefkuvertkristalle von oxalsaurem Kalk. Übermässig saure Reaktion (Superazidität) des Harns kann durch Titrieren mit $\frac{1}{10}$ Normalalkalilösung erkannt werden unter Verwendung von Phenolphthalein als Indikator, oder einfacher nach dem Verfahren von Neubauer, indem man den Harn im Reagenrohr mit einigen ccm einer ätherischen Lackmoidlösung schüttelt. Normal saurer Harn nimmt dabei eine schwach blaue oder grünliche Färbung an, superazider Harn bleibt farblos, alkalischer Harn entzieht den roten Farbstoff dem Äther und wird tiefblau. Man stellt sich die Lackmoidlösung her, indem man eine kleine Messerspitze des Farbstoffs in einigen ccm Alkohol auf dem Wasserbad löst, mit 300 ccm Äther versetzt und filtriert.

Sobald der Harn amphoter oder alkalisch wird, fallen die Erdphosphate: zwei- oder dreibasisch phosphorsaurer Kalk und Magnesia, sowie bisweilen die kohlen-sauren alkalischen Erden als weisses flockiges Sediment aus. Manchmal ist der Harn auch schon frisch bei der Entleerung milchig getrübt durch diese Salze. Schwach saure oder neutrale Harntrüben sich meist beim Erhitzen, indem sich dabei die Erdphosphate ausscheiden. Diese durch phosphorsaure oder kohlen-saure Erden erzeugten Niederschläge lösen sich, zum Unterschied von den durch Eiweiss bedingten, sofort auf beim Zusatz von Säuren, z. B. Essigsäure, sie bleiben bestehen beim Versetzen mit Alkalilaugen. Ist dagegen im sauren Harn ein Sediment

von harnsauren Salzen vorhanden, so löst sich dieses beim Erwärmen oder bei Zusatz von Kali- oder Natronlauge. Dieses pulverige Sediment von harnsauren Salzen ist meistens, aber nicht immer, ziegelrot gefärbt (Sedimentum lateritium).

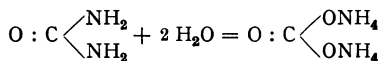
Zersetzt sich der Harn durch Bakterienwirkung in der Blase und in den Nierenbecken (bei Zystitis und Pyelitis) oder nach der Entleerung, so wird durch das aus dem Harnstoff sich bildende kohlen saure Ammoniak ebenfalls die Reaktion alkalisch (ammoniakalische Harngarung). Der ammoniakalisch zersetzte Harn zeigt einen üblen Geruch und entwickelt beim Daruberhalten eines mit Salzsäure befeuchteten Glasstabes Salmiakdämpfe. Während sich bei nicht zersetztem alkalischem Harn im Sediment nur ausnahmsweise sparliche Kristalle von phosphorsaurer Ammoniakmagnesia PO_4MgNH_4 vorfinden, treten im ammoniakalisch zersetzten Harn diese Kristalle (Sargdeckel-Kristalle) sehr reichlich auf, und daneben zeigen sich Stechapfelformen von harnsaurem Ammoniak. — Der durch ammoniakalischen Harn auf Lackmuspapier erzeugte blaue Fleck verschwindet wieder beim Trocknen des Papiers an der Luft, während bei einem durch fixes Alkali alkalischen Harn der blaue Fleck auch nach dem Trocknen bestehen bleibt. — Findet sich im Harn ein Eiter sediment, so zeigt dieses bei saurer Reaktion des Harns eine krumelige Beschaffenheit, bei alkalischem, zersetztem Harn dagegen ballt es sich zu schleimigen, zähen, fadenziehenden Klumpen zusammen.

Harnbestandteile.

1. Organischer Art.

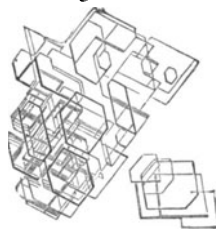
Harnstoff (Urea, oft als $\overset{+}{\text{U}}$ bezeichnet), $\text{OC}(\text{NH}_2)_2$, sehr leicht in Wasser und Alkohol löslich. Die Tagesmenge beträgt bei Gesunden zwischen 20 und 40 g, sie ist vermehrt bei eiweissreicher Kost, z. B. bei Diabetes melitus, sowie bei vermehrtem Zerfall von Körpereiwiss im Fieber (bis 60 g); vermindert bei Inanition (bis 9 g), bei stickstoffarmer und kohlehydratreicher Kost, ferner bei manchen Nierenerkrankungen.

Der Harnstoff setzt sich durch Wirkung gewisser Bakterien oder durch Einwirkung starker Alkalien unter Aufnahme von Wasser um in kohlen saures Ammonium:



Wird Harnstoff trocken erhitzt, so bildet sich Biuret, dessen wässrige Auflösung mit Kalilauge und einem Tropfen sehr verdünnter Kupfersulfatlösung versetzt Violettfärbung gibt (Biuretreaktion).

Fig. 41.



Salpetersaurer Harnstoff.

Da der Harn immer Harnstoff enthält, so kommt der qualitative Nachweis des Harnstoffes niemals im Harn, sondern nur in solchen Exkreten in Frage, die normalerweise davon frei sind, z. B. im Erbrochenen oder im Sputum von uramischen Individuen. — Man dampft zu diesem Zweck die zu untersuchende Flüssigkeit ein, zieht mit Alkohol aus, filtriert, dampft das Filtrat wieder ein, löst den Rückstand in wenig Wasser und versetzt mit konzentrierter Salpetersäure. Nach einigem Stehen in der Kälte scheidet sich salpetersaurer Harnstoff in sechsseitigen Kristalltafeln in Geschieben aus (Fig. 41).

Quantitative Bestimmung des Harnstoffs oder Harn - Stickstoffs.

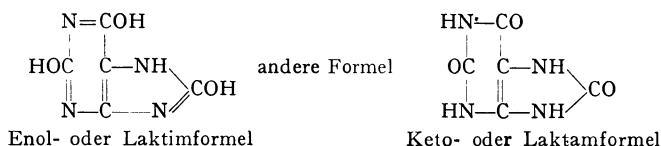
Der im Harn erscheinende und aus dem Eiweiss-toffwechsel des Organismus stammende Stickstoff (N) wird zwar zum grossten Teil (zu etwa 80%) in der Form von Harnstoff ausgeschieden, eine nicht ganz geringe Menge des Stickstoffs erscheint aber auch in Form anderer Verbindungen, z. B. der Harnsäure, des Kreatinins usw. und es ist deshalb zweckmässiger, statt des Harnstoffgehaltes den gesamten Stickstoffgehalt des Harns zu ermitteln, um daraus Rückschlüsse auf den Eiweiss-Umsatz des Organismus zu ziehen. Die quantitative Bestimmung des Stickstoffgehaltes im Harn wird in der für Stoffwechselversuche notwendigen exakten Weise ausgeführt mittelst der Kjeldahlschen Methode:

5 ccm Harn werden mit 10 ccm reiner konz. Schwefelsäure unter Zusatz von einigen Kriställchen Kupfersulfat und einem Teelöffel voll Kaliumsulfat in einem langhalsigen Kolben aus schwer schmelzbarem Glas so lange gekocht (verascht), bis die Flüssigkeit ganz klar ist. Nach der Abkühlung wird vorsichtig mit Wasser verdünnt und mit 50 ccm konz. Natronlauge versetzt; das dabei gebildete Ammoniak wird abdestilliert und in einer Vorlage aufgefangen, welche mit genau abgemessenen 50 oder 100 ccm $\frac{1}{10}$ Normalsalzsäure gefüllt ist. Nach vollendeter Destillation wird die vorgelegte Säure mit $\frac{1}{10}$ Normalnatronlauge unter Zugabe von einigen Tropfen Methylrotlösung zurücktitriert: Umschlag in Gelb. Diejenige Anzahl von Kubikzentimetern $\frac{1}{10}$ Normal-säure, welche durch das überdestillierte Ammoniak neutralisiert worden war, ergibt, mit 1,4 multipliziert, die Anzahl Milligramm Stickstoff, welche in den verwendeten 5 ccm Harn enthalten war. Bei der Reststickstoffbestimmung im Blut muss den kleineren N-Mengen entsprechend $\frac{1}{100}$ Normalsäure und $\frac{1}{100}$ Normallauge verwandt werden, auch kann statt der Rücktitrierung mit Natronlauge die jodometrische Titrierung vorgenommen werden. Siehe über diese: Ivar Bang, Methoden zur Mikrobestimmung einiger Blutbestandteile, Wiesbaden, Bergmann 1916. Wegen aller genaueren Angaben über die quantitative Stickstoffbestimmung und anderen feineren Methoden der Harnanalyse sei auf die grosseren Lehrbücher¹⁾ verwiesen.

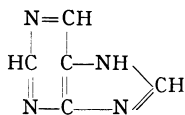
¹⁾ Lehrbuch der Harnanalyse von Ivar Bang, Wiesbaden 1918. Neubauer-Huppert, Anleitung zur qualitativen und quantitativen Analyse des Harns. 11. Auflage 1913. Neuberger, Der Harn, sowie die übrigen Ausscheidungen und Körperflüssigkeiten. Berlin 1911.

Bei allen quantitativen Bestimmungen der Harnbestandteile ist es vor allem notwendig, die ganze Tagesmenge aufzufangen und zu messen. Ist z. B. die Tagesharnmenge 1500 ccm und der N-Gehalt beträgt 1,2%, so ergibt sich daraus eine Stickstoffausscheidung von 18 g im Tage.

Die Harnsäure ($C_5H_4N_4O_3$) = Trioxypurin, oft als \bar{U} bezeichnet



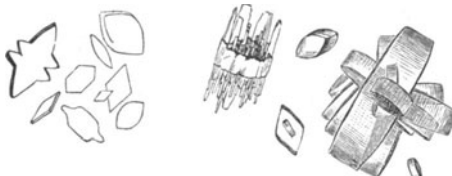
und die Xanthin- oder Alloxurbasen, zu denen das Xanthin = Dioxypurin ($C_5H_4N_4O_2$), Hypoxanthin ($C_5H_4N_4O$), Guanin ($C_5H_5N_5O$) und Adenin ($C_5H_5N_5$) gehören, leiten sich ab vom Purin:



und werden deshalb auch als „Purinkörper“ zusammengefasst.

Über die Entstehung der Harnsäure aus den Kernsubstanzen, sowie über ihr Verhalten unter normalen und krankhaften Verhältnissen, insbesondere bei der Gicht siehe das Kapitel „Stoffwechsel und Ernährung“.

Fig. 42.



Kammform. Wetzsteinform.

Kristalle der freien Harnsäure.

Die Tagesmenge der Harnsäure beträgt bei Gesunden je nach der Art der Nahrung 0,2—1,0 g (siehe Kapitel Stoffwechsel und Ernährung). Sie ist vermehrt bei allen Krankheiten, welche mit einem gesteigerten Zerfall von Zellkernen einhergehen, so bei der Pneumonie im Stadium der Lösung und besonders bei der Leukämie.

Die Harnsäure ist eine zweibasische Säure und bildet als solche zwei Reihen von Salzen (Uraten): die zweibasischen Urate, z. B. $(C_5H_2N_4O_3)Na_2$ Dinatriumurat, welche nur in so stark alkalischen Lösungen existenzfähig sind, wie sie im menschlichen Körper und dessen Sekreten nicht vorkommen, und die einfachsauren Urate, z. B. $(C_5H_2N_4O_3)NaH$ Mononatriumurat; in dieser Form findet sich die Harnsäure gelöst im Blut und den übrigen Körpersäften, ferner auskristallisiert zu dünnen Nadeln in den gichtischen Konkretionen, z. B. den Gichtperlen am Ohr. Neben diesem Mononatriumurat kommen im Harn aber auch noch übersaure Salze, nämlich Verbindungen eines Moleküls einfachsauren Urates mit einem Molekül freier Harnsäure vor, z. B. $(C_5H_2N_4O_3)NaH, (C_5H_2N_4O_3)H_2$ Heminatriumurat, so genannt weil auf zwei Moleküle Harnsäure nur ein Atom Natrium trifft. Es ist noch nicht entschieden, ob dieses saure Natriumurat als eine eigentlich chemische Verbindung oder eine Mischung von harnsaurem Natron mit Harnsäure aufzufassen ist.

Fig. 43.

Harnsaures Natron aus
Ziegelmehlsediment.

Fig. 44.

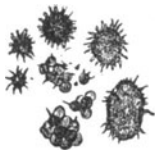
Harnsaures Ammoniak.
Stechapelform.

Fig. 45.

Oxalsaurer Kalk.
Brieküvertform.

Im Harn ist die Harnsäure hauptsächlich in Form ihrer Salze gelöst (Mononatriumurat und Heminatriumurat) zum Teil aber auch als freie Harnsäure, und diese zwar nur in sehr geringer Menge in echter Lösung, daneben in sogenannter übersättigter Lösung. In konzentrierten und stark sauren Harnen (im Fieber, nach starkem Schwitzen) fällt, zumal nach einigem Stehen in der Kälte, übersaures Urat (Heminatriumurat) als amorphes, meist gelbrot gefärbtes Ziegelmehlsediment aus, das sowohl beim Erwärmen, als auch bei Zusatz von Alkalilauge wieder in Lösung geht. Freie Harnsäure, in Wasser fast unlöslich, erscheint in manchen stark sauren (superaziden) Harnen, besonders nach längerem Stehen; sie bildet einen schweren, auf dem Boden des Uringefäßes liegenden, harten kristallinischen, meist gelbrot gefärbten Sand und zeigt mikroskopisch Wetzstein-, Kamm-, Tonnen-, Spiessform (löslich in Kalilauge). Unter Umständen kann die freie Harnsäure auch schon im Nierenbecken und in der Blase auskristallisieren und zur Bildung von Steinen und zu Blutungen Veranlassung geben. — In zersetzen Urinen verbindet sich die Harnsäure mit dem reichlich vorhandenen Ammoniak. Dieses harnsaure Ammoniak

zeichnet sich durch Schwerlöslichkeit aus und erscheint in Stechapfelform im Sediment (siehe Fig. 44). — In den gichtischen Konkretionen (Tophi) findet sich harnsaurer Natron in Form feiner Nadelbüschel.

Auch Xanthin, Hypoxanthin und andere Alloxurbasen kommen in kleinen Mengen im normalen Harn gelöst vor und sind vermehrt bei Leukämie.

Der qualitative Nachweis der Harnsäure kommt in Frage bei der Untersuchung von Harnsedimenten, von gichtischen Konkretionen und von Harnsteinen. Man bringt etwas von der zu untersuchenden Masse auf einem Porzellantiegeldeckel mit einigen Tropfen Salpetersäure zusammen und dampft langsam ab; es bildet sich alsdann ein orangeroter Fleck, der mit Ammoniak befeuchtet purpurfarben, bei nachträglichem Zusatz von Kalilauge blau wird: Murexidprobe.

Zur quantitativen Bestimmung der Harnsäure nach Salkowski-Ludwig versetzt man 200 ccm Harn mit einer Mischung, welche aus 20 ccm einer Silbernitratlösung und 20 ccm Magnesiummischung hergestellt wird (2,6%ige Silbernitratlösung mit Ammoniak-Magnesiummischung: 100 g Magnesiumchlorid, 200 g Ammoniumchlorid in Wasser gelöst, mit reichlich Ammoniak versetzt und auf 1 l aufgefüllt). Der Niederschlag, welcher die Harnsäure als Silbersalz enthält, wird nach einer Stunde auf einem Filter gesammelt und mit ammoniakhaltigem Wasser ausgewaschen, sodann vom Filter in einen Kolben abgespritzt und Schwefelwasserstoff eingeleitet, man schüttelt, erhitzt und filtriert vom Schwefelsilber ab. Das Filtrat wird mit etwas Salzsäure bis auf wenige Kubikzentimeter abgedampft, bis zum nächsten Tage stehen gelassen, die auskristallisierte Harnsäure abfiltriert und gewogen. — Nach Hopkins-Folin-Schaffer wird die Harnsäure durch Zusatz von schwefelsaurem Ammoniak als unlösliches harnsaurer Ammoniak abgeschieden und durch Titration mit Kaliumpermanganat bestimmt. — Über die Einzelheiten dieser Methode siehe die ausführlichen Lehrbücher. — Auch kann die Harnsäure nach dem Seite 104 beschriebenen kolorimetrischen Verfahren von Folin-Denis bestimmt werden: In genau abgemessenen 5 ccm Harn wird die Harnsäure wie beim Ludwig-Salkowskischen Verfahren in einem Zentrifugierglas mit ungefähr 2 ccm der oben beschriebenen Silber-Magnesiummischung gefällt, man zentrifugiert den Niederschlag ab, wäscht aus, giesst die überstehende Flüssigkeit ab, schwemmt den Silberniederschlag in 10 ccm Wasser auf, zerlegt nach Zugabe von einigen Tropfen Salzsäure in der Wärme mit Schwefelwasserstoff, filtriert, vertreibt diesen gründlich durch Aufkochen, und bestimmt in einer aliquoten Menge des Filtrats die Harnsäure nach der Seite 104 angegebenen Methode durch Phosphorwolframsäure und Natronkarbonat kolorimetrisch im Autenriethschen Apparat.

Oxalsäure COOH, Tagesmenge bis 0,02 g, erscheint im Sediment



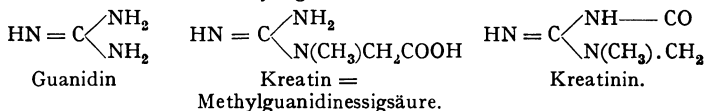
als oxalsaurer Kalk (unlöslich in Essigsäure, löslich in Salzsäure) in stark glänzenden kleinen Kristallen von Oktaederform (Briefkuvertform), s. Fig. 45, seltener in Nadel- oder Biskuitform. Der qualitative wie auch

der quantitative Nachweis der Oxalsäure ist vorderhand ohne diagnostische Bedeutung, auch darf aus dem Vorhandensein grösserer Mengen von Briefkuvertkristallen noch nicht auf eine krankhafte „Oxalurie“ geschlossen werden.

Kreatinin $C_4H_7N_3O$, Tagesmenge 0,5—1,0 g, vermehrt bei gesteigertem Muskeltonus, vermindert bei Inanition und in der Rekonvaleszenz. Das Kreatinin gibt bei Versetzen des Harns mit einigen Tropfen einer frisch bereiteten wässrigen Lösung von Nitroprussidnatrium und einigen Tropfen Natronlauge eine tiefrote Farbe (s. Legalsche Azetonprobe, S. 188).

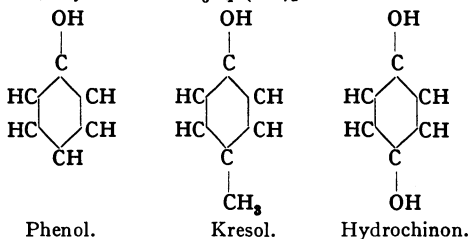
Zur quantitativen Bestimmung des Kreatinins nach Folin misst man 0,5 ccm Harn in einen Messkolben von 100 ccm, setzt 1,5 ccm einer 1,2⁰/₀igen Pikrinsäurelösung und 0,5 ccm einer 10⁰/₀igen Natronlauge zu, schüttelt um, lässt 5 Minuten stehen und füllt bis zur Marke 100 mit destilliertem Wasser auf. Dann wird die Lösung im Autenriethschen Kolorimeter mit einer Vergleichslösung von 0,981⁰/₀igen Kaliumbichromatlösung verglichen. Man wiederholt zweckmässig die Probe mit wechselnden Harnmengen, um den Vergleich in den Skalenwerten zwischen 40 und 60 zu erhalten. Siehe Seite 107 und Neubauer, Münch. med. Wochenschr. 1914, S. 857.

Kreatin kommt nur in kleinen Mengen im Harn vor, seine chemische Formel leitet sich von derjenigen des Guanidin ab:



Hippursäure $C_9H_9NO_3$, Tagesmenge 0,1—1,0 g, bildet sich in den Nieren durch Synthese aus Benzoesäure und Glykokoll, erscheint bisweilen in Nadeln oder in rhombischen Prismen, welche denen des Tripelphosphats gleichen, aber in Essigsäure unloslich sind.

Phenole, nämlich Phenol, C_6H_5OH = Karbolsäure; Kresol $\text{CH}_3 \cdot C_6H_4 \cdot OH$; Hydrochinon $C_6H_4(OH)_2$.



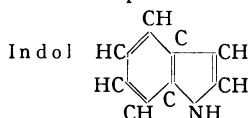
Phenole finden sich in kleinen Mengen normalerweise im Harn, sie erscheinen, an Schwefelsäure gebunden, als sogenannte Ätherschwefelsäuren, z. B. als Phenolschwefelsäure. Vermehrung derselben deutet auf Fäulnisprozesse im Organismus, und zwar bilden sich die Phenole durch die Fäulnis aus dem Tyrosin (S. 192). Ausserdem kommen grössere Mengen von Phenolen im Harn vor, wenn Karbolsäure oder verwandte Stoffe in den Magen aufgenommen oder von der Haut oder von Körperhöhlen

z. B. der Vagina resorbiert worden waren, bei Vergiftung mit Karbolsäure oder Lysol (Lysol ist eine Auflösung von Kresolen in Seifenlösung). Phenol-Harn dunkelt an der Luft nach. Zum Nachweis des Phenols im Harn versetzt man ungefähr 100 ccm davon mit 5 ccm konz. Schwefelsäure und destilliert. Das Destillat gibt bei Anwesenheit von Phenol auf Zusatz von Bromwasser einen gelbweissen Niederschlag von Tribromphenol.

Indikan (indoxylschwefelsaur. Kalium) $C_8H_7N.O.SO_3K$. — Aus dem in den Eiweisskörpern enthaltenen Tryptophan = Indolamino-

propionsäure $HC \begin{array}{c} \diagup \\ \diagdown \end{array} \begin{array}{c} CH \\ C \\ CH \\ CH \end{array} C-CH_2-CHNH_2-COOH$ bildet sich bei der

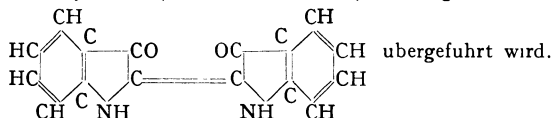
Fäulnis im Darmkanal oder bei putriden Eiterungen Indol.



Das Indol wird aus dem Darmkanal resorbiert, im Organismus zu Indoxyl oxydiert und im Harn an Schwefelsäure gebunden als indoxy-

schwefelsaures Kalium $HC \begin{array}{c} \diagup \\ \diagdown \end{array} \begin{array}{c} CH \\ C \\ CH \\ CH \end{array} C-O-SO_2.OK$ ausgeschieden.

Dieses letztere liefert bei Spaltung mit konzentrierter Salzsäure Indoxyl, das durch Oxydation (z. B. mit Chlorkalk) in Indigo



Das Indikan ist vermehrt bei Darmkrankheiten mit abnormer Zersetzung der Ingesta, bei Cholera, Peritonitis, am stärksten bei Darmverschluss. Aus der Menge des Indikans im Harn kann man einen Rückschluss ziehen auf die Intensität der Eiweiss-Fäulnisprozesse im Darmkanal.

Zum Nachweis des Indikans versetzt man den Harn mit etwa 10 Tropfen einer 10%igen Bleizuckerlösung, wodurch eine Reihe störender Substanzen gefällt wird, und filtriert von dem entstehenden Niederschlag ab. Das Filtrat wird mit dem gleichen Volumen konzentrierter reiner Salzsäure versetzt. (Ein etwa auftretender Niederschlag von Chlorblei löst sich bei weiterem Zusatz von Salzsäure wieder auf.) Man fugt hierauf ein oder zwei Tropfen einer sehr verdünnten Chlorkalklösung zu und fährt tropfenweise mit dem Zusatz von Chlorkalk so lange fort, bis das Maximum von Blaufärbung entsteht. (Ein Überschuss von Chlorkalk zerstört das gebildete Indigo.) Man setzt hierauf einige ccm Chloroform zu und schüttelt den Indigo aus.

Manchmal tritt statt der blauen Farbe des Indigoblaus eine rote oder violette auf, namentlich dann, wenn man den Harn (statt mit Salzsäure und Chlorkalk) mit konzentrierter Salpetersäure versetzt und erwärmt, und wenn man mit Äther statt mit Chloroform ausschüttelt. Dieses „Indigorot“ dürfte sich ebenfalls aus der Indoxylschwefelsäure und damit vom Indol herleiten, und hat keine andere Bedeutung als das Indigoblau. Manche Harnen werden beim Ansäuern mit Salzsäure rosa. Die Bildung dieses Farbstoffes (Urorosein) beruht auf der Gegenwart von Indolessigsäure.

2. Anorganische Bestandteile.

Salzsäure, HCl, erscheint hauptsächlich an Natrium gebunden als Kochsalz. Die Tagesmenge des Kochsalzes NaCl beträgt etwa die Hälfte von der Menge des Harnstoffes, zwischen 6 und 15 g; sie hängt hauptsächlich ab von der Menge des Kochsalzes in der Nahrung.

Die Kochsalzausscheidung ist vermindert bei Inanition und im Fieber, besonders bei der Pneumonie; bei der letzteren oft bis auf Spuren, so dass bei Zusatz von Hollensteinlösung (salpetersaurem Silber) zu dem mit Salpetersäure angesäuerten Urin nur eine schwache Trübung entsteht, während in der Norm der Kochsalzgehalt etwa 1% des Harnes beträgt, und das Chlorsilber beim Versetzen mit Silbernitrat und Salpetersäure in dicken käsigen Massen ausfällt.

Die Kochsalzausscheidung ist ferner vermindert (auf 5 bis 1 g) in allen jenen Fällen, wo eine Ansammlung von Transsudaten oder von Ödemen stattfindet, besonders bei den mit allgemeiner Wassersucht einhergehenden Formen von Nierenkrankheiten. Bei diesen wird das in der Nahrung zugeführte Kochsalz grossenteils im Körper zurückgehalten und nicht durch die Nieren ausgeschieden. Auch bei der Ansammlung von Aszites infolge von Leberzirrhose oder von Ödemen und Stauungstranssudaten infolge von Herzkrankheiten ist die Kochsalzausscheidung vermindert. Umgekehrt ist die Kochsalzausscheidung vermehrt (bis 30, ja 60 g) nach der Lösung einer Pneumonie und bei rascher Resorption von Exsudaten und Transsudaten und bei der Rückbildung von Ödemen. Dieser Zusammenhang erklärt sich dadurch, dass die Ödemflüssigkeit wie auch die Ex- und Transsudate stets einen erheblichen Gehalt an Kochsalz (ungefähr 0,65%) aufweisen.

Die quantitative Bestimmung des Kochsalzes geschieht nach der Volhard-Arnoldschen Methode. 10 ccm Harn werden in einem Messkolben von 100 ccm Inhalt mit ca. 20 Tropfen reiner (farbloser) Salpetersäure und ca. 2 ccm Eisenammoniakalaunlösung versetzt. Dann lässt man aus einer Bürette von einer Zehntel-Normal-Silbernitratlösung mehr zufließen als notwendig ist, um alles Chlor als Chlorsilber auszufallen. (Man erkennt dies daran, dass bei weiterem Zusatz der Silberlösung der Niederschlag nicht mehr zunimmt; bei normalen Harnen genügen meist 20 ccm der Silberlösung.) Dann füllt man mit destilliertem Wasser auf genau 100 ccm auf, schüttelt um und filtriert durch ein trockenes Filter. Im Filtrat muss nun bestimmt werden, wieviel Silberlösung überschüssig zugesetzt worden ist. Zu diesem Zwecke misst man vom Filtrat die Hälfte, also genau 50 ccm mit einer Pipette ab,

bringt sie in ein Kolbchen und lässt nun aus einer Bürette so lange Zehntel-Normal-Rhodanammun-Lösung zufließen, bis eben alles Silber als Rhodansilber ausgefällt ist; dass dieser Punkt erreicht ist, gibt sich dadurch zu erkennen, dass der erste überschüssige Tropfen Rhodanlösung die Flüssigkeit brennrot färbt (Rhodaneisen). Die verbrauchte Menge Rhodan-Lösung hat man, da nur die Hälfte des Filtrats verwendet worden ist, mit 2 zu multiplizieren und den so erhaltenen Wert von der verwendeten Menge Silberlösung zu subtrahieren. Man erhält so die Anzahl der ccm Zehntel-Normal-Silberlösung, die eben genügt, um das in den verwendeten 10 ccm Harn enthaltene Chlor in Chlorsilber umzuwandeln. 1 ccm Silberlösung entspricht 3,55 mg Chlor oder 5,85 mg Kochsalz. Der erhaltene Wert ist auf die Tagesmenge umzurechnen. Siehe Seite 106.

Schwefelsäure, H_2SO_4 , Tagesmenge 2,0—2,5 g. erscheint im Harn teils als „präformierte“ Schwefelsäure an Alkalien oder alkalische Erden gebunden, teils als „Ätherschwefelsäure“ an Phenol, Indoxyl und andere Stoffe gebunden; das Verhältnis der zweiten zur ersteren beträgt unter normalen Verhältnissen ungefähr 1 : 10; bei Karbolsäurevergiftung kann aber fast die ganze Schwefelsäure des Harns an Phenol gebunden erscheinen.

Zum Nachweis der Ätherschwefelsäuren versetzt man den mit Essigsäure schwach angesäuerten Harn mit Chlorbaryum im Überschuss, wodurch nur die präformierte Schwefelsäure gefällt wird und filtriert ab. Das Filtrat wird mit konzentrierter Salzsäure versetzt und gekocht; es scheidet sich dabei aus den sich zersetzenden Ätherschwefelsäuren ein Niederschlag von schwefelsaurem Baryt ab, aus dessen Masse man auf die Menge der Ätherschwefelsäuren schließen kann.

Die Phosphorsäure (PO_4H_3) (Tagesmenge im Harn 2,5 bis 3,5 g) bildet als dreibasische Säure drei Reihen von Salzen: 1. die zweifachsauren = primären Salze (z. B. PO_4NaH_2 = Mononatriumphosphat). Diese sind in Wasser löslich und reagieren gegen Lackmus, Lackmoid und Phenolphthalein sauer. — 2. Die einfachsauren = sekundären Salze: Diese einfach sauren Salze der Alkalien, z. B. PO_4Na_2H , Dinatriumphosphat, sind ebenfalls in Wasser löslich, sie reagieren gegen Lackmus und Lackmoid alkalisch, aber nicht gegen Phenolphthalein. Ein Gemisch der einfach und zweifach sauren Phosphate, welches auf Lackmus neutral reagiert, reagiert auf Lackmoid alkalisch; die zweifach sauren Phosphate müssen in bedeutendem Überschuss vorhanden sein, damit das Gemisch auf Lackmoid sauer reagieren soll. In diesem Sinne ist die Seite 162 erwähnte Prüfung der Harnreaktion nach Neubauer mit ätherischer Lackmoidlösung zu deuten. Die einfachsauren Salze der alkalischen Erden (Kalk und Magnesia), z. B. das einfach saure (zweibasische)

Kalziumphosphat PO_4CaH , sind in Wasser unlöslich. — 3. Die dreibasischen = tertiären Salze der Alkalien (PO_4Na_3 = Trinatriumphosphat) sind auch in Wasser löslich, sie reagieren alkalisch sowohl gegen Lackmus, Lackmoid, wie auch gegen Phenolphthalein. Das Trikalzium- und Trimagnesiumphosphat ist in Wasser unlöslich, ebenso die in Sargdeckelform kristallisierende phosphorsaure Ammoniakmagnesia ($\text{PO}_4\text{MgNH}_4 + 6\text{H}_2\text{O}$, Fig. 48). Die Phosphorsäure erscheint im Harn ungefähr zu $\frac{2}{3}$ an Alkalien, zu $\frac{1}{3}$ an alkalische Erden gebunden; die Tagesmenge der Erdphosphate beträgt ungefähr 1,2 g.

Als Phosphaturie oder besser als Kalkariurie bezeichnet man jenen Zustand, bei welchem der Harn habituell ein reichliches Sediment von phosphorsauerm und kohlen-sauerm Kalk und Magnesia dar-bietet. Diese Erscheinung beruht darauf, dass die Menge des im Harn ausgeschiedenen

Fig 46.

Kohlensaurer Kalk
Kugel- u. Biskuitformen.

Fig 47

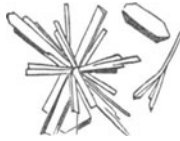
Einfachsaurer phosphor-
saurer Kalk.

Fig. 48.

Phosphorsaure Ammoniak-
Magnesia. Sargdeckelkristalle.

Kalkes ungewöhnlich gross ist, dagegen ist ein solches Phosphatsediment nicht als Zeichen einer Vermehrung der Phosphorsäureausscheidung aufzufassen. Kalkariurie kommt hauptsächlich bei Neuropathen vor, kann aber auch durch übermässigen Genuss von alkalischen Wässern oder kohlen-sauren und pflanzensauren Alkalien bedingt sein. In manchen solchen Fällen ist der Harn schon bei der Entleerung milchartig trübe (Milchpisser) und klärt sich bei Zusatz von Essigsäure sofort auf.

Kohlensäure, CO_2 , findet sich in saurem menschlichem Harn meist nur in sehr geringer Menge, in grösserer Menge kommt sie in neutralem oder alkalischem Urin vor, und zwar dann, wenn die Menge der Alkalien und alkalischen Erden grösser ist, als dass sie durch die anderen Säuren (Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Harnsäure etc.) vollständig gebunden werden könnte und wenn Kohlensäure zu ihrer Bindung herangezogen wird. Die Kohlensäure ist deshalb vermehrt nach reichlichem Genuss von Obst und anderer Pflanzennahrung, weil diese grosse Mengen von Alkalien und Erden enthält, ferner dann, wenn alkalische Mineralwässer oder doppelkohlen-saures Natron in grösserer Menge aufgenommen worden waren. — Bei Anwesenheit grösserer Mengen von kohlen-sauren Salzen braust

der Harn beim Versetzen mit Säuren auf. Kohlensaurer Kalk erscheint im Sediment in Gestalt kleiner Kugeln, sowie in Biskuitformen (Fig. 46), welche sich bei Versetzen mit Säuren unter Bläschenbildung lösen.

Natron, Na_2O , Tagesmenge 4—6 g; Kali, K_2O , Tagesmenge 2—3 g. Im Fieber sinkt die Menge des Natriums, während die des Kaliums auf das 3- bis 7fache steigt.

Ammoniak, NH_3 , findet sich (an Säuren gebunden) in unzersetztem Harn zwar konstant, aber nur in kleinen Mengen (0,3 bis höchstens 1,0 g). Vermehrung bis zu 2, ja 6 g im Tage kommt dann vor, wenn die Menge der im Harn ausgeschiedenen Säuren so gross ist, dass die zur Verfügung stehende Menge von Alkalien und alkalischen Erden zu ihrer Absättigung nicht hinreicht. Da die Nieren kaum imstande sind, freie Säuren auszuscheiden, muss deshalb bei abnormer Vermehrung der Säuren das im Körper vorhandene Ammoniak zur Neutralisierung herangezogen werden. Die Ammoniakvermehrung kommt deshalb vor bei Säurevergiftungen, besonders bei der Bildung abnormer organischer Säuren im Stoffwechsel, z. B. bei der Anwesenheit grosser Mengen von Oxybuttersäure im Diabetes melitus. Bei der Zuckerharnruhr hat die Ammoniakvermehrung deshalb diagnostische Bedeutung, weil sie auf die drohende Gefahr der Säurevergiftung und damit des Coma diabeticum hinweist. Umgekehrt wird die Ammoniakausscheidung durch Zufuhr von Alkalien mit der Kost auf sehr niedrige Werte herabgedrückt.

Zur quantitativen Bestimmung des Ammoniaks versetzt man nach Schlösing 50 ccm Urin in einem flachen Schälchen mit der doppelten Menge frisch bereiteter Kalkmilch; darüber stellt man ein zweites Schälchen, in welches man 10 ccm Normalschwefelsäure abgemessen hat, bedeckt beide mit einer luftdicht schliessenden Glasglocke und lässt 72 Stunden stehen. Das von der Kalkmilch ausgetriebene Ammoniak wird von der Schwefelsäure absorbiert; man ermittelt durch Titration mit Normalnatronlauge unter Zusatz von Lackmustinktur, wieviel von der Schwefelsäure durch Ammoniak gebunden, d. h. neutralisiert worden war und berechnet daraus die Tagesmenge. Oder man treibt das Ammoniak durch einen Luftstrom aus dem mit Soda alkalisch gemachten Harn aus und fängt es in einer Vorlage auf, die mit Normalschwefelsäure beschickt ist.

In Zersetzung begriffene Harne können dagegen sehr grosse Mengen von kohlensaurem Ammoniak enthalten, das aus zersetztem Harnstoff her stammt, so dass um einen in Salzsäure getauchten und über den Urin gehaltenen Glasstab sich dicke Salmiaknebel bilden.

Kalk, CaO, Tagesmenge durchschnittlich 0,16g; Magnesia, MgO, Tagesmenge ungefähr 0,23 g. Im Kot wird pro Tag ungefähr 0,3 bis 0,5 CaO ausgeschieden.

Schwefelsaurer Kalk (Gips) erscheint selten im Sediment in feinen, schräg abgeschnittenen Prismen und Nadeln, die sich in Salzsäure und Essigsäure nicht lösen; einfachsaurer phosphorsaurer Kalk kristallisiert in keilförmigen, zu Rosetten vereinigten Kristallen (Fig. 47); phosphorsaure Ammoniakmagnesia (Tripelphosphat) in glänzenden Sargdeckelformen. Die beiden letzteren lösen sich bei Zusatz von Essigsäure auf.

Eisen erscheint im Harn nur in ganz geringen Mengen, und zwar in organischer Verbindung, es ist deshalb nur nach Veraschen des Harns nachweisbar. Die Hauptmenge des Eisens aber, auch grössere Mengen des Kalks und ein wechselnder Anteil der Magnesia und der Phosphorsäure werden durch den Darm ausgeschieden. Die quantitative Bestimmung dieser Stoffe im Harn allein kann deshalb über die Gesamtmenge, welche vom Körper ausgeschieden wird, keine Auskunft geben, es muss vielmehr ihre Bestimmung auch im Kot ausgeführt werden.

3. Krankhafte Harnbestandteile.

Eiweiss.

Die Eiweisskörper sind eine Gruppe von Substanzen, deren Moleküle sich durch ausserordentliche Grosse auszeichnen, und deren Lösungen kolloidalen Charakter zeigen. Auf diesem kolloidalen Charakter beruht ihre Koagulierbarkeit, z. B. bei der Kochprobe, und ihre Aussalzbareit, z. B. durch Ammonsulfat. Durch Verdauungsfermente, z. B. den Magensaft und Pankreassaft, werden diese grossen Moleküle in kleinere gespalten, welche dann den kolloidalen Charakter teilweise eingebüsst haben, Albumosen und Peptone; diese sind nicht mehr koagulierbar, die Albumosen sind jedoch noch aussalzbar durch schwefelsaures Ammoniak. Bei weiterer Spaltung durch Trypsin oder durch starke Säuren, liefern die Eiweisskörper als letzte „Bausteine“ eine Reihe kristallisierender Substanzen, nämlich Aminosäuren und Diaminosäuren. Unter den Aminosäuren sind zu nennen: Aminoessigsäure (Glykokoll), Aminopropionsäure (Alanin), Aminokapronsäure (Leuzin), Asparaginsäure (Aminobernsteinsäure), Glutaminsäure, ferner die aromatischen Aminosäuren Phenylalanin und Tyrosin, die Indolaminopropionsäure (Tryptophan) und das schwefelhaltige Zystin. Die Diaminosäuren des Eiweisses sind Lysin, Arginin und Histidin. Auf dem Gehalt des Eiweisses an diesen einzelnen Bausteinen beruht eine Reihe von Farbenreaktionen: die Millon'sche Probe (Tyrosin); die Dunkelfärbung beim Kochen mit Bleiazetat und Natronlauge (Zystin) und andere. Diese einzelnen Bausteine sind derart miteinander verknüpft, dass immer die basische NH_2 -Gruppe der einen Aminosäure mit der sauren COOH -Gruppe einer anderen verbunden ist. Auf dieser Verkettung

mehrerer Aminosäuren beruht die Biuretprobe, welche allen Eiweisskörpern, auch den Albumosen und Peptonen, zukommt. Auf der optischen Aktivität der Aminosäuren beruht die Linksdrehung der Eiweisskörper, auf der basischen Eigenschaft der Diaminosäuren die Fällbarkeit durch Alkaloidreagentien (Phosphorwolframsäure, Pikrinsäure, Uranylazetat, Ferrozyankalium und Essigsäure). — Manche Eiweisskörper, die sogenannten Proteide, enthalten ausser diesen charakteristischen Gruppen noch andere: Phosphorsäure (Kasein), Glukosamin (Muzin), Hamatin (Hamoglobin), Nukleinsäure (Nukleoproteide).

Die Eiweisskörper des Blutserums: Serumalbumin und Serumglobulin finden sich im Harn bei allen Nierenerkrankungen, und zwar bei akuter Nephritis und bei chronisch-hydropsischen Nierenerkrankungen in grosserer, der Schwere der Erkrankung ungefähr parallel gehender Menge, bei Schrumpfnieren meist nur in kleiner Quantität und sie können dabei selbst vorübergehend ganz fehlen; das Fehlen von Eiweiss im Harn ist also kein sicherer Beweis für eine normale Beschaffenheit der Nieren. Ausserdem kommt Albuminurie noch vor bei der Stauungsniere (bei Herzkrankheiten), bei der Amyloiddegeneration, bei Nierensyphilis, ferner bei der Einwirkung vieler Gifte auf die Nieren, bei Ikterus, bei vielen akuten hochfieberhaften Infektionskrankheiten, bei vielen Blutkrankheiten, schliesslich bisweilen auch bei gesunden Menschen, wenn sie sich grosseren Anstrengungen ausgesetzt hatten. Bei manchen jugendlichen, sonst gesunden Individuen findet sich eine Albuminurie, welche nur bei aufrechter Körperhaltung auftritt und bei Bettruhe verschwindet. Diese „orthostatische Albuminurie“ scheint bisweilen durch eine Zirkulationsstörung der Niere infolge lordotischer Haltung der Wirbelsäule bedingt zu sein. Ist dem Harn Blut oder Eiter beigemischt, z. B. bei Blasenkrankheiten, so wird er dadurch ebenfalls eiweisshaltig (Albuminuria spuria) und es ist in solchen Fällen notwendig, zu prüfen, ob der Eiweissgehalt ungefähr der Menge des Blutfarbstoffes oder der Eiterkörperchen entspricht. Ist der Eiweissgehalt unverhältnismässig grösser, so muss auch eine Nierenläsion angenommen werden.

Zum Nachweis des Eiweisses im Harn dienen folgende Proben:

Trüber Harn ist vor Anstellung der Proben zu filtrieren.

1. Kochprobe: Man erwärmt den Harn im Reagensrohr zum Sieden und setzt danach einen oder mehrere Tropfen einer sehr verdünnten Essigsäure zu (statt der verdünnten Essigsäure kann auch konzentrierte Salpetersäure genommen werden). Löst sich bei Säurezusatz eine während des Kochens entstandene Trübung wieder auf, so bestand sie nicht aus Eiweiss, sondern aus phosphorsaurem oder kohlensaurem Kalk und Magnesia, welche in Säuren leicht löslich sind. Bleibt dagegen eine wenn auch minimale Trübung bestehen, oder kommt eine solche erst bei Säurezusatz zum Vorschein, so ist Eiweiss vorhanden. Ist der Harn sehr dünn und salzarm, so muss er vor Anstellung der Kochprobe mit etwas Kochsalz versetzt werden, da

das Albumin in salzärmer Lösung durch Erhitzen nicht gefällt wird.

Bisweilen tritt bei Zusatz von Essigsäure zu dem erwärmten oder auch schon zum kalten Harn eine Trübung auf, welche durch Eiweiss (nicht durch Muzin) bedingt ist. Dieser „durch Essigsäure fällbare Eiweisskörper“ findet sich unter anderem bei Ikterus, orthostatischer Albuminurie und bei manchen leichten Formen von Nephritis.

Lässt man den Eiweissniederschlag nach dem Kochen sich absetzen und schätzt sein Volumen nach etwa einer Stunde ab, so kann man daraus einen annähernden Schluss auf den Prozentgehalt des Eiweisses im Harn ziehen. Bei einem Eiweissgehalt von 2–3% erstarrt die ganze Flüssigkeit zu einem kompakten Koagulum. Bei 1% erfüllt das Eiweisskoagulum etwas über die Hälfte der Harnsäule; bei 0,5% $\frac{1}{3}$; bei 0,25% $\frac{1}{4}$; bei 0,1% $\frac{1}{10}$; bei 0,05% ist eben noch die Kuppe des Reagensrohres erfüllt und bei geringeren Mengen als 0,01% ist nur eine Trübung, kein Niederschlag zu konstatieren. Man kann die Schätzung des Eiweissgehaltes auch mit dem Esbachschen Albuminometer ausführen, doch ist diese Methode nicht viel genauer, auch verursacht das Esbachsche Reagens (Pikrinsäure und Zitronensäure) bisweilen schon in normalen, eiweissfreien Harnen Niederschläge, da die Pikrinsäure auch mit Kalisalzen, Uraten, Chinin, Urotropin und anderen Stoffen Niederschläge gibt. Die Esbachsche Methode gibt also z. B. nach dem Gebrauch von Urotropin und anderen Hexamethylenpräparaten entschieden zu hohe Werte und pflegt auch in vollständig eiweissfreien Urnen positiv auszufallen.

Zur exakten Bestimmung des Eiweissgehaltes im Harn verwende man die S. 205 angegebene Methode.

II. Hellersche Probe. Man unterschichtet den Harn mit konzentrierter Salpetersäure, indem man sie mit einer Pipette in das Reagensrohr langsam einfließen lässt.

Bei Gegenwart von Eiweiss entsteht an der Berührungsstelle eine scharf begrenzte ringförmige Trübung.

Ausser durch Eiweiss kann in sehr konzentrierten Harnen ein Niederschlag auch erzeugt werden durch Harnsäure (der Ring steht höher, im Urin selbst und ist verwaschen), salpetersauren Harnstoff (der Niederschlag ist kristallinisch und entsteht erst nach längerem Stehen) und Harzsauren (nach dem Einnehmen von Kopaiva, Styrax, Terpentin etc.; der Niederschlag löst sich nach dem Erkalten in Alkohol). Durch Indigo und Gallenfarbstoff kann der Eiweissring blau oder grün gefärbt werden.

III. Probe mit Essigsäure und Ferrozyankalium. Setzt man zum Harn, ohne ihn zu erhitzen, reichlich Essigsäure und 3–5 Tropfen einer 10%igen Ferrozyankaliumlösung, so entsteht bei Gegenwart von Eiweiss oder Albumosen ein Niederschlag; bei sehr geringen Eiweissmengen tritt der Niederschlag erst nach einigen Minuten auf.

IV. Biuretprobe. Macht man den Harn mit Kalilauge

alkalisch und setzt 1—3 Tropfen sehr verdünnter Kupfersulfatlösung hinzu, so entsteht bei Gegenwart von Eiweiss, Albumosen und Peptonen eine rotviolette Auflösung.

- V. Probe mit Sulfosalizylsäure. Setzt man dem Harn eine 20%ige Lösung von Sulfosalizylsäure zu, so entsteht auch bei ganz geringen Eiweissmengen eine deutliche Trübung.

Die Albumosen erscheinen im Harn bei vielen fieberhaften Infektionskrankheiten (febrile Albumosurie) und bei manchen Vergiftungen (z. B. Phosphorvergiftung), ferner bei der Anwesenheit eitriger Exsudate (Empyem, Meningitis [pyogene Albumosurie]), bei Pneumonie, im Puerperium, bei geschwürigen Prozessen des Darmkanals und anderen Krankheiten mehr. Der Nachweis der Albumosen hat nur geringe diagnostische Bedeutung.

Die Albumosen werden durch Kochen nicht gefällt, wohl aber geben die „Protalbumosen“ Niederschläge mit Salpetersäure, mit Essigsäure und Ferrozyankalium, sowie mit Essigsäure und Kochsalz. Alle diese Niederschläge haben die Eigenschaft, sich beim Erwärmen zu lösen und beim Erkalten wieder zu erscheinen. Die „Deuteroalbumosen“, welche Produkte weitergehender Eiweissverdauung darstellen, geben auch diese Fällungen nicht mehr, werden aber durch Sättigen des Harns mit Ammoniumsulfat, sowie durch Phosphorwolframsäure + Salzsäure niedergeschlagen. Beimischung von Sperma zum Urin gibt deutliche Albumosenreaktion. Als Peptone bezeichnet man die letzten eiweissähnlichen Produkte der Verdauung, welche auch durch Sättigung mit Ammoniumsulfat nicht mehr ausgefällt werden, wohl aber noch die Biuretreaktion geben. Im Harn, ebenso im Eiter, kommt wirkliches Pepton nicht oder nur höchst selten vor.

Zum Nachweis der Albumosen ist es notwendig, etwa vorhandenes Eiweiss zuerst zu entfernen. Man versetzt 10 ccm Harn in einem Reagensglas mit 8 g gepulvertem Ammoniumsulfates und erwärmt zum Sieden. Der Niederschlag wird abfiltriert und, zur Entfernung des Urobilins, mehrmals mit Alkohol gewaschen. Sodann wird der Niederschlag mit etwas Wasser aufgeschlemmt, zum Sieden erhitzt und abfiltriert. Die eigentlichen Eiweisskörper, welche durch das Erhitzen koaguliert worden waren, lösen sich dabei nicht in Wasser, wohl aber die Albumosen. Mit dieser wässrigen Lösung wird die Biuretprobe angestellt, fällt diese positiv aus, so sind Albumosen vorhanden.

Bei Osteosarkomen und anderen Erkrankungen des Knochenmarkes, z. B. den als Myelom beschriebenen Geschwulsten, kommt der von Bence Jones beschriebene Eiweisskörper im Harn vor: der saure Harn trübt sich beim Erwärmen zuerst milchig, und scheidet bei ca. 60° einen flockigen Niederschlag ab; dieser löst sich beim Kochen wieder auf und fällt beim Erkalten von neuem aus.

Abnorme Farbstoffe.

Blut. Von Hämaturie spricht man, wenn der Blutfarbstoff an Blutkörperchen gebunden sich im Harn vorfindet, von Hämoglobinurie, wenn der Farbstoff gelöst ist, ohne dass

Blutkörperchen im Sediment aufzufinden sind: die letztere kommt dann zustande, wenn die Blutkörperchen des Blutes zum Teil aufgelöst werden und wenn ihr Hämoglobin frei wird.

Dies ist der Fall bei manchen schweren Vergiftungen, z. B. mit Kali chloricum und bei der „paroxysmalen Hamoglobinurie“. Bei Kranken, die an der letzteren leiden, genügt eine Abkühlung oder grossere Anstrengung, um unter Fiebererscheinungen einen Anfall von Hamoglobinurie auszulösen. Über das Schwarzwasserfieber siehe Seite 219.

Hämaturie findet sich bei akuter Glomerulonephritis oder akuten Verschlimmerungen der chronischen Glomerulonephritis, dagegen pflegen bei denjenigen chronischen Nierenerkrankungen, wo die Glomeruli intakt und nur die Epithelien der gewundenen Harnkanälchen degeneriert sind (Nephrosen oder tubulare Nephropathien), rote Blutkörperchen im Harnsediment zu fehlen. Hämaturie findet sich ferner bei Niereninfarkt, bei Parasiten (Distomum, Filaria), bei Geschwülsten und Tuberkulose der Niere und der Blase, bei Steinen im Nierenbecken und der Blase, sowie bei schwerer Pyelitis und Zystitis und bei manchen Vergiftungen.

Bei hämorrhagischen Nierenerkrankungen ist der Eiweissgehalt des Harns grosser als der Blutbeimengung entspricht und es finden sich Blutkörperchenzyylinder (Fig. 52). Niereninfarkte kommen bei Herzfehlern vor und äussern sich durch kurzdauernde Hämaturie, die unter Schmerzen und Temperatursteigerungen eintritt. Bei Nierenbeckensteinen sind die anfallsweise auftretenden Blutungen von heftigen Nierenkoliken begleitet. Nierentumoren (meist Epinephrome und Karzinome) oder Blasentumoren erzeugen von Zeit zu Zeit grossere Blutungen, oft ohne Schmerzen; bei Urogenitaltuberkulose sind dauernd kleinere Blutmengen dem Harn beigemischt und es lassen sich in dem krümeligen Sediment Tuberkelbazillen nachweisen. Hämorrhagische Zystitis geht mit Blasenschmerz, Harndrang, und eitrigem oft bakterienhaltigem zersetztem Harn einher. Eine mit Dysurie kombinierte, durch Bewegung provozierte, durch Ruhe mitsamt der Dysurie wieder aufgehörende Hämaturie ist nahezu pathognomonisch für Blasensteine. Man vergesse nicht, dass bei Frauen während der Menstruation dem Harn Blut beigemischt ist. Bei Verletzungen und schweren Erkrankungen der Harnrohre fliesst das Blut zwischen den einzelnen Miktionsakten aus.

Blutfarbstoffhaltiger Harn ist entweder hellrot, ins Grünliche schillernd (fleischwasserähnlich) bei Gegenwart von Oxyhämoglobin, oder er ist dunkelbraunrot bis beinahe schwarz (Schwarzwasserfieber) bei Gegenwart von Methämoglobin.

Das letztere unterscheidet sich vom Oxyhamoglobin dadurch, dass es vor dem Spektroskop neben den beiden Oxyhamoglobinstreifen in Gelb und Grün noch einen dunkeln Absorptionsstreifen im Rot und einen schwächeren zwischen Grün und Blau erkennen lässt¹⁾. Bei Häm-

¹⁾ Die spektroskopische Untersuchung lässt sich vermittels eines Taschenspektroskops leicht ausführen; man hält den Urin in einem Reagensglas vor den Spalt des Apparates, sehr zweckmassig ist das Vergleichsspektroskop von Bürker.

globinurie findet sich im Harn stets Methämoglobin vor. Bisweilen ist im Harn auch Hämatin enthalten, welches einen Streifen im Rot gibt; dieser ist dem Streifen des Methamoglobins sehr ähnlich, lässt sich aber dadurch unterscheiden, dass beim Versetzen mit Schwefelammonium und Ammoniak der Streifen des reduzierten Hämatins im Grün und ein nach rechts davon gelegener verwaschener Streifen auftritt, während das Methamoglobin bei Reduktion mit Schwefelammonium den Streifen des reduzierten Hamoglobins liefert (siehe S. 101).

Ausser durch die spektroskopische Untersuchung lässt sich Blutfarbstoff im Harn noch erkennen durch die:

Hellersche Probe: Kocht man den mit Kalilauge stark alkalisch gemachten Harn, so reissen die ausfallenden Erdphosphate den Blutfarbstoff mit und erscheinen nach dem Absetzen rotbraun gefärbt, während sie sonst weiss sind.

Van Deenske Blutfarbstoffprobe: Man setzt zum Harn ca. 1 ccm frischer Guajaktinktur und ebenso viel alten verharzten Terpentinöls (oder Wasserstoffsperoxyd) und schüttelt gut durch; bei Gegenwart von Blut wird die Mischung nach einigen Minuten blau; statt des Terpentinöls verwendet man zweckmässig das Hünefeldtsche Gemisch: Eisessig 2,0; Aq. dest. 1,0; Ol. terebinth., Alcohol abs., Chloroform $\bar{a}\bar{a}$ 100,0. Da diese Probe auch bei Harnen, die nicht Blut, wohl aber Eiter enthalten, positiv ausfällt, so ist sie nur bei Abwesenheit von Eiter als zuverlässig anzusehen. Diese Fehlerquelle lässt sich vermeiden, wenn man den Harn mit $\frac{1}{8}$ Volum konzentrierter Essigsäure versetzt und mit einigen ccm Äther ausschüttelt. Bei Anwesenheit von Blutfarbstoff färbt sich der Äther durch essigsäures Hämatin rotbraun und gibt, wenn man ihn abhebt und mit Guajaktinktur und Terpentin versetzt, Blaufärbung. Fällt die Probe zweifelhaft aus, so kann das im Äther enthaltene Hämatin in reduziertes Hämatin verwandelt und mit dem Spektralapparat nachgewiesen werden. Siehe über die Ausführung S. 143.

Die kleinsten Mengen von Blut, welche durch keine dieser Methoden mehr erkannt werden können, lassen sich noch nachweisen durch die mikroskopische Untersuchung des Sediments auf Blutkörperchen.

Porphyrinurie. Bei schweren Fällen von Sulfonal-, Trional- und Veronal-Vergiftung, ferner bei manchen akuten Krankheitszuständen, welche durch Erbrechen, Leibschmerzen und Verstopfung charakterisiert sind, wird ein Harn ausgeschieden, der durch seine dunkelrote Farbe auffällt, und welcher bei spektroskopischer Untersuchung in dicker Schicht oft schon direkt das auf S. 101 abgebildete Spektrum des Porphyrins darbietet. In seltenen Fällen wird dauernd ein derartiger burgunderroter und porphyrinhaltiger Harn ausgeschieden, und die mit dieser Porphyrin-

uria chronica oder congenita behafteten Kranken zeigen die Eigentümlichkeit, dass sie an den dem Licht ausgesetzten Teilen der Haut Blasenausschläge und schliesslich umfangreiche Vernarbungen bekommen, auch die Augen können bis zu volliger Blindheit verändert werden. Der in diesen Harnen nachweisbare rote Farbstoff ist das von H. Fischer entdeckte Urinporphyrin ($C_{40}H_{36}N_4O_{16}$), sowie zum Teil auch das in den Fazes dieser Kranken nachweisbare Kotporphyrin. Diese Porphyrine sind zwar anscheinend verwandt, aber durchaus nicht identisch mit dem Hamatoporphyrin ($C_{34}H_{38}N_4O_6$), das durch Entziehung des Eisens und Säureeinwirkung aus dem Hamatin dargestellt werden kann. Die Porphyrine sind vielleicht intermediäre Umwandlungsprodukte auf dem Wege von dem Blutfarbstoff zum Gallenfarbstoff. Zum Nachweis des Urinporphyrins versetzt man den Harn tropfenweise mit Eisessig, bis ein roter Niederschlag auftritt, diesen lässt man absitzen, filtriert ihn ab, zieht den Rückstand mit salzsaurehaltigem Alkohol aus, und unterwirft diesen der spektroskopischen Untersuchung. Man kann auch eine grössere Menge Harn mit je 20 ccm einer 10%igen Natronlauge auf je 100 ccm Harn versetzen, die ausfallenden Phosphate reissen den Farbstoff mit; dieser Niederschlag wird mit Wasser, dann einmal mit Alkohol gewaschen und der Niederschlag dann auf dem Filter durch Aufgiessen von etwa 2 ccm salzsaurehaltigen Alkohols gelöst. Das Filtrat zeigt bei spektroskopischer Untersuchung je einen Streifen in Gelb und Grün. (Siehe Spektraltafel S. 101.) Versetzt man danach mit Ammoniak und filtriert wieder, so treten vier Streifen in Rot, Gelb, Grün und Blau auf. Durch Zusatz von ammoniakalischer Chlorzinklösung entstehen zwei Streifen, die denen des Oxyhämoglobins ähnlich sind.

Gallenfarbstoffe. Im Harn erscheint bei Ikterus entweder eigentlicher Gallenfarbstoff (Bilirubin), der durch Oxydation in Grün (Biliverdin), Violett, Rot und Gelb (Choletelin) umgewandelt wird, oder Urobilin. Bilirubinhaltiger Harn ist von bierbrauner Farbe und gibt beim Schütteln gelben Schaum. Beim Schütteln mit Chloroform geht das Bilirubin mit goldgelber Farbe in dieses über.

Bilirubin wird nachgewiesen durch die Gmelinsche Probe. Man unterschichtet den Harn mit konzentrierter Salpetersäure, der man einige Tropfen rauchender Salpetersäure bis zur schwachen Gelbfärbung zugesetzt hatte. Es bildet sich ein Farbenring, der von Grün durch Violett in Rot und Gelb übergeht. Ein blauer Ring allein kann bedingt sein durch Indigo, ein rotbrauner durch Urobilin und andere Körper. Man kann die Gmelinsche Probe auch in der Weise ausführen, dass man den Harn filtriert. Das Filtrierpapier nimmt einen grossen Teil des Gallenfarbstoffs auf; man tupft etwas Salpetersäure auf das gelbgefärbte Filter, und erhält dann den charakteristischen Farbenring. Auch kann man einige Tropfen Harn auf eine Platte von unglasierten weissen Ton bringen und dann mit Salpetersäure betupfen.

Genauer ist die Huppertsche Probe: Man versetzt den Harn mit Barythydrat und kocht den abfiltrierten Niederschlag mit Alkohol, dem man einige Tropfen verdünnter Schwefelsäure zugesetzt hat, aus. Bei Gegenwart von Bilirubin nimmt der Alkohol eine grüne Färbung an.

Versetzt man bilirubinhaltigen Harn mit Jodjodkaliumlösung, so tritt Grünfärbung auf. Man kann auch den Harn im Reagensrohr mit zehnfach verdünnter Jodtinktur vorsichtig überschichten, es tritt an der Berührungsschicht ein grasgrüner Ring auf.

Nach Ehrlich und Pröscher sättigt man 10 ccm Harn mit ca. 8 g Ammoniumsulfat, filtriert den farbigen Niederschlag auf einem feinen Falterfilterchen ab und zieht ihn mit Spiritus aus. Der alkoholische Auszug wird mit Salzsäure und der Ehrlichschen Diazolösung (S. 190) versetzt. Bei Anwesenheit von Bilirubin wird die Flüssigkeit schon blau und gibt bei Zusatz von Kalilauge einen grün-rot-blauen Farbenring.

Geringe Mengen von Gallenfarbstoff, welche mit diesen Proben nicht mehr nachweisbar sind, lassen sich oft noch bei der mikroskopischen Untersuchung des Harnsediments erkennen, indem Zylinder, einzelne Epithelien und Leukozyten gelb gefärbt erscheinen.

Da Ikterus stets durch Anwesenheit von Bilirubin (nicht etwa auch von Urobilin) in der Haut und den anderen Geweben erzeugt ist, da andererseits bei leichteren Graden von Gelbsucht das Bilirubin im Harn vermisst werden kann, so hat der Nachweis desselben im Harn keine grosse diagnostische Bedeutung. — Bei allen Fällen von Gelbsucht, auch geringen Grades, erweist sich das Blutserum als zitronengelb, also bilirubinhaltig. Zum Nachweis des Gallenfarbstoffs im Blutserum werden 0,5 ccm Serum mit 1 ccm 96⁰/₀igen Alkohols versetzt und zentrifugiert. Von der überstehenden Flüssigkeit nimmt man 1 ccm und versetzt mit 0,25 ccm des frisch bereiteten Ehrlichschen Diazoreagens und mit 0,5 ccm 96⁰/₀ Alkohol; bei Anwesenheit von Bilirubin tritt sofort oder nach einigen Minuten eine rote Färbung ein, während normales Blutserum nur schwach rosa Färbung darbietet (Hijmans van den Bergh).

Urobilin, ein Reduktionsprodukt des Gallenfarbstoffes, findet sich neben seiner farblosen Vorstufe, dem Urobilinogen, in geringer Menge im normalen Harn; vermehrt sind beide Stoffe bei vielen Leberkrankheiten, besonders bei der Leberzirrhose, Stauungsleber, bei Cholelithiasis und manchen Fällen von Ikterus, ferner bei der Resorption von Blutergüssen (hämorrhagischen Infarkten, Apoplexien, Hamatozele, hämorrhagischer Pleuritis), sowie sehr häufig bei perniziöser Anämie. Bei vollständigem Verschluss des Ductus choledochus fehlt Urobilin und Urobilinogen im Harn vollständig, und man kann deshalb den Ausfall der Aldehydreaktion im Harn als bequeme Probe darauf verwenden, ob der Gallengang offen oder verschlossen ist. Urobilinreicher Harn ist meist rotbraun und gibt bei der Unterschichtung mit Salpetersäure einen braunen Ring.

Urobilin wird nachgewiesen, indem man zum Harn die gleiche Menge des Schlesingerschen Reagens setzt (10 g Zinkacetat in 100 ccm Alkohol; die trübe Lösung wird vor der Verwendung aufgeschüttelt

und filtriert). Wenn in der abfiltrierten Flüssigkeit grüne Fluoreszenz zu konstatieren ist (bei Betrachten des Reagensglases gegen einen dunklen Hintergrund), so ist Urobilin vorhanden. Bei spektroskopischer Untersuchung¹⁾ lässt urobilinhaltiger Harn (zumal nach Versetzen mit Chlorzink und Ammoniak) einen Absorptionsstreifen zwischen Grün und Blau erkennen.

Man kann auch den Harn nach Ansäuerung mit Chloroform ausschütteln, das Chloroformextrakt abheben und mit Wasser versetzen, dem man eine Spur Chlorzink und Ammoniak zugesetzt hat. Die Fluoreszenz tritt dabei besonders stark auf.

Das Urobilinogen ist die Vorstufe des Urobilins, das letztere entwickelt sich aus dem Urobilinogen erst im Harn, namentlich beim Stehen im Glas. Das Urobilinogen ist ein Reduktionsprodukt des Bilirubins und ist identisch mit dem von H. Fischer aus Bilirubin mit Natriumamalgam dargestellten Hemibilirubin. Zum Nachweis des Urobilinogen versetzt man nach Neubauer den Harn mit einigen Tropfen einer 2%igen Lösung von Dimethylparaminobenzaldehyd in ca. 5%iger Salzsäure. Bei Anwesenheit reichlicher Mengen von Urobilinogen tritt bereits in der Kälte eine Rotfärbung ein, in normalem Harn erst bei Erhitzen; wenn die Färbung auch beim Kochen ausbleibt, so fehlt Urobilinogen gänzlich (bei Verschluss des Duct. choledochus, bei Diarrhöen). Eine ähnliche Reaktion, aber nur bei Gegenwart konzentrierter Salzsäure oder Schwefelsäure, gibt die indolbildende Gruppe des Eiweisses. Da im Kot meist Indol vorhanden ist, so kann die Aldehydreaktion im Kotextrakt nicht ohne weiteres auf die Derivate des Gallenfarbstoffs bezogen werden.

Gallensäuren finden sich im Harn bei hochgradigem Ikterus, besonders wenn die Gallenstauung erst seit kurzem besteht; ihr Nachweis ist schwierig und ohne diagnostische Bedeutung. Die Gallensäuren geben die Pettenkofersche Probe: Die mit einem Körnchen Rohrzucker versetzte Flüssigkeit wird auf dem Porzellantiegeldeckel mit einem Tropfen konzentrierter Schwefelsäure bei gelinder Wärme eingedampft. Bei Gegenwart von Gallensäuren tritt Purpurfarbe auf. Da ähnliche Reaktionen auch durch andere Stoffe (Eiweiss, Fettsäuren usw.) bedingt werden können, so müssen die Gallensäuren aus dem Harn zuerst isoliert werden. Über das dazu nötige Verfahren (Eindampfen, Extrahieren mit Alkohol, Fällung mit Baryt und Extraktion des cholsauren Baryts mit heissem Wasser) siehe die grösseren Lehrbücher.

Melanin. Im Harn von Kranken mit melanotischen Karzinomen findet sich zuweilen Melanogen, das beim Versetzen des Harns mit Eisenchlorid oder Chromsäure schwarze Wolken von Melanin bildet; bisweilen kommt auch durch fertig gebildetes Melanin schwarz gefärbter Urin vor. Melaninhaltiger Harn gibt die Thormählensche Probe: Bei Anstellung der Legalschen Azetonreaktion mit Nitroprussidnatrium und Kalilauge (siehe S. 189) tritt bei Zusatz von konz. Essigsäure in melanogenhaltigen Harnen eine schöne Blaufärbung auf.

Zucker.

Man unterscheidet bei den Kohlehydraten folgende Gruppen (wobei nur die medizinisch wichtigeren Repräsentanten genannt werden sollen):

¹⁾ Siehe die Spektraltafel auf S. 101.

1. Monosaccharide. $C_6H_{12}O_6$.
 Traubenzucker = Glykose, dreht nach rechts, reduziert, gärt.
 Fruchtzucker = Lävulose, dreht nach links, reduziert, gärt.
 Galaktose, dreht nach rechts, reduziert, gärt nicht mit reiner
 Bierhefe.
2. Disaccharide. $C_{12}H_{22}O_{11}$.
 Rohrzucker, dreht nach rechts, reduziert nicht, gärt nicht
 direkt mit Bierhefe, gibt bei der Spaltung mit Säuren
 Dextrose und Lävulose, welche reduzieren und gären.
 Milchzucker, dreht nach rechts, reduziert, gärt nicht mit
 Hefe, gibt bei der Spaltung Dextrose und Galaktose.
 Maltose, dreht nach rechts, reduziert, gärt, liefert bei der
 Spaltung zwei Moleküle Dextrose.
3. Polysaccharide. $(C_6H_{10}O_5)_n$.
 Amylum = Stärke, quillt in Wasser; gart nicht und redu-
 ziert nicht, geht bei der Verdauung über in Dextrin, Maltose
 und Traubenzucker.
 Dextrin und
 Glykogen, in Wasser trüb löslich, gären nicht und redu-
 zieren nicht, gehen bei Spaltung über in Traubenzucker.

1. Traubenzucker findet sich im Harn von Gesunden nur vorübergehend bei überreichlichem Genuss von Zucker. Wenn schon nach Zufuhr von 100 g Traubenzucker (als Limonade gereicht) oder von einer noch geringeren Menge eine deutliche Zuckerreaktion im Harn auftritt, so spricht man von „alimentärer Glykosurie“. Diese findet sich bisweilen bei der Basedow'schen Krankheit, nach Gebrauch von Schilddrüsen-Präparaten, ferner bei manchen Neurosen, bei gewohnheitsmässig überreichlichem Biergenuss, bei manchen Fällen von Fettsucht, Leberkrankheiten und Arteriosklerose. Wenn auch nach Amylazeenahrung Traubenzucker im Harn sich findet, oder wenn dauernde Glykosurie vorhanden ist, so handelt es sich um Diabetes melitus. Vorübergehend kommt Zucker im Harn auch bei gewissen Vergiftungen, z. B. Kohlenoxydvergiftung, bei Meningitis, Hirnsyphilis und anderen schweren Nervenkrankheiten, bei Tumoren der Hypophyse und der Nebennieren vor.

Traubenzucker (Dextrose) hat folgende für den Nachweis wichtige Eigenschaften:

1. er wird durch Bierhefe zu Alkohol und Kohlensäure vergoren ($C_6H_{12}O_6 = 2 C_2H_5OH + 2 CO_2$),
2. er gibt, mit Kalilauge gekocht, Braunfärbung,
3. er reduziert in alkalischer Lösung Metalloxyde, z. B. Kupferoxyd oder Wismutoxyd,
4. er dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts,
5. er gibt mit Phenylhydrazin kristallinisches Glukosazon.

I. Zur Anstellung der Gärungsprobe versetzt man den Harn mit ein wenig frischer Presshefe und füllt damit ein „Gärungsröhrchen“ so an, dass in der senkrechten Röhre keine Luftblase mehr enthalten ist. Hierauf verschliesst man die enge Abbiegungsstelle mit einigen Tropfen Quecksilber und lässt an einem warmen Orte stehen. Bei Gegenwart von Traubenzucker wird nach einigen Stunden Gasentwicklung auftreten. Um nachzuweisen, dass das entwickelte Gas wirklich Kohlensäure und nicht etwa eine Luftblase ist, die durch das Schütteln des Harns entstanden war, bringt man etwas Kalilauge in das Rohr, verschliesst luftdicht mit dem Daumen und schwenkt um, wodurch die Kohlensäure absorbiert wird. Um sicher zu gehen, kann man noch ein zweites Röhrchen mit Traubenzuckerlösung und Hefe und ein drittes mit Wasser und Hefe aufstellen. Durch den positiven Ausfall der zweiten Probe kann nachgewiesen werden, dass die Hefe wirksam, durch den negativen Ausfall der dritten Probe, dass sie zuckerfrei ist. Die Gärungsprobe ist die sicherste aller Zuckerproben und stets anzuwenden, wo die anderen Proben ein zweifelhaftes Resultat geben.

Als sehr brauchbar erweist sich der von Lohnstein angegebene Apparat, welcher die Menge der gebildeten Kohlensäure abzulesen und daraus den Zuckergehalt zu berechnen gestattet.

II. Mooresche Probe. Versetzt man zuckerhaltigen Harn mit $\frac{1}{3}$ Volum konzentrierter Kalilauge und kocht einige Minuten, so tritt Braunfärbung auf. Diese Probe ist nur bei intensiver Bräunung beweisend; Zuckermengen unter $0,5\%$ lassen sich nicht mehr damit nachweisen. Bei einem Zuckergehalt von 1% wird die Probe kanariengelb, bei 2% bernsteingelb, bei 5% wie Jamaika-Rum, bei 7% und mehr schwarzbraun und undurchsichtig.

III. Reduktionsproben.

a) Trommersche Probe. Man versetzt den Harn mit $\frac{1}{3}$ Volum Kali- oder Natronlauge und setzt vorsichtig 1—3 Tropfen einer verdünnten (5% igen) Kupfersulfatlösung zu; bleibt das mit hellblauer Farbe ausfallende Kupferoxydhydrat auch beim Umschütteln ungelöst und flockig, so ist kein Zucker vorhanden. Bei Gegenwart von Zucker, Glycerin, Weinsäure oder Ammoniak löst sich das Kupferoxydhydrat mit lazurblauer, bei Anwesenheit von Eiweiss mit violetter Farbe. Man setzt nun so lange tropfenweise Kupfersulfatlösung zu, bis eben ein kleiner Rest beim Schütteln ungelöst bleibt. Erwärmt man darauf, so tritt bei Gegenwart von Traubenzucker

beim Kochen oder schon vor dem Sieden ein roter Niederschlag von Kupferoxydul (Cu_2O) oder ein goldgelber Niederschlag von Kupferoxydulhydrat ($\text{Cu}_2\text{O} + \text{H}_2\text{O}$) auf, indem der Traubenzucker dem Kupferoxyd (CuO) Sauerstoff entzieht. Tritt nur Entfärbung der Flüssigkeit, aber kein Niederschlag auf, oder bildet sich der letztere erst während des Erkaltes (sogeannter Nach-Trommer), so ist die Probe nicht als beweisend anzusehen, da im Harn noch andere reduzierende Stoffe (z. B. Harnsäure und Kreatinin) und solche Substanzen vorkommen, die das gebildete Kupferoxydul in Lösung halten (Kreatinin, Ammoniak). Ausserdem treten bisweilen nach Darreichung gewisser Medikamente (Terpentin, Chloralhydrat, Chloroform, Benzoesäure, Salizylsäure, Kampfer, Kopaiva und Kubeben) reduzierende Substanzen, z. B. Glykuronsäure, im Harn auf. Jedoch wird durch diese Stoffe meist nur eine geringe Reduktion erzeugt. Auch bei der Alkaptonurie zeigt der Harn reduzierende Eigenschaften.

b) Probe mit Fehlingscher Flüssigkeit: diese setzt sich aus folgenden zwei Komponenten zusammen: a) 34,64 g kristallisiertes Kupfersulfat in Wasser gelöst und auf 500 ccm mit Wasser aufgefüllt; b) 173 g Seignettesalz (weinsaures Kalinatron) und 100 ccm officinelle Natronlauge mit Wasser auf 500 ccm aufgefüllt. Von diesen beiden Lösungen mischt man kurz vor dem Gebrauch genau gleiche Teile. 1 ccm derselben wird durch 0,005 g Traubenzucker eben vollständig reduziert. Man gibt ca. 2 ccm dieser Flüssigkeit in ein Reagenrohr, verdünnt mit Wasser auf das Zweifache und kocht; falls die Lösung dabei nicht schon an sich Oxydulausscheidung gibt, somit verdorben ist, bringt man einige ccm Harn, die man in einem anderen Reagenrohr zum Sieden erhitzt hatte, zu. Bei Gegenwart von Traubenzucker tritt ein gelbroter Niederschlag von Kupferoxydul auf.

Die quantitative Bestimmung des Traubenzuckergehaltes mit der Fehlingschen Titriermethode geschieht in der Weise, dass 10 ccm Fehlingscher Lösung mit ca. 10 ccm konz. Natronlauge und ca. 50 ccm Wasser in einem Kolbchen zum Sieden erhitzt werden. Aus einer Burette lässt man unter wiederholtem Aufkochen soviel des zu prüfenden Harns ¹⁾ zulaufen, bis die blaue Farbe des Kupferoxyds eben vollständig verschwunden ist. In der abgelesenen Anzahl von ccm Harn sind dann gerade 0,05 g Traubenzucker vorhanden.

c) Böttgersche Probe. Man macht den Harn durch

¹⁾ Ist der Harn reich an Zucker, so wird er zweckmässiger auf 1:10 verdünnt.

Zusatz von Natronlauge oder durch Sättigung mit kohlen-saurem Natron (in Substanz) alkalisch, fügt eine Messerspitze voll Bismutum subnitricum $\text{NO}_3\text{Bi}(\text{OH})_2$ zu und kocht einige Minuten. Oder man kocht den Harn mit $\frac{1}{10}$ seines Volumens Nylanderscher Lösung (4,0 Seignettesalz, 100 ccm 10%iger Natronlauge, der man unter leichtem Erwärmen 2,0 Bismutum subnitr. zusetzt; nach dem Erkalten filtriert). Bei Gegenwart von Traubenzucker bildet sich Braun- und Schwarzfärbung durch Ausscheidung metallischen Wismuts. Die Probe ist nicht anwendbar bei eiweisshaltigem Harn.

IV. Polarisationsbestimmung. Die spezifische Drehung des Traubenzuckers für gelbes Natronlicht $\alpha_{\text{D}}^{\text{D}}$ beträgt $52,8^\circ$. Aus dem Grade der Ablenkung α im speziellen Falle und der Länge l des angewandten Rohres, in Dezimetern ausgedrückt, berechnet man den Prozentgehalt p des Harns an

Traubenzucker nach der Formel $p = \frac{\alpha \cdot 100}{52,8 \cdot l}$. Wenn eine Röhre von 1,893 Dezimeter Länge zur Verfügung steht, so gibt die am Teilkreis abgelesene Zahl von Graden ohne weiteres den Zucker-gehalt in Prozenten an, ebenso wenn die Skala des Apparates nicht in Graden und Minuten des Kreises, sondern nach Prozenten des Traubenzuckers eingeteilt ist. — Die Polarisations-Bestimmung gibt bei Gegenwart linksdrehender Substanzen, z. B. Eiweiss oder β -Oxybuttersäure, zu geringe Werte, es ist deshalb in solchen Fällen zu empfehlen, den Harn zu vergären und dann nochmals zu polarisieren; ergibt sich nach dem Vergären eine Linksdrehung, so muss deren Wert zu demjenigen der Rechtsdrehung, welche vor der Vergärung beobachtet worden war, hinzuaddiert werden. — Ist der Harn dunkelgefärbt oder trüb, so ist es unmöglich, ihn direkt im Polarisationsapparat zu untersuchen, und es ist dann nötig, ihn vorher farblos zu machen und zu klären; das geschieht, indem man ihn in einem Reagensrohr mit einer kleinen Messerspitze voll gepulverten Bleiazetats versetzt, schüttelt und filtriert. Das Filtrat wird in die Röhre unter Vermeidung von Luftblasen eingefüllt und in den Apparat eingelegt. An der Skala liest man den Grad der Drehung ab. — Die Polarisation ist die bequemste Methode zur Bestimmung des Traubenzuckers und gibt, besonders unter der oben angeführten Modifikation, genaue Resultate.

V. Probe mit Phenylhydrazin: Man bringt in ein Reagensrohr zwei Messerspitzen voll salzsaures Phenylhydrazin und drei Messerspitzen voll essigsäures Natron, füllt es zur Hälfte mit Wasser und erwärmt.

Dann fügt man das gleiche Volumen Harn hinzu, bringt das Reagenrohr 20 Minuten in ein kochendes Wasserbad und lässt hierauf abkühlen. Bei reichlichem Gehalt an Traubenzucker bildet sich nach wenigen Minuten ein Niederschlag aus schönen gelben Kristallnadelbüscheln von Phenylglukosazon, das einen Schmelzpunkt von 205° zeigt; bei geringem Zuckergehalt lassen sich nach dem Sedimentieren mikroskopisch einzelne Kristalle dieser Verbindung nachweisen.

Fruchtzucker (Lävulose) ist nur dann leicht im Harn zu erkennen, wenn dieser nicht zugleich Traubenzucker enthält. Der Urin zeigt alsdann Linksdrehung; im übrigen verhält er sich wie bei Anwesenheit von Dextrose, d. h. er gibt die Reduktionsproben, vergärt mit Hefe, und liefert Phenylglukosazon. Bei gleichzeitiger Anwesenheit von Dextrose wird die Linksdrehung der Lävulose durch die Rechtsdrehung der Dextrose verdeckt. In solchen Fällen ergibt die Titration mittels Fehlingscher Lösung einen höheren Zuckergehalt als die Polarisationsbestimmung, denn bei der letzteren wird die Rechtsdrehung der Dextrose um den Wert der Linksdrehung der Lävulose vermindert, während das Reduktionsvermögen der Dextrose dem der Lävulose gleich ist und sich zu diesem hinzuaddiert. — Lävulosehaltiger Harn gibt die Reaktion von Seliwanoff: erwärmt man den Harn mit einigen Kriställchen Resorzin und dem halben Volumen rauchender Salzsäure, so tritt eine rote Farbe und ein dunkler Niederschlag ein, der sich in Alkohol mit roter Farbe löst.

Milchzucker, $C_{12}H_{22}O_{11}$, findet sich im Harn hochschwangerer Frauen und säugender Wöchnerinnen, besonders bei Milchstauungen; er ist rechtsdrehend $[\alpha]_D = 52,5^{\circ}$, gibt nur schwer alkoholische Gärung mit Bierhefe, dagegen leicht Milchsäuregärung, reduziert Kupferoxyd, gibt mit Phenylhydrazin gelbe Kristalle von Phenyl-Laktosazon (Schmelzpunkt 193°).

In einzelnen Fällen ist im Harn das Vorkommen einer Pentose, d. h. eines Zuckers mit fünf Kohlenstoffatomen beobachtet worden, und zwar der Arabinose ($C_5H_{10}O_5$). Ein solcher Harn gibt beim Kochen mit Phlorogluzin oder Orzin und rauchender Salzsäure eine Rotfärbung, die vor dem Spektralapparat einen Streifen in Rot erkennen lässt. Die Hampentose (Arabinose) ist optisch inaktiv, reduziert Kupfer, vergärt nicht mit Hefe, und liefert mit Phenylhydrazin ein bei 160° schmelzendes Pentosazon.

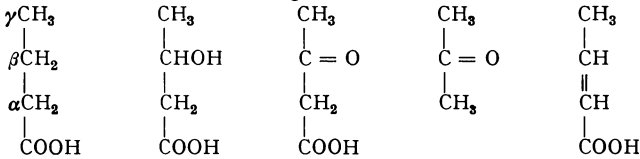
Den Zuckern nahe verwandt ist die Glykuronsäure, $CHO \cdot (CHOH)_4 \cdot COOH$. Diese findet sich niemals frei im Harn, sondern mit Phenolen oder Indoxyl gepaart, oder nach Verabreichung von Kampfer oder Chloralhydrat als Kamphoglykuronsäure und Urochloralsäure. Diese gepaarten Glykuronsäuren sind linksdrehend, während die freie Glykuronsäure rechts dreht. Ein Harn, welcher gepaarte Glykuronsäure enthält, reduziert Kupfer¹⁾, gärt aber nicht mit Hefe, dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach links, nach dem Kochen mit starker Salzsäure verschwindet die Linksdrehung oder geht in Rechtsdrehung über wegen der Abspaltung der freien Glykuronsäure. Mit Orzin und Salzsäure gekocht, gibt der Harn Grünfärbung.

¹⁾ Übrigens zeigen nicht alle gepaarten Glykuronsäuren Reduktionsvermögen für Kupfer.

Glykuronsäurenachweis nach Tollens: Zu 5 ccm Urin fügt man ca. $\frac{1}{2}$ ccm einer 10/0igen alkoholischen Lösung von Naphthoresorzin und 5 ccm rauchender Salzsäure und kocht eine Minute lang; dann lässt man die Lösung vier Minuten stehen, kühlt ab und schüttelt mit ca. 10 ccm Äther aus. Bei Gegenwart von viel Glykuronsäure ist die Ätherschicht dunkelblau bis violett gefärbt, bei geringerem Glykuronsäuregehalt schwach rotlich violett; bei der spektroskopischen Untersuchung erscheint ein Band im Gelb.

Azeton, Azetessigsäure und Oxybuttersäure

sind, wie ihre Formeln zeigen, nahe miteinander verwandt.



Buttersäure β -Oxybuttersäure Azetessigsäure Azeton Krotonsäure.

Azetessigsäure findet sich im Harn bei völligem Fehlen der Kohlehydrate in der Nahrung, sowie im Hungerzustand; ferner bisweilen bei fieberhaften Krankheiten (insbesondere neigen Kinder dazu), selten bei Konsumptionskrankheiten und Verdauungsstörungen. In grösseren Mengen kommt sie vor bei ernsteren Fällen von Diabetes melitus.

Azeton kommt in allen jenen Harnen vor, welche Azetessigsäure enthalten, also bei Fehlen der Kohlehydrate in der Nahrung und bei den oben genannten Krankheitszuständen. Das Azeton entsteht aus der Azetessigsäure, und die letztere gibt alle dem Azeton zugehörigen Reaktionen. Jeder Harn, welcher Azetessigsäure enthält, gibt deshalb auch die Azetonreaktionen. Das Azeton wird bei den oben erwähnten Zuständen nicht nur durch den Harn, sondern auch durch die Lungen ausgeschieden und lässt sich in der Exspirationsluft durch die Liebensche Probe (s. unten) leicht nachweisen.

β -Oxybuttersäure findet sich fast konstant in solchen Harnen, welche auch Azeton und Azetessigsäure enthalten. Sie kommt vor bei länger dauerndem Hungerzustand, bei schweren Infektionskrankheiten und besonders bei ernsten Fällen von Diabetes melitus.

Finden sich bei Diabetes grosse Mengen von Azetessigsäure und β -Oxybuttersäure im Harn vor, so ist dies ein Zeichen dafür, dass abnorme Säuremengen im Organismus vorhanden sind, und dass die Gefahr einer Säureintoxikation droht, die sich durch das Auftreten des Coma diabeticum aussern kann. In solchen Fällen ist es notwendig, zur Neutralisation der

abnormen Sauremengen Natron bicarbonicum zu verabfolgen und grosse Vorsicht in der Diät walten zu lassen. Unter Umständen ist die strenge Diabetesdiät (ausschliessliche Fleisch-Fettkost) zu mildern, die Eiweissnahrung auf ein Minimum einzuschränken und eine grössere Menge Kohlehydrate zu verabfolgen. Bei Nicht-Diabetischen wird durch Kohlehydratzufuhr Azeton, Azetessigsäure und β -Oxybuttersäure sofort zum Verschwinden gebracht und auch bei leichten und mittelschweren Fällen von Diabetes oft bedeutend vermindert. In schweren Fällen dagegen, wo kaum mehr Traubenzucker verbrannt werden kann, bleibt die Kohlehydratzufuhr oft ohne Einfluss auf die Ausscheidung von Azeton, Azetessigsäure und β -Oxybuttersäure.

Zum Nachweis des Azetons versetzt man den Harn mit einigen Tropfen frisch bereiteter Natriumnitroprussidlösung und fügt starke Natronlauge bis zu deutlich alkalischer Reaktion hinzu; es tritt dabei in jedem Harn eine Rotfärbung auf, welche auf der Anwesenheit von Kreatinin beruht. Setzt man nun einige ccm konz. Essigsäure zu, so verschwindet im normalen Harn die Rotfärbung, während bei Gegenwart von Azeton und Azetessigsäure eine karmoisin- bis purpurrote Farbe auftritt (Legalsche Probe). Besser ist es, 100—500 ccm Harn mit einigen Tropfen Salzsäure zu versetzen, und unter Anwendung eines Liebighschen Kühlers zu destillieren und das Destillat auf Azeton zu prüfen mit der Liebighschen Probe: man versetzt einige ccm Destillat mit einigen Tropfen Jodjodkaliumlösung und Kalilauge; bei Gegenwart von Azeton und Azetessigsäure tritt sofort ein gelbweisser Niederschlag von Jodoform auf.

Bei Anwesenheit von Azetessigsäure (Diazsäure) gibt der Harn die Gerhardt'sche Eisenchloridreaktion: Man versetzt den Harn im Reagenzrohr mit einigen Tropfen Eisenchloridlösung. Dabei bildet sich (auch in normalen Harnen) ein weissgrauer Niederschlag von phosphorsaurem Eisen. Bei Gegenwart von Azetessigsäure tritt neben diesem Niederschlag eine burgunderrote Farbe auf. Diese Eisenchloridreaktion auf Azetessigsäure bleibt aus, wenn man den Harn zuvor längere Zeit gekocht hatte. Harn, welche Azetessigsäure enthalten, geben stets auch die Azetonreaktionen. Braunrotfärbung des Urins mit Eisenchlorid ist noch nicht für Azetessigsäure beweisend, da auch Antipyrin und andere Arzneistoffe, sowie Aminosäuren eine ähnliche Färbung hervorrufen können, doch lässt sich die Unterscheidung dadurch treffen, dass azetessigsäurehaltiger Harn immer auch Azetonreaktionen gibt, auch geht das Antipyrin nicht in Äther über, während die Azetessigsäure durch Ausschütteln mit Äther extrahiert und im Äther mit Eisenchlorid nachgewiesen werden kann. Salizylsäure liefert mit Eisenchlorid eine violette Farbe.

β -Oxybuttersäure dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach links ($[\alpha]_D = -24,1^\circ$) und zersetzt sich beim Erhitzen mit Schwefelsäure zu α -Krotonsäure und Wasser.

Bei Anwesenheit grosserer Mengen von β -Oxybuttersäure dreht der vergorene und mit Bleiessig und Ammoniak ausgefallte Harn nach links. Zum Nachweis wie auch zur quantitativen Bestimmung sättigt man ca. 200 ccm Harn mit Ammonsulfat, macht mit Schwefelsäure stark sauer und extrahiert die Oxybuttersäure im Extraktionsapparat oder durch wiederholtes Schütteln mit Äther im Schütteltrichter. Der Äther wird abgedampft, sein Rückstand mit 20 ccm Wasser aufgenommen,

filtriert und der Polarisation unterworfen. Aus dem Grad der Linksdrehung kann die Menge der Oxybuttersäure nach der S. 186 angegebenen Formel berechnet werden. 1 Grad Drehung im 2-Dezimeterrohr entspricht demnach einem Oxybuttersäuregehalt der Lösung von 2,073 %. Zum qualitativen Nachweis kann man auch den Harn mit Bierhefe vergären und dadurch den Traubenzucker entfernen, bei schwach alkalischer Reaktion einengen, mit der gleichen Menge konzentrierter Schwefelsäure destillieren. Das Destillat wird direkt ohne Liebig'schen Kühler in einem Reagensrohr aufgefangen. Kühlt man das Reagensrohr stark ab, so kristallisiert die Krotonsäure aus, man presst sie ab und bestimmt ihren Schmelzpunkt (71°). Wegen der nahen Beziehungen des Azetons, der Azetessigsäure und der Oxybuttersäure wird deren quantitative Bestimmung am besten nach van Slyke (Journal of biolog. Chemistry 1917, 32) gemeinsam vorgenommen, indem die Oxybuttersäure und Azetessigsäure durch Kalumbichromat zu Azeton oxydiert und somit die gesamten Azetonkörper bestimmt werden.

Notwendige Lösungen: 50%ige Schwefelsäure (= 17 fach Normal SO_4H_2); 5%ige Quecksilbersulfatoxydlosung; 5%ige Kalumbichromatlosung. — Ausführung: 8 ccm Harn, Serum oder Blut werden in einem 200 ccm Messkolben pipettiert und mit 50 ccm Wasser und 15 ccm Quecksilbersulfatoxydlosung versetzt. Nach einigen Minuten, während welchen umgeschüttelt wurde, wird bis zur Marke aufgefüllt. Nach 15 Minuten wird durch trockenes Faltenfilter filtriert und so oft zurückgegossen, bis ein klares Filtrat erhalten wird. 125 ccm des Filtrates werden mit 10 ccm der Schwefelsäure und 35 ccm der Quecksilbersulfatoxydlosung versetzt, außerdem werden 100 ccm Wasser hinzugegeben. Dieses in einen 500 ccm Erlenmeyer-Kolben gebrachte Gemisch wird unter einem Rückflußkühler zum Kochen erhitzt. Wenn das Kochen begonnen hat, werden 5 ccm Kaliumbichromatlosung hinzugegeben. Es wird $1\frac{1}{2}$ Stunden gekocht. Nach dem Abkühlen werden die entstandenen Niederschläge auf einem gewichtskonstanten Goochtiigel gesammelt, mit 200 ccm Wasser ausgewaschen und im Trockenschrank getrocknet. Bei 110° ist Gewichtskonstanz in 1 Stunde, bei 70° in 3—4 Stunden erreicht. Der Niederschlag wird hierauf gewogen. 1 g Niederschlag (Quecksilbersulfat-Azeton-Verbindung) entspricht 1,28 g-% Azeton.

Diazoreaktion (Ehrlich).

Die Diazobenzolsulfosäure vereinigt sich mit verschiedenen noch unbekanntem, meist aromatischen Körpern des Harns zu Farben.

Zur Herstellung des „Reagens“ halt man sich zwei Lösungen vorrätig: a) Sulfanilsäure (Anilinsulfosaure) 5,0, Salzsäure 50,0, destilliertes Wasser 1000,0. b) Natriumnitrit 0,5, Wasser 100,0. Zum Gebrauch versetzt man 25 ccm von Lösung a mit genau 10 Tropfen von Lösung b; dieses „Reagens“ ist jedesmal frisch zu bereiten. Man vermischt im Reagensrohr gleiche Teile Harn und Reagens und $\frac{1}{8}$ Volumen Ammoniak und schüttelt einmal auf. Bei gewissen fieberhaften Krankheiten tritt eine Rotfärbung der Flüssigkeit (scharlach, karmin, rotorange) auf, die sich besonders deutlich am Schaume zeigt (rote Reaktion). Diese findet sich fast konstant bei Abdominaltyphus (von der ersten Woche an) und

hat für die Diagnose dieser Krankheit grosse Bedeutung, ferner bei Fleckfieber, bei schweren Fällen von Pneumonie, Puerperalinfektionen und bei Masern (selten bei Scharlach). Auch bei Tuberkulose (Lungenphthisis, Miliartuberkulose) und bei Granulom kommt Diazoreaktion vor und ihr Vorkommen weist bei Tuberkulose auf eine schlechte Prognose. Ferner findet sich starke Diazoreaktion auch bei der Trichinose zur Zeit der Entwicklung der Muskeltrichinen.

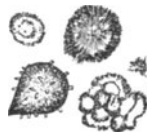
Schwefelwasserstoff.

Schwefelwasserstoff, SH_2 , bildet sich im Harn unter der Einwirkung gewisser Bakterien, z. B. bei Bakteriurie und Zystitis. Da sich ausserhalb der Blase auch im normalen Harn bei längerem Stehen SH_2 entwickelt, so muss ganz frisch gelassener Harn zur Reaktion verwendet werden. Man bringt etwa 50 ccm Harn in ein Kolbchen, durch dessen doppelt durchbohrten Korken ein Glasrohr bis auf den Boden eintaucht, ein zweites kurzes Glasrohr ist über dem Korken rechtwinkelig abgelenkt und zur Spitze ausgezogen; blast man nun durch den Harn mittels des ersten Rohres einen Luftstrom und lässt die austretende Luft über einen mit Bleiazetatlösung getränkten Papierstreifen streichen, so bildet sich schon nach wenigen Minuten ein brauner Fleck von Schwefelblei.

Aminosäuren.

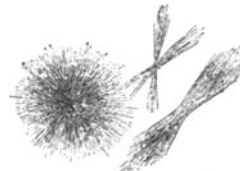
Leuzin = Aminokapronsäure und Tyrosin = Oxyphenylamino-propionsäure finden sich im Harn bisweilen bei akuter gelber Leber-

Fig. 49.



Leuzin.

Fig. 50.



Tyrosin.

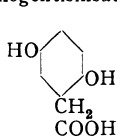
atrophie und Phosphorvergiftung, seltener bei einigen anderen schweren Erkrankungen. Leuzin erscheint in gelben Kugeln von fettartigem Glanze, die oft mit feiner radiärer Streifung versehen sind. Tyrosin tritt in zarten Nadelbüscheln oder Kugeln auf. Zum Nachweis untersucht man das Harnsediment mikroskopisch; besser ist, den Harn mit basisch essigsäurem Blei auszufällen, das Filtrat durch SH_2 zu entbleien und die abfiltrierte Flüssigkeit möglichst weit einzudampfen und zur Kristallisation stehen zu lassen. Leuzin und Tyrosin lösen sich leicht in Ammoniak und können aus heissem ammoniakalischen Alkohol umkristallisiert und dann mikroskopisch erkannt werden.

Zystin (α -Amido- β -thio-Propionsäure), findet sich bei einer eigenartigen, oft hereditären Stoffwechselanomalie, der Zystinurie. Das Zystin erscheint im Sediment in schonen glänzenden, regelmässigen, sechs-

eckigen Tafeln, die sich in Ammoniak lösen. Zum Nachweis kleiner Mengen versetzt man den Harn mit Essigsäure und untersucht den sich bildenden Niederschlag mikroskopisch. Das Zystin kann zur Bildung von Harnsteinen Veranlassung geben (siehe pathologische Konkremente S. 202).

Alkaptonurie.

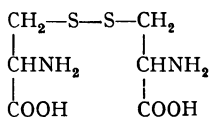
Bei Alkaptonurie färbt sich der ursprünglich blasse Harn beim Stehen an der Luft bald dunkelbraun und hinterlässt in der Wäsche braune Flecken; schüttelt man den Harn mit Kalilauge, so färbt er sich dunkelbraun. Mit einem Tropfen verdünnter Eisenchloridlösung gibt der Alkaptonharn eine vorübergehende blaue Färbung. Er reduziert Fehling'sche Lösung, zeigt aber nicht die übrigen Eigenschaften des Zuckers (keine optische Aktivität, kein Gärungsvermögen). Die Alkaptonurie tritt oft familiär auf, dauert lange, manchmal das ganze Leben an, hat aber keine krankhafte Bedeutung. Sie ist bedingt durch die Anwesenheit der Homogentisinsäure.



Homogentisinsäure.



Tyrosin.



Zystin.

Lipurie.

Fett findet sich bisweilen im Harn als feine Trübung und verleiht ihm ein milchartiges Aussehen (Chylurie); die Trübung verschwindet, wenn man den Harn mit Kalilauge versetzt und mit Äther ausschüttelt, dieser nimmt das Fett auf und hinterlässt es beim Abdunsten. Lipurie findet sich bei Kommunikation der Chylusgefäße mit den Harnwegen, wie sie unter anderem bei der durch *Filaria sanguinis* erzeugten Krankheit vorkommt, ausserdem bei anderen Krankheitszuständen der Lymphwege und des Ductus thoracicus.

Nachweis von Arzneimitteln.

Jod und Brom: Man versetzt den Harn mit frischem Chlorwasser oder starker rauchender Salpetersäure und schüttelt mit einigen ccml Chloroform aus; das letztere färbt sich bei Gegenwart von Jod karminrot, bei Anwesenheit von Brom braungelb. Schärfer ist der Nachweis des Jods nach folgender Methode: Man sauert den Harn mit Salzsäure an, setzt ein paar Tropfen dünnen Stärkekleister und vorsichtig tropfenweise Chlorkalklösung zu. Jod gibt mit Stärkekleister Blaufärbung.

Blei: Man dampft 1—2 l Harn in einer Porzellanschale bis auf $\frac{1}{5}$ des Volumens ein, versetzt mit der gleichen Menge konz. Salzsäure und unter fortwährendem Erwärmen messerspitzenweise mit soviel chloresäurem Kali, bis Entfärbung eintritt, dampft sodann ab bis zum vollständigen Verschwinden des Chlorgeruches. Hierauf wird die über-

schüssige Säure abgestumpft und nach Filtration Schwefelwasserstoff eingeleitet: Braunfärbung durch Schwefelblei.

Arsen: Nach Zerstörung der organischen Substanz durch Salzsäure und chlorsaures Kali (siehe oben), untersucht man die Flüssigkeit im Marshschen Apparat, in welchem durch arsenfreies Zink und Salzsäure Wasserstoff erzeugt wird. Der sich dabei bildende Arsenwasserstoff zeigt sich als Arsenspiegel.

Quecksilber: Man versetzt die Tagesmenge Urin mit 10 ccm Salzsäure und einer kleinen Menge Messingwolle oder reiner Kupferdrehspane oder einem Blättchen Rauschgold und erwärmt. Nach 24 Stunden giesst man den Urin ab und wäscht das Metall mehrmals mit Wasser, dem man eine Spur Kalilauge zugesetzt hat, dann mit Alkohol und Äther und lässt es an der Luft trocknen. Danach bringt man es in ein langes, weites, sorgfältig getrocknetes Reagenrohr und erhitzt die Kuppe desselben über der Gasflamme bis zur Rotglut. Das Quecksilber, welches sich als Amalgam auf das Kupfer oder Messing niedergeschlagen hatte, verflüchtigt sich und schlägt sich an den kälteren Teilen des Reagenrohres nieder; durch Einbringen von Joddämpfen wird es zu Quecksilberjodid verwandelt, das als roter Anflug erscheint und sich durch vorsichtiges Erwärmen zu einem scharf begrenzten Ring zusammendrängen lässt. Über den Nachweis kleinster Quecksilbermengen durch Eisenfällung siehe Münchener med. Wochenschr. 1915, S. 1183.

Nach Gebrauch von Chloralhydrat reduziert der Harn Fehling'sche Lösung, gibt auch die Mooresche Zuckerprobe, gärt aber nicht mit Hefe und dreht das polarisierte Licht nach links wegen der Gegenwart der Urochloralsäure. Diese stellt eine Verbindung des Chlorals mit der Glykuronsäure dar. Auch andere Medikamente wie Kampfer und manche Phenole erscheinen im Harn an Glykuronsäure gepaart und bedingen dadurch Linksdrehung (siehe S. 186).

Karbol (Phenol C_6H_5OH). Bei reichlicher Aufnahme von Karbol oder Lysol ist der Harn grünlich-braun und dunkelt beim Stehen an der Luft nach; ebenso verhält sich der Harn nach Gebrauch von Hydrochinon ($C_6H_4(OH)_2$), Fol. uvae ursi und Teer. Alle Arzneimittel, deren Grundlage der Phenolkern bildet, können zu einer Dunkelfärbung des Urins führen. Bezüglich des Verhaltens der Schwefelsäure bei Karbolintoxikation sowie des Nachweises der Karbolsäure siehe S. 168.

Salizylsäure (Oxybenzoesäure). Der Harn gibt mit Eisenchlorid Violett färbung. Ebenso bei Salol-, Salophengebrauch, und anderen Salizylpräparaten.

Antipyryn. Der Harn gibt mit Eisenchlorid Rotfärbung.

Antifebrin. Man kocht den Harn im Reagenrohr mit $\frac{1}{4}$ seines Volumens konz. Salzsäure, kühlt ab, versetzt mit einigen ccm 3 $\frac{0}{10}$ iger Karbolsäurelösung und einigen Tropfen verdünnter Chromsäurelösung. Es tritt dabei eine rote Farbe auf, die beim Alkalisieren mit Ammoniak in prachtvolles Blau übergeht.

Phenazetin. Versetzt man den Harn im Reagenrohr mit etwa 2 Tropfen Salzsäure und ebensoviel einer 1 $\frac{0}{10}$ igen Natriumnitritlösung, fugt einige Tropfen einer alkalischen wässrigen α -Naphthollosung zu und macht alkalisch, so entsteht eine prachtvolle Rotfärbung, die bei nachträglicher Ansauern mit HCl in Violett übergeht. Mit oxydierenden Mitteln: Eisenchlorid, Chlorkalk etc. färbt sich Phenazetinarn braunrot.

Pyramidon. Der Harn zeigt mitunter rosa-hellrote Farbe. Bei Überschichtung mit Jodtinktur entsteht an der Berührungsstelle ein violetter Ring.

Terpentin. Der Harn riecht nach Veilchen, gibt bisweilen mit Salpetersäure einen Niederschlag.

Tannin wird im Harn als Gallussäure ausgeschieden, der Harn wird mit Eisenchlorid schwarzblau.

Santonin. Der Harn ist strohgelb, wird bei Zusatz von Alkalien scharlachrot, bei Zusatz von Fehlingscher Flüssigkeit erst dunkelgrün, dann dunkelviolet, hierauf mit Essigsäurezusatz smaragdgrün.

Rheum und Senna (Chrysophansäure). Der Harn wird beim Versetzen mit Alkali gleichfalls rot, doch bleibt diese Färbung bestehen, während die durch Santonin bedingte bald verschwindet. Mit Barytwasser versetzt wird bei Rheum und Senna der Niederschlag rot, bei Santonin das Filtrat. Nach dem Ausschütteln des Harns mit Äther lässt sich bei Rheum und Senna der Farbstoff im abgehobenen Äther nachweisen, bei Santonin geht der Farbstoff nicht in Äther über.

Balsamum Copaivae und Oleum Santali. Der Harn gibt beim Erwärmen mit Salzsäure eine schöne rote Farbe.

Phenolphthalein = Purgen, als Abführmittel gebraucht. Der Harn gibt beim Versetzen mit Alkalilauge eine schöne Rotfärbung.

Harnsedimente.

Der normale Harn ist klar und setzt beim Stehen nur ein kleines lockeres Wölkchen (Nubecula) ab, in welchem sich bei mikroskopischer Untersuchung einige Leukozyten, Blasenepithelien und Schleimfäden (= Zylindroide) finden. Wenn ein eigentliches Sediment vorhanden ist, so kann dies entweder aus sogenannten Formelementen bestehen, z. B. aus Leukozyten, roten Blutkörperchen, Epithelien der Blase und der übrigen Harnwege, Nierenzylindern, oder aus chemischen Verbindungen, die im Harn gelöst waren und beim Stehen ausgefallen sind. Im ersteren Fall ist das Sediment lockerer, und die mikroskopische Untersuchung gibt über seine Zusammensetzung Aufschluss. Im letzteren Fall ist das Sediment kompakter, und zwar ist das Sediment, welches aus saurem und konzentriertem Harn ausgefallen ist, meistens ziegelrot und besteht aus saurem harnsaurem Natron. Aus stark sauren Harnen kann auch freie Harnsäure in wetzsteinförmigen Kristallen ausfallen; die Sedimente aus alkalischen oder amphoterer Harnen sind gewöhnlich weiss und bestehen aus phosphorsauren oder kohlsauren alkalischen Erden (Kalk und Magnesia). In ammoniakalisch zersetzten Harnen kommen neben den letzteren auch phosphorsaure Ammoniakmagnesia und harnsaurer Ammoniak vor.

Zur mikroskopischen Untersuchung der Harnsedimente ist es zweckmässig, den Harn möglichst bald nach der Entleerung aus der Blase zu verwenden und das Sediment mittels einer Zentrifuge abzuscheiden. Steht eine solche nicht zur Verfügung, so lässt man den Urin in einem Spitzglas sich absetzen. Das Sediment wird mit einer Pipette herausgehoben.

Die nicht organisierten, kristallinischen oder amorphen Harnsedimente sind oben schon besprochen und ihre Formen sind S. 165 und 172 abgebildet, es sind also nur noch die organisierten zu erwähnen.

Organisierte Sedimente.

Leukozyten finden sich in geringer Zahl auch im normalen Harn. Kommen sie in grosser Menge vor, so wird der Harn trüb und es deutet dies auf eine Entzündung oder Eiterung in irgend einem Teil des Urogenitalapparates (Gonorrhöe, Fluor albus, Zystitis, Pyelitis, Nephritis) hin, deren Lokalisation durch weitere Untersuchung aufzuklären ist. Bei Ikterus enthalten die Leukozyten bisweilen feine Bilirubinkristalle.

Bei chronischer Gonorrhöe finden sich, auch wenn die Infektion schon viele Jahre vorher stattgefunden hat, Tripperfäden: feine Schleimfäden, die mit Leukozyten, bisweilen auch mit Gonokokken besetzt sind, sie stammen aus der Prostata und aus den hinteren Teilen der Urethra.

Rote Blutkörperchen finden sich bei den verschiedensten hämorrhagischen Zuständen der Urogenitalorgane (cf. Hämaturie, S. 178), bei renalen Blutungen sind sie zum Teil zu Blutkörperchenzylindern zusammengebacken (Fig. 52). In Harnen von sehr niedrigem spez. Gewicht erscheinen die roten Blutkörperchen oft ausgelaugt als blasse doppelt konturierte Scheibchen (Blutkörperchenschatten) bisweilen kugelig.

Die Nierenepithelien sind klein, rund oder kubisch, mit bläschenförmigem Kern, meist schlecht erhalten und schwer zu erkennen, sie sind oft mit Fetttröpfchen dicht erfüllt. Die Nierenepithelien werden bisweilen zu Zylindern zusammengebacken oder liegen Zylindern auf (Epithelzylinder, Fig. 52). Das Vorkommen von Nierenepithelien deutet stets auf einen krankhaften Vorgang in der Niere. Wenn sich zahlreiche verfettete Nierenepithelien vorfinden, so ist dies ein Zeichen fettiger Degeneration der Harnkanälchen. Bei manchen schweren Degenerationszuständen der Nierenepithelien bestehen die Fetttropfen aus doppelbrechenden Lipoidsubstanzen und geben bei der Untersuchung mit dem Polarisationsmikroskop ein helles Kreuz.

Epithelien der Blase, der Ureteren und der Nieren-



becken zeigen untereinander keine wesentlichen Verschiedenheiten. Die der oberflächlichen Schichten haben polygonale Plattenform, die der tieferen Schichten rundliche, oft mit Fortsätzen (Birnenform) versehene Gestalt und bläschenförmigen Kern. Finden sich sehr zahlreiche derartige Epithelzellen gemeinsam mit Leukozyten im Harn vor, so deutet dies auf einen entzündlichen

Zustand der Blase oder der Ureteren oder der Nierenbecken. Die mikroskopische Untersuchung ergibt demnach keinen Anhaltspunkt für die Differentialdiagnose der Erkrankungen dieser verschiedenen Regionen. Dagegen kann man annehmen, dass der Harn bei Pyelitis meist sauer, bei Zystitis oft alkalisch reagiert.

Vagina und Präputium besitzen sehr grosse Plattenepithelien, denen der Mundschleimhaut ähnlich. — Die männliche Urethra trägt Zylinderepithelien. Diese Epithelien finden sich bisweilen im Eiter bei akuter Gonorrhöe. Der gonorrhöische Eiter ist ausserdem charakterisiert durch das Vorkommen von Gonokokken. Über den Nachweis der letzteren siehe das Kapitel der Mikroorganismen.

Zylinder sind Ausgüsse der Harnkanälchen; sie finden sich in grosser Zahl bei der akuten Nephritis und den chronisch hydropischen Nierenerkrankungen, in kleiner Zahl bei der Schrumpfniere, sowie bei jeder Albuminurie, auch bei Stauungsnieren, bei fieberhaften Infektionskrankheiten, ferner (gelb gefärbt) bei Ikterus. Grosse Mengen kurzer granulierter Harnzylinder kommen bei schweren Fällen von Diabetes melitus vor und zeigen an, dass das Koma droht (Komazyylinder).

Man unterscheidet folgende Arten von Harnzylindern:

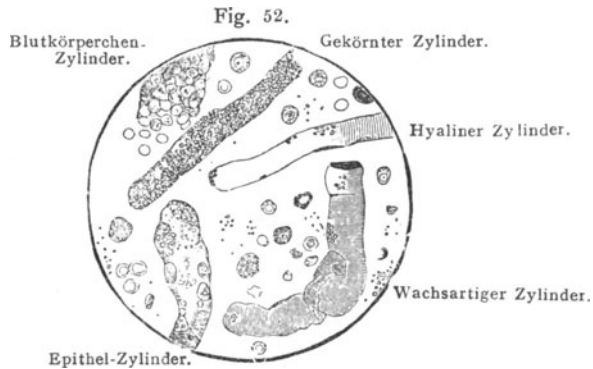
1. Hyaline Zylinder, welche aus einer homogenen, glasartig durchscheinenden Substanz bestehen und sehr zarte, oft schwer sichtbare Konturen zeigen. Sie finden sich nicht nur bei den eigentlichen Nierenkrankheiten, sondern auch bei den Albuminurien infolge von fieberhaften Infektionskrankheiten, Schwarzwasserfieber, von Überanstrengung, von Ikterus, und

sie haben deshalb geringere diagnostische Bedeutung als die übrigen Zylinderarten.

2. Granulierte Zylinder, mit feinkörniger Grundsubstanz, sonst den hyalinen Zylindern ähnlich, kommen fast nur bei wirklichen Nierenkrankheiten, und zwar den akuten wie auch den chronischen vor. Sie zeigen alle Übergänge zu den Epithelzylindern.

3. Wachszyylinder, von gelblicher Farbe und stärkerem Glanze, mit scharfen Konturen, oft unregelmässig gebogen und geknickt. Sie finden sich hauptsächlich bei chronischen Nierenkrankheiten und weisen auf eine schwere Erkrankung der Nieren hin.

4. Epithelzylinder. Diese bestehen aus den abge-



stossenen Epithelien der Harnkanälchen; diese Epithelien sind nur selten gut erhalten, meist sind sie entartet, oft fettig degeneriert, manchmal zu einer körnigen Masse zusammengesintert. Auch können einzelne Nierenepithelien den hyalinen und gekörnten Zylindern aufliegen. Epithelzylinder sind immer das Zeichen einer ersten Erkrankung und Degeneration der Epithelien der Harnkanälchen.

5. Blutkörperchenzylinder bestehen aus zusammengebackenen Massen roter Blutkörperchen. Sie sind ein Zeichen dafür, dass Blutungen im Nierengewebe, und zwar meist in der Bowmanschen Kapsel der Glomeruli stattgefunden haben, sie sind also ein Zeichen renaler Hämaturie bzw. hämorrhagischer Nephritis, meist der Glomerulonephritis.

6. Hämoglobinzyylinder bestehen aus braunen Körnchen von Blutfarbstoff. Sie finden sich bei der Hämoglobinurie, z. B. nach Vergiftung mit Kali chloricum und anderen Giften, welche die Blutkörperchen zerstören und ihr Hämoglobin frei machen, auch bei der paroxysmalen Hämoglobinurie. Ferner kommen sie nach Knochenbrüchen und selten bei manchen schweren Infektionskrankheiten vor.

7. Leukozytenzyylinder, aus weissen Blutkörperchen zusammengesetzt, kommen vor bei den eigentlich entzündlichen Erkrankungen der Niere, z. B. bei den vom Nierenbecken aufsteigenden Infektionen der Niere durch eitererregende Bakterien und bei den metastatischen Eiterungen im Nierengewebe.

Zylindroide sind lange, unregelmässig breite, längsgestreifte Gebilde; sie sind wohl grösstenteils als Schleimfäden aufzufassen und besitzen keine diagnostische Bedeutung.

Sehr häufig liegen den Zylindern, besonders den hyalinen, andere Formelemente auf: Harnsalze, Fetttropfen, rote Blutkörperchen, Leukozyten, Nierenepithelien und Bakterien.

Ferner finden sich bisweilen im Urin: Spermatozoen (ohne diagnostische Bedeutung) und Gewebsbestandteile von Neubildungen (Krebs, Papillom), Larven von *Filaria sanguinis*.

Mikroorganismen finden sich stets in solchen Harnen, die länger gestanden und sich zersetzt haben; es darf deshalb nur frisch gelassener Urin zur Untersuchung darauf verwendet werden; in diesem finden sie sich bei Zystitis und Pyelitis, und zwar wird dabei am häufigsten das *Bacterium coli commune* angetroffen, kleine Stäbchen, die oft zu zweien beisammen liegen; seltener kommen Staphylo-, Strepto- und Pneumokokken vor. In übelriechenden Harnen wird bisweilen der *Proteus vulgaris* gefunden, ein kurzes, sehr variables Stäbchen, das Gelatine rasch verflüssigt.

Bei manchen Leuten wird dauernd, ohne dass eine eigentliche Zystitis besteht, ein schwach saurer, bakterienreicher, etwas trüber und leicht ubelriechender Harn entleert; diese „Bakteriurie“ ist ebenfalls meist durch den Kolibazillus bedingt und kann in Zystitis und Pyelonephritis übergehen oder nach einer solchen übrig bleiben. Unter ganz normalen Verhältnissen ist der frisch gelassene Harn bakterienfrei. Bei manchen Infektionskrankheiten, wie bei Sepsis, Abdominaltyphus und Rekurrens können Kokken, Typhusbazillen und Spirillen in den Harn übergehen. Die Typhusbazillen sind durch Kultur nachzuweisen. Bei Urogenitaltuberkulose sind in dem krümeligen Sediment Tuberkelbazillen vorhanden. Man bringt einen Tropfen des aus einer grösseren Harnmenge abzentrifugierten Sediments auf einen Objektträger, lässt ihn antrocknen (falls das Sediment auf dem Glas nicht haften will, kann man etwas verdünntes Hühnereiweiss zusetzen) und farbt nach den im Kapitel Mikroorganismen

Tabellarische Übersicht der wichtigsten Nierenkrankheiten.

	Harnmenge	Spez. Gewicht	Aussehen	Eiweiss	Sediment	Funktionsstörung	Ödem	Urämiegefahr	Herz	Blutdruck	Rest-N des Blutes
Erkrankung der Glomeruli (Glomerulonephritis)	vermind. oder normal	mittel	trüb, meist blutig	vorhanden bis reichlich	rote Blutkörperch., Zylinder	N-Ausscheidung gestört	selten	vorhanden	bisweilen dilatiert u. hypertroph.	oft erhöht	oft erhöht
	vermind. bis mittel	mittel bis hoch	meist trüb, hellgelb	meist reichlich	viel Zylinder und Nierenepithelien, keine roten Blutkörperch.	NaCl-Ausscheidung gestört, N-Aussch. gut	meist vorhanden	keine	nicht vergrössert	nicht erhöht	nicht erhöht
Gemischte glomerulär tubuläre Nierenerkrankung	vermind. bis mittel	meist niedrig, fixiert	meist trüb, hellgelb	meist reichlich	rote Blutkörperch., viel Zyl., N.-Epith.	N- u. NaCl-Aussch. gestört	meist vorhanden	vorhanden	meist hypertroph.	erhöht	erhöht
	meist vermehrt	niedrig fixiert	klar, strohfarben	sehr wenig	sehr wenig oder fehlend	N-Aussch. gestört, NaCl gut	nicht vorhanden	gross	sehr hypertroph.	sehr erhöht	erhöht
Arteriosklerotische Nierenerkrankung ohne Stauungsniere durch venöse Blutstauung	normal	normal	normal	oft vorhanden	fehlt	keine	nicht vorhanden	keine, aber vorvor-Schlaganfälle	hypertroph.	erhöht	nicht erhöht
	sehr vermindert	erhöht bis normal	rotgelb, klar	vorhanden, oft reichlich	wenig, Zylinder	NaCl oft vermindert	vorhanden	nicht vorhanden	erkrankt	meist nicht erhöht	an der oberen Grenze d. Norm
Harnstauungsniere durch Prostata hyp., Narben oder andere hydronephrot. Zustände und Pyelitis	vermehrt	niedrig	sehr farblos	wenig	bei infekt. Prozessen Eiterkörperchen u. Bakterien	NaCl vermindert, bisweilen auch gestört	selten	vorhanden	bisweilen hypertroph.	oft erhöht	oft erhöht

angegebenen Methoden. Im Smeγμα des Praputiums und der Labien kommen Bazillen vor, welche in Gestalt und Färbeverhältnissen den Tuberkelbazillen ausserordentlich gleichen. Um sich vor Verwechslungen der Tuberkelbazillen mit diesen „Smegmabazillen“ zu schützen, ist es meist nötig, den Harn mittels des Katheters zu entleeren. Um mit Sicherheit festzustellen, welche der beiden Nieren tuberkulos erkrankt ist, muss mittels des Ureterenkatheterismus der Urin der beiden Nieren gesondert untersucht werden. Gelingt der mikroskopische Nachweis der Tuberkelbazillen nicht, so kann man das Zentrifugat des Harns bei Meerschweinchen einspritzen. Auch wenn nur vereinzelte Tuberkelbazillen vorhanden sind, entwickelt sich bei dem Tier im Laufe der nächsten 4 Wochen eine charakteristische tuberkulöse Erkrankung. Bei Gonorrhöe, besonders bei gonorrhöischer Zystitis kommen Gonokokken im Sediment vor. Über die Ausführung des Ureterenkatheterismus und der Zystoskopie s. Seite 201.

Nierenfunktionsprüfung.

Zur Prüfung der Nierenfunktion und ihrer krankhaften Störungen sind verschiedene Methoden vorgeschlagen worden. Manche beschränken sich darauf, das Ausscheidungsvermögen der Niere für einen einzigen körperfremden Stoff zu bestimmen:

Wasserprobe: Man lasst den Patienten des Morgens nüchtern 1 Liter Brunnenwasser trinken und bestimmt die in den darauffolgenden Stunden auftretenden Harnmengen. Normalerweise wird die getrunkene Wassermenge in 3—6 Stunden wieder vollständig ausgeschieden und der Harn zeigt dabei ein sehr niedriges spez. Gewicht (1005); bei vielen Nierenkrankheiten ist die Wasserausscheidung gestört, auf den ganzen Tag verzögert, oder es tritt überhaupt keine Mehrausscheidung auf.

Konzentrationsprobe. Im unmittelbaren Anschluss an die Wasserprobe reicht man dem Patienten keine Getranke und keine flüssige Kost mehr, sondern nur trockene Speisen. Es soll dann ein spärlicher Harn von hohem spez. Gewicht (mindestens 1025) auftreten. Mangelhaftes Konzentrationsvermögen findet sich bei vielen schweren Nierenkrankheiten.

Jodkaliumprobe: Man gibt 1 g Jodkalium per os und prüft in den darauffolgenden Tagen die Jodausscheidung womöglich in jeder einzelnen Harnportion nach der S. 192 angegebenen Methode. Bei gesunden Nieren ist die Jodausscheidung nach 48 Stunden erledigt. Bei manchen Nierenkrankheiten ist sie auf mehrere Tage verzögert.

Phenolsulfophthaleinprobe nach Rowntree und Geraghty. Man injiziert 1 ccm einer alkalischen Lösung¹⁾ von Phenolsulfophthalein (enthaltend 6 mg) intramuskulär, veranlasst den Patienten, alle Stunden Urin zu lassen oder entnimmt den Harn stündlich mit dem Katheter. Jede Harnportion wird bis zur maximalen Rotfärbung alkalisch gemacht, auf 1000 ccm mit Wasser verdünnt und im Autenriethschen Kolorimeter mit einer Normallösung verglichen, welche 1 ccm der Stammlösung (= 6 mg) in 1000 ccm Wasser enthält. Bei normalen Nieren erscheint der grösste Teil des Farbstoffs (60—90%) meist in den ersten zwei Stunden nach der Einspritzung wieder. Bei manchen schweren Nierenkrankheiten

¹⁾ Diese Lösung wird bezogen bei F. Hellige u. Co., Freiburg i. B.

erscheint das Phenolsulfophthalein entweder überhaupt nicht oder sehr verzögert und in viel geringerer Menge im Harn. Bei leichten Nierenkrankheiten ist die Farbstoffausscheidung meist nicht gestört.

Der Urin wird untertags zweistündlich gesammelt, und von 9 Uhr abends bis 9 Uhr morgens in einer Portion. In jeder Harnportion wird die Menge, das spezifische Gewicht, die Kochsalzkonzentration bestimmt, und die Gesamtmenge des Tagharns mit der des Nachtharns verglichen. — Bei gesunden Menschen zeigen die Harnmengen, ihr spezifisches Gewicht, und die Kochsalzkonzentration unter dem Einfluss der harnfähigen und diuretisch wirkenden Stoffe der Probemahlzeit grosse Schwankungen, und die Harnmenge bei Tag ist erheblich grosser als die des Nachturins. Bei kranken Nieren findet sich häufig ein Verlust des Anpassungsvermögens, so dass die einzelnen Tagesportionen in Menge und Zusammensetzung sich gleichen, und dass die Menge des Nachturins ebenso gross und selbst grösser wird als die des Tagesurins.

Erfahrungsgemäss pflegt bei den verschiedenen Nierenleiden die Ausscheidung der einzelnen harnfähigen Stoffe in sehr ungleicher Weise zu leiden, so ist bei den mit Ödem einhergehenden (hydropischen) Nierenkrankungen die Wasser- wie auch die Kochsalzausscheidung schwer gestört, die N-Ausscheidung oft normal. Bei den Glomerulonephritiden und besonders den Schrumpfnieren ist dagegen bei normaler Wasser- und Kochsalzausscheidung die Stickstoffausscheidung schwer gestört, und es kommt zu N-Retention im Körper und zu Erhöhung des Reststickstoffs im Blut. Bei vielen Nierenerkrankungen ist eine Störung der Kreatininausscheidung nachweisbar (Neubauer). Bei vielen Nierenkrankheiten und auch bei der Gicht findet sich eine Störung der Harnsäureausscheidung. — Zur Prüfung dieser einzelnen Partiar-Funktionsstörungen hat sich uns das Verfahren bewahrt, dass der Kranke während einer Reihe von Tagen bei einer gleichmässigen, aus abgewogenen Mengen Milch, Eiern, Käse, Mehlspeisen zusammengesetzten Kost gehalten wird, und abwechselungsweise eine Zulage von 20 g Harnstoff (= 9,1 g N), 10 g NaCl oder 1,5 g Kreatinin¹⁾ oder intravenös 1,0 Harnsäure als harnsaures Natron erhält. Die tägliche quantitative Untersuchung des Harns ergibt, ob diese einzelnen Zulagen vollständig und in entsprechend kurzer Zeit ausgeschieden werden. Ferner ist der Wasser- und der Konzentrationsversuch auszuführen. Auch ist in jedem Fall von Nierenkrankheit der Blutdruck und eventuell auch der Reststickstoffgehalt des Blutes sowie auch die Wirkung der diuretischen Mittel (Theobromin, Theophyllin) zu prüfen.

Wenn es sich darum handelt festzustellen, ob nur eine Niere oder nur ein Nierenbecken erkrankt ist, und auf welcher Seite, so muss der Ureterenkatheterismus eingeführt werden. Unter der Leitung des Zystoskops wird in die beiden Ureterenöffnungen je ein dünnes Rohrchen eingeführt und durch die Urethra nach aussen geleitet. Man kann auf diese Weise den aus der rechten und linken Niere stammenden Harn getrennt auffangen. Man untersuche mikroskopisch jede der beiden Proben auf weisse und rote Blutkörperchen und Bakterien und bestimme die Konzentration durch Ermittlung des spez. Gewichts oder durch Kryoskopie. Auch kann man 0,08 g Methyleneblau in 10 ccm physiologischer Kochsalzlösung

¹⁾ Kreatinin als Harndiagnostikum unter der Marke Ilun von den Farbenfabriken vormals Fr. Bayer u. Co., Leverkusen. cf. Otto Neubauer, Münch. med. Wochenschr. 1914, S. 857.

gelöst in die Glutäalmuskulatur einspritzen und zystoskopieren. Schon nach 8—13 Minuten kommt aus der Ureterenmündung der gesunden Seite der Harn als tiefblaue Wolke, während von der kranken Niere kein blauer Farbstoff oder nur wenig und verspätet ausgeschieden wird.

Analyse der pathologischen Konkremeute.

Harnkonkremente. Man verreibt das Konkrement zu feinem Pulver und erhitzt eine Probe davon auf dem Platinspatel oder einem Porzellantiegeldeckel zum Glühen. Verbrennt die Probe vollständig, oder hinterlässt sie nur eine kleine Menge Asche, so besteht das Konkrement aus organischer Substanz: Harnsaure, harnsaurem Ammoniak, Xanthin oder Zystin.

Auf Harnsaure prüft man mit der Murexidprobe, indem man etwas von dem Pulver auf dem Porzellantiegeldeckel mit einem Tropfen Salpetersäure befeuchtet und langsam über der Flamme eindampft. Bei Gegenwart von Harnsäure bildet sich ein orangeroter Fleck, der bei Befeuchtung mit Ammoniak purpurfarben wird. Harnsäuresteine sind meist von gelbrotlicher Farbe und hart.

Auf Ammoniak prüft man, indem man das Pulver mit verdünnter Salzsäure auflöst, filtriert, das Filtrat mit Kalilauge alkalisch macht und im Reagenzrohr erwärmt. Es entwickelt sich dabei der Geruch nach Ammoniak; ein über die Mündung des Reagenzrohres gebrachtes befeuchtetes Kurkumapapier färbt sich durch die Dämpfe braun und ein mit Salzsäure befeuchteter Glasstab entwickelt, über die Probe gehalten, Salmiaknebel. Ist Harnsaure und Ammoniak nachgewiesen, so enthält der Stein harnsaures Ammoniak; solche Steine sind meist gelbweiss, bröckelig.

Gelingt die Murexidprobe nicht, so prüft man auf Xanthin: Man löst das Pulver in verdünnter Salzsäure und verdampft auf dem Porzellantiegeldeckel langsam; bleibt ein zitronengelber Rückstand, welcher sich beim Befeuchten mit Ammoniak nicht verändert, dagegen bei Zusatz von Kalilauge rotgelb wird, so ist Xanthin vorhanden. Xanthinsteine sind meist von zimtbrauner Farbe, massig hart, nehmen bei Reiben Wachsglanz an. Sie sind sehr selten.

Auf Zystin prüft man, indem man eine Probe mit Ammoniak in der Wärme löst. Das Filtrat hinterlässt bei freiwilliger Verdunstung mikroskopisch erkennbare regelmässige sechsseitige Kristallblättchen von Zystin. Zystinsteine sind meist glatt, nicht sehr hart.

Verbrennt das Konkrement nicht vollständig, sondern schwärzt es sich nur, so besteht es aus anorganischen Bestandteilen oder aus Verbindungen von organischen Säuren (Harnsäure oder Oxalsäure) mit Alkalien oder alkalischen Erden.

Man versetzt eine Probe des gepulverten Konkremetes im Reagenzrohr mit verdünnter Salzsäure; findet dabei Aufbrausen statt, so beweist dies die Anwesenheit von Kohlensäure; löst sich die Probe auch beim Erhitzen nicht vollständig, so kann der Rückstand aus Harnsäure bestehen (durch die Murexidprobe nachzuweisen). Man filtriert ab, macht

das Filtrat mit Ammoniak alkalisch und darauf wieder mit Essigsäure schwach sauer; bleibt dabei ein, auch in der Wärme unlöslicher, weisser pulveriger Niederschlag, so besteht dieser aus oxalsaurem Kalk. Man filtriert ab und versetzt das Filtrat mit oxalsaurem Ammoniak; ein weisser Niederschlag beweist die Gegenwart von Kalk. Man erwärmt etwas, filtriert ab und versetzt mit Ammoniak; bildet sich nach einigem Stehen ein Niederschlag (von phosphorsaurer Ammoniak-Magnesia), so beweist dieser zugleich die Gegenwart von Magnesia und Phosphorsäure. Bildet sich kein Niederschlag, so teilt man die Flüssigkeit in zwei Teile, setzt zu dem ersten etwas phosphorsaures Natron, zum zweiten schwefelsaure Magnesia; Auftreten eines Niederschlages in der ersten Probe bedeutet die Gegenwart von Magnesia, in der zweiten Probe von Phosphorsäure. Auf Phosphorsäure kann man auch in der salpetersauren Lösung durch Zusatz von molybdansaurem Ammoniak und Erwärmen prüfen: gelber Niederschlag.

Auf Schwefelsäure prüft man, indem man die salzsaure Lösung mit Chlorbaryum versetzt; weisser Niederschlag von schwefelsaurem Baryt.

Steine aus oxalsaurem Kalk sind meist sehr hart, maulbeerförmig, durch Blutfarbstoff dunkel gefarbt; sie werden von Essigsäure nicht, wohl aber von Mineralsäuren ohne Aufbrausen gelöst. Glüht man eine Portion, so verbrennt sie zu kohlensaurem Kalk und braust dann mit Säuren auf.

Steine aus phosphorsaurem Kalk und phosphorsaurer Ammoniak-Magnesia sind meist weiss, weich, zerreiblich.

Steine aus kohlensaurem Kalk sind weiss, kreidig, brausen mit Säuren auf.

Darmkonkremente (Kotsteine) bestehen teils aus organischen Substanzen verschiedener Art, teils aus anorganischen Salzen: phosphorsaurer Ammoniak-Magnesia, schwefelsauren Erdalkalien. Man löst sie in Salzsäure auf und untersucht sie nach dem für Harnkonkremente beschriebenen Gang.

Speichelsteine bestehen meist aus kohlensaurem Kalk.

Nasen- und Mandelsteine bestehen grösstenteils aus kohlen-saurem und phosphorsaurem Kalk.

Gallensteine bestehen hauptsächlich aus Cholestearin und Bilirubin in Verbindung mit Kalk. Um das Cholestearin nachzuweisen, löst man das gepulverte Konkrement mit heissem Alkohol auf und filtriert; nach dem Erkalten kristallisiert aus dem Filtrat das Cholestearin in schiefwinkeligen rhombischen Tafeln aus. Löst man das Cholestearin dann in Chloroform und versetzt mit konz. Schwefelsäure, so bildet sich eine prachtvolle kirschrote Färbung, die später in Blau und Grün übergeht. Zum Nachweis des Bilirubins säuert man den Rückstand des Konkrements mit Salzsäure schwach an und extrahiert mit Chloroform in der Wärme; beim Versetzen mit rauchender Salpetersäure tritt die Gmelinsche Reaktion ein.

Punktionsflüssigkeiten.

In den verschiedenen Körperhöhlen können sich Ergüsse bilden sowohl infolge von Entzündungsprozessen (Exsudate), als auch infolge von Zirkulationsstörungen und Schädigung der Wandung (Transsudate).

Die Transsudate sind fast immer serös, selten bluthaltig, sie zeigen je nach dem Orte ihrer Entstehung ein sehr verschiedenes spezifisches Gewicht, und zwar folgen sich in absteigender Reihe: Hydrozele, Hydrothorax, Aszites, Anasarka und Hydrozephalus. Das spezifische Gewicht der Transsudate ist fast immer erheblich niedriger, als das der entzündlichen Exsudate der entsprechenden Körperhöhlen.

Als Exsudate bezeichnet man die Produkte einer Entzündung; diese können serös, serös-eitrig, eitrig, jauchig oder hämorrhagisch sein.

Die serösen Exsudate zeigen höheres spezifisches Gewicht als die einfachen Stauungstranssudate, und zwar kann man annehmen, dass eine Flüssigkeit, gleichgültig woher sie stammt, Produkt einer Entzündung ist, wenn ihr spezifisches Gewicht 1018 überschreitet (Pleuritis, Peritonitis), dass sie jedoch als nicht entzündliches Stauungstranssudat aufzufassen ist, wenn ihr spezifisches Gewicht:

bei Hydrothorax	niedriger ist als	1015
„ Aszites	„ „ „	1012
„ Anasarka	„ „ „	1010
„ Hydrozephalus	„ „ „	1008.

Da der Gehalt der Exsudate und Transsudate an Asche, Extraktivstoffen usw. stets nur sehr geringen Schwankungen unterliegt, und nur die Eiweissmengen in weiten Grenzen variieren, so ist das spezifische Gewicht hauptsächlich vom Eiweissgehalt dieser Flüssigkeiten abhängig, und man kann umgekehrt aus dem spezifischen Gewicht annähernd den Eiweissgehalt berechnen nach der von Reuss aufgestellten Formel

$$E = \frac{3}{8}(S - 1000) - 2,8,$$

wobei E den gesuchten Eiweissgehalt in Prozenten, und S das spezifische Gewicht ausdrückt. Danach würde sich z. B. für ein spezifisches Gewicht von 1018 ein Eiweissgehalt von 3,95% berechnen. Diese Regeln gelten nur für seröse Exsudate, nicht für eitrig, chylose und stark hämorrhagische, auch nicht für Exsudate bei Diabetes, Cholämie und Urämie. Die serösen Exsudate enthalten durchschnittlich 4—6% Eiweiss, die Transsudate durchschnittlich 2% und weniger, doch können auch entzündliche Exsudate bei starker Hydrämie eiweissärmer getroffen werden, während umgekehrt Transsudate, namentlich die Stauungstranssudate, zuweilen auch bis zu 3% Albumen enthalten können.

Die Bestimmung des spezifischen Gewichtes darf nur an der (vor Verdunstung geschützten) auf Zimmertemperatur abgekühlten Flüssigkeit vorgenommen werden, da ein noch körperwarmes Exsudat ein zu niedriges spezifisches Gewicht zeigt, und zwar entspricht ungefähr je 3° Celsius mehr ein Aräometergrad weniger.

Der Eiweissgehalt wird bestimmt, indem man eine abgemessene Menge Exsudats (10 ccm)¹⁾ mit dem zehnfachen Volumen Wasser verdunnt, zum Sieden erhitzt und dann verdünnte Essigsäure bis zu schwach saurer Reaktion eintropft. Der Eiweissniederschlag wird auf einem vorher getrockneten und gewogenen Filterchen gesammelt, mit heissem Wasser, dann mit Alkohol und Äther gewaschen, bei 100° getrocknet und gewogen und vom Gesamtgewicht wird das Gewicht des Filters abgezogen. Das Filtrat muss wasserklar und eiweissfrei sein (durch Zusatz einiger Tropfen 10%igen Ferrozyankalium zu prüfen).

Die entzündlichen serösen Exsudate unterscheiden sich ausserdem noch dadurch von den nicht entzündlichen Transsudaten, dass die ersteren beim Versetzen mit einigen Tropfen sehr verdünnter Essigsäure eine Trübung oder einen Niederschlag geben, welcher durch einen globulinartigen Eiweisskörper bedingt ist (Probe von Runeberg und Rivalta).

Seröse Exsudate und Transsudate reagieren alkalisch. Die ersteren setzen bald nach der Entleerung ein mehr oder weniger reichliches Faserstoffgerinnsel ab; mikroskopisch finden sich darin Leukozyten und gequollene, oft vakuolenhaltige Endothelzellen.

In serösen Exsudaten, welche sich an einen chronischen, besonders an einen tuberkulösen Prozess (z. B. der Lungen) anschliessen, zeigen die im Sediment vorhandenen weissen Blutkörperchen meist einen runden Kern und den Typus der kleinen Lymphozyten, während bei Exsudaten, welche im Gefolge akuter Entzündungen, z. B. nach Pneumonien, auftreten, die polymorphkernigen Leukozyten weit überwiegen. Dieses verschiedene Verhalten der Leukozyten ist oft von grosser diagnostischer Bedeutung. Man geht am besten in der Weise vor, dass man das durch Punktion gewonnene Exsudat möglichst frisch zentrifugiert oder sedimentieren lässt, das Sediment auf dem Objektträger antrocknet und mit Methylenblau oder der Jenner-Mayschen Methode färbt. Bei Ergüssen, welche sich

¹⁾ Zur Bestimmung des Eiweissgehaltes im Harn nimmt man 50 oder 100 ccm. Eine Verdünnung mit Wasser ist bloss bei sehr eiweissreichen Harnen nötig; im übrigen verfährt man ebenso wie oben beschrieben

bei Neoplasmen (Karzinome, Sarkome, Endotheliome) entwickeln, zeigt die mikroskopische Untersuchung ein buntes Bild aus Endothelien, Lymphozyten, polymorphkernigen Leukozyten, roten Blutkörperchen und Geschwulstzellen. — Reine, nicht entzündliche Transsudate zeichnen sich neben dem Fehlen des Fibrins und dem Fehlen des Eiweissniederschlags nach Essigsäurezusatz durch die geringe Zahl der weissen Blutkörperchen und durch das Vorwiegen der Endothelien aus.

Absolute Zahlenwerte erhält man durch Auszählung des frisch aspirierten Exsudates oder Lumbalpunktates. Man saugt bis zum Teilstrich 1 in die Leukozytenmischpipette eine 1 $\frac{1}{10}$ ige Essigsäurelösung, welcher man auf 300 ccm 2 ccm konz. Alkohol-Gentianviolettlösung hinzugesetzt hatte, und dann bis zum Teilstück 10,1 das Exsudat oder Lumbalpunktat, schüttelt und zählt in der Blutkörperchenzählkammer oder bei zellarmen Flüssigkeiten womöglich in der grösseren Zählkammer von Fuchs-Rosenthal die Zellen aus.

Eitrige Exsudate zeigen bei mikroskopischer Untersuchung grosse Mengen von Leukozyten, welche fast ausschliesslich der polymorphkernigen Form angehören, in älterem Eiter sind sie grösstenteils degeneriert und zerfallen. Daneben finden sich alsdann reichliche Fetttropfen und Fettkristalle (Margarinenadeln) und Cholestearintafeln, selten Charcot-Leydensche Kristalle.

Chylöse, d. h. milchartig trübe Exsudate in der Bauchhöhle kommen besonders bei krebsigen oder tuberkulösen Erkrankungen des Peritoneums vor. Dies milchige Aussehen ist durch die Anwesenheit feinst verteilten, auch mikroskopisch als kleinste Kügelchen sichtbaren Fettes bedingt.

Seröse Exsudate, besonders die der Pleura, sind in der grossen Mehrzahl der Fälle frei von Bakterien, hier und da lassen sich darin, aber meist nur durch die Kultur oder das Tierexperiment, spärliche Streptokokken und Pneumokokken und, bei Tuberkulose, Tuberkelbazillen nachweisen.

Eitrige Exsudate, besonders wenn sie noch jüngeren Datums sind, enthalten meist Mikroorganismen, und zwar kommen im eitrigem Peritonealexsudat Kolibazillen, Staphylo- und Streptokokken, sowie Gonokokken vor. Bei Empyem der Pleurahöhle finden sich in der Hälfte aller Fälle Streptokokken; die Streptokokkenempyeme, welche sich besonders bei Puerperalfieber, Erysipel, Scharlach, Influenza, bisweilen auch bei Tuberkulose finden, zeigen einen mehr dünnflüssigen, flockigen Eiter und weniger günstigen Verlauf. Empyeme, welche nach krupöser Lungenentzündung auftreten, enthalten meist den Fränkelschen Pneumococcus, seltener Streptokokken. Die Pneumo-

kokkenempyeme sind durch grünlichen, dickflüssigen Eiter, durch grössere Neigung zum Durchbruch in die Lunge und gutartigen Verlauf ausgezeichnet. Bei Kindern überwiegen die Pneumokokkenempyeme über die Streptokokkenempyeme. Bei tuberkulösen Empyemen lassen sich häufig Tuberkelbazillen, allein oder zusammen mit Streptokokken nachweisen. Staphylokokken, Kolibazillen und andere Mikroorganismen finden sich seltener in Empyemen. Jauchige Exsudate, meist von grünlichem oder bräunlichem Aussehen und von sehr üblem Geruche, sind meist reich an Mikroorganismen, unter anderem an Fäulnisregnern. Hämorrhagische Exsudate finden sich hauptsächlich bei Karzinose und Tuberkulose der Pleura und bei hämorrhagischer Diathese. Blutige Ergüsse sind meist von übler prognostischer Bedeutung.

Der Inhalt der Echinococcussäcke ist meist klar, neutral oder alkalisch, von geringem spezifischem Gewicht, 1009—1015, enthält kein Eiweiss oder nur Spuren davon, dagegen Chlornatrium in grosser Menge, ferner häufig Traubenzucker und Bernsteinsäure; die letztere wird nachgewiesen durch Ausschütteln der eingedampften und mit HCl angesäuerten Flüssigkeit mit Äther; nach Verdunsten des abgehobenen Äthers bleibt die Bernsteinsäure als Kristallbrei zurück, dessen wässrige Auflösung mit Eisenchlorid einen rostfarbigen gallertigen Niederschlag von bernsteinsaurem Eisen bildet. Im Reagenrohr erhitzt, stösst die Bernsteinsäure zum Husten reizende Dämpfe aus.

Mikroskopisch finden sich, jedoch nicht immer, Skolizes und Hakenkränze. In älteren abgestorbenen Echinococcussäcken finden sich, wie in allen alten Zysten, Cholestearin- und Hämatoidinkristalle. Bei vereiterten Leberechinokokken findet sich meist massenhaft Bilirubin vor, welches dem Eiter eine ockergelbe Farbe verleiht (siehe auch Seite 212).

Der Inhalt der Hydronephrose ist meist wasserklar, vom spezifischen Gewicht 1010—1020, enthält Schleim, bisweilen Blut und Eiter, und eine verschieden grosse Menge von Eiweiss und von Harnbestandteilen. Da diese jedoch auch in Echinococcusflüssigkeiten vorkommen können, so darf nur bei Vorhandensein einer grösseren Menge von Harnstoff und von Harnsäure die Diagnose auf Hydronephrose gestellt werden. Harnstoff wird nach S. 164 nachgewiesen, Harnsäure durch Versetzen der Flüssigkeit mit Salzsäure und mikroskopische Untersuchung der ausgeschiedenen Kristalle oder durch die Murexidprobe.

Mikroskopisch finden sich zuweilen birnförmige Epithelien des Nierenbeckens und Harnzylinder.

Der Inhalt der Ovarialzysten ist meist schleimig, fadenziehend, gelb, kann jedoch auch wässrig oder dickflüssig und braun sein; spezifisches Gewicht zwischen 1003—1055, meist zwischen 1010—1024. Die Flüssigkeit enthält meist Eiweiss, sowie Pseudomuzin, welches letzteres die schleimige Konsistenz bedingt; Pseudomuzin wird weder durch Essigsäure (Unterschied vom Muzin), noch durch Kochen oder Salpetersäure gefällt, dagegen durch Alkohol in faserigen Flocken. Durch Kochen mit Mineralsäuren wird aus ihm eine reduzierende Substanz abgespalten.

Zum Nachweis des Pseudomuzins befreit man die Flüssigkeit durch Kochen und Essigsäure von Eiweiss. Das Filtrat ist bei Gegenwart von Pseudomuzin opaleszierend und schleimig. Es wird durch Alkohol im Überschuss in weissen Flocken gefällt. Die Flocken werden abgepresst und mit verdünnter Salzsäure (5%) bis zur Braunfärbung gekocht; nach dem Erkalten macht man mit Natronlauge alkalisch, setzt einige Tropfen Kupfersulfatlösung zu und kocht. War Pseudomuzin vorhanden, so erhält man Ausscheidung von gelbem Kupferoxydul. Die diagnostische Bedeutung des Pseudomuzins ist nicht gross, da es einerseits nicht in allen Ovarialzysten nachweisbar ist, andererseits auch in seltenen Fällen im freien Aszites vorkommt.

Mikroskopisch finden sich bisweilen Zylinder- und Flimmerepithelien, bisweilen Kolloidkugeln.

Zur Unterscheidung, ob eine durch Bauchpunktion gewonnene Flüssigkeit Aszites oder Zystominhalt ist, kann man die Flüssigkeit auch im Reagenzrohr mit $\frac{1}{3}$ des Volums Kochsalz versetzen. Bildet sich ein flockiger Eiweissniederschlag, so spricht das gegen Zystominhalt und für Aszites.

Lumbalpunktion.

Durch die Lumbalpunktion gewinnt man die Zerebrospinalflüssigkeit aus dem Duralsack des Rückenmarks. Sie wird (nach Quincke) in der Weise vorgenommen, dass man den Patienten horizontal auf die Seite legt und nach sorgfältiger Reinigung der Haut oder Bepinselung mit Jodtinktur eine dünne lange, durch Kochen sterilisierte Hohlnadel in die Rückgratshöhle (den Duralsack) langsam einsticht. Man wählt den Zwischenraum zwischen dem dritten und vierten Lendenwirbel, und zwar erkennt man den vierten Lendenwirbel daran, dass er von einer Linie getroffen wird, welche die beiden Darmbeinkämme verbindet. Die Nadel wird in der Mittellinie, gerade nach vorne und ein wenig nach oben (kopfwärts) eingeführt. Man armiert die Hohlnadel mit einem

Gummischlauch und einer Glasröhre und kann dann, indem man die letztere senkrecht erhebt, mit dem Bandmaass von der Einstichstelle aus messen, wie hoch der Druck in der Spinalhöhle ist. Ein Druck von über 200 mm Wasserhöhe ist als krankhaft anzusehen. Man vermeide es den Druck zu messen während der Kranke presst oder schreit, weil dabei der Druck vorübergehend in die Höhe getrieben wird. Der Druck ist etwas höher, wenn die Lumbalpunktion am sitzenden Kranken vorgenommen wurde und sollte deshalb stets bei liegender Stellung angegeben werden. Bei starkem Druck stürzt die Flüssigkeit im Strahl hervor; man kann dann sicher auf krankhafte Zustände in der Gehirn- oder Rückenmarkshöhle schliessen. Es ist ratsam, zu diagnostischen Zwecken die Flüssigkeit langsam aus dem Steigrohr abtropfen zu lassen und nur soviel zu entnehmen, als zur Untersuchung notwendig gebraucht wird (5—10 ccm). Auch zu therapeutischen Zwecken lässt man nicht mehr als höchstens 40 ccm ab (bei Kindern 5—10 ccm) und hört auf, wenn der Druck auf etwa 80 mm gesunken ist. Bei Verdacht auf Tumor cerebri wird die Spinalpunktion besser unterlassen oder jedenfalls nur mit der grössten Vorsicht ausgeführt, weil dabei oft bedrohliche Hirnerscheinungen auftreten. Der Liquor cerebrospinalis ist unter normalen Verhältnissen vollkommen wasserhell und er kann auch in pathologischen Fällen so angetroffen werden; bei eitriger oder tuberkulöser Meningitis ist er meist trüb und setzt Flöckchen ab, oder es bildet sich ein feines spinnwebartiges Fibrinflöckchen, bei eitriger Meningitis ist er in geringerem oder stärkerem Grad durch Leukozyten getrübt, bei Rückenmarkstumoren zeigt er oft eine gelbliche Farbe.

Das spezifische Gewicht der entleerten Flüssigkeit ist ohne grosse diagnostische Bedeutung, doch spricht ein spezifisches Gewicht über 1008 für entzündliche Prozesse (Meningitis), während geringere Werte nicht dagegen sprechen. Betragt der Eiweissgehalt mehr als eine Spur, d. h. tritt bei Kochprobe und Zusatz von Essigsäure und etwas Kochsalz nicht nur eine schwache Trübung, sondern ein flockiger Niederschlag auf, so deutet dies mit Wahrscheinlichkeit auf eine Meningitis hin. Versetzt man einige ccm der Spinalflüssigkeit mit der gleichen Menge gesättigter (80%iger) Ammonsulfatlösung und lässt die Probe 3 Minuten stehen, so tritt bei normalen Fällen niemals eine Trübung auf, wohl aber bei Tabes und Paralyse (Nonnesche Reaktion), sowie bei allen entzündlichen Prozessen der Meningen und oft auch bei Tumoren. Der Gefrierpunkt der Lumbalflüssigkeit entspricht ungefähr dem des Blutes = $-0,56^{\circ}$.

Die Spinalflüssigkeit enthält bei Gesunden nur ganz vereinzelt einkernige Zellen und Endothelien, nicht mehr als 10 im Kubikmillimeter

Eine grössere Zahl von Lymphozyten (20, 50 und mehr) findet sich bei den syphilitischen und metasyphilitischen Erkrankungen des Rückenmarks und der Meningen, besonders bei der Tabes, ferner auch bei nicht syphilitischen Tumoren. — Bei der tuberkulösen Meningitis sowie bei tuberkulöser Wirbelkaries pflegen Lymphozyten meist in grosser Zahl vorhanden zu sein, während bei den nicht tuberkulösen eitrigen Meningitiden die polymorphkernigen neutrophilen Leukozyten bedeutend überwiegen. Zum Nachweis der Zellen mischt man gleiche Teile der frisch entnommenen Spinalflüssigkeit mit 1⁰/₀iger Essigsäure, welche Gentianaviolett enthält und zählt sie in der für die Zählung der Blutkörperchen bestimmten Zählkammer durch (siehe S. 119). Oder man zentrifugiert den Liquor, streicht das Sediment auf Objektträger aus, trocknet und färbt nach dem Jenner-Mayschen Verfahren. Für Blutungen im Bereich der Schadel- und Rückenmarkshöhle spricht es, wenn die Zellen des Liquors gelbe aus Blutfarbstoff stammende Schollen und Kugeln enthalten. Am wertvollsten ist die bakteriologische Untersuchung; bei tuberkulöser Meningitis lassen sich häufig Tuberkelbazillen nachweisen; bei eitriger Zerebrospinalmeningitis entweder der Frankelsche Pneumococcus oder der Meningococcus intracellularis (siehe S. 245). Man verwendet zur bakteriologischen Untersuchung hauptsächlich die feinen Faserstoffflöckchen, die sich aus den entzündlichen Exsudaten meist nach kurzem Stehen absondern. Doch können diese Bakterien, besonders die Meningokokken bisweilen in der Lumbalflüssigkeit vermischt werden, obwohl sie in den erkrankten Meningen vorhanden sind. Es gelingt dann oft, die Meningokokken durch das Anreicherungsverfahren nachzuweisen: man setzt zu etwa 5 ccm der frisch entnommenen Lumbalflüssigkeit 1 ccm 5⁰/₀ige sterile Traubenzuckerlösung oder etwas Aszitesagarbouillon und lässt das Röhrchen 12 Stunden vor Licht geschützt im Brutschrank stehen. Es lassen sich dann die Meningokokken oft massenhaft im Bodensatz, und zwar in den Leukozyten eingeschlossen, nachweisen. Ausser bei der Meningitis kommen Vermehrung der Menge und des Drucks der Spinalflüssigkeit auch vor bei Tumoren, Blutungen und einigen anderen Krankheiten des Gehirns, auch bei schwerer Chlorose. Bei Durchbruch von Hirn- und Rückenmarksblutungen durch die Meningen ist die Flüssigkeit blutig gefärbt.

Die Spinalflüssigkeit kann nach den Seite 233 angegebenen Regeln zur Anstellung der Wassermannschen Reaktion auf Syphilis verwandt werden. Bei Dementia paralytica pflegt die Wassermannsche Reaktion sowohl im Blut, wie in der Lumbalflüssigkeit positiv auszufallen, bei Hirnsyphilis ist sie im Blut negativ, im Lumbalsekret positiv, bei Tabes im Spinalsekret in der Mehrzahl der Fälle positiv, im Blut nicht selten negativ.

Parasiten und Infektionskrankheiten.

I. Tierische Parasiten.

Zestoden. — Die Bandwürmer stellen Tierkolonien dar, welche aus einem Kopf mit Haftapparat und einer grösseren

oder geringeren Reihe von Einzelindividuen = Proglottiden bestehen. Die von den geschlechtsreifen Proglottiden gelieferten Eier entwickeln sich, wenn sie in den Magen eines zum Zwischenwirt geeigneten Tieres gelangen, in dessen Organen zur Finne (Zystizerkus). Wenn die Finne in den Darmkanal des Bandwurmwirtes aufgenommen wird, wächst sie wiederum zum Bandwurm aus.

Taenia solium wird 1—3 m lang. Kopf kugelig, stecknadelkopfgross, mit vier Saugnapfen und Rostellum, auf welchem ein zweireihiger Hakenkranz angeordnet ist. Der dünne Halsteil etwa 1 cm lang, an diesen setzt sich die Ghederkette an. Die reifen Proglottiden haben

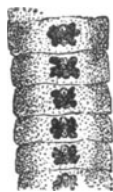
Fig. 53¹⁾. Fig. 54¹⁾ Fig. 55¹⁾ Fig. 56. Fig. 57.



Glied von
Taenia
solium.



Glied von
Taenia
saginata.



Glieder von
Bothriocephalus
latus.



Ei von
Taenia
solium.



Ei von
Bothriocephalus
latus.

Kurbiskernform und alternierend seitenständige Geschlechtsoffnung und einen in 7 bis 10 dicke verzweigte Seitenäste auslaufenden Uterus (Fig. 53). Eier kugelig oder oval mit radiar gestreifter Schale und sechshakigem Embryo (Fig. 56). — Die Finne = *Cysticercus cellulosae*, ist etwa erbsengross, findet sich beim Schwein und beim Menschen (wenn durch Selbstinfektion Eier in den Magen gelangen) unter der Haut, im intramuskulären Bindegewebe, im Gehirn (*Cysticercus racemosus*), im Auge und in andern Geweben. Verkalkte Zystizerken unter der Haut und im intermuskulären Bindegewebe sind radioskopisch nachzuweisen.

Taenia saginata = *mediocanellata*, kommt in Deutschland nur mehr selten vor, sie ist dicker und länger (4—8—10 m) als die erste. Kopf bis 2 mm breit, mit vier schwarz pigmentierten Saugnapfen ohne Rostellum und ohne Hakenkranz. Hals nur wenige mm lang. Die Proglottiden haben unregelmässig alternierendeseitenständige Geschlechtsoffnung und einen in 20—35 feine Seitenäste auslaufenden Uterus (Fig. 54). Eier ähnlich wie bei *T. solium*. — Die Finne ist kleiner, findet sich im Muskelfleisch des Rindes.

Bothriocephalus latus, 5—9 m lang, Kopf mandelförmig mit zwei seitlichen Furchen. Halsteil fadenförmig. Die reifen Glieder sind breiter als lang; der Uterus braunlich, rosettenförmig um die flächen-

¹⁾ Nach Stein, Entwicklungsgeschichte und Parasitismus der menschlichen Zestoden.

ständige Geschlechtsöffnung angeordnet (Fig. 55). Die Eier oval, von einer braunlichen gedeckelten Schale umgeben (Fig. 57). Die Finne findet sich bei verschiedenen Süßwasserfischen (Hecht, Quappe, Barsch).

Bei Leuten, welche den *Bothriocephalus latus* beherbergen, entwickelt sich nicht selten eine perniziöse Anämie. In der Körpersubstanz des *Bothriocephalus* lasst sich eine sehr giftige Substanz, das *Bothriocephalin*, nachweisen, dessen Einspritzung bei Tieren den Tod oder das Bild der perniziösen Anämie erzeugt. Auch andere Bandwürmer und Eingeweidewürmer zeigen, wenn auch in geringerem Grade, eine ähnliche Giftwirkung.

Taenia Echinococcus. — Dieser Bandwurm findet sich beim Hund, ist nur $2\frac{1}{2}$ —6 mm lang, zeigt einen mit doppeltem Hakenkranz und Saugnapfen versehenen Kopf, kurzen Hals und 3—4 Glieder, von denen nur das letzte geschlechtsreif ist. Der Blasen Zustand des *Echinococcus* kommt beim Menschen vor in Leber, Milz, Nieren, Lungen, Knochen etc. Er findet sich in zwei Formen, als grosser, häufig mit Tochterblasen gefullter *Echinococcus*sack, der bis zum Umfang eines Kinderkopfes anwachsen kann, und als *E. multilocularis*, welcher aus einer Unzahl kleiner und kleinster gallertgefüllter Hohlräume mit konzentrisch geschichteter Wand besteht. In den *Echinococcus*blasen finden sich bisweilen, nicht immer, Köpfe (Skolizes) mit Haken. Im Blutserum von an *Echinococcus*zysten leidenden Individuen lassen sich spezifische Antikörper nachweisen. Die Diagnose auf *Echinococcus* kann dadurch gestellt werden, dass man das Blut des auf *Echinococcus* verdächtigen Kranken mit dem Antigen, nämlich der steril aufbewahrten Flüssigkeit eines *Echinococcus*sackes unter Zufugung eines Komplements (frisches Meerschweinchenblutserum) zusammenbringt und nach der auf Seite 232 beschriebenen Methode der Komplementbindung untersucht. — Ausserdem zeichnet sich das Blut bei *echinococcus*kranken Menschen durch einen reichlichen Gehalt an eosinophilen Leukozyten aus.

Nematoden = Fadenwürmer; zeigen getrennte Geschlechter.

Ascaris lumbricoides, der Spulwurm, lebt im Dünndarm, geht meist mit dem Stuhle ab, häufig auch mit dem erbrochenen Magen-

Fig. 58.



Ei von
Ascaris
lumbricoides.

Fig. 59.



Ei von
Oxyuris
vermicularis.

Fig. 60.



Ei von
Trichocephalus
dispar

Fig. 61.



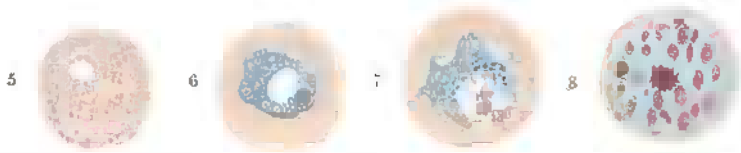
Ei von
Ankylostoma
duodenale.

inhalt. Im Askaridenorganismus werden zahlreiche pharmakologisch wirksame Substanzen gebildet, welche sehr verschiedenartige Symptome auslösen können. Massenhafte Ansammlung von Askariden 'uhr' in seltenen Fällen zu Darmverschluss (*Askaridenileus*). Er ist dem Regenwurm ähnlich, das Männchen ist etwas kleiner (15—20 cm) als das Weibchen (25—40 cm) und zeigt häufig eingerollten Kopf. Die Eier,

Malaria plasmodien



Tertiana in ungefärbtem Zustand



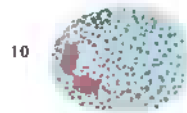
Schöffnersche Tapfelung

Tertiana nach Giemsa gefärbt

Morula

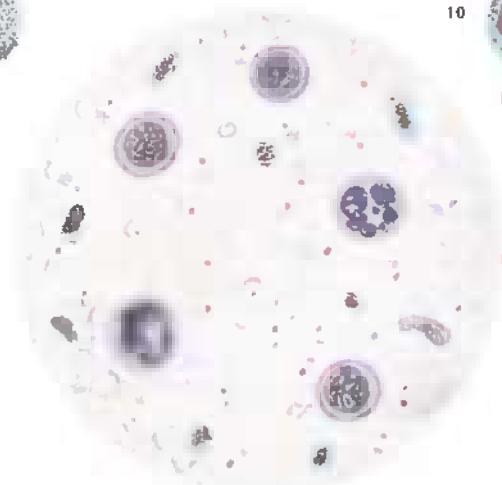


Mikrogamet



Makrogamet

19



Färbung im dicken Tropfen bei Malaria tropica mit Schizonten und Gameten (Giemsa-Färbung)



Quartana

Quartana Morula



**Kleine Tropica-
ringe**

Perniciousfleckung

Morula

Makrogamet

Mikrogamet

Tropica

welche massenhaft mit dem Stuhl entleert werden, zeigen eine dicke, konzentrisch gestreifte Schale, auf welcher eine buckelförmig vorspringende sogenannte Eiweisschale liegt (Fig. 58).

Oxyuris vermicularis, der Madenwurm, Springwurm oder Pfiemenschwanz, lebt im Dün- und Dickdarm, auch im *Processus vermiformis* (*Pseudoappendicitis*), verlässt häufig den Darm und ruft dann im Anus und seiner Umgebung heftigen Juckreiz hervor. Er ist ein fadenförmiges Würmchen, das Männchen 3—5 mm, das Weibchen 10—12 mm lang, ersteres mit stumpfem, eingerolltem, letzteres mit spitzem, langgestrecktem Schwanzende. Die Eier, welche sich besonders in der aufgeweichten Haut um den Anus des Patienten vorfinden, sind unregelmässig oval mit dünner Schale (Fig. 59). Erstmalige Infektion meist durch beschmutzte Finger, weitere Autoinfektion in gleicher Weise. Es muss deshalb verhütet werden, dass die Patienten mit den Fingern ihre Analgegend berühren und sich dort kratzen.

Trichocephalus dispar, der Peitschenwurm, lebt im Dickdarm, ist 4—5 cm lang; zeigt fadenförmiges Kopfende und dickeren, beim Männchen spiralig eingerollten, beim Weibchen geraden oder leicht gebogenen Leib. Eier gelbbraun, von der Form einer Zitrone mit knopförmigen Auftreibungen an den Polen (Fig. 60). Infektion durch beschmutzte Finger und Hände (Trinkwasser?).

Anguillula intestinalis, *Strongyloides stercoralis*, 1,8—2,2 mm lang, lebt in den obersten Dünndarmabschnitten. Die Eier, welche denen von *Ankylostoma duodenale* gleichen, werden mit bereits vollständig entwickeltem Embryo geboren. Dieser durchbricht alsbald die Eihülle, so dass in den Fäzes stets nur Embryonen als kleine (0,2—0,3 mm lange), sich lebhaft bewegende Würmchen zum Vorschein kommen.

Ankylostoma duodenale, Männchen 10 mm, Weibchen 12 bis 13 mm lang, lebt im Dünndarm des Menschen und bewirkt, indem es die Darmwand anbohrt, und ihr Blut entzieht, ausserdem aber auch durch eine von dem Wurm ausgehende Giftwirkung, eine schwere Anämie (tropische Chlorose, Anämie der Gotthardtunnelarbeiter, der Ziegeleiarbeiter und Bergleute). Die ovalen Eier, welche massenhaft mit dem Stuhle entleert werden, zeigen eine harte Schale und einen meist in Teilung befindlichen Embryo (Fig. 61). Im Freien entwickeln sich diese zuerst in den Eischalen, kriechen dann aus, wachsen und beginnen sich nach einigen Tagen zu häuten. Diese Larven können durch die Haut oder auf anderen Wegen eindringen und wieder in den Darmkanal des Menschen gelangen, wo sie sich zu geschlechtsreifen Formen entwickeln.

Trichina (*Trichinella*) *spiralis*. Der normale Wirt ist die Ratte, von welcher das Schwein infiziert wird. Gelangt trichinienhaltiges Schweinefleisch in den Magen des Menschen, so werden durch den Magensaft die Kapseln der Muskeltrichinen aufgelöst, die Tiere werden frei und entwickeln sich im Darm zu geschlechtsreifen Darmtrichinen (♂ 1,5, ♀ 2—4 mm lang); die Weibchen dringen in die Darmwand ein, wo sie nach 5—7 Tagen lebende junge Trichinen absetzen; diese letzteren gelangen auf dem Wege der Lymphgefässe in den Blutkreislauf und setzen sich im Laufe der nächstfolgenden Tage in den Muskelfasern fest, wo sie sich nach mehreren Wochen einkapseln können. In der Muskulatur eingekapselte Trichinen lassen sich mit Röntgenstrahlen nachweisen.

Während der Anwesenheit der Trichinen im Darm bestehen heftige gastroenteritische Symptome, während der Einwanderung in die Muskeln Fiebererscheinungen und Muskelschmerzen. Bezüglich der Differentialdiagnose gegenüber anderen Infektionskrankheiten ist es von Bedeutung, dass bei Trichinose eine starke Vermehrung der eosinophilen Leukozyten im Blute gefunden wird, dass der Harn starke Diazoreaktion zeigt, dass die Kniephänomene zu fehlen pflegen und dass meist eine Schwellung der Augenlider besteht. Trichinenembryonen sind nicht im Stuhl, wohl aber bisweilen in der Lumbalflüssigkeit zu finden. Über den Nachweis der Embryonen im Blut siehe Seite 128.

Filaria sanguinis (F. Bancrofti) wird durch Moskitos auf den Menschen übertragen, kommt in den Tropen vor, veranlasst Hamaturie, Chylurie und Störungen des Lymphkreislaufes (Lymphskrotum, Elephantiasis). Die geschlechtsreife Form lebt in lymphatischen Organen des Menschen und setzt eine grosse Menge lebender Embryonen ab, welche sich im Urinsediment und im Blut vorfinden, in letzterem oft so zahlreich, dass jeder Blutstropfen mehrere Embryonen enthält: diese erscheinen als lebhaft sich bewegende, von einer zarten Hülle umschlossene Schlangchen von 0,216 mm Länge und der Breite eines roten Blutkörperchens.

Trematoden: Plattwürmer.

Fig. 62.

Ei von
Distomum
hepaticum.

Fig. 63.

Ei von
Distomum
haematobium.

Distomum hepaticum (*Fasciola hepatica*), Leberegel; 20—30 mm lang, von blattförmiger Gestalt mit kegelförmigem Kopfbüschel und zwei Saugnapfen an der Körperoberfläche. Die Eier sind sehr gross, 0,13 mm lang (cf. Fig. 62), langlichrund, mit Deckel versehen.

Distomum lanceolatum (*Opisthorchis felineus*) ist kleiner als der vorige, bis 11 mm lang, von lanzettförmiger Gestalt, die Eier gleichfalls bedeutend kleiner. Beide leben in den Gallengängen und verursachen Erweiterungen und Entzündungen der Gallengänge resp. Atrophie der Leber. Die Eier werden in den Fäzes gefunden.

Distomum haematobium (Bilharz) kommt in den Tropen vor, lebt in der Pfortader, den Darmvenen und den Gefässen der Harnblase und veranlasst Diarrhoe, Hamaturie und Chylurie (Bilharziosis). Männchen 12—14 mm lang, das Weibchen bis 20 mm lang. Die Eier, 0,12 mm lang, finden sich im Harnsediment und zeigen entweder an einem Pol oder an der Seite eine Spitze (Fig. 63).

Distomum pulmonale, 8—10 mm lang, 4—6 mm breit, von plump eiförmiger Gestalt. Farbe gleich der eines Regenwurmes, Mund- und Bauchsaugnapf fast gleich gross. Eier in grosser Zahl im blutigen Auswurf aufgefunden, sind von braunlichgelber Farbe, 0,08—0,1 mm lang und 0,05 mm breit, am stumpfen Ende gedeckelt. Findet sich in kavernenartigen Hohlräumen an der Peripherie der Lunge, ruft Husten und schmutzig-braunrothliches Sputum hervor.

Arthropoden (Gliederfüssler).

Acarus (*Sarcoptes*) *scabiei*, Kratzmilbe; zeigt langlichrunden schildknotenförmigen Körper mit acht kurzen Beinchen. Das Weibchen

findet sich am Ende des mit Eiern und Kotballen gefüllten Kratzganges. Nach 8—14 Tagen schlüpfen Junge aus, welche drei Häutungen durchmachen.

Von den Läusen kommen beim Menschen folgende Formen vor: 1. Kopfläuse = *Pediculi capitis*, mit langgestrecktem Leib; sie heften ihre Eier, die Nissen, an die Kopfhaare an. 2. Filzläuse = *Pediculi pubis*, mit rundlich gedrungenem Leib; die Nissen finden sich an den Haaren des Mons veneris und der ganzen Geschlechts- und Analgegend, bisweilen auch an den Haaren der Achselhöhle und der Brust. Bei der Anwesenheit von Filzläusen kann man an der Haut der befallenen Menschen meist linsengroße, schwach blaue Flecken, *Maculae coeruleae* beobachten. 3. Die Kleiderläuse = *Pediculi vestimentorum*, pflegen ihre Eier an den Fäden der Kleidungsstücke, weniger aber an den Menschenhaaren anzukleben und aus diesem Grunde muss die Entlausung bei dieser Form vor allem auf die Kleider und die Betten sich erstrecken.

Die Läuse sind blutsaugende Parasiten, und sie können durch ihren Biss Infektionserreger übertragen. Die Kleiderlaus ist der Überträger des Fleckfiebers, des wölnischen Fiebers und des Rückfallfiebers. Im Darm von Kleiderläusen, welche das Blut von Flecktyphuskranken aufgenommen hatten, findet sich die *Rickettsia prowazeki* (s. S. 271).

Auch die Wanzen, die Zecken und Flohe können als blutsaugende Parasiten solche Infektionskrankheiten übertragen, deren Erreger sich im Blut vorfinden, z. B. das Rückfallfieber und selbst die Pest. An der Verbreitung der letzteren ist neben dem Menschenfloh (*Pulex irritans*) und dem Hundefloh besonders auch der Rattenfloh beteiligt.

Protozoen.

Im Stuhl finden sich bisweilen Amöben, rundliche oder eiförmige einzellige Gebilde, grosser als ein weisses Blutkörperchen; sie besitzen einen runden Kern mit Kernkörperchen, ihr Protoplasma ist fein gekörnt. Wenn man sie unmittelbar nach der Entleerung des Kotes womöglich auf dem heizbaren Objektisch beobachtet, so sieht man an ihnen Bewegungsvorgänge, indem von dem feinkörnigen Endoplasma glasige, vollkommen strukturlose Buckel (*Pseudopodien*) vorgestreckt werden. Solche Amöben kommen bisweilen im Stuhl gesunder Menschen, häufiger bei chronischen Diarrhoen vor (*Entamoeba coli*). Von diesen harmlosen Amöben lässt sich unterscheiden die *Entamoeba histolytica* (Schaudinn). Sie ist der Erreger der tropischen, z. B. in Ägypten und Ostasien endemisch herrschenden Ruhr, der Amöben-Dysenterie. Diese zeichnet sich durch schwere Entzündung und Geschwursbildung im Dickdarm aus, geht mit Fieber und blutig-schleimigen Stühlen einher, ist sehr zu Rezidiven geneigt und zeigt im Gegensatz zu der auch bei uns vorkommenden Bazillenruhr (S. 252) als häufige Komplikation Leberabszesse. Die *Entamoeba histolytica* dringt in die Schleimhaut und Submukosa des Darms ein, und ruft dort Zerstörungen und Entzündungen hervor. Bringt man eine kleine Menge des amöbenhaltigen Dysenteriestuhls mittels eines Glasstabes in den Mastdarm einer Katze, so tritt bei dieser eine charakteristische Erkrankung und Geschwursbildung des Dickdarms auf. — Die *Entamoeba histolytica* ist rund oder oval, sie zeigt ein von dem körnigen Endoplasma scharf abgegrenztes, glasartig durchscheinendes, stark lichtbrechendes Ektoplasma, welches sich bruchsackartig vorbuchtet, die

Nahrungsstoffe (Bakterien, rote und weisse Blutkörperchen) umfließt und ins Innere aufnimmt. Das Endoplasma ist wabenartig gebaut und zeigt neben einer Vakuole und einem kugeligen Kern eine grosse Zahl von Tropfen und Einschlüssen, z. B. von Blutkörperchen. Sie vermehren sich durch Zweiteilung. Wenn die Dysenterie in Heilung übergeht und die Nahrungsbedingungen für die Amöben schlechter werden, treten zunächst kleinere Amöbenformen (Minutaformen) auf, die nicht mehr in die Darmschleimhaut eindringen, sich aber im Darminhalt abundant vermehren. Aus diesen gehen dann Dauerformen hervor, die von einer Zystenmembran umgeben sind und zuerst zwei, dann vier Kerne besitzen. Diese Zysten dienen der Neuinfektion, welche durch Wasser, das mit dem Stuhl der kranken oder gesunden Amöbenträger verunreinigt ist, vermittelt wird. Neben der *Entamoeba histolytica* wird auch die *Entamoeba tetragena* (Viereck) als Erreger der tropischen Ruhr beschrieben, doch dürfte diese mit der ersten identisch sein. Zur Färbung der Amöben dient die Giemsa'sche Methode oder die Färbung nach Wiener: Fixierung mit Methylalkohol, 5 Min. einlegen in $10/6$ Jodtinktur, Abschwenken in Wasser, abtropfen lassen, $1\frac{1}{2}$ Min. Löfflers Methylenblau, Abschwenken in Wasser, abtropfen lassen, 1 Min. konzentrierte Eosinlösung (mit Wasser 1 : 3 verdünnt), abschwenken, zwischen Fliesspapier trocknen. Kontrastfärbung von rot und blau.

Trichomonas intestinalis, bewimpert, mandelkernförmig, 10 bis $15\ \mu$ lang. *Trichomonas* kommt ausser im Stuhl bisweilen auch im Magen bei Zersetzung und Stauung des Inhalts vor. *Balantidium* oder *Paramaecium coli*, von Eiform, 7— $10\ \mu$ lang, mit Wimpern versehen und mit eingestülpter Mundöffnung. *Megastoma entericum* (*Lambliia intestinalis*), birnformig, $15,5$ — $16,6\ \mu$ lang, 10 — $12,5\ \mu$ breit. Um die Protozoen zu sehen, verrührt man den frisch entleerten Mageninhalt oder Kot mit etwas Wasser. Ausserdem finden sich auch im Scheidensekret (*Trichomonas vaginalis*) und in anderen Sekreten Protozoen vor.

Malariaparasiten.

Bei Malaria finden sich im Blut konstant gewisse Parasiten in der Form von kleinen Protoplasmakügelchen (Plasmodien), welche in die roten Blutkörperchen eindringen. Sie erscheinen anfangs in den roten Blutkörperchen als kleine, heller gefärbte Klümpchen von lebhafter amöboider Bewegung. Die jüngeren Entwicklungsstadien dieser Plasmodien enthalten eine Ernährungsvakuole und bieten deshalb im gefärbten Präparat die Form eines Ringes dar; an der dünnen Stelle des bei der Giemsa'schen Färbungsmethode blau erscheinenden Ringes pflegt ein leuchtend rot sich färbendes Chromatinkorn zu liegen. Indem die Plasmodien anwachsen, verlieren sie ihre Vakuole, zugleich entziehen sie dem roten Blutkörperchen, in welchem sie liegen, das Hämoglobin und haufen ein daraus gebildetes Pigment (Malaria-melanin) in ihrem Innern an. Die Plasmodien nehmen im Verlauf von 2 bis 3 Tagen an Grösse zu und können das befallene rote Blutkörperchen vollständig ausfüllen. Dann beginnt die ungeschlechtliche Teilung, die Schizogonie. Das Pigment, welches ursprünglich mehr an der Peripherie angeordnet war, sammelt sich im Zentrum, das Chromatin teilt sich und das Plasmodium nimmt die Gestalt einer Maulbeere (Morulaform) oder eines Gänseblümchens an und zerfällt in 6 bis 24 Tochterorganismen, die sogenannten Merozoiten.

Indem das Blutkörperchen platzt, gelangen diese frei ins Blutplasma, sie dringen aber alsbald wieder in neue rote Blutkörperchen ein und machen in diesen denselben Entwicklungsgang durch. Bei der gewöhnlichen Febris intermittens, bei welcher die Fieberanfälle in regelmässigen Zwischenräumen erfolgen, reifen und teilen sich die sämtlichen im Blut vorhandenen Plasmodien ungefähr zur selben Stunde, und zwar tritt der Schüttelfrost zu der Zeit ein, wo die Teilung stattfindet.

Neben dieser ungeschlechtlichen Form der Vermehrung findet sich auch noch eine geschlechtliche Fortpflanzung: einzelne Merozoiten entwickeln sich zu grosseren weiblichen Makrogameten und andere zu kleineren männlichen Mikrogametozyten. Aus den letzteren brechen 4—8 mit langen Geisseln versehene spermatozoenartige Protoplasmafäden aus, die Mikrogameten. Die Kopulation dieser männlichen Geschlechtsformen mit den weiblichen Makrogameten und der weitere Entwicklungsgang findet nicht im menschlichen Blut statt, sondern im Körper einer Moskitoart, des *Anopheles*, wenn dieser durch einen Stich das Blut eines malariakranken Menschen in sich aufgenommen hat. Diese Moskitoart stellt also den Zwischenwirt des Malariaparasiten dar, und die Malaria findet sich dementsprechend nur in solchen (sumpfigen) Gegenden, wo der *Anopheles* vorkommt. Andererseits beherbergt der *Anopheles* nur dort Malariaerreger, wo er diese aus dem Blut malariakrankter Menschen in sich aufnehmen kann. Nachdem im Magen des *Anopheles* die Kopulation des Makrogameten mit dem Mikrogameten stattgefunden hat, entwickelt sich ein spindelförmiges Zellgebilde, welches in die Magenwand des *Anopheles* eindringt und sich unter deren Epithel zu einer Oozyste ausbildet. Die zahlreichen Tochterkerne dieser Oozyste teilen sich in eine Unzahl (bis 10 000) feiner, fadendünn, mit einem Kern versehener Gebilde, der Sporozoiten. Diese brechen in die Körperhöhle des Moskito ein, gelangen in die Speicheldrüsen und werden durch den Stich des Moskito in die Blutbahn des Menschen übertragen. Indem sie in rote Blutkörperchen eindringen, entwickeln sie sich zu den oben beschriebenen Plasmodien. Der erste Fieberanfall tritt ungefähr 11 oder 12 Tage nach dem infizierenden Stich des *Anopheles* ein.

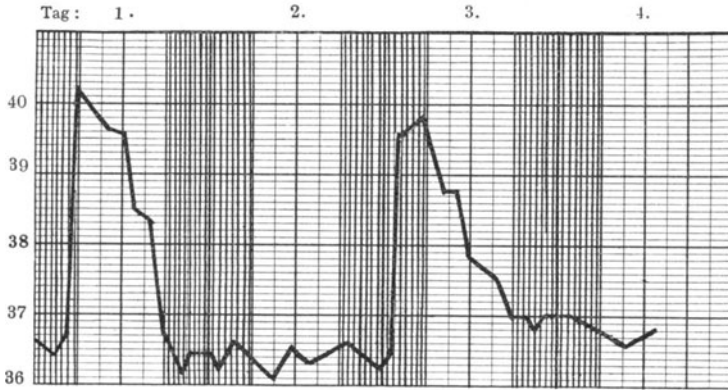
Man unterscheidet drei Formen der Malaria, denen ebenso viele Arten der Parasiten entsprechen: 1. Febris tertiana, bei welcher die Anfälle sich jeden dritten Tag wiederholen, und der Entwicklungsgang der Plasmodien ungefähr 48 Stunden in Anspruch nimmt. Dadurch, dass zwei Generationen von Plasmodien miteinander alternierend sich entwickeln, kann es zu täglich auftretenden Fieberanfällen kommen (Febris quotidiana). Das Plasmodium der Febris tertiana zeichnet sich durch besonders lebhaft amoboide Beweglichkeit aus und es wird deshalb Plasmodium vivax genannt. Die Merozoiten zeigen zuerst Ringform, und wachsen dann zu einem oft bizarr bewegten Klumpchen heran. Dabei erfährt das Blutkörperchen, in welchem der Parasit liegt, eine bedeutende Vergrößerung, und bei der Färbung nach Giemsa zeigen sich im Leib des roten Blutkörperchens rot gefärbte Tupfelchen (Schüffnersche Tupfelung). Diese beiden Eigentümlichkeiten erlauben es, die Tertiana von der Quartana und Tropica zu unterscheiden. Bei der Teilung zeigt der Tertianparasit Maulbeerform und zerfällt in 15 bis 25 Merozoiten.

Bei der Febris quartana geschieht die Entwicklung der Plasmodien langsamer und braucht bis zur Teilung etwa 72 Stunden, dementsprechend treten die Anfälle jeden vierten Tag auf. Doch kommen auch

hier Doppelinfektionen mit zwei verschiedenen Generationen vor (Febris duplicata). Das Plasmodium der Febris quartana (*Plasmodium malariae*)

Fig. 64.

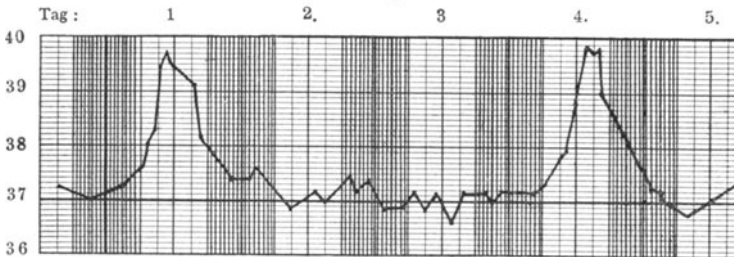
Malaria tertiana.



Entwicklungsgang der Tertiana-Plasmodien

Fig. 65.

Malaria quartana.



Entwicklungsstadien der Quartana-Plasmodien.

zeigt zuerst dieselbe Ringform wie das *Plasmodium vivax*, dann strecken sich die Ringe zu dünnen Bändern, die sich allmählich verdicken und quer über das Blutkörperchen hinwegziehen. Diese sind für die Quartana

charakteristisch. Das befallene Blutkörperchen wird im Gegensatz zur *Tertiana* nicht vergrössert. Schliesslich bildet sich bei der Schizogonie die „Ganseblümchenform“, aus welcher sich 8 bis 12 Merozoiten entwickeln.

Die geschlechtlichen Formen (die Gameten) zeigen bei der *Tertiana* und *Quartana* grosse Ähnlichkeit: sie zeichnen sich unter anderem durch das Fehlen der Vakuolen aus, welche bei den ungeschlechtlichen Plasmodien charakteristisch sind. Die weiblichen Makrogameten sind grössere solide Klümpchen mit stark blau färbbarem Protoplasma und kompaktem feinem Chromatin; die männlichen Mikrogametozyten sind kleiner und ihre Kernsubstanz, aus der sich die geisselförmigen Mikrogameten entwickeln, ist locker gefügt. Die Gameten scheinen sich erst dann zu bilden, nachdem der Mensch schon längere Zeit von Malaria befallen war, sie sind widerstandsfähigere Dauerformen, sind gegen Chinin resistent und häufen sich grosstenteils in der Milz an. Aus ihnen können sich nach längerer Ruhe durch parthenogenetische Teilung wieder Merozoiten bilden, und auf diesem Wege kommen die Rezidive der Malaria zustande.

Die viel bosartigere dritte Form, die *Malaria tropica*, das Aestivo-Autumnalfieber der Italiener kommt in den Mittelmeerländern wie auch in Afrika vor. Es zeigt nicht die in regelmässigen Intervallen auftretenden Fieberanfälle, sondern einen unregelmässigen Verlauf, oft kontinuierliche Fieberzustände und schwere Bewusstlosigkeit (komatöse Form). Die Entwicklung und Teilung geschieht bei der *Tropica* nicht bei allen im Blute befindlichen Plasmodien zu annähernd gleicher Zeit, sondern es finden sich stets verschiedene Entwicklungsphasen gleichzeitig im Blut. Die Plasmodien der tropischen Malaria sind klein und stark lichtbrechend, manchmal finden sich mehrere in einem Blutkörperchen. Bei Färbung nach Giemsa zeigen die Plasmodien die Gestalt kleiner blauer Siegelringe mit einem sich lebhaft rot färbenden Kern, ähnlich wie die Jugendformen der *Tertiana* und *Quartana*, nur meist kleiner als die letzteren. Die Plasmodien der *Tropica* kommen weniger konstant im kreisenden Blute vor, namentlich nicht im Fieberanfall; sie häufen sich mehr in und um die Blutgefässe der inneren Organe an, z. B. den Kapillaren des Gehirns und in der Milz und dort finden sich auch ziemlich ausschliesslich die Teilungsformen. Die Geschlechtsformen (Mikro- und Makrogameten) zeigen bei der *Tropica* die von Laveran entdeckten Halbmondformen, welche im kreisenden Blut nicht selten anzutreffen sind; sie sind für die *Tropica* charakteristisch. — Bei der tropischen Form der Malaria kommt nach Chiningebrauch bisweilen unter hohem Fieber und schweren Krankheitserscheinungen eine Hamoglobinurie, d. h. die Ausscheidung dunklen, stark hamoglobinhaltigen Urins vor, das sogenannte Schwarzwasserfieber.

Bei allen Formen der Malaria ist die Milz vergrössert, oft in sehr bedeutendem Grade. Im Blutbild der Malariaerkrankten, namentlich bei langdauernden Fällen, lässt sich oft eine auffallende Vermehrung der grossen mononuklearen Zellen nachweisen. Diese Mononukleose kann in diagnostisch zweifelhaften Fällen bedeutungsvoll sein, auch ist eine definitive Heilung der Malaria erst dann anzunehmen, wenn nicht nur die Parasiten, sondern auch die Mononukleose verschwunden ist. — Bei den typischen Fieberanfällen, besonders der *Tertiana* und *Quartana* steigt die Temperatur schon vor dem Beginn des Schüttelfrostes ein wenig, sodann während des $\frac{1}{2}$ bis 2 Stunden dauernden Schüttelfrostes

rasch zu bedeutender Höhe (39,5—41,0°) an. In dem darauffolgenden Hitzestadium (1—2 Stunden) überschreitet die Temperatur den Gipfel und während des Schweißstadiums (3—5 Stunden) sinkt die Körperwärme allmählich wieder zur Norm oder zu subnormalen Werten ab.

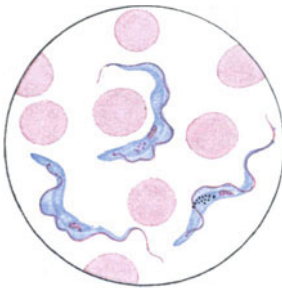
Der Nachweis der Malariaplasmodien erfolgt entweder ohne Färbung, indem man einen Tropfen frischen Blutes mit starker Vergrößerung unter dem Mikroskop (Immersion) betrachtet; man findet dann in einigen roten Blutkörperchen die beweglichen Protoplasmaklumpchen mit lebhaft tanzenden Pigmentkörnchen. Zur Herstellung eines gefärbten Präparates werden die Blutausrichungen nach dem Trockenwerden (nicht in der Flamme) in Methylalkohol fixiert. Die Färbung geschieht nach dem Verfahren von Giemsa (S. 217).

Oft sind die Malariaparasiten sehr spärlich im Blut, dann bedient man sich der Methode des „dicken Tropfens“: Ein grosser Blutstropfen wird auf den Objektträger gebracht und am Rand sternförmig ein wenig ausgezogen. Gut lufttrocknen lassen. Dann tropft man auf das lufttrockene, nicht fixierte Präparat wässrige Giemsalösung auf, lässt 15 Minuten färben, spült vorsichtig mit Wasser ab, und lässt wieder lufttrocknen werden. Cedermol, Untersuchung mit Immersionslinse. Man kann auch den dicken Tropfen lufttrocknen in 2% Formalin und 1/2% bis 1% Essigsäurelösung für einige Minuten einlegen, wodurch das Hämoglobin ausgezogen wird. Trocknen und Färben nach Giemsa. Im mittleren Feld der beigegebenen Farbentafel sieht man zwischen den weissen Blutkörperchen die feinen Ringe und die Halbmondformen der Trophozoiten. Um bei latenter Malaria im Blut Plasmodien zu erhalten, empfehlen sich „provocierende“ Massnahmen, z. B. kalte Douchen oder Bestrahlung mit Hohen Sonne auf die Milzgegend, oder Einspritzung von Caseosan.

Trypanosoma Gambiense,

der Erreger der in Zentralafrika ungeheuer verbreiteten Schlafkrankheit, stellt einen kleinen, fischähnlichen Flagellaten dar, welcher sich im

Fig. 66.



Trypanosoma Gambiense. Blut.

Blutplasma mit grosser Lebhaftigkeit bewegt; er besitzt eine undulierende Membran und ist ungefähr 2—3 mal so lang als ein rotes Blutkörperchen. Er lässt sich sowohl in dem durch Punktion gewonnenen Saft der geschwollenen Halsdrüsen als auch bisweilen im Blut und in der Zerebrospinalflüssigkeit nachweisen. Die Dunkelfeldbeleuchtung bei der Untersuchung des frischen Blutes eignet sich sehr gut zum Auffinden der Parasiten und zur Feststellung der Plasmodienart. Zur Kontrolle dient die Giemsa-Färbung. Die Krankheit, welche nach langdauernden mit Drüsenschwellungen einhergehenden Fieberzuständen in einem schlafartigen Zustand mit allerlei Symptomen einer organischen Erkrankung des Gehirns und

Rückenmarks zum Tode führt, wird übertragen durch eine Stechfliege, *Glossina palpalis*, die sich ihrerseits beim schlafkranken Menschen infiziert. Andere Trypanosomenkrankheiten kommen bei Rindern, Pferden

und Eseln vor, z. B. die in Südafrika weit verbreitete Nagana, welche durch das *Trypanosoma Brucei* erzeugt und durch die Tsetsefliege übertragen wird.

Als Kala-Azar oder tropische Splenomegalie wird eine in den Tropen vorkommende, mit unregelmässigem Fieber, grosser Schwäche und Anämie, mit Magendarmstörungen und meist mit erheblicher Grössenzunahme der Leber und Milz einhergehende, oft zum Tode führende Erkrankung bezeichnet. In Milz und Leber, bisweilen auch in anderen Organen und im Blute finden sich die von Leishman und Donovan entdeckten kleinen rundlichen Gebilde, welche einen Hauptkern und einen Nebenkern enthalten. Sie wachsen auf bluthaltigen Nährböden zu Flagellaten aus, welche den Trypanosomen nahestehen. Übertragung wahrscheinlich durch blutsaugende Insekten

Die Orientbeule stellt überaus hartnackige furunkelartige Eiterungsprozesse der unbedeckten Hautteile dar; man findet dabei zweikernige rundliche Parasiten, welche der bei Kala-Azar beschriebenen *Leishmania Donovanii* ausserordentlich ähnlich sind.

Spirochäten.

Rekurrensspirochäten (Obermeier) [Fig. 67], zierliche, lebhaft bewegliche Schraubenformen, finden sich im Blut bei Rückfallfieber, jedoch nur während des Fieberanfalls. Sie lassen sich schon im ungefärbten Blutstropfen bei ungefähr 350 maliger Vergrösserung nachweisen, und zwar erkennt man sie am besten dadurch, dass sie, an rote Blutkörperchen anstossend, diese in zuckende Bewegungen versetzen; sie können auch im Deckglas-Trockenpräparat des Blutes mit wasseriger Fuchsinlösung und nach Giemsa gefärbt werden. Es empfiehlt sich die Färbung des „dicken Tropfens“ anzuwenden, welche bei dem Nachweis der Malariaplasmodien oben Erwähnung fand. Durch Übertragung spirochätenhaltigen Blutes auf Menschen und Affen wird bei diesen Rekurrens erzeugt. Robert Koch gelang der Nachweis, dass die Spirochäten des afrikanischen Rückfallfiebers in einer Zeckenart (*Ornithodoros moubata*), die im Boden der Eingeborenen-Hütten lebt, sich vermehren und durch den Biss dieser Tiere auf den Menschen übertragen werden. Ausser den Zecken spielen auch Wanzen, Flohe, und vor allem Kleiderläuse eine Rolle bei der Übertragung des Rückfallfiebers von Mensch auf Mensch. Im Darminhalt der Kleiderlaus finden sich die Spirochäten.

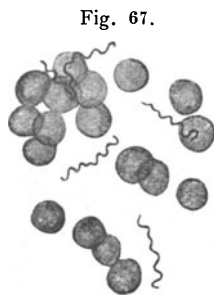


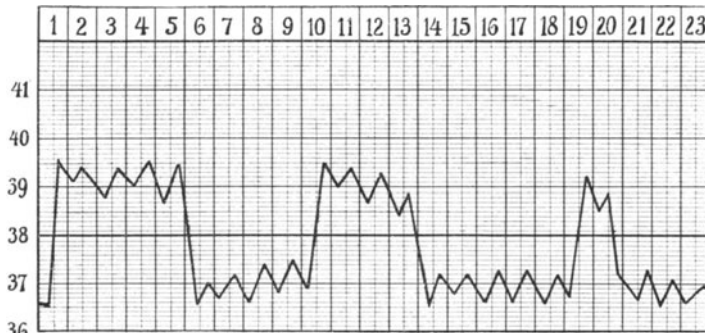
Fig. 67.

Rekurrensspirochäten. Blut.

Die Inkubationszeit beträgt ungefähr 7—14 Tage. Prodromalstadium nicht deutlich ausgeprägt. Das Fieber beginnt mit heftigem Schüttelfrost und hohem steilem Ansteigen der Temperatur, welche bis zum 5.—6. Tage als Febris continua bestehen bleibt und dann kritisch unter Sch weiss und Durchfallen abfällt. Nach einer Apyrexie von etwa einer Woche abermaliger gleicher, jedoch oft kurzer dauernder Fieberanfall. Häufig nach weiteren 5—7 Tagen ein dritter ein- bis zweitägiger Anfall. Während der Fieberanfälle schwere Störungen des Allgemeinbefindens,

heftige Schmerzen im Kopf und Kreuz und den Gliedern, namentlich in den Waden. Benommenheit, Milz vergrößert, druckempfindlich, bisweilen Herpes, leichter Ikterus, oft allgemeine oedematöse Gedunsenheit.

Fig. 68.

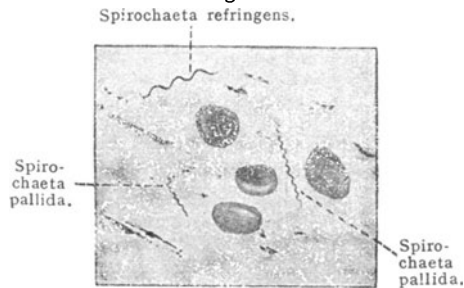


Febris Recurrens.

Im fieberfreien Stadium auffällige Pulsverlangsamung. Die schwerste Form = bilioses Typhoid mit schwerem Ikterus, Leberschwellung, reichlichen oft blutigen Durchfällen, Delirien, Bewusstlosigkeit.

Spirochaeta pallida (Schaudinn-Hoffmann) [Fig. 69], ein ausserordentlich zarter und zierlicher Schraubenfaden, der an den Enden in feinste Geißelfortsätze ausläuft und Eigenbewegung zeigt. Die Spirochaeta pallida wird bei **Syphilis**, und zwar in allen Stadien gefunden,

Fig. 69.



Ausstrichpräparat vom Reizerum eines syphilitischen Primäraffektes.

im Primäraffekt, in den breiten Papeln und in gummösen Produkten, ferner im Knochenmark, in den Gefasswänden und den Nebennieren, auch in den Organen hereditär syphilitischer Neugeborener, selbst im Gehirn bei Paralyse, aber nur selten im Blut und im Urin (bei Nierensyphilis). Der Nachweis wird in der Weise geführt, dass man den Primär-

affekt oder eine breite Papel mit steriler Watte kräftig abreibt und das daraus vorquellende Serum [Reizserum] auf einem Objektträger auffängt; oder man schabt die Oberfläche des Schankers oder der Papeln mit einem Platinspatel ab und untersucht den „Schabesaft“. Zur Färbung eignet sich am besten das auf S. 117 beschriebene Verfahren von Giesma, bei welchem die *Spirochaeta pallida* blass-rosa-blaulich tingiert erscheint, während andere Spirochätenarten, wie z. B. die *Spirochaeta refringens* eine dunklere Färbung annehmen. Sehr einfach und brauchbar ist auch die Untersuchung bei Dunkelfeldbeleuchtung, welche die Spirochäten als hell glänzende, lebhaft sich bewegende Schraubenfäden in dem sonst dunklen Gesichtsfeld erkennen lässt. Bei dem Tuscheverfahren nach Burri wird ein Tropfen Reizserum mit einem Tropfen destillierten Wassers verdünnt, dem man eine Spur flüssiger chinesischer Tusche unter sorgfältiger Mischung zugesetzt hatte. Man verstreicht die Flüssigkeit gleichmäßig auf dem Objektträger und untersucht. Die Spirillen erscheinen dann hell zwischen der fein verteilten Tusche. — Zum Nachweis der *Spirochaeta pallida* in Schnittpräparaten wird die Silberimpragnation nach Levaditi angewandt, bei welcher die *Spirochaeta pallida* schwarz gefärbt wird. Es ist Noguchi gelungen die *Spirochaeta pallida* auch ausserhalb des lebenden Organismus zu züchten. Die *Spirochaeta pallida* ist der Erreger der Syphilis. Die *Spirochaeta pallida* und damit die Syphilis ist auch auf Affen und Kaninchen übertragbar. Über den Nachweis der Syphilis mittels der Wassermannschen Reaktion siehe S. 233. Spritzt man kleine Mengen (0,05 ccm) abgetöteter Spirochätenkultur Syphiliskranken intrakutan ein, so reagieren sie mit Rötung, Schwellung, Papelbildung an der Injektionsstelle, während Nichtluetiker nicht oder nur sehr schwach reagieren. Diese dem Pirquetschen Tuberkulinverfahren nachgebildete, von Noguchi zuerst versuchte sog. „Luetinreaktion“ ist im dritten Stadium häufiger positiv als im ersten und zweiten, was offenbar mit der Bildung von Immunitäts- (resp. anaphylaktischen) Substanzen zusammenhängt. Sie ist daher zur Ergänzung der Wassermannschen Reaktion geeignet, die im dritten Stadium nicht selten im Stich lässt.

Bei der **Weilschen Krankheit**, einer infektiösen, mit Fieber, Milzschwellung, Haut- und Schleimhautblutungen sowie oft mit Albuminurie einhergehenden Gelbsucht, konnten Inada, Huebner und Reiter, ferner Uhlenhuth und Fromme durch Überimpfung des Blutes der Erkrankten auf das Meerschweinchen eine ähnliche Krankheit erzeugen. Im Blut und in der Leber der erkrankten Meerschweinchen, nicht aber in demjenigen des Menschen gelang es, feine spirochätenähnliche, aber nur schwach gekrümmte Fäden nachzuweisen, die als Erreger der Weilschen Krankheit anzusehen sind (*Spirochaete icterogenes*). Zur Sicherung der Diagnose kann man Blut vom Kranken (ungefähr 2 ccm) in die Bauchhöhle oder besser in das Herz von Meerschweinchen einspritzen, die Tiere sterben und bieten einen der menschlichen Erkrankung ähnlichen Sektionsbefund. Doch gelingt diese Übertragung der Krankheit nur während der ersten Krankheitstage. Im Serum des Rekonvaleszenten erhalten sich ziemlich lang Schutzstoffe.

Fadenpilze.

Zu der Gruppe der Fadenpilze (Hyphomyzeten) werden eine Reihe von Arten gezählt, die teils als richtige Krankheitserreger, teils mehr

saprophytisch auf der Haut und den Schleimhäuten auftreten können. Diese Fadenpilze sind untereinander z. T. recht ähnlich und ihre botanische Unterscheidung ist vielfach noch ungenügend studiert.

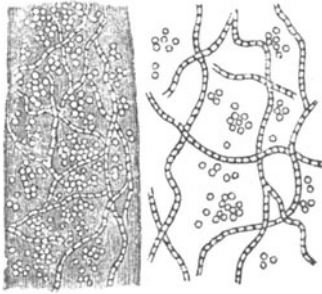
Die Hyphomyzeten bilden doppelt konturierte Fäden, die verzweigt und durch Septa geteilt sein können. An den Endgliedern bilden sich entweder grossere, kugelförmige Sporangien, welche von einer grossen Zahl von Sporen erfüllt sind, oder es schnüren sich an dem Ende des Fadens eine Reihe von Konidien (Sporen) ab, die sich als stark lichtbrechende Kugelchen von etwas dickerem Durchmesser darstellen. Als Oidien bezeichnet man diejenigen Formen, bei welchen die Fruchtfäden selbst in eine Reihe von kugel- oder eiförmigen Sporen zerfallen.

Die Kultur, welche für die Unterscheidung der einzelnen Unterarten oft unentbehrlich ist, wird am besten auf Peptonagar ($1\frac{1}{2}\%$) oder Maltoseagar (4%) bei Zimmertemperatur ausgeführt.

Die wichtigsten Formen sind:

Achorion Schoenleinii = der Favuspilz. Er bildet auf und in der behaarten Kopfhaut gelbe Schüsselchen, welche aus massenhaften

Fig. 70.



Trichophyton tonsurans.
im Haarschaft in der Epidermis.

Fig. 71.



Microsporon furfur.

derben, geschlangelten, septierten und verzweigten Fäden und kugeligen Konidien bestehen. Der Favus zerstört z. T. die Hautgebilde und Haare und ruft Narbenbildung hervor.

Trichophyton (Sporotrichum der Botaniker) [Fig. 71]. Es gibt mehrere Unterarten, welche alle den Herpes tonsurans (Trichophytia superficialis) des Kopfes und der unbehaarten Haut hervorruhen können. Wenn sie sehr virulent sind, dringen sie tiefer in die Haut ein (Trichophytia profunda) und erzeugen die als Sycosis parasitaria, Kerion oder Area Celsi oder Acne mentagra bezeichneten Schwellungen und Eiterungen. Man findet ähnlich verzweigte und mit Septen versehene Fäden sowie Konidien wie bei Favus, und zwar in den Epidermisschuppen bei der Trichophytia superficialis und in und um die Wurzelteile der Haare bei der tiefen Trichophytie. Im Pusteleiter der Sycosis parasitaria sind sie meist nicht nachweisbar.

Microsporon (Sporotrichon der Botaniker) Audouini. Kommt fast nur bei Kindern vor und erzeugt am behaarten Kopf herdförmige kahle

Stellen mit Abbrechen der Haare. Entzündungserscheinungen der ergriffenen Stellen fehlen ganz oder sind jedenfalls geringer als bei der Trichophytie. Man findet reihenartig angeordnete, geradezu mosaikartig dichtliegende Konidien, meist kleine Fäden in dem Wurzelteil der abgebrochenen Haare. Es sind mehrere kulturell verschiedene Unterarten bekannt.

Microsporon (*Sporotrichon*) [Fig. 71] furfur, der Erreger der *Pityriasis versicolor*, einer aus braungeblichen, leicht schuppenden Flecken bestehenden oberflächlichen Hauterkrankung. In den abgekratzten Epidermisschüppchen lassen sich massenhaft kurze Fäden und Konidien nachweisen, welche denen des *Achorion* ähnlich, aber noch grösser und derber und schon bei geringer Vergrößerung sichtbar sind.

Sporotrichon *Beurmanni* macht intra- und subkutane Abszesse, ist im Eiter nur durch die Kultur nachweisbar.

Als *Microsporon minutissimum* wird ein feinverzweigter Fadenpilz bezeichnet, der bei der als *Erythrasma* bezeichneten flächenhaften Hautrotung der Genitalregion vorgefunden werden kann. Er ist nicht sicher als deren Erreger anzusehen.

Schimmelpilze, nämlich *Aspergillus fumigatus* und *niger*, finden sich bisweilen im Auswurf von Phthisikern oder Geisteskranken, auch kann durch sie eine eigene Art von Pneumonie, *Pneumomycosis aspergillina*, erzeugt werden. Sie stellen doppelt konturierte, nicht oder wenig verzweigte Fäden dar, mit zahlreichen, oft bräunlich pigmentierten Sporen. Auch im äusseren Gehörgang, in der Nasenhöhle und im Nasenrachenraum wurden bisweilen Schimmelpilze, *Aspergillus-* oder *Mukor-* Arten gefunden.

Um die Fadenpilze sichtbar zu machen, versetzt man das Präparat (abgeschabten Zungenbelag, oder Epidermisschüppchen, ausgerissene Haare etc.) mit 10⁰/₀iger Kalilauge und lässt unter vorsichtigem Erwärmen einige Minuten einwirken, sodann setzt man einen Tropfen destillierten Wassers zu, um das Auftreten von Kristallen zu verhüten. Man legt ein Deckglas auf, drückt dies sanft schiebend an, und saugt die herausquellende Flüssigkeit ab. Auf diese Weise werden die Gewebelemente durch Quellung fast unsichtbar und die gegen Kalilauge resistenten Pilze treten deutlich sichtbar hervor. Untersuchung ohne Abbeschen Beleuchtungsapparat bei enger Blende, mit starken Trockenlinsen.

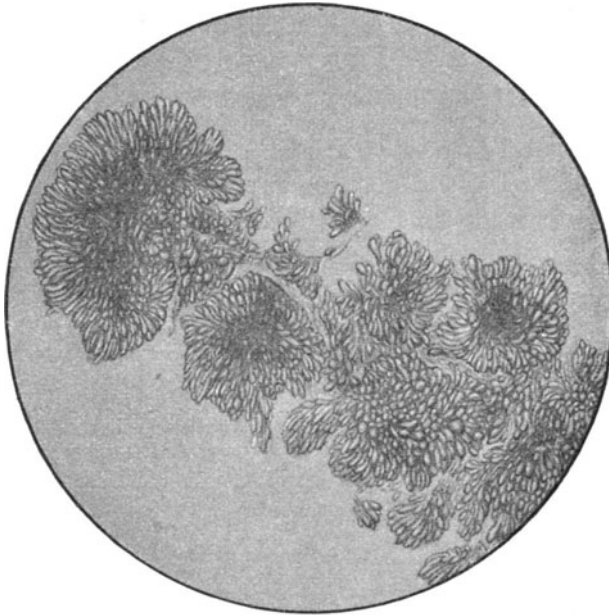
Oidium albicans (*Monilia candida*), der **Soorpilz** [Fig. 72], stellt das Übergangsglied von den Fadenpilzen zu den Sprosspilzen dar. Er findet sich in der Mundhöhle, seltener im Ösophagus und Magen, in Form von weissen Fleckchen oder Rasen mit geringer Rötung der Umgebung. Diese erweisen sich bei mikroskopischer Untersuchung als ein Gewirr reich verzweigter, an den Teilungsstellen septierter Fäden, zwischen denen glanzende runde oder ovale Konidien liegen; sie lassen sich auf schwach sauren, zuckerhaltigen Nährböden kultivieren.

Fig. 72.

*Oidium albicans*, Soorpilz.

Sprosspilze oder **Hefepilze** (Blastomyzeten) stellen ovale glänzende Zellen dar, welche sich dadurch vermehren, dass aus der Mutterzelle eine Tochterzelle in Form einer knospenartigen Ausstülpung hervorsprosst. Sie wachsen auf alkalischem Nährboden häufig zu Fadenformen aus. Hefepilze sind die Ursache der Vergärung des Traubenzuckers zu Alkohol und Kohlensäure; sie finden sich bisweilen in gärendem Mageninhalt vor. Die Blastomyzeten scheinen in seltenen Fällen auch als Krankheitserreger vorzukommen und knotenartige Entzündungen der Haut zu bilden.

Fig. 73.



Aktinomyzesdrusen.

Aktinomyzes, der Strahlenpilz, der Hauptvertreter einer Gruppe von Mikroorganismen, welche zwischen den Fadenpilzen und den Spaltpilzen steht (Streptotricheae), findet sich im Eiter in Gestalt makroskopischer, hirsekorngrosser, gelbweisser Körnchen, die mikroskopisch aus einer Unzahl feiner, radiär gestellter, in dicke glänzende Endkolben auslaufender Fäden bestehen. Die Aktinomyzesdrusen (Fig. 73) sind häufig verkalkt und müssen alsdann erst durch verdünnte Salzsäure entkalkt werden. Es gibt jedoch Fälle, in denen man keine makroskopischen Drusen findet. Dann empfiehlt es sich, den verdächtigen Eiter nach folgendem Verfahren zu färben: Färbung der fixierten Präparate durch 30—40 Minuten in erhitzter Karbolfuchsinlösung. Dann 10—15 Minuten in Lugol-

scher Lösung, Entfarben mit Alkohol, Abspülen mit Wasser. Charakteristisch sind verzweigte Fäden. Künstliche Zuchtung auf den üblichen Nährboden ist möglich. Die durch den Strahlenpilz erzeugte Krankheit, die Aktinomykose, geht meist von der Mundrachenhöhle (kariöse Zähne, Zunge, Tonsillen), dem Ösophagus oder Darm aus und kann von da aus alle Organe, auch mit Vorliebe die Knochen ergreifen; sie zeichnet sich durch langwierige, aber bosartige Schwellungen, Eiterungen und Zerstörungen aus.

Spaltpilze,

Schizomyzeten, stellen die niedersten bekannten Organismen dar, sie vermehren sich dadurch, dass eine Mutterzelle durch Spaltung in zwei oder mehrere Tochterorganismen zerfällt. Neben dieser Vermehrung durch einfache Querteilung findet sich bei gewissen Bakterien, z. B. dem Milzbrand, noch eine solche durch Sporenbildung. Die Sporen stellen Dauerformen dar, welche den äusseren Einflüssen, z. B. der Hitze, der Austrocknung, der Einwirkung antiseptischer Stoffe einen viel grösseren Widerstand entgegensetzen als die „Wuchsformen“, und somit zu den dauerhaftesten und am schwierigsten zerstörbaren Organismen gehören. Trockene Hitze von 150° vernichtet erst bei vierstündiger Einwirkung mit Sicherheit alle Keime; strömende Wasserdämpfe von 100° bei Einwirkung von 10—15 Minuten vernichten nur die vegetativen Formen, nicht die Sporen. Ausserdem kann eine sichere Tötung der meisten Keime, d. h. eine Sterilisation noch erzeugt werden durch länger dauernde Einwirkung einer Sublimatlösung von 1 pro mille oder durch 5%ige Karbolsäure. Die „Wuchsformen“ der Bakterien gehen meist bei einer Temperatur von 52—70° zugrunde.

Die Mikroorganismen entwickeln sich zum Teil auf toten Substraten organischer Herkunft, z. B. auf tierischen und pflanzlichen Leichen, im Boden, im Wasser. Man bezeichnet diese als Saprophyten im Gegensatz zu den parasitischen Mikroorganismen, welche im lebenden Körper höherer Organismen gedeihen. Manche Arten, z. B. die Milzbrandbazillen, können sowohl auf toten Substraten als auch im Tierkörper fortkommen: fakultative Parasiten. Zu den Parasiten gehören die Erreger der Infektionskrankheiten, welche man auch als pathogene Mikroorganismen bezeichnet.

Manche Mikroorganismen bewirken in ihren Nährmedien gewisse chemische Umsetzungen, so ist die Fäulnis des Eiweisses und die Gärung (Essigsäuregärung des Alkohols, Milchsäure-

gärung des Milchzuckers) auf Bakterienwirkung zurückzuführen. Einige Arten verflüssigen die Gelatine und andere Nährsubstrate, indem sie diese peptonisieren; manche Bakterien produzieren Gase oder Pigmente, so z. B. erzeugt der *Staphylococcus pyogenes aureus* einen goldgelben, der *Micrococcus prodigiosus* einen blutroten und der *Bazillus des blauen Eiters* einen blauen Farbstoff.

Ausserdem produzieren manche Bakterien, z. B. die Fäulniserreger, gewisse basische Substanzen, die man als *Ptomaine* bezeichnet, z. B. *Cholin*, *Neurin*, *Muskarin*, *Kadaverin* (= *Pentamethyldiamin*), *Putreszin* (= *Tetramethyldiamin*) und andere. Unendlich viel giftiger als die *Ptomaine* der Fäulnisbakterien sind die *Toxine* gewisser pathogener Bakterien. Diese *Toxine* sind Stoffwechselprodukte, und zwar zum Teil echte Sekretionsprodukte der Bakterien; ihr chemischer Charakter ist vorderhand noch unbekannt, sie bilden sich sowohl bei Züchtung gewisser Mikroorganismen in künstlichen Nährmedien, als auch bei ihrer Wucherung im lebenden Körper. Die Wirkung vieler pathogener Mikroorganismen ist zum grossen Teil so zu erklären, dass die von ihnen erzeugten Gifte teils in der Umgebung der infizierten Stelle Schädigung und Nekrose des Gewebes, sowie Entzündung und Eiterung hervorrufen, teils können sie auch in den Kreislauf gelangen und so den ganzen Organismus schwer schädigen und die verschiedensten Krankheitserscheinungen, unter anderem Fieber, erzeugen. So produzieren die im Rachen wuchernden *Diphtheriebazillen* *Toxine*, welche, in die Körpersäfte übergehend, zu schweren Krankheitssymptomen und Lähmungen führen. Auch die *Tuberkel-* und *Tetanusbazillen* erzeugen derartige *Toxine*, welche in der Kulturflüssigkeit nachweisbar sind und als *Ektotoxine* bezeichnet werden. Bei anderen Bakterienarten, z. B. den *Typhus-*, *Cholera-* und *Pestbazillen*, lassen sich dagegen in den Kulturflüssigkeiten keine giftigen Produkte nachweisen, wohl aber enthalten sie in ihrer Leibessubstanz spezifische giftige Stoffe, welche erst bei Zugrundegehen und Auflösung der Bakterienzelle frei werden (*Endotoxine*).

Gegen die eingedrungenen Bakterien und ihre Gifte können vom Organismus gewisse Schutzmaassregeln gebildet werden, und zwar erstens solche, welche die Bakteriengifte unschädlich machen (*Antitoxine*) und zweitens solche, welche sich gegen die Bakterienzellen selbst wenden, sie schädigen, abtöten und auflösen (*bakterizide Substanzen*, *Bakteriolysine*). Derartige Schutzmaassregeln werden aber nicht nur gegen die Bakterien und ihre Gifte gebildet, sondern auch gegen anderweitige, dem Körper fremde Eiweisssubstanzen, und gegen artfremde Zellen. Alle

derartigen Schädlichkeiten, welche im Organismus eine Bildung von Schutzstoffen, d. h. von Antikörpern erzeugen, werden als Antigene bezeichnet.

Antitoxine. Wenn die Toxine gewisser Bakterien, z. B. der Diphtherie oder des Tetanus, von dem lokalen Infektionsherd in die Gewebe des übrigen Körpers resorbiert werden und diese schädigen, so bilden sich unter ihrem Einfluss in den Geweben Gegengifte, Antitoxine, welche das Bakteriengift unschädlich zu machen und zu neutralisieren vermögen. Toxin und Antitoxin binden sich gegenseitig in bestimmten Mengenverhältnissen zu einem neutralen ungiftigen Gemisch. Diese Antitoxine sind streng spezifisch, d. h. sie wenden sich nur gegen dasjenige Toxin, unter dessen Einwirkung sie im Organismus gebildet worden waren. Diese Antitoxine können auch dadurch entstehen, dass nicht eine Infektion mit den lebenden Bakterien, sondern eine künstliche Intoxikation durch Einspritzung der aus der Kultur gewonnenen Gifte ausgeführt wurde. Ein Mensch, welcher eine Diphtherieinfektion überstanden hat oder ein Tier, dem eine gewisse Menge Diphtherietoxin eingespritzt worden war, zeigt in seinem Blutserum mindestens für eine Anzahl von Wochen diese Antitoxine, und wird dadurch gegen das Gift der Diphtheriebazillen immun, d. h. die Diphtheriebazillen sind für ihn ungiftig geworden, sie können ihn nicht mehr krank machen und seine Gewebe nicht mehr schädigen. Da das Antitoxin zwar das Diphtheriegift unschädlich macht, nicht aber die Diphtheriebazillen selbst abtötet, so kann ein Mensch, welcher durch Überstehen einer Diphtherie immun geworden ist, sehr wohl noch lange Zeit hindurch reichlich Diphtheriebazillen in seinem Rachen beherbergen und durch Kontagion auch auf andere Menschen übertragen, er ist ein „Bazillenträger“ geworden. — Da die Antitoxine im Blutserum vorhanden sind, können sie mit dem Blutserum auf andere Menschen und Tiere übertragen werden, und dadurch kann eine prophylaktische Immunisierung gegen den betreffenden Infektionserreger und selbst eine Heilung der schon ausgebrochenen Krankheit erzielt werden. Diese Übertragung der Immunität durch Einspritzung des Blutserums von einem z. B. mit Diphtherietoxin vorbehandelten Tier (dem Diphtherieheilserum) auf den Menschen oder ein anderes Tier, wird als passive Immunisierung bezeichnet; unter aktiver Immunisierung wird diejenige verstanden, welche bei solchen Menschen und Tieren eintritt, welche die Krankheit oder Intoxikation überstanden und welche unter deren Einwirkung die Immunsubstanzen in ihrem eigenen Körper produziert haben. Diese aktive Immunisierung ist viel wirksamer und dauerhafter, weil die Gewebe nach Überstehung der Krankheit noch längere Zeit fortfahren, Antitoxine zu bilden.

Präzipitine: Werden fremde Eiweissarten nicht in den Magen, sondern durch Einspritzung direkt in das Blut und die Gewebe übertragen, so wirken sie ähnlich wie Gifte und es bilden sich unter ihrem Einfluss Antikörper, welche mit dem zur Einspritzung verwandten Eiweisskörper im Reagensglas einen Niederschlag bilden. Wenn man z. B. einem Kaninchen Hühnereiweiss injiziert, so zeigt das Blutserum dieses Tieres nach einiger Zeit die Eigenschaft, mit Hühnereiweiss einen Niederschlag zu bilden. Dieses Verhalten kann auch zum Nachweis artfremder Eiweissarten Verwendung finden: Wenn man z. B. einem Kaninchen das Blutserum vom Menschen wiederholt einspritzt, und diesem Tier nach einigen Wochen Blut entzieht und das Serum daraus abscheiden lässt,

so gibt dies einen Niederschlag, sobald man dazu im Reagensglas menschliches Blutserum hinzufügt. Setzt man jedoch Blutserum einer anderen Tierart dem Serum zu, so bildet sich kein Niederschlag; diese Präzipitine sind also streng spezifisch, d. h. sie geben nur mit dem Blutserum und den Gewebeflüssigkeiten jener Tiere einen Niederschlag, unter deren Einwirkung sie ursprünglich entstanden waren. Dieses von Uhlenhuth ausgearbeitete Verfahren kann in kriminellen Fällen dazu verwendet werden, um nachzuweisen, ob Blutflecken aus menschlichem oder tierischem Blut bestehen und von welcher Tierart sie stammen.

Gegen die Bakterienzellen selbst kommen folgende Schutzvorrichtungen in Betracht:

Agglutinine: Unter dem Einfluss einer Infektion mit bestimmten Bakterien, z. B. bei Typhus, Paratyphus, Ruhr, Cholera, bilden sich im infizierten Organismus Substanzen, welche beim Zusatz zu einer Bouillonkultur der betreffenden Bakterien eine Zusammenbackung und Immobilisierung dieser Bakterien erzeugen. Diese Agglutinine gehen in das Blutserum über. So gibt das Blutserum eines Menschen, der an Typhus leidet oder Typhus überstanden hat, oder eines Tieres, dem man eine Typhuskultur eingespritzt hatte, beim Zusatz zu einer frischen Bouillonkultur von Typhusbazillen noch in grosser Verdünnung eine flockige Ausfällung und Agglutination, d. h. eine Zusammenballung und Haufchenbildung der vorher lebhaft schwärmenden Typhusbazillen. Da diese Reaktion spezifisch ist, kann sie zu diagnostischen Zwecken Verwendung finden. Indem man z. B. zu einer Kultur von Typhusbazillen das Blutserum eines Kranken hinzusetzt, kann man aus dem positiven oder negativen Ausfall der Agglutination entscheiden, ob dieser Kranke an Typhus leidet oder nicht. Eine Agglutination tritt auch ein mit dem Serum von Gesunden, welche eine „Typhusimpfung“ durchgemacht haben, bei denen also zu Immunsierungszwecken abgetotete Typhusbazillen eingespritzt worden waren. — Umgekehrt kann die Agglutinationsprobe dazu verwandt werden, um eine zweifelhafte Bakterienkultur zu identifizieren. Man geht dann z. B. von dem Blutserum eines zweifellos typhuskranken Menschen oder eines Tieres aus, dem vorher Typhusbazillen eingespritzt worden waren. Zu diesem Serum setzt man die Bouillonkultur des zu untersuchenden Bakteriums; tritt Agglutination ein, so handelt es sich um Typhusbazillen, bleibt die Agglutination aus, so liegt eine andere Bakterienart vor. In derselben Weise lässt sich auch der Nachweis der Paratyphus-, der Ruhr- und der Cholerabazillen führen.

Doch pflegt ein Blutserum, welches z. B. Typhusbazillen spezifisch agglutiniert, oft in geringerem Grade auch Paratyphus- und Kolistamme, also verwandte Bakterienarten, zu agglutinieren (Mitagglutination). Auch kommt bei Fleckfieber eine Agglutination mit einigen Proteusbazillen vor, welche zu dieser Krankheit ursächlich nicht in Beziehung stehen dürfte (Paraagglutination) Seite 271.

Die bakteriziden Substanzen: Im Blutserum der Menschen und der Tiere finden sich Substanzen, welche mancherlei Bakterienarten abtöten oder wenigstens ihre Keimzahl zu vermindern vermögen. Diesen Substanzen ist es zum Teil zuzuschreiben, dass Menschen und Tiere gegen gewisse Krankheiten von vornherein unempfindlich, d. h. natürlich immun sind. Diese Substanzen sind nicht spezifisch, d. h. sie können die verschiedensten Arten von Bakterien abtöten; sie sind ferner

thermolabil, d. h. sie werden durch Erhitzen des Serums auf 60° zerstört; Buchner hat sie Alexine genannt.

Von diesen nicht spezifischen Alexinen zu unterscheiden sind die spezifischen **Bakteriolysine**, welche sich erst unter dem Einfluss der eingedrungenen Infektionserreger in den Geweben bilden, und welche die erworbene, aktive Immunität bedingen. Sie vermögen nur diejenige Bakterienart zu vernichten und aufzulösen, unter deren Einfluss sie entstanden sind. Wenn man z. B. einem Meerschweinchen durch Einspritzung Cholera Bazillen einverleibt, so wird dieses Tier gegen Cholera Bazillen immun. Spritzt man nach Ablauf der für das Zustandekommen dieser Immunität notwendigen Zeit (von etwa 2—4 Wochen) dem Tier voll virulente Cholera Bazillen in die Bauchhöhle, so verschwinden diese Cholera Bazillen innerhalb kurzer Zeit, indem sie aufgelöst werden (Pfeiffersches Phänomen). — Entnimmt man einem solchen immun gewordenen Tier etwas Blutserum und bringt man dieses frisch entnommene Blutserum im Reagensglas mit einer Kultur von Cholera Bazillen zusammen, so werden diese unter Abtötung aufgelöst. Lässt man aber das dem Tier entnommene Blutserum einige Zeit stehen, oder erhitzt man es im Brutschrank eine halbe Stunde lang auf 56°, so zeigt es sich als unwirksam, es ist inaktiv geworden. Es erlangt jedoch seine bakteriolytische Wirkung sofort wieder, wenn man einige Tropfen frisch entnommenen Blutserums von irgend einem beliebigen Tier zusetzt. Diese bakterizide bzw. bakteriolytische Wirkung ist demnach an zwei Komponenten gebunden: Die eine Komponente, welche hitzebeständig (thermostabil) ist, und welche den spezifischen, nur gegen die betreffende Bakterienart gebildeten Antikörper oder Immunkörper enthält, und zweitens eine unbeständige, thermolabile Substanz, welche nicht spezifisch ist, und welche nicht nur bei der Abtötung der verschiedensten Bakterienarten, sondern auch bei der Auflösung der roten Blutkörperchen in gleicher Weise wirksam ist. Diese zweite Substanz kommt weit verbreitet im frischen Blutserum aller höheren Tiere vor. Da diese nicht spezifische Substanz dazu unentbehrlich ist, um den spezifischen Immunkörper zur Wirkung gelangen zu lassen, so wird sie von Ehrlich als Komplement bezeichnet. Nach Buchner wird dafür der Name Alexin, von Bordet der Name Substance bactericide gebraucht. Da der spezifische Immunkörper sowohl mit dem Komplement als auch mit der Bakterienzelle eine feste Bindung eingeht, wurde er von Ehrlich mit dem Namen des Ambozeptors bezeichnet. Bordet nennt ihn Substance sensibilisatrice.

Analoge Vorgänge werden auch beobachtet, wenn nicht Bakterien, sondern andere körperfremde Zellen, insbesondere rote Blutkörperchen, dem tierischen Organismus einverleibt werden (Zytolysine, Hamolysine). Man spritzt z. B. einem Kaninchen die Blutkörperchen eines Hammels ein und entnimmt diesem Kaninchen nach einigen Wochen etwas Blutserum. Setzt man nun zu diesem frisch entnommenen Blutserum im Reagensglas eine Aufschwemmung von Hammelblutkörperchen zu, so werden die letzteren aufgelöst und die Mischung wird durch das aus den Blutkörperchen frei gewordene Hämoglobin rot und lackfarben. Hatte man aber vorher das Kaninchenblutserum durch Erhitzen auf 56° inaktiviert, d. h. des Komplementes beraubt, so bleibt die Auflösung der Hammelblutkörperchen aus, diese sinken zu Boden und das darüberstehende Serum bleibt farblos. Setzt man nun einige Tropfen frischen Blutserums von

irgend einem Tier, z. B. einem Meerschweinchen, zu, so tritt Auflösung der Hammelblutkörperchen ein, weil jetzt der spezifische hämolytische Ambozeptor mit dem hinzugesetzten Komplement verbunden und dadurch wirksam wurde. Diese Reaktion kann zu diagnostischen Zwecken verwandt werden: Handelt es sich z. B. darum, zu erkennen, ob ein Mensch an Typhus oder an einer anderen Krankheit leidet, so kann man in folgender Weise vorgehen: Man entnimmt dem Patienten eine kleine Menge Blut und gewinnt daraus durch Absetzenlassen das Serum. Leidet der Patient tatsächlich an Typhus, so werden sich in diesem Blutserum die für Typhusbazillen spezifischen Antikörper vorfinden. Man erhitzt das Serum auf 56°, um das Komplement zu zerstören. Hierauf bringt man zu diesem Serum, welches den spezifischen Ambozeptor enthält, eine Kultur von Typhusbazillen oder ein Extrakt der Typhusbazillen, also das Antigen. Setzt man ferner zu dieser Mischung von Ambozeptor und Antigen einige Tropfen frischen Blutserums vom Meerschweinchen, welche das Komplement enthalten, so wird das Komplement fest gebunden in dem Falle, dass tatsächlich das Blutserum den Typhusantikörper enthält. Liegt jedoch bei dem betreffenden Menschen nicht Typhus, sondern eine andere Krankheit vor, enthält also sein Blutserum nicht den spezifischen Typhusambozeptor, so tritt eine Bindung zwischen dem Antigen (den Typhusbazillen) und dem Ambozeptor nicht ein und das Komplement bleibt frei. Um dies zu erkennen, wird das oben erwähnte Phänomen der Hämolyse herangezogen: Man setzt nachträglich zu der Mischung noch das inaktivierte Blutserum eines Kaninchens, dem früher Hammelblutserum injiziert worden war, und ausserdem auch noch eine kleine Menge von Hammelblutkörperchen. War das Komplement nicht gebunden, also frei, so wird es jetzt eine Verbindung mit dem Hammelblutkörperchen und dem hämolytischen Ambozeptor des vorbehandelten Kaninchens eingehen; die Hammelblutkörperchen werden aufgelöst und die Mischung wird lackfarben werden. War aber wirklich bei dem zu untersuchenden Patienten Typhus vorhanden, so war das Komplement für die Verankerung des Typhusambozeptors und der Typhusbazillen verbraucht worden, und es ist kein Komplement mehr übrig geblieben, um die Auflösung der roten Blutkörperchen zu erzeugen. In diesem positiven Falle bleibt die Hämolyse aus, die Blutkörperchen senken sich zu Boden und die überstehende Flüssigkeit bleibt farblos.

Das nachstehende Schema mag dazu dienen, den Vorgang zu illustrieren.

Hämolyse bleibt aus, wenn das zu untersuchende Serum von einem Typhuskranken stammt und somit den Typhusimmunkörper enthält: Bindung des Komplementes an Typhusimmunkörper + Typhusbazillen.	1. Das zu untersuchende Serum (Ambozeptor?) 2. Typhusbazillen (Antigen). 3. Frisches Meerschweinchen-Serum (Komplement). 4. Hammelblutkörperchen (Antigen). 5. Serum eines mit Hammelblut vorbehandelten Kaninchens (Ambozeptor).	} Hämolyse tritt ein, wenn das zu untersuchende Serum keinen Typhusimmunkörper enthält und wenn somit das Komplement für die Bindung an Hammelblutkörperchen + Kaninchenimmuns-erum zur Verfügung bleibt.
--	---	---

Dieses von Bordet angegebene Prinzip war der Ausgangspunkt für die Entdeckung der **Wassermannschen Reaktion** auf Syphilis. Zu ihrer Ausführung verwendet man als Antigen das Extrakt aus der Leber eines hereditär syphilitischen Kindes. Zu diesem setzt man durch Erwärmen auf 56° inaktiviertes Blutserum des auf Syphilis zu untersuchenden Menschen und eine kleine Menge frischen Meerschweinchen-Blutserums (Komplement). Wenn Syphilis vorliegt, wird das Komplement und das Antigen von dem Serum gebunden; ist dagegen keine Syphilis vorhanden, fehlt also im Blutserum der spezifische Ambozeptor, so tritt eine solche Bindung nicht ein und das Komplement bleibt frei. Man lässt die Mischung eine kurze Zeit in der Wärme stehen, damit die Bindung eintreten kann und fugt dann noch das inaktivierte Blutserum eines mit Hammelblut vorbehandelten Kaninchens sowie eine Aufschwemmung von Hammelblutkörperchen hinzu. Liegt Syphilis vor, enthält also das zu untersuchende Serum den Syphilisambozeptor, so wird das Komplement an diesen gebunden und es tritt keine Auflösung der Hammelblutkörperchen auf. Die überstehende Flüssigkeit bleibt farblos. Ist dagegen keine Syphilis vorhanden, so wird die Lösung lackfarben, weil das Komplement für die Verankerung an das hamolytische System frei geblieben war.

Diese Wassermannsche Reaktion hat sich in der Praxis für die Erkennung der Syphilis als sehr brauchbar erwiesen, obwohl ihre theoretische Grundlage nicht als zutreffend erkannt wurde. Einmal geben auch die alkoholischen Extrakte aus normalen, nicht syphilitischen Organen mit dem Blutserum von Syphiliskranken sehr oft eine Komplementbindung, andererseits ist bisweilen auch bei anderen Krankheiten als bei Syphilis, nämlich bei Malaria, Lepra, Sarkomen, Trypanosomenkrankheit und Scharlach die Reaktion positiv ausgefallen. Ein negativer Ausfall der Wassermannschen Reaktion ist ausserdem nicht dafür beweisend, dass keine Syphilis vorgelegen hatte. Die Wassermannsche Reaktion bietet erhebliche technische Schwierigkeiten dar und erfordert eine grosse Anzahl von Kontrollversuchen. Sie ist nur in den Händen ganz geübter Untersucher brauchbar.

Neben der Wassermannschen Reaktion wird heute in den meisten Laboratorien die Sachs - Georgische Präzipitationsreaktion angewandt, die mit jener in weitgehendem Maße übereinstimmt und sehr einfach auszuführen ist: Ein alkoholisches Cholestearinrinderherzextrakt wird mit dem zu untersuchenden Serum zusammengebracht und in den Brutschrank gestellt. Es entsteht nach 2 Stunden ein feinflockiger, mit der Lupe aber deutlich sichtbarer Niederschlag bei Syphilitikerseren, der bei nichtluetischen Seren ausbleibt. Die Reaktion ist etwa i gleichen Maasse charakteristisch für Syphilis wie die Wassermannsche, vielleicht etwas weniger. Ihr Wesen, das noch nicht ganz geklärt ist, dürfte eng mit der Wassermannschen Reaktion zusammenhangen.

Die Abtötung der in den Organismus eingedrungenen Infektionserreger geschieht nicht nur durch die im Blutserum vorhandenen bakteriziden Substanzen, sondern sie kann auch unter dem Einfluss von Zellen zustande kommen, welche die Bakterien aufzufressen und dann in ihrem Inneren zu vernichten vermögen (**Phagozytose**), und zwar kommen hier vor allem die polymorphkernigen Leukozyten des Blutes und Eiters in Betracht (Mikrophagen), sodann auch die grosseren einkernigen Abkömmlinge der Bindegewebszellen und Endothelien (Makrophagen). Die Leukozyten kommen u. a. bei der Phagozytose vieler Kokken und Bak-

terien, z. B. der Gonokokken, der Meningokokken und Staphylokokken in Betracht, die Makrophagen bei der Aufnahme der Tuberkelbazillen und mancher tierischer fremder Zellen. Im Blutserum gesunder wie kranker Menschen kommen Stoffe vor, welche die Infektionserreger in der Art beeinflussen, dass sie der Fresstätigkeit der Phagozyten leichter zugänglich werden. Man nennt diese Opsonine. Im Blutserum kranker Menschen finden sich ferner hitzebeständige spezifische Stoffe, welche die Bakterien in derselben Weise beeinflussen (Bakteriotropine). Ausserdem bilden die Leukozyten bakterienfeindliche Sekretionsprodukte (Leukine von Schneider) und auch aus den Blutplättchen entstehen ähnliche bakterientotende Stoffe (Plakine von Gruber und Futaki).

Durch das Überstehen einer Infektionskrankheit kann, wie oben erwähnt, eine Schutzwirkung (aktiv erworbene Immunität) auftreten, welche Monate, Jahre, ja das ganze Leben anhalten kann. So schützt das einmalige Überstehen von Variola immer, das von Scharlach, Keuchhusten, Varizellen, Pappatacifeber so gut wie immer vor einer abermaligen Erkrankung. Bei Typhus und Masern ist die Schutzwirkung weniger zuverlässig, Cholera, Ruckfallfieber, Fleckfieber, Pest und Diphtherie pflegen nur für einige Jahre Schutz zu gewähren. Bei manchen anderen Krankheiten, z. B. bei Pneumonie, Influenza, Gelenkrheumatismus ist ein solcher Schutz überhaupt nicht nachweisbar. Bei den erstgenannten Krankheiten vermag auch das Überstehen einer leichten Krankheit oder einer Infektion mit abgeschwachten Infektionserregern Schutz zu gewähren. So gibt die Impfung mit Kuhpocken einen weitreichenden Schutz gegen Variola.

Durch das Überstehen einer Infektion tritt in manchen Fällen ein Zustand veränderter Reaktionsfähigkeit des Organismus gegen den betreffenden Krankheitserreger ein (Allergie, v. Pirquet). So erreicht z. B. bei der erstmaligen Impfung mit Kuhpockenlymphe die Entzündung am 9. bis 11. Tag ihr Maximum, bei wiederholter Impfung schon am 4. bis 6. Tage nach der Impfung; bei der erstmaligen Impfung kommt es zu einer umschriebenen Hautnekrose und damit zu einer Narbenbildung an der Impfstelle, bei der wiederholten Impfung nicht. Insbesondere kann durch das erstmalige Überstehen einer Infektion oder Intoxikation ein Zustand der Überempfindlichkeit (Anaphylaxie) eintreten. So kann z. B. ein Tier, welches mit Diphtheriebazillen injiziert worden war, trotz der Bildung von Antitoxinen derartig überempfindlich werden, dass eine zweite Infektion selbst mit kleinen Mengen von Diphtheriegift tödlich wirkt. Von besonderer Bedeutung ist diese Überempfindlichkeit bei der Tuberkulose. Während man einem gesunden Menschen oder Tier recht grosse Mengen von Tuberkelbazillengift (Tuberkulin) ohne Schaden einspritzen kann, zeigt ein bereits an Tuberkulose leidendes Individuum die Eigenschaft, dass schon Bruchteile eines Milligramms dieses Giftes lokale Entzündung an dem alten Tuberkuloseherd sowie an der Einspritzungsstelle und ausserdem eine allgemeine fieberhafte Reaktion erzeugen. Auf dieser Überempfindlichkeit beruhen die diagnostischen Tuberkulinproben. — Diese Überempfindlichkeit macht sich auch bei der Einspritzung von fremdem Tierserum geltend: während der Mensch die erste Einspritzung von fremdartigem Tierserum, z. B. von dem Pferdeserum des Diphtherieheilmittels meist ohne Schaden verträgt, kann eine wiederholte Einspritzung zu ernstlichen Krankheitserscheinungen führen, zu Hautaus-

schlägen, Urtikaria, Ödem, Gelenkschwellungen und -Schmerzen, Temperatursteigerung oder Temperatursenkung und Kollaps (Serumkrankheit). Überhaupt tritt nach der Einspritzung jedes artfremden Eiweisskörpers eine Überempfindlichkeit gegen diese Eiweissart ein. Spritzt man z. B. einem Meerschweinchen eine artfremde Eiweissart ein, so treten nach der erstmaligen Einverleibung gewöhnlich keinerlei Krankheitserscheinungen auf. Spritzt man aber dieselbe Eiweissart nach etwa 10 Tagen ein zweites Mal ein, so reagiert das Tier jetzt mit einem schweren Krankheitszustand, mit Krämpfen, Atmungsstillstand, Temperatursturz und oft mit Tod. Wenn auch beim Menschen derartige bedrohliche Shockerscheinungen nach der zweimaligen Einspritzung artfremden Eiweisses, z. B. des Diphtherieheilserums (Pferdeserums) nur selten beobachtet werden, so dürfte doch die Serumkrankheit auf ähnlichen Vorgängen beruhen.

In morphologischer Beziehung unterscheidet man unter den Mikroorganismen nach der bisher gebräuchlichen einfachen Einteilung:

1. Mikrokokken von kugelige oder ovoider Gestalt. Je nachdem sie einzeln liegen oder zu zweien vereinigt sind, spricht man von Mono- oder Diplokokken. Sind sie zu Ketten aneinandergereiht, so bezeichnet man sie als Streptokokken; haben sie die Neigung, sich zu Häufchen oder traubenförmigen Konglomeraten zu vereinigen, so nennt man sie Staphylokokken.
2. Bazillen = Stäbchen. Manche Stäbchen haben die Neigung, zu längeren Fäden oder Scheinfäden auszuwachsen. Als Leptothrixfäden werden lange fadenförmige Stäbchen bezeichnet, die sich oft im Zahnbelag und in Tonsillarpfropfen, manchmal auch im Sputum bei putrider Bronchitis vorfinden, sie färben sich mit Jodjodkaliumlösung meistens schön violett und sind nicht mehr zu den einfachen Spaltpilzen zu rechnen.
3. Spirillen = Schraubenformen. — Kurze gekrümmte Bazillen, welche als unvollkommene Schraubenformen oder als Bruchstücke davon aufgefasst werden müssen, bezeichnet man als Vibrionen. (Wohl zu unterscheiden von den oben beschriebenen echten Schraubenformen, den Spirochäten.)

Manche Bakterienarten zeichnen sich durch lebhafte Eigenbewegung aus, diese wird durch Geisselfäden bedingt, welche bei den betreffenden Arten in einem oder vielen Exemplaren in charakteristischer Zahl und Anordnung vorhanden sind. — Zur Untersuchung der Beweglichkeit und der Art der Zusammenlagerung in den Kulturen bedient man sich der Beobachtung im „hängenden Tropfen“: Man umgibt den Hohlraum eines hohlen Objektträgers mit etwas Vaseline und drückt darauf, mit der Präparatseite nach abwärts, ein Deckglas, auf dessen Mitte man mit der Platinöse ein kleines Tröpfchen der zu untersuchenden Kultur aufgetragen

hatte. Bisweilen ist es nötig, einen Tropfen 0,7%iger Kochsalzlösung, Bouillon oder Peptonlösung hinzuzufügen (1 Teil Wittes Pepton, $\frac{1}{2}$ Teil Kochsalz: 100 Teile Wasser, gekocht).

Zur klinisch-diagnostischen Untersuchung des Eiters, Blutes, Sputums, sowie vieler anderer Substanzen auf Mikroorganismen bedient man sich meistens der Färbung des Trockenpräparates und der Züchtungsmethoden ¹⁾.

Herstellung des Trockenpräparates.

Man bringt ein kleines Tropfchen oder Partikelchen der zu untersuchenden Masse (Eiter, Sputum etc.) auf einen sorgfältig gereinigten Objektträger und verteilt es mit der Platinnadel so fein als möglich. Wo es weniger darauf ankommt, die Lagerung der Bakterienverbände zueinander zu studieren, kann man auch die zu untersuchende Masse auf einen Objektträger bringen, einen zweiten Objektträger vorsichtig andrücken und die beiden wieder auseinanderziehen, bis die Schicht ganz gleichmassig verteilt ist. Hierauf lässt man die Präparate vollständig lufttrocknen werden und zieht den Objektträger, mit der Präparatseite nach unten, dreimal massig rasch durch die Flamme einer Spirituslampe oder eines Bunsenbrenners. Will man schonender fixieren, so taucht man die auf dem Objektträger getrockneten Präparate drei Minuten in wasserfreien Methylalkohol oder in eine Mischung von gleichen Teilen Alkohol und Äther; dies gilt besonders von Malaria-plasmodien, Spirochaeta pallida und für intrazellulär liegende Bakterien.

Färbung des Trockenpräparates.

Man teilt nach P. Ehrlich die Farbstoffe ein in:

1. saure Farbstoffe, nämlich solche, bei denen das färbende Prinzip eine organische Säure, z. B. die Phthalsäure darstellt; unter diesen sauren Farbstoffen sind als die gebräuchlichsten zu nennen: Eosin, Pikrinsäure und Säurefuchsin. Sie werden besonders zu Färbungen der roten Blutkörperchen verwendet

2. basische Farbstoffe, bei denen das färbende Prinzip von einer organischen Base, z. B. dem Anilin, gebildet wird. Von diesen werden am meisten gebraucht: Fuchsin (= salzsaures Rosanilin), Methyleneblau, Methylviolett, Gentianaviolett, Vesuvin (Bismarckbraun) und Malachitgrün ²⁾. Die basischen Farbstoffe haben die Eigenschaft,

¹⁾ Die Herstellung und Färbung von Schnittpräparaten und ebenso die Züchtungsmethoden konnten, als zu weit führend, nicht mit aufgenommen werden. Bezüglich dieser sei auf folgende Lehrbücher verwiesen: Flügge, Mikroorganismen und Grundriss der Hygien. Untersuchungsmethoden; Abel, Taschenbuch für den bakteriologischen Praktiker; Lehmann-Neumann, Bakteriologische Diagnostik. — Kolle-Wassermann, Handbuch der pathogenen Mikroorganismen. — Kolle-Hetsch, Experimentelle Bakteriologie und Infektionskrankheiten mit besonderer Berücksichtigung der Infektionskrankheiten. Heim. Lehrbuch der Bakteriologie 1918.

²⁾ Diese Farbstoffe können bezogen werden von Schwalm, München, Sonnenstrasse. Dr. G. Grüber u. Co in Leipzig, Liebigstrasse 16 und anderen.

die Zellkerne intensiv zu färben und ausserdem die meisten Mikroorganismen zu tingieren. Von diesen Farbstoffen halt man sich eine konzentrierte alkoholische Lösung vorrätig. Man stellt sich diese Lösung her, indem man in ein Fläschchen mit Alkohol eine überschüssige Menge des trockenen Farbstoffes hereinbringt, gut durchschüttelt und nach einem Tage filtriert. Von Bismarckbraun verwendet man besser eine heissgesättigte Lösung in wässrigem Glycerin.

Zum Gebrauche werden diese Stammlösungen verdünnt, und zwar 20 ccm auf 80 ccm Wasser. Diese Lösungen hält man am besten in Pipetten-Gläsern vorrätig; sie sind längere Zeit haltbar. Zur Färbung tropft man reichlich Farbflüssigkeit auf das mit der Pinzette gehaltene Präparat, das man zweckmässig leicht über der Flamme erwärmt. Die Färbung ist so längstens in einer Minute vollendet. Das Methylenblau hat vor anderen Farben den Vorzug, dass es nicht überfärbt und keine Niederschläge macht; es ist deshalb besonders zu empfehlen bei eiweisshaltigen Präparaten.

Wenn das Präparat genügend gefärbt ist, wird es mit Wasser sorgfältig abgespült, solange dies noch etwas von dem Farbstoff aufnimmt; hierauf wird der Objektträger durch Erwärmen hoch über der Flamme vollständig getrocknet (Präparate mit festanhaftender Schicht können vorher zwischen Filtrierpapier abgepresst werden).

Bei der mikroskopischen Untersuchung der so vorbereiteten gefärbten Präparate gilt es als Grundsatz, die Diaphragmen aus dem Objektisch vollständig zu entfernen und, wenn möglich, den Abbeschen Beleuchtungsapparat, gleichfalls ohne Blenden, anzuwenden; es werden dadurch die Konturen des Präparates ausgelöscht und die gefärbten Gegenstände, z. B. die Bakterien, treten desto deutlicher hervor. Bei der mikroskopischen Untersuchung ungefärbter Präparate dagegen, wo es sich darum handelt, möglichst feine Konturen wahrzunehmen, d. h. das Strukturbild zu erkennen, müssen möglichst enge, dem jeweiligen Objektiv entsprechende Diaphragmen in den Objektisch eingeschaltet werden. — Bei der mikroskopischen Untersuchung auf Bakterien verwendet man möglichst starke Objektivsysteme, am besten homogene Öl-Immersion. Zum Gebrauche der letzteren bringt man einen kleinen Tropfen des dem Mikroskop beigegebenen Öls (meist Zedernöl, dessen Brechungsindex dem des Glases am nächsten steht) auf das zu untersuchende Präparat, taucht dann das Objektivsystem in den Tropfen ein und stellt durch Anwendung der Mikrometerschraube ein. Nach dem Gebrauch muss sowohl

das Objektivsystem als auch das Präparat durch feines Fließpapier unter Zuhilfenahme von Xylol vom anhaftenden Öl gereinigt werden.

Ausser dem oben bezeichneten Färbeverfahren, mit welchem die meisten Bakterien tingiert werden können, kommen zu besonderen Zwecken noch die folgenden in Anwendung:

Färbung mit Löfflerschem Methylenblau. Man färbt die Deckglaspräparate etwa 5 Minuten in folgender Lösung: 30 ccm konz. alkoholische Lösung von Methylenblau, 100 ccm 0,01%ige Kalilauge. Danach behandelt man die Präparate entweder, wie oben, mit Wasser, oder man entfärbt noch mit Alkohol, dem man einige Tropfen dünner Essigsäure zugesetzt hat.

Anilinwasser-Gentianaviolett- oder -Fuchsinlösung: 4 ccm Anilin werden mit 100 ccm dest. Wasser in einem Kölbchen kräftig geschüttelt und filtriert. Zu 10 ccm dieses Filtrats bringt man 20 Tropfen konz. alkohol. Gentianaviolett- oder Fuchsinlösung.

Ziehlsche Lösung: 100 ccm 5%ige Karbollösung, 10 ccm Alkohol, 1 g Fuchsin. Diese Lösung ist sehr haltbar und besonders auch in Verdünnung auf $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{10}$ für feinere Färbungen brauchbar.

Sehr empfehlenswert und in vielen Fällen für die Diagnose unumgänglich nötig, besonders bei Bakteriengemischen, Rachenabstrichen, Eiteruntersuchungen etc., ist die Doppelfärbung nach der Gramschen Methode mit Kontrastfärbung durch Fuchsin. Man stellt die Lösung in der Weise her, dass man in einem Reagensglas eine gute Kuppe Anilinöl mit 15—20 ccm destillierten Wassers gründlich schüttelt, in ein zweites Reagensglas filtriert und eine kleine Messerspitze Gentianaviolett zusetzt. Nach mehrmaligem Umschütteln ist die Lösung gebrauchsfertig, sie erlangt nach einem Tage ihre grösste Farbekraft und hält sich, gut verschlossen 2—4 Wochen. Viel haltbarer und ebenso brauchbar ist Karbolgentianaviolett (konz. alkoholische Gentianaviolettlösung 10 Teile, $2\frac{1}{2}$ %ige Phenollösung 90 Teile).

Mit dieser Lösung färbt man 1—2 Minuten, giesst sie ab, bringt auf das Präparat Lugolsche Lösung (Jod 1,0, Jod-Kali 2,0, Aq. dest. 300,0), giesst wieder ab und spült in absolutem oder auch 96%igem Alkohol, bis die blaue Farbe verschwunden ist. Dann färbt man 1 Minute mit wässriger Fuchsinlösung nach, spült gut ab und trocknet. Die sogenannten Grampositiven Bakterien sind dann intensiv schwarzblau, die anderen rot gefärbt. Grampositiv sind u. a. Staphylococcus und Streptococcus pyogenes, Pneumococcus, Milzbrandbazillus, Diphtheriebazillus. Gramnegativ: Gonococcus, Meningococcus, alle Bazillen der Typhusgruppe, Friedländerbazillus, Influenza-, Keuchhusten- und Cholera-bazillus.

Für die Färbung der Bakterien im Eiter und in Exsudaten empfiehlt sich auch das Verfahren von Jenner-May, das bei der Färbung des Bluttrockenpräparates, S. 117, Erwähnung fand. Es färben sich dabei die Bakterien und die Zellkerne blau, die roten Blutkörperchen und die Körnelungen der Leukozyten rot. Präparate, welche nach der Jenner-Mayschen Methode gefärbt werden sollen, dürfen vorher nicht durch Erhitzen fixiert werden. — Auch die auf S. 117 angegebene Färbungsmethode von Giemsa ist für manche Mikroorganismen empfehlenswert.

Färbung der Tuberkelbazillen nach Ehrlich.

Man breitet das zu untersuchende Sputum auf einer dunklen Unterlage, etwa einem schwarzen Teller, oder einer auf schwarzem Papier liegenden Glasschale aus und sucht darin nach kleinen rein eitrigem Klümpchen, von denen man annehmen kann, dass sie aus der Lunge stammen. Diese Eiterklümpchen werden mit der Pinzette herausgenommen und zwischen zwei gereinigten Objektträgern (oder Deckgläschen) zerdrückt und durch Auseinanderziehen zu einer gleichmässig dünnen Schicht ausgebreitet. Hierauf lässt man das Präparat vollständig lufttrocken werden, erfasst es sodann mit der Pinzette und zieht es dreimal mässig schnell durch die Flamme. Das so vorbereitete Präparat wird in ein Töpfchen mit Ziehlscher Lösung eingelegt. Statt der Ziehlschen Lösung kann auch Anilinwasserfuchsinlösung verwendet werden (S. 238). Man erwärmt das Töpfchen über einem Drahtnetz über einer Flamme oder auf einem Wasserbad, bis Dämpfe sich entwickeln; zweckmässig kann man auch die Ziehlsche Farblösung zuerst im Reagensrohr erhitzen. In der Wärme färben sich die Präparate bereits nach 5 Minuten genügend. Man nimmt hierauf die Präparate heraus, entfärbt sie einige Sekunden in salzsaurem Alkohol (100 ccm 70%igen Alkohol + 20 Tropfen (= 1 ccm) konzentrierter Salzsäure), dann $\frac{1}{2}$ Minute in reinem Alkohol und spült sie sofort gründlich mit Wasser wieder ab; wenn das Präparat noch stärkere Rotfärbung zeigt, so muss diese Prozedur noch einmal oder zweimal wiederholt werden, bis es eben noch schwach rot gefärbt ist. Es entfärben sich durch die Einwirkung der Säure alle Bakterien mit Ausnahme der Tuberkelbazillen, Pseudotuberkelbazillen, Smegma- und Leprabazillen. Das Präparat wird nun durch einen Tropfen verdünnter, wässriger Lösung von Malachitgrün (oder Methylenblau) nachgefärbt, abermals mit Wasser gründlich abgespült, hoch über der Flamme getrocknet und in Zedernöl oder Kanadabalsam eingelegt. Man kann auch die Entfärbung durch Säure und die Nachfärbung in einen Akt zusammenziehen, indem man nach Färbung mit Karbolfuchsin die Präparate für 3—5 Minuten einlegt in die Fränkel-Gabetttsche Lösung: 100 Teile 25%iger Schwefelsäure, 1—2 Teile Methylenblau. — Zuverlässiger erscheint es jedoch, die Säurebehandlung und Nachfärbung getrennt vorzunehmen.

Bei diesem Färbungsverfahren sind alsdann die Tuberkelbazillen allein rot gefärbt, alles andere grün oder blau; die Tuberkelbazillen zeigen oft helle Lücken und erscheinen zu

einer Reihe von Körnchen zerfallen. Sie können bei einer Vergrößerung von 350 schon erkannt werden. Zu genaueren Untersuchungen ist die Ölimmersion unentbehrlich. — Neuerdings hat sich die Beobachtung der nach der Ziehlschen Methode gefärbten Präparate bei Dunkelfeldbeleuchtung als überlegen gegenüber derjenigen im Hellfeld erwiesen. Die Auffindung der Tuberkelbazillen ist im Dunkelfeld wesentlich erleichtert.

Falls im Sputum so wenig zahlreiche Bazillen vorhanden sind, dass die angeführte Methode den Nachweis nicht gestattet, so führt nicht selten folgendes Verfahren nach Uhlenhuth noch zum Ziel. Ein Teil Sputum wird mit zwei Teilen Antiformin¹⁾ (einer Mischung von Liquor natrii hypochlorici und Liquor natr. caustici) versetzt, gut durchgeschüttelt und 20 Minuten stehen gelassen. Die homogenisierte Flüssigkeit versetzt man zu gleichen Teilen mit Alkohol (Brennspiritus) und zentrifugiert. Das Sediment wird auf dem Objektträger ausgestrichen, fixiert und gefarbt. Die Tuberkelbazillen sind im Sediment lebend erhalten, die anderen Bakterien abgetötet und aufgelöst.

Bei der Untersuchung des Harnsediments auf Tuberkelbazillen haftet das Präparat oft schlecht auf dem Deckglas (resp. Objektträger); man setzt dann ein wenig Hühnereiweiss zu.

Führt die Färbung auf Tuberkelbazillen nicht zum Ziel, so kann man mit dem verdächtigen Material Meerschweinchen unter die Haut impfen; falls Tuberkelbazillen vorhanden sind, so geht das Tier nach 4—6 Wochen zugrunde und man findet Anschwellung und Verkäsung der benachbarten Lymphdrüsen.

Bakteriologische Blutuntersuchung.

Bei vielen Infektionskrankheiten, besonders bei Sepsis, Typhus, Pneumonie u. a. ist der Nachweis der Erreger im Blute ungemein wichtig und ohne grossen Apparat auszuführen. In einfachster Weise geschieht das, indem man 2 Agar- und 2 Traubenzuckeragarröhrchen flüssig macht und auf ca. 45° abkühlt und ebenso 3 Röhrchen mit Bouillon, welche 1% Traubenzucker und, zur Verhütung der Gerinnung, 10% Witte-Pepton enthält, bereit stellt. Man sticht nach Reinigung der Haut (nur mit Äther und Alkohol) die Kanüle einer 10 oder 20 ccm haltenden sterilisierten Spritze (Glas- oder Rekordspritze) in eine gestaute Vene der Armbeuge ein, saugt die Spritze voll und lässt in jedes Bouillonröhrchen 1—2 ccm Blut fallen, die man sofort gut durchschüttelt. Den Rest verteilt man gleichmässig auf die Agarrohrrchen, mischt schnell durch Drehen und Schwenken und giesst dann die Rohrrchen in sterile Petrischalen aus. Nach einigen Minuten ist der Agar erstarrt. Die Schalen mit Traubenzuckeragar bebrutet man anaerob. Nun stellt man die Schalen umgekehrt, Schicht nach oben, in den Brutschrank und beobachtet nach 24 und 48 Stunden. Maassgebend sind nur die Kolonien, die im Innern der Agarschicht wachsen; auf der Oberfläche siedeln sich leicht Verunreinigungen an.

Da das Blut eine gewisse hemmende Einwirkung auf das Bakterienwachstum ausübt, so ist es manchmal, z. B. bei der Untersuchung auf

¹⁾ Zu beziehen von Oskar Kühn, Berlin C 25, Dirksenstr. 20.

Typhus, zweckmassig, zur Kultivierung grössere Kolben zu verwenden, welche mit 2—300 ccm Bouillon gefüllt sind, und in diese 2—3 ccm Blut einzutragen.

Die steril gebliebenen Blutplatten lassen sich einige Zeit aufheben, und bilden einen trefflichen Nährboden für schwer wachsende Bakterien, z. B. Meningokokken, Gonokokken, Pneumokokken und Influenzabazillen, ausserdem zur Differenzierung der verschiedenen Streptokokkenarten.

Zusammenstellung der wichtigsten pathogenen Mikroorganismen und Infektionskrankheiten.

Staphylococcus pyogenes aureus (Fig. 74). Runder Coccus, kleiner als der Streptococcus, ordnet sich zu traubenförmigen Häufchen an. Gedeiht bei Zimmertemperatur auf Gelatine, indem er sie verflüssigt, ausserdem noch auf manchen anderen Nährboden; die Staphylokokkenkulturen sind gekennzeichnet durch einen runden farblosen Hof um jede Kolonie und ihr üppiges Wachstum. Die Kulturen des *Staphylococcus aureus* bilden einen goldgelben Farbstoff. Der *Staphylococcus* färbt sich mit allen Anilinfarben und nach Gram. Er findet sich weit verbreitet in unserer Umgebung und kommt auch fast regelmässig auf der menschlichen Haut vor. Hautpusteln enthalten ihn daher gewöhnlich. Der *Staphylococcus* ist der häufigste Eitererreger, findet sich in Abszessen, Panaritien, Phlegmonen, bei Gelenkeiterungen, seltener bei eitrigen Entzündungen seröser Haute. Bei Pyämie kann er in grosser Verbreitung vorkommen, auch im Blute nachweisbar werden; er wird bisweilen bei Endokarditis in den Auflagerungen der Klappen, ziemlich regelmässig im Knochenmark bei akuter Osteomyelitis gefunden. Auch bei Otitis media, bei akuten oder chronischen Katarrhen der Bronchien und bei Pyelitis zeigt er sich oft in den Sekreten. Schliesslich kommt er häufig bei anderen Infektionskrankheiten als Sekundärinfektion vor, z. B. bei Eiterungen im Gefolge des Typhus oder im Inhalt der Variolapusteln sowie bei Grippe.

Ausser dem *Staphylococcus aureus* kommen noch andere Bakterien im Eiter vor, z. B. der *Staphylococcus pyogenes albus*, der sich von dem *Aureus* nur durch den Mangel an Farbstoffbildung unterscheidet; der *Staphylococcus pyogenes citreus*, welcher Gelatine nicht verflüssigt, u. a. m. Die pathogenen Staphylokokken unterscheiden sich von den sehr zahlreichen nicht pathogenen dadurch, dass ihre Kulturen Blutkörperchen lösen und die Leukozyten schädigen; sie bilden also ein Hamolysin und Leukozidin.

Streptokokken. Der *Streptococcus pyogenes* (Fig. 75) stellt runde Kokken dar, die sich zu Ketten aneinanderreihen. Im Eiter, im Blute bei Septikämie, im Mandelbelag bei Angina, überhaupt in pathologischen Flüssigkeiten und Geweben findet er sich oft nur zu Diplokokken und ganz kurzen Ketten angeordnet; in Bouillonkulturen wächst er dagegen meist zu längeren Ketten von 6—8 Gliedern aus. Er wächst bei Zimmertemperatur auf allen Nährmedien, auf Gelatine, ohne sie zu verflüssigen, in Form kleiner durchscheinender Punktchen; verliert in Kulturen oft rasch seine Virulenz. Färbt sich leicht mit allen basischen Anilinfarben,

Fig. 74.



Staphylococcus pyogenes aureus.
Reinkultur.

auch nach Gram. Streptokokken sind auf Bouillon abzuimpfen, wo sie nach 12 Stunden (im hängenden Tropfen) an ihrer Kettenbildung erkannt werden.

Der *Streptococcus pyogenes* findet sich bei vielen Eiterungen und Phlegmonen, bei vielen Formen von Angina, z. B. der *A. lacunaris acuta* und *phlegmonosa*, ferner häufig bei Endokarditis, Puerperalfieber und Septikämie, bei Pleuritis, besonders bei Empyem. Er kommt auch als Sekundärinfektion z. B. bei Grippe, ferner bei vielen Fällen von Diphtherie neben dem Diphtheriebazillus vor und wird fast regelmässig bei allen entzündlichen und eitrigen Komplikationen gefunden, welche sich im Verlauf der Scarlatina einstellen, vor allem bei der Scharlachangina. Jedoch sind nicht genügend Anhaltspunkte für die von manchen Autoren aufgestellte Lehre vorhanden, nach welcher der Erreger der Scarlatina selbst unter den Streptokokken zu suchen sei. Die durch Streptokokken erzeugten Prozesse verlaufen oft besonders schwer und bösartig. Ausserdem findet er sich regelmässig bei

Streptococcus pyogenes.
Abszesseiter.

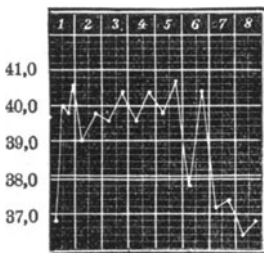
Erysipel in den am frischesten erkrankten Hautpartien, auch in Eiterungen, die sich an Erysipel anschliessen, dagegen meist nicht im serösen Inhalt der Erysipelblasen.

Bei Erysipelas oder Rotlauf beträgt die Inkubation 1 bis 3 Tage. Beginn meist mit Frost und hohem Temperaturanstieg. Am ersten oder zweiten Krankheitstage zeigt sich die Hautentzündung. Die Temperatur bleibt hoch solange der Entzündungsprozess sich ausbreitet, und sinkt bei Stillstand der Entzündung rasch ab. Bei schubweiser Ausbreitung kommt es zu unregelmässig remittierenden oder intermittierenden Fiebern, die sich oft lange hinziehen. Erysipel des Gesichts geht meist von der Nase aus. Nachkrankheiten: selten Nephritis.

Neben den pathogenen, also virulenten Formen der Streptokokken gibt es auch nichtvirulente Arten, welche in unserer Umgebung weit verbreitet sind und als harmlose Schmarotzer im Rachen, auf den Mandeln, in der Vagina und auf anderen Schleimhäuten gesunder Menschen vorkommen. Diese avirulenten Formen können von den virulenten

Fig. 76.

Temperaturkurve bei
Erysipelas.



nur sehr schwer unterschieden werden, doch bilden sie oft in Bouillonkulturen nur kürzere Ketten von 3—4 Gliedern (*Streptococcus brevis*), während die pathogenen Arten vielfach zu längeren Ketten von 5—8 Gliedern auswachsen (*Str. longus*). Eine sichere Unterscheidung kann jedoch auch dadurch nicht getroffen werden, und selbst eine Überimpfung der Reinkulturen auf Tiere (weisse Mäuse) gibt nicht immer zuverlässigen Bescheid, da manche Kokken,

welche für den Menschen pathogen sind, für Tiere eine geringe Virulenz aufweisen und umgekehrt. In neuerer Zeit hat man in dem Wachstum auf Blutagar ein Mittel gefunden, um die verschiedenen Streptokokkenarten voneinander abzugrenzen (Schottmüller):

1. Die in der Aussenwelt saprophytisch lebenden Streptokokken wachsen sehr zart und verändern die Blutplatte nicht. Sie bilden meist nur kurzgliedrige Ketten und sind im Tierversuch avirulent.

2. Der gewöhnlich bei Eiterungen und den anderen oben genannten Erkrankungen vorkommende *Streptococcus pyogenes* (auch *longus*) bildet ebenso wie der *Staphylococcus* nach 24 Stunden auf der Blutplatte helle, farblose Höfe; er wirkt also hämolytisch (*Str. haemolyticus*).

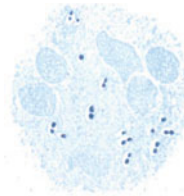
3. Der seltener vorkommende *Streptococcus mitior* oder *viridans* — im allgemeinen nur bei leichteren, chronisch verlaufenden Krankheiten, aber auch bei sehr chronisch verlaufenden und meist tödlich endenden Endokarditis- und Sepsisfällen vorkommend — bildet keine Resorptionshöfe, sondern färbt den Blutfarbstoff schwarz bis grünschwartz. Er besitzt keine oder nur geringe Tierpathogenität.

4. Dieselben Verhältnisse zeigt der *Streptococcus mucosus*, der gelegentlich als Erreger von Pneumonie und Sepsis gefunden wird. Er lässt sich jedoch in der Kultur durch seine mächtige Schleimbildung leicht erkennen, er ist nahe verwandt mit dem *Pneumococcus*, von dem er sich aber durch die Schleimbildung unterscheidet. Im mikroskopischen Bilde sieht man starke Kapseln, die den einzelnen Organismus oder ganze Ketten einhüllen.

5. *Streptococcus putridus*. Morphologisch nicht zu unterscheiden, aber streng anaërob, gasbildend (SH_2) und nicht hämolysierend. Besonders bei septischem Abortus zu finden.

Pneumococcus (A. Fränkel) [Fig. 77]. Bei krupöser Pneumonie findet sich in den infiltrierten Lungenabschnitten, sowie auch im Sputum in der Mehrzahl der Fälle ein zierlicher Coccus, der meist in der Form von Diplokokken auftritt und oft ovoid oder lanzettförmig zugespitzt erscheint. Er ist im Sputum und in der Lunge mit einer Kapsel umkleidet, erscheint aber in Kultur stets ohne Kapsel. Der *Pneumococcus* ist an seiner charakteristischen Form meist leicht zu erkennen, besonders gut bei Färbung mit etwas verdünntem Karbolfuchsin. Er wächst nur bei Bruttemperatur auf Agar-Agar, Blutserum und Bouillon. Die Kulturen sind von sehr kurzer Lebensdauer und verlieren leicht ihre Virulenz. Der A. Fränkelsche Coccus ist für Kaninchen und Mäuse sehr virulent, sehr viel weniger für Meerschweinchen. Er färbt sich mit allen Anilinfarben, auch nach Gram. Zum Nachweis eignet sich am besten die subkutane Impfung auf Mäuse und Kaninchen, die schon nach 24—48 Stunden regelmässig zugrunde gehen, und es lässt sich dann der *Pneumococcus* im Blut dieser Tiere in grosser Menge nachweisen. Derselbe Coccus ist auch im normalen Speichel (*Micrococcus* der Sputumseptikämie), ausserdem bei postpneumonischen Empyemen und manchen Fällen von Meningitis cerebros spinalis, ferner bei Grippe, bei Endokarditis, Otitis media und

Fig. 77.



Pneumococcus (A. Fränkel).
Pneumonisches Sputum.

manchen anderen Eiterungen gefunden worden. Bei schweren Pneumonien kann er nicht selten auch im Blut nachgewiesen werden.

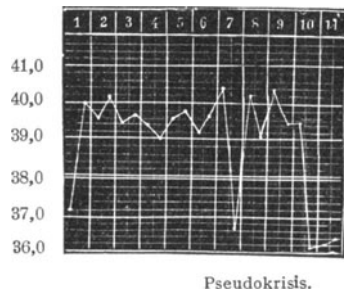
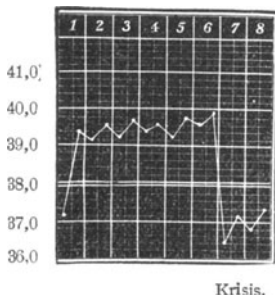
Neuerdings unterscheiden amerikanische Autoren vier verschiedene Typen von Pneumokokken, die nur serologisch, und zwar durch Agglutination und Präzipitation voneinander getrennt werden können. Unter diesen gelingt es nur gegen den Typus II ein wirksames Heilserum darzustellen, das also bei den durch die anderen Typen hervorgerufenen Pneumonien versagt.

Von Friedländer wurde bei krupöser Pneumonie ein Kapselbazillus (kurzes plumpes Stäbchen) beschrieben, der auf Gelatine ohne Verflüssigung in Form eines Nagels schon bei Zimmertemperatur uppig wächst und für Kaninchen pathogen ist. Er findet sich jedoch nur in einem Bruchteil von Pneumoniefällen vor. — Ferner wurde in manchen

Fig. 78.

Fig. 79.

Temperaturkurven bei Pneumonia cruposa.



Fällen von Lungenentzündung, welche durch eine eigentümliche schleimige Beschaffenheit der Schnittfläche ausgezeichnet waren, eine besondere Art von Streptokokken (*Streptococcus mucosus*) gefunden (cf. oben S. 243).

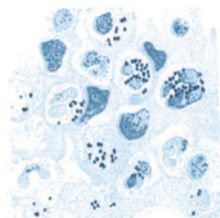
Bei der krupösen Pneumonie (Lungenentzündung) pflegt die Temperatur unter Schüttelfrost steil anzusteigen. Bald stellt sich Seitenstechen und kurzer Husten mit rostfarbenem Sputum ein. Febris continua während der Ausbreitung der pneumonischen Infiltration. Am 7. Tage, bisweilen auch früher oder später, erfolgt der Temperaturabfall meist in Form einer steilen Krisis mit starkem Schweiß und gleichzeitigem Sinken von Puls- und Respirationsfrequenz. Bisweilen geht der Krisis ein oder zwei Tage vorher eine Pseudokrisis voraus, bei welcher jedoch Puls und Atemfrequenz hoch bleibt. Erfolgt der Temperaturabfall langsam innerhalb von einigen Tagen, so spricht man von Lysis. Nachkrankheiten: Pleuritis seröser oder eitriger Art (Empyem).

Der **Meningococcus** (*Diplococcus intracellularis meningitidis* Weichselbaum) [Fig. 80]. Diplokokken in Semmelform, meist in Leukocyten gelagert, mikroskopisch sehr ähnlich dem Gonococcus. Im Aus-

strichpräparat leicht mit allen Anilinfarben färbbar. Färbung nach Gram negativ. Wächst nur bei Bruttemperatur, am besten auf solchen Nährböden, welche menschliches Serum enthalten, z. B. Blutagar, Plazenta-, Aszitesagar. Die Kulturen gehen rasch zugrunde. In Reinkulturen liegen die Kokken zu zweien oder zu vierten beisammen. Für Tiere nur sehr wenig pathogen. Der Meningococcus findet sich fast regelmässig im Nasen- resp. Nasenrachensekret der an Genickstarre erkrankten Menschen und ist der Erreger der epidemischen Zerebrospinalmeningitis. Das Blutserum der Erkrankten agglutiniert die Kokken. Von diagnostischer Bedeutung ist sein Nachweis in der durch Lumbalpunktion entleerten trüben oder eitrigen Meningealflüssigkeit (cf. Seite 209). Zur Identifizierung im Lumbalpunktat genügt der Nachweis, dass die Kokken Semmelform zeigen, zum Teil zu Diplokokken angeordnet sind und häufig im Innern der Eiterkörperchen liegen; zum Unterschied von den Pneumokokken dient der Umstand, dass sie sich nach Gram anfärben. Die Meningitis wird zum grossen Teil durch sogenannte Meningokokkenträger verbreitet, d. h. durch gesunde oder nur mit akutem Nasenrachen-Katarrh behaftete Menschen, die in ihrem Nasenrachenraum Meningokokken beherbergen. Zur Identifizierung der Meningokokken im Rachenabstrich oder Nasensekret genügt in verdächtigen Fällen nicht der einfache Nachweis gramnegativer Diplokokken — auch gutartige Formen, wie der *Micrococcus catarrhalis*, geben dasselbe mikroskopische Bild —, sondern der Weichselbaumsche Meningococcus muss durch Agglutination und Blutzuckernährböden identifiziert werden. Ausser der epidemischen Zerebrospinalmeningitis, welche durch den Meningococcus bedingt ist, kommen noch andere Formen eitriger Hirn- und Rückenmarkshautentzündungen vor, welche durch den Pneumococcus Frankel, seltener auch durch andere Infektionserreger, z. B. Typhusbazillen erzeugt werden.

Bei der epidemischen Genickstarre (*Meningitis cerebrospinalis epidemica*) beträgt die Inkubationsdauer 1 bis 4 Tage. Beginn meist plötzlich unter steil ansteigender Temperatur. Schwerer Kopfschmerz, Erbrechen, Steifigkeit des Nackens und der Wirbelsäule, Kernigsches Zeichen, d. h. Hochziehen der Knie beim Aufsitzen, Benommenheit, oft ausgedehnter Herpes facialis. Leib kahnförmig eingezogen. Zahneknirschen. Fieberverlauf unregelmässig, oft über mehrere Wochen sich hinziehend. Bei ganz schweren Fällen bisweilen tödlicher Verlauf innerhalb 1 bis 2 Tage. — Die durch Pneumokokken verursachte eitrig-meningitische Entzündung geht häufig von eitrigen Entzündungen des Mittelohrs oder der Nebenhöhlen der Nase oder von Pneumonien aus; die Symptome sind dieselben wie bei der *M. epidemica*. Die tuberkulöse Meningitis zeichnet sich durch schleichenden Beginn und Verlauf, durch die Häufigkeit von Pupillenveränderungen und Augenmuskelparesen, sowie durch das Vorkommen von Tuberkeln im Augenhintergrund aus; im Lumbalpunktat Lymphozyten und Tuberkelbazillen nachweisbar.

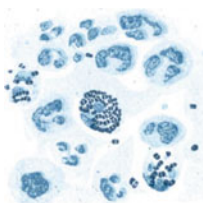
Fig. 80.



Meningococcus intracellulalis. Eiter aus dem Meningealsack.

Gonococcus (Neisser) [Fig. 81]. Kokken, die meist zu Diplokokken angeordnet sind, ihre Berührungsflächen sind abgeplattet, so dass sie „Semmelform“ darbieten; sie finden sich sehr oft in dichten Häufchen im Innern der Leukozyten, das ganze Protoplasma erfüllend und nur den Kern frei lassend; die Züchtung gelingt am besten, wenn man ganz frisch aus der Urethra auf warme Nährboden verimpft, und zwar empfiehlt es sich, menschliches Blutserum oder Aszitesagar zu verwenden. Die Gonokokken färben sich im Trockenpräparat mit allen Anilinfarben, am besten mit konzentrierter wässriger Methylenblaulösung, dagegen nicht nach Gram.

Fig. 81.



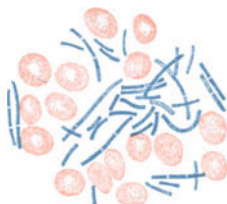
Gonococcus. Trippereiter.

Sie finden sich konstant im Trippereiter, selten bei gonorrhöischer Konjunktivitis, Endokarditis, Gelenkerkrankung, ferner bei den auf Gonorrhö beruhenden Entzündungen der männlichen und weiblichen Geschlechtsorgane, wie Epididymitis, Parametritis, Pyosalpinx usw. Ihr Nachweis hat grosse diagnostische Bedeutung. — Inkubationszeit der Gonorrhöe 2 bis 3 Tage.

Zur Färbung der Gonokokken verstreicht man einen Tropfen gonorrhöischen Eiters auf dem Deckglas oder Objektträger, trocknet über der Flamme und färbt mit konzentrierter wässriger Methylenblaulösung oder besser nach der Methode von Jenner-May (s. S. 117). Nach etwa fünf Minuten spült man mit Wasser sorgfältig ab, trocknet und legt in Kanadabalsam ein. Man erkennt die Gonokokken sowohl an ihrer bohnenförmigen Gestalt, als auch daran, dass sie zu Häufchen zusammenliegen und häufig in Leukozyten eingelagert sind. Ausserdem sind die Gonokokken von anderen im Harnröhreneiter bisweilen vorkommenden Kokken dadurch zu unterscheiden, dass sie bei der Färbung nach Gram entfärbt werden.

Milzbrandbazillen (Fig. 82), dicke grosse Stäbchen; im Trockenpräparat erscheinen ihre Enden scharf winklig abgesetzt, häufig sogar konkav, so dass zwischen zwei Gliedern, wo sie aneinander stossen, eine ovale Lichtung entsteht. Sie finden sich im Gewebssaft und im Blut des Milzbrandkarbunkels, sowie bei Allgemeininfektion in der Lumbalflüssigkeit. Sie wachsen auf Gelatine schon bei Zimmertemperatur, indem sie diese verflüssigen, und auf den meisten anderen Nährboden; sie bilden unter gewissen Bedingungen, jedoch nicht im lebenden Tierkörper, Sporen. Milzbrandbazillen färben sich mit allen basischen Anilinfarben und auch mit der Gramschen Methode. Weisse Mäuse sind für Milzbrand sehr empfänglich und gehen

Fig. 82.



Milzbrandbazillen. Blut.

im Blute, besonders aber in Leber und Milz, finden sich alsdann grosse Mengen von Stäbchen. Auch Rinder, Schafe, Schweine, Kaninchen, Meerschweinchen, Mäuse erkranken am Milzbrand.

Der Milzbrand wird meist vom Tier auf den Menschen über-

tragen, und zwar durch den Stich von Insekten, die sich auf milzbrandkranken Tieren oder deren Kadavern mit Milzbrandbazillen beladen hatten, ferner durch Beschäftigung mit den Fellen, Borsten und Haaren milzbrandkranker Tiere, mit infizierten Haderlumpen, durch Inhalation milzbrandbazillenhaltigen Staubes (Milzbrandpneumonie), seltener durch den Genuss von infiziertem Fleisch (Darmmilzbrand). Bei der Infektion der Haut bildet sich der Milzbrandkarbunkel, eine dunkelblaurote derbe Anschwellung und Infiltration mit Bläschen, Lymphangitis, Fieber und grosser Hinfälligkeit.

Typhusbazillen (Eberth-Gaffky) [Fig. 83]. Kurze Stäbchen mit abgerundeten Ecken, $\frac{1}{3}$ so lang als ein rotes Blutkörperchen; sie zeichnen sich durch ungemein lebhaftes Eigenbewegen aus, da sie mit einer grossen Zahl von Geisselfäden ausgerüstet sind. Sie wachsen bei Zimmertemperatur auf Gelatine, ohne sie zu verflüssigen, ausserdem noch auf Agar-Agar, Blutserum, Bouillon und Kartoffeln. Besonders die Kartoffelkultur, welche ein für das blosse Auge fast unsichtbares Häutchen darstellt, ist für den Typhusbazillus bezeichnend. Die Typhusbazillen gedeihen auch in Milch und halten sich längere Zeit in Wasser. Sie färben sich mit den gewöhnlichen Anilinfarben, auch mit Löfflers Methylenblau und Ziehls Karbolfuchsin. Sie finden sich in allen Fällen von Abdominaltyphus, und zwar in Darm, Milz, Galle, Mundhöhle, in den Roseolaflecken, häufig im Harn und während der ersten beiden Krankheits-

wochen fast konstant im Blut. Zum Nachweis der Typhusbazillen im Blut bringt man je 1—2 ccm des der Armvene entnommenen Blutes in Bouillon oder besser in ein Röhrchen mit steriler Ochsen-galle, da die Typhusbazillen besonders gut in Galle gedeihen. Die Galleröhrchen sind vorrätig bei Merck-Darmstadt. — Nach 24stündigem Aufenthalt im Brutschrank mischt man die Bouillon- oder Gallenkulturen mit Agar und giesst sie in Platten aus. Die Kolonien, die das Blut in ihrer Umgebung schwarz bis schwarzgrün verfärben, werden auf Bouillon abgeimpft, in der die Bakterien nach 12—24 Stunden lebhaftes Beweglichkeit erkennen lassen. Ein gefärbtes Trockenpräparat zeigt an, dass man Gram-negative Stäbchen vor sich hat. Weiter verimpft man auf den gleich zu erwähnenden Drigalski-Agar, auf welchem Typhus blau wächst und auf den sehr leicht herzustellenden Neutralrot-Traubenzucker-Agar: 1000 ccm Wasser, 10 g Liebigs Fleischextrakt, 5 g Kochsalz, 20 g Pepton, 5 g Agar werden zwei Stunden gekocht, auf Lackmus neutralisiert, filtriert und zu 1 l aufgefüllt. Dann 10 ccm einer konzentrierten wässrigen Lösung von Neutralrot-Grübler und 15 g Traubenzucker zugesetzt, in Reagensgläschen gefüllt und sterilisiert. Die Röhrchen werden mittels tiefen Stiches geimpft. Bact. coli färbt nach 24 Stunden den Agar gelb unter starker Fluoreszenz und entwickelt unter Gärung des Traubenzuckers reichlich Kohlensäurebläschen, während Typhus den Nährboden unverändert lässt. Als Schlussstein der Diagnose stellt man noch mit der Bouillonkultur die Agglutinationsprobe an.

Fig. 83.



Typhusbazillen. Reinkultur.

Die Typhusbazillen sind häufig, aber durchaus nicht in jedem Fall von Typhus im Stuhlgang nachweisbar. Sie werden im Dickdarm oft von anderen Bakterien überwuchert und vernichtet. Da sich auch im Kote von Gesunden bzw. Nicht-Typhus-Kranken fast regelmässig Stäbchen finden, welche den Typhusbazillen ähnlich sind (Kolibazillen), so kann der Nachweis der Typhusbazillen im Stuhl nicht durch Färbung und mikroskopische Untersuchung, sondern nur durch Kulturverfahren auf besonderen Nährböden erbracht werden. Zur ersten Züchtung aus dem Stuhl eignet sich der Malachitgrünagar, da auf ihm andere Bakterien fast gar nicht, Bakterien der Koligruppe schlechter, Typhusbazillen aber sehr gut wachsen. Über seine Herstellung siehe die bakteriologischen Lehrbücher. Da sich in neuerer Zeit häufig erweisen liess, dass Abdominaltyphus durch sogenannte Typhusbazillenträger, d. h. gesunde Menschen, die in ihrer Gallenblase und ihrem Darm, sowie in der Mundröhrenhöhle Typhusbazillen beherbergen, übertragen wurde, gewinnt die Züchtung des Typhusbazillus aus dem Stuhl eine ganz besondere Bedeutung. Die Typhusbazillen unterscheiden sich von den Kolibazillen dadurch, dass sie in Bouillonkulturen kein Indol, in zuckerhaltigen Nährmedien kein Gas bilden, in Milch keine Gerinnung erzeugen, und dass sie auf Lackmus-Milchzucker-Agar nach Drigalski blaue, nicht rote Kolonien bilden. Man kann den Drigalski-Conradischen Lackmus-Milchzucker-Agar fertig von Grübler (Leipzig) beziehen oder ihn selbst nach folgendem Verfahren herstellen: $\frac{1}{2}$ kg gehacktes Rindfleisch, 30 g Agar, 10 g Pepton, 10 g Nutrose, 5 g Kochsalz werden mit 1 l Wasser bis zur Lösung des Agars gekocht (2—3 Stunden), gegen Lackmus mit 10%iger Sodalösung neutralisiert und filtriert. Sodann Zusatz von 15 g Milchzucker, 130 ccm Lackmüstinktur von Kahlbaum und 10 ccm einer Lösung von Kristallviolett Höchst B (0,1 : 100 aq.). Weiterer Zusatz von Sodalösung bis der Nährboden rot und der Schaum beim Schütteln blau ist. Wird der Nährboden zu blau, so setzt man einige Tropfen verdünnter H_2SO_4 zu. Auf diesen Nährboden, der in grossen Petrischalen ausgegossen wird, verreibt man mit einem abgeboenen Glasstabchen eine Öse des flüssigen eventuell mit Kochsalzlosung flüssig gemachten Stuhles, und zwar so, dass man 2—3 Platten nacheinander bestreicht, so dass man auf der letzteren sicher isolierte Kulturen bekommt. — *Bact. coli* wächst rötlich, weil er aus dem Milchzucker Säure bildet, während die Typhus- und Paratyphusbazillen zarte und bläuliche Kulturen bilden. Diese verdächtigen Kulturen werden mikroskopisch untersucht und auf Neutralrotagar abgestochen. Erfüllen sie dabei die Bedingungen, die an Typhusbazillen gestellt werden, so ist die Diagnose so gut wie sicher. Doch wird man sie, wenn möglich, noch durch die Agglutination bestätigen.

Die sicherste Unterscheidung wird geliefert durch die Grubersche Agglutination. Auf diese gründet sich die für die Diagnose des Typhus wichtige Gruber-Widalsche Reaktion: Diese besteht darin, dass das Blut oder Blutserum von Typhuskranken auf Reinkulturen von Typhusbazillen einen spezifischen Einfluss ausübt, indem die Bazillen dadurch zu Häufchen zusammengebacken (agglutiniert) und ihrer Beweglichkeit beraubt werden (siehe S. 230).

Man kann in der Weise vorgehen, dass man dem Patienten etwas Blut entnimmt und von dem daraus abgeschiedenen Blutserum eine Reihe steigender Verdünnungen mit physiologischer Kochsalzlösung herstellt,

z. B. 1 : 12,5; 1 : 25; 1 : 50; 1 : 100; 1 : 200 und weiter. Von jeder dieser Verdünnungen wird mittels einer Platinöse ein Tropfen auf ein Deckglas gebracht und mit einem Tropfen einer Bouillonkultur von Typhusbazillen versetzt und gemischt (wodurch die Serumverdünnung verdoppelt wird). Diese Typhusbazillenkultur muss frisch hergestellt werden und darf nicht älter sein als 10—14 Stunden, und man muss sich davon überzeugen, dass die in ihr enthaltenen Typhusbazillen lebhaft Eigenbewegungen zeigen und im hängenden Tropfen das Bild eines schwirrenden Bienenschwarms darbieten. — Die Deckgläschen mit der Mischung der Serumverdünnung und der Typhuskultur werden mit dem Tropfen nach abwärts auf einen hohl geschliffenen Objektträger gebracht und mit starken Trockensystemen mikroskopisch betrachtet. Bei Anwendung des Blutserums von einem Typhuskranken sieht man, dass sofort oder auch erst nach einigen Stunden die Typhusbazillen unbeweglich geworden und zu Haufchen agglutiniert sind.

Die Reaktion fällt in der ersten und selbst in der zweiten Krankheitswoche des Abdominaltyphus noch nicht immer positiv aus, später aber fast ausnahmslos. Besonders beweisend für die Diagnose Typhus ist es, wenn bei den ersten Untersuchungen die Agglutination nicht oder spät und nur bei geringer Verdünnung (1 : 20) positiv ausfiel, und wenn einige Tage später selbst bei einer Verdünnung von 1 : 100 sofort Agglutination auftritt. Die agglutinierende Eigenschaft des Blutserums bleibt auch nach Ablauf des Typhus in der Rekonvaleszenz und meist noch Monate und Jahre später bestehen. Man kann deshalb die Reaktion auch verwenden, um bei einer lokal ausgebrochenen Epidemie die vermutlichen Bazillenträger ausfindig zu machen. Auf demselben Prinzip beruht das Fickersche Typhusdiagnostikum, das aus einer homogenen Aufschwemmung abgetöteter Typhusbazillen besteht und das mit den Serumverdünnungen im Reagensglas zusammengebracht wird.

Zur praktischen Ausführung der Agglutination empfiehlt sich am meisten die makroskopische Methode mit Blockschälchen; man stellt sich zunächst eine Verdünnung des Krankenserums 1 : 12,5 mit physiologischer Kochsalzlösung her. Dann setzt man eine Reihe von 10 Blockschälchen nebeneinander. In das erste bringt man 1 ccm der genannten Serumverdünnung, in sämtliche folgende 0,5 ccm physiologischer Kochsalzlösung. Dann wird aus dem ersten Schälchen 0,5 ccm der Serumverdünnung in das zweite pipettiert und gut gemischt. Aus dem zweiten sodann wieder 0,5 ccm in das dritte u. s. f. bis zum neunten Schälchen, so dass ansteigende Serumverdünnungen entstehen. Das zehnte Schälchen bleibt frei von Serum und dient als Kontrolle. In jedes der zehn Schälchen kommt 0,5 ccm der Aufschwemmung (in physiolog. Kochsalzlösung) einer 24stündigen Typhusagarkultur. Nach diesem Zusatz hat man dann Serumverdünnungen von 1 : 25 bis 1 : 6 400. Man bringt die Schälchen für zwei Stunden in den Brutschrank und kann danach die eingetretene Agglutination sehr gut makroskopisch (unter Umständen mit der Lupe) erkennen. Da einzelne Typhusstämme bei der Agglutination versagen können, ist die Verwendung mehrerer Stämme ratsam. — Man kann die Schälchen auch bei Zimmertemperatur stehen lassen, liest dann aber das Resultat erst am nächsten Tage ab.

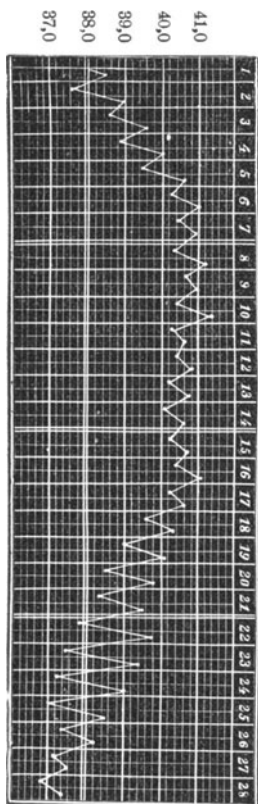
Man verschafft sich das zur Ausführung der Agglutinationsprobe nötige Blutserum in der Weise, dass man nach Einstich in die Fingerkuppe oder in das Ohrfläppchen mehrere Blutstropfen in ein feines (am

besten U-förmig gebogenes) Glasrohrchen ansaugt, oder indem man mittels einer sterilisierten Pravazschen Spritze aus der gestauten Vena cubitalis oder durch einen Schröpfkopf einen oder wenige ccm Blut entnimmt.

Aus dem vom Patienten gewonnenen Blut scheidet sich bald eine kleine Menge von Serum ab, die mit feinen Pipetten abgemessen und zu den Verdünnungen verwandt wird. Das so gewonnene Blut oder dessen genau angegebene Verdünnung kann sorgfältig verpackt einer Untersuchungsstation zugesandt werden, falls der Arzt nicht selbst über die zur Vornahme der Agglutinationsprobe nötigen Hilfsmittel verfügt.

Zur prophylaktischen Impfung gegen Typhus wird dreimal hintereinander in Zwischenräumen von mindestens 8 Tagen zuerst ein halber und dann jedesmal ein ganzer Kubikzentimeter einer Aufschwemmung von Typhusbazillen eingespritzt, welche bei 52° abgetötet worden waren. Der von der Anstalt gebrauchsfertig gelieferte Impfstoff wird zwischen den Schulterblättern oder unterhalb der Schlüsselbeine subkutan injiziert. Am nächsten Tag bisweilen Schwellung und Schmerzhaftigkeit an der Injektionsstelle, Kopfschmerz und leichte (oder auch stärkere) Temperatursteigerung. Durch die Schutzimpfung verliert die Gruber-Widalsche Reaktion an Wert, da auch durch die Impfung das Blut oft recht starke Agglutinationsfähigkeit bekommt, die lange anhalten kann. Auch das Ansteigen des Agglutinationstiters während der Erkrankung ist dann wenig verwertbar, da es auch bei andern fieberhaften Erkrankungen als bei Typhus beobachtet wird.

Fig. 84. Temperaturkurve bei Typhus abdominalis.



Die Inkubationszeit des Abdominaltyphus beträgt 7 bis 21 Tage, Prodromalstadium dauert ungefähr eine Woche, ist ausgezeichnet durch heftigen Kopfschmerz, Störungen des Allgemeinbefindens, und langsam, staffelförmig ansteigendes Fieber; die Temperatur erreicht am 4. bis 7. Tag das Fastigium und bleibt vom Anfang der 2. Woche an als Febris continua continens dauernd erhöht, bei leichteren Fällen bis in die 3., bei schweren bis in die 5. Woche und länger; dann werden die Morgentemperaturen niedriger, während die Abendtemperaturen noch hoch bleiben (Stadium der steilen Kurven), und allmählich (bei leichten Fällen in der 4. Woche) erfolgt die lytisch verlaufende Defervescenz. Bronchitis, Milzschwellung in der zweiten Hälfte der ersten Krankheitswoche, Roseola und Diazoreaktion am 6. bis 9. Krankheitstage. Aufgetriebener Leib, Durchfälle von erbsenbrei-

artiger Beschaffenheit, Apathie, Benommenheit, Delirien, trockene Zunge, kein Herpes, häufig Rückfälle. Die Untersuchung des Blutes ergibt schon vom Beginn der Krankheit an eine charakteristische Verminderung der weissen Blutkörperchen (Leukopenie) auf 2000 bis 5000, meist völliges Fehlen der eosinophilen Leukozyten. Komplikationen: Darmblutungen, Darmperforation, Herzmuskelschwache, Pneumonie.

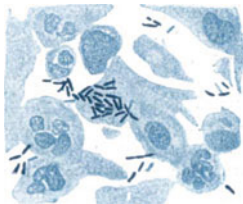
Paratyphusbazillen sind bei typhusähnlichen Erkrankungen, sowie bei Fleisch- und Fischvergiftungen als Krankheitserreger nachgewiesen. Meist zeigen diese Erkrankungen einen ähnlichen aber leichteren Verlauf als wie die durch den eigentlichen Typhusbazillus bedingten, oder aber sie verlaufen unter dem Bild eines akuten fieberhaften Brechdurchfalls. Die Paratyphusbazillen sind in ihrem morphologischen und kulturellen Verhalten den Typhusbazillen sehr ähnlich und zeigen wie diese lebhaft Eigenbewegung, bringen Milch nicht zur Koagulation und bilden kein Indol; dagegen erzeugen sie in traubenzuckerhaltigen Nährböden Gasbildung. Sie sind für Meerschweinchen und Mäuse sehr pathogen. Man unterscheidet zwei Arten von Paratyphusbazillen, von denen der Typus A dem Typhusbazillus näher steht und auf Kartoffeln, wie dieser, in Form eines dünnen Schleiers wächst. Paratyphus A kommt in südlichen Ländern, z. B. um das Mittelmeer häufiger vor, war aber vor dem Krieg in Deutschland sehr selten. In der letzten Zeit wurde er durch Verschleppung aus den besetzten Gebieten auch bei uns ziemlich häufig beobachtet. In Symptomen und Verlauf ist er dem Abdominaltyphus viel ähnlicher als der Paratyphus B. Typus B kommt bei weitem häufiger vor, er steht dem Kolibazillus näher und wächst wie der letztere auf Kartoffeln als ein dicker graubrauner Belag. Die unter dem Bild einer schweren fieberhaften Gastroenteritis, mit Erbrechen und Durchfällen verlaufenden Fälle von Fleischvergiftung, nach dem Genuss von Fleisch kranker Tiere, sind meist durch den Typus B bedingt.

Bacterium coli commune (Escherich)

[Fig. 85]; schlanke, manchmal leicht gekrümmte Stäbchen, welche auf Gelatine bei Zimmertemperatur als weisse, nicht verflüssigende Kultur wachsen und auf Kartoffeln eine dicke graubraune Haut bilden. Sie zeigen in Traubenzuckeragar Gasbildung, auf Nährböden, welche Milchzucker und Lackmusfarbstoff enthalten, Rotfärbung durch Säurebildung, ferner erzeugen sie Indol, und deshalb wird bei ihrer Anwesenheit stets jener fade, jasminartige oder selbst fäkulente Geruch wahrgenommen, welcher auch dem

Dickdarminhalt eigen ist. Sie färben sich mit allen Anilinfarben, aber nicht nach Gram, sind den Typhusbazillen sehr ähnlich, jedoch weniger oder gar nicht beweglich. Die Kolibazillen finden sich normalerweise im Dickdarminhalt und kommen als Entzündungserreger besonders bei allen jenen Krankheitszuständen vor, welche mit dem Darm zusammenhängen, so bei Appendizitis (Eputyphlitis) und bei den dadurch bedingten Bauchfellentzündungen, ferner bei Entzündungen und Eiterungen der Gallenblase und der Gallengänge (Cholezystitis und Cholangitis), bei Leberabszessen, schliesslich auch bei den Entzündungen der Harnblase und

Fig. 85.



Bacterium coli commune
Eiter bei Peritonitis.

des Nierenbeckens. Im Beginn einer akuten Pyelonephritis ist der Harn oft reich an Eiweiss, Blut und Leukozyten, im späteren Verlauf nimmt Eiweiss und Eiter an Menge ab und die roten Blutkörperchen verschwinden. Die durch den Kolibazillus erzeugten Zystitiden und Pyelitiden zeichnen sich durch schwach sauren, nicht alkalischen Harn aus, dagegen ist der Harn ammoniakalisch, wenn die Blase von *Bact. proteus*, Staphylokokken und anderen den Harnstoff zersetzenden Bakterien infiziert ist. — Als Bakteriurie bezeichnet man einen Zustand, bei welchem dauernd ein schwach saurer, leicht getrubter Harn entleert wird, welcher in jedem Tropfen massenhaft Kolibazillen enthält; dabei fehlen die Zeichen einer Entzündung der Blasenschleimhaut ganz oder sie sind nur schwach angedeutet. Zum bakteriologischen Nachweis wendet man dieselben Methoden an wie beim Typhus.

Ruhrbazillen: Bei der tropischen Ruhr finden sich Amöben (Amöben-Dysenterie) (Seite 215). Bei der einheimischen Ruhr wurden von Shiga und Kruse Bazillen entdeckt, die in Form und Wachstum den Typhusbazillen sehr nahe stehen, aber meist etwas plumper und unbeweglich sind. Sie lassen sich aus den blutig-schleimigen Dejektionen der Ruhrkranken auf den gebräuchlichen Nährböden züchten und verhalten sich dabei ähnlich wie die Typhusbazillen. Das bakterienfreie Filtrat der Kulturen von Shiga-Kruse-Ruhr-Bazillen enthält ein heftiges Gift, das, bei Kaninchen und anderen Tieren injiziert, Schmerzen, Lähmungen und Durchfall erzeugt. Blutserum von Ruhrkranken agglutiniert Ruhrbazillen, ebenso das Serum von Tieren, denen Ruhrbazillen injiziert worden waren. Ausser den von Shiga und Kruse beschriebenen echten Ruhrbazillen kommen bei ruhrähnlichen, aber leichteren Dickdarmerkrankungen noch andere Bakterienarten vor, welche dem Ruhrbazillus ähnlich sind und als Pseudoruhrbazillen oder als Flexnerbazillen bezeichnet werden. Diese Pseudoruhrbazillen bilden in der Kultur kein lösliches Gift, und die von ihnen erzeugte Ruhr zeigt meist ungefährlicheren Verlauf und weniger Nachkrankheiten. Sie unterscheiden sich von den Shiga-Kruseschen Bazillen dadurch, dass sie auf Lackmus-Maltose-Agar nicht wie diese blau, sondern rot wachsen, auch können sie durch das Agglutinationsverfahren unterschieden werden. Den Flexnerschen Ruhrbazillen steht nahe der Bazillus Y, der im Verhalten der Kultur, nicht aber durch Agglutination vom Flexnerschen Typus unterschieden werden kann. Auch der Y-Bazillus produziert kein Gift, und die durch ihn erzeugte Ruhr ist meist ungefährlich. Die Ruhrfälle bei unseren Truppen in Frankreich waren meistens durch den Y-Bazillus bedingt, die sehr viel schwerere Ruhrepidemie bei den Truppen in Galizien durch den Shiga-Kruseschen Bazillus. Während die durch die verschiedenen Ruhrbazillen erzeugte Dysenterie als fieberhafte Infektionskrankheit mit starken Tenesmen und blutig-schleimigen Stühlen verläuft, zeigt die durch Amöben erzeugte tropische Ruhr mehr die Symptome einer chronischen ulzerösen Dickdarmerkrankung.

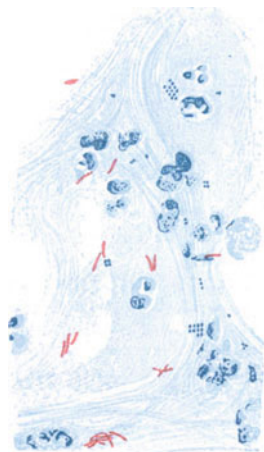
Inkubationszeit bei der Bazillenruhr 2 bis 7 Tage. Nachkrankheiten: hartnäckige Gelenkentzündungen, selten Polyneuritis. Bei Amöben-Dysenterie Inkubationszeit 21—24 Tage. Nachkrankheiten: jahrelang dauernde Magen- und Darmstörungen, Leber-, Lungen-, Gehirn-Abszesse. Bei beiden Ruhrarten ist das Abdomen im Gegensatz zum Typhus eingezogen und der Verlauf des Kolons druckempfindlich.

Typhus-, Paratyphus-, Koli- und Dysenteriebazillen bilden eine gemeinsame Gruppe und es existieren zwischen ihnen zahlreiche Übergänge.

Zur Differentialdiagnose der einzelnen Arten, die sich in ihrem mikroskopischen Verhalten (Gram-negativ) und zum Teil auch in der Kultur sehr ähnlich sind, kann das Agglutinationsverfahren herangezogen werden, indem z. B. eine Kultur typhusverdächtiger Stäbchen mit dem von einem Typhuskranken gewonnenen Blutserum oder besser mit dem Blutserum eines mit einer Reinkultur von Typhusbazillen vorbehandelten Tieres zusammengebracht wird. Handelt es sich wirklich um Typhusbazillen, so werden sie von diesem Blutserum noch in grosser Verdünnung agglutiniert. Jedoch aussert sich die Verwandtschaft zwischen diesen Bakterienarten dadurch, dass das Blutserum eines Menschen, welcher eine Infektion mit einer dieser Arten, z. B. mit Paratyphusbazillen erlitten hat, auch auf die anderen Arten, z. B. auf Typhus- und Kolibazillen, eine gewisse, aber viel geringere Agglutinationswirkung ausübt (Gruppenagglutination).

Tuberkelbazillen (Koch) [Fig. 86], schlanke Stäbchen von etwa $5\ \mu$ Länge, wachsen nur bei Körpertemperatur auf Blutserum, Glycerin-Agar und Bouillon als trockene Schüppchen; ihre Entwicklung ist sehr langsam und nimmt Wochen in Anspruch; sie färben sich nach dem oben S. 239 beschriebenen Verfahren. Wo sich im Gewebe der Tuberkelbazillus findet, handelt es sich um Tuberkulose: er kommt vor im Sputum bei Lungentuberkulose, im Stuhl und Harn bei Darm- und Urogenitaltuberkulose, im Lumbalpunktat bei Meningitis tuberculosa, im Eiter bei tuberkulösen Knochen- oder Drüsenentzündungen, auch im Blut bei verbreiteter Tuberkulose und Miliartuberkulose, in der Haut bei Lupus und anderen Formen von Hauttuberkulose. Meerschweinchen und Kaninchen, Rinder und viele andere Tiere sind für Tuberkulose empfänglich. In den Reinkulturen der Tuberkelbazillen findet sich ein heftiges Gift. Spritzt man dieses „Tuberkulin“ (die Glycerinbouillonkultur auf $\frac{1}{10}$ eingedampft und filtriert) bei tuberkulose erkrankten Menschen ein, so ruft es in der Umgebung der tuberkulösen Herde eine Entzündung hervor und ausserdem Fieber und andere Allgemeinerscheinungen. Diese „Reaktion“ tritt bei tuberkulösen Menschen schon bei Injektion von 0,1—1,0 mg Tuberkulin ein, während von nicht tuberkulösen Individuen grosse Mengen symptomlos ertragen werden. Die diagnostische Tuberkulinprobe kann nur bei solchen Menschen angewandt werden, bei denen man sich durch vorhergehende Messungen überzeugt hat, dass sie normale Körpertemperatur zeigen. Man spritzt zuerst $\frac{1}{2}$ oder 1 mg Tuberkulin (in passender wässriger Verdünnung) subkutan ein und beobachtet durch häufige Messungen, ob in den darauf folgenden 24 oder 48 Stunden eine Temperatursteigerung eintritt. Ist dies nicht der Fall, so kann einige Tage später eine erneute Einspritzung von 2 mg vorgenommen werden. Bleibt auch danach die Körpertemperatur

Fig. 86.

Tuberkelbazillen,
Sputum bei Lungentuberkulose.

normal, so darf angenommen werden, dass keine Tuberkulose vorliegt. Reagiert dagegen der Patient auf die Tuberkulineinspritzung mit einer Temperatursteigerung auf 38° und mehr, so ist es wahrscheinlich, dass eine tuberkulöse Erkrankung vorhanden ist, oder früher vorhanden war. — Zur Anstellung der Kutanreaktion v. Pirquets wird eine oberflächliche Ritzung der Haut am Vorderarm vorgenommen und auf diese geritzte Stelle eine Spur 50%igen Alttuberkulins gebracht. Bei positivem Ausfall der Probe bildet sich eine deutliche entzündliche Papel. Bei Erwachsenen ergibt die Pirquetsche Reaktion keine sicheren Resultate.

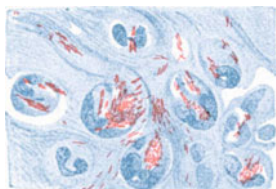
Diejenigen Tuberkelbazillenkulturen, welche aus menschlichen Tuberkuloseherden stammen, erweisen sich, auf das Rind oder das Kaninchen überimpft, als nicht oder nur wenig virulent, d. h. sie erzeugen keimen oder nur einen lokalisierten Krankheitsherd, während Tuberkelbazillienstämme aus Rindertuberkulose, auf Rinder und Kaninchen überimpft, eine fortschreitende und tödliche Allgemeintuberkulose erzeugen. Man unterscheidet demnach einen Typus humanus und Typus bovinus des Tuberkelbazillus, die auch in der Kultur gewisse Unterschiede erkennen lassen. Bei der Tuberkulose des Menschen wird in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle der Typus humanus, seltener aber auch der Typus bovinus angetroffen. Eine andere, weniger virulente Art des TB wird bei Vögeln, z. B. den Hühnern, gefunden. — Auf manchen Gräsern, im Kuhmist, in verunreinigter Milch und Butter kommen oft Bazillen vor, die dem Tuberkelbazillus gleichen und dasselbe Färbungsvermögen zeigen, welche aber nichts mit der Tuberkulose zu tun haben. — Im Smegma Praeputii des Mannes und an den äusseren Geschlechtsteilen des Weibes finden sich häufig Bazillen, welche die Gestalt und das färbische Verhalten der Tuberkelbazillen darbieten. Wenn diese Smegmabazillen dem Harn beigemischt sind, so können sie leicht für wirkliche Tuberkelbazillen gehalten werden, und es wird irrtümlicherweise die Diagnose auf Urogenitaltuberkulose gestellt. Man kann sich vor dieser Verwechslung schützen, indem man den Harn mit dem Katheter direkt aus der Blase entnimmt; auch zeigen die Smegmabazillen eine geringere Säurefestigkeit, d. h. sie geben bei der oben beschriebenen Färbung den roten Farbstoff leichter durch die Säurebehandlung und bei der nachfolgenden Alkoholbehandlung ab. Zweckmassig ist das Verfahren Pappenheims: Färben mit Karbolfuchsin wie gewöhnlich. Ablaufenlassen der überschüssigen Farbe ohne abzuwaschen, 3—5 mal langsames Eintauchen und Herausnehmen in folgende Farbe: gesättigte alkoholische Methylenblaulösung 100,0, Korallin 1,0, Glyzerin 20,0. Dann Abspülen in Wasser und Trocknen. Tuberkelbazillen rot, Smegmabazillen blau.

Im Auswurf mancher Phthisiker, ferner in tuberkulösen Exsudaten, in kalten Abszessen usw. findet man oft keine säurefesten Stäbchen, wohl aber, wie Much nachgewiesen hat, hie und da in Stäbchenform angeordnete Granula, wenn man die Präparate einer prolongierten Gramfärbung aussetzt. Nach Much gelingt es auch, solche Körnchenformen in richtige säurefeste Stäbchen überzuführen; es dürfte sich also um eine andere Form des echten Tuberkelbazillus handeln. Einfacher als das ursprüngliche Verfahren und sehr brauchbar ist die Methode von Hermann: Lösung I: 1%ige Ammoniumkarbonatlösung. Lösung II: Kristallviolett 3,0, 96%iger Alkohol 100,0. 3 Teile Lösung I werden mit einem Teil II gemischt, filtriert und damit die Präparate unter Erhitzen gefärbt.

Entfärben je einige Sekunden in 10%iger Salpetersäure und dann in 96%igem Alkohol. Nachfärbung mit Vesuvinlösung.

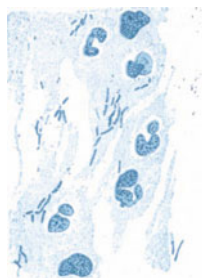
Leprabazillen (Hansen, Neisser) [Fig. 87], kleiner und zarter als die Tuberkelbazillen, sonst ihnen aber ähnlich. Konnten ausserhalb des menschlichen Körpers noch nicht mit Sicherheit kultiviert werden; färben sich nach demselben Verfahren wie die Tuberkelbazillen, ausserdem auch mit den gewöhnlichen Anilinfarben und nach Gram. Sie finden sich in allen leprösen Neubildungen, auf den ulzerierenden Schleimhäuten (z. B. der Nase), in den Fäzes und im Gewebssaft in grossen Mengen vor, und zwar sind sie grossenteils in den Zellen gelegen (sogenannte Leprazellen). Die Leprabazillen sind für manche niedere Affen pathogen, für andere Tiere aber nicht.

Fig. 87



Leprabazillen.
Inhalt einer Pempfigusblase.

Fig. 88.



Rotzbazillen.
Abszesseiter.

Die Lepra kommt in zwei Formen vor, 1. als Knotenaussatz, der durch rotbräunliche Flecken und flache Knotenbildungen der Haut und Schleimhäute ausgezeichnet ist. Facies leonina. 2. Die Nervenlepra zeigt ähnliche Hautflecken, Neuralgien, ausgedehnte Gefühlsstörungen, besonders der Extremitäten. Verstümmelung der Finger und Muskelatrophien ähnlich wie bei Syringomyelie.

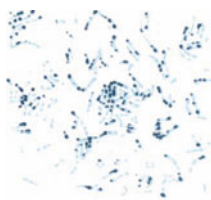
Rotzbazillen (Löffler) [Fig. 88], den Tuberkelbazillen ähnlich, doch etwas dicker; sie wachsen nur bei Körpertemperatur auf Agar-Agar und Blutserum sowie auf Kartoffeln; färben sich mit allen Anilinfarben, am besten mit Löfflers Methylenblau, aber nicht nach Gram. Sie lassen sich nur im Blute und in frischen Rotzknoten nachweisen, nicht in zerfallenden und ulzerierenden. Man wird deshalb weniger Wert auf die mikroskopische Untersuchung des Eiters und der Sekrete als auf den Ausfall von Impfungen auf Tiere (Feldmaus, Meerschweinchen) legen; bei männlichen Meerschweinchen, denen man Rotzkulturen injiziert, schwellen die Hoden an.

Der Rotz (Malleus) ist in hohem Maasse ansteckend. Er tritt beim Menschen namentlich durch Ansteckung vom rotzkranken Pferde auf. Nach einer Inkubationszeit von 3 bis 5 Tagen tritt an der Ansteckungsstelle Schwellung, Rötung und ein Geschwür mit Lymphangitis und Lymphdrüenschwellung auf. Daran schliessen sich schwere Allgemeinerscheinungen an, Hautausschläge papulöser oder

pustulöser Art und Abszesse in den Muskeln und innern Organen. Seltener ist beim Menschen der Nasenrotz, der durch einen heftigen Schnupfen mit dünnem blutig eitrigem Sekret ausgezeichnet ist. Fortschreiten der Entzündung auf Rachen, Kehlkopf und Lungen. Der Rotz endet fast immer tödlich.

Diphtheriebazillen (Löffler) [Fig. 89]. Kurze, plumpe, oft gekrümmte, zum Zerfall geneigte Stäbchen, deren Enden meist kolbenförmig aufgetrieben sind und sich intensiver färben (Polkorn). Sie finden sich, meist zu Nestern angeordnet, gruppiert wie die Finger der Hand, in den Auflagerungen echter Rachendiphtherie, sowie in den Pseudomembranen des damit in Zusammenhang stehenden Kehlkopf- und Trachealkrups; sie dringen nur wenig tief in das Gewebe ein und gehen nur selten und in geringer Menge in die Blutbahn und in die Organe über. Sie wachsen bei Blutwärme, am besten auf Blutserum und erfahren bei längerer Züchtung eine Abschwächung ihrer Virulenz. Auf die Trachea von Kaninchen und Tauben übertragen, erzeugen sie Pseudomembranen und schwere, meist zum Tode führende Krankheitserscheinungen. Aus den Reinkulturen der Diphtheriebazillen lässt sich durch Filtration ein sehr giftig wirkendes Filtrat gewinnen, das, bei Tieren injiziert, zu heftiger lokaler Entzündung und, oft erst nach längerer Zeit, unter Vergiftungs-

Fig. 89.

Diphtheriebazillen.
Reinkultur.

erscheinungen und Lahmungen zum Tode führt. Tiere, welche eine solche Toxininjektion überstanden haben, zeigen in ihrem Blut ein spezifisches Antitoxin, das die Giftwirkung der Diphtheriebazillen aufzuheben imstande ist. Das Behring'sche Diphtherieheilsrum stellt derartiges Blutserum grosserer Tiere dar, bei welchen durch wiederholte Injektionen von Diphtheriegift ein hoher Gehalt von Antitoxin erreicht worden ist.

Die Diphtheriebazillen färben sich am besten mit Löffler'schem Methylenblau und nach Gram; zum Nachweis entnimmt man mit gegläuhter Platinoase oder Pinzette ein Stückchen der Pseudomembran aus dem Rachen und untersucht es im gefärbten Präparat, sowie durch das Kulturverfahren; zuverlässigen Aufschluss ergibt nur das letztere. Sehr charakteristisch ist die Neisser'sche Polkorn-Färbung. Zu dieser verwendet man 8—20 stündige Blutserumkulturen. Deckglaspräparate dieser werden 10—15 Sekunden gefärbt mit einer frischbereiteten Mischung von 2 Teilen A mit 1 Teil B (A: Methylenblau 0,1, Alcohol. absolut. 1,0, Aqu. dest. 100,0, Acid. acetic. glac. 5,0; B: Kristallviolett (Hoechst) 0,1, Alcohol. absolut. 1,0, Aqu. dest. 30,0). Dann abgospült mit Wasser und 10 bis 15 Sekunden mit Chrysoidinlösung (Chrysoidin 1,0, Aqu. dest. 300,0 heiss gelöst und filtriert) nachgefärbt. Es erscheinen dann die Polkorn blau in dem braun gefärbten Bakterienleib.

Zur Züchtung der Diphtheriebazillen verwendet man Glycerinagar oder Löffler'sches Blutserum (3 Teile Blutserum, 1 Teil Peptonbouillon mit 2% Traubenzucker). Man lässt diese Nährmedien in Petrischen Schalen oder schrag in Reagensgläsern erstarren. Man verstreicht das mit der Platinoase gefasste Membranteilchen oder das sterile Wattebäuschchen, mit dem man die Beläge im Hals abgewischt hatte, nacheinander

auf der Oberfläche des Nährbodens von 3—5 Röhrchen; nach 12—24 Stunden entwickeln sich im Brutschrank bei 37° Kolonien, die im Bereich der letzten Impfstriche einzeln liegen und als grauweiße, matte, etwa 1 mm im Durchmesser haltende, in der Mitte dunklere Häufchen erscheinen. Neben den Kolonien der Diphtheriebazillen befinden sich meist auch solche anderer Keime, besonders von Streptokokken. Man darf daher ein negatives Resultat nur dann verzeichnen, wenn man eine grössere Anzahl von Kolonien untersucht hat. Man untersucht im gefarbenen Präparat. Die Diphtheriebazillen sind durch ihre Neigung, in Häufchen zusammenzuliegen, und durch ihre unregelmässige Form ausgezeichnet. Bei der Färbung tingieren sich meist nur einzelne Stellen des Bakterienleibes, zwischen denen helle Lücken bleiben.

In den meisten Fällen wird der Arzt den schwierigen bakteriologischen Nachweis der Diphtheriebazillen nicht selbst führen können. Man geht dann in der Weise vor, dass man mit einem in der Apotheke erhaltlichen sterilen Wattetupfer die diphtherieverdächtigen Stellen der Mandeln unter sanftem Druck abreibt und den Tupfer mitsamt seinem Stiel in das Reagensrohr zurückbringt und fest verschliesst. Dieses wird in die Holzhülle gesteckt und der nächstgelegenen bakteriologischen Anstalt eingeschickt. Die Rachenorgane dürfen vor der Probenentnahme nicht mit desinfizierenden Lösungen behandelt worden sein.

Den Diphtheriebazillen sehr ähnlich sind die Xerosebakterien der Konjunktiva und die Pseudodiphtheriebazillen, die sich bisweilen in Mund- und Nasenhöhle vorfinden. Die echten Diphtheriebazillen unterscheiden sich von diesen 1. dadurch, dass bei ersteren in einer Lakmus-Nutrose-Traubenzuckerlösung eine Rotung und Trübung (Sauerung) eintritt, 2. dadurch, dass die Meerschweinchen durch Diphtheriebazillen getötet werden, nicht aber durch Pseudodiphtheriebazillen, 3. die Pseudodiphtheriebazillen zeigen bei der Kultur auf Löfflerschem Blutsrum innerhalb der ersten 20 Stunden keine Neisserschen Polkerner, 4. Diphtheriebazillen wachsen auf alkalischem Zuckergagar anaerob, Pseudodiphtheriebazillen nicht.

Die Diphtherie beginnt nach einer Inkubationszeit von 2 bis 5 Tagen meist an den Mandeln, und zwar schleichend mit Halsschmerzen und langsam ansteigender Temperatur. Blasse Gesichtsfarbe, Appetitlosigkeit. Im Rachen tritt ein weisser membranartiger Belag auf, der sich von den Mandeln auch auf das Zäpfchen und die Gaumenbogen ausbreitet. Drüenschwellung; in schweren Fällen Ausbreitung der Membranbildung auf den Nasenrachenraum und auf den Kehlkopf mit Erstickungsgefahr, sowie auf Trachea und Bronchien. Bronchopneumonie, Herzschwäche und schwere allgemeine Intoxikation.

Nachkrankheiten: Störungen durch Lahmung der Akkommodation, Gaumensegellahmung und allgemeine Polyneuritis mit Schmerzen, Lähmungen, Anästhesien und Aufhebung der Reflexe.

Im Gegensatz zur Diphtherie zeigt die Angina tonsillaris meist akuten stürmischen Beginn mit hoher Temperatur, fiebrig gerotetem Gesicht, Kopfschmerzen, Halsschmerzen, Schluckbeschwerden und starker schmerzhafter Drüenschwellung am Kieferwinkel. Auf den geschwollenen Tonsillen finden sich zahlreiche gelbe oder gelbweiße Pünktchen und Beläge, die den vereiternden Follikeln entsprechen und zum Teil streifenförmig aus den Vertiefungen (Lakunen) der Mandeln hervorquellen, aber auch oft konfluierende Beläge (Pseudomembranen)

bilden, die sich leicht abspulen lassen. Im Mandelabstrich findet man am häufigsten Streptokokken, seltener Pneumokokken und andere Entzündungserreger. Fieberdauer meist 4 bis 7 Tage, lytischer Abfall.

Nachkrankheiten: Peritonsillitis abscedens (phlegmonöse Angina) mit starker Vorwölbung der befallenen Gaumenseite und Erschwerung den Mund zu öffnen, hochgradigen Schmerzen, schmerzhafter Drüsenschwellung unter dem Kieferwinkel, Eiterentleerung durch die oder neben der Tonsille am 5. bis 8. Tag. — Nephritis haemorrhagica, Polyarthrit acuta, Endokarditis, Otitis media.

Bei chronischen Entzündungszuständen haufen sich in den taschenartigen Vertiefungen der Tonsillen eingedickte Eitermassen und kaseartige, stinkende Brockelchen an, die als weisse Pfropfe aus den Lakunen herausragen und durch Druck mit dem Spatel ausgepresst werden können (Angina lacunaris chronica).

Bacillus fusiformis. Bei einer Anzahl von diphtherieähnlichen Mandelerkrankungen, welche durch missfarbige bisweilen ziemlich tiefgreifende Geschwüre der Mandeln und Gaumenbogen ausgezeichnet sind (Plaut-Vincentische Angina), werden zusammen mit Spirochäten dicke spindelförmige Bazillen gefunden. Diese zeichnen sich hauptsächlich dadurch aus, dass sich bei der Färbung nach Giemsa im blau gefärbten Zelleib rotlich tingierte Körner finden; sie lassen sich nur anaërob auf Aszitesagar züchten. Über die ätiologische Bedeutung und Züchtbarkeit gehen die Ansichten noch auseinander.

Streptobazillen des Ulcus molle (Ducrey-Unna). Kleine kurze Bazillen mit abgerundeten Enden, die sich stark färben als das Mittelstück des Bazillus. Züchtung auf Blut-Agargemisch möglich; sie färben sich im Ausstrichpräparat mit Anilinfarben, am besten bei 30 bis 40 Minuten langer Färbung in Methylenblau-Borsäurelösung, nicht nach Gram. Sie finden sich im Sekret des weichen Schankers und im Eiter der damit im Zusammenhang stehenden Bubonen.

Inkubationszeit des weichen Schankers 1–2 Tage, Bildung scharf ausgeprägter Geschwüre. Komplikationen: Vereiternde Lymphdrüsen (Bubonen).

Influenzabazillen (Pfeiffer) [Fig. 90], sehr kleine Stäbchen, finden sich bei manchen Formen von Influenza im eitrigem Sputum, in den pneumonischen Herden, im eitrigem Pleurabelag und in anderen Krankheitsherden. Die Bazillen sind aërob und wachsen bei Bruttemperatur auf Agar, das mit Blut bestrichen ist, als kleinste, nur mit der Lupe wahrnehmbare Tropfen. Dagegen wachsen sie nicht auf den gewöhnlichen Nährboden. Sie färben sich gut mit Ziehlscher Lösung, besonders in der Wärme, aber nicht nach Gram. Sie wurden in den ersten Tagen der früheren Influenzaerkrankungen in dem mit Fuchsin gefärbten Sputumpräparat oft in ungeheurer Menge gefunden, bei der letzten Pandemie jedoch nur seltener. Zu ihrem Nachweis genügt die Färbung des Sputums nicht; dieser ist erst durch die Kultur zu erbringen. Ähnliche „hämoglobinophile“ Bazillen, die ebenso wie die Influenzabazillen nur auf bluthaltigen Nährboden wachsen, und die sich von den Influenzabazillen nicht unterscheiden lassen, sind in letzter Zeit auch bei anderen Krankheiten, besonders bei bronchitischen und bronchopneumonischen Prozessen nachgewiesen worden, unter anderem auch bei Bronchiektasen und in tuberkulösen Kavernen. Sie kommen häufig bei Kindern vor, z. B. im Sputum bei Keuchhusten. Ihre Beziehung zur Influenza und damit

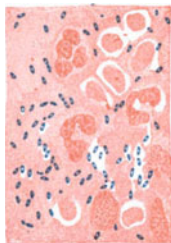
die ätiologische Bedeutung des Influenzabazillus bei der echten pandemischen Influenza selbst ist nicht sichergestellt.

Nach neueren deutschen und amerikanischen Untersuchungen wird die Grippe durch ein ultravisibles Virus erzeugt, welches so klein ist, dass es durch Filter aus unglasiertem gebranntem Ton hindurchpassiert (Filterpasser). Dieses filtrierbare Virus der Influenza erwies sich nach den Untersuchungen amerikanischer Autoren als ein sehr kleines bazillenähnliches Gebilde (*Bacillus pneumosintes* = Zerstörer der Lungen), das sich in Glycerin monatelang halt und sich unter anaëroben Bedingungen fortzuchten lässt; es erzeugt bei Kaninchen charakteristische Veränderungen. Es gelang den Autoren mit filtriertem Nasensekret Erkrankter bei Versuchstieren eine fieberhafte Erkrankung mit Hamorrhagien, Ödem und Emphysem der Lunge, aber ohne pneumonische Verdichtung zu erzielen. Diese soll bei der menschlichen Grippe durch sekundäre Infektionen mit Pneumokokken, Streptokokken oder Pfeifferschen Influenzabazillen entstehen.

Fig. 90.

Influenzabazillen.
Reinkultur.

Fig. 91.

Pestbazillen.
Buboneiter.

Pfeiffer hält jedoch nach wie vor an der ätiologischen Bedeutung seines Influenzabazillus fest, den er in der Epidemie von 1920/21 in 76⁰/₀ der Fälle nachweisen konnte.

Bei der wahren, in grossen Pandemien auftretenden Grippe stellen sich nach einer Inkubationszeit von 1—3 Tagen unter rasch ansteigendem Fieber Kreuzschmerzen, Kopfwahl, Gliederschmerzen und meist katarrhalische Erscheinungen der oberen Luftwege ein, seltener geht sie mit Erbrechen und Durchfällen einher. Dauer der fieberhaften Periode 3—7 Tage. Häufig schliesst sich an die Influenza eine Bronchopneumonie, oft sehr gefährlichem Charakters mit Neigung zur Nekrotisierung und Abszedierung, Empyem, ferner eitrige Nasennebenhöhlenkrankung sowie Otitis media an, ferner Herzmuskelschwäche. Bisweilen führt sie zu hämorrhagischer Encephalitis und Meningitis, Polyneuritis und Neuralgien und Nephritis.

Proteus, ein mittelgrosses Stabchen mit lebhaften Eigenbewegungen, welches einen der verbreitetsten Faulniserreger darstellt, und von dem zahlreiche Varietäten existieren; er kommt unter anderm in ubelriechenden eitrigem Harnen bei Pyelitis und Zystitis vor.

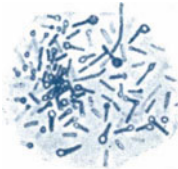
Bazillus der Bubonen-Pest (Fig. 91), kurzer, dicker Bazillus mit abgerundeten Enden, ohne Eigenbewegung; beim pestkranken Menschen

besonders in der Pulpa der geschwollenen Lymphdrüsen, im Blute reichlich nur bei schweren Fällen gegen Ende der Krankheit; auch im Auswurf der Kranken bei Pestbronchitis und Pestpneumonie. Färbung leicht mit allen basischen Anilinfarben, nicht nach Gram. Bei der Färbung tritt besonders eine charakteristische „Polfärbung“ hervor. Die Pestbazillen zeigen bei besonderen Färbemethoden eine Kapselbildung und wachsen leicht auf allen gebräuchlichen bakteriologischen Nährböden bei Zimmer- und Bruttemperatur, am besten bei 30—35°, sie verflüssigen die Gelatine nicht. Infektion beim Menschen besonders durch Eindringen der Bazillen in kleine Hautwunden oder durch die Atmungs- und Verdauungsorgane. Die Pest ist vor allem eine Erkrankung der Ratten und anderer Nagetiere. Die Übertragung der Krankheit von den Nagetieren auf den Menschen geschieht hauptsächlich durch Flohe. Der Nachweis der Pest beruht auf dem Auffinden der charakteristischen Bakterien, in ihrem Farbverhalten und auf der Übertragung von Pestmaterial (aus Bubonen oder Reinkultur) durch Impfen auf Ratten und Mäuse, die nach der Impfung in ähnlicher Weise wie der Mensch an Bubonepest erkranken und zugrunde gehen. Die Pestbazillen zeigen Agglutination durch Serum von immunisierten Tieren oder von pestrekonvaleszenten Menschen.

Die Pest kann in zwei Formen verlaufen: Als Bubonepest oder als Lungenpest. Die letztere tritt hauptsächlich dann ein, wenn Pestbazillen eingeatmet werden, z. B. beim Verkehr mit hustenden Pestpneumiekranken (Tropfeninfektion) oder durch den Staub von Schiffen, welche von pestkranken Ratten infiziert waren. Die Lungenpest verläuft als besonders bosartige hamorrhagische Pneumonie fast immer tödlich. — Bei der Bubonepest tritt eine Schwellung, Schmerzhaftigkeit und Vereiterung derjenigen Lymphdrüsen ein, in deren Gebiet der infizierende Flohstich oder die Hautverletzung stattgefunden hatte, z. B. der Leistenengegend, der Achselhöhle oder Unterkieferwinkel. An diesen primären Bubo schließt sich unter andauerndem hohen Fieber eine Entzündung weiterer Lymphdrüsen oder ein Übergang in die Blutbahn und damit eine Allgemeininfektion an. Auch kann an der infizierten Hautstelle ein Pestkarbunkel auftreten. Inkubationsdauer 2 bis 5 Tage.

Tetanusbazillen (Fig. 92), bewegliche Stäbchen, welche in älteren Kulturen durch eine endständige Spore meist eine knopfartige Auftreibung an einem Ende und somit Nagel- oder Stecknadelform zeigen; sie finden sich bei Starrkrampf im Eiter der Infektionswunde, jedoch nicht im übrigen Organismus, bei Tetanus neonatorum in der Nabelwunde. Sie kommen ausserdem vor in der Gartenerde, im Kehrreinstaub, Strassenstaub, namentlich dann, wenn er mit Pferdemist vermischt ist, und der Tetanus geht deshalb besonders von Wunden, die damit verunreinigt werden, aus, z. B. durch Granatsplitter, die mit Erde verunreinigt wurden. Die Tetanusbazillen lassen sich aus dem Wunderer der Tetanuskranken sowie aus Erde rein züchten; sie erweisen sich als streng anaerobe Bakterien, d. h. sie gedeihen nur bei Ausschluss der Luft oder im Wasserstoffstrom und behalten beim

Fig. 92.

Tetanusbazillen.
Reinkultur.

Weiterzuchten ihre Virulenz. Sie erzeugen sowohl im Körper als auch in der Kultur ein heftiges Gift, welches die Symptome des Starrkrampfes hervorruft. Bringt man bei Mäusen und Meerschweinchen tetanusbazillenhaltigen Wundeiter oder Gartenerde oder Reinkulturen unter die Haut, so sterben die Tiere an Starrkrampf. Im Blutserum solcher Tiere, die mit nicht tödlichen Dosen Tetanustoxin vorbehandelt sind, findet sich ein wirksames Antitoxin. Die Färbung der Tetanusbazillen gelingt mit den gewöhnlichen Anilinfarben, auch nach der Gramschen Methode.

Der Starrkrampf aussert sich dadurch, dass in dem der infizierten Wunde benachbarten Gebiet, z. B. in einem Arm oder Bein, ein schmerzhaftes Ziehen mit tonischer Anspannung der Muskeln eintritt. Greift der Tetanus auf den Kopf über, so werden Mund und Augenmuskeln zu einem krankhaften Greinen verzogen, die Stirn- und Nasenfalten vertiefen sich, durch die tetanische Kontraktion der Kaumuskeln werden die Zähne aufeinandergepresst, so dass sie knirsch (Trismus) und der Mund kann nicht mehr geöffnet werden. Bei Erschütterungen oder nach anderen ausseren Reizen treten allgemeine schmerzhafteste Streckkontrakturen des ganzen Körpers ein (Opisthotonus). Oft hohes Fieber mit starken Schweissen; Zwerchfellkrämpfe. Inkubation 4—14 Tage, selten länger. Je später nach der Verletzung der Starrkrampf beginnt, desto besser ist die Prognose. Sterblichkeit bis zu 80 %. Zur Therapie, sehr viel sicherer aber zur Prophylaxe bei verdächtigen Wunden wird Tetanusheils Serum eingespritzt, d. h. das Serum von Pferden, welche durch Einspritzung von Tetanusgift immunisiert worden waren.

Bazillen des malignen Ödems (Koch), schlanker als die Milzbrandbazillen, mit abgerundeten Enden; sie sind sehr verbreitet in Gartenerde (wie Tetanusbazillen) und sind strenge Anaëroben, d. h. sie wachsen nur bei Ausschluss von Sauerstoff; sie färben sich mit allen Anilinfarben, nicht nach Gram, erzeugen beim Menschen Ödem und Emphysem der Haut. In der Ödemflüssigkeit finden sich die Bazillen.

Der **Gasbrand-Bazillus** (E. Frankel) wird bei Fallen von menschlichem Gasbrand gefunden. Er bildet auf Nährböden (auf Leber-Bouillon schon nach $3\frac{1}{2}$ Stunden) und im menschlichen Gewebe lebhaft Gas. Er ist im Gegensatz zum malignen Ödem und Rauschbrand unbeweglich, Gram-positiv und bildet keine Sporen, ist aber ebenfalls streng anaerob. Ausser dem Frankelschen Bazillus werden bei Gasbrand bisweilen noch andere gasbildende Bazillen gefunden, z. B. solche, welche lebhaftere Beweglichkeit zeigen. Der Gasbrand hat sich im Feld hauptsächlich an solche Verwundungen angeschlossen, welche mit Erde und Lehm verunreinigt waren. In der Umgebung der Wunde zeigt sich Ödem und knisternde Gasblaschenbildung, welche das Zellgewebe und die Muskeln durchsetzt und zu fauligem Zerfall bringt. Aus der Wundöffnung fliesst eine blutigseröse schaumige Flüssigkeit; unregelmässige Temperatursteigerung, Dyspnoe und allgemeine Vergiftungserscheinungen, sehr häufig Ausgang in Tod. Aus den Bouillonkulturen lässt sich ein Toxin gewinnen, mit diesem vorbehandelte Pferde liefern ein antitoxisches Serum.

Der **Bacillus botulinus** ist ein bewegliches Stäbchen, das sich mit allen Anilinfarben und nach Gram färbt. Es trägt häufig eine endständige

Spore, ähnlich wie der Tetanusbazillus, und wächst nur bei Sauerstoffabschluss (anaerob). Es bildet in Kulturen sowie in den von ihm infizierten Fleisch-, Fisch- und Gemusekonserven ein heftiges Gift, das vorzugsweise auf das Nervensystem einwirkt. Die infizierten Konserven zeigen bisweilen einen eigentümlichen Geruch und Gasbildung, sind aber ausserlich meist nur wenig verändert. Der Bacillus botulinus vermehrt sich im menschlichen Körper nicht, er erzeugt im Gegensatz zu den durch den Paratyphusbazillus erzeugten infektiösen, fieberhaften und mit Durchfällen einhergehenden Nahrungsmittelvergiftungen, keine Magendarmerscheinungen und kein Fieber, sondern das Bild einer Intoxikation: 24 bis 36 Stunden nach dem Genuss der durch den Botulinus infizierten Konserven, Würste oder Fleischwaren stellen sich Störungen ein, die an eine Atropinvergiftung erinnern: Starre, weite Pupillen, Akkommodationslähmung, Doppelbilder, Versiegen des Speichels, trockener Mund, Schluckbeschwerden, Aphonie, Urinverhaltung, schliesslich Störung der Herztatigkeit, Asphyxie und in vielen Fällen der Tod.

Cholera vibrionen (Koch) [Fig. 93]. Kurze, sehr lebhaft bewegliche, gekrümmte Stäbchen (Kommabazillen), wachsen bisweilen zu Spirillen

Fig. 93.



Kommavibrionen der Cholera asiatica. Reinkultur.

aus; sie gedeihen schon bei Zimmertemperatur auf Gelatine, indem sie diese in charakteristischer Weise verflüssigen (in Form eines Trichters), ausserdem noch in Bouillon und Peptonlösung, und halten sich längere Zeit in Wasser. Versetzt man die Pepton-Kulturen mit Schwefelsäure, so tritt purpurrote Färbung ein, bedingt durch die Bakterienprodukte Indol und salpetrige Säure. Diese „Nitroso-Indol-Reaktion“ kommt jedoch ausser den Cholera vibrionen noch einigen anderen Bakterien zu. Die Cholera vibrionen färben sich am besten mit konzentrierter wässriger Fuchsinlösung. Sie finden sich im Darminhalt und in den oberflächlichsten Schichten der erkrankten Darmschleimhaut, dringen aber nicht in die Gewebe des Körpers ein. In den reiswasserartigen Stühlen der Cholera erkrankten finden sie sich in grossen fischzugartig angeordneten Schwärmen, oft fast in Reinkultur. So verdächtig dieser mikroskopische Nachweis ist, so genügt er doch nicht, er muss vielmehr durch Kultur erbracht werden, da im Stuhl noch andere ähnlich gekrümmte Bazillen vorkommen. Man schickt den sorgfältig verpackten Stuhl an die nächste bakteriologische Untersuchungsstation ein. Dieudonné hat einen Nährboden angegeben, der eine elektive Züchtung der Cholera vibrionen aus dem Stuhle gestattet. Man bringt zu defibriertem Rinderblut Normalkalilauge zu gleichen Teilen, wodurch sich eine lackfarbene Blutalkalilösung bildet. Sie wird sterilisiert und 3 Teile von ihr zu 7 Teilen gewöhnlichen Nähragar zugesetzt. Auf diesem stark alkalischen „Blutalkalinährboden“ wachsen Kolibazillen und sonstige bakterielle Darmbewohner so gut wie nicht, Cholera vibrionen sehr gut. Es gibt eine grosse Anzahl von choleraähnlichen Bakterien in unserer Umgebung, z. B. in verunreinigtem Wasser und im Boden, die in ihrer Form und der Kultur von wirklichen Cholera bazillen schwer zu unterscheiden sind. Zum Nach-

weis der Cholera vibrionen fertigt man zuerst Trockenpräparate von den schleimigen Flockchen der Dejektionen der Kranken an. Finden sich dabei die Kommabazillen fast in Reinkultur und in der charakteristischen fischzugähnlichen Anordnung (Fig. 93), so spricht die Wahrscheinlichkeit für Cholera. Es werden dann zweitens Gelatinekulturen angelegt und drittens einige Flockchen des Stuhls behufs Anreicherung in Peptonwasser übertragen.

Die Cholera beginnt nach einer Inkubationszeit von 1 bis 4 Tagen mit Erbrechen und profusen Durchfällen, welche bald den kotigen Charakter verlieren, reiswasserartig werden und mit kleinen Schleimflockchen vermischt sind. Dabei weder Leibschmerzen noch Stuhlzwang oder Fieber. Dagegen grosser Durst, Müdigkeit, Ziehen in den Waden, Einsinken der Augen, Spitzwerden der Nase, Aphonie (*Vox cholericæ*). Zu diesem Zustand, der in leichteren Fällen nach ein bis zwei Tagen überwunden werden kann, gesellt sich in schwereren Fällen ein bedenklicher Kräfteverfall mit Schwindel und Ohnmachtsgefühl, Absinken der Temperatur, kalten Schweissen, Wadenkrämpfen, kleinem fadenförmigen Puls. Erliegt der Patient nicht, so kann sich an den eigentlichen Choleraanfall das „Cholera typhoid“ anschliessen, indem sich unter Fieber, Erregungszustand oder Benommenheit, Albuminurie ein mehrtägiges schweres Krankheitsbild anschliesst. In ganz schweren Fällen erfolgt der Tod an Cholera schon nach wenigen Stunden, selbst vor dem Auftreten der charakteristischen Diarrhoeen. Letalität im ganzen etwa 50 %.

Die prophylaktische Impfung geschieht durch zwei im Abstand von 8 Tagen ausgeführten Einspritzungen einer bei 54° abgetöteten Reinkultur. Dieser Impfstoff ist wie bei der Typhusschutzimpfung zu beziehen von den staatlichen bakteriologischen Anstalten und den meisten Serumwerken.

Das **Maltafieber**, welches in den Mittelmeerländern verbreitet vorkommt, wird durch einen ausserordentlich kleinen Coccus (*Micrococcus melitensis* Bruce) erzeugt. Er färbt sich mit allen Anilinfarben und ist Gram-negativ, lässt sich auf Aszitesagar am besten kultivieren. Er findet sich im Blut und dem durch Punktion gewonnenen Milzsaft der Kranken. Das Blutsrum der Kranken und Rekonvaleszenten agglutiniert sich. Er kann auch auf Tiere übertragen werden, besonders auf Ziegen und diese scheiden ihn dann in der Milch aus. Die Krankheit wird deshalb sehr häufig durch den Genuss ungekochter Ziegenmilch übertragen.

Das Maltafieber beginnt nach einer Inkubation von 5 bis 14 Tagen mit Kopfschmerzen, Schlaflosigkeit, Erbrechen und rasch einsetzendem Fieber. Dieses dauert mit morgendlichen Remissionen und starken Schweissausbrüchen ein bis drei Wochen lang, und klingt langsam ab. Nach einigen Tagen oder Wochen stellt sich aber häufig ein Rezidiv ein und diese Rückfälle können sich mit fieberfreien Perioden mehrere Monate lang hinziehen. In schweren Fällen zeigt die Krankheit grosse Ähnlichkeit mit Typhus. Die Milz, oft auch die Leber ist vergrössert, die Zahl der weissen Blutkörperchen vermindert. Meist findet sich Schwellung und Schmerzhaftigkeit einzelner Gelenke, nicht selten eine Hodenentzündung. Letalität etwa 2 %.

Unter **Sepsis** (Blutvergiftung) versteht man eine Allgemeinerkrankung, welche durch das Eindringen pathogener Mikroorganismen, besonders von

Eitererregern, in den ganzen Körper, vornehmlich in das Blut erzeugt wird. Die Allgemeininfektion geht meist von einem lokalen Erkrankungs-herd, z. B. von einem infizierten Uterus (Puerperalsepsis, Sepsis nach Abort), von einer eiternden Wunde, einer Otitis media, einer Angina, von den Gallenwegen und Harnwegen (z. B. nach Pyelonephritis und Gonorrhoe) aus. Bei Neugeborenen kann die Sepsis von der infizierten Nabelwunde ausgehen. — Die Allgemeininfektion kann von dem lokalen Herd aus durch den Lymph- oder den Blutweg, und zwar dann durch die Venen erfolgen. Lässt sich der Erreger im kreisenden Blut nachweisen, so spricht man von Bakteriämie, doch kommt eine Bakteriämie auch bei manchen Infektionskrankheiten vor, welche nicht zur Sepsis gerechnet werden, z. B. bei Typhus und Pneumonie. Bei vielen septischen Erkrankungen treten Erkrankungsprozesse an der Innenwand des Blutzirkulationsapparates auf, so an den Venen Phlebitis und Thrombose und vor allem an den Herzklappen Endokarditis. Wenn sich durch Verschleppung der Eitererreger in verschiedenen Organen (Leber, Lungen, Gehirn, Muskeln etc.), Abszesse bilden, so bezeichnet man diese meist mit wiederholten Schüttelfrostten einhergehende Form oft mit dem alten Namen der Pyämie. Die septischen Erkrankungen pflegen mit hohem, unregelmässigen oft viele Wochen lang andauerndem Fieber einher zu gehen, das entweder als Kontinua verläuft oder remittierenden und intermittierenden Charakter zeigt. Milzvergrösserung ist fast immer vorhanden, Durchfälle; in vorgerücktem Stadium der Krankheit macht sich oft eine hamorrhagische Nephritis geltend. Bisweilen sieht man fleckige, oft hamorrhagische Exantheme, sowie Gelenkentzündungen. Die Sepsis führt sehr häufig zum Tode, Heilung ist besonders dann zu erwarten, wenn es gelingt, den primären Erkrankungs-herd unschädlich zu machen. Sepsis kann durch sehr verschiedene Mikroorganismen bedingt sein. Am häufigsten durch Streptokokken. Die durch den Streptococcus mitior seu viridans verursachte Sepsis verläuft zwar lange Zeit hindurch mit niedrigem Fieber und geringen allgemeinen Krankheitserscheinungen, aber sie führt fast regelmässig zu einer schleichen- den Endokarditis, zu schwerer Anämie und schliesslich unaufhaltsam zum Tode. Die durch Staphylokokken verursachte Sepsis geht oft mit Schüttelfrostten einher, die Pneumokokkensepsis geht häufig vom Ohre aus, die Kolibazillensepsis von Eiterungen der Gallenblase und der Niere; selten tritt nach Gonorrhoe eine Gonokokkensepsis mit Endokarditis auf.

Die **Polyarthritis acuta**, der sogenannte akute Gelenkrheumatismus, hat mit manchen Formen der Sepsis eine gewisse Verwandtschaft. Er schliesst sich sehr häufig an eine primäre Erkrankung der Mandeln, also an akute oder chronische Angina an. Über die Erreger besteht noch keine Einigkeit, da im Blut meist keine und auf den endokarditischen Klappenwucherungen häufig keine Mikroorganismen gefunden werden. Am häufigsten wurden bei Endokarditis Streptokokken nachgewiesen (unter anderen von Poynton und Paine, Wassermann u. a.). Durch Übertragung dieser Streptokokkenkulturen auf Tiere liessen sich bei diesen Gelenkentzündungen hervorrufen. Doch sind auch andere Mikroorganismen bei Polyarthritis gefunden worden, z. B. Staphylokokken.

Die **Polyarthritis** ist nicht kontagios, sie geht mit hohem unregelmässigem oft sehr lange dauerndem Fieber einher und ist charakterisiert durch Gelenkentzündungen (Synovitis), die sich meist auf eine grössere Zahl von Gelenken erstrecken und oft rasch den Ort wechseln. Die ergriffenen Gelenke sind geschwollen, sehr schmerzhaft, nicht ge-

rotet. In ungefähr einem Drittel der Fälle zieht die Krankheit das Herz in Mitleidenschaft, indem sich eine Endokarditis auf den Klappen, besonders den Mitralklappen entwickelt. Im Anschluss daran bleiben meist dauernde Herzklappenfehler zurück. Auch Perikarditis und eine knötchenförmige Entzündung des Herzmuskels kommt vor.

Keuchhusten — Pertussis — ist eine kontagiöse Krankheit, welche durch direkte Ansteckung, nicht durch dritte Personen oder Gebrauchsgegenstände übertragen wird. Er tritt vorwiegend im Kindesalter, seltener bei Erwachsenen auf, und verläuft bei den letzteren nicht mit den charakteristischen Anfällen sondern als einfacher Reizhusten. Bordet und Gengou fanden im Auswurf der Keuchhustenkranken in den ersten beiden Wochen regelmässig einen kleinen unbeweglichen, Polfärbung zeigenden Bazillus, der sich auf Blutagar zuchten läßt. Für die ätiologische Bedeutung des Bordet-Gengouschen Bazillus spricht der Umstand, daß er ausschließlich durch Keuchhusten-Rekonvaleszenten Serum agglutiniert wird.

Der Keuchhusten beginnt nach einer Inkubation von 3—8 Tagen mit leichten Temperatursteigerungen, Mattigkeit, Appetitlosigkeit, einem Katarrh der oberen Luftwege und Husten. Am Zungenbändchen findet sich bei älteren Kindern meist ein kleines Geschwürchen. Dieses erste Stadium catarrhale, das sich in keiner Weise von einem gewöhnlichen infektiösen Katarrh unterscheidet, dauert ein bis zwei Wochen. Dann schliesst sich unter Aufhören der Temperatursteigerungen das zweite Stadium convulsivum an, welches durch Hustenparoxysmen charakterisiert ist: 20 mal und öfter am Tage und wiederholt auch in der Nacht tritt plötzlich ein heftiger Husten auf, bei welchem die Hustenstösse sich ohne Unterbrechung rasch folgen, bis die ganze Exspirationsluft verbraucht ist. Es findet dann bei verengter Glottis eine ziehende Inspiration statt und daraufhin setzen die Hustenstösse aufs neue ein. Dies wiederholt sich mehrmals bis das Kind blau im Gesicht wird, und der Anfall endet mit Erbrechen oder Würgen. Unmittelbar darauf spielt und isst das Kind wieder. Nicht selten folgt nach kurzem eine Wiederholung des Anfalls, die Reprise. Das Stadium convulsivum dauert 4—6 Wochen, oft aber mehrere Monate lang an und klingt unter Milderung und Abkürzung der Anfälle im dritten Stadium catarrhale langsam ab. Die Ansteckungsfähigkeit ist anscheinend nur in den ersten Wochen der Krankheit vorhanden. Komplikationen: Bronchiolitis, Bronchopneumonie, selten Encephalitis.

Der **Mumps** — Parotitis epidemica — ist eine kontagiöse Krankheit, deren Erreger unbekannt ist. Dauer der Ansteckungsfähigkeit mehrere Wochen. Nach einer Inkubation von 18—23 Tagen tritt rasch unter Fieber, Kopfweh und Mattigkeit eine schmerzhaft Anschwellung der Ohrspeicheldrüse und ihrer Umgebung ein, die nach etwa einer Woche unter Abfall der Temperatur langsam wieder verschwindet. Eine Vereiterung der Drüse kommt fast niemals vor. Häufig wird alsbald oder nach einigen Tagen mit erneutem Fieberanstieg auch die andere Parotis ergriffen, bisweilen auch die submaxillare und sublinguale Speicheldrüse. Nachkrankheiten: Bei geschlechtsreifen Männern kommen nicht selten Orchitis mit erneutem hohem Temperaturanstieg vor, bisweilen mit nachfolgender Hodenatrophie, ferner meningale Reizerscheinungen, seltener wird eine Entzündung der Bauchspeicheldrüse beobachtet.

Die **Heine-Medinsche Krankheit**, welche am häufigsten in der Form der akuten Poliomyelitis anterior, bisweilen aber auch in der einer Querschnittsmyelitis, einer Encephalitis oder einer Erkrankung des Hirnstammes und der Oblongata bei Erwachsenen und vor allem bei Kindern (Kinderlähmung) auftritt, ist eine Infektionskrankheit, die bisweilen in Epidemien verbreitet ist. Inkubation 2–5? Tage. Als Erreger wurde von Flexner und Noguchi ein Mikroorganismus auf Aszitesflüssigkeit unter Luftabschluss gezüchtet, der so klein ist, dass er durch Tonfilterkerzen hindurchpassiert und nur als kleinste Kügelchen mikroskopisch sichtbar wird. Dieser Mikroorganismus kommt in der Rachenhöhle der infizierten Menschen und Tiere vor und dürfte ähnlich wie der Erreger der epidemischen Zerebrospinalmeningitis von der Rachen- und Nasenhöhle in das Zentralnervensystem eindringen. Der Erreger kann durch Überimpfung des Sekretes der Rachenhöhle oder der erkrankten Rückenmarksteile auch auf Affen und andere Tiere übertragen werden und erzeugt dann bei diesen ebenfalls spinale Lähmungen.

Zu den Infektionskrankheiten, deren Erreger so klein sind, dass sie durch unglasierte Porzellanfilter (Berkefeldkerzen) hindurch gehen, gehören ausser der genannten Krankheit auch das Gelbfieber, Pappataciefieber, Denguefieber, manche Arten des gewöhnlichen Schnupfens (Kruse), die Lyssa und die Pocken. Bei allen diesen Krankheiten sind die Erreger selbst nicht bekannt, wohl aber ihr Übertragungsmodus.

Als **Encephalitis lethargica** wird eine erst seit kurzem bei uns vorkommende Krankheit bezeichnet, welche meist mit mehrtägigem und selbst lange dauerndem Fieberzustand und Kopfschmerz beginnt, und sich durch zunehmende Schlagsucht und Stupor, Steifigkeit, wäxserne Biegsamkeit der Glieder und starren Gesichtsausdruck äussert. Oft Augenmuskelerkrankungen und Doppelsehen und in vielen Fällen Nystagmus; namentlich bei Kindern und jungen Leuten choreatische Zuckungen und andere motorische Reizerscheinungen; bisweilen Paresen cerebraler oder spinaler Art. Spinalpunktion gibt keinen charakteristischen Befund. Dauer der Krankheit oft viele Wochen lang. Ausgang sehr häufig in Tod. Wenn die Patienten nach langem Kranksein genesen, so bleibt oft eine allgemeine Steifigkeit und Bewegungsarmut namentlich der mimischen Muskulatur, und schwere Schlaflosigkeit sowie eine Verminderung der geistigen Fähigkeiten, selbst eine wirkliche Demenz zurück. Anatomisch kleine encephalitische Herde namentlich in der Umgebung des Aquaeductus Sylvii und des dritten Ventrikels, besonders im Linsenkern. Die Krankheit tritt gehäuft, in Epidemien auf, die sich zeitlich an Influenzaepidemien angeschlossen haben. Doch ist unbekannt und nicht wahrscheinlich, daß es sich dabei um eine Komplikation der Influenza mit demselben Erreger handelt. Nach neueren Forschungen ist der Erreger der Enzephalitis ebenfalls ein das Tonkerzenfilter passierendes Virus, das sich aus dem Gehirn und dem Nasenschleim von Enzephalitiskranken auf Kaninchen und Affen übertragen lässt; es erzeugt bei diesen Tieren das charakteristische Krankheitsbild der Enzephalitis. Der $0,25 \mu$ große kokkenartige Erreger wächst nur auf den von Noguchi angegebenen Organ-Blutserum-Nährboden. er ist streng anaërob und ähnlich wie der Variolaerreger auf die Kaninchenkornea übertragbar und in Glycerin haltbar. Beim Menschen erfolgt die Infektion wahrscheinlich vom Nasopharynx aus unter Vermittelung leicht kranker Keimträger, die an „Herpes febrilis“ leiden.

Das **Gelbfieber** kommt in den Ländern um den mexikanischen Golf, in Südamerika und Westafrika endemisch vor, wird aber bisweilen auch in die Küstenstädte des südlichen Europa verschleppt. Der Erreger findet sich im Blut des Kranken, aber nur während der ersten drei Fiebertage: eine von Noguchi entdeckte ausserordentlich feine, das Tonkerzenfilter passierende Spirochaete (*Leptospira icteroides*), die dem Erreger der Weilschen Krankheit sehr ähnlich ist. Die Krankheit wird übertragen durch eine Stechmückenart, die *Stegomyia fasciata*, wenn sie innerhalb dieser Zeit das Blut des Kranken ansaugt. Im Körper der Stechfliege macht der Erreger in den nächsten 13 Tagen eine Entwicklung durch und nach dieser Zeit kann die Mücke durch ihren Stich die Krankheit auf den Menschen übertragen.

Das Gelbfieber beginnt nach einer Inkubation von 3—5 Tagen mit Schüttelfrost und hohem Fieber, Pulsbeschleunigung, Kopf- und Gliederschmerzen und besonders Lendenschmerzen. Konjunktiva injiziert. Nach einer Fieberdauer von 2—4 Tagen sinkt die Temperatur zur Norm ab, bald darauf macht sich aber unter neuem Fieberanstieg ein schnell sich entwickelnder Ikterus bemerkbar. Die Leber wird stark druckempfindlich, der Harn sehr spärlich, reich an Gallenfarbstoff und Zylindern; blutiges Erbrechen und stark blutige Stühle, ferner Blutungen aus dem Zahnfleisch, Delirien. In günstigen Fällen fällt das Fieber am Ende der ersten Woche staffelförmig wieder ab und der Kranke erholt sich langsam, Letalität 30—90 %.

Das **Pappataciefieber** ist an den Küsten des Mittelmeers heimisch und tritt zur wärmeren Jahreszeit auf. Es wird übertragen durch eine Stechmücke, den *Phlebotomus pappataci*, die so klein ist, dass sie auch durch die Maschen der gewöhnlichen Moskitonetze hindurchdringen kann.

Nach einer Inkubation von 3—8 Tagen setzt die Krankheit mit hohem Fieber, heftigen Kopf-, Rücken- und Augenschmerzen ein. Conjunctivae stark injiziert, Lichtscheu (Hundeauge), Herpes labialis, masern- oder scharlachähnliches Exanthem, Diazoreaktion leicht positiv, die Muskulatur des ganzen Körpers druckempfindlich. Das Fieber hält 3—5 Tage an und fällt dann lytisch ab, die Pulsfrequenz bald auffällig verlangsamt, bald stark erhöht. In der Rekonvaleszenz Mattigkeit und psychische Depression, Polyurie.

Das **Denguefieber** ist eine Krankheit der Tropen und Subtropen, kommt aber auch in Griechenland und den übrigen Mittelmeerländern während der heissen Jahreszeit vor. Es wird übertragen durch eine Moskitoart, den *Culex fatigans*.

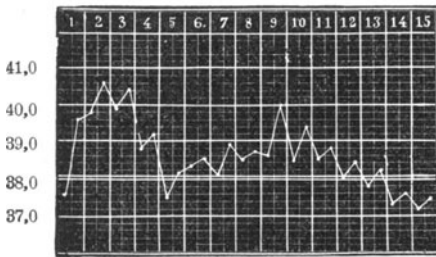
Nach einer Inkubation von durchschnittlich 3 Tagen beginnt die Krankheit mit Fieber, Kopfschmerz und heftigen Schmerzen in den Gelenken und den Hüften. Die Gelenke sind oft geschwollen und gerotet, besonders sind aber auch die Muskeln schmerzhaft und steif, die Patienten fühlen sich schwer krank und jede Bewegung macht heftige Schmerzen. Nach 1—2 Tagen sinkt das Fieber ab, aber am 4. oder 5. Tag tritt unter neuerlichem Anstieg des Fiebers ein Hautausschlag an den Händen, Armen, auf Brust und Rücken ein, der aus kleinen bis erbsengrossen etwas erhabenen Fleckchen nach Masernart besteht. Am 7. Tag kritischer Abfall und rasche Rekonvaleszenz.

Die **Pocken (Variola)** werden durch direkte Kontagion von Mensch zu Mensch auch durch dritte Personen, z. B. durch den Arzt übertragen. Der Erreger ist sehr haltbar und kann an Wasche und Gebrauchsgegen-

ständen sehr lange wirksam bleiben; er wird auch durch die Luft übertragen. Der Erreger selbst ist unbekannt. Impft man von einer Pockenpustel mit einem feinen Schnitt die Kornea eines Kaninchens, so macht sich nach 2 Tagen eine weissliche Trübung bemerkbar und bei der mikroskopischen Untersuchung findet man in den Hornhautepithelien runde Gebilde, die sich mit Eisenhamatoxylin dunkelblau färben, die Guarnierischen Körperchen. Dieselben Gebilde finden sich auch nach

Fig. 94.

Temperaturkurve bei Variola.



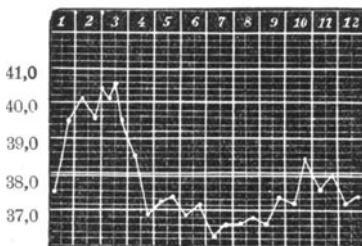
Prodromi. Eruption. Eiterfieber. Desikkation.

der Impfung der Hornhaut mit Vakzinelympe, nicht aber nach Impfung mit dem Inhalt der Varizellenblaschen. Paschen hat in der Pockenpustel überaus kleine runde Körperchen, Elementarkörperchen, nachweisen können, welche das Berkefeldfilter passieren. Inwieweit die Guarnierischen Körperchen oder die von Paschen beschriebenen Gebilde mit dem Pockenerreger identisch sind, ist noch unsicher. Noguchi hat aus Impfpusteln kleinste Mikroorganismen gezüchtet, die sich auf Kaninchenhoden beliebig lang fortzuehen lassen und auf den Menschen übertragen echte Variolapusteln erzeugen.

Die Variola beginnt nach einer Inkubation von 8—12 Tagen ganz akut mit Schüttelfrost, Kopfschmerz und mit charakteristischen schweren Kreuzschmerzen. Die Temperatur bleibt etwa drei Tage lang hoch und in dieser Zeit entwickelt sich bisweilen das sogenannte Prodromalexanthem, eine scharlachartige oder masernartige Rötung an Bauch und Oberschenkel und in der Achselhöhle, seltener über den ganzen Körper. Ist dieses Initialalexanthem hamorrhagisch, so spricht man von Purpura variolosa, und dann geht die Krankheit fast immer in Tod aus (schwarze Blattern). Am 3. bis 5. Tag pfllegt die Temperatur abzusinken, und damit beginnt die Eruption des eigentlichen Pockenexanthems, das sich vor allem im Gesicht, an den Händen und Füßen, auch an Handtellern und Fusssohlen aber auch zerstreut am ganzen übrigen Körper, sowie

Fig. 95.

Temperaturkurve bei Variolois.



auf den Schleimhäuten des Mundes und der Augen geltend macht. Es bilden sich derbe rote Knotchen, welche beim Darüberfühlen den Eindruck von Schrotkörnern machen und sich bald zu Bläschen mit einer zentralen Delle und einem geröteten infiltrierten Hof umbilden.

Der Inhalt der Bläschen kann bei leichten Fällen eintrocknen, in schwereren Fällen vereitert er, und kann hämorrhagisch werden. Mit dem Auftreten des Exanthems beginnt eine zweite anfangs leichte Fieberbewegung, die sich ungefähr am 9. Tage steigert, und nach einer Reihe von Tagen lytisch endet (Desikkationsstadium). Ungefähr mit dem 16. Tag beginnt die Abstossung der Borken, die sich sehr langsam im Verlauf von Wochen vollzieht, und während dieser ganzen Zeit bleibt der Patient ansteckungsfähig. Es bleiben Narben zurück, besonders im Gesicht.

Als Variolois werden jene Fälle von Pocken bezeichnet, die bei Individuen auftreten, welche vor Jahren mit Erfolg vakziniert worden waren. Die Allgemeinsymptome sind weit geringer, die Bläschen pflegen nicht zu vereitern, weil die Haut des Bläschengrundes nicht nekrotisch wird. Deshalb hinterbleiben auch nur selten Narben.

Bei der **Schutzimpfung** (Vakzination) wird durch das schwache Virus der Kuhpockenlymphe nur ein auf die Impfstelle lokalisiertes, aber kein allgemeines Exanthem erzeugt. Bei erstmaliger Impfung zeigen sich nach 3—4 Tagen an der Impfstelle kleine Bläschen, welche bis zum 7. Tage anwachsen, dann eitrigen Inhalt, Nekrose und stärkere Entzündungserscheinungen in der Umgebung zeigen. Um den 8. und 9. Tag schwellen die regionären Lymphdrüsen an und es tritt Temperatursteigerung ein. Vom 10. Tage an pflegen die Impfpusteln einzutrocknen, die feste Borke fällt nach 3—4 Wochen ab und es bleibt eine Narbe zurück. Der Impfschutz dauert ungefähr 10 Jahre an. Bei späterer Wiederholung der Impfung (Revakzination) treten entweder überhaupt keine Bläschen auf, oder sie entwickeln sich früher, verlaufen milder und ohne Nekrose des Bläschengrundes.

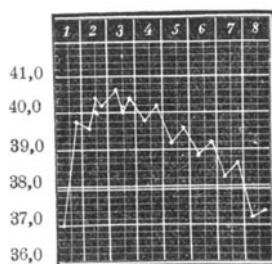
Die **Schafblättern, Varizellen**, haben mit der Variola keine Verwandtschaft: die Vakzineimpfung mit Kuhpockenlymphe schützt nicht vor Varizellen und das Überstehen der Varizellen nicht vor Variola. Bei einem varizellenkranken Menschen kann die Vakzination mit Kuhpockenlymphe positiv angehen. Erreger unbekannt. Inkubationszeit 14—21 Tage, Prodromi fehlen. Mit ganz leichten Fieberbewegungen beginnt die Eruption der Bläschen schon am ersten Krankheitstage und diese treten in mehreren Schüben in den nächsten Tagen im Gesicht, am Rumpf und den Extremitäten, sowie auch auf der Schleimhaut des Mundes auf und trocknen nach 4 bis 6 Tagen wieder ein.

Auch bei den folgenden akuten Exanthemen sind die Erreger unbekannt.

Scharlach, Scarlatina, wird durch Kontagion übertragen, bisweilen auch durch dritte Person, Wasche und Gebrauchsgegenstände. Die Krankheit ist im Inkubationsstadium anscheinend nicht ansteckungsfähig, wohl aber noch lange in der Rekonvaleszenz bis in die 7. und 8. Woche nach Krankheitsbeginn. Inkubation meist 4—7 Tage, die Krankheit beginnt plötzlich mit Frost, Erbrechen und raschem Temperaturanstieg. Schon am ersten Tage macht sich eine hochrote Angina, oft mit weissen Belägen,

Fig. 96.

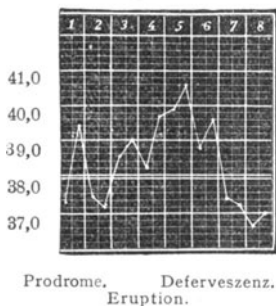
Temperaturkurve bei Scarlatina.



und Drüsenschwellungen am Unterkiefer geltend. Zunge zuerst weiss belegt, später rote Himbeerzunge mit Schwellung der Papillen. Am zweiten Krankheitstage Eruption des Ausschlags an Hals, Brust und Rücken, der sich in den nächsten Tagen auf den übrigen Körper und die Extremitäten ausbreitet: kleine scharlachrote, kaum erhabene Punktchen, die grosstenteils miteinander konfluieren. Im Gesicht diffuse Rotung, welche die Gegend um den Mund und das Kinn charakteristisch frei lasst. Mit der Ausbreitung des Exanthems nimmt die Temperatur zunächst noch zu, fällt aber mit dem Erbleichen des Exanthems gegen Ende der ersten Krankheitswoche lytisch ab. In den nächsten 14 Tagen Abschuppung in grosseren Lamellen. Auf der Höhe der Krankheit Vermehrung der weissen Blutkörperchen (Hyperleukozytose) und oft auch der eosinophilen Leukozyten. Komplikationen: Schwere oft nekrotisierende Angina (Scharlachdiphtheroid), Vereiterung der Halsdrüsen, Endokarditis, Gelenkschmerzen, schwere destruierende Otitis media; bei den Komplikationen spielt die sehr häufige Mischinfektion mit Streptokokken eine wichtige Rolle. Unter den Nachkrankheiten ist besonders die hamorrhagische Glomerulonephritis zu fürchten, welche in der dritten und vierten Krankheitswoche aufzutreten pflegt. Spritzt man Scharlachkranken zu Beginn ihrer Erkrankung das Blutserum von Scharlachrekonvaleszenten ein, so scheint die Krankheit leichter zu verlaufen. Wenn man an einer von Scharlachexanthem befallenen Hautstelle Rekonvaleszenten Serum oder auch normales Menschenblutserum subkutan einspritzt, so verschwindet an dieser Stelle das Exanthem (Auslöschphänomen).

Masern (Morbilli) werden durch direkte Kontagion, nicht durch dritte Person übertragen. Die Krankheit ist schon während des Inkubationsstadiums ansteckungsfähig, aber nicht mehr in der Rekonvaleszenz. Der unbekannte Erreger ist im Blut und allen Sekreten vorhanden. Inkubation 8 bis 14 Tage. Die Krankheit beginnt plötzlich, oft mit Frost, ziemlich hohem Fieber, Schnupfen, Husten, Bronchitis, Konjunktivitis, Lichtscheu und nicht selten mit Pseudokrup. Schon am ersten und zweiten Tag kleine, weisse, spritzförmige Flecken an der Innenseite der Lippen und der Wangenschleimhaut: Diese Koplikschen Flecken sind für die Diagnose ausschlaggebend. Am 2. oder 3. Tag leichter Abfall der Temperatur und dann Ausbruch des grobfleckigen, blauhroten, oft durch Ausläufer konfluierenden Hautexanthems, das im Gesicht zuerst erscheint und sich

Fig. 97.
Temperaturkurve bei Morbilli.



in den nächsten 2 bis 3 Tagen auf Rumpf und Extremitäten ausbreitet. Damit Hand in Hand steigt die Temperatur wieder an und erreicht ihren Höhepunkt am 4. bis 5. Tage. Rascher Temperaturabfall am 5. bis 7. Krankheitstage. Kleienförmige Abschuppung, die etwa nach 14 Tagen beendet ist. Auf der Höhe der Krankheit Verminderung der weissen Blutkörperchen im Blute (Leukopenie). Komplikationen, sehr häufig durch Pneumokokken bedingt: Bronchiolitis, Bronchopneumonie, Laryn-

gitis, Otitis media, auch Darmkatarrh. Prophylaktische Einspritzungen von Masernrekonvaleszentenserum haben sich als sehr erfolgreich erwiesen.

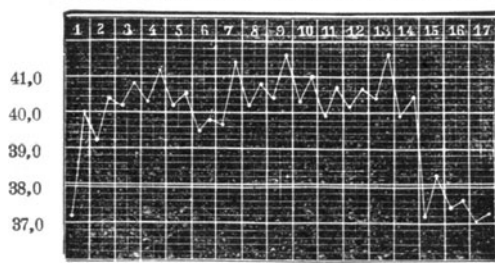
Die **Röteln, Rubellae**, sind mit den Masern nicht verwandt. Inkubation meist 18 Tage. Unter leichtem Fieber tritt schon am ersten Krankheitstage ein aus isolierten, nicht konfluierenden rosa Flecken bestehender Ausschlag im Gesicht und am übrigen Körper auf, der unter raschem Absinken der Temperatur bald wieder verblasst. Keine Bronchitis, bisweilen Drüsenschwellungen.

Als **Vierte Krankheit** nach Filatoff und Dukes wird ein gleichfalls sehr leicht verlaufendes fieberhaftes Exanthem bezeichnet, das nach einer Inkubation von 2—3 Wochen ohne Prodromi sofort mit dem Auftreten eines scharlachartigen Erythems beginnt. Der kleinfleckige oder diffuse Ausschlag überzieht im Laufe des ersten Tages den ganzen Körper, auch die Umgebung des Mundes; geringes Fieber während ein bis drei Tagen. Bisweilen kommen auch mehr masernartige oder quaddelförmige Exantheme vor (Erythema infectiosum)

Fleckfieber, Typhus exanthematicus. Die Krankheit wird durch Kleiderläuse übertragen, in deren Körper das Virus eine Entwicklung durchzumachen scheint. Die Kleiderläuse, welche das Blut eines Fleckfieber-

Fig. 98.

Temperaturkurve bei Typhus exanthematicus.



Eruption.

kranken gesaugt hat, kann die Krankheit erst nach 5—7 Tagen durch den Biss auf einen andern Menschen übertragen. Ricketts und v. Prowazek fanden im Darm der mit Fleckfieberblut infizierten Kleiderläuse kleinste bakterienähnliche Gebilde, die bei Kontrolläusen fehlten; sie sind weder zu den Bakterien noch zu den Protozoen mit Sicherheit zu rechnen. Ob diese Rickettsia Prowazeki als Erreger des Fleckfiebers anzusehen ist, harret noch der Entscheidung, doch ist ihr Nachweis in Läusen von verdächtigen Kranken von diagnostischer Bedeutung. — Als diagnostisch wertvoll hat sich ferner die agglutinierende Wirkung des Bluteserums von Fleckfieberkranken auf einen von Weil und Felix aus dem Urin von Fleckfieberkranken gezüchteten proteusartigen Bakterienstamm (Proteus H 19) erwiesen. Diese Bakterien werden vom Serum Gesunder oder anderer Kranker nicht, dagegen von dem Serum von Fleckfieberkranken meist noch in recht hoher Verdünnung agglutiniert. Das Krankheitsvirus ist im Blut der Fleckfieberkranken bis in die Rekonvaleszenz

hinein enthalten; in der Rekonvaleszenz kann das auf 52° erhitzte Blutserum, wenn man es bei Gesunden injiziert, diese vor der Erkrankung schützen.

Das Fleckfieber zeigt eine Inkubation von 4—14, bisweilen bis 21 Tagen. Beginn sehr rasch (brutal) mit Kopfschmerzen, Kreuzschmerzen, schwerem Krankheitsgefühl, mit Frost und rasch ansteigendem hohem Fieber, das in ein bis drei Tagen sein Maximum erreicht. Von da ab halt die Temperatur, oft mit Remissionen nach Ende der ersten Krankheitswoche, 10—14 Tage lang kontinuierlich an. Rascher Fieberabfall im Laufe von 2—4 Tagen oft bei schwerer lebensgefährlicher Beeinträchtigung der Herzkraft. Der Tod tritt unter den Erscheinungen eines Versagens der Herzkraft und der Zirkulation ein. Zu Beginn der Krankheit Rotung der Konjunktiva (Kaninchenaugen), katarrhalische Entzündung der oberen Luftwege und Bronchitis. Anhaltende schwere Störung des Allgemeinbefindens, Delirien, Erregungszustände. Pulsfrequenz von Anfang an sehr hoch. Hyperleukozytose im Gegensatz zur Leukopenie des Abdominaltyphus. Diazoreaktion positiv. Am dritten bis fünften Krankheitstag zeigt sich das Exanthem, das am Schultergürtel beginnt und bald den ganzen Körper mit Einschluss der Stirn, der Handflächen und Fusssohlen überzieht, hie und da auch am Gaumen zu konstatieren. Es gleicht zu Beginn der Roseola des Abdominaltyphoids, bald aber werden die Flecken verwaschener, nehmen eine schmutzige und livide Färbung an, ähnlich wie die Roseola der sekundären Syphilis. Schliesslich werden sie vielfach hamorrhagisch nach Art der Purpura und es treten auch bläulich durchscheinende Blutungen in den tieferen Schichten der Haut hinzu. Durch Stauung (Kompression der Gefässe am Oberarm) tritt das Exanthem deutlicher hervor. Nach der Entfieberung kleinformige Abschuppung, vor deren Beginn sich die oberste Epidermisschicht beim Darüberstreichen in feinen Schuppen und unter Hautrotung abreiben lässt (Radiergummiphänomen von Brauer). Komplikationen: Gangran an den Extremitäten und andern Körperstellen, Lahmungen durch Neuritis.

Das **Wolhynische Fieber** oder Funftagefieber wurde bei den in Südrussland und Rumänien kämpfenden Truppen nicht selten beobachtet. Inkubationsdauer 20—24 Tage. Übertragung durch Kleiderläuse. Die Erkrankung beginnt ohne Vorboten oder nach kurzdauernder Mattigkeit mit Kopfweh, Frost und rasch ansteigendem ziemlich hohen Fieber und heftigen Gliederschmerzen, besonders in den Unterschenkeln. Nach ein oder zwei Tagen fällt die Temperatur zur Norm ab, das Allgemeinbefinden wird wieder gut. Am 5. Krankheitstag tritt gewöhnlich ein neuer ähnlicher Fieberanfall auf und dieser wiederholt sich noch zwei- oder mehrmal in je funftägigen Perioden. Massige Milzvergrößerung und Leberschwelung sowie Hyperleukozytose mit Myelozyten. Diazoreaktion negativ. In anderen Fällen geht die Krankheit mit mehrtägigem höheren Fieber einher, ähnlich wie ein leichter Typhus. Die Schienbeinschmerzen können noch längere Zeit hindurch fortbestehen. Als Erreger kommt wahrscheinlich eine Spirochaetenart in Betracht.

Lyssa, die Hundswut, wird fast nur durch den Biss tollwutkranker Hunde oder Wolfe übertragen. Nach einer Inkubationszeit von 14 Tagen bis mehreren Monaten beginnt die Krankheit mit tiefer Niedergeschlagenheit oder hochgradigen nervösen Erregungen, oft mit Parästhesien an der

verletzten Körperstelle und mit leichten Temperatursteigerungen, Kopfschmerz und Schlaflosigkeit. Nach ein bis zwei Tagen treten Schlingbeschwerden auf, indem bei jedem Versuch zu schlucken, qualende zusammenziehende Krämpfe der Schlundmuskulatur, auch des Kehlkopfs, sich geltend machen. Die Kranken vermeiden deshalb trotz des grossten Durstes, jeden Versuch zu trinken (Wasserscheu), schliesslich kann jeder äussere Reiz die Krämpfe auslösen, die sich auch auf die Atmungsmuskeln sowie die Muskeln des Rumpfes und der Extremitäten ausdehnen. Angstzustände, Delirien und tobtsuchtsartige Wutausbrüche beherrschen das Krankheitsbild. Nach einigen Tagen tritt unter gehäuften Krampfanfällen eine Erschöpfung ein und das Leiden endet ohne Ausnahme durch Kollaps in den Tod.

Der Erreger ist unbekannt, er muss sehr klein sein, da er durch Porzellanfilter hindurchgeht. Der Ansteckungsstoff findet sich im Speichel der erkrankten Tiere und vor allem in ihrem Zentralnervensystem. In den Ganglienzellen des Grosshirns, z. B. des Ammonshorns lassen sich nach Gie msa kleine intrazellulär liegende rundliche Gebilde, die Negrischen Körperchen nachweisen. Indem man die Medulla oblongata von lyssakranken Tieren bei Kaninchen nach Trepanation subdural einbringt, kann man auf diese die Krankheit übertragen und dadurch diagnostizieren. Pasteur hat entdeckt, dass das Virus durch Trocknung des Rückenmarks der erkrankten Kaninchen abgeschwächt werden kann, und indem man eine Emulsion solchen — längere oder kürzere Zeit — getrockneten Rückenmarks in steigenden Dosen einspritzt, kann der Ausbruch der Krankheit bei infizierten Menschen verhindert werden. Man schickt die von wutkranken Hunden Gebissenen sobald als möglich in ein zu diesen Impfungen eingerichtetes Institut, z. B. nach Berlin.

Übersicht über die Inkubationsdauer der Infektionskrankheiten.

	In Tagen
Weicher Schanker	1—2
Influenza	1—3
Milzbrand	1—3
Erysipel (Hautentzündung am 1. bis 2. Tag der Krankheit)	1—3
Cholera	1—4
Epidemische Genickstarre	1—4
Tripper	2—3
Diphtherie	2—5
Heine-Medinsche Krankheit	2—5 ?
Pest	2—5
Scharlach (Ausschlag am 2. Krankheitstag)	2—8 meist 4—7
Bazillenruhr	2—7
Denguefieber	3
Gelbfieber	3—5
Rotz	3—5
Keuchhusten	3—8
Pappataciefieber	3—8
Erythema infectiosum	14—21

	In Tagen
Tetanus	4—14 selten länger
Fleckfieber (Ausschlag am 3. bis 5. Krankheitstag)	4—14 selten bis 21
Rückfallfieber	7—14
Maltafieber	6
Abdominaltyphus (Roseola am Anfang der zweiten Woche)	7—21
Malaria	7—21
Pocken (Pockenausschlag am 4. Krankheitstag).	8—12
Masern (Ausschlag am 3. bis 4. Krankheitstag).	8—14
Schlafkrankheit	10?
Varizellen (Blaschenausschlag sofort am 1. Tag)	14—21
Röteln (Ausschlag am 1. Krankheitstag)	16—20 meist 18
Mumps (Ohrspeicheldrüsenentzündung am ersten Krankheitstag)	12—21
Vierte Krankheit, Erythema infectiosum (Ausschlag am 1. Krankheitstag)	14—21
Syphilis, 1. Inkubationsstadium (zwischen Infektion und Auftreten des harten Schankers)	14—21
Syphilis, 2. Inkubationsstadium (zwischen Auftreten des harten Schankers und Ausbruch der Roseola)	21—50
Hundswut.	14 Tage bis mehrere Monate
Wolhynisches Fieber	20—24
Amobendysenterie	21—24

Nervensystem.

Allgemeinsymptome.

Störungen des Bewusstseins kommen bei den verschiedensten Gehirnkrankheiten vor, unter anderem bei abnormer Steigerung des Hirndrucks, im apoplektischen Insult, ferner im epileptischen Anfall, bei Hirntumoren und Meningitis, hin und wieder auch im hysterischen Anfall. Man unterscheidet Apathie oder Teilnahmslosigkeit, Dämmerzustände, d. h. einen Zustand wie zwischen Schlafen und Wachen, bei welchem häufig die traumhaften Vorstellungen als Delirien sich kundgeben. Krankhafte Schläfrigkeit bezeichnet man als Somnolenz; gelingt es nur durch starke Reize, den Kranken aus seinem schlafartigen Zustand vorübergehend zum Bewusstsein zu erwecken, so spricht man von Sopor. Koma nennt man eine tiefe Bewusstlosigkeit, aus welcher der Kranke nicht erweckt werden kann und bei welcher auch die Reflexe (Korneal- und Pupillarreflex) erloschen sein können.

Bewusstseinsstörungen finden sich ausserdem noch bei vielen schweren Infektionskrankheiten, z. B. im Typhus, ferner bei manchen Vergiftungen, bei Nephritis und Diabetes (urämisches und diabetisches Koma), bei hochgradigen Schwächezuständen verschiedenster Ursachen.

Störungen der Intelligenz: Vollziehen sich alle geistigen Vorgänge mangelhaft, so spricht man von Schwachsinn, dessen höhere Grade Blodsinn genannt werden. Sind die Zustände angeboren, so bezeichnet man sie als Idiotie. Beruhen sie auf mangelhafter Schilddrüsenfunktion, entweder bei Mangel oder bei kropfiger Entartung der Thyreoidea, so handelt es sich um Kretinismus; dieser ist ausserdem durch ein Zurückbleiben und krankhafte Veränderungen des Knochenwachstums, durch ein eigentümliches gedunsenes Aussehen des Gesichtes und der Weichteile sowie durch eingesunkene Nasenwurzel gekennzeichnet.

Gedächtnisschwäche ist bis zu einem gewissen Grade gewöhnlich im Alter vorhanden; hochgradige Gedächtnisschwäche ist oft ein Zeichen von Gehirnerkrankungen, zumal von solchen der Rinde. Damit nicht zu verwechseln ist die Amnesie, bei welcher die Erinnerung nur für eine kürzere Periode und ihre Ereignisse verloren ist. Diese findet sich bei manchen akuten schweren Krankheiten des Körpers und Geistes und ist besonders bezeichnend für den epileptischen Anfall und seine Äquivalente. Als Merkfähigkeit wird die Fähigkeit bezeichnet, frische Eindrücke im Gedächtnis festzuhalten und zu reproduzieren, z. B. einen längeren Satz oder eine mehrstellige Zahl zu wiederholen, die Merkfähigkeit erweist sich bei vielen Gehirnkrankheiten als gestört, besonders bei Dementia paralytica. Als Korsakoffschen Symptomenkomplex bezeichnet man die Erscheinung, dass das Gedächtnis nur für die jüngstvergangene Zeit erloschen ist, während es für früher vorausgegangene Ereignisse erhalten ist. Diese Korsakoffsche Amnesie kommt häufig der Polyneuritis und besonders der Polyneuritis alcoholica zu.

Veränderungen der Stimmung können den Charakter der Depression zeigen (traurige Verstimmung), sie ist meist mit Verlangsamung des Denkens, Mangel an Selbstvertrauen, psychischen Hemmungen und Entschlussunfähigkeit verbunden; diesen melancholischen Zuständen stehen die maniakalischen gegenüber, bei welchen krankhafte Erregtheit, Exaltation, gehobene Stimmung besteht, dabei ist der Gedankenablauf beschleunigt (Ideenflucht, oberflächliche Gedankenverketzung). — Eine dem Krankheitszustand nicht entsprechende Euphorie findet sich u. a. bei multipler Sklerose und bei Alkoholkranken.

Ethische Defekte (Verlust des Schicklichkeitsgefühls und des Pflichtbewusstseins) können ebenfalls sowohl bei manchen Gehirnkrankheiten (Tumoren des Stirnhirns, Rindendegenerationen) und chronischen Vergiftungen (mit Alkohol, Morphinum, Kokain), als auch bei manchen Geisteskrankheiten, vor allem bei Dementia paralytica, vorkommen.

Als Wahnvorstellungen bezeichnet man falsche Urteile, die sich auf Grund krankhafter psychischer Vorgänge bilden, sie können sich bei Verstimmung oder infolge von Halluzinationen oder Illusionen einstellen.

Kopfschmerzen kommen bei den verschiedensten Krankheitszuständen vor: bei vielen Infektionskrankheiten, zumal im

Beginn (z. B. bei Typhus, Zerebrospinalmeningitis und Influenza), bei manchen Vergiftungen (Alkohol), bei Verdauungsstörungen, besonders bei Verstopfung, bei Anämie, Herzkrankheiten, bei akuten und chronischen Entzündungen der Nasennebenhöhlen usw. Bei Migräne treten in unregelmässigen Intervallen Anfälle heftigen Kopfwehs auf, das oft auf die eine Kopfhälfte beschränkt ist (Hemicrania) und das oft mit Erbrechen, Verdauungsbeschwerden, bisweilen auch mit vorübergehenden Sehstörungen (Flimmerskotom) einhergeht. Regelmässig, jeden Tag zur bestimmten Stunde sich wiederholende halbseitige Stirn- oder Hinterhauptkopfschmerzen beruhen oft auf Malaria und heilen durch Chinin. Schwere andauernde Kopfschmerzen sind niemals ein gleichgültiges Symptom; sie finden sich u. a. bei Nephritis. Bei Gehirnkrankheiten sind die Kopfschmerzen nicht immer vorhanden, doch fehlen sie nur sehr selten bei allen Affektionen der Meningen: der akuten eitrigen oder tuberkulösen Hirnhautentzündung, der Pachymeningitis haemorrhagica, der syphilitischen Meningitis. Auch ist Kopfweh immer vorhanden bei Gehirntumoren und allen anderen Zuständen, die mit krankhafter Steigerung des Gehirndrucks einhergehen.

Steigerung des Hirndruckes aussert sich ausser durch schweren Kopfschmerz noch durch Erbrechen, Pulsverlangsamung, Benommenheit und, bei längerer Dauer des Prozesses, durch Stauungspapille; ferner erweist sich bei der Lumbalpunktion der Druck des Liquor cerebrospinalis bedeutend gesteigert, jedoch nur in jenen Fällen, wo die Kommunikation der Hirnventrikel mit dem Arachnoidealraum des Rückenmarks nicht unterbrochen ist.

Prüfung der Motilität.

Wenn die willkürliche Bewegungsfähigkeit eines Muskels vollständig aufgehoben ist, spricht man von Paralysis, wenn sie nur abgeschwächt ist, von Paresis. Bezüglich der Ausdehnung einer Lähmung unterscheidet man: Monoplegie = Lähmung einzelner Muskelgruppen oder einer Extremität allein; Hemiplegie = Lähmung, welche auf eine Körperhälfte beschränkt ist; Paraplegie = Lähmung entsprechender Abschnitte beider Körperhälften, z. B. beider Beine, beider Arme, aller vier Extremitäten oder beider Augen.

Man hat zu beachten, ob in der Ruhe der Spannungszustand (der Tonus) der Muskeln vom Normalen abweicht. Bei gesteigertem Tonus fühlen sich die Muskeln hart, gespannt an, und sie setzen einer passiven Dehnung, besonders bei rascher

passiver Bewegung der Glieder, einen starken Widerstand entgegen (Hypertonie). Nimmt die Spannung noch mehr zu, so führt sie zu Spasmus und Kontrakturen. Bei vermindertem Tonus (Hypotonie) fühlen sich die Muskeln schlaff an, setzen passiven Bewegungen keinerlei Widerstand entgegen und die Gelenke erhalten dadurch einen abnormen Grad von Beweglichkeit. Schlaffe Lähmung mit Hypotonie der Muskeln findet sich bei allen peripherischen Lähmungen, also bei Läsionen der peripherischen Nerven, sowie bei Erkrankungen der grauen Vorderhörner des Rückenmarks, z. B. nach Durchschneidung oder Quetschung eines Nerven oder bei neuritischer Degeneration (alkoholischer oder diphtherischer Neuritis, Bleilähmung), ferner bei spinaler Kinderlähmung. Auffallende Schlaffheit der Muskulatur wird auch bei der Tabes dorsalis beobachtet, obwohl dabei die rohe Kraft der Muskeln gewöhnlich gut erhalten ist. Auch bei Kleinhirnaffektionen findet sich eine Abnahme des Muskeltonus, und zwar auf der gleichen Seite, auf welcher die anatomische Erkrankung des Kleinhirns sitzt.

Die spastischen Lähmungen, mit vermehrter Spannung und oft auch mit Kontraktur (dauernder Verkürzung) der Muskeln, finden sich bei den zentralen Lähmungen, d. h. bei denjenigen, welche durch eine Läsion der motorischen Bahnen im Gehirn und Oblongata oder der Pyramidenbahn des Rückenmarks bedingt sind, also bei zerebralen Hemiplegien, z. B. nach Schlaganfällen, ferner bei den Degenerationen der Seitenstränge des Rückenmarks, bei der spastischen Spinalparalyse, der amyotrophischen Lateralsklerose, der Querschnittsmyelitis, ausserdem bei multipler Sklerose. Die spastischen Lähmungen gehen mit einer Steigerung der Sehnenreflexe einher, während bei schlaffer Lähmung meist eine Verminderung oder Aufhebung der Sehnenreflexe sich findet. Doch ist zu bemerken, dass bei frischen und schweren zerebralen Lähmungen die gelähmten Glieder oft zunächst vollständig schlaff und dass die Reflexe dabei nicht auszulösen sind. Erst nach Tagen oder Wochen stellt sich erhöhter Muskeltonus und Steigerung der Sehnenreflexe ein.

Analog dem Spannungszustand der gelähmten Muskeln ist auch deren trophisches Verhalten. Bei Erkrankungen der grauen Vorderhörner, sowie bei Läsion der motorischen Nerven, also bei allen peripherischen Lähmungen, tritt hochgradiger Schwund der gelähmten Muskeln auf, während bei Lähmungen, deren Ursache die motorische Bahn zentral von den grauen

Vorderhornern trifft, entweder keine oder nur eine geringe Abmagerung der gelähmten Muskeln (Inaktivitäts-Atrophie) sich einstellt.

Von der spastischen Hypertonie der Muskulatur, welche sich nach Unterbrechung der Pyramidenbahn findet, lässt sich jene allgemeine oder halbseitig vermehrte Muskelrigidität und Bewegungssteifigkeit unterscheiden, welche sich bei Erkrankungen des Linsenkerns und besonders bei den Folgezuständen der Enzephalitis lethargica findet. Charakteristisch ist dabei die „Bewegungsarmut“ der mimischen Ausdrucksbewegungen und der Glieder. Dabei sind die Sehnenreflexe nur wenig gesteigert und es bestehen keine krankhaften Reflexe (kein Klonus, kein Babinski).

Bei Atrophie der Muskeln infolge von Erkrankung der Vorderhörner des Rückenmarks werden häufig fibrilläre Zuckungen beobachtet, und diese sind für die langsam fortschreitenden Erkrankungen der motorischen Kerne charakteristisch.

Die peripherischen Lähmungen mit dem dadurch erzeugten degenerativen Muskelschwund zeichnen sich von den zentral bedingten Lähmungen auch durch ihr Verhalten gegen den elektrischen Strom aus (Entartungsreaktion, siehe S. 291).

Die Poliomyelitis anterior acuta (Heine-Medinsche Krankheit) stellt eine oft epidemisch verbreitete und unter dem Bild einer Infektionskrankheit mit Fieber und oft nach Angina einsetzende Degeneration und Entzündung der grauen Vorderhörner dar, die am häufigsten bei Kindern als spinale Kinderlähmung, seltener bei Erwachsenen vorkommt; sie äussert sich durch eine schlaffe Lähmung einzelner Muskelgruppen oder ganzer Extremitäten, die anfangs die grösste Ausbreitung zeigt, sich später einschränkt, schliesslich aber stationär wird und mit hochgradiger Degeneration der gelähmten Muskeln einhergeht. Die Sehnenreflexe sind innerhalb der gelähmten Gruppen erloschen, es besteht Entartungsreaktion, Sensibilität intakt, Blasen- und Mastdarmbeschwerden fehlen. Über den Erreger siehe S. 266. Ergreift die Degeneration und Entzündung nicht nur die grauen Vorderhörner, sondern den ganzen Querschnitt des Markes, so spricht man von einer Querschnittsmyelitis. Diese kann auch durch den Erreger der Heine-Medinschen Krankheit erzeugt werden, ist aber häufiger durch andere Infektionserreger bedingt, und kann sich an sehr verschiedene Eiterungs- und Infektionsprozesse anschliessen. Die Heine-Medinsche Krankheit kann nicht nur das Rückenmark, sondern auch das Gehirn, den Hirnstamm und die Oblongata befallen, dadurch zum Bild einer akut gefährlichen Hirnzentrenlähmung und unter Lähmung der Atmung zum Tode führen.

Die Poliomyelitis anterior chronica hat in ihrer Ursache und ihrem Krankheitswesen mit der akuten Poliomyelitis nichts gemein, sie ist dagegen eng verwandt oder identisch mit der spinalen Muskeltrophie; diese beruht auf einem sehr langsam verlaufenden Schwund der motorischen Ganglienzellen in den grauen Vorderhörnern und führt zu einer allmählich, im Verlauf von Jahren fortschreitenden Lähmung und gleichzeitigen Atrophie, die meist an den kleinen Handmuskeln beginnt, dann auf den

Arm und Schultergürtel fortschreitet, oft auch auf die motorischen Kerne der Medulla oblongata übergreift und dadurch zur Bulbarparalyse führt. In den degenerierenden Muskeln zeigen sich fibrilläre Zuckungen und Entartungsreaktion (s. Seite 291). Die amyotrophische Lateralsklerose unterscheidet sich von der spinalen Muskelatrophie nur durch den etwas rascheren Verlauf und dadurch, dass neben der Vorderhorn-erkrankung auch eine Degeneration der Seitenstränge des Rückenmarks vorhanden ist. Es kommt dabei zu einer Steigerung der Sehnenreflexe, besonders an den unteren Extremitäten und zu spastischem Gang. Auch die amyotrophische Lateralsklerose verbindet sich häufig mit Bulbarparalyse. Sensibilität und Blasenfunktionen sowie die Pupillenreflexe sind bei der Poliomyelitis chronica, spinalen Muskelatrophie und amyotrophischen Lateralsklerose intakt.

Im Gegensatz zu diesen spinalen Muskelatrophien stehen die myopathischen Dystrophien, bei denen das Rückenmark intakt gefunden worden ist und die Muskeln primär erkranken und schwinden. Diese myopathischen Dystrophien beginnen meist in der Kindheit oder doch im jugendlichen Alter (hereditäre, infantile und juvenile Muskeldystrophie), treten hauptsächlich an den Muskeln des Schulter- und Beckengürtels sowie des Ober- und Unterschenkels auf, gehen oft mit pseudo-hypertrophischen Verdickungen der erkrankten Muskeln, besonders der Wadenmuskeln einher und zeigen keine Entartungsreaktion und keine fibrillären Zuckungen.

Im Gegensatz zu den organischen Lähmungen, bei welchen die motorische Bahn an irgend einer Stelle lädiert ist, spricht man von funktionellen Lähmungen dann, wenn keine anatomische Erkrankung der motorischen Nerven und der Muskel-Apparate vorhanden ist, z. B. bei hysterischen Lähmungen, die gewissermassen nur in der Vorstellung der Kranken bestehen.

Eine abnorm rasche Ermüdbarkeit der Muskeln wird beobachtet bei der Myasthenia gravis pseudoparalytica. Die Krankheit äussert sich in Schwäche der Gesichtsmuskeln, in Ptosis, Schlingbeschwerden und Sprachstörungen, die schon nach kurzdauernder Inanspruchnahme dieser Muskeln auftritt und bis zum vollständigen Versagen der Funktion sich steigern kann. Auch an den Extremitätenmuskeln wird dabei oft dieselbe rasche Ermüdbarkeit beobachtet, die sich bisweilen bis zu volliger Lähmung steigert, und sie kann sich auch bei längere Zeit fortgesetzter kräftiger faradischer Reizung durch Abnahme der elektrischen Erregbarkeit äussern (myasthenische Reaktion). Die Krankheit endet nach Wochen oder Jahren wohl immer tödlich; es haben sich dabei keine anatomischen Veränderungen am Nervensystem nachweisen lassen.

Die Thomsensche Krankheit (Myotonia congenita) ist dadurch ausgezeichnet, dass nach einer kraftigen Muskelaktion die kontrahierten Muskeln nicht sofort wieder erschlafft werden können, sondern dass der Kontraktionszustand sich nur sehr langsam wieder lost. Die Hand, welche einen Gegenstand fest gefasst hat, kann also nur langsam und mit Anstrengung wieder geöffnet werden, oder die fest geschlossenen Augenlider können nicht sofort wieder aufgemacht werden; alle Bewegungen geschehen deshalb im Anfang langsam und mühsam; bei wiederholter Ausführung werden die Bewegungen bald freier und schliesslich normal. Über die elektrischen Veränderungen siehe S. 294.

Ataxie.

Ataxie nennt man die Unfähigkeit, bei erhaltener Kraft die einzelnen Muskelbewegungen zu einer bestimmten Aktion zu koordinieren, also denjenigen Zustand, bei welchem der Kranke Bewegungen, die er früher geschickt machte, ungeschickt ausführt. Man prüft auf Ataxie, indem man den Kranken komplizierte Bewegungen ausführen lässt; man fordert ihn auf, rasch nach einem bestimmten Ziele zu greifen, einen Knopf zuzuknöpfen, zu schreiben, zu stricken, auf einer Linie zu gehen, sich umzudrehen, mit dem Fuss einen Kreis zu beschreiben, mit der Ferse des einen Beins das Knie des anderen Beins zu berühren usw. An den Beinen zeigt sich die Ataxie dadurch, dass die Kranken breitspurig stehen, schwanken und mit steifen Beinen schleudernd oder stampfend gehen. Ataxie kann dadurch zustande kommen, dass die Tiefensensibilität, also die Sensibilität der Muskeln, Sehnen und Gelenke gestört ist, und dass die Bewegungen nicht mehr unter der fortwährenden Kontrolle des Muskelsinnes ausgeführt werden (sensorische Ataxie). Dies ist hauptsächlich der Fall bei der *Tabes dorsalis*. Auch die Ataxie, welche bei peripherischer Neuritis, z. B. alkoholischer und diphtherischer Art, auftritt, kann wohl in derselben Weise erklärt werden. Wenn die Patienten ihre Bewegungen nicht mit den Augen kontrollieren können (im Dunkeln oder bei geschlossenen Augen), dann nimmt diese Form der Ataxie wesentlich zu. Lässt man solche Kranke bei geschlossenen Füßen stehen, so geraten sie ins Schwanken und in Gefahr umzufallen, sobald sie die Augen zumachen (Rombergsches Phänomen). — Ausserdem wird Ataxie beobachtet bei Erkrankungen der motorischen Hirnrinde (kortikale Ataxie), ferner bei Kleinhirnerkrankungen. Diese zerebellare Ataxie äussert sich hauptsächlich in Unsicherheit der Körperhaltung und Schwanken beim Gehen und Stehen (statische Ataxie). Sie wird durch die Kontrolle der Augen nicht kompensiert und deshalb bei Augenschluss nicht gesteigert. Diejenige Ataxie, welche sich bei multipler Sklerose findet und die sich nicht nur in Unsicherheit der Bewegungen, sondern auch in Zittern äussert, dürfte auf Störungen der koordinierenden Zentren zu beziehen sein und wird gleichfalls nicht stärker bei Schluss der Augen.

Motorische Reizerscheinungen.

Krämpfe sind grobe unwillkürliche Muskelkontraktionen. Man unterscheidet:

1. klonische Krämpfe, d. h. unterbrochene kurzdauernde Zuckungen und

2. tonische Krämpfe, länger anhaltende (tetanische) Muskelkontraktionen.

Sind die klonischen Zuckungen über den ganzen Körper verbreitet, so bezeichnet man sie als Konvulsionen, betrifft die tonische Starre die gesamte Körpermuskulatur oder einen grossen Teil davon, so spricht man von Tetanus. Als Trismus bezeichnet man einen tonischen Krampf der Kaumuskulatur.

Konvulsionen können bei verschiedenen Gehirnerkrankungen vorkommen, besonders bei solchen, welche einen Reiz auf die Hirnrinde ausüben oder diese schädigen, so z. B. bei Geschwülsten in der Hirnrinde und in ihrer Nachbarschaft, ferner bei allen Zuständen, die mit einer Steigerung des Gehirndruckes einhergehen, z. B. bei Meningitis. Bei Erkrankungen, welche den motorischen Teil der Hirnrinde betreffen, beginnen die klonischen Krämpfe in derjenigen Muskelgruppe, welcher die erkrankte und gereizte Rindenstelle entspricht, also z. B. in der linken Gesichtsmuskulatur, wenn der Herd im unteren Teil der rechten vorderen Zentralwindung sitzt, und verbreiten sich von da aus weiter, entsprechend der Anordnung der motorischen Rindenzentren; im gegebenen Falle also auf den linken Arm und das linke Bein. Bewusstlosigkeit tritt dabei meist erst dann auf, wenn die Krämpfe auch auf die andere Körperhälfte übergehen. Man nennt diese kortikal bedingten, in gesetzmässiger Weise verlaufenden Konvulsionen: Jacksonsche Rindenepilepsie.

Bei der eigentlichen, sogenannten genuinen Epilepsie beginnt der Anfall, oft nachdem gewisse Gefühlserscheinungen vorangegangen sind (Aura), mit einem Schrei und mit allgemeiner tonischer Starre, welche meist auch die Atmungsmuskulatur ergreift und dadurch zu Atmungsstillstand und Zyanose führt. Der Kranke stürzt hin, alsbald folgen ausgebreitete klonische Krämpfe, bei denen der Kranke sich oft die Zunge zerbeisst und anderweitige Verletzungen zuzieht. Nach dem Aufhören der Krämpfe bleibt der Kranke noch eine gewisse Zeit in der tiefen Bewusstlosigkeit, die den ganzen Anfall begleitet, und erwacht dann mit wustem Kopf. Die Pupillen sind während des Insults und oft noch kurze Zeit darüber hinaus reaktionslos. Hinterdrein vollige Amnesie, d. h. die Kranken wissen sich des Anfalls nicht zu erinnern. Neben diesen groben Anfällen kommen bei der genuinen Epilepsie auch kleine Anfälle vor, bei denen der Kranke nur für einige Sekunden oder Minuten das Bewusstsein verliert, ohne dabei Krämpfe zu zeigen (*petit mal*, Absencen).

Ausserdem kommen Konvulsionen mit Bewusstlosigkeit noch vor bei Uramie infolge akuter und chronischer Nephritis und bei der Eklampsie der schwangeren oder frisch entbundenen Frauen; schliesslich stellen sich Konvulsionen (Frisen) nicht selten ein bei Kindern, besonders solchen mit abnorm erregbarem Nervensystem, im Beginn fieberhafter Krankheiten, bei Verdauungsstörungen und bei dem Spasmus glottidis (siehe S. 53).

Als Tetanus im engeren Sinne, oder Starrkrampf, bezeichnet man eine anhaltende oder in Anfällen, besonders bei jeder Erschütterung, auftretende und sich steigernde Starre des ganzen Körpers, auch des Gesichts, mit Ruckwärtsbeugung der Wirbelsäule (Opisthotonus), Trismus

und grinsender Verzerrung der Gesichtsmuskulatur. Die Krankheit, welche nach einer Inkubation von 4—14 Tagen meist mit Fieber und Schmerzen einhergeht und in sehr vielen Fällen tödlich verläuft, ist erzeugt durch Infektion einer Wunde mit Tetanusbazillen (siehe S. 260).

Unter dem Namen Tetanie versteht man eine von Tetanus weit verschiedene chronische Krankheit, bei welcher Anfälle von tonischen Krämpfen der oberen Extremitäten mit Schreibhaltung der Hände und Beugstellung der Arme, bisweilen auch Starre des Gesichtes, seltener der unteren Extremitäten auftreten. Durch Druck auf den Sulcus bicipitalis internus oder durch feste Umschnürung des Oberarms mit einer Binde lässt sich bei den Kranken meist der Krampf der Hände hervorrufen (Trousseauisches Phänomen). Ausserdem besteht erhöhte mechanische Erregbarkeit der Nerven, so dass z. B. durch Beklopfen des Facialis, oder durch Herabstreichen vom Jochbogen nach abwärts ein blitzartiges Zucken der Gesichtsmuskulatur hervorgerufen wird (Chvostek'sches Symptom), auch findet sich erhöhte elektrische Erregbarkeit, so dass schon bei Anwendung von ganz schwachen galvanischen Strömen (0,1 Milliampère) Muskelzuckung eintritt (Erbsches Zeichen). Das Beinphänomen (Schlesinger) präsentiert sich folgendermassen: Erfasst man das im Kniegelenk gestreckte Bein und beugt stark im Hüftgelenk ab, so stellt sich nach längerer Zeit (spätestens 2 Minuten) ein Streckkrampf im Kniegelenk bei extremer Supination des Fusses ein. Tetanie kommt unter anderem vor, wenn die Glandulae parathyreoideae zu beiden Seiten der Schilddrüse entfernt worden waren oder auch bei Magenkrankheiten, bei Schwangerschaft, sowie in Verbindung mit Spasmus glottidis bei elenden rachitischen Kindern, und dieser Zustand erhöhter Nervenirregbarkeit der Kinder wird als Spasmophilie bezeichnet.

Zitterbewegungen finden sich entweder im willkürlich bewegten Muskel, zumal bei Bewegungen, welche eine gewisse Präzision erfordern, Intentionstremor (z. B. bei Sclerosis multiplex), oder im ruhenden Muskel, z. B. bei der Paralysis agitans (Parkinsonsche Krankheit).

Die letztere ist durch ein rhythmisches Zittern und Schütteln der Finger, Hände und Füsse, oft auch des Kopfes und Gesichtes ausgezeichnet, das bei ruhendem Muskel am stärksten ist und bei Bewegungen geringer wird oder sistiert. Alle Bewegungen sind verlangsamt, Gesichtsausdruck unbeweglich, Körperhaltung steif, vornübergebückt, Kniee gebeugt. Gang mit kleinen Schritten, vornüberfallend. Allgemeine Muskelsteifigkeit. Die Krankheit ist unheilbar und führt im Laufe von Jahren zu immer grosserer Einschränkung der Bewegungsmöglichkeit.

Ein sehr rascher Tremor findet sich an den Händen bei Basedowscher Krankheit; ein gröberer Tremor wird beobachtet bei Bleikrankheit (Tremor saturninus), bei chronischer Quecksilbervergiftung (Tremor mercurialis), Alkoholismus, im Greisenalter. Grobes Zittern einzelner Glieder oder des ganzen Körpers, oft ein richtiger Schütteltremor findet sich nicht selten bei schweren funktionellen Neurosen, besonders nach heftigen Schreckerlebnissen; z. B. bei Kriegsteilnehmern nach Ver-

schüttungen, Granatexplosionen oder anderen psychischen Erschütterungen.

Ein Zittern der Augäpfel wird als Nystagmus bezeichnet; die beiden Bulbi können dabei entweder um die sagittale Achse gedreht werden (Nystagmus rotatorius) oder zuckende Bewegungen in horizontaler Richtung ausführen. Am deutlichsten wird dieser Nystagmus horizontalis meist dann, wenn der Kranke den Blick stark nach der Seite wendet. Diese Form des Nystagmus kommt besonders häufig bei Sclerosis multiplex vor, ferner auch bei Erkrankungen des Kleinhirns und des Vestibularapparates. Bei den letzteren ist es wichtig zu beurteilen, ob die Nystagmusbewegungen nach rechts oder nach links gerichtet sind, und zwar ist die langsame Phase der Augenbewegung, nicht das rasche Zurückschnellen dafür maassgebend (Prüfung der Labyrinthfunktionen nach Baranyi). Nystagmus horizontalis und namentlich N. rotatorius kann auch angeboren vorkommen, besonders bei Schwachsichtigkeit oder Albinismus.

Choreabewegungen sind ungewollte und ungeordnete rasche Bewegungen der Extremitäten- und Gesichtsmuskulatur, welche die willkürlichen Bewegungen unterbrechen und hemmen; sie finden sich bei dem Veitstanz (Chorea minor) und stehen dabei vielleicht in Beziehung zu Funktionsstörungen im Bereich des Linsenkerns und der hinteren Thalamusabschnitte sowie der Bindearme. Sie können in manchen Fällen halbseitig nach Hemiplegien auftreten. Von den echten choreatischen Bewegungen sind oft diejenigen schwer zu unterscheiden, welche bei funktionellen Neurosen auftreten.

Durch grössere Gleichförmigkeit und durch die Beschränkung auf einzelne Muskelgruppen unterscheiden sich davon die mehr zuckungsartigen Bewegungen, welche man als Tic bezeichnet; sie treten am häufigsten an den Hals- und Schultermuskeln, sowie am Gesicht auf; z. B. wird der Kopf zur Seite gedreht und die Schulter gehoben.

Als Athetosebewegungen bezeichnet man unwillkürliche abwechselnde Kontraktionen verschiedener Muskelgruppen, die bald zu allgemeiner Spannung, bald zu langsam ineinander übergehenden übermässigen Bewegungen einzelner Gliedabschnitte, besonders der Hand führen; sie treten bisweilen nach Hemiplegien auf, besonders nach zerebraler Kinderlähmung, und sind dann auf die parätische Körperhälfte beschränkt. Athetose wird hauptsächlich bei solchen Krankheitsprozessen

beobachtet, welche in der Gegend des roten Kerns in der Regio subthalamica oder auch im Linsenkern gelegen sind. Doppelseitige Athetose ohne Lähmungserscheinungen kommt als besondere Krankheit bei doppelseitigen Degenerationsprozessen der erwähnten Gehirnregionen vor. Mitbewegungen sind unwillkürliche Bewegungen, z. B. des Gesichtes oder des Armes, welche bei willkürlicher Bewegung anderer Körperteile, z. B. beim Gehen, eintreten; sie kommen bei manchen Hemiplegien und besonders bei zerebralen Kinderlähmungen vor.

Bei zerebralen Hemiplegien wird häufig das Strümpfellsche Phänomen beobachtet: Wenn der Kranke das paretische Bein im Hüftgelenk und Kniegelenk beugt, z. B. bei Bettlage von der Unterlage erhebt, spannt sich die Sehne des Tibialis anterior an und der Fuss wird dadurch nach einwärts gedreht und dorsal flektiert; es ist dies ein Zeichen dafür, dass nur Massenbewegungen aller funktionell zusammengehöriger Muskeln, nicht aber Individualbewegungen einzelner Muskeln möglich sind.

Fibrilläre Zuckungen sind rasche Kontraktionen einzelner Muskelbündel, welche ohne Bewegungseffekt verlaufen, es blitzt bald da bald dort die Kontraktion eines kleinen Muskelbündelchens auf; sie finden sich hauptsächlich in Muskeln, welche in Atrophie begriffen sind und werden besonders bei Läsionen des Vorderhorns des Rückenmarks beobachtet, z. B. bei den spinalen Muskelatrophien. Hin und wieder kommt ein Zucken in einzelnen Muskelbündeln, aber auch in geringem Grade bei nervösen, sonst gesunden Menschen oder bei allgemeinen Schwächezuständen vor. Sie werden besonders deutlich bei Kälteeinwirkung.

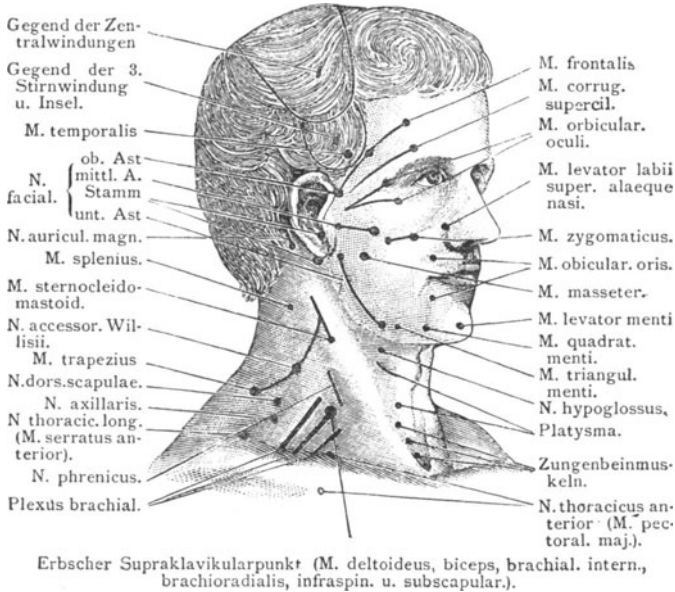
Prüfung des elektrischen Verhaltens.

Diese muss mit beiden Stromesarten, dem faradischen (unterbrochenen) und dem galvanischen (konstanten) Strom vorgenommen werden, und zwar sowohl durch direkte Applikation auf den Muskel, als auch durch indirekte Reizung des letzteren vom Nerven aus. Der eine, indifferente, Pol (grosse, plattenförmige Elektrode) wird auf das Sternum oder den Nacken aufgesetzt, der andere, differente Pol auf den zu untersuchenden Nerven oder Muskel. Als differenter Pol dient eine kleine Elektrode, da für den Effekt der elektrischen Reizung in erster Linie in Betracht kommt, dass der Strom mit möglichst grosser Dichtigkeit den zu reizenden Punkt treffe. Die Dichtigkeit (D) ist aber desto grösser, je kleiner

der Querschnitt (Q) der Elektrode und je grösser die Stromstärke (= Intensität, J) ist: $D = \frac{J}{Q}$.

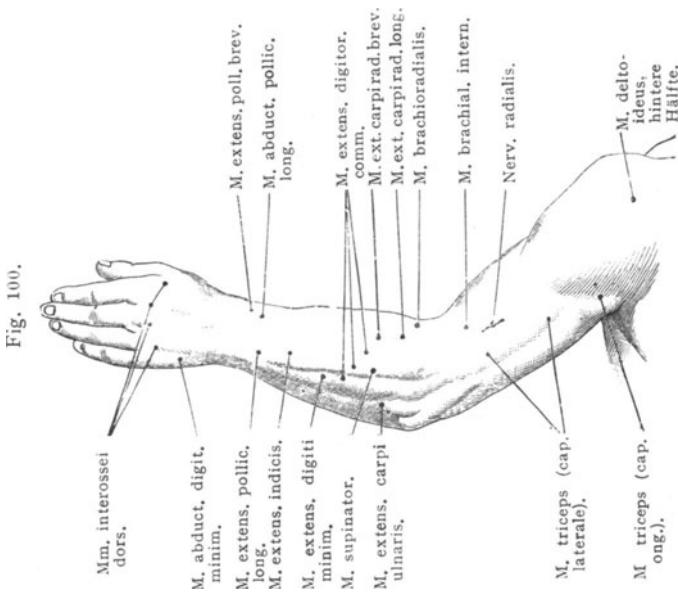
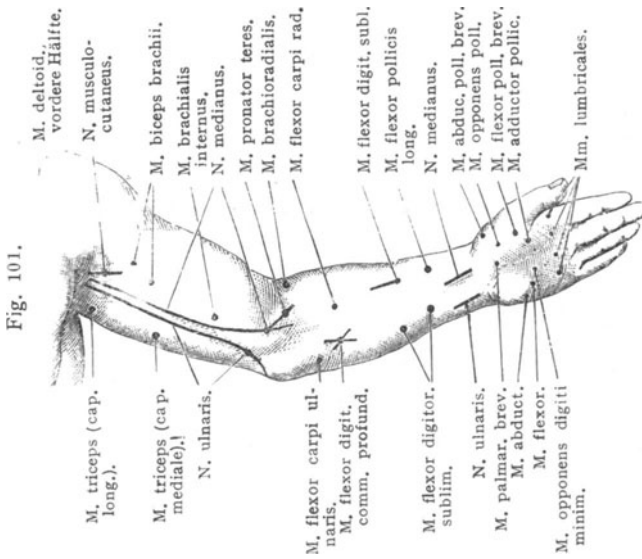
Sowohl die Elektrodenplatten als auch die Haut des Patienten müssen mit warmem Wasser gut durchfeuchtet sein, damit die Leitungswiderstände möglichst herabgesetzt werden. Die Lage der Punkte, von welchen aus ein Nerv oder Muskel gereizt werden kann, ergibt sich aus den Abbildungen 99—103.

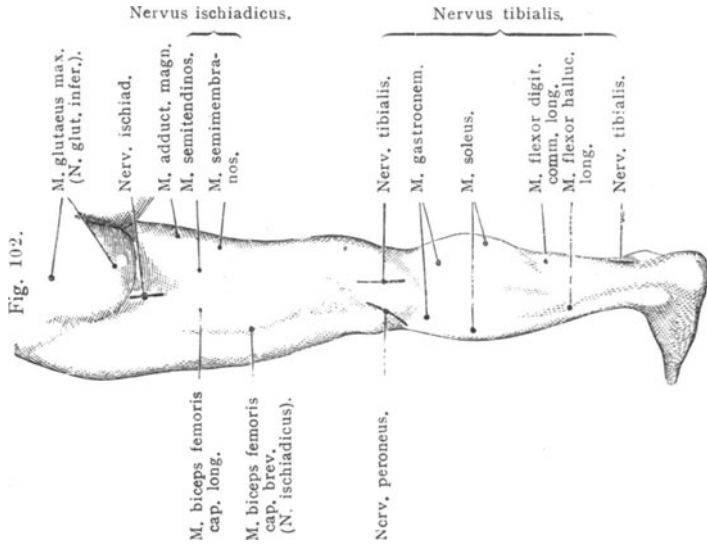
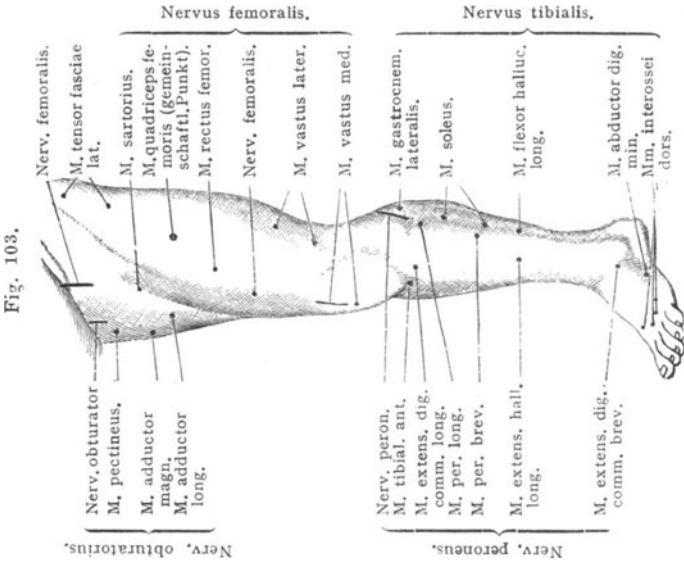
Fig. 99.



Indem man von schwachen zu stärkeren Strömen vorschreitet, ermittelt man, bei welcher Stromstärke die erste minimale Muskelkontraktion eintritt.

Man beginnt die Untersuchung mit dem faradischen Strom, und zwar verwendet man den Strom der sekundären Spirale; als Maass der Stromstärke wird der Rollenabstand (RA) in Millimetern angegeben; der Strom wird desto schwächer, je grösser der Abstand beider Rollen ist. Ausserdem kann der faradische Strom auch abgestuft werden durch Verschiebung des Eisenkerns, indem der Strom desto schwächer





wird, je weiter der Eisenkern aus der primären Spule herausgezogen wird. Der Strom ist also am stärksten, wenn die beiden Rollen ganz übereinander geschoben und der Eisenkern eingeschoben sind. Der Grad der Verschiebung der sekundären Rolle sowie des Eisenkerns wird in Millimetern angegeben.

Bei der Prüfung mit dem galvanischen Strom ¹⁾ setzt man zuerst die Kathode ²⁾ (den negativen Zink-Pol) auf den zu untersuchenden Nerven oder Muskel. Indem man zunächst nur eine ganz geringe Stromstärke anwendet und diese durch Handhabung des Rheostaten langsam anschwellen lässt, bestimmt man, bei welcher geringsten Stromstärke in dem Moment, wo der Strom geschlossen wird, eben eine minimale Zuckung auftritt (Kathodenschliessungszuckung KaSZ). Man notiert die Stromstärke, indem man das (vorher eingeschaltete) Galvanometer abliest.

Hierauf wendet man den Strom bei geöffneter Kette am Kommutator (von N, Normalstellung, auf W, Wechsel), wodurch die Reizelektrode zur Anode wird (= dem positiven, Kohle- oder Kupferpol), und bestimmt das Zuckungsminimum bei Schliessung (Anodenschliessungszuckung AnSZ) und bei Öffnung (Anodenöffnungszuckung AnOZ). Schliessung und Öffnen des Stromes muss bei unverrückter Haltung der Elektroden an der Unterbrechungselektrode vorgenommen werden.

Unter normalen Verhältnissen treten die Reizungserfolge bei allmählich wachsender Stromstärke in nachstehender Reihe auf:

1. Kathodenschliessungszuckung: KaSZ.
2. Anodenöffnungszuckung: AnOZ.
3. Anodenschliessungszuckung: AnSZ.
4. Kathodenschliessungstetanus: KaStE (dauernde Kontraktion bei KaS).
5. Kathodenöffnungszuckung: KaOZ,

¹⁾ Wenn der Strom nicht durch einen Anschlussapparat aus dem allgemeinen Licht-Leitungsnetz entnommen werden kann, sondern in alter Weise durch eine Tauchbatterie erzeugt wird, so verwendet man zur Füllung der Zink-Kohlenelemente folgende Flüssigkeit: doppelt chromsaures Kali 70,0, Wasser 900,0, konz. Schwefelsäure 170,0, und um das Zink stets amalgamiert zu erhalten, setzt man 10,0 schwefelsaures Quecksilberoxyd hinzu.

²⁾ Zur Unterscheidung der beiden Pole taucht man die Enden der Leitungsdrähte in Jodkalium-Stärke-Lösung, an der Anode bilden sich blaue Wolken durch frei werdendes Jod — Oder man taucht die Enden der Leitungsdrähte einfach in Wasser; durch die aufsteigenden Gasblasen des ausgeschiedenen Wasserstoffs kann die Kathode erkannt werden, während an der Anode rasche Oxydation durch den freiwerdenden Sauerstoff auftritt und sich keine Gasblasen bilden.

d. h. bei Anwendung der schwächsten, eben nur wirksamen Ströme erzeugt nur die Schliessung des Stromes bei Anwendung der Kathode eine Zuckung; bei etwas stärkeren Strömen wird die Kathodenschliessungszuckung stärker und es treten auch bei Applikation der Anode sowohl bei Öffnung wie bei Schliessung des Stromes Zuckungen auf. Bei starken Strömen wird bei Stromschluss die Kontraktion an der Kathode dauernd, d. h. statt einer kurzen Zuckung tritt eine tetanische Kontraktion des Muskels ein, während Schluss und Öffnung an der Anode noch eine einfache Zuckung erzeugt. Hierauf kann man bisweilen bei langsamem Einschleichen zu starken Strömen auch eine Öffnungszuckung an der Kathode beobachten.

Dieses Gesetz gilt jedoch vorzugsweise für die indirekte Reizung vom Nerven aus; bei direkter Applikation der Elektrode auf den Muskel treten hauptsächlich Schliessungszuckungen auf, und AnSZ kann auch normaler Weise der KaSZ nahe rücken oder gleich werden.

Die Zuckungen sind normalerweise kurz, blitzartig und lassen sich sowohl vom Nerven, als auch vom Muskel aus erzeugen.

Die Stromstärke (J) wird ausgedrückt in Milliampères und wird am Galvanometer bei geschlossenem Strom abgelesen.

Nach dem Ohmschen Gesetz ist $J = \frac{E}{W}$; d. h. die Stromstärke oder Intensität J ist proportional der elektromotorischen Kraft E (der Elementenzahl) und ist umgekehrt proportional der Summe der im Stromkreis vorhandenen Widerstände. Ein Ampère ist diejenige Stromstärke (J), welche durch die elektromotorische Kraft $E = 1$ Volt in einem Stromkreis vom Widerstand $W = 1$ Ohm erzeugt wird. Ein Ampère ist also $= \frac{1 \text{ Volt}}{1 \text{ Ohm}}$; 1 Volt ist $= \frac{9}{10}$ der elektromotorischen Kraft eines Daniellschen Elementes, 1 Ohm gleich dem Widerstand einer Quecksilbersäule von 106 cm Länge und 1 qmm Querschnitt (= 1,06 Siemens-Einheiten). Zu medizinischen Zwecken kommen nur Stromstärken bis zu höchstens 20 Tausendstel (Milli-) Ampères in Anwendung. KaSZ tritt bei oberflächlich gelegenen motorischen Nerven in der Norm bei Stromstärken von 1—3 MA ein.

Die Stromstärke variiert man entweder durch Einschalten verschiedener zahlreicher Elemente, oder mittels eines Rheostaten, durch welchen verschieden abgestufte Widerstände eingeschaltet werden. Wenn der Rheostat, wie in den meisten Apparaten im „Nebenschluss“ eingefügt ist, so wird der Hauptstrom, welcher durch den Körper geht, desto stärker, je mehr Widerstände durch den Rheostaten in die Nebenleitung eingeschaltet werden; steht dagegen der Rheostat im Hauptstromkreis, so wird durch Vermehrung der Widerstände die Stromstärke herabgesetzt.

Die Widerstände der trockenen Epidermis sind anfangs sehr groß (ungefähr 6000—4000 Ohm); bei längerer Einwirkung des galvanischen

schen Stromes und bei gründlicher Durchfeuchtung werden diese Widerstände bedeutend herabgesetzt (auf ca. 2000 Ohm), so dass bei Anwendung mittelstarker Ströme bei gleichbleibender elektromotorischer Kraft, also z. B. bei der gleichen Elementenzahl (E) die Stromstärke (J) bis zu einem gewissen Punkte wächst. Ein Strom, der im Beginn der Untersuchung nicht empfunden wurde und keine Zuckung gab, kann bei dauerndem Stromschluss und Verminderung der Widerstände ohne Veränderung der Elementenzahl so anwachsen, dass er deutliche Zuckungen hervorruft und schmerzhaft wird.

Bei der Basedowschen Krankheit (Hyperthyreose) ist der Widerstand der dünnen und fast ständig von Schweiß durchtränkten Haut erheblich herabgesetzt, bei dem Myxödem (Hypothyreose) derjenige der gedunsenen trockenen Haut gesteigert.

A. Quantitative Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit.

Einfache Steigerung oder Herabsetzung wird bei halbseitiger Affektion ermittelt durch Vergleich mit der anderen Körperhälfte oder durch Prüfung analoger Punkte, die bei Gesunden annähernd gleiche Erregbarkeit zeigen: nämlich des Nerv. frontalis, des Nerv. accessorius am Halse, besonders aber des Nerv. ulnaris oberhalb des Olekranon und des Nerv. peroneus zwischen Kniekehle und Capitulum fibulae (Erb). Dabei ist nicht zu vergessen, dass die Leitungswiderstände der Haut an verschiedenen Körperstellen und bei verschiedenen Individuen verschieden sein können.

Einfache Steigerung der elektrischen Erregbarkeit, so dass sehr geringe Stromstärken, die bei gesunden Menschen wirkungslos sind, bereits Muskelzuckungen erzeugen, finden sich u. a. bei Tetanie und nach Blitzschlag.

Einfache Herabsetzung kann sich bei allen lange bestehenden Lähmungen entwickeln, die mit einfacher, nicht degenerativer Muskelatrophie einhergehen, so nach zerebralen Lähmungen und bei Muskelschwund nach Gelenkkrankheiten.

Bei hochgradiger Herabsetzung wird schliesslich nur durch Stromwendungen bei geschlossener Kette von der Anode zur Kathode (Voltasche Alternative) bei stärksten Strömen eine Zuckung erzeugt, und auch diese kann erlöschen.

Wenn man als Reizelektrode eine solche von 2 cm Durchmesser (3 qcm) verwendet, so findet man nach Stintzing beim gesunden Menschen die folgenden Grenzwerte für die elektrische Erregbarkeit.

Da die verschiedenen faradischen Apparate bei gleichem Rollenabstand nicht die gleiche Stromstärke liefern, so vergleicht man zuerst an einem normalen Menschen die Erregbarkeitsverhältnisse mit den Stintzingschen Zahlen und berücksichtigt die Differenz,

Nerven	Erregbarkeit:	
	galvanische in Milliampère	faradische in mm Rollenabstand
Facialis	1,0—2,5	130—110
Musculocutaneus Ulnaris und Medianus	0,1—1,5	140—110
Radialis	0,9—2,7	120— 90
Femoralis	0,4—1,7	120—100
Peroneus	0,2—2,0	127—100

B. Qualitative Veränderung der elektrischen Erregbarkeit: Entartungsreaktion (EaR).

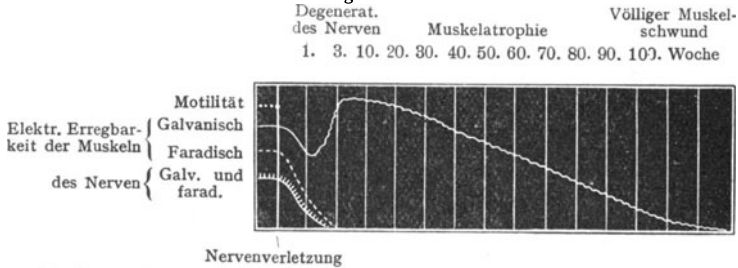
Wird ein motorischer Nerv, z. B. der Facialis, durchschnitten, so degeneriert das peripher von der Durchschneidungsstelle gelegene Stück rasch und vollständig bis in seine Endausbreitung im Muskel und dementsprechend nimmt auch die elektrische Erregbarkeit dieses der Degeneration verfallenen Nervenabschnittes im Laufe der nächsten Woche schnell ab und ist zu Beginn der zweiten Woche ganz erloschen, und zwar sowohl für den faradischen wie auch für den konstanten Strom. Die von dem durchschnittenen Nerven versorgten Muskeln verhalten sich, nachdem der Nerv völlig degeneriert ist, wie „entnervte“ Muskeln, und zeigen deshalb bei Reizung mit elektrischen Strömen ein anderes Verhalten als die normalen Muskeln, da die elektrische Reizbarkeit des normalen Muskels durch ihren motorischen Nerven und dessen Endausbreitung (Nervenendplatte) vermittelt wird: Der entnervte Muskel ist für die kurzdauernden Stromstöße des faradischen Stromes unregbar; für direkte Reizung mit dem galvanischen Strom bleibt er dagegen noch wochenlang erregbar, doch reagiert er nicht wie der normale Muskel mit einer blitzartigen, sondern mit einer trägen, wurmartigen Kontraktion, auch ist das Zuckungsgesetz gewöhnlich in der Weise verändert, dass die Anoden-Schluss- und Öffnungszuckungen bei geringerer Stromstärke auftreten als die Kathodenschlusszuckungen. Diese direkte Erregbarkeit für den galvanischen Strom ist in den ersten Wochen übermässig gross, d. h. sie tritt bei geringerer Stromstärke auf als am gesunden Muskel; später sinkt sie jedoch allmählich und nach Ablauf von Monaten ist auch sie erloschen.

Der seines motorischen Nerven beraubte Muskel degeneriert im Laufe von Monaten vollständig, so dass kaum mehr Muskelfasern übrig bleiben. Tritt an der Durchschneidungsstelle eine Wiedervereinigung der Nervenenden ein, so wird das peri-

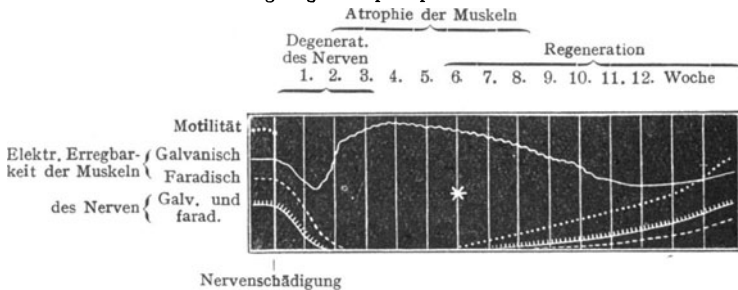
Verlauf der Entartungsreaktion (nach Erb).

I. **Komplete Entartungsreaktion bei unheilbarer peripherer Lähmung.** (Motilität der zu den völlig zerstörten Nerven gehörigen Muskeln bleibt dauernd aufgehoben.)

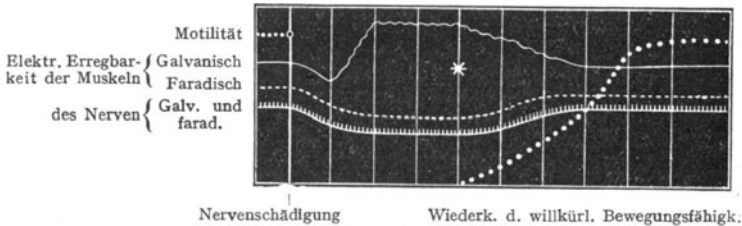
Fig. 104—106.



II. **Komplete Entartungsreaktion bei schwerer aber heilbarer Schädigung des peripheren Nerven.**



III. **Partielle Entartungsreaktion bei leichter und bald heilender Schädigung des Nerven.**



Der Stern bedeutet die Wiederkehr der verloren gegangenen willkürlichen Motilität, die auch durch die punktierte Linie angedeutet ist. Die Schlängelung der ausgezogenen Linie, welche die galvanische Erregbarkeit des Muskels darstellt, bedeutet die qualitative Veränderung der direkten Erregbarkeit des Muskels: träge Zuckung und Änderung der Zuckungsformel. Wo diese Linie gestreckt, nicht geschlängelt verläuft, bezeichnet sie qualitativ normales Verhalten der galvanischen Muskeleerregbarkeit.

pherische, degenerierte Stück des Nerven von der Durchschneidungsstelle aus allmählich wieder regeneriert, es wird für den zentralen Willensimpuls wieder leitungsfähig, erlangt, aber selten vor einem Vierteljahr, seine elektrische Erregbarkeit wieder und der zugehörige Muskel kehrt zur normalen Zuckungsformel zurück. Was hier für den Fall einer Durchschneidung des motorischen Nerven gesagt wurde, gilt natürlich auch für jede andere Schädigung des Nerven, z. B. durch Quetschung oder durch toxische Einflüsse. Ausserdem degenerieren die motorischen Nerven auch bei Zerstörung und Entartung ihres motorischen Kerns in den Vorderhörnern des Rückenmarks, in der Oblongata und am Boden der Rautengrube.

Diese „komplete Entartungsreaktion“ findet sich nur bei schweren Läsionen der Nerven (quere Durchtrennung durch Quetschung oder Schnitt, schwere neuritische Degeneration, totale Degeneration der motorischen Kerne); bei nicht so schweren Degenerationszuständen tritt bisweilen keine, bisweilen eine unvollständige „partielle Entartungsreaktion“ ein. Bei dieser ist meist die Erregbarkeit vom Nerven aus erhalten, aber herabgesetzt, und ebenso bisweilen die direkte faradische Muskeleerregbarkeit. Bei direkter galvanischer Reizung des Muskels findet sich jedoch Übererregbarkeit, Veränderung der Zuckungsformel ($AnSZ > KaSZ$) und träger Verlauf der Zuckung; letzterer ist als das eigentliche Kennzeichen der EaR aufzufassen.

Besteht vollkommene Entartungsreaktion, so darf man annehmen, dass es sich um eine schwere Lähmung handelt, bei welcher eine Wiederherstellung entweder überhaupt nicht eintritt, oder nur unvollständig und erst im Laufe von vielen Monaten zustande kommt. Ist dagegen bei einer peripherischen Lähmung die elektrische Erregbarkeit vollkommen normal erhalten geblieben, so ist baldige und vollständige Wiederherstellung zu erwarten. Findet sich eine partielle EaR, so steht die Prognose in der Mitte zwischen diesen beiden Extremen.

Entartungsreaktion findet sich bei traumatischen Schädigungen und bei den Degenerationen der peripherischen motorischen Nerven, z. B. bei Bleilähmung, bei Polyneuritis im Gefolge von schwerem Alkoholismus, von Diphtherie und anderen Infektionskrankheiten, ausserdem bei Erkrankung der grauen Vorderhörner des Rückenmarks und der grauen Kerne der Medulla oblongata, z. B. spinaler Kinderlähmung, ausserdem bisweilen bei progressiver Muskelatrophie, Bulbärparalyse, amyotrophischer Lateralsklerose und Myelitis.

Die EaR fehlt dagegen bei allen zerebralen Lähmungen (z. B. Hemiplegien) und bei denjenigen spinalen, deren Ursache zentral von den motorischen Ganglienzellen des Vorderhorns oder der Hirnnervenkerne gelegen ist; ausserdem bei allen psychogenen und bei den rein

myopathischen Lahmungen (z. B. der Dystrophie und der Pseudohypertrophie der Muskeln).

Bei der Thomsenschen Krankheit (s. S. 279) findet sich neben einer erhöhten mechanischen Erregbarkeit der Muskeln (durch Beklopfen) eine abnorm lange Nachdauer der Muskelkontraktion bei Reizung des Muskels mit kraftigem faradischen Strom. Auch bei Reizung mit stärkerem konstanten Strom sieht man, dass bei den Schliessungszuckungen der Muskel nicht sofort wieder erschlafft, sondern einige Sekunden lang kontrahiert bleibt und nur langsam wieder in den Erschlaffungszustand zurückkehrt. Bei stabiler Einwirkung des konstanten Stromes auf den Muskel treten rhythmische, wellenformige Kontraktionen auf, die von der Ka gegen die An gerichtet sind (Myotonische Reaktion, MyR von Erb). Bei der Myasthenia gravis pseudoparalytica kommt eine rasche Ermüdbarkeit der befallenen Muskeln für den elektrischen Strom vor, so dass bei oft wiederholter Reizung die Zuckungen allmählich abnehmen und schliesslich nicht mehr erfolgen. Bei Trichinose kann in den ergriffenen Muskeln galvanische Zuckungsträgheit vorkommen.

Verhalten der Sensibilität.

Als Hypästhesie und Anästhesie bezeichnet man Herabsetzung oder Aufhebung des Empfindungsvermögens, als Hyperästhesie eine Steigerung desselben in dem Sinne, dass schon schwache Reize unangenehme und selbst schmerzhaft empfindungen erwecken.

Man unterscheidet folgende Empfindungsqualitäten:

I. Hautempfindung.

Diese wird durch die eigentlichen Hautnerven vermittelt, im Gegensatz zu der Tiefenempfindung, welche durch die in der Tiefe zu den Muskeln, Sehnen und Gelenken verlaufenden sensiblen Nerven vermittelt wird.

Berührungsempfindung; sie ist zu prüfen durch zarte Berührung mit einem Stückchen Watte oder einem Pinsel. Der Kranke, dessen Augen verdeckt sein müssen, und der bei gespannter Aufmerksamkeit zu erhalten ist, hat jede Berührung sofort anzugeben. — Man kann auch Berührungen mit glatten und dem rauhen (wollenen) Gegenständen oder mit der Spitze und dem Knopf einer Nadel unterscheiden lassen¹⁾; die Temperaturempfindung muss dabei ausgeschlossen sein. — Ferner ist zu prüfen, ob der Kranke einen Tasteindruck richtig zu lokalisieren imstande ist (Ortssinn und Lokalisationsvermögen); man

¹⁾ Die Unterscheidung zwischen Spitz und Stumpf ist für die Prüfung der Berührungsempfindung deshalb weniger geeignet, weil bei der Erkennung von Spitz die Schmerzempfindung wesentlich mitspricht.

berührt den Kranken und fordert ihn auf, den Ort der Berührung mit dem Finger zu bezeichnen. Gesunde treffen sehr genau oder irren wenigstens an Hand, Arm und Gesicht nur um 1 bis 3 cm. Am Bein und besonders am Rumpf ist das Lokalisationsvermögen weniger scharf ausgebildet.

Geringfügige Herabsetzung der Berührungsempfindung äussert sich häufig durch das Gefühl von Taubsein oder Pelzigsein.

Temperaturempfindung. Man berührt die Haut mit Reagensröhren oder Metallzylindern, die mit verschieden temperiertem Wasser gefüllt sind. Zwischen 25 und 35° werden von Gesunden noch Temperaturdifferenzen von $\frac{1}{2}^{\circ}$ erkannt. Oder man lässt die Kranken unterscheiden zwischen warmem Anhauchen in der Nähe und kaltem Anblasen aus einiger Entfernung oder dem Betupfen mit einem mit Äther befeuchteten Wattebausch.

Es muss angenommen werden, dass die Empfindung für Wärme und für Kalte zwei verschiedene Funktionen der Hautnerven darstellt und durch verschiedene Nervenendigungen in der Haut vermittelt wird; die eigene Körpertemperatur stellt gewissermassen den Indifferenzpunkt dar, was darunter ist wird als kalt, was darüber ist, als warm empfunden. Führt man nämlich die Sensibilitätsprüfung mit zugespitzten Wärme- und Kälteleitern aus, so lässt sich nachweisen, dass die Wärmeempfindung auf einzelne Punkte (Wärmepunkte) beschränkt ist, welche unregelmässig über die Haut verteilt und von denen der Kälteempfindung, den Kältepunkten, getrennt sind. Durch Aufsetzen einer Borstenspitze lässt sich ferner nachweisen, dass auch die Berührungsempfindung auf bestimmte Punkte beschränkt ist, und dass an den Hautstellen, welche zwischen diesen Punkten gelegen sind, das Empfindungsvermögen für Berührung, Kälte und Wärme fehlt. Unter krankhaften Verhältnissen, z. B. bei Syringomyelie, kommt es vor, dass die Temperaturwahrnehmung erloschen ist, während die Berührungsempfindung erhalten ist, oder dass allein die Empfindung für warm gestört ist, während kalt noch empfunden wird, und umgekehrt (partielle Kälteanästhesie oder partielle Wärmeanästhesie). Bei Tabes kommt häufig eine auf gewisse Segmente des Rumpfes beschränkte Hyperästhesie gegen Kalte vor, so dass sich die Kranken bei Berührung des Bauches oder des Rückens mit einem kalten Gegenstand vor Schmerz krümmen.

Die Schmerzempfindung wird geprüft durch Kneifen einer Hautfalte (z. B. mit einer Pinzette), durch Ziehen an Haaren und andere schmerzhaft Reize. Wenn auch starke, sonst schmerzhaft Reize nur als Berührung wahrgenommen werden und kein Schmerzgefühl hervorrufen, so spricht man von Analgesie. Genauer lässt sich das Vorhandensein und der Grad einer Analgesie (und auch einer Anästhesie) feststellen durch die Prüfung mit dem faradischen Strom.

Unter Applikation eines Metallpinsels oder besser der von

Erb zu diesem Zweck angegebenen Elektrode auf die Haut ermittelt man, bei welcher Stromstärke (Rollenabstand) der faradische Strom eben empfunden wird und bei welcher Stromstärke eben Schmerzempfindung eintritt.

Bei manchen Krankheiten, z. B. der *Tabes dorsalis*, ist die Leitung für die Schmerzempfindung verlangsamt, während die Berührungsempfindung prompt erfolgt; der Kranke gibt nach einem Nadelstich sofort die Berührungsempfindung mit „jetzt“ an, und erst einige Sekunden später die Schmerzempfindung mit „au“. Bei derselben Krankheit kommt es ferner vor, dass ein kurz dauernder Reiz nicht als Schmerz empfunden wird, wohl aber können oft wiederholte, an sich geringfügige Reize, z. B. ein länger fortgesetztes Streichen der Fusssohle zu unerträglichen schmerzhaften Empfindungen führen, weil die Einzelempfindungen nicht, wie normal, rasch abklingen, sondern andauern und sich summieren (Summation der Reize).

Die Sensibilität der Haut kann für alle Empfindungsqualitäten gleichmässig herabgesetzt sein, wie dies z. B. bei Läsionen der peripherischen Nerven, z. B. bei der Durchschneidung eines Hautnerven, der Fall zu sein pflegt, oder nur für einzelne Empfindungsqualitäten (totale oder partielle Anästhesie). Die letztere, welche auch als Dissoziation der Empfindungsstörung bezeichnet wird, ist vielfach ein Zeichen spinaler Erkrankungen. Verlust der Temperatur- und Schmerzempfindung bei erhaltener Berührungsempfindung findet sich z. B. als charakteristisches Symptom bei der *Syringomyelie* und bei anderen Erkrankungen der grauen Substanz des Rückenmarks (traumatischen Erweichungen, Blutungen, intraspinalen Tumoren). Andererseits kann in manchen Fällen von *Tabes* oder peripherer Neuritis eine einfache Berührung nicht empfunden werden, wohl aber ein Schmerzindruck. Diese Tatsachen lassen sich durch die Annahme erklären, dass diejenigen sensiblen Leitungsbahnen, welche die Schmerz- und Temperaturempfindung vermitteln, von den hinteren Wurzeln in die graue Substanz der Hinterhörner zu Ganglienzellen geleitet werden, deren Fortsätze die Mittellinie überkreuzend nach den Vorderseitensträngen der anderen Seite und durch diese zum Gehirn emporziehen, während die Berührungsempfindungen sowohl im gleichseitigen Hinterstrang als auch nach tiefer Kreuzung im gekreuzten Vorderseitenstrang des Rückenmarks zur *Oblongata* emporgeleitet werden.

II. Das Empfindungsvermögen der tiefen Teile.

Das Empfindungsvermögen der tiefen Teile, nämlich des Bindegewebes, der Muskeln, Faszien, Sehnen und Gelenke ist, wie die Experimente von *Head* zeigen, nicht an die eigentlichen Hautnerven, sondern an die Muskelnerven gebunden. Ein Druck, der mit einem stumpfen Gegenstand ausgeübt wird, wird auch dann noch empfunden, lokalisiert und bei starkem Druck als Schmerz wahrgenommen, wenn die Hautnerven durchschnitten sind und damit das Empfindungsvermögen der Haut

für Berührung, Temperatur und Schmerz vernichtet ist. Bei manchen Rückenmarkskrankheiten (Tabes, Myelitis) kommt es andererseits vor, dass die Patienten feine Hautberührungen richtig empfinden, aber einen stärkeren Druck nicht mehr als solchen erkennen (Störung des Drucksinns).

Das Empfindungsvermögen der Muskeln, Faszien, Sehnen und Gelenke vermittelt auch die Fähigkeit, die Lage der eigenen Glieder und die mit ihnen vorgenommenen aktiven und passiven Bewegungen bei Ausschluss des Gesichtssinnes genau beurteilen zu können. Man prüft die „Bewegungsempfindung“ an den einzelnen Gelenken, indem man die Extremität oberhalb und unterhalb des Gelenkes fest anfasst und langsame Bewegungen ausführt. Der Kranke hat bei geschlossenen Augen anzugeben, ob er eine Bewegung wahrnimmt. Oder man prüft die „Lageempfindung“, indem man eine Extremität langsam passiv bewegt und den Patienten auffordert, bei geschlossenen Augen die Lage dieses Gliedes anzugeben, oder mit der entsprechenden anderen Extremität genau nachzuahmen. Man kann auch den Kranken auffordern, mit dem Zeigefinger die Nasenspitze oder ein Ohrläppchen, mit der einen Ferse das andere Knie zu berühren usf. Man prüfe die Bewegungsempfindung in allen wichtigeren Gelenken, z. B. diejenige der Hüft-, Knie-, Fuß- und Zehengelenke. — Störungen der Bewegungs- und Lageempfindung führen zu Ataxie.

Wenn Störungen im Empfindungsvermögen der Muskeln und Gelenke an den unteren Extremitäten vorhanden sind, so geraten diese Kranken beim Stehen mit geschlossenen Augen ins Schwanken oder in Gefahr zu fallen, während sie bei offenen Augen sicher stehen. Dieses „Rombergsche Phänomen“ findet sich besonders bei Tabes.

Von der Sensibilität der Muskeln ist ausserdem abhängig der Kraftsinn, d. h. die Fähigkeit, die Energie der Muskelspannung zu beurteilen. Man prüft den Kraftsinn, indem man den Kranken verschieden schwere Gewichte mit der Hand oder dem Fuss aufheben und abschätzen lässt. Die Gewichte müssen in ein Tuch eingeschlagen oder in Holzkugeln eingelagert sein, damit die Unterscheidung durch die Tastempfindung ausgeschlossen ist. Man vermutet, dass die Muskelempfindung und besonders der Kraftsinn durch die Muskelspindeln oder neuromuskulären Stämmchen vermittelt und durch die Hinterstränge des RM zentralwärts geleitet wird.

III. Als stereognostisches Erkennungsvermögen bezeichnet man die Fähigkeit, bei geschlossenen Augen durch Betasten sich ein Urteil zu bilden über die Form und Konsistenz eines Gegenstandes, also z. B. eine Kugel von einem Ei, einen Würfel von einem Tetraeder, eine Streichholzschachtel von einem Stück Seife oder Radiergummi zu unterscheiden, einen Bleistift, Schlüssel, eine Bürste und ähnliches zu erkennen. Um einen Gegenstand durch das Tastvermögen allein zu erkennen, ist es auch notwendig, sich darüber zu orientieren, ob der Gegenstand rauh oder glatt, kalt oder warm, hart oder weich anzufühlen ist; der Gegenstand muss durch die Finger von allen Seiten betastet und begriffen werden. Bei einer Lähmung der Finger ist deshalb das stereognostische Erkennungsvermögen immer sehr unvollkommen. Das stereognostische Erkennungsvermögen besteht darin, dass die verschiedensten Elementarempfindungen (Berührungsempfindung, Muskelgefühl etc.) in der Gehirnrinde zu einem Urteil zusammengefasst werden. Dementsprechend findet sich das stereognostische Erkennungsvermögen hauptsächlich gestört bei zerebralen Erkrankungen, besonders bei den Läsionen der hinteren Zentralwindung und des Parietallappens und führt dann zu kortikaler Ataxie.

Wenn Sensibilitätsstörungen bedingt sind durch Läsionen peripherer Nerven, so fällt ihre Ausdehnung zusammen mit dem Verbreitungsgebiet der erkrankten Nerven in der Haut (siehe die Abbildungen der Hautnerven-Gebiete auf S. 334 u. 336), doch ist die Sensibilitätsstörung stets auf ein entschieden kleineres Areal beschränkt als es dem anatomischen Ausbreitungsgebiet des lädierten Nerven entsprechen würde, weil die Versorgungsgebiete der benachbarten Hautnerven sich zum Teil gegenseitig überdecken. Bei Rückenmarksaffektionen, z. B. bei Tabes, Myelitis oder Rückenmarkskompression sind die Sensibilitätsstörungen angeordnet entsprechend den Segmenten (Metameren) des Rückenmarks, und diese segmentäre Anordnung fällt mit der der peripherischen Nerven keineswegs zusammen (vergl. die Abbildungen auf S. 326 u. 327 und die Tabelle auf S. 337 ff.). Bei zerebralen Herden (Blutungen, Erweichungen in der Fühlsphäre des Gehirns oder der inneren Kapsel oder im Thalamus) betrifft die Sensibilitätsstörung meist eine Körperhälfte (Hemihypästhesie) oder einzelne Glieder, und zwar dann die distalen Teile (z. B. die Hände und Finger) in höherem Grade als die proximalen; doch kommen bei beschränkten zerebralen Herden auch bisweilen Sensibilitätsausfälle von „radikulärem Typus“ vor, z. B. an der Ulnarseite der Arme und Hände. Bei zerebralen Erkrankungen, insbesondere bei Rindenerkrankungen ist gewöhnlich das stereognostische Erkennungsvermögen und das Lokalisationsvermögen stärker gestört als die Berührungsempfindung und die Temperaturempfindung, und diese stärker als die Schmerzempfindung. — Auch bei der Hysterie findet sich Hemianästhesie oder Empfindungsstörung einzelner Glieder, namentlich oft für Schmerz (psychogene Sensibilitätsstörung); die funktionellen (hyster-

schen) sensiblen Störungen unterscheiden sich von den organischen durch ihre grobere Intensität und durch die Anordnung nach Gliedern oder Gliedteilen ohne Beziehung zum radikulären, zentralen oder peripheren Typus.

Sensible Reizerscheinungen.

Hierher gehört das Gefühl von Prickeln, Ameisenlaufen, Kriebeln, Jucken, Brennen; man bezeichnet diese Sensationen als Parästhesien; ferner gehören hierher auch die Schmerzen.

Bei peripherischen Nervenerkrankungen, z. B. alkoholischer oder postdiphtherischer Neuritis, kommt es vor, dass in den erkrankten Gebieten das Empfindungsvermögen für äussere Reize (Berührungs-, Druck-, Temperatur-, Muskelempfindungen) aufgehoben ist, während die Kranken doch über heftige Schmerzen klagen. Diese „Anaesthesia dolorosa“ ist so zu erklären, dass die in dem erkrankten Nervenstamm entstehenden Schmerzen auf dessen Endausbreitungsgebiet projiziert werden.

Als Neuralgien bezeichnet man Schmerzen, welche auf ein bestimmtes Nervengebiet beschränkt sind und meist dem Verlauf des Nervenstammes folgen. Sie treten häufig in Anfällen (Paroxysmen) auf, besonders bei den Neuralgien des Trigemini, dagegen bieten andere Neuralgien, z. B. diejenige des Ischiadicus, meist einen kontinuierlichen Schmerz dar. Bei Neuralgie ist gewöhnlich der befallene Nerv druckempfindlich, und zwar am meisten dort, wo er über Knochen läuft. Solche „Druckpunkte“ finden sich z. B. bei Neuralgie des ersten Astes des Trigemini in der Mitte des Supraorbitalrandes, bei Neuralgie des zweiten und dritten Trigeminiastes am Foramen infraorbitale und mentale, bei Interkostalneuralgie neben der Wirbelsäule, in der Mitte des Nerven und neben dem Sternum, bei Ischias an der Symphysis sacroiliaca, am Foramen ischiadicum majus, in der Kniekehle, am Capitulum fibulae und hinter beiden Malleolen. Für Ischias charakteristisch ist das Lasèguesche Phänomen: wenn man den Oberschenkel im Hüftgelenk beugt, kann die Streckung des Kniegelenks nur mit Schmerz oder gar nicht ausgeführt werden, weil dabei der Nerv gespannt wird. Oft fehlt bei Ischias der Achillessehnenreflex.

Dasselbe Phänomen (Unmöglichkeit, das Kniegelenk zu strecken bei gleichzeitiger Beugung im Hüftgelenk) findet sich auch bei der Entzündung der Rückenmarkshäute (Meningitis spinalis) und wird dann Kernigsches Zeichen genannt. Wenn man einen Meningitiskranken im Bett in sitzende Stellung aufrichtet, kann er die Kniee nicht gestreckt lassen, sondern zieht sie hoch.

Die Erkrankungen der hinteren Wurzeln des Rückenmarks (z. B. bei Kompression durch Tumoren oder Karies) pflegen besonders heftige brennende Schmerzen zu erzeugen, die sich im Ausbreitungsgebiet dieser Nervenbahnen äussern (Wurzelschmerzen).

Bei Tabes finden sich die lanzinierenden Schmerzen, d. h. solche, die blitzartig und meist mit grosser Heftigkeit ein Glied durchfahren. Als Gürtelgefühl bezeichnet man Gefühle eines zusammenschnürenden, schmerzhaften Drucks in der Brust- und Bauchgegend, sie kommen häufig bei Tabes vor, und ferner beobachtet man bei dieser Krankheit oft eine Kältehyperästhesie am Rumpf, so dass Berührung mit kalten Gegenständen Unbehagen und selbst exzessiven Schmerz erzeugt.

Als Headsche Zonen bezeichnet man eine auf ein bestimmtes Hautgebiet beschränkte Überempfindlichkeit gegen leichtes Kneifen oder auch gegen Streichen mit einer Nadel. Sie finden sich bei vielen Erkrankungen innerer Organe, und zwar in jenem Hautgebiet, dessen sensible Nerven zu demselben Rückenmarkssegment ziehen, in welchem auch die sensiblen (sympathischen) Nerven aus diesem inneren Organ einstrahlen. Solche Zonen der Überempfindlichkeit und oft gleichzeitig ein ausstrahlender Spontanschmerz derselben Region findet sich z. B. bei Aortenaneurysmen und Verengung der Kranzarterien des Herzens in der seitlichen Halsgegend entlang der Karotis, sowie im linken (seltener dem rechten) Arm, und in dem 5. und 6. Dorsalsegment; bei Ulcus ventriculi im 8. und 9. Dorsalsegment linkerseits; bei Gallensteinkolik im 6. bis 9. Dorsalsegment rechterseits, bis zur Schulter; bei Nierensteinkoliken im 10. und 11. Dorsalsegment der erkrankten Seite, zur Symphyse und dem Hoden ausstrahlend.

Reflexe.

Zum Zustandekommen eines Reflexes, d. h. einer Bewegung, welche unwillkürlich auf einen bestimmten Reiz hin erfolgt, ist es vor allem erforderlich, dass der Reflexbogen unversehrt ist. — Dieser Reflexbogen wird gebildet von der sensiblen Nervenbahn, die von der Haut oder Schleimhaut, von einer Sehne, Faszie oder einem Sinnesorgan zu den im Rückenmark oder Gehirn liegenden Zentren aufsteigt, ferner von diesen Zentren selbst und schliesslich von der motorischen Nervenbahn, welche von diesen zum Muskel absteigt. Man muss annehmen, dass in der grauen Substanz des Rückenmarks Ganglienzellen gelegen sind, welche den mit den hinteren Wurzeln eintretenden sensiblen Reiz auf die motorischen Ganglienzellen des Vorderhorns und damit auf den motorischen Nerv übertragen. Diese Schaltzellen müssen durch Ausläufer mit höher und tiefer gelegenen Rückenmarkssegmenten in Verbindung stehen, denn bei abnorm starkem Reiz oder bei abnormer Erregbarkeit der Zentren sieht man, dass der Reflex auf weitere Muskelgruppen und selbst auf solche der anderen Körperhälfte übergreift. Auch muss man annehmen, dass dem kürzesten Reflexbogen andere, in höheren Gebieten gelegene Reflexbogen im Rückenmark, der Oblongata und dem Grosshirn übergeordnet sind, wie die Sprossen einer Leiter. Wird ein solcher übergeordneter Reflexbogen, z. B. ein langer, bis ins Grosshirn aufsteigender Reflexbogen zerstört, so kommen nur noch die kurzen Reflexbogen zur Geltung. Werden durch eine Querschnittserkrankung des Dorsalmarks diejenigen langen Bahnen unterbrochen, welche die sensiblen Eindrücke der Blase zum Gehirn und die motorischen Impulse vom Gehirn zur Blasenmuskulatur leiten, so treten kurze Reflexbogen in Tätigkeit, welche eine unwillkürliche Entleerung der gefüllten Blase vermitteln. — Auch das Zustandekommen des Babinskischen Zehenreflexes hat man sich in ähnlicher Weise erklärt, indem man annimmt,

dass der in früher Kindheit normalerweise vorhandene Reflex (einer Dorsalflexion der grossen Zehe bei Streichen der Fusssohle) im späteren Leben durch einen übergeordneten Reflex ersetzt wird, welcher in einer Plantarflexion der Zehen besteht. Wird durch Zerstörung der langen Rückenmarksbahnen, z. B. der Pyramidenbahn, dieser übergeordnete Reflexbogen unterbrochen, so kommt wieder der ursprüngliche Reflex zum Vorschein. — Durch willkürliche oder unwillkürliche Muskelzusammenziehung können die Reflexe vermindert oder gänzlich unterdrückt werden. Man darf annehmen, dass Hemmungsbahnen für die Reflexe im Seitenstrang des Rückenmarks (der Pyramidenbahn) verlaufen. Fallen diese zentralen Hemmungen weg, z. B. bei einer Unterbrechung oder Degeneration der Pyramidenbahn, so werden die Sehnenreflexe gesteigert. Die Reflexe erlöschen, sobald ihr Reflexbogen an irgend einer Stelle vollkommen unterbrochen ist, z. B. bei Degeneration der peripherischen sensiblen oder motorischen Nerven sowie der spinalen Wurzeln auch bei Zerstörung der Verbindungsbahnen im Rückenmark, z. B. der grauen Vorderhörner.

Man unterscheidet 1. Haut- und Schleimhautreflexe und 2. Sehnenreflexe; beide Arten verhalten sich nicht gleich, sondern oft vollkommen entgegengesetzt.

Zu den **Hautreflexen**, welche bei Gesunden mehr oder weniger deutlich vorhanden sind, gehören der:

Bauchdeckenreflex: bei Streichen der Bauchhaut mit einem spitzen Gegenstand tritt eine Zusammenziehung der gleichseitigen Bauchmuskulatur ein. Und zwar unterscheidet man einen oberen und unteren Bauchdeckenreflex, von denen der erste bei Bestreichung der Bauchwand oberhalb der Nabelhorizontalen, der letztere bei Reizung des unteren Quadranten ausgelöst wird; die Bauchdeckenreflexe fehlen bisweilen auch bei gesunden Menschen, wenn die Bauchdecken allzusehr ausgedehnt waren, z. B. infolge einer Gravidität.

Kreasterreflex: bei Reizung der Innenfläche der Oberschenkel tritt der gleichseitige Hoden in die Höhe. Der Kreasterreflex verhält sich fast immer gleichsinnig wie der Bauchdeckenreflex; beide fehlen bei Hemiplegien auf der Seite der Lähmung und doppelseitig bei multipler Sklerose.

Fusssohlenreflex: bei Reizung der Fusssohlen durch Kitzeln, Streichen, Stechen, Berührung mit Eis oder mit dem elektrischen Strom tritt normalerweise eine Plantarflexion der Zehen ein, bei stärkerem und fortgesetztem Reiz wird das Bein gegen den Leib angezogen, im Hüft- und Kniegelenk gebeugt, im Fussgelenk dorsal flektiert, das ganze Bein also verkürzt (Verkürzungsreflex).

Wenn beim Streichen der Fusssohle die grosse Zehe nicht krallenartig plantarflektiert, sondern im Gegenteil dorsal extendiert und

dabei langsam gegen den Fussrücken zu aufgerichtet wird, so ist dies fast immer ein Zeichen einer Unterbrechung oder Degeneration der Pyramidenbahn im Gehirn oder Rückenmark: Dieses Babinskische Zeichen kommt u. a. vor bei zerebralen Hemiplegien auf der gelähmten Seite, ferner bei Seitenstrangsklerosen und bei Querschnittsaffektionen des Rückenmarks, sowie bei multipler Sklerose. Bei denselben Zuständen wird auch das Oppenheimsche Phänomen beobachtet: Dorsalflexion des Fusses und der Zehen bei kräftigem Streichen der Vorderseite des Unterschenkels.

Zu den Hautreflexen gehört auch die Erektion der Brustwarze und diejenige der Arrectores pilorum (Gänsehautbildung) beim Darüberstreichen, besonders mit kalten Gegenständen.

Zu den **Schleimhautreflexen** gehören:

Der Konjunktival- und Kornealreflex: Schluss der Lidspalte bei Berührung der Konjunktiva und Kornea: der Konjunktivalreflex fehlt bisweilen auch bei Gesunden. Das Fehlen des Kornealreflexes ist ein wichtiges Zeichen einer Schädigung des I. Astes des Trigeminus, z. B. bei Tumoren an der Hirnbasis im sogenannten Brückenwinkel und findet sich ausserdem bei Lähmungen des Facialis.

Der Pharynxreflex oder Würgregreflex tritt bei Berührung des weichen Gaumens und des Rachens auf und äussert sich in einer Zusammenziehung der Rachenmuskulatur. Da dieser Reflex bei Gesunden nicht konstant vorhanden ist und namentlich bei nervösen Menschen oft fehlt, hat nur sein halbseitiges Fehlen als Zeichen von Vagus- und Glossopharyngeuserkrankungen Bedeutung.

Der Hustenreflex bei Reizung des Kehlkopfes und der Trachea durch Fremdkörper, Schleim und Entzündungsprozesse fehlt bei Erkrankungen des Vagus und der Medulla oblongata.

Der Analreflex: Bei Einführung des Fingers in das Rektum fühlt man eine kräftige Kontraktion des Sphincter ani. Bei Läsion des Sakralteils des Rückenmarks fehlt dieser Reflex, der Sphincter ani externus ist dann schlaff und das Rektum steht offen.

Unter den **Sehnenreflexen** sind die wichtigsten folgende:

Der Patellarreflex (das Kniephänomen) wird in der Weise ausgelöst, dass man mit einem Perkussionshammer einen Schlag auf die Patellarsehne ausführt, es wird dann durch eine Muskelzuckung im Quadrizeps der Unterschenkel gestreckt und nach vorwärts bewegt. Man kann das Kniephänomen entweder prüfen, indem der Patient sitzt, einen Oberschenkel

über den anderen legt und den Unterschenkel vollständig schlaff herabhängen lässt. Oder man untersucht am liegenden Kranken, indem man das Bein im Hüftgelenk etwas nach aussen rotiert, und das Knie durch die untergelegte Hand leicht beugt. Die Aufmerksamkeit des Patienten muss abgelenkt werden, damit er die Quadrizepsmuskulatur völlig erschlafft. In manchen Fällen gelingt die Hervorrufung des Kniephänomens erst mit Hilfe des Jendrassik'schen Kunstgriffes, indem man dem Kranken aufgibt, die Hände zu falten und mit aller Kraft auseinander zu ziehen oder die Hände des Arztes kräftig zu drücken. Fehlen des Kniephänomens wird als Westphal'sches Zeichen bezeichnet. Bei Steigerung des Kniephänomens beobachtet man nicht eine sondern mehrere Zuckungen, und bisweilen den Patellarklonus: schiebt man die Patella rasch nach abwärts und hält sie fest, so treten rhythmische Kontraktionen des Quadrizeps auf.

Achillessehnenreflex: bei Beklopfen der Achillessehne tritt eine Zuckung der Wadenmuskeln auf; man prüft den Achillessehnenreflex, indem man den Patienten auf einen Stuhl knien lässt und indem man mit dem Perkussionshammer einen Schlag auf die Achillessehne der schlaff herabhängenden Füße ausübt. Krankhafte Steigerung des Achillessehnenreflexes führt zum Fussklonus: Drückt man bei schwach gebeugtem Knie den Fuss am Grosszehenballen rasch und anhaltend dorsalwärts, so treten rhythmische Plantarflexionen des Fusses auf. Fussklonus und Patellarklonus sind pathologisch. Bei Beklopfung der Trizepssehne dicht oberhalb des Olecranon tritt eine Streckung des Armes auf.

Den Sehnenreflexen sind nahestehend die Knochen- oder Periostreflexe: Klopft man auf das distale Ende des Radius, so tritt eine Flexion im Ellbogengelenk ein. — Wenn man nach Mendel-Bechtereff den Fussrücken im Gebiet des Os cuboideum beklopft, so tritt bei Gesunden oft eine Dorsalflexion der 2. bis 5. Zehe ein, bei organischen Erkrankungen der Pyramidenbahn dagegen eine Plantarflexion und Spreizung der Zehen.

Bei Gesunden findet sich der Patellarreflex und der Achillessehnenreflex konstant. Der Radiusperiostreflex und der Trizepsreflex sind dagegen bei Gesunden nicht konstant nachweisbar.

Gesteigert sind die Sehnenreflexe dann, wenn sich die Nerven und Zentren des Reflexbogens in einem abnormen Erregungszustand

befinden, z. B. dann, wenn die vom Grosshirn durch die Seitenstränge zum Reflexbogen verlaufenden Hemmungsfasern unterbrochen oder degeneriert sind. Steigerung der Sehnenreflexe, besonders des Kniephänomens, und Fussklonus finden sich deshalb bei zerebralen Lähmungen und bei denjenigen Rückenmarkserkrankungen, welche mit Degeneration der Pyramidenseitenstränge einhergehen, so bei spastischer Spinalparalyse, amyotrophischer Lateralsklerose, bei Querdurchtrennung des Rückenmarks und Myelitis oberhalb des Reflexbogens, ferner bei manchen Fällen von Dementia paralytica, sowie auch bei der multiplen Sklerose und in geringerem Grade bei allgemeiner Nervosität, doch tritt bei der letzteren nie Fussklonus oder das Babinskische Zeichen auf; namentlich das letztere ist immer beweisend für eine organische Erkrankung des Gehirns oder Rückenmarks. Die krankhafte Steigerung der Sehnenreflexe äussert sich nicht bloss durch abnorm starken und bisweilen mehrmaligen Bewegungsausschlag, sondern insbesondere auch dadurch, dass die Muskelzuckung auf weitere Muskelgruppen und selbst auf die andere Körperhälfte übergreift. So kontrahieren sich bei Steigerung des Kniephänomens auch die Adduktoren der gleichen sowie der anderen Seite. Auch lassen sich bei krankhafter Steigerung der Reflexfunktionen die Reflexe von einem grosseren Areal aus hervorrufen.

Erlöschen der Sehnenphänomene findet sich bei allen Krankheiten, welche mit einer Unterbrechung des Reflexbogens einhergehen, also der zuführenden sensiblen, der abführenden motorischen Nerven und des Reflexapparats im Rückenmark, der sich für das Kniephänomen im 2. bis 4. Lumbalsegment, für das Achillesphänomen im 2. Sakralsegment findet. Die Sehnenreflexe sind erloschen bei der Degeneration der peripheren Nerven, und zwar denjenigen, bei welchen der Plexus lumbalis oder sacralis mitbeteiligt ist, z. B. der Polyneuritis alcoholica und diphtherica; das Achillesphänomen ist sehr häufig erloschen auf der kranken Seite bei schwerer Ischias. Ferner fehlen die Sehnenreflexe bei allen Querschnittserkrankungen, welche das 2.—4. Lendensegment oder das Sakralmark betreffen, z. B. bei myelitischen oder poliomyelitischen Herden dieser Gegend (Kinderlähmung), ferner als wichtiges Zeichen bei der Tabes dorsalis.

Bei Kindern mit Gehirnhautentzündung lost die passive Beugung des Kopfes eine Beugung in den Ellbogengelenken mit Hebung der Arme aus, bisweilen auch eine Beugung der unteren Extremitäten in Hüft- und Kniegelenken (Nackenphanomen nach v. Brudziński).

Unter den Reflexfunktionen ist noch zu erwähnen der Vorgang der Harn- und Kotentleerung, der Sexualreflex und Pupillarreflex.

Die glatte Muskulatur der Blasenwand (*M. detrusor urinae*) und des Sphincter vesicae internus wird nicht direkt von motorischen Rückenmarksnerven innerviert und ist dementsprechend nicht dem Willen untertan, vielmehr wird sie wie alle anderen glatten Muskeln von marklosen sympathischen Nerven versorgt. Dagegen werden die quer gestreiften Muskeln, welche die Pars posterior urethrae komprimieren (Ischio- und Bulbocavernosus, Compressor urethrae) von markhaltigen Rückenmarksnerven innerviert, und der Harn, welcher am Schluss der Miktion in den hinteren Teilen der Harnrohre noch angesammelt ist, kann willkürlich herausgeschleudert werden, auch spielen diese quer-

gestreiften Muskeln bei der willkürlichen Unterbrechung der Harnentleerung und bei dem willkürlichen Blasenschluss eine Rolle. — Die Zentren für die Blasenfunktion liegen in den Sympathicusganglien. Zu diesen treten Nervenfasern aus dem Rückenmark (Rami communicantes), welche zum Teil schon mit den Lumbalwurzeln, in der Hauptsache aber erst mit den Sakralwurzeln das Rückenmark verlassen. Diese Nervenbahnen, durch welche die Blasenentleerung willkürlich eingeleitet und beendet werden kann, verlaufen also vom Gehirn durch das ganze Rückenmark bis zu seinen untersten Abschnitten, dem Conus terminalis, und ziehen von diesem durch die Cauda equina bis zu den Sakralhöchern. Wenn diese Bahn unterbrochen wird, z. B. durch eine Kompression der Cauda equina oder durch eine Querschnittserkrankung irgend eines Rückenmarkssegmentes (bei Myelitis oder R.-M.-Kompression), so kann die Blasenentleerung nicht mehr willkürlich eingeleitet werden, auch wird bei Unterbrechung der sensiblen Bahnen des Rückenmarks das Gefühl des Druckes hinter der Symphyse nicht mehr wahrgenommen, das beim Gesunden die Füllung der Blase anzeigt. Es tritt infolgedessen vollständige Harnverhaltung auf und die Blase füllt sich alsdann ad maximum an. Eine solche totale Harnverhaltung, welche die Anwendung des Katheters notwendig macht, dauert meist nur kurze Zeit an. Bald fließt von Zeit zu Zeit unwillkürlich eine kleine Harnmenge ab, wobei jedoch die Blase übermässig, oft bis zum Nabel gefüllt bleibt. Die volle Blase fließt gewissermassen über (Ischuria paradoxa). Nach längerem Bestehen einer solchen Unterbrechung der Bahnen im Rückenmark oder der Cauda stellt sich die Harnentleerung allmählich wieder automatisch ein, es kommt alle 10 bis 30 Minuten oder noch seltener zur Ausstossung des Harns, ohne dass der Kranke es hindern kann, oft auch ohne Empfindung, und meist ohne vollständige Entleerung der Blase. Ein dauerndes Abtraufeln des Harns kommt bei Erkrankungen des Rückenmarks, des Sakralmarks oder der Cauda equina nicht vor. Bei der Tabes und der multiplen Sklerose finden sich häufig Blasenstörungen in der Weise, dass die Kranken abnorm lange pressen müssen, bis die Harnentleerung beginnt, oder dass der Harndrang und die Blasenentleerung zu rasch einsetzt, ohne dass die Kranken sie genügend hindern könnten. — Bei Gehirnkrankheiten treten hauptsächlich dann Störungen der Harnentleerung auf, wenn das Paracentrallappchen doppelseitig zerstört ist, z. B. bei Schussverletzung, ferner bei Bewusstseinstörung. Benommene Kranke entleeren bisweilen den Harn ins Bett; bei tiefer Bewusstlosigkeit wird der Reiz der gefüllten Blase nicht mehr wahrgenommen, und diese füllt sich ad maximum. Der Arzt muss deshalb bei benommenen oder bewusstlosen Kranken stets auf den Füllungszustand der Blase achten.

Ähnlich den Blasenfunktionen liegen die Verhältnisse bei der Kotentleerung. Stärkere Füllung der Ampulla recti verursacht dumpfe Empfindung; die Kontraktion der glatten, von sympathischen Nerven versorgten Muskulatur des Enddarmes verursacht das Gefühl des Stuhldranges, der durch die willkürliche Anspannung des quergestreiften Sphincter ani externus, unter Umständen auch der Muskulatur der Nates unterdrückt werden kann. Bei der Defäkation löst die Anspannung der Bauchpresse die peristaltische Kontraktion der Ampulla recti aus. Bei Unterbrechung der spinalen Bahnen kann die Defäkation nicht mehr willkürlich eingeleitet werden, sie geschieht unwillkürlich, und meist nur

in langen Zwischenräumen. Bei Anästhesie der Schleimhaut des Rektums geht der Vorgang der Stuhlentleerung ohne Empfindung des Kranken von statten. Bei Läsion des Sakralmarkes fehlt der Analreflex und der Dauerverschluss des Sphincter ani externus, der Analring steht infolge dessen dauernd und schlaff offen.

Auch die Sexualreflexe kommen beim Manne wie auch beim Weibe im sympathischen Nervensystem zustande, können aber sowohl durch psychische Vorstellungen als auch durch sensible Reize und durch den Füllungsgrad der Geschlechtsdrüsen beeinflusst werden.

Die Störungen in den Geschlechtsfunktionen des Mannes können entweder in einer mangelhaften Befruchtungsfähigkeit des Sperma liegen (Impotentia generandi wegen Fehlens der Samenfäden: Azospermie), oder darin, dass wegen mangelnder Erektion der Geschlechtsakt nicht ausgeführt werden kann (Impotentia coeundi). Das letztere Verhalten kommt bei manchen Rückenmarkskrankheiten vor, z. B. bei Tabes und bei Querschnittsaffektionen, ausserdem aber auch bei psychischen Hemmungen, Prostataatrophie, bei Diabetes und allgemeinen Schwächezuständen.

Die Pupille wird sowohl vom Okulomotorius mit Fasern für den M. sphincter pupillae, als auch vom Sympathicus versorgt: von der Medulla oblongata ziehen durch das Halsmark Fasern nach abwärts, welche mit den vorderen Wurzeln des 1. Dorsalsegments das Rückenmark verlassen und in die Zervikalganglien und den Grenzstrang des Sympathicus übertreten. Sie ziehen mit dem Halssympathicus nach aufwärts in den Schädel und zum Auge. Reizung dieser Sympathicusfasern bewirkt Erweiterung der Pupille (Mydriasis), Lähmung derselben Pupillenverengung (Miosis); Reizung des Okulomotorius dagegen bewirkt Pupillenverengung, Lähmung des Okulomotorius erzeugt Pupillenerweiterung, Fehlen der reflektorischen Pupillenverengung bei Lichteinfall, sowie beim Blick in die Nähe. Auch fehlt bei Okulomotoriuslähmung die Fähigkeit, das Auge für den Blick in die Nähe zu akkommodieren. Bei Tabes, Dementia paralytica und Hirnsyphilis findet sich reflektorische Pupillenstarre, und zwar zieht sich die Pupille bei Belichtung des Auges nicht mehr zusammen, während die Pupillenverengung beim Blick in die Nähe erhalten bleibt (Argyll Robertsonsches Phänomen). Wenn schmerzhaft Reize auf die Haut des Halses ausgeübt werden, tritt Erweiterung der gleichseitigen Pupille ein (Schmerzreflex). Als Hornerischen Symptomenreflex bezeichnet man eine leichte Verengung der Lidspalte mit Verengung der Pupille und Einsinken des Auges neben vasomotorischen Störungen oder Schweissanomalien derselben Kopfhälfte. Diese Erscheinungen treten auf nach Läsionen des gleichseitigen Halssympathicus.

Vasomotorische und trophische Störungen.

Bei manchen Nervenkrankheiten ist die Blutverteilung in den erkrankten Gebieten verändert durch abnorme Verengerung oder Erweiterung der Gefäße; diese Teile erscheinen dann blass oder bläulich oder übermässig gerötet; bei der spinalen Kinderlähmung fühlt sich das gelähmte Bein meist kühler an als das gesunde.

Trophische Störungen stellen sich nicht nur im Muskel ein, wenn der zugehörige motorische Nerv degeneriert, sondern kommen auch an den Knochen und Gelenken, sowie an der Haut und ihren Gebilden vor. Als Raynaudsche Krankheit wird eine symmetrische Asphyxie oder symmetrische Gangrän der Extremitäten bezeichnet, die durch Kontraktion oder Verschluss der Fingerarterien bedingt ist.

Bei Läsion peripherischer Nerven kommt es zur Bildung von Blasen, die oft langsam heilende Geschwüre hinterlassen, auch wird die Haut, zumal der Finger, atrophisch, rot und glänzend (glossy skin). Bei der Syringomyelie findet sich ausserdem noch eine Veränderung der Fingernägel, Verkrüppelung und Abstossung einzelner Phalangen. Bei Tabes und Syringomyelie kommen bisweilen hochgradige Zerstörungen einzelner Gelenke vor (Arthropathia tabidorum). Bei zerebraler (= zentraler) und spinaler Kinderlähmung bleibt manchmal das Längen- und Dickenwachstum der Knochen an den gelähmten Gliedern zurück. Bei Entzündung der Intervertebralganglien wie auch des Ganglion Gasseri kann Herpes Zoster im Endausbreitungsgebiet der betreffenden sensiblen Hautnerven auftreten.

Die klinisch wichtigsten Punkte aus der Anatomie des Nervensystems.

Vorbemerkungen.

Das Nervensystem ist aufgebaut aus den Ganglienzellen, den Nervenfasern und dem Stützgewebe, das im Gehirn und Rückenmark hauptsächlich aus Glia besteht. Auch die Glia ist entwicklungsgeschichtlich ektodermalen Ursprungs. Die Ganglienzelle mit den von ihr ausgehenden Nervenfasern wird als Einheit betrachtet und als Neuron bezeichnet. Unter den von der Ganglienzelle ausgehenden Nervenfasern unterscheidet man erstens den Achsenzylinderfortsatz, der oft eine bedeutende Länge erreichen kann und in seinem Verlaufe häufig Zweige, sogenannte Kollateralen aussendet, und zweitens einen oder mehrere Dendritenfortsätze, welche sich vielfach verzweigen und die Verbindung mit anderen Neuronen herstellen. — Die motorische Hauptnervenbahn besteht aus zwei Neuronen, einem zentralen, das von der vorderen Zentralwindung der Gross-

hirnrinde durch die Pyramide der Oblongata und den Seitenstrang bis zum Vorderhorn des Rückenmarks reicht, und einem peripherischen Neuron, welches die motorische Ganglienzelle im Vorderhorn des Rückenmarks (bzw. in den motorischen Kernen der Oblongata) und den davon ausgehenden peripherischen motorischen Nerven, sowie deren Aufzweigung auf der Muskelfaser, die „Muskelendplatte“ umfasst. Neben dieser Hauptbahn für die willkürlichen Bewegungen existieren aber noch (phylogenetisch ältere) motorische Bahnen, welche vom Grosshirn und dem Linsenkern zum roten Kern und von diesem durch die Haube zur Oblongata und dem Rückenmark ziehen. Die sensible Leitungsbahn besteht aus einem peripherischen Neuron, dessen Ganglienzelle im Intervertebralganglion, bzw. in den Ganglien der sensiblen Hirnnerven liegt. Von dieser Ganglienzelle geht ein Fortsatz als sensibler Nerv in die Peripherie, um in der Haut, zum Teil in Tastkörperchen, oder in anderen Organen zu endigen; der andere, zentrale Fortsatz der Ganglienzelle geht mit der hinteren Wurzel in das Rückenmark, und endigt entweder an den Ganglienzellen des Hinterhorns oder läuft ungekreuzt in den Hintersträngen nach aufwärts bis zu den sensiblen Kernen der Medulla oblongata. Von der Oblongata ziehen die sensiblen Bahnen als „Schleife“ durch die Haube bis zum Thalamus opticus und von diesem zur Rinde des Parietallappens.

Degeneriert eine Ganglienzelle, so degenerieren auch die von ihr ausgehenden Nervenfortsätze. Wird ein Achsenzylinderfortsatz, d. h. eine Nervenfasern, von der Ganglienzelle abgetrennt, so degeneriert der peripherische Teil von der Durchtrennungsstelle an. Wird ein peripherischer (motorischer oder sensibler) Nerv durchschnitten oder in anderer Weise geschädigt, so ist eine vollständige Regeneration möglich; nach Zerstörung von Teilen des zentralen Nervensystems (Gehirn und Rückenmark) tritt nie eine Wiederherstellung ein, die Degeneration ist dauernd

Gehirn und Rückenmark.

Die graue Hirnrinde dürfte als dasjenige Organ zu betrachten sein, in welchem die Spuren (Erinnerungen) früherer Sinneseindrücke und Erlebnisse haften bleiben und zur Wiederverwertung bereit stehen, wo sich ferner alle jene Funktionen sensorischer und motorischer Art abspielen, die sich unter dem Licht und der Leitung des Bewußtseins vollziehen.

Die sogenannte psychomotorische Region der Gehirnrinde wird gebildet von der vorderen Zentralwindung und dem an der Medianfläche gelegenen Lobus paracentralis; und zwar liegt in dem letzteren und in den oberen Dritteln der vorderen Zentralwindung das Innervationszentrum für das Bein, im mittleren Drittel der vorderen Windung dasjenige für den Arm, im unteren Drittel der vorderen Windung das für Gesicht, Kehlkopf und Zunge. In der an die letztere Region angrenzenden hinteren Partie der dritten linken (unteren) Stirnwindung, sowie der Insula Reilii liegt die Brocasche Windung, bei deren Läsion motorische Aphasie entsteht.

Die linke Hemisphäre hat bei Rechtshändern die Vorherrschaft insofern als ihr, als der führenden, die höhere Verarbeitung der sensiblen und sensorischen¹⁾ Eindrücke zukommt. Die rechte Hemisphäre kann nach Ausfall der Linken meist nur unvollkommen die Verwertung der auch ihr zufließenden sensorischen Eindrücke übernehmen. Bei Linkshändern hat die rechte Grosshirnhemisphäre die führende Rolle.

Kranke mit motorischer Aphasie sind nicht mehr imstande, das ihnen innerlich vorschwebende Wort auszusprechen oder die Worte überhaupt nur zu finden. Auch vermögen sie nicht nachzusprechen oder laut zu lesen. Meistens können sie auch nicht spontan schreiben (Agraphie). Dagegen verstehen sie, was man ihnen sagt und können meist (jedoch nicht immer) Gedrucktes und Geschriebenes richtig auffassen und bisweilen auch nachschreiben.

Der Temporallappen steht in Beziehung zum Hörvermögen, und zwar dürfte besonders die Heschlsche Windung von Bedeutung sein, die als Querwindung von der obersten Temporalwindung zum hinteren Teil der Insel hinüberzieht und in welcher ein Faserbündel aus dem Corpus geniculatum mediale endigt. Doppelseitige Zerstörung des Temporallappens kann Taubheit verursachen; bei einseitiger Läsion ist keine Störung des Hörvermögens nachweisbar. Im hinteren Teile der obersten (und zweiten?) Schläfenwindung der linken Seite liegt jene von Wernicke gefundene Stelle, bei deren Zerstörung das Sprachverständnis aufgehoben ist und Worttaubheit eintritt. Ein solcher Patient ist zwar noch imstande zu sprechen, aber er verwechselt dabei die Worte und Silben (Paraphasie), und in manchen Fällen wird die Sprache zu einem ganz unverständlichen Kauderwelsch. Dabei haben die Kranken die Neigung, ununterbrochen zu reden (Logorrhöe). Ausserdem sind sie nicht imstande, vorgesprochene Worte richtig nachzusprechen, und sie vermögen gewöhnlich auch nicht willkürlich oder auf Diktat zu schreiben, dagegen können sie meist kopieren. Das Verständnis der Schrift ist dabei hochgradig gestört oder aufgehoben (Alexie). Man bezeichnet diesen Symptomenkomplex als „sensorische Aphasie“ (Wernicke). —

¹⁾ Unter sensorischen Eindrücken versteht man alle diejenigen, welche von den peripherischen Organen zentripetal dem Zentralnervensystem zugeleitet werden, also speziell auch die von Auge, Ohr und anderen zerebralen Nerven stammenden Eindrücke. Als sensible bezeichnet man jene, welche von den sensiblen Nerven im engeren Sinne zugeleitet werden, also besonders von der Haut, den Schleimhäuten, Muskeln, Gelenken und Knochen.

Bei Zerstörungen, welche sowohl die Brocasche Windung als auch die erste Schläfenwindung und die Insel umfassen, ergibt sich die „Totalaphasie“.

Der Parietallappen mit Einschluss der hinteren Zentralwindung steht in Beziehung zur Sensibilität, und man darf annehmen, dass in der hinteren Zentralwindung speziell die Wahrnehmung der Lage und Bewegungsempfindungen geschieht, unter deren fortwährender Kontrolle alle aktiven Bewegungen ausgeführt werden. Bei Herden im Parietallappen wird Tastlähmung (Astereognose) beobachtet, d. h. die Kranken können sich durch Betastung eines Gegenstandes kein Urteil darüber bilden. Die mangelhafte Erkennung der Gegenstände hat zur Folge, dass solche Kranke die Gegenstände auch nicht richtig gebrauchen können („sensorische Apraxie“).

Im Hinterhauptlappen ist der kortikale Apparat für das Sehvermögen. Zerstörung des Cuneus und der Rinde in der Fissura calcarina an der Medianfläche des Occipitallappens, sowie auch der „Sehstrahlung“, welche von dieser aus zum Corpus geniculatum externum und von diesem zum Tractus opticus zieht, erzeugt homonyme Hemianopsie, d. h. Erblindung auf den gleichseitigen Retinahälften beider Augen und damit Ausfall der beiden gekreuzten Gesichtshälften (da die Lichtstrahlen im Auge eine Kreuzung erfahren). Die totale Zerstörung beider Occipitallappen erzeugt völlige Erblindung, d. h. Rindenblindheit. Erkrankungen der Rinde und des Marks an anderen Stellen des Occipitallappens, namentlich der linken Seite oder vor allem beider Occipitallappen können bisweilen zur „Seelenblindheit“ führen, d. h. der Kranke sieht zwar noch, kann die Gegenstände aber nicht erkennen. Zerstörung der von beiden Occipitallappen zum linken Schläfenlappen verlaufenden Bahn, z. B. in der Gegend des linken Gyrus angularis kann Unfähigkeit zu lesen (Alexie) und optische Aphasie (Unfähigkeit, die gesehenen Gegenstände zu benennen) nach sich ziehen. Die Alexie ist fast immer mit rechtsseitiger Hemianopsie verbunden.

Als Agnosie bezeichnet man jenen Zustand, bei welchem die Kranken die ihnen vorgelegten Gegenstände nicht nur mittels des Gesichtssinnes, sondern auch durch die Betastung, sowie mit dem Gehör- und Geruchsinn nicht mehr zu erkennen vermögen und deshalb auch nicht gebrauchen können. Solche Kranke, welche oft ausgedehnte Erweichungsprozesse in beiden Grosshirnhälften darbieten, machen den Eindruck der Ratlosigkeit. Im Gegensatz zu dieser Agnosie oder sensorischen Apraxie bezeichnet man als motorische Apraxie jenen Zu-

stand, bei welchem die Kranken die Gegenstände ihrer Umgebung zwar noch zu erkennen, aber nicht mehr richtig zu gebrauchen vermögen, indem sie z. B. nicht mehr ein Licht anzünden oder mit Messer und Gabel essen oder sich ankleiden können. Auch fehlt ihnen oft die Fähigkeit, die Bewegungen des Grüssens, des Drohens und andere Ausdrucksbewegungen auszuführen. Apraxie, und zwar doppelseitige, d. h. beider Hände wird bei Erkrankungen der linken Grosshirnhemisphäre, und zwar des linken Parietallappens beobachtet und es muss angenommen werden, dass die Fähigkeit, komplizierte Zweckbewegungen auszuführen, an das Intaktsein der linken Grosshirnhemisphäre gebunden ist. Bei Zerstörung der vorderen Hälfte des Balkens wird Apraxie der linken Hand allein beobachtet.

Bei Herden in der Gegend des Gyrus angularis kommt manchmal eine Störung in der Augenbewegung vor, indem beide Bulbi dauernd nach der gleichnamigen Seite gewendet sind und nicht über die Mittellinie nach der entgegengesetzten Seite bewegt werden können (*Déviation conjuguée*). Ein anderes Zentrum für die Bewegungen der Augen ist im Fuss der zweiten Stirnwindung gelegen, dessen Reizung eine Wendung der beiden Bulbi nach der gegenüberliegenden Seite, dessen Lähmung Ablenkung nach der gleichnamigen Seite erzeugt. Krankheitsherde, welche im Grosshirn gelegen sind, erzeugen niemals eine Lähmung an einem Auge allein, sondern stets gleichsinnige (konjugierte) Bewegungsbeschränkung beider Augen.

Zerstörung des mittleren Teiles des Chiasma nervorum opticorum erzeugt Hemianopsia bitemporalis, wobei auf beiden Augen die lateralen Gesichtsfeldhälften ausgefallen sind („Scheuklappenhemianopsie“, z. B. bei Tumoren der Hypophysis cerebri). Bei Läsionen des Nervus opticus peripher vom Chiasma tritt Schwachsichtigkeit (Amblyopie) oder Blindheit (Amaurose) des entsprechenden Auges ein oder wie bei retrobulbärer Neuritis, oft ein zentraler Gesichtsfelddefekt (Skotom); während gerade das zentrale (makulare) Sehvermögen bei cerebral bedingten Gesichtsfelddefekten erhalten zu bleiben pflegt.

Die dem Sehvermögen dienenden Nervenfasern ziehen von der Retina durch den Nervus opticus und von diesem, nach teilweiser Kreuzung im Chiasma, als Tractus opticus zum Corpus geniculatum laterale, das unten und seitlich vom Pulvinar des Thalamus gelegen ist (Fig. 112). Vom Corpus geniculatum laterale zieht die zerebrale Sehbahn durch die Regio retrolenticularis, aussen am Hinterhorn vorbei zur Rinde des Okzipitalappens, und zwar sind diejenigen Rindengebiete, in welchen die Sehbahn ausstrahlt (Cuneus und Fissura calcarina), und die also dem Sehvermögen dienen, durch einen weissen Streifen im Rindengrau ausgezeichnet (Fig. 110).

Die akustischen Bahnen verlaufen von der Schnecke (Cochlea) des inneren Ohres als Nervus cochlearis zur Oblongata (Fig. 115) und deren Kernen; von diesen als Striae acusticae und Corpus trapezoides

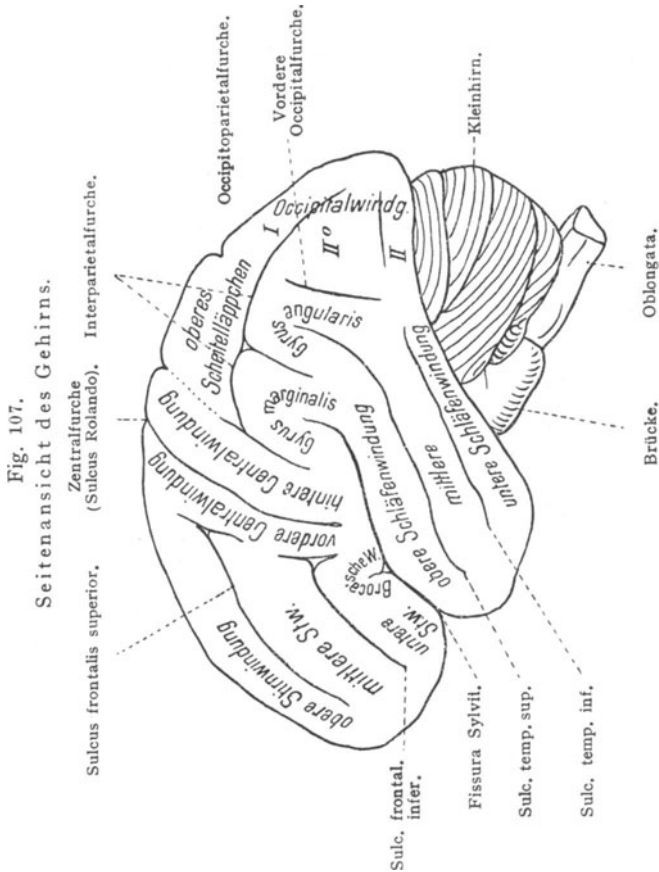
sowie als laterale Schleife zum hinteren Vierhügel und zum Corpus geniculatum mediale (Fig. 112), das nach einwärts vom Corp. gen. lat. in der Regio subthalamica gelegen ist. Von diesem zieht eine zerebrale Bahn zum Schläfenlappen und bis zur Heschlschen Windung der Insel.

Bei Erkrankungen des Stirnhirns beobachtet man bisweilen Störungen der höheren psychischen und ethischen Funktionen. Das Stirnhirn steht ausserdem in Beziehung zu dem weiteren motorischen Apparat; bei Läsionen: Zittern, Ataxie.

Der Thalamus opticus ist mit fast allen Teilen der Hirnrinde durch Fasern verbunden; in seinem ventralen und lateralen Kern sind die subkortikalen Zentren für die sensiblen Bahnen zu suchen; in ihnen endigt die von dem Rückenmark und der Oblongata entsteigende sensible Leitungsbahn, die „Schleife“. Vom Thalamus aus ziehen die Fasern durch den hinteren Schenkel der inneren Kapsel zur Rinde des Parietallappens. Da der Thalamus opticus und der Linsenkern der inneren Kapsel anliegen, so veranlassen ihre Erkrankungen häufig durch Fernwirkung eine vorübergehende Hemiplegie. Bei Krankheitsherden im Thalamus treten Sensibilitätsstörungen auf, und zwar besonders solche für Lokalisation aller Reize und für feine Berührungen. Bisweilen treten auch quälende Schmerzen in der gegenüberliegenden Körperhälfte auf.

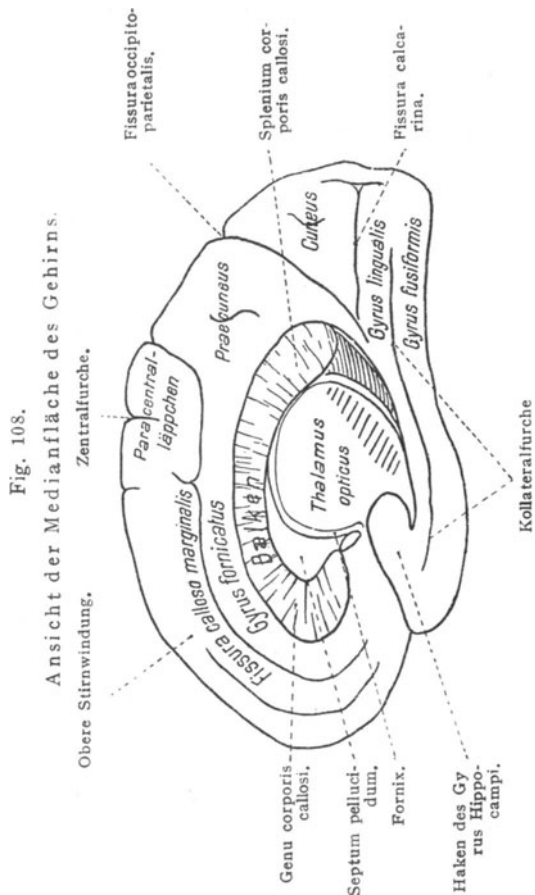
Der Linsenkern, der nach aussen von der inneren Kapsel als keilförmige Masse gelagert und von der Insel durch die äussere Kapsel und das Klastrum getrennt ist, besteht aus zwei Teilen: 1. Dem äusseren Putamen, das entwicklungsgeschichtlich und auch durch Streifen grauer Substanz mit dem Kopf des Nucleus caudatus zusammenhängt. (Putamen und Nucleus caudatus werden unter dem gemeinschaftlichen Namen des Corpus striatum zusammengefasst.) 2. Die beiden inneren Glieder des Linsenkerns werden als Globus pallidus bezeichnet. Der Linsenkern dürfte primitive motorische Funktionen besitzen; der vordere Teil des Linsenkerns steht in Beziehung zur Artikulation der Sprache. Ausfall der Linsenkerns, z. B. infolge von Erweichungsprozessen, geht mit eigentümlichen Spannungszuständen, mit Bewegungsarmut und Steifigkeit der Muskulatur des Gesichts (und damit mit einem Fehlen der mimischen Ausdrucksbewegungen), des Rumpfes und der Extremitäten einher, ferner mit Erschwerung und Verlangsamung der Sprache, des Schluckens und der unwillkürlichen Bewegungen. Bei der „Wilsonschen Krankheit“, welche auf einer langsamen Degeneration der Linsenkerns beruht, wird nicht selten auch Leber-

verhärtung beobachtet. Der Linsenkern sendet unter anderem Fasern zur Substantia nigra und vielleicht auch zum roten Kern, einem in der Regio subthalamica gelegenen runden Gebilde, das phylogenetisch ein altes motorisches Zentrum darstellt,



und von welchem eine motorische Bahn durch die Oblongata nach abwärts in das Rückenmark hinabzieht. Dieses „Monakowsche“ oder rubrospinale Bündel liegt im Seitenstrang des Rückenmarks unmittelbar nach vorne von der phylogenetisch jüngeren Pyramidenbahn, welche beim Menschen die Haupt-

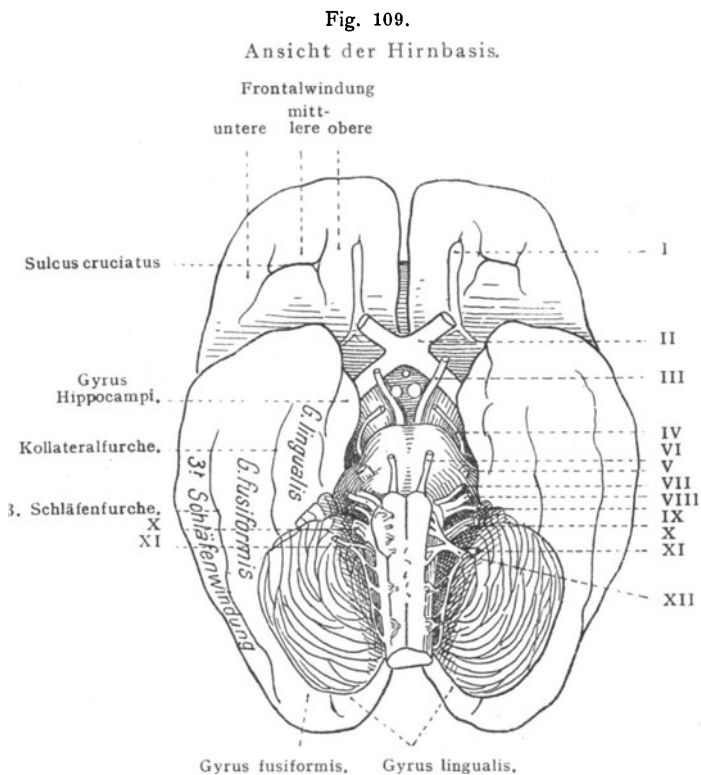
masse der motorischen Nervenbahnen enthält. Der rote Kern, der auch vom Stirnhirn Fasern erhält, steht ausserdem durch mächtige die Mittellinie überkreuzende Fasern in Beziehung zu den Bindearmen und damit zum gegenüberliegenden Nucleus



dentatus des Kleinhirns und von diesem wieder zur Olive der Oblongata. Allen diesen Bahnen und Zentren dürften wichtige, und zwar hemmende und regulierende motorische Funktionen zukommen. Bei Zerstörungen in diesem Gebiete, dem „extrapyramidalen“ motorischen System. kommen Störungen in dem

zweckmässigen Zusammenarbeiten der Agonisten und Antagonisten, ferner Tremor, choreatische Bewegungen und Steifigkeit zur Beobachtung.

Das Kleinhirn steht mit dem Grosshirn in doppelter Beziehung: Erstens durch die mächtigen seitlichen Brückenarme, welche aus den



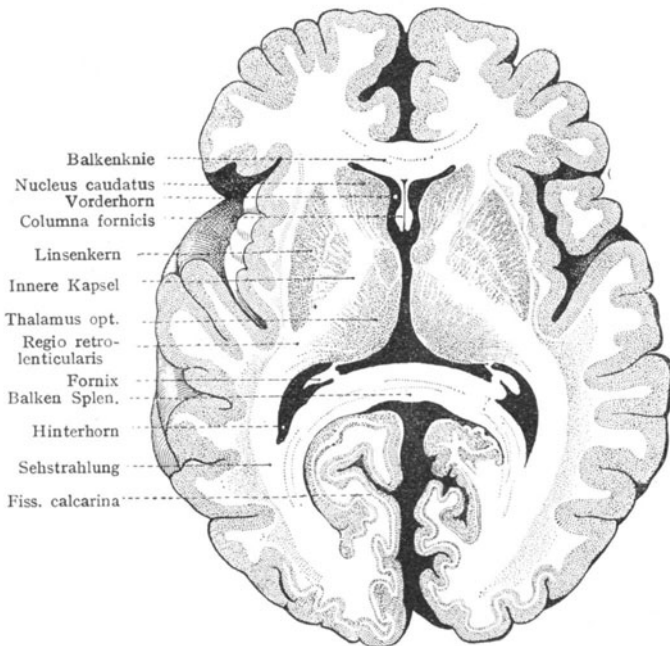
Kernen im Fuß der Brücke stammen; zu ihnen ziehen die Faserzüge des inneren und ausseren Drittels des Hirnschenkelfusses (die motorische Pyramidenbahn liegt im mittleren Drittel des Hirnschenkelfusses). Diese von der Brücke zum Kleinhirn ziehenden Bahnen des inneren und ausseren Drittels des Hirnschenkelfusses stammen aus dem Sturnhirn und den Schläfenlappen und erreichen den Hirnschenkelfuss durch den vorderen Schenkel der inneren Kapsel (zwischen Nucleus caudatus und Linsenkern) und durch Faserzüge unter dem Linsenkern. 2. steht das Kleinhirn, und zwar der in der Mitte der Kleinhirnhemisphären gelegene Nucleus dentatus in Verbindung mit dem Grosshirn durch die Bindearme,

welche vom Kleinhirn unter die Vierhügel zum roten Kern ziehen. Ein dritter „Kleinhirnstiel“ kommt als Corpus restiforme von der Oblongata und führt dem Kleinhirn offenbar sensible Eindrücke aus dem Rückenmark zu.

Das Kleinhirn dient der Koordination, es regelt den feineren Mechanismus der Bewegungen. Insbesondere dient der Wurm der Synergie derjenigen Muskelbewegungen, welche zur

Fig. 110 *).

Horizontalschnitt durch das Grosshirn.

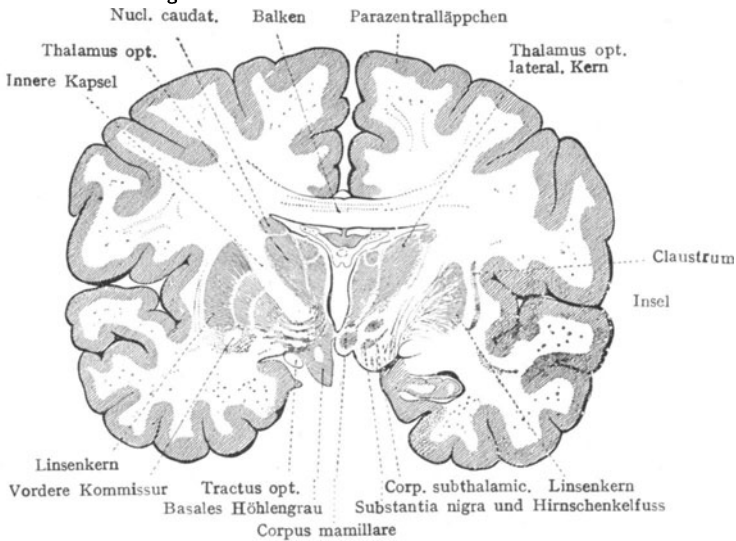


Aufrechterhaltung beim Gehen und Stehen nötig sind. Er steht in Beziehung zu dem in den Bogengängen des Ohrlabyrinths gelegenen Organ, welches die Orientierung gegenüber der Schwerkraft der Erde und den drei Dimensionen des Raumes und so-

*) Die Abbildungen des Zentralnervensystems, Fig. 110—116, sind zum Teil nach eigenen Präparaten, zum Teil in Anlehnung an die Bilder der Werke von Déjerine, Spalteholz und Henle gezeichnet. Sie sind derartig angeordnet, dass jedesmal die rechte Hälfte eine tiefergelegene Schnittebene darstellt, als die linke.

mit die Aufrechterhaltung des Gleichgewichts ermöglicht. Erkrankungen des Kleinhirns äussern sich durch Asynergie derjenigen Muskelinnervationen, welche zum Ablauf einer geordneten Bewegungsfolge nötig sind, z. B. der kombinierten Bewegungen der Beine und des Rumpfes beim Gang. Die Kleinhirntaxie zeigt sich besonders beim Gehen und Stehen, aber auch beim Sitzen, der Gang ist taumelnd, wie der eines Betrunkenen. — Babinski hat als Symptom der Kleinhirnerkrankungen ferner die Adiadochokinesie beschrieben, welche

Fig. 111. Grosshirn Frontalschnitt.



sich in der Unfähigkeit äussert, rasch hintereinanderfolgende antagonistische Bewegungen auszuführen, z. B. Supination und Pronation, Flexion und Extension der Hand; doch kommt die Adiadochokinesie auch bei spastischen Erkrankungen sowie bei Koordinations- und Innervationsstörungen vor, z. B. bei multipler Sklerose, Athetose und Erkrankungen des Linsenkerns. Schliesslich wird bei Erkrankungen des Kleinhirns oft Schwindel (zerebellarer Schwindel) beobachtet.

Von der vorderen Zentralwindung gehen die motorischen Bahnen durch den Stabkranz konvergierend zur inneren Kapsel, wo sie im vorderen und mittleren Drittel des hinteren (zwischen Sehhügel und Linsenkern gelegenen) Schenkels verlaufen; durch

Fig. 112. Frontalschnitt durch die Regio retrolenticularis.

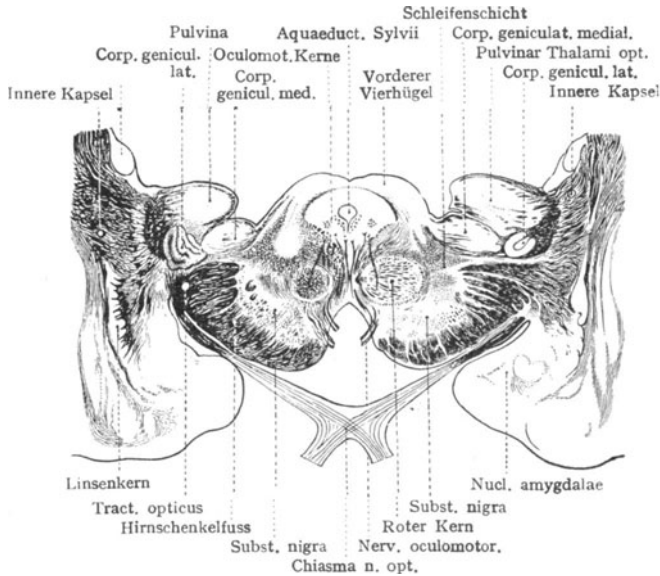
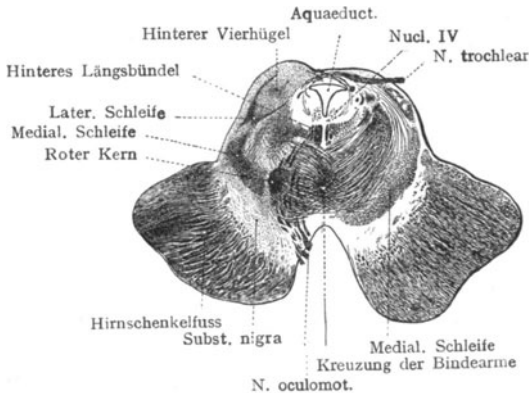


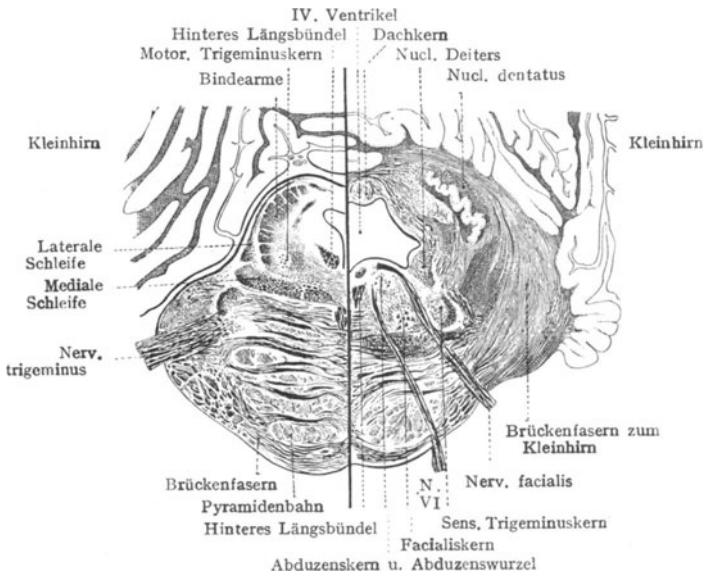
Fig. 113. Hirnschenkelgend.



die innere Kapsel verlaufen auch die sensiblen Bahnen. Von der inneren Kapsel gelangen die motorischen Pyramidenbahnen durch den Hirnschenkelfuss (die sensiblen verlaufen durch die Hirnschenkelhaube) in die Brücke. Nach ihrem Austritt aus der

Brücke in die Medulla oblongata bilden die motorischen Fasern die Pyramiden und erleiden hier grösstenteils eine Kreuzung. Die gekreuzten Fasern verlaufen sodann im Pyramidenseitenstrang des Rückenmarks nach abwärts, nur ein kleiner Teil der motorischen Fasern bleibt ungekreuzt und verläuft in der medianen Partie des Vorderstranges (Pyramidenvorderstrang). Zerstörung irgend eines Teiles dieser motorischen Bahn, sowohl im Gehirn, als im Rückenmark, erzeugt nicht nur Läh-

Fig. 114. Schnitt durch Kleinhirn und Brücke.



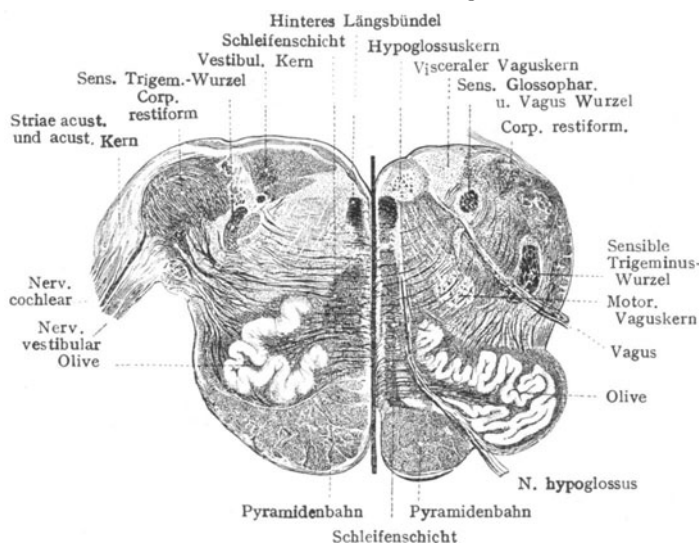
mung der betreffenden Muskeln, sondern auch absteigende Degeneration der Pyramidenbahn, da ihr trophisches Zentrum im Grosshirn gelegen ist. Die motorischen Fasern treten von den Pyramidenseitensträngen in das gleichseitige graue Vorderhorn des Rückenmarks (von den Pyramidenvordersträngen in das gekreuzte Vorderhorn) über, von dessen grossen Ganglienzellen aus die peripherischen motorischen Nerven entspringen; diese verlassen durch die vorderen Wurzeln das Rückenmark und ziehen zu den Muskeln.

Läsion der motorischen Nerven peripher von den grauen Vorderhörnern oder Erkrankung dieser letzteren selbst erzeugt Degeneration

der Nerven sowie schlaffe Lähmung und Atrophie der Muskeln mit Entartungsreaktion; diese Lähmungen werden als periphere bezeichnet im Gegensatz zu den zentralen spastischen Lähmungen, welche durch eine Läsion der motorischen Bahn zentral von den grauen Vorderhörnern bedingt sind und mit Degeneration der Pyramidenseitenstrangbahn einhergehen (siehe Seite 277 und 293).

Da in der Grosshirnrinde die motorischen Zentren der einzelnen Muskelgebiete weit auseinanderliegen, so erzeugt eine Läsion dortselbst meist Monoplegie, d. h. Lähmung eines

Fig. 115. Medulla oblongata.



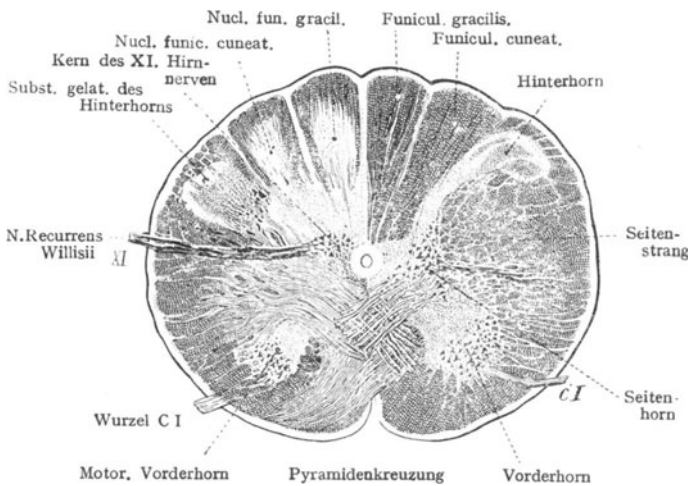
Gliedes oder einer Muskelgruppe allein, die häufig mit anfallsweise auftretenden Krämpfen verbunden ist (Rindenepilepsie, Jacksonsche Epilepsie). Läsion der inneren Kapsel erzeugt meist totale Hemiplegie, weil hier die gesamten motorischen Bahnen auf einen engen Raum zusammengedrängt sind.

Die innere Kapsel und die angrenzenden Gegenden, besonders der Linsenkern, sind am häufigsten der Sitz jener Blutergüsse, durch welche eine Apoplexie (Schlaganfall) und Hemiplegie erzeugt wird. Ausser durch Blutungen werden solche Hemiplegien auch oft noch hervorgerufen durch Gefässverschluss, der dann zur Bildung eines Erweichungsherdens führt. Ein Gefässverschluss kann bedingt sein durch lokale Verengung und Thrombosierung der Arterien, bei Arteriosklerose

oder Syphilis (autochthoner Gefäßverschluss) oder durch einen Embolus, der dann meist von einer endokarditisch erkrankten Herzklappe stammt. Tritt ein Gefäßverschluss langsam ein oder betrifft er nur eine kleine Arterie, so kann die Bewusstseinstäubung, d. h. der Schlaganfall, ausbleiben. Hemiplegien jüngerer Leute beruhen meist auf syphilitischen Gefässerkrankungen oder auf Embolien infolge von Herzfehlern. Gehirnblutungen oder autochthone Arterienverengung und -Verschliessung beruhen meist auf Arteriosklerose und treten gewöhnlich erst im späteren Lebensalter auf.

Auch die Affektionen der Hirnschenkel und der Brücke können Hemiplegie erzeugen: Bei Erkrankung des Hirnschen-

Fig. 116. Oblongata Pyramidenkreuzung



kels findet sich daneben häufig gekreuzte Lähmung des Okulomotorius, bei denen der Brücke gekreuzte Lähmung des Facialis und konjugierte Ablenkung beider Augen nach der gegenüberliegenden Seite.

Alle Lähmungen des Gehirns, der Hirnschenkel, des Pons und der Medulla oblongata betreffen die entgegengesetzte Körperhälfte, während Affektionen, welche das Rückenmark unterhalb der Pyramidenkreuzung halbseitig treffen, Lähmung der gleichseitigen Körperhälfte bewirken. Da die meisten Läsionen aber das Rückenmark beiderseits gleichmässig befallen, so ist die Paraplegie die Hauptform der Rückenmarkslähmungen (Myelitis, Kompression des Rückenmarks durch

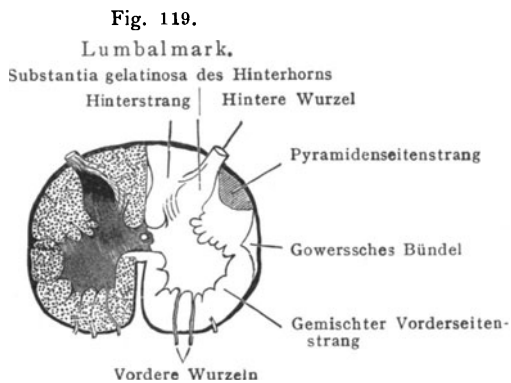
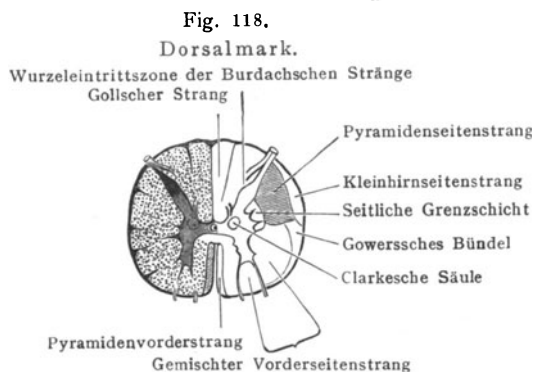
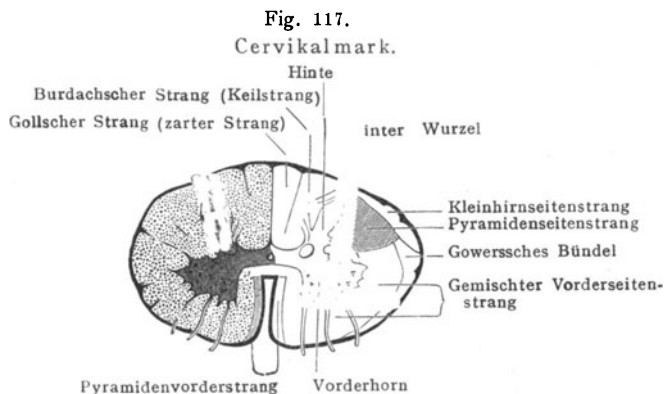
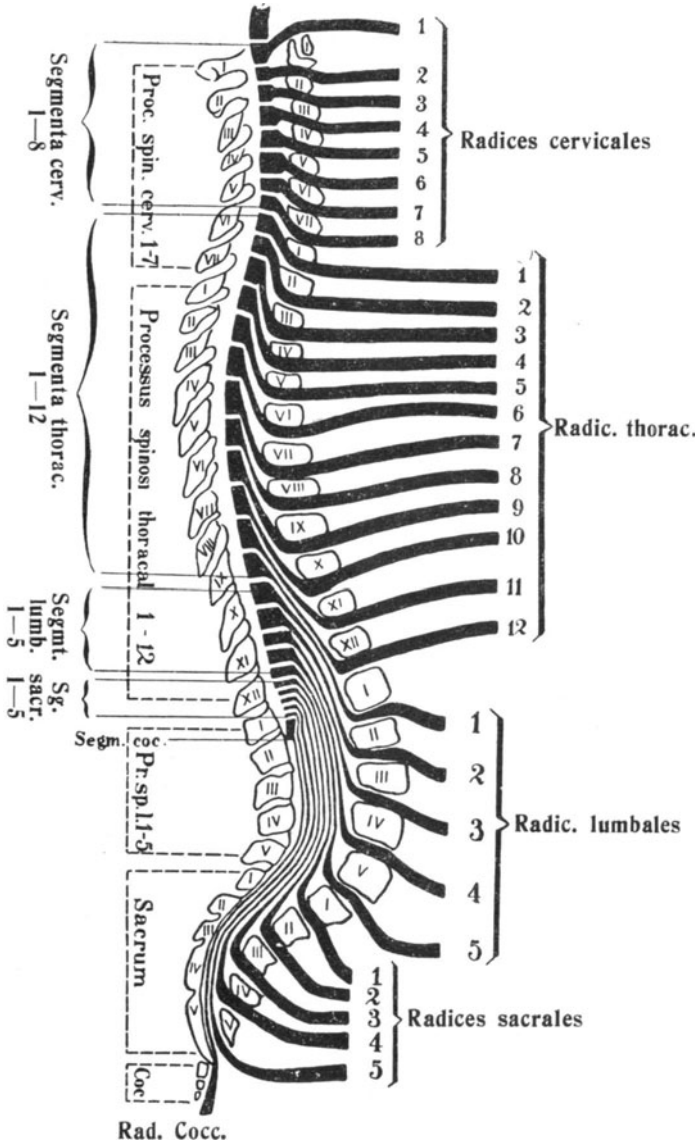


Fig. 120.



Topographische Beziehungen zwischen den Rückenmarkssegmenten und den Wirbelkörpern, Dornfortsätzen und Wurzelaustritten nach Bing, Kompendium der topischen Gehirn- und Rückenmarksdiagnostik. Mit Erlaubnis des Verfassers reproduziert.

Spondylitis oder Tumoren). Läsionen der vorderen Wurzeln, der Plexus und der Nerven rufen Lähmungen einzelner Muskelgruppen hervor. Läsionen der hinteren Wurzeln, z. B. durch Karies der Wirbelsäule oder durch extramedulläre Tumoren, ebenso auch durch Erkrankung der Hirnhäute, erzeugen heftige Schmerzen (Wurzelschmerzen). Läsionen und Entzündungen der Intervertebralganglien haben häufig neben neuralgischen Schmerzen auch Herpeseruptionen im peripheren Ausbreitungsgebiet der davon ausgehenden Nerven zur Folge.

Das Rückenmark nimmt den Wirbelkanal nicht in seiner ganzen Länge ein; das unterste Ende des Markes, der Conus terminalis, liegt in der Höhe des ersten Lendenwirbels. Das 1. Lumbalsegment liegt hinter dem Dornfortsatz des 10. oder 11. Brustwirbels, das 1. Dorsalsegment hinter dem des 6. oder 7. Halswirbels. Die vorderen und hinteren Wurzeln nehmen von ihrem Austritt aus dem Rückenmark einen absteigenden Verlauf bis zu den zugehörigen Intervertebrallöchern, in denen die Intervertebralganglien der sensiblen Wurzeln liegen, und durch welche hindurch die Nerven nach der Peripherie ziehen. Die Wurzeln der unteren Lendensegmente und des Sakralmarks bilden die Cauda equina, deren Sakralwurzeln bis in die Kreuzbeinhöhle herabsteigen (siehe Figur 120).

Die peripherischen sensiblen Nerven haben ihr trophisches Zentrum in den Intervertebralganglien. Von diesen aus treten die sensiblen Bahnen durch die hinteren Wurzeln in das Rückenmark, und zwar zum Teil in das graue Hinterhorn, zum Teil direkt in den gleichseitigen Hinterstrang, in welchem sie ungekreuzt bis zur Medulla oblongata emporlaufen.

Ein anderer Teil der hinteren Wurzel tritt in die graue Substanz der Hinterhörner ein und kreuzt darauf im Verlauf der nächsthöheren 5—6 Segmente durch die graue Substanz die Mittellinie, um im Vorderseitenstrang der gegenüberliegenden Seite zum verlängerten Mark emporzusteigen. Man darf annehmen, dass die Tiefensensibilität im gleichseitigen Hinterstrang nach oben geleitet wird, die Berührungsempfindung zum Teil im gleichseitigen Hinterstrang, hauptsächlich aber im gekreuzten Vorderseitenstrang, die Schmerz- und Temperaturempfindung ausschliesslich im gekreuzten Vorderseitenstrang.

Bei halbseitiger Läsion des Rückenmarks, z. B. bei Durchschneidung oder bei Tumoren, welche nur eine Hälfte des Rückenmarks unterbrechen, ist die Motilität auf der gleichen Seite gelähmt, auch ist die Tiefensensibilität (Muskel- und Gelenksinn) auf der Seite der Ver-

letzung erloschen. Die Empfindung von Schmerz und Temperatur ist dagegen auf der gegenüberliegenden Seite gestört, die Berührungsempfindung der Haut pflegt auf beiden Seiten, hauptsächlich aber auf der gekreuzten Seite in leichtem Grade gestört zu sein. In der Höhe der Läsion findet sich wegen der Zerstörung der eintretenden Wurzelfasern auf der gleichen Seite noch eine schmale anästhetische Zone rings um den Körper (Brown-Séquardsche Halbseitenlähmung).

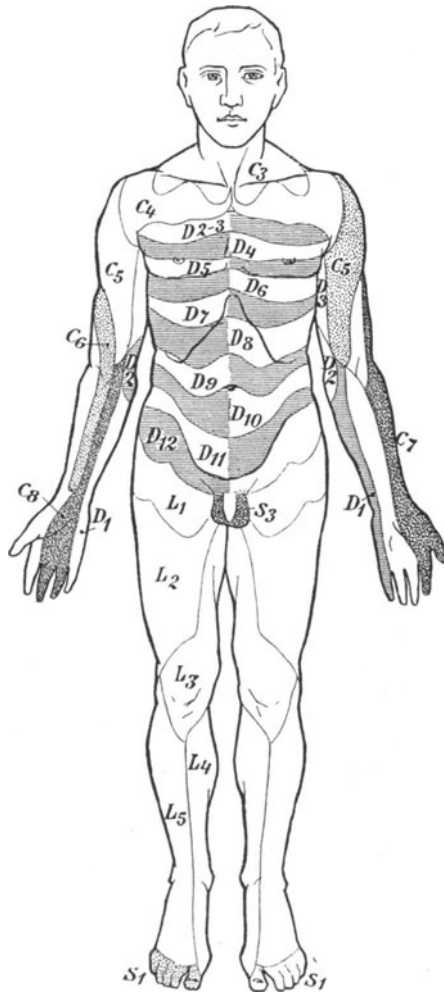
Die inneren Abschnitte der Hinterstränge, in welchen die von tiefer unten, also hauptsächlich aus den unteren Extremitäten stammenden Bahnen verlaufen, bezeichnet man als Gollische Stränge oder zarte Stränge; die äusseren Abschnitte, welche im Cervikalmark die zu den oberen Extremitäten gehörigen Bahnen enthalten, als Burdachsche Stränge oder Keilstränge. Den äussersten lateralen Teil der letzteren, der dem Hinterhorn anliegt und durch welchen hindurch die hinteren Wurzelfasern eintreten, bezeichnet man als Wurzeleintrittszone: hier beginnt bei Tabes dorsalis die graue Degeneration der Hinterstränge.

Die Gollischen und Burdachschen Stränge enden in der Medulla oblongata in Kernen, von denen Fasern ausgehen, welche die Mittellinie überkreuzen (Schleifenkreuzung) und sich mit den schon gekreuzten sensiblen Bahnen des Rückenmarks vereinigen. Die sensible Bahn verläuft von nun an vereinigt als „mediale Schleife“ durch die Medulla oblongata, den Pons und die Haube des Hirnschenkels (indem sie dorsal von der Pyramidenbahn gelegen ist) zum ventralen und lateralen Kern des Thalamus opticus. Von diesem ziehen Fasern durch die innere Kapsel und den Stabkranz zur Rinde der hinteren Zentralwindung und zum übrigen Teil des Parietallappens empor. Als laterale Schleife (cf. Fig. 113) bezeichnet man Faserbündel, welche zum hinteren Vierhügelpaar ziehen, und anscheinend der Hörbahn zugehören.

Bei querer Durchtrennung des Rückenmarkes degenerieren nach aufwärts von der Läsionsstelle die Hinterstränge, besonders die Gollischen Stränge und die Kleinhirnseitenstrangbahnen, sowie das Gowerssche Bündel, welche gleichfalls lange aufsteigende Bahnen darstellen und zu den Corpora restiformia und dem Kleinhirn emporführen; nach abwärts von der Läsionsstelle degenerieren die Pyramidenseiten- und Pyramidenvorderstrangbahnen.

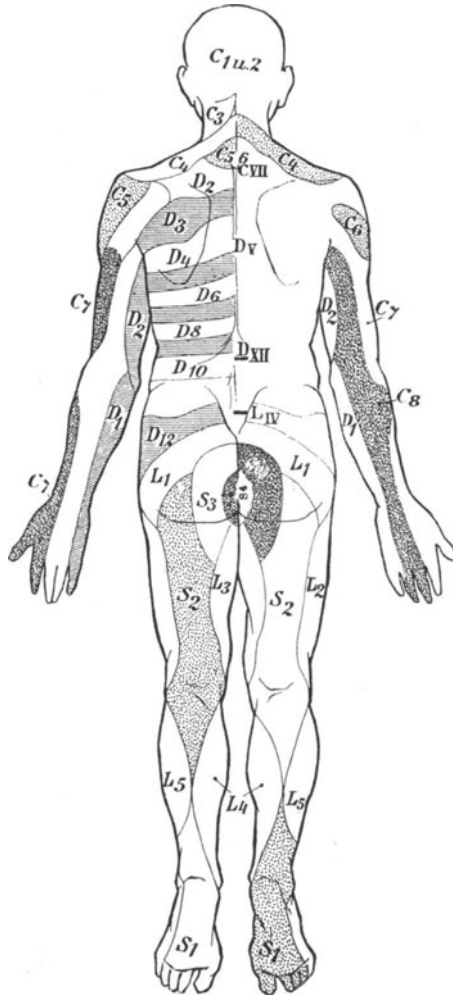
Jedes Paar der aus dem Rückenmark austretenden vorderen Wurzeln und der in gleicher Höhe eintretenden hinteren Wurzeln entspricht einem bestimmten Segment des Rückenmarks, und man kann sich dieses aus lauter einzelnen solchen Segmenten oder Metameren aufgebaut

Fig. 121.



Verteilung der Hautsensibilität nach den Segmenten des Rückenmarks. Die Buchstaben C, D, L und S bedeuten, dass die betreffende Zone vom Cervikal-, Dorsal-, Lumbal- oder Sakralteil des Rückenmarks mit sensiblen Fasern innerviert ist. Die verschiedenen Schraffierungen und Punktierungen sollen nur dazu dienen, die Zeichnung übersichtlicher zu machen. Die Figuren sind unter Zugrundelegung der Angaben von Head gezeichnet.

Fig. 122.



Die arabischen Ziffern geben die Ordnungszahlen der Segmente an. Also z. B. C₄ = Ausbreitungsgebiet des 4. Cervikalsegments. Die auf der rechten, weissgelassenen Seite des Rumpfes eingetragenen römischen Zahlen CVII, DV und XII. LIV geben die Stelle des Processus spinosus des 7. Cervikal-, 5. und 12. Dorsal- und 4. Lumbalwirbels an. Sie dienen zur Orientierung am Lebenden.

denken. Aus dem Studium zahlreicher Fälle von Querschnittserkrankungen des Rückenmarkes ist es bekannt, welche Muskeln von jedem dieser Segmente (und den in gleicher Höhe entspringenden vorderen Wurzeln) innerviert werden, und welches Hautgebiet jedes der hinteren Wurzelpaare mit sensiblen Fasern versorgt. Da die peripherischen Nerven sich im Plexus brachialis, lumbalis und sacralis vielfach durchflechten, so sind die Muskelgruppen, welche von einem Rückenmarkssegment innerviert werden, wesentlich anders angeordnet als diejenigen, welche zu einem bestimmten peripherischen Nerven gehören; auch die Bezirke der Hautsensibilität, welche von den einzelnen Rückenmarkssegmenten versorgt werden, decken sich keineswegs mit denen der peripherischen Hautnerven, und zwar verlaufen die segmentären Hautbezirke am Rumpf ziemlich horizontal, gürtelförmig, indem sie die schräg nach abwärts steigenden Interkostalräume spitzwinklig schneiden; an den Extremitäten kann man die Anordnung der sensiblen Segmente am besten verstehen, wenn man sich die Arme und Beine, wie beim vierfüßigen Tier, senkrecht zur Wirbelsäule gestellt denkt.

Über die oberen Extremitäten verlaufen diese segmentären Sensibilitätszonen in der Form langgestreckter Bänder, indem der Aussenseite des Oberarms, der Radialseite des Vorderarms und der Daumenseite der Hand die höher oben gelegenen Rückenmarkssegmente (C_6 , C_7 und C_8), dagegen der Ulnarseite der Hand und des Vorderarms, der Innenseite des Oberarms und der Achselhöhle die tiefer unten gelegenen Rückenmarkssegmente (D_1 , D_2 und D_3) entsprechen. An den unteren Extremitäten sind im allgemeinen die Vorderflächen der Ober- und Unterschenkel von den Lumbalsegmenten, die Hinterflächen von den Sakralsegmenten versorgt. Die Umgebung des Afters, welche wie beim vierfüßigen Tier als die hinterste Gegend des Körpers anzusehen ist, empfängt ihre sensiblen Fasern aus den untersten Rückenmarksabschnitten ($N. pudendus internus$).

Um bei Rückenmarkskrankheiten diagnostizieren zu können, in welcher Höhe der krankhafte Prozess lokalisiert ist, ist es notwendig, die Anordnung der motorischen, sensiblen und Reflexfunktionen in den einzelnen Rückenmarkssegmenten zu kennen. Die Figuren 121 und 122, sowie die Zusammenstellung auf S. 338 u. f. geben darüber Aufschluss¹⁾. Es ist dabei zu berücksichtigen, dass die Hautbezirke, welche von je einem Rückenmarkssegment versorgt werden, von den beiden benachbarten etwas überdeckt werden, so dass bei Ausfall eines einzigen hinteren Wurzelpaares der zugehörige Hautbezirk nicht völlig anästhetisch wird, sondern, wenigstens zum Teil, von den beiden benachbarten Segmenten noch versorgt werden kann. — Auch von der Motilität gilt ein Gleiches, indem das Innervationsgebiet eines Muskels und insbesondere der langen Muskeln sich nicht auf ein Rückenmarkssegment beschränkt, sondern auch in den nächst höheren und tieferen Segmenten (und vorderen Wurzelpaaren) noch repräsentiert sein kann und bei den langgestreckten Muskeln meist über eine ganze Reihe von Segmenten hinzieht. Aus diesen Gründen weichen die Angaben der verschiedenen Untersucher und Lehrbücher in manchen Einzelheiten voneinander ab.

¹⁾ Man vergleiche mit dieser „segmentären“ Verteilung der Motilität und Sensibilität diejenige nach den peripheren Nerven, welche auf S. 334 u. 336 dargestellt ist, um den Unterschied zu erkennen.

Es versteht sich von selbst, dass bei Zerstörung des ganzen Rückenmarksquerschnittes, z. B. durch eine Querschnittsmyelitis oder einen Rückenmarkstumor, nicht bloss die Funktion der lädierten Stelle, sondern auch die willkürliche Bewegung und die Sensibilität aller tieferen Teile aufgehoben ist; so findet sich z. B. bei Zerstörung des mittleren Cervikalmarks: Lähmung der oberen und unteren Extremitäten, Sensibilitätsstörung von den Schultern abwärts, Steigerung des Kniephänomens, Fussklonus, unwillkürliche Entleerung von Blase und Mastdarm. Bei Querschnittserkrankung des fünften Dorsalsegments: Lähmung der Beine, Anästhesie von dem 8. Brustwirbel und von der Mamillarhöhe abwärts, Steigerung des Kniephänomens, Fussklonus, unwillkürliche Entleerung von Blase und Mastdarm. — Bei Affektionen des mittleren Lendenmarks sind die Beine gelähmt, die Patellarsehnenreflexe erloschen, Fussklonus ist vorhanden, Anästhesie der Unterschenkel, des Gesässes und der Rückseite des Ober- und Unterschenkels, unwillkürliche Entleerung von Blase und Mastdarm. Zerstörung des Sakralmarks erzeugt sogenannte Reithosenanästhesie; bei Zerstörung des 3. und 4. Sakralsegments (des Conus terminalis): Keine Lähmung der Beine, dagegen Anästhesie am Gesäss, unwillkürliche Entleerung von Blase und Mastdarm, Verlust des Analreflexes. Zerstörungen des Conus terminalis kommen am häufigsten durch ein Trauma zustande, z. B. durch einen schweren Fall auf das Gesäss.

Auch bei der *Tabes dorsalis* zeigen die Sensibilitätsstörungen eine Anordnung, welche den Rückenmarkssegmenten entspricht.

Bei der *Tabes* sind die Hinterstränge und die hinteren Wurzeln des Rückenmarks in verschiedener Höhe und Ausdehnung degeneriert. Ausserdem findet sich meist noch eine Degeneration einzelner Gehirnnerven und ihrer Kerne. Symptome: Analgesie und Anästhesie in verschiedenen Segmenten, am häufigsten an den Füssen und Unterschenkeln, an gürtelförmigen Zonen des Rumpfes und an der Innenseite des Armes und der Hand (1. und 2. Dorsalsegment). Kältehyperästhesie am Rumpf. Ferner blitzartige Schmerzen, besonders in den Beinen; Ataxie, Schwanken bei geschlossenen Augen, Verlust des Kniephänomens und des Achillessehnenreflexes, reflektorische Pupillenstarre, ungleiche Weite der Pupillen (Anisokorie), Akkommodationsparese, Augenmuskellähmungen, Gürtelgefühl, Blasenstörungen, Anfälle schmerzhaften Erbrechens (gastrische Krisen).

Bei der spinalen Kinderlähmung sowie bei der spinalen Muskelatrophie sind die grauen Vorderhörner erkrankt; bei der amyotrophischen Lateralsklerose Vorderhörner und Seitenstränge (siehe S. 278), bei der spastischen Spinalparalyse vorwiegend die Seitenstränge (spastischer Gang, Steigerung der Sehnenreflexe); die Sensibilität und die Blasenfunktionen sind bei diesen Krankheiten erhalten

Bei der progressiven Bulbärparalyse findet sich eine langsam fortschreitende Degeneration der motorischen Kerne in der *Medulla oblongata*: Atrophie und Lähmung der Lippen, der Zunge, des Gaumens und Kehlkopfs, dadurch wird die Sprache undeutlich (Anarthrie), später unverständlich und tonlos, Erschwerung des Schluckaktes, mangelnder Abschluss der Rachen- und der Mundhöhle. Wegen des mangelhaften Stimmritzenverschlusses kann nicht mehr kräftig gehustet und das Eindringen von Speiseteilen in die Luftröhre nicht verhindert werden. Keine

Sensibilitätsstörungen, keine Blasen-Mastdarmstörungen. Die Bulbärparalyse kann sich an eine spinale Muskeltrophie oder amyotrophische Lateralsklerose anschliessen oder ihr vorausgehen.

Bei der Syringomyelie treten Höhlenbildungen in der grauen Substanz des Rückenmarks und der Oblongata ein. Symptome: Muskeltrophie der Hände, Arme und Schultern, trophische Störungen an der Hand, Verlust der Schmerz- und Temperaturempfindung bei erhaltener oder wenig gestörter Berührungsempfindung, motorische und sensible Störungen einzelner Gehirnnerven (Trigeminus, Vagus, Hypoglossus).

Bei der multiplen Sklerose finden sich zahlreiche sklerotische Herde mit Degeneration der Markscheiden und Vermehrung des Gliagewebes regellos über Gehirn und Rückenmark zerstreut; spastisch ataktischer Gang, Intentionzittern, Nystagmus, Steigerung der Sehnenreflexe, Fehlen der Bauchdeckenreflexe, psychische Einschränkung; Sensibilitätsstörungen und Blasenstörungen können fehlen, sind aber häufig vorhanden. Partielle Opticusatrophie mit Ablassung der temporalen Hälfte des Opticus. Im Beginn oft Neuritis optica.

Gehirnnerven.

- I. Olfactorius. Die Prüfung des Geruchsinnens wird vorgenommen durch Vorhalten von riechenden, jedoch nicht reizenden Substanzen (ätherische Öle, Asa foedita, Moschus etc.
- II. Opticus. Über den anatomischen Verlauf der Sehbahn siehe S. 311. Man prüfe die Sehschärfe, wenn nötig nach Korrektur einer vorhandenen Kurzsichtigkeit oder Fernsichtigkeit, man untersuche ferner das Gesichtsfeld (siehe S. 310), die Farbenempfindung und führe die ophthalmoskopische Untersuchung aus.

Eine Atrophie des N. opticus äussert sich durch porzellanweisses Aussehen der Papille, und zwar ist bei der tabischen Opticusatrophie die Papille scharf begrenzt und die Gefässe verhalten sich normal; bei der Atrophie nach Neuritis optica und Stauungspapille durch Hirndruck sind die Grenzen der Papille verwaschen, die Arterien verengt, die Venen erweitert und geschlängelt. Bei beginnender Opticusatrophie ist das Farbenunterscheidungsvermögen besonders von Rot und Grün gestört und das Gesichtsfeld ist unregelmässig eingeschränkt, bei schwererer Opticusatrophie entsteht Herabsetzung des Sehvermögens und schliesslich völlige Blindheit. Die Neuritis optica und die Stauungspapille äussert sich durch eine Schwellung der Papille, die Grenzen sind verwaschen, die Gefässe verlaufen im Bogen über den Papillenrand, die Venen sind korkzieherartig geschlängelt und erweitert, die Arterien verengt. Stauungspapille kommt vor bei Tumoren des Gehirns und der Schädelhöhle sowie überhaupt bei langdauerndem Hirndruck. Neuritis optica ausserdem bei Nephritis, Leukämie, Polyneuritis, Bleivergiftung.

- III. Oculomotorius versorgt den M. levator palpebrae superioris, rectus superior, medialis und inferior, obliquus inferior und sphincter pupillae; ferner auch durch das Ganglion ciliare den M. ciliaris, welcher durch seine Einwirkung auf die Linse die Akkommodation

bewirkt. Der *rectus sup.* dreht den *Bulbus* nach oben und etwas nach innen, der *rectus medialis* nach innen, der *rectus inferior* nach unten und etwas nach innen, der *obliquus inferior* nach oben und aussen. — Bei Lähmung: *Ptosis*, das gelähmte Auge weicht nach aussen ab, gekreuzte nebeneinanderstehende Doppelbilder (bei Erheben des Lides), Erweiterung und Reaktionslosigkeit der Pupille, Akkommodationsstörung.

- IV. *Trochlearis* versorgt den *M. obliquus superior*. Dieser dreht den *Bulbus* nach unten und außen. Bei Lähmung: gleichnamige, schiefstehende Doppelbilder beim Blick nach unten.
- V. *Trigeminus*; die motorische Partie versorgt die Kaumuskeln: *Mm. masseter, temporalis, pterygoidei, mylohyoideus* und den vorderen Bauch des *Biventer*. Die sensible Partie versorgt die Haut des Gesichtes und des Kopfes bis zu den Ohren, und zwar versorgt der erste Ast die Haut der Stirn und des Scheitels bis zur Mitte des Hauptes, der oberen Augenlider und des Nasenrückens; der zweite Ast die Oberlippe und die obere Hälfte der Wange, der dritte Ast die untere Hälfte der Wange, die Haut über dem Schlafenbein und das Kinn. — Außerdem versorgt der *Trigeminus* *Kornea* und *Konjunktiva* und die Schleimhaut der Mund- und Nasenhöhle, sowie die *Dura mater* mit sensiblen Fasern. Der *N. lingualis* aus dem *Trigeminus* ist der Geschmacksnerv für die vorderen zwei Drittel der Zunge. Seine Geschmacksfasern stammen aus der *Chorda tympani*, die zwischen *Ganglion geniculi* und *Foramen stylomastoideum* von dem *Facialisstamm* abgeht, im Bogen die Paukenhöhle durchzieht und sich nach ihrem Austritt aus der *Fissura Glaseri* dem *Lingualis* anlegt.
- VI. *Abducens* versorgt den *M. rectus lateralis*; bei seiner Lähmung kann der *Bulbus* nicht nach außen bewegt werden, das gelähmte Auge weicht nach innen ab, und es entstehen ungekreuzte Doppelbilder, wenn der Blick nach der Seite der Lähmung gerichtet wird; bei Wendung des Blickes nach der gesunden Seite keine Doppelbilder.
- VII. *Facialis* versorgt alle mimischen Gesichtsmuskeln, außerdem den *M. stylohyoideus* und den hinteren Bauch des *Biventer*. Bei Lähmung ist die befallene Gesichtshälfte unbeweglich. Nasolabialfalte verstrichen. Die Stirne kann nicht gerunzelt, das Auge nicht geschlossen, die Lippen können nicht bewegt werden. Aus den Beziehungen des *N. facialis* zur *Chorda tympani* erklärt es sich, daß bei Läsion zwischen *Ganglion geniculi* und Abgang der *Chorda tympani* Störung des Geschmackes in den vorderen zwei Dritteln der Zunge und Verminderung der Speichelsekretion eintreten. Bei zentralen Lähmungen der Gesichtsmuskeln (z. B. bei Blutungen in der inneren Kapsel) ist meist nur die untere Gesichtshälfte gelähmt, bei peripherischen (z. B. bei Zerstörungen des Felsenbeins) ist auch die obere gelähmt und es besteht Entartungsreaktion.
- VIII. *Acusticus*, man prüfe das Gehörvermögen und nehme die otoskopische Untersuchung vor. Die Bogengänge des Felsenbeinlabyrinths sind das Sinnesorgan für die Orientierung in den drei Dimensionen des Raumes und insbesondere zur lotrechten Linie,

also für die Erhaltung der aufrechten Haltung. Der von den Bogen-
gängen ausgehende Teil des Akustikus wird als Nervus vestibularis
von dem eigentlichen, aus der Schnecke stammenden Hörnerven.
dem Nervus cochlearis unterschieden. Der letztere zieht zu den
Akustikuskernen in der Oblongata und von diesen durch die hinteren
Vierhügel zum Corpus geniculatum mediale und zum Schläfen-
lappen (cf. S. 311); der N. vestibularis zum Vestibulariskern in der
Oblongata und durch den Deiterschen Kern grösstenteils zum
Kleinhirn. Über die Prüfung der Horfunktion und des Vestibu-
larisapparates siehe das Kapitel Ohr S. 341.

- IX. Glossopharyngeus, versorgt das hintere Drittel der Zunge,
sowie den Schlund mit Geschmacksfasern und sensiblen Fasern.
Prüfung durch Aufpinseln von Chinin-, Zucker-, Salzlosung, Essig
auf das hintere Drittel der herausgestreckten Zunge; die Zunge
darf dabei nicht zurückgezogen werden: man halte dem Kranken
ein Tafelchen vor, auf welchem die Geschmacksqualitäten: bitter,
süss, salzig, sauer verzeichnet stehen und lasse ihn mit dem
Finger darauf deuten. Ob der Nervus glossopharyngeus auch
motorische Fasern für gewisse Gaumenmuskeln enthält, ist nicht
sicher.
- X. Vagus versorgt den Schlund, Kehlkopf, Ösophagus und Magen
mit sensiblen Fasern und sendet Fasern zu den Eingeweiden der
Brust und des Bauches. Vagusreizung bewirkt: Pulsverlangsamung,
Lähmung: Pulsbeschleunigung und Verlangsamung der Atmung.
Ausserdem verlaufen im Vagus Fasern, welche die Sensibilität und
die Bewegung der Gaumen- und Schlundmuskulatur, des Kehl-
kopfes und des Ösophagus innervieren. Bei Lähmung derselben:
Gaumen- und Schlundlähmung, naselnde Sprache und Unmöglich-
keit zu schlucken, Stimmlosigkeit und Kadaverstellung der Stimm-
lippe, ferner Aufhebung der Sensibilität und der Reflexe des Kehl-
kopfes und dadurch Fehlschlucken. — Über die Versorgung der
Lunge und der Baueingeweide durch den Vagus siehe Seite 361.
- XI. Accessorius versorgt den M. sternocleidomastoideus und den
grössten Teil des Trapezius.
Der M. sternocleidomastoideus nähert den Warzenfortsatz
dem Brustbein und hebt und dreht dabei das Kinn nach der anderen
Seite. Der M. trapezius hebt die Scapula und besonders das
Akromion. Bei Lähmung sinkt das Akromion mit dem Arme nach
abwärts, Erschwerung des Hebens der Schulter.
- XII. Hypoglossus, motorischer Nerv der Zunge (Mm. genio-, hyo-,
styloglossus, Innenmuskeln der Zunge; Mm. genio-, omo-, sterno-
hyoideus, hyo- und sternothyreoideus). Bei Lähmung des Hypo-
glossus weicht die Zunge nach der gelähmten Seite ab durch
Kontraktion des M. genioglossus und styloglossus der gesunden
Seite. Bei peripherischen Lähmungen atrophiert die betreffende
Zungenhälfte.

Über die Lage der Hirnnervenkerne im Hirnstamm und der Oblon-
gata siehe die Figg. 112 bis 116.

Rückenmarksnerven.

1. Plexus cervicalis (1.—4. Zervikalnerv) versorgt mit sen-
siblen Fasern das Hinterhaupt hinter dem Ohre, Hals und Schultern

bis zum Schlüsselbein; mit motorischen die tiefen Halsmuskeln und die Mm. scaleni; vom 4. Nerv. cervical. geht der Phrenicus, der motorische Nerv des Zwerchfells, ab. Der N. occipitalis major versorgt die Sensibilität des Hinterkopfes bis zum Scheitel, sein Druckpunkt liegt hinter dem Proc. mastoideus. Der N. occipitalis minor versorgt die Sensibilität eines Streifens hinter dem Ohr, der N. auricularis magnus die der Ohrmuschel, des Kieferrandes und der seitlichen Halshaut.

2. Plexus brachialis (5.—8. Zervikalnerv, 1. und 2. Brustnerv). Bei Läsion einer bestimmten Stelle des Plexus am Halse (siehe Fig. 98), nämlich der 5. Zervikalwurzel, entsteht motorische Lähmung der Mm. deltoideus, biceps, brachial. intern., brachioradialis, infraspinatus (Erb'sche Lähmung).

Nervi thoracalis anteriores versorgen die Musculi pectoralis major und minor; der p. major adduziert und senkt den Arm nach vorne zu, [z. B. bei Ausführung eines Schläges.

N. thoracalis longus: M. serratus anterior; dieser fixiert das Schulterblatt, dreht es und hebt das Akromion; bei seiner Lähmung kann der Arm nicht mehr über die Horizontale bis zur Vertikalstellung erhoben werden. Wird der Arm nach vorne gestreckt, so entfernt sich der innere Schulterblattrand von den Rippen und steht flügel-förmig vom Thorax ab.

N. dorsalis scapulae: Mm. rhomboidei (heben das Schulterblatt nach innen und unterstützen die Wirkung des Serratus). Mm. levator scapulae und serratus posterior superior.

N. suprascapularis: der M. supraspinatus fixiert den Humeruskopf im Schultergelenk, rotiert den Arm nach aussen und beteiligt sich neben dem Deltoideus in geringem Grade an der Hebung des Arms. M. infraspinatus dreht den Oberarm nach aus-en, z. B. beim Schreiben und Nahen.

N. subscapularis: der M. subscapularis rollt den Oberarm nach einwärts. — Mm. teres major und latissimus dorsi: ziehen den Oberarm an den Rumpf und nach hinten (z. B. wenn die Hand auf die Kreuz-beingegend gelegt wird), senken und adduzieren die Schulterblätter, z. B. bei der militärischen Haltung.

N. axillaris: der M. deltoideus erhebt den Arm bis zur Horizontalen (die Hebung des Armes über die Horizontale hinaus nach oben geschieht durch Drehung des Schulterblattes mittels des Serratus anterior), bei Lähmung des Deltoideus hängt er schlaff am Rumpf herab. M. teres minor, unterstützt den M. infraspinatus. Sensible Fasern des Axillaris s. Abbildung 123 und 124.

N. cutaneus brachii medialis: Haut der Innenfläche des Oberarmes s. Abbildung 123 und 124.

N. cutaneus antibrachii medialis: Haut der medialen (ulnaren) Kante des Vorderarms. Auf den Abbildungen 123 und 124 als cut. medius abgekürzt.

N. musculocutaneus: Mm. biceps und brachialis internus beugen den Vorderarm, der erstere supiniert zugleich den gebeugten Vorderarm. M. coracobrachialis zieht den erhobenen Oberarm herab. Sensible Fasern: N. cutaneus antibrachii lateralis. (Auf den Abbildungen 123 und 124 als cut. lateralis abgekürzt.)

N. medianus: Mm. flexor carpi radialis, pronator teres und quadratus (die Funktionen ergeben sich aus den Namen), flexor digitorum communis superficialis (beugt die 2. Phalanx) und die radiale Hälfte des profundus (der flexor digit. profundus beugt die 3. Phalanx), M. palmaris longus. Mm. flexor pollicis longus und brevis beugen die zweite und erste Phalanx, abductor brevis und opponens pollicis opponieren und drehen den Daumen nach der Vola. — Sensible Fasern cf. Abbildungen 123 und 124.

Bei Medianuslähmung ist die Pronation und Beugung der Hand fast ganz aufgehoben: Beugung und Opposition des Daumens

Fig. 123.

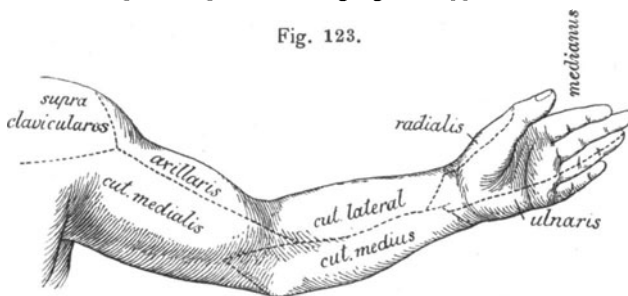
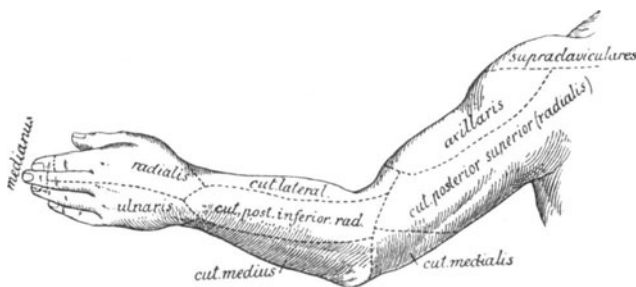


Fig. 124.



unmöglich. Der Daumen kann nicht mehr in gestrecktem Zustande die Endphalanx des gleichfalls gestreckten kleinen Fingers berühren, sondern beide Finger werden bei dem Versuch, diese Bewegung auszuführen, im 2. und 3. Gelenk flektiert. Beugung der Finger in den beiden letzten Phalangen unmöglich, dagegen können die Grundphalangen durch die Mm. interossei gebeugt werden.

Die Patienten können einen Gegenstand mit den ersten drei Fingern nicht festhalten und deshalb z. B. nicht schreiben oder nähen, dagegen vermögen sie ihn mit dem vierten und fünften Finger zu fassen, deren Flexor profundus zum Teil vom N. ulnaris versorgt wird.

N. ulnaris: *Mm. flexor carpi ulnaris, flexor digitor. comm. profundus* für die letzten zwei Finger. Muskeln des Kleinfingerballens. *Mm. interossei und lumbricales*, diese beugen die erste Phalanx und strecken die letzte; die *interossei volares* nähern die Finger einander, die *dorsales* entfernen sie voneinander. *M. adductor pollicis* legt den *Metacarpus* des Daumens dem des Zeigefingers an. — Sensible Fasern cf. Abbildungen 123 und 124.

Bei *Ulnarislähmung* ist die Beugung und ulnare Seitwärtsbewegung der Hand sowie auch die Flexion der letzten zwei Finger geschwächt. Aufhebung der Bewegung des kleinen Fingers, der Beugung der Grundphalangen und Streckung der Endphalangen der vier letzten Finger, sowie des Spreizens und Wiederausammenbringens der Finger. Bei lange bestehenden Lähmungen: Klauenhand: Grundphalangen dorsal, Mittel- und Endphalangen volar gebeugt, Atrophie der *Interossei*, des *Adductor pollicis* und des Kleinfingerballens.

N. radialis. — Strecker des Armes, der Hand und der Finger; *M. triceps*, streckt den Vorderarm. *M. brachioradialis*, beugt den Vorderarm; *M. supinator*, supiniert den gestreckten Vorderarm; *M. extensor carpi radialis longus et brevis, M. extensor carpi ulnaris* (Strecker des Handgelenks). *Mm. extensor digitorum communis, extensor indicis und digiti quinti* (strecken die Grundphalangen). *M. extensor pollicis longus* (bewegt den *Metacarpus* des Daumens nach außen und streckt die zweite Phalanx). *M. extensor pollicis brevis* (streckt die erste Phalanx). *M. abductor pollicis longus* (abduziert den Daumen). — Hautaste cf. Abbildungen 123 und 124. *Cutaneus brachii posterior* (= *Cut. br. posterior, superior*), Hinter- und Außenfläche des Oberarms; *Cutaneus antibrachii dorsalis* (= *Cut. post. inferior*): Dorsale Fläche des Vorderarms, Daumenseite der Hand.

Radialislähmung: Die Hand hängt im Handgelenk schlaff herab, die Finger befinden sich in leichter Beugestellung; Unvermögen, die Hand und die Finger zu strecken, sowie den Daumen zu abduzieren und zu strecken. Der gestreckte Arm kann nicht supiniert werden (bei gebeugtem Arm kann der Vorderarm durch den *M. biceps* supiniert werden). Wenn der *Triceps* an der Lähmung mitbeteiligt ist, kann der Vorderarm nicht gestreckt werden. Die *Bleilähmung* bietet ein ähnliches Bild, nur ist dabei der *Triceps* und *Brachioradialis* meist verschont. Die sensiblen Störungen bei Läsion der Armnerven ergeben sich aus den Abbildungen, sind jedoch oft weniger deutlich ausgeprägt als die motorischen Lähmungen; bei der *Bleilähmung* pflegen sensible Störungen ganz zu fehlen.

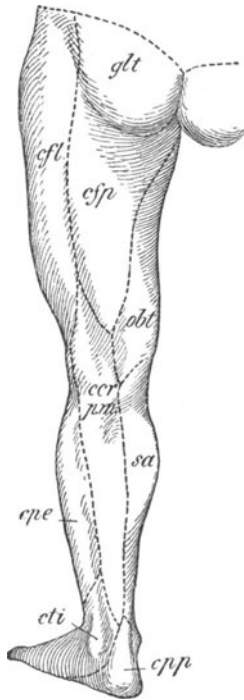
3. *Dorsalnerven* — Haut von Brust und Bauch, Interkostalmuskeln und Bauchmuskeln.

4. *Plexus lumbalis* (12. Brust-, 1.-4. Lumbalnerv.) — Die hinteren Äste versorgen den *M. erector trunci* = *sacrospinalis* und die Haut der oberen Gesäßgegend. — Die vorderen, sensiblen Äste: *Nn. iliohypogastricus, ilioinguinalis, lumboinguinalis, spermaticus externus, cutaneus femoris lateralis*. versorgen die Haut der Hüfte, des *Mons veneris* und die Vorder- und Aussenseite der oberen Schenkelhälfte.

N. femoralis: *M. iliopsoas* (beugt das Hüftgelenk, bzw. den Oberschenkel), *M. quadriceps femoris* (streckt den Unterschenkel), *M. sartorius*; sensible Äste: vordere Seite des Oberschenkels und Knies, Innenseite des Unterschenkels (*N. saphenus*).

N. obturatorius: Mm. obturator ext., pectineus, adductor magnus, longus und brevis, M. gracilis (adduzieren den Oberschenkel, ermöglichen es, ein Bein über das andere zu schlagen). Sensible Aste: Innenseite des Oberschenkels.

Fig. 125.



cfl = cutaneus femoris lateralis
cfp = cutaneus femoris posterior
glt = Glutäalaste des cut. fem. post.
cpe = communicans peronei = suralis
obt = obturatorius
ccr. p. m. = cutaneus cruris posterior medius
cpp = cutaneus plantaris proprius
sa = saphenus
cti = communicans tibialis = suralis

Fig. 126.



li = ilioinguinalis
lu = lumboinguinalis
sp. e. = spermaticus externus
ih = iliohypogastricus
dp = dorsalis penis
cl = cutaneus femoris lateralis
cr = femoralis (cruralis)
per = peroneus

5. Plexus sacralis (5. Lumbal-, 1.—5. Sakralnerv) versorgt Blase, Mastdarm, Geschlechtsteile, Damm und Nates mit motorischen und sensiblen Fasern, entsendet den

N. glutaes superior: Mm. glutaes medius und minimus abduzieren das Bein und neigen bei fixiertem Bein den Rumpf zur Seite; beim Gang fixieren sie das Becken auf dem Standbein, halten dadurch den

Rumpf aufrecht und verhüten eine Senkung des Beckens nach der Seite des schwingenden Beins. Bei Lähmung neigt sich während des Gehens das Becken nach der gesunden, der Rumpf nach der gelähmten Seite, bei doppelseitiger Lähmung watschelnder Gang. M. piriformis dreht das Bein nach außen. M. tensor fasciae latae beugt den Oberschenkel und dreht ihn nach innen.

- N. gluteus inferior: M. gluteus maximus, streckt den Oberschenkel kraftvoll nach hinten, z. B. beim Treppensteigen, Aufstehen, Springen.
- N. cutaneus femoris posterior: Haut des unteren Teils der Hinterbacke und der Hinterfläche des Oberschenkels.
- N. ischiadicus: Haut des Unterschenkels und Fusses mit Ausnahme des Saphenusgebietes. Auswärtsroller des Oberschenkels: Mm. gemelli, obturator int., quadratus femoris. — Mm. biceps femoris, semitendinosus und semimembranosus (= Beuger des Unterschenkels im Knie). Der Ischiadicus teilt sich in der Mitte des Oberschenkels in den Nervus peroneus und N. tibialis.
- N. peroneus (hauptsächlich Fasern aus der 5. Lendenwurzel) versorgt die Haut der Aussen- und Hinterseite des Unterschenkels und des Fussrückens, sowie den M. tibialis anterior (hebt den Fuss, und zwar mit der Innenseite). Mm. extensor digitor. longus, extensor hallucis longus, Mm. peronei (heben den Fuss und besonders den äusseren Fussrand).

Bei Peroneuslähmung hängt die Fussspitze herab, beim Gehen schleift sie am Boden und das Knie muss deshalb stark gehoben werden (Steppergang).

- N. tibialis versorgt die Haut der Fusssohle, des äusseren Fussrandes und Knöchels und die Muskulatur der Wade: Mm. gastrocnemius und soleus strecken den Fuss mittels der Achillessehne. M. tibialis posterior (adduziert den Fuss und hebt den inneren Fussrand). Mm. flexor digitorum longus und brevis, flexor hallucis long. und brev., sowie die Muskeln der Fusssohle.

Bei Tibialislähmung Unmöglichkeit, den Fuss plantarwärts zu strecken, des Stehens auf den Zehen, des Springens.

- N. pudendus internus versorgt die Haut der Aftergegend, des Dammes, der Labien, des Penis und des Skrotums (aber nicht die Sensibilität des Hodens und Samenstrangs, welche vom 2. Lumbalsegment versorgt wird), die Schleimhaut der Urethra und Vagina, ferner die Muskeln des Beckenbodens und den quergestreiften Compressor urethrae und Sphincter ani externus.

Rückenmarks-Segmente bzw. Wurzeln	Muskeln bzw. Funktionen	Sensibilität	Reflexe
1. Cervikal-Segment	Kleine Nackenmuskeln. <i>Drehung und Rückwärtsbeugung des Kopfes.</i>	Nacken und Hinterhaupt.	

Rückenmarks-Segmente bzw. Wurzeln	Muskeln bzw. Funktionen	Sensibilität	Reflexe
2. u. 3. Cervikal-S.	Halsmuskeln. Trapezius. <i>Vorwärtsbeugung des Kopfes, Heben der Schultern.</i>	Hinterhaupt, Aussenfläche des Halses.	
4 Cervikal-S.	Scaleni. Zwerchfell (N. phrenicus). Levator scapulae. Rhomboiden. <i>Inspiration, Auswärts- rollung des Oberarms.</i>	Nacken, Schulter u. Brust bis zur II. Rippe und Spina scapulae.	
5. Cervikal-S.	Deltoideus. Biceps. Coraco-brachialis. Brachialis internus. Brachioradialis. Supinator. Supra- und Infraspinatus. <i>Erheben des Oberarms, Beugung u. Supination des Vorderarms.</i>	Rückseite der Schulter u. des Arms, äussere Seite des Oberarms.	Bicepssehnenreflex.
6 Cervikal-S.	Pectoralis major u. minor. Latissimus dorsi u. Teres maj. Subscapularis. Serratus anterior. Pronatoren des Vorderarms. Triceps. <i>Adduktion u. Einwärts- rollung des Oberarms, Streckung u. Pronation des Vorderarms.</i>	Aussenseite des Oberarms und Radialseite des Vorderarms.	Tricepssehnenreflex.
7. Cervikal-S.	Extensoren des Handgelenks und der Finger. Flexoren des Handgelenks. <i>Flexion u. Extension des Handgelenks.</i>	Aussenseite (Radialseite) des Vorderarms und Daumens.	Sehnenreflexe am Vorderarm und der Hand.
8. Cervikal-S.	Lange Extensoren und lange Beuger der Finger. Thenar.	Mitte d. Vorderarms, Mitte der Hand an Beuge- u. Streckfläche.	

Rückenmarks-Segmente bzw. Wurzeln	Muskeln bzw. Funktionen	Sensibilität	Reflexe
1. Dorsal-S.	Kleine Muskeln der Hand und der Finger (Interossei, Thenar, Hypothenar). 8. C. u. 1. D.: <i>Bewegung des Daumens und der Finger.</i>	1. u. 2. <i>Dorsalsegment</i> : Innenseite (Ulnarseite) des Ober- u. Vorderarms, kleiner Finger.	C ₄ bis D ₉ . Erweiterung der Pupille durch den Sympathicus
2. bis 12. Dorsal-S.	Rückenmuskeln. Interkostalmuskeln.	2. bis 4. <i>Dorsalsegment</i> : Rückenhaut vom VII. Halswirbel und der Spina scapulae bis zum V. Brustwirbel. Brusthaut von der II. Rippe bis zur Mamillarhöhe.	
7. bis 12. Dorsal-S.	Rückenmuskeln. Bauchmuskeln.	5. u. 6. <i>Dorsalsegment</i> : Rücken vom V. bis VIII. Brustwirbel. Brusthaut von der Mamilla bis zur VII. Rippe. 7. bis 9. <i>Dorsalsegment</i> : Rückenhaut vom VIII. bis XII. Brustwirbel, Bauchhaut von der VII. Rippe bis zur Nabelhöhe. 10. bis 12. <i>Dorsalsegment</i> : Lendengegend vom XII. Brustwirbel bis V. Lendenwirbel, Bauchhaut vom Nabel bis zum Poupartschen Band.	Oberer Bauchdeckenreflex zwischen 3. u. 9. D. Unterer Bauchdeckenreflex vom 10. bis 12. D.

Rückenmarks-Segmente bzw. Wurzeln	Muskeln bzw. Funktionen	Sensibilität	Reflexe
1. Lumbal-S.	Unterste Bauchmuskeln. Quadratus lumborum. Sartorius. Psoas.	Äussere Seite der Glutäalgegend, Inguinalgegend.	
2. Lumbal-S.	Ilio-psoas. Cremaster.	Aussenseite des Oberschenkels, Sensibilität des Hodens und Samenstrangs.	1.—3. L. Cremaster-reflex.
3. Lumbal-S.	Ilio-psoas. Adduktoren des Oberschenkels. Quadriceps. Einwärtsroller des Oberschenkels. 2. u. 3. L.: <i>Beugung, Einwärtsrollung u. Adduktion des Oberschenkels.</i>	Vorder- u. Innenseite des Oberschenkels. Knie.	2.—4. L. Patellarsehnenreflex.
4. Lumbal-S.	Extensor cruris quadriceps. <i>Streckung des Unterschenkels.</i>	Innenseite des Unterschenkels und Fusses, Vorderseite und Innenseite des Oberschenkels.	4.—5. L. Glutäalreflex.
5. Lumbal-S.	Glutaeus medius u. minimus. Semimembranosus, Semitendinosus. Biceps femoris. Tensor fasciae latae. Tibialis anterior. <i>Abduktion des Oberschenkels, Beugung des Unterschenkels.</i>	Aussenseite des Unterschenkels und Fusses. Aussenseite des Oberschenkels?	
1. Sakral-S.	Glutaeus maximus. L ₄ —S ₂ . Pyriformis. Obturator int. } Auswärtsroller des Oberschenkels. Gemelli. } Quadratus femor. } Extensoren (Dorsalflexoren) des Fusses: Tibialis anterior, Peronei. Extensor digitor. comm. <i>Streckung und Auswärtsrollung des Oberschenkels; Dorsalflexion des Fusses und der Zehen.</i>	Hinterseite des Oberschenkels? Hinterseite der Wade, Fusssohle, äusserer Fussrand, Zehen.	Plantarreflex. Achillesreflex.

Rückenmarks-Segmente bzw. Wurzeln	Muskeln bzw. Funktionen	Sensibilität	Reflexe
2. Sakral-S.	Grosse Wadenmuskeln. (Gastrocnemius, Soleus). Extensores et Flexores digitor. comm. I. et hallucis I. Tibialis posterior. Kleine Fussmuskeln. <i>Plantarflexion des Fusses, Beugung der Zehen. Erektion.</i>	Gesäss u. Hinterfläche des Oberschenkels (s. Reithosenanästhesie). Aussenseite des Unterschenkels u. äusserer Fussrand, Sensibilität der Blase und des Mastdarms.	Achillessehnenreflex. Erektion
3. Sakral-S.	Perinealmuskeln. Quergestreifte Muskulatur d. Harnröhre, des Mastdarms u. der Geschlechtsorgane. Sphinkteren. <i>Willkürliche Einleitung d. Harn- u. Kotenileerung.</i>	Medialer Teil des Gesässes, Damm, Skrotum, Penis.	Ejakulation. Blase u. Rectum.
4. u. 5. Sakral- u. Coccygeal-S.	<i>Willkürliche Einleitung d. Harn- u. Kotenileerung.</i>	Umgebung des Afters, Damm, Anus.	Analreflex.

Über das sympathische und autonome Nervensystem siehe S. 360.

Das Ohr.

Man unterscheidet 1. das äussere Ohr (Ohrmuschel, Gehörgang und Trommelfell), 2. das Mittelohr (die Paukenhöhle) mit dem Schalleitungsapparat der Gehörknöchelchen, welche die Schwingungen des Trommelfells durch die Steigbügelplatte auf die Fenestra vestibuli und damit auf die Schnecke übertragen. Zum Mittelohr gehören ausserdem noch das Antrum und die Zellen des Warzenfortsatzes. 3. Das innere Ohr. Dieses enthält die der Gehörempfindung dienende Schnecke (Cochlea) sowie auch die Bogengänge. Die letzteren liegen in drei aufeinander senkrechten Ebenen und entsprechen den drei Dimensionen des Raums. Sie vermitteln durch den Nervus vestibularis die Orientierung im Raum und damit die Erhaltung des Gleichgewichts und der Bewegungsrichtung.

Bei der Untersuchung des Gehörganges zieht man die Ohrmuschel sanft nach hinten und oben und führt den Ohrenspiegel ein. Das Trommelfell zeigt normalerweise eine perlgraue Farbe. Zur Orientierung sucht

man den als kleines weisses Knöpfchen vorspringenden kurzen Hammerfortsatz auf, von dem nach vorn und hinten oben je eine Falte zieht. Oberhalb dieser Falten liegt die Pars flaccida des Trommelfells = Shrapnellsche Membran. Die nach unten vom kurzen Hammerfortsatz gelegene Pars tensa lässt den nach hinten und unten bis zur Mitte des Trommelfells (dem Umbo) ziehenden langen Hammergriff als weissen Streifen erkennen. Nach vorne und unten vom Umbo sieht man den dreieckigen Lichtreflex. Einziehung des Trommelfells kommt vor bei Verschluss der Tuba Eustachii, welche die Paukenhöhle mit der Rachenhöhle verbindet; Vorwölbung des Trommelfells bei Exsudaten in der Paukenhöhle, Rötung und Schwellung des Trommelfells bei Mittelohrentzündung. Perforationen im Trommelfell können bei Mittelohreiterungen auftreten und bei chronischen Formen dauernd bestehen bleiben. Beim Valsalvaschen Versuch (Pressen bei geschlossenem Mund und Nase) oder der Politzer'schen Luftdusche (Einblasen von Luft in die Nase beim Schluckakt) hört man dann die Luft durch die Trommelfellperforation entweichen.

Man achte ferner bei der Untersuchung des Gehörganges ob dieser frei oder von Sekret erfüllt ist: durch Ohrenschmalz, oder Eiter oder Blut. Schleimig-eitriges, meist geruchloses Sekret findet sich bei der akuten Otitis media; dünnflüssiger, meist stark übelriechender Eiter bei chronischen Mittelohreiterungen. Druckempfindlichkeit und Schwellung des Warzenfortsatzes besonders auch an dessen Spitze mit Abhebung der Ohrmuschel weist auf Entzündungsprozesse in den Zellen des Processus mastoideus hin.

A. Funktionsprüfung des akustischen Apparates:

1. Mittels der Flüstersprache. Man prüfe zuerst immer das gesunde oder das besser hörende Ohr. Der Patient verschliesst das andere Ohr, indem er den angefeuchteten Finger fest in den äusseren Gehörgang steckt und verdeckt mit der Hand die Augen. Der Arzt tritt eine Anzahl von Metern von dem Patienten zurück und spricht nach mittlerer Expiration (mit Reserveluft) eine Reihe zweistelliger Zahlworte mit Flüsterstimme aus. Der Patient soll die Zahl nachsprechen, sobald er sie eben hört. Versteht der Kranke diese Zahlworte nicht, so nähert sich der Arzt und stellt die Entfernung in Metern oder Zentimetern fest, in welchen der Patient alle Zahlen richtig wiedergibt. — Bei normalem Hörvermögen wird die Flüstersprache schon in einer Entfernung von 20 und mindestens von 6 Metern richtig wahrgenommen. Von den Konsonanten gehören S, Sch, Z, von den Vokalen i der oberen Tonreihe an, die Konsonanten B, T, P, F, W, D, K, G und die Vokale A und E der mittleren Tonreihe, ferner M, R, N und die Vokale O und U der unteren Tonreihe.

Die Zahl 99 wird besonders schlecht gehört bei unkompliziertem Tubenverschluss, die Zahl 5 und 4 bei akuter Mittelohrerkrankung, 8 bei chronischer Mittelohrerkrankung, 4, 6 und 7 bei Erkrankung des inneren Ohres.

Zur Prüfung mit reinen Tönen werden Stimmgabeln verwandt, und zwar hauptsächlich gross A mit 108 Schwingungen, und klein a' mit 425 Schwingungen. Die Prüfung geschieht 1. durch Luftleitung, indem man die Stimmgabel vor die Ohrmuschel hält oder 2. durch Knochenleitung. Bei der letzteren Prüfung setzt man den Stimmgabelstiel auf

den Knochen des Warzenfortsatzes oder auf die Mitte des Scheitels, indem die Zinken gegen die Ohren zu gerichtet sind.

1. Der Webersche Versuch. Mit Stimmgabel gross A oder klein a'. Aufsetzen auf der Mitte des Scheitels. Unter normalen Verhältnissen wird der Schall gleich gut in beiden Ohren gehört. Bei einseitiger Erkrankung des Mittelohres wird die Stimmgabel ausschliesslich im kranken und bei doppelseitigem Mittelohrkatarrh im schwerer kranken Ohr stärker wahrgenommen. Bei einer „zentralen“ Schwerhörigkeit durch Erkrankung des Hörnerven und der Schnecke wird die Stimmgabel umgekehrt nur oder fast nur im gesunden Ohr wahrgenommen.

2. Der Schwabachsche Versuch. Mit Stimmgabel A oder a': Vergleich der Dauer der Knochenleitung des Patienten mit derjenigen eines normalen Menschen oder des Untersuchers. Hört der Patient länger als die Normalperson, so gilt der Versuch als positiv, hört er kürzer, als negativ. Bei Mittelohraffektionen ist die Knochenleitung verlängert (+). Bei Erkrankung des inneren Ohres verkürzt (—). Bei Veränderungen im Schädelinnern, z. B. bei Lues cerebri oder Tumoren fällt der Schwabachsche Versuch auffallend verkürzt oder vollständig negativ aus.

3. Der Rinnesche Versuch. Man vergleicht die Knochenleitung des Patienten mit der Luftleitungsdauer, indem man den Stiel der Stimmgabel klein a' zuerst auf den Warzenfortsatz aufsetzt und den Patienten angeben lässt, wann er den Ton nicht mehr hört. Dann wird die Stimmgabel sofort vor den äusseren Gehörgang gebracht. Wird sie hier noch weiter gehört, so ist die Schalleitung im Mittelohr intakt. Ein solcher „positiver“ Ausfall des Rinneschen Versuchs findet sich bei normalem Hörapparat, ausserdem aber auch bei zentraler Schwerhörigkeit, und zwar dann, wenn eine Störung im Hörnerven oder in der Schnecke vorliegt. Wird dagegen die Stimmgabel durch die Kopfknochen länger gehört als durch die Luftleitung, so weist dieser „negative Ausfall“ auf eine Störung im schalleitenden Apparat des Mittelohrs hin, z. B. bei Mittelohrentzündung. Bei volliger Taubheit verschwindet die Perzeptionsfähigkeit durch Luftleitung für Stimmgabel a' vollständig (Rinne — 0). Wird nur Luftleitung wahrgenommen, so bezeichnet man dies als Rinne + z. Die Hordauer für Luft- sowie für Knochenleitung wird bei den erwähnten drei Versuchen in Sekunden angegeben.

Weitere Anhaltspunkte für die Lokalisation einer Ohrenerkrankung erhält man durch Feststellung der unteren und oberen Tongrenze, welche durch Prüfung mit der Bezold-Edelmannschen kontinuierlichen Stimmgabelreihe vorgenommen wird. Fallen bei Luftleitung die tiefsten Töne aus, bei normaler oder fast normaler oberer Tongrenze, so handelt es sich um eine Schalleitungsstörung im Mittelohr. Ist dagegen die untere Tongrenze normal, das Hörvermögen für die hohen Töne aber sehr eingeschränkt, so liegt eine Erkrankung des inneren Ohres vor.

Als Schnelldiagnose lässt sich mit Sicherheit auf Taubheit schliessen, wenn bei festem Verschluss des gesunden Ohres die Stimmgabel klein a' durch Luftleitung nicht mehr gehört wird. Geht demnach bei bestehender Mittelohreiterung unter unserer Beobachtung die Perzeptionsfähigkeit für klein a' verloren, so müssen wir mit dem Einbruch des Eiters in das Labyrinth rechnen, eine Erscheinung, welche die Gefahr einer Meningitis mit sich bringt.

Erkrankungen des inneren Ohres verursachen häufig Ohrensausen und Schwindel, doch kommt dieses auch bei Mittelohrerkrankungen und Anämie vor

B. Zur Prüfung der Funktionen des Bogengangapparates kann man nach Baranyi in der Weise vorgehen, dass man mittels einer Ohrenspritze kaltes Wasser von 15—27 Grad Celsius in den äusseren Gehörgang einspritzt. Bei Gesunden tritt danach horizontaler Nystagmus beider Augen beim Blick nach der entgegengesetzten Seite ein. Bei Ausspritzung des Ohres mit heissem Wasser von 45—50 Grad Celsius: Nystagmus nach der gleichnamigen Seite. Bei Erkrankung des Labyrinths fehlt dieser Ohr-Nystagmus auf der ergriffenen Seite. Ferner kann man den Kranken auf einem Drehstuhl 10 mal in 20 Sekunden von rechts nach links um seine Längsachse drehen oder den aufrecht stehenden Patienten veranlassen, sich rasch 10- bis 20 mal um seine Längsachse zu drehen. Bei normalem Vestibularapparat tritt nach Aufhören der Drehung Schwindel und horizontaler Nystagmus beim Blick nach rechts ein, also entgegen der Drehrichtung, nicht aber nach links. Bei Drehen von links nach rechts: horizontaler Nystagmus beim Blick nach links. Bei Labyrinth-erkrankungen fehlt Schwindel und Nystagmus bei Drehung in der Richtung des erkrankten Ohres.

Man lässt den Patienten bei geschlossenen Augen und Füßen den Kopf nach der einen Seite drehen und nach derselben Schulter herunterneigen. Bei normalem Vestibularapparat erfolgt mässiges Schwanken nach der gleichen Seite, nach welcher die Drehung des Kopfes ausgeführt wurde. Bei Erkrankungen im Vestibularapparat oder Kleinhirn kann dieses typische Schwanken nach der gleichen Seite fehlen. Ferner besteht bei einseitigem Verlust des Vestibularapparates eine Zeitlang die Neigung, beim Gehen von der geraden Linie nach der Seite des erkrankten Labyrinths abzuweichen oder nach dieser hin zu fallen.

Bei Läsion der Bogengänge tritt häufig der Ménièresche Symptomenkomplex auf: Anfälle von heftigem Schwindel mit Scheinbewegung der Aussenwelt in einer der drei Richtungen des Raumes, häufig kombiniert mit Übelkeit, Erbrechen, Pulsverlangsamung und Ohrensausen.

bei Erkrankung des Mittelohrs	Prüfung	bei Erkrankung des inneren Ohrs
schlecht gehört, 8 am schlechtesten	mit Flüstersprache Zahlen	schlecht gehört, S-Laute, 4, 6, 7 am schlechtesten
heraufgerückt, tiefe Töne schlecht gehört	untere Tongrenze	normal, tiefe Töne besser gehört
normal, hohe Töne besser gehört	obere Tongrenze	herabgesetzt, hohe Töne schlecht gehört
Stimmgabelton wird nur oder besser im kranken Ohr gehört	Weber-Schwabach	Stimmgabelton verkürzt und ins gesunde oder bessere Ohr verlegt
negativ oder stark verkürzt	Rinnescher Versuch	positiv

Stoffwechsel und Ernährung.

Im lebenden menschlichen Organismus findet eine fortwährende Zersetzung und Verbrennung höherer organischer Verbindungen statt, wodurch Wärme und Arbeit gebildet wird. Es werden ferner in den Drüsen dauernd Sekrete und Hormone produziert, ausgeschieden und verbraucht, welche komplizierte organische, grossenteils stickstoffhaltige Verbindungen enthalten. Auch erfahren die Gewebe stetig eine Erneuerung, indem ältere Elemente und Zellen (z. B. Blutkörperchen) zugrunde gehen und durch jugendliche Formen ersetzt werden. Um die verbrauchten Stoffe zu ersetzen und den Körper auf seinem Bestande zu erhalten, müssen in der täglichen Kost die geeigneten Nahrungsstoffe in genügender Menge aufgenommen werden. Es handelt sich hauptsächlich darum, diejenigen Stoffe zu verabreichen, welche einen Verlust des Körpers an seinem Organbestand verhindern: dies sind hauptsächlich die Eiweissstoffe, die Fette und die Kohlehydrate der Nahrung.

Neben diesen Nahrungsstoffen im engeren Sinne, welche der Verbrennung dienen und dadurch dem Organismus die zum Leben notwendige Energiemenge liefern, bedarf der Körper in der Nahrung noch einer Reihe anderer Stoffe, die zu einem Aufbau, besonders zum Wachstum, und zu einer Gesunderhaltung unentbehrlich sind; vor allem aller derjenigen anorganischen Mineralbestandteile (Salze), die in den Organen und Säften zum Teil in komplexer Bindung enthalten sind (z. B. Alkalien, Kalk und Magnesia, chlor-, schwefel- und phosphorhaltige Verbindungen, auch Eisen und Spuren von Jod etc.), und ferner gewisser, noch nicht näher bekannter organischer Stoffe, teils wasserlöslicher, teils fettähnlicher (lipoider) Beschaffenheit, die sich z. B. in der Reiskleie, in frischen Pflanzensäften, im Eidotter, in der Butter, auch im Fleisch finden. Sie werden als *Vitamine* bezeichnet. Fehlen diese Komplementärstoffe (auch die anorganischen) völlig in der Nahrung, so leidet der Gesundheitszustand, es kommen schwere „Nährschäden“ vor: Ödeme, Hinfälligkeit, Nervenlähmungen, und bei jugendlichen Individuen steht das Wachstum still. Hierher gehören unter anderm die *Beri-Beri* bei ausschliesslicher Ernährung mit geschältem Reis, der *Skorbut* beim Fehlen frischer Pflanzennahrung, die *Pellagra* bei Maisnahrung, der *Mehlnährschaden* und die *Möller-Barlowsche Krankheit* der Kinder (bei ausschliesslicher Ernährung mit Mehlsuppen oder mit allzu lange gekochter Milch; vielleicht auch gewisse Formen von *Rachitis*, *Osteomalacie* und von *Kropfbildung*).

Bei Gesunden ist es in weiten Grenzen gleichgültig, ob die Verbrennungsprozesse durch Zufuhr von Eiweiss, Fett oder Kohlehydraten in der Nahrung unterhalten und gedeckt werden; da diese Nahrungsstoffe sich gegenseitig vertreten können, ent-

sprechend den Wärmemengen, welche sich bei ihrer Verbrennung bilden. Nur muss stets ein gewisses Mindestmaass von Eiweissstoffen in der Nahrung enthalten sein. Als Maass für diese Verbrennungswärme verwendet man die (grosse) Kalorie, d. h. diejenige Wärmemenge, welche notwendig ist, um ein Kilogramm Wasser um einen Grad Celsius zu erwärmen.

Nach Rubner liefern die verschiedenen Nahrungsstoffe bei ihrer Verbrennung im Körper folgende Wärmemengen:

1 g Eiweiss = 4,1 Kal.

1 g Fett = 9,3 Kal.

1 g Kohlehydrat = 4,1 Kal.

und es sind gleichwertig (isodynam) für die Ernährung:

100 g Fett = 211 g Eiweiss = 232 g Stärke oder 234 g Zucker.

Die Grösse des Stoffumsatzes, d. h. der Verbrennungsprozesse im Körper ist bei Gesunden abhängig 1. von der Wärmemenge, welche notwendig ist, um die Körpertemperatur auf ihrer normalen Höhe zu erhalten und 2. von der Arbeit, die geleistet wird. Unter Arbeit ist dabei nicht nur diejenige zu verstehen, welche nach aussen durch Muskelanstrengung aufgewendet wird, sondern auch diejenige, welche im Innern des Körpers zur Erhaltung der Blutzirkulation (Herzarbeit), zur Atmung, zur Drüsentätigkeit, zur Verdauung und Resorption der Nahrung und zu anderen Organfunktionen nötig ist.

Die Verbrennungsprozesse sind deshalb bei verschiedenen Individuen von sehr ungleicher Grösse, bei einem grossen kräftigen Manne grösser als bei einem kleinen schwächlichen, bei Männern grösser als bei Frauen. Besonders ist maassgebend die Grösse der geleisteten Muskelarbeit, und ein Arbeiter kann an einem angestregten Arbeitstage doppelt so viel verbrauchen (verbrennen), als an einem Ruhetage.

Der Energieumsatz des gesunden erwachsenen Mannes beträgt bei absoluter Bettruhe und im Hungerzustand ungefähr 1 Kalorie pro Kilo Körpergewicht und pro Stunde, also bei einem Körpergewicht von 70 Kilo in 24 Stunden 1600 bis 1700 Kalorien. Bei Männern von geringerem Körpergewicht sowie auch bei Frauen ist er ungefähr entsprechend der Kilozahl niedriger (also bei 50 Kilo Gewicht etwa 1200 Kalorien), bei schweren Individuen grösser. Man bezeichnet diesen Energieumsatz bei vollkommener Muskelruhe und im nüchternen Zustand als Grundumsatz.

Der Grundumsatz oder Ruhenüchternwert, also der Energiebedarf des ruhenden und seit mindestens 12 Stunden nüchternen (hungernden)

Menschen lässt sich zuverlässiger berechnen, wenn man statt des Körpergewichts die Körperoberfläche zu grunde legt, und zwar beträgt er pro Quadratmeter Körperoberfläche je 34,7 Kalorien pro Stunde. Die Körperoberfläche kann man berechnen nach der Mehschen Formel $O = K \sqrt[3]{P^2}$, wobei O die gesuchte Körperoberfläche in Quadratmetern, P das Körpergewicht in Kilogrammen und K eine Konstante von 12,3 bedeutet. Du Bois zieht bei einer Berechnung der Körperoberfläche auch die Körperlänge L in Zentimetern in Betracht nach der Formel $O = P^{0,425} \times L^{0,725} \times 71,84$ und fand pro Quadratmeter und Stunde einen Ruhenüchternwert von 39,4 Kal. — M v. Gruber fand, dass der Quotient aus Gesamtkalorienverbrauch pro 24 Stunden geteilt durch die Körperlänge (in cm) nur wenig schwankt. Der Mittelwert beträgt für männliche Individuen bis zu 70 Jahren 9,57, so dass man durch Multiplikation dieser Zahl mit der Körperlänge in cm annähernd den Gesamtkalorienverbrauch pro 24 Stunden erfährt.

Bei Nahrungszufuhr ist der Umsatz etwas höher, und zwar um etwa 10—12 % pro 24 Stunden, er beträgt bei völliger Ruhe und einem Gewicht von 70 Kilo annähernd 1800 bis 1900 Kalorien, und zwar ist die Steigerung der Verbrennung gegenüber dem Hungerzustand bei eiweissreicher Nahrung viel bedeutender als bei Kohlehydrat- oder Fettzufuhr. Rubner bezeichnet sie als die „spezifisch-dynamische“ Wirkung der Nahrungsstoffe. — Bei leichter Beschäftigung untermtags, aber bei vorwiegend sitzender Lebensweise, wie sie in den geistig arbeitenden Berufen die Regel ist, beträgt er etwa 2300 bis 2500 Kal. pro 24 Stunden, bei mittelschwerer körperlicher Arbeit gegen 3000, und bei ganz schwerer Muskelarbeit (bei den Schwerarbeitern) 3500 bis 4000, selten darüber. Kleine und schwächliche Individuen, oder solche, die durch Krankheit und Unterernährung sehr heruntergekommen sind, können sich, entsprechend ihrem Körpergewicht, bei vorwiegend ruhender Lebensweise mit 1300 bis 1500 Kalorien im stofflichen Gleichgewicht erhalten. — Bei Kindern ist der Umsatz, und damit der Nahrungsbedarf kleiner als bei Erwachsenen, aber relativ zum Körpergewicht grösser. Der Säugling verbraucht im ersten Halbjahr pro Tag 300 bis 700 Kal. oder 100 bis 80 Kal. pro Kilo Körpergewicht, ein Knabe von 6—10 Jahren etwa 60 Kal. pro Kilo.

Nach C. Voit beträgt der Nahrungsbedarf pro Tag für einen:

	Ei- weiss g	Fett g	Kohle- hydrat g	N. g	C. g	Kal.
Kräftigen Arbeiter von 70 Kilo	118	56	500	19	320	3054
Geistesarbeiter (Arzt)	127	89	362			2833
Nicht-Arbeitenden (Gefangenen) .	87	22	305			1812

Pro Stunde beträgt der Energieumsatz eines Mannes von 70 Kilo (nach N. Zuntz):

bei absoluter Bettruhe	70	Kal. (Grundumsatz)	
bei strammem Stehen	80	„	
bei horizontalem Gehen (3,6 km in der Stunde)	210	„	(= 70 + 140)
bei horizontalem Marsch (6 km in der Stunde)	350	„	(= 70 + 280)
bei Bergsteigen (300 m Erhebung in der Stunde und 3,6 km Weg)	360	„	(= 70 + 290)
bei Bergsteigen (500 m Erhebung in der Stunde und 3,6 km Weg)	500	„	(= 70 + 430)
bei Radfahren (15 km pro Stunde)	380	„	(= 70 + 310)
bei Schwimmen	640	„	(= 70 + 570)

Ein sechsständiger Marsch bergan bedingt einen Mehrverbrauch von etwa 2000 Kal., also fast ebensoviel Energie als notwendig ist um einen ruhenden Menschen den ganzen Tag zu erhalten, und entspricht einer Verbrennung von 215 g Fett.

1 Kilogrammmer Arbeit entspricht dem thermischen Äquivalent von 2,35 Kal. Der tatsächliche Mehrverbrauch des Menschen für 1 kgm Arbeit beträgt aber 7—10 Kal. Es wird also der bei der Arbeit mehr aufgewandte Wärmewert nur zu 23—33% in nutzbare Arbeit umgewandelt. Die übrigen 77—67% äussern sich in der Erwärmung des Körpers.

Die Grösse der Verbrennungsprozesse im Organismus, d. h. der Verbrauch an Brennmaterial richtet sich also in der Hauptsache nach den Funktionen und Bedürfnissen des Körpers, besonders der zu leistenden Muskelarbeit, und nur ganz wenig nach der Nahrungsaufnahme.

Bei gesunden Menschen richtet sich vielmehr die Nahrungsaufnahme nach dem Bedarf, in dem der Appetit den Maassstab bildet, und zwar nicht nur in quantitativer Beziehung, indem er angibt, wieviel gegessen werden muss, um den Energiebedarf zu decken, sondern auch in qualitativer Hinsicht, indem er sich auf die Auswahl derjenigen Nahrungsstoffe richtet, welche für die Erhaltung des stofflichen Bestandes und der Gesundheit des Körpers notwendig sind, z. B. die Vitamine.

Nimmt ein Individuum in der Nahrung weniger Stoffe auf, als es zur Bestreitung des Wärmehaushalts und der Arbeit verbraucht, so muss ein Teil seiner Körperbestandteile vor allem das Fett aus den Fettgeweben, aber auch das Eiweiss der Muskeln eingeschmolzen und verbrannt werden. Bei vollständigem Hunger lebt der Mensch nur auf Kosten seiner Gewebe, und zwar sind die Verbrennungsprozesse nur wenig geringer (1500—1850 Kal.) als bei ruhenden, aber voll ernährten Individuen.

Wird dagegen in der Nahrung eine grössere Menge von Stoffen aufgenommen, als zur Unterhaltung der Verbrennungs-

prozesse nötig ist, so bleibt der grösste Teil dieses Überschusses im Körper zurück und wird angesetzt. Da nun für gewöhnlich beim Erwachsenen nur geringe Mengen von Eiweiss angesetzt werden können, und da auch von den zugeführten Kohlehydraten nur wenige hundert Gramm als Glykogen in der Leber und den Muskeln angesammelt werden können, — da aber andererseits die überschüssigen Kohlehydrate in Fett verwandelt werden, so findet dieser Ansatz ganz überwiegend in der Form von Fett statt (im Unterhautbindegewebe, um die Nieren, im Omentum).

Ob sich ein Individuum bei einer gegebenen Nahrung auf seinem Bestand erhält oder zunimmt oder abnimmt, lässt sich meist aus dem Verhalten des Körpergewichts beurteilen. Doch ist dieses kein absolut sicherer Maassstab, denn das Körpergewicht kann z. B. bei sinkender Ernährung gleich bleiben und selbst steigen, wenn der Körper wasserreicher, hydrämisch wird, ausserdem nimmt das Körpergewicht zu bei der Ansammlung von Exsudaten und Ödem, und andererseits sinkt es, wenn solche Ergüsse zur Resorption gelangen und ihr Wasser durch den Harn ausgeschieden wird. Auch reichliche Schweisse können eine vorübergehende Abnahme des Körpergewichts um $\frac{1}{2}$ bis 1 Kilo zur Folge haben.

Da im menschlichen Körper stets (auch bei reichlichster Ernährung mit Fetten und Kohlehydraten) immer eine gewisse Menge von Eiweissstoffen umgesetzt und verbrannt wird, so muss in der Nahrung, wie schon oben erwähnt, stets ein bestimmtes Maass von Eiweiss enthalten sein, das durch keinen anderen Nahrungsstoff ersetzt werden kann. Die geringste Menge von Eiweiss, mit welcher sich der Körper auf seinem Bestand erhalten kann, nennt man das Erhaltungseiweiss. Die Menge des zur Erhaltung des Eiweissbestandes, also des Stickstoffgleichgewichtes und zur Vermeidung eines Eiweissverlustes nötigen Eiweissmenge in der Kost ist sehr verschieden je nach dem Reichtum der Kost an eiweissfreien (= stickstofffreien) Nahrungsstoffen, nämlich an Fetten und besonders an Kohlehydraten. Bei den landesüblichen Kostformen sind ungefähr 50—80 g Eiweiss (= 8—13 g Stickstoff) in der Nahrung enthalten und dabei bleibt das Stickstoffgleichgewicht erhalten, es wird eine Eiweisseinbusse (ein Stickstoffverlust) vermieden. Bei reichlicher Zufuhr von Kohlehydraten und Fetten kann sich der Körper schon mit etwa 22—30 g Eiweiss (= 3,5 bis 5 g N) auf seinem Eiweissbestand, d. h. im Stickstoffgleichgewicht erhalten (minimales N-Gleichgewicht), doch erscheint es zweifelhaft, ob eine solche eiweissarme Kost auf die Dauer ohne Schädigung der Gesundheit ertragen wird.

Wenn bei einer reichen Zufuhr von Kohlehydraten und Fetten die Eiweisszufuhr in der Nahrung fast auf Null reduziert wird, so werden nur 2,5 bis 3,5 g (oder 0,04 bis 0,05 pro Kilo) N im Harn ausgeschieden, was einem Tagesumsatz von nur 15—21 g Eiweiss entspricht (Stickstoffminimum von Landergren oder Abnutzungsquote von Rubner). Die stickstofffreien Stoffe, nämlich die Fette und vor allem die Kohlehydrate haben also die Eigenschaft, den Eiweissumsatz einzuschränken und eiweissersparend zu wirken. Bei vollständiger Nahrungsentziehung ist dagegen die Stickstoffausscheidung durch Harn und Kot wesentlich höher, weil dabei neben dem Körperfett auch Körpereiwiss zur Deckung des Energiebedarfs herangezogen wird; sie beträgt in den ersten Hungertagen 13—10 g (= einem Eiweissumsatz und Eiweissverlust von 80—65 g) und sinkt in den ersten beiden Hungerwochen bis auf etwa 8 bis 6 g N = 37 g Eiweissverlust, bei sehr langdauerndem Hunger manchmal noch tiefer. Gibt man in der Nahrung mehr Eiweiss, als eben zur Erhaltung des Bestandes ausreicht, so wird auch mehr zersetzt; denn von allen Nahrungsstoffen, welche aus dem Darm resorbiert werden, wird stets das Eiweiss zuerst angegriffen und verbraucht, und der Körper setzt sich mit dieser grösseren Menge rasch wieder in das Stickstoffgleichgewicht, d. h. es wird ebensoviel verbrannt, als aufgenommen. Der Körper besitzt also ein umfangreiches Adaptionsvermögen, sich mit den verschiedensten Eiweissmengen auf das Stickstoffgleichgewicht zu setzen, falls sie nicht unter das Erhaltungseiwiss heruntergehen, und es findet demnach auch bei reichlichster Eiweisszufuhr keine oder nur eine vorübergehende Vermehrung des Eiweissbestandes des Körpers statt. — Ausser von der Menge des Nahrungseiwisses ist aber die Grösse der Eiweisszersetzung auch abhängig von dem Eiweissreichtum des Körpers, und ein muskulöser Arbeiter braucht deswegen, um sich auf seinem Eiweissbestand zu erhalten, grössere Mengen von Nahrungseiwiss als ein heruntergekommener Kranker. — Die Leistung von Arbeit hat dagegen keinen Einfluss auf die Grösse des Eiweissumsatzes, und der Arbeiter zersetzt deshalb an einem Arbeitstage nicht mehr Eiweiss, als an einem Ruhetage, wohl aber sind am Arbeitstage die allgemeinen Verbrennungsprozesse, also die Oxydation des Fettes und der Kohlehydrate, bedeutend gesteigert.

Ein dauernder Ansatz von Eiweiss kann somit beim gesunden

Erwachsenen nicht durch Erhöhung der Eiweisszufuhr allein erreicht werden, sondern am besten dadurch, dass neben reichlicher Eiweissnahrung auch grosse Mengen von Fett und namentlich von Kohlehydraten gegessen werden, welche eiweissersparend wirken. Doch ist auch der dadurch erzielte Eiweissansatz meist nur geringfügig und er geht bei der Rückkehr zur gewöhnlichen Ernährungsart gewöhnlich bald wieder verloren; ein grösserer und bleibender Eiweissansatz, also eine starke Retention des in der Nahrung gereichten Eiweisses, findet nur statt bei noch wachsenden jugendlichen Individuen, besonders bei Kindern im ersten Lebensjahre, sowie in der Rekonvaleszenz nach schweren Krankheiten und nach vorausgegangener Unterernährung.

Im Fieber wird viel mehr Eiweiss zersetzt als in der Norm, und der Körper kann deshalb bei länger dauerndem Fieber, besonders wenn zugleich wegen Appetitlosigkeit nur wenig gegessen wird, sehr viel Organeiweiss verlieren, und zwar vorzugsweise Muskelsubstanz. Eine ähnliche Steigerung der Eiweisszersetzung findet sich bei manchen Krankheiten, die zur „Kachexie“ führen (Leukämie, Tuberkulose, perniziöse Anämie und manchen Fällen von Karzinom).

Der aus dem zersetzten Eiweiss stammende Stickstoff wird zum weitaus grössten Teil durch den Harn ausgeschieden, und zwar hauptsächlich als Harnstoff; ein kleiner Teil verlässt den Organismus durch den Kot. Die Menge des Stickstoffes im Kot beträgt bei reichlicher Nahrung etwa 1,0 g, im Hunger 0,2 g im Tage. Wenn man in der 24-stündigen Harnmenge ¹⁾ den Stickstoff analytisch bestimmt und zu der gefundenen Zahl noch 0,2 bis 1,5 g als durch den Kot ausgeschieden hinzurechnet, so kann man daraus einen Schluss ziehen auf die Grösse des Eiweissumsatzes im Organismus. Und zwar entspricht je einem Gramm in Harn und Kot ausgeschiedenen Stickstoffs ein Umsatz von 6,25 g Eiweiss oder 29,4 g Muskelfleisch (1 g Harnstoff entspricht 2,9 g Eiweiss und 13,7 g Muskelfleisch). Man bestimmt den Stickstoffgehalt des Harns sowie des auf die Versuchsreihe treffenden abgegrenzten Kotes mittels der Kjeldahlschen Methode, cf. S. 164.

Kennt man die Menge des Eiweisses in der Nahrung und weiss man, wieviel mit dem Kot wieder ausgeschieden wurde, so kann man aus dem Vergleich dieser Zahlen mit der N-Ausscheidung im Harn einen Schluss ziehen, ob der Organismus sich mit der Nahrung im Stickstoffgleichgewicht befand, oder ob er Eiweiss verloren oder ange-setzt hat. Wenn z. B. ein fiebernder Typhuskranker in 24 Stunden 5,977 g N in der Nahrung aufnahm, davon 1,087 g wieder mit dem Kot entleerte und dabei im Harn 19,488 g N ausschied, so hat sein Körper in dieser Zeit 14,59 g N mehr ausgeschieden als aufgenommen, d. h.

¹⁾ Auf die vollständige Sammlung der 24stündigen Harnmenge ist besondere Sorgfalt zu verwenden. Man Sorge, dass der Patient zur Anfangs- und Schlussstunde des Versuchstages die Blase möglichst vollständig entleert, und zwar muss diejenige Harnportion, welche zu Beginn des Versuchstages entleert wird, noch zum Vortag gerechnet werden. Ferner soll der Patient angehalten werden, jedesmal vor dem Stuhlgang Urin zu lassen.

er hat 91,2 g Eiweiss ($14,59 \times 6,25$) oder 429 g Muskelfleisch ($14,59 \times 29,4$) von seinem Bestand verloren.

Ein Vergleich der Harnstoffmengen von Kranken mit denen von Gesunden, welche sich unter anderen Ernährungsverhältnissen befinden, ist nach dem Gesagten unzulässig.

Bei Erkrankung der harnausscheidenden Organe, besonders bei gewissen Nierenerkrankungen, z. B. bei Schrumpfnieren, werden bisweilen nicht alle im Körper gebildeten Endprodukte des Eiweisszerfalls durch die Nieren ausgeschieden, sondern sie werden im Körper zurückgehalten und häufen sich als „Reststickstoff“ im Blut und den Organen an (siehe Seite 104). Da diese Stoffe zum Teil Gifte für den Organismus darstellen dürften, so werden bei ihrer Retention Vergiftungssymptome beobachtet, die man als Urämie bezeichnet (Kopfschmerz, Erbrechen, Kachexie, Erregungszustände und Verwirrtheit, Muskelzuckungen, Schlafsucht, Bewusstseinsstörungen und schliesslich Koma; seltener eigentliche Krampfanfälle). — Doch kommen urämische Erscheinungen etwas anderer Art (Kopfschmerz, schwere epileptische allgemeine tonisch-klonische Krämpfe mit Bewusstlosigkeit) auch bei solchen Nierenerkrankheiten vor, welche nicht mit einer Störung der Stickstoffausscheidung und ohne Erhöhung des Reststickstoffs einhergehen, besonders bei manchen akuten hydropischen Nierenleiden.

Unter den stickstoffhaltigen Bestandteilen des Körpers nehmen die Nukleine oder Kernsubstanzen eine besondere Stellung ein. Sie bilden den Hauptbestandteil der Zellkerne und sind dementsprechend in allen Organen vorhanden, also auch in den tierischen Geweben, welche als Nahrungsmittel verwendet werden, z. B. im Muskelfleisch, in besonders grosser Menge in den zellkernreichen Organen, z. B. dem Thymus (Bries), dem Pankreas, der Leber und Milz. Bei der Spaltung der Nukleine entstehen neben Eiweiss auch Phosphorsäure, Zucker und als besonders charakteristische Produkte die Nukleinbasen (Hypoxanthin, Guanin und Adenin). Wenn die Nukleine im Stoffwechsel abgebaut und weiter umgesetzt werden, so bildet sich aus den erwähnten Nukleinbasen durch Oxydation zunächst Hypoxanthin und Xanthin und schliesslich durch weitere Oxydation Harnsäure (= Trioxypurin cf. Seite 165). Eine Harnsäurebildung aus anderen Stoffen als den Nukleinbasen kommt beim Menschen nicht vor, insbesondere werden die eigentlichen Eiweisssubstanzen im menschlichen Stoffwechsel nicht zur Harnsäure abgebaut, sondern zu Harnstoff. Bei den Vögeln und Schlangen stellt dagegen die Harnsäure das Endprodukt auch des Eiweisstoffwechsels dar. — Auch im Hungerzustand sowie bei einer Nahrung, welche keine Nukleine enthält, also bei „purinfreier Kost“, wird stets eine gewisse Menge von Harn-

säure durch den Harn ausgeschieden; diese stammt aus den Kernsubstanzen des Körpers selbst, und man muss also annehmen, dass die Zellen und damit die Zellkerne des Organismus stets einer lebhaften Umsetzung unterliegen. Die Menge dieser „endogenen“ Harnsäure ist bei den einzelnen Personen verschieden gross, bei demselben Individuum aber nahezu konstant; sie beträgt bei gesunden, erwachsenen Menschen 0,2 bis höchstens 0,6 g im Tage. — Enthält die Nahrung Kernsubstanzen, z. B. bei Fleischkost, so nimmt die Harnsäureausscheidung in einem gewissen Verhältnis zu der in der Kost enthaltenen Nukleinmenge zu. Jedoch entspricht die im Harn ausgeschiedene Menge von Harnsäure nicht der gesamten Menge der in der Nahrung zugeführten Nukleine, sondern sie ist erheblich kleiner, weil offenbar im Darm ein Teil der Nahrungsnukleine anders abgebaut wird und nicht als solche zur Resorption gelangt, d. h. es erscheint ungefähr ein Drittel der genossenen Nukleinstoffe im Harn als Harnsäure. Man bezeichnet diese aus dem Umsatz der Nahrungsnukleine stammende Harnsäuremenge als „exogene Harnsäure“. Sie beträgt je nach dem Nukleingehalt der Nahrung etwa 0,2 bis 0,6 g und diese addiert sich zu der endogenen hinzu, so dass bei mittlerer Kost die Gesamtharnsäureausscheidung zwischen 0,4 bis höchstens 1,2 beträgt.

Der Gehalt der gebräuchlichsten Nahrungsmittel an Nukleinbasen (als Harnsäure¹⁾ berechnet) ergibt sich aus folgender Tabelle:

Fleischextrakt	2—5	‰	Bohnen	0,077 ⁰ / ₀
Kalbsbries	0,99—1,2	‰	Linzen	0,078 ⁰ / ₀
Leber	0,3	‰	Hafermehl	0,064 ⁰ / ₀
Rindfleisch	0,1—0,18	‰	Erbsenmehl	0,047 ⁰ / ₀
Huhn	0,185	‰	Schwarzbrot	0,040 ⁰ / ₀
Schweinefleisch	0,146	‰	Bouillon (Fleischsuppe)	0,03
Kalbfleisch	0,114—0,19	‰	Bier	0,016 ⁰ / ₀
Hammelfleisch	0,08—0,186	‰		
Fische	0,1—0,2	‰		

Die nukleinreichen Nahrungsmittel, also nicht nur Fleisch und Bries, sondern auch Bouillon und Fleischextrakte, müssen in der Diät der Gichtiker eingeschränkt oder verboten werden; doch ist es notwendig bei diesen auch den Genuß von Wein und Bier zu verbieten oder auf ein Minimum zu reduzieren, da auch diese alkoholischen Getränke, obwohl sie so gut wie nukleinfrei sind, Gichtanfalle hervorrufen können.

Weissbrot, Reis, Tapioka, Nudeln, Makkaroni, Milch, Käse, Eier, Wein enthalten so wenig Nukleinbasen, dass sie praktisch als „purinfrei“

¹⁾ Da in der Harnsäure 33% Stickstoff enthalten ist, so kann man die in dieser Tabelle aufgeführten Werte auch in der Form von Purinbasenstickstoff ausdrücken, indem man sie durch 3 dividiert.

bezeichnet werden können. — Die methylierten Purinderivate Koffein (Trimethylxanthin), Theobromin und Theophyllin (Dimethylxanthine) gehen im Organismus nicht in Harnsäure über, sie sind also bei der Gicht nicht zu verbieten. Schokolade, Kakao, geröstete Kaffeebohnen und Teeblätter enthalten ungefähr 1,3 bis 3% davon.

Bei der Gicht pflegt sich die Harnsäureausscheidung durch den Harn ungefähr innerhalb normaler Zahlen, aber meist an deren unterer Grenze zu bewegen, und man kann deshalb durch die quantitative Bestimmung der Harnsäure in einer einzelnen Harnportion oder in einer Tagesmenge allein keinen Aufschluss darüber gewinnen, ob wirkliche Gicht (Arthritis urica) vorliegt. Doch kommen bei chronischer Gicht oft auffallend niedrige Tagesmengen von Harnsäure (0,1—0,2 g) vor, auch ist es bezeichnend für Gicht, dass nach purinreicher Kost (Kalbsbries) oder nach Zufuhr von nukleinsäuren Salzen, sowie nach Einspritzung von harnsaurem Natron, die Harnsäureausscheidung gar nicht oder wenigstens nicht so bedeutend und nicht so rasch ansteigt wie bei Gesunden. Im akuten Gichtanfall ist die Harnsäureausscheidung kurz vor dem Anfall oft etwas vermindert, während des Anfalls und kurz danach etwas vermehrt. Bezeichnend für Gicht ist ferner, dass sich dabei meist eine Steigerung des Harnsäuregehalts im Blut nachweisen lässt, und zwar auch dann, wenn der Patient einige Tage vor der Blutentnahme bei purinfreier Kost gehalten worden war. Bei Gesunden beträgt der Harnsäuregehalt des Blutes 2—3 mg pro 100 ccm, bei der Gicht gewöhnlich 4—6 mg und darüber. Doch kommt eine Erhöhung des Harnsäuregehaltes im Blute nicht nur bei der Gicht, sondern oft in viel höherem Grade (6—12 mg) bei Nierenkrankheiten vor. Über das Verfahren zur Bestimmung der Harnsäure im Blut und Harn siehe S. 104 und 167.

Die stickstofffreien Nahrungsstoffe, also die Kohlehydrate und Fette (sowie die aus dem Eiweiss im intermediären Stoffwechsel sich bildenden stickstofffreien Stoffe, z. B. Traubenzucker) werden im Körper bis zu Kohlensäure und Wasser oxydiert und diese werden hauptsächlich durch die Atmung ausgeschieden.

Die Menge der in 24 Stunden ausgeatmeten Kohlensäure beträgt bei mittlerer Kost in der Ruhe etwa 800 g = 400 Liter CO₂, die in 24 Stunden aufgenommene Sauerstoffmenge etwa 715 g = 500 Liter O₂. Bei Muskelruhe und im nüchternen Zustand, d. h. 12—14 Stunden nach der letzten Nahrungsaufnahme, werden pro Kilo Körpergewicht und Minute durchschnittlich 3 ccm Kohlensäure ausgeatmet und 4 ccm Sauerstoff absorbiert. Als „respiratorischen Quotienten“ bezeichnet man das Verhältnis $\frac{\text{von ausgeatmeter CO}_2}{\text{zu aufgenommenem O}_2} = \frac{3 \text{ cm}}{4 \text{ cm}} = 0,75$. Der respiratorische Quotient, d. h. das Verhältnis der ausgeschiedenen Kohlensäure zum aufgenommenen Sauerstoff ist bei gemischter Kost kleiner als 1, und beträgt ungefähr 0,75 bis 0,8. Bei reichlichem Kohlehydratverbrauch nähert er sich der Zahl 1, weil dann ungefähr ebensoviel CO₂ ausgeatmet als O₂ absorbiert wird; bei vorwiegender Fettkost und im Hungerzustand sinkt er auf 0,7. Bei Nahrungszufuhr und namentlich bei reichlicher Eiweisskost steigen die Umsetzungsprozesse und damit die CO₂-Produktion und der O-Verbrauch um ungefähr 10%. Wah-

rend angestrenzter Muskelarbeit ist die Steigerung der Umsetzungsprozesse und damit der CO_2 -Produktion und O_2 -Absorption viel bedeutender und beträgt 100—200 % des Ruhe-Nüchtern-Wertes oder Grundumsatzes.

Aus einer Steigerung der CO_2 -Ausscheidung und des O_2 -Verbrauchs durch die Atmung kann man einen Schluss ziehen auf eine Steigerung der Gesamt-Oxydationsprozesse. Eine solche findet sich in krankhafter Weise bei der Basedowschen Krankheit und bei der Verabreichung von Schilddrüsenpräparaten, sowie im Fieber, jedoch ist im Fieber die Steigerung der Gesamtoxydationsprozesse meist nicht sehr bedeutend (um 20—50%), jedenfalls nicht so gross wie bei schwerer Arbeit, und sie entspricht ungefähr der Steigerung des Eiweissumsatzes.

Eine Herabsetzung der Oxydationsprozesse wird beobachtet bei Myxödem und bei den damit verwandten, durch Schilddrüsenmangel hervorgerufenen Kachexien sowie bei langdauernder Unterernährung.

Die Wasserausscheidung durch die Atmung und durch die Haut (Schweissproduktion) beträgt in der Ruhe und bei Zimmeraufenthalt ungefähr 500 ccm bis 1 Liter in 24 Stunden, bei Arbeit und im Freien steigt sie auf 1,5 bis 2,5 Liter und bei angestrenzter Arbeit, z. B. bei Bergtouren, kann sie 3 bis 5 Liter betragen. Ein Liter Schweiss bindet bei seiner Verdampfung von der Haut 580 Kalorien.

Will man den Ernährungszustand eines Patienten heben und eine Zunahme an Körpergewicht erzielen, so muss ihm neben ausreichender Eiweissnahrung sehr reichlich stickstofffreie Kost gegeben werden, und da Fett nicht leicht in grösserer Menge als 150 g genossen werden kann, so müssen vor allem reichlich Kohlehydrate gegeben werden. Zugleich ist für Ruhe zu sorgen. Will man dagegen einen Organismus, der zu reich an Fett ist, fettärmer machen (Entfettungskur), so hat man, neben ausreichender Eiweissnahrung, möglichst kleine Mengen von Fett und vor allem möglichst wenig Kohlehydrate (Brot, Kartoffeln, Mehlspeisen, Zucker) zu geben, und dafür zu sorgen, dass durch genügende Körperbewegung (durch Arbeit) Körperfett zur Verbrennung gebracht wird.

Um zu beurteilen, ob eine Kost ausreichend ist zur Erhaltung des Körperbestandes oder zur Besserung der Ernährungsverhältnisse, ferner um zu berechnen, ob ein Eiweissverlust oder Eiweissansatz im Organismus stattfindet, ist es oft notwendig, die Zusammensetzung und den Kalorienwert der einzelnen Nahrungsmittel zu kennen. Die wichtigsten Zahlen sind in der folgenden Tabelle zusammengestellt.

Nahrungsmittel:	Eiweiss %	N %	Fett %	Kohle- hydrat %	Ka- lorien in 100 g
Rohes Rindfleisch, mager, vom sichtbaren Fett befreit . . .	21,9	3,4	0,9	—	84
rohes Rindfleisch, mittelfett . .	18,4	2,9	5,2	—	136
rohes Rindfleisch, fett	16,9	2,7	27,2	—	322
gesottenes Rindfleisch (100 g rohes Rindfleisch = 57 g gekocht) .	36,4	5,8	8,8	—	231
gebratenes Rindfleisch (100 g rohes Rindfleisch = 80 g gebraten). .	25—30	4,9	7,5	—	195
rohes Kalbfleisch	15,3	2,4	1,3	—	75

Nahrungsmittel:	Eiweiss	N	Fett	Kohle-	Ka-
	o/o	o/o	o/o	hydrat	lorien
				o/o	in 100 g
gebratenes Kalbfleisch (100 g roh = 78 g gebraten)	28,4	4,5	1,3	—	128
Schweinebraten	35,0	4,5	10,0	—	236
gekochter Schinken	24,0	3,8	36,7	—	439
geräucherte Ochsenzunge	35,2	5,6	45,8	—	570
Schweinespeck	9,5	1,5	76,4	—	749
Bratwurst	20,7	3,3	53,1	—	578
Rehraten	28,2	4,5	5,5	—	149
Hühnchenbraten	32,1	5,1	4,4	—	181
Schellfisch	24,3	3,9	0,5	—	104
Hering	19,0	3,0	7,1	—	144
Hühnerrei nach Abzug der Schale	14,1	2,2	10,9	—	159
1 Ei (durchschnittlich 45 g) . .	6,3 g	1,0 g	4,9 g	—	71
Kuhmilch	3,4	0,5	3,6	4,8	67
Rahm	3,7	0,6	25,0	3,5	268
Butter	1,0	0,1	82,8	—	774
Schweizerkäse	27,2	4,3	30,4	2,5	404
Weizenmehl	11,0	1,8	1,3	74,2	360
Weissbrot (Semmel)	8,1	1,1	—	62,7	290
Eine Semmel = 50 g	4,0 g	0,6 g	—	31,3 g	145
Schwarzbrot	6,2	1,0	0,2	51,2	238
rohe oder gekochte Kartoffeln .	1,8	0,3	0,2	20,6	93
rohe trockene Erbsen	22,8	3,6	1,8	52,4	325
Reis	7,5	1,2	—	78,1	351
Fleischbrühe	—	0,06	0,8	—	7
Reissuppe	0,5	0,08	0,8	3,2	22
Erbsensuppe	4,0	0,6	0,3	8,8	55
Milchreis	5,9	0,9	9,1	29,4	358
Kartoffelpurée	3,2	0,5	6,5	20,7	158
Spinatgemüse*	3,8	0,6	8,0	8,0	122
Sauerkraut*	1,7	0,3	23,0	5,0	241
* mit reichlich Fett gekocht				Zucker	
Weisswein	—	—	—	0,4	83
Rotwein	—	—	—	0,6	70
				Kohle-	
				hydrat	
Sherry	0,2	0,03	—	3,3	136
Lagerbier	0,8	0,1	—	4,1	45
dünner Milchkaffee	0,8	0,1	0,9	1,2	16

Unter den gebräuchlichsten alkoholischen Getränken enthalten:

Bier	3,7 ⁰ / ₀	Alkohol	Champagner	12 ⁰ / ₀	Alkohol
Bordeauxwein	8—15 ⁰ / ₀	„	gewöhnl. Brannt-		
Rheinwein	10—15 ⁰ / ₀	„	wein	45 ⁰ / ₀	„
Malaga	16 ⁰ / ₀	„	Kognak	50—60 ⁰ / ₀	„

1 g Alkohol liefert bei der Verbrennung 7,2 Kal.

Bei Diabetes melitus hat der Organismus in verschieden

hohem Grade die Fähigkeit eingebüsst, die Kohlehydrate zu verwerten und zu verbrennen; diese werden unbenutzt als Traubenzucker durch den Harn ausgeschieden. Als Ersatz dafür zersetzt der Körper grosse Mengen von Eiweiss und Fett. Da bei gewöhnlicher Ernährung über die Hälfte des Kalorienbedürfnisses durch die Kohlehydrate der Nahrung gedeckt wird, da diese aber bei Diabetes nicht oder nur mehr zum geringen Teil dem Verbrennungsprozesse dienen, sondern als Zucker ausgeschieden werden, so besteht die Gefahr, dass der Körper von seinem eigenen Bestand Fett und Eiweiss verbrennt und dadurch hochgradig abmagert; um dies zu verhüten, muss deshalb durch eine eiweiss- und fettreiche (aber kohlehydratfreie oder -arme) Kost der Ausfall der Kohlehydrate gedeckt werden; in schweren Fällen von Diabetes scheidet der Kranke auch bei vollständig kohlehydratfreier Kost noch Zucker aus, indem er ihn aus den Eiweissstoffen bildet und bei manchen Fällen von Diabetes tritt die Zuckerbildung aus Eiweiss so sehr in den Vordergrund, dass in der Kost auch die Eiweisszufuhr, besonders die Eier und das Fleisch eingeschränkt werden müssen.

In schwersten Fällen von Diabetes kommt offenbar die gesamte Menge von Zucker, die sich aus dem umgesetzten Eiweiss bilden kann, im Harn zur Ausscheidung, und da man aus dem Stickstoffgehalt des Harns den Eiweissumsatz berechnen kann, so wird das Verhältnis des Harnstickstoffs zu der gleichzeitig (pro Tag) ausgeschiedenen Zuckermenge einen brauchbaren Massstab angeben. Das Verhältnis der Dextrose (D) zum N des Harns kann in schwersten Diabetesfällen des Menschen bis auf 3,7 g D zu 1,0 g N steigen und daraus lässt sich berechnen, dass aus 6,25 g Eiweiss (= 1 g N) 3,7 g Traubenzucker = 60% entstehen können.

Bei Diabetes melitus ist der Gehalt des Blutes an Zucker erheblich gesteigert, auf 140 bis 200 ja 500 mg, während er normalerweise nur 60 bis höchstens 120 mg in 100 ccm Blut beträgt. Über die Bestimmung des Blutzuckergehaltes siehe S. 106.

Bei der Therapie des Diabetes melitus handelt es sich hauptsächlich darum, den Zuckergehalt des Blutes zu reduzieren und denjenigen des Harns zum Verschwinden zu bringen und dabei den Ernährungszustand des Körpers günstig zu gestalten; dies geschieht durch eine Verminderung oder Entziehung der Kohlehydrate in der Kost und zugleich durch Ernährung mit kohlehydratfreien Nahrungsmitteln (Fleisch jeder Art, auch Fische und Wurst, Eier, Käse; Fett in jeder Form, Butter, Speck, ferner starkemehlfreie, besonders grüne Gemüse). In erster Linie sind Zucker und die zuckerhaltigen Speisen und Getränke zu verbieten. Amylum, d. h. amyllumhaltige Nahrungsmittel, werden beim Diabetiker relativ etwas besser ausgenützt als Zucker. Auf die Dauer ist eine vollkommen kohlehydratfreie Kost schwer durchzuführen und es muss deshalb auch in schweren Fällen meist eine kleine Menge von Kohlehydraten erlaubt werden.

Bei leichteren Fällen von Diabetes wird dem Patienten diejenige Menge von Kohlehydraten gestattet, von der man ermittelt hat, dass sie noch genossen werden kann, ohne dass Zucker im Harn auftritt, und zwar bestimmt man diese „Toleranzgrenze“, indem man zu einer ursprünglich kohlehydratfreien Kost eine abgewogene Menge von Weissbrot (etwa 30 g) zulegt und auf den Tag verteilt, und indem man diese Weissbrotzulage im Laufe der nächsten Tage allmählich steigert, bis eben wieder eine deutliche Zuckerausscheidung auftritt. Auf Grund dieser Ermittlung wird nun dem Patienten eine bestimmte Menge von Kohlehydraten in der Form von Weissbrot zum dauernden täglichen Gebrauch erlaubt, und zwar, wenn möglich, eine etwas kleinere Menge, als der Toleranzgrenze entsprechen würde. Ist z. B. bei 100 g Weissbrot die erste Spur von Zucker aufgetreten, so werden 60 bis 80 g erlaubt. An Stelle des Weissbrotes können auch andere kohlehydrathaltige Nahrungsmittel genossen werden, und zwar in denjenigen Mengen, welche der erlaubten Quantität Weissbrot in ihrem Kohlehydratgehalt äquivalent sind. Zur Berechnung solcher Kost dient die folgende Tabelle:

100 g Weissbrot sind bezüglich des Kohlehydratgehaltes
äquivalent mit:

60 g Zucker,	500 g frische (grüne) Erbsen und Bohnen,
70 g Zwieback, Kakes, nicht gezuckertes Teegebäck,	600 g gelbe Rüben, rote Rüben,
80 g Weizen-, Roggen-, Hafermehl, Reis, Griess, Gerste, Sago, Nudeln, Makkaroni,	300 g Weintrauben,
100 g Graubrot, Haferbrot, Milchbrotchen, Hörnchen,	600 g Äpfel, Birnen, Kirschen, Zwetschgen, Aprikosen, Pfirsiche, Johannisbeeren, Stachelbeeren, Ananas, Walnüsse, Haselnüsse,
120 g Roggenbrot, Seidels Kleberbrot, Kommissbrot, Grahambrot, Pumpernickel, trockene Erbsen und Linsen.	800 g Erdbeeren, Himbeeren, Heidelbeeren, Mandeln, Melonen,
150 g Aleuronatbrot, Rademanns DK-Brot, Obstkuchen ohne Zucker,	1000 g Apfelsinen.
300 g Rademanns Weissbrot, Kakao, Kastanien,	1 $\frac{1}{4}$ l Milch,
300 g Kartoffeln, roh oder gekocht,	1 $\frac{1}{2}$ l Rahm, saure Milch,
	1 $\frac{1}{2}$ l bayerisches Bier,
	2 l helles Bier,
	2 $\frac{1}{2}$ l Kephyr.

Sind also z. B. 80 g Weissbrot erlaubt, so kann statt dessen auch genossen werden:

48 g Schwarzbrot + $\frac{1}{2}$ Liter Milch, oder
30 g Weissbrot + 150 g Kartoffeln,

1 Teller Reis-, Griess-, Gersten-, Grünkern- oder Hafermehlsuppe enthält 12—15 g dieser Einlagen, 1 Teller Linsen- oder Erbsensuppe 50 g davon.

Über das Auftreten von Azeton, Azetessigsäure und β -Oxybuttersäure bei Diabetes siehe S. 188.

Die Nahrungsstoffe werden nicht vollständig vom Darmkanal resorbiert, sondern es wird stets ein Teil unbenutzt mit dem Kot wieder entleert. Unter normalen Verhältnissen wird

tierisches Eiweiss (Fleisch, Eier, Käse etc.) sehr vollständig ausgenützt, während pflanzliches Eiweiss (in Schwarzbrot, Leguminosen, Gemüse) meist weniger gut resorbiert wird; doch kann aus gewissen Gebäcken von Weizenmehl, Reis usw. das Eiweiss fast ebenso gut ausgenützt werden als wie aus Fleisch oder Eiern. Die Kohlehydrate (Stärke, Zucker) werden meist sehr gut ausgenützt, dagegen geht von den Fetten stets ein etwas grösserer Bruchteil unbenützt mit dem Kot ab. Unter manchen pathologischen Verhältnissen ist die Ausnützung der Nahrungsmittel schlechter als in der Norm, z. B. bei starker Diarrhöe. Bei Fehlen der Galle im Darm (Ikterus) leidet die Resorption der Fette in hohem Maasse, so dass z. B. bei vollständigem Abschluss der Galle vom Darm drei Viertel des in der Nahrung gegebenen Fettes im Stuhl abgehen (Fettstühle). — Auch bei manchen schweren Pankreasaffektionen ist die Resorption der Fette, aber auch der Eiweissstoffe, in sehr hohem Maasse vermindert.

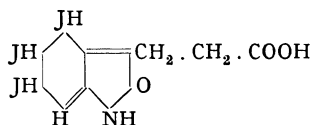
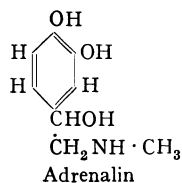
Schliesslich seien noch einige, bei Berechnung von Stoffwechselversuchen vielfach notwendige Verhältniszahlen aufgeführt:

Stickstoff: Harnstoff = 1 : 2,14.	Harnstoff: Eiweiss = 1 : 2,9.
Stickstoff: Eiweiss = 1 : 6,25.	Harnstoff: Muskelfleisch = 1:13,7.
Stickstoff: Muskelfleisch = 1 : 29,4.	Muskelfleisch: Stickstoff = 1:0,034.
Harnstoff: Stickstoff = 1 : 0,466.	Eiweiss: Stickstoff = 1 : 0,16.

Die Drüsen mit innerer Sekretion und das vegetative Nervensystem.

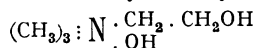
Zu den Drüsen mit innerer Sekretion rechnet man die Schilddrüse, ferner die etwa hanfkorngrossen Epithelkörperchen, welche beiderseits dem untern Pol und der Hinterfläche der Schilddrüse paarig angelegt sind, dann den Thymus, die Nebennieren, die Geschlechtsdrüsen (Hoden und Ovarien), die Hypophyse, die Zirbeldrüse (Epiphyse des Gehirns) und schliesslich auch das Pankreas. Diese Drüsen haben entweder keinen Ausführungsgang und geben ihre Produkte direkt an die Lymph- und Blutgefässe ab, oder sie besitzen zwar einen Ausführungsgang, wie die Hoden und das Pankreas, aber dieser Ausführungsgang führt nur ein bestimmtes Sekret ab, während ein anders

gearteter Teil dieser Drüsenwirkung sich auf die inneren Organe erstreckt. Man nennt die von den „endokrinen“ Drüsen erzeugten Produkte „Hormone“, weil sie auf andere Organe eine Einwirkung ausüben, und somit die verschiedenen Teile des Körpers zu harmonischem Zusammenwirken bringen. Die chemische Natur dieser Hormone ist uns erst zum Teil bekannt, so das Produkt des Nebennierenmarks, das Adrenalin



Thyroxin

sowie das Thyroxin der Schilddrüse und das Hormon des Darms, das Cholin = Trimethyl-oxäthyl-ammonium hydroxyd



Die Drüsen mit innerer Sekretion äussern ihre Wirkung vor allem auf den Stoffwechsel, zum Beispiel auf den Kohlehydrat-haushalt, ferner auf die Ernährung der Organe und bei jugendlichen Individuen auf die Entwicklung und das Wachstum. Diese Drüsen stehen in inniger Wechselbeziehung zum vegetativen Nervensystem, also zu denjenigen Nerven, welche unabhängig vom Bewusstsein die vegetativen Vorgänge im Körper beeinflussen, und zwar wird nicht nur die Tätigkeit aller Drüsen vom vegetativen Nervensystem aus beherrscht, sondern die Drüsen mit innerer Sekretion beeinflussen durch ihre Sekrete auch andererseits die vegetativen Nerven, sei es in hemmendem oder in förderndem Sinne.

Zum vegetativen Nervensystem rechnet man in erster Linie den Sympathicus, welcher als Grenzstrang mit zahlreichen Ganglienknoten beiderseits neben der Wirbelsäule liegt. Zu diesem Grenzstrang ziehen aus dem Rückenmark vom ersten Thorakalnerven bis zum 5. Lumbalnerven markhaltige, also weisse Nervenwurzeln, die Rami communicantes albi, welche die Impulse aus dem Zentralnervensystem (z. B. von dem zentralen Höhlengrau des dritten Gehirnentrikels und von den viszeralen Kernen der Oblongata) auf das sympathische Nervensystem übertragen. Diese vom Rückenmark ausgehenden Rami communicantes albi splittern sich um die Ganglienzellen in den sympathischen Ganglien auf und von diesen aus ziehen

marklose, also graue Nervenfasern mit den peripheren Nerven zu den vom Sympathicus versorgten Organen: zu sämtlichen Drüsen, z. B. auch den Schweißdrüsen, zu allen Gefäßen, welche durch diese Nerven sowohl im Sinne einer Vasokonstriktion als auch Vasodilatation beeinflusst werden, und überhaupt zu allen Organen, welche mit glatter Muskulatur ausgestattet sind, also dem Magen, dem Darm, der Blase, dem Genitalapparat und dem Innern des Auges. Auch das Herz, dessen Muskeln quer gestreift sind, steht unter dem Einfluss der aus dem untersten Halsganglion und dem Ganglion stellatum stammenden sympathischen Nerven (*Nervi accelerantes*).

Zum vegetativen Nervensystem rechnet man ausser dem Grenzstrang und den von ihm ausgehenden sympathischen Nerven noch die sogenannten parasympathischen oder autonomen Nerven, welche gleichfalls vom Zentralnervensystem, und zwar von der Vierhügelgegend und der Oblongata, dann aber auch vom Sakralmark des Rückenmarks ausgehen und sich ebenso wie die *Rami communicantes albi* des Sympathicus mit sympathischen Ganglienzellen verbinden, von den Ganglien ziehen dann wieder marklose Nervenfasern zu den Organen. Zu diesen parasympathischen Nerven gehören die Faseranteile des *Nervus oculomotorius* zum Ganglion ciliare, ferner vor allem der aus dem visceralen Vagus kern entspringende Vagusanteil, und vom Sakralmark aus der *Nervus pelvicus*, welcher die Beckenorgane sowie die Blase und die Geschlechtsorgane innerviert. Diese parasympathischen Nerven stellen vielfach die Antagonisten der eigentlich sympathischen Nerven dar. So erzeugt z. B. eine Reizung des *Oculomotorius* auf dem Wege über das Ganglion ciliare eine Verengung der Pupille, während eine Reizung der von den obersten Cervikalganglien mit der Karotis zum Auge tretenden sympathischen Nervenfasern eine Erweiterung der Pupille veranlasst. Am Herzen erzeugt Vagusreizung einen hemmenden Einfluss, also Pulsverlangsamung und Verlängerung der Überleitungszeit von Vorhof auf Ventrikel, Sympathicusreizung wirkt dagegen erregend und beschleunigend auf das Herz ein. Die Bronchien werden vom Vagus mit verengernden Nerven versorgt, und es wird dadurch eine asthmaähnliche Aufblähung der Lunge bewirkt, Reizung des Vagus und Pelvicus verstärkt die Bewegungen der Verdauungsorgane, also die peristaltischen Kontraktionen des Magens und Darms, und kann selbst dauernde Spasmen erzeugen; Reizung des Sympathicus, und zwar der

Splanchnici, schwächt die Magen- und Darmbewegungen ab und hemmt sie. Die Blutgefäße des Magendarmkanals werden vom Sympathicus aus durch die Nervi splanchnici und das vor der Wirbelsäule gelegene Ganglion coeliacum und mesentericum superius und inferius im Sinne einer Konstriktion versorgt. Der Magendarmtraktus (ebenso wie auch das Herz und die Urogenitalorgane) besitzen ausserdem noch ihre eigenen Nervenzentren, nämlich den in seiner Wand angeordneten Auerbachschen und Meissnerschen Plexus, und diese dürften der Automatie dieser Organe vorstehen, sie werden aber in hemmendem oder förderndem Sinne von sympathischen und parasymphathischen Nerven und dadurch vom Zentralnervensystem aus beeinflusst.

Die Funktionen der Drüsen mit innerer Sekretion können entweder aus solchen Krankheitsfällen und Experimenten erschlossen werden, wo durch eine Operation oder eine Krankheit eine derartige Drüse entfernt worden war oder atrophiert ist. In solchen Fällen kann man die Ausfallssymptome beobachten. Oder es können diejenigen Symptome, welche bei Hypertrophie und abnormem Blutreichtum einer solchen Drüse sowie bei Einspritzungen des Drüsensaftes beobachtet werden, als Zeichen der übermässigen Funktion aufgefasst werden. Ob neben der Hypo- und Hyperfunktion dieser Drüsen auch noch eine Dysfunktion, also eine qualitative Veränderung der Drüsentätigkeit vorkommt, ist noch nicht sicher entschieden. In der folgenden Übersicht sind für jede Drüse die Symptome bei krankhaft vermehrter und verminderter Tätigkeit bzw. beim Ausfall der Drüse zusammengestellt, soweit dies bekannt ist. Doch ist zu bemerken, dass diese Drüsen sich wechselseitig vielfach beeinflussen, und dass dadurch die Einsicht in die Tätigkeit der Drüsen sehr erschwert wird.

Schilddrüse. A. Hyperfunktion (Hyperthyreose und Basedowsche Krankheit). Schilddrüse meist vergrössert, weich; starke Pulsation, fühlbares und hörbares Schwirren zeigt den vermehrten Blutgehalt der Schilddrüse an, doch kommen die Symptome der Hyperthyreose auch zustande, wenn eine vorher vergrösserte Schilddrüse (ein Kropf) durch die Einwirkung von Jod oder Röntgenstrahlen rasch zur Verkleinerung und Resorption gebracht wird: Pulsbeschleunigung, Herzklopfen mit Verstärkung des Herzstosses, häufig systolisches Geräusch an der Pulmonalis. Aus der einfachen Tachykardie kann sich mit der Zeit eine Unregelmässigkeit

der Schlagfolge mit Extrasystolen und Arrhythmia perpetua, eine Dilatation des Herzens und schwere Insuffizienz entwickeln (Kropfherz). Leichte Erhöhung der Körpertemperatur, subjektives Hitzegefühl bei reichlichen Schweißen weisen auf Erhöhung der Verbrennungsvorgänge hin. Dementsprechend findet sich die Kohlensäureausscheidung und die Sauerstoffabsorption um etwa 40% gegenüber der Norm gesteigert und die Patienten pflegen auch bei grossem Appetit und reichlicher Nahrungsaufnahme abzumagern. Alimentäre Glykosurie. Vermehrung der Lymphozyten im Blut auf 35 bis 60 % aller weissen Blutkörperchen. Ausfall der Haare, Atrophie der Mammae, Verminderung der sexuellen Funktionen. Nicht selten starke Diarrhöen infolge abnorm beschleunigter Darmperistaltik, Tremor der Hände, psychische Erregung und Unrast. Braune Pigmentierung in der Umgebung der Augen, die Augen selbst erscheinen glänzend und abnorm weit offen, das obere Augenlid weicht namentlich bei raschem Fixieren eines vorgehaltenen Gegenstandes nach oben, und folgt bei Blickrichtung nach abwärts nicht genügend, so dass oberhalb des oberen Hornhautrandes die weisse Sklera sichtbar wird (Gräfesches Symptom), Seltenheit des unwillkürlichen Lid-schlages (Stellwagsches Symptom), Insuffizienz der Konvergenzbewegungen beider Augen beim Fixieren eines nahen Gegenstandes (Möbius). In länger dauernden und voll entwickelten Fällen: Exophthalmus. Als Basedowsche Krankheit im engeren Sinne wird man nur solche Fälle bezeichnen dürfen, bei welchen neben den übrigen Symptomen der Hyperthyreose auch der Exophthalmus und die anderen Augensymptome vorhanden sind. Bei Frauen kombiniert sich die Hyperthyreose häufig mit Uterusmyombildung.

B. Hypofunktion: Myxödem bei Degeneration und Atrophie der Schilddrüse; Kachexia strumipriva nach deren totaler operativer Entfernung, Kretinismus bei kropfiger Entartung der Schilddrüse. Gedunsenes fahlgelbes Aussehen des Gesichtes und des übrigen Körpers. Lippen gewulstet. Haare trocken, Nägel rissig. Lidspalten eng, trockene Beschaffenheit der Haut, Fehlen der Schweißproduktion, Körpertemperatur erniedrigt, subjektives Kältegefühl. Allgemeine Kraftlosigkeit, Verminderung der psychischen Regsamkeit und der geistigen Interessen; Puls verlangsamt, Obstipation. Bei noch wachsenden jugendlichen Individuen stellt sich Hemmung des Knochenwachstums ein, die Individuen bleiben klein, ihre Glieder sind

plump, die Nasenwurzel tief eingesunken, die Zunge ist vergrößert, und die Entwicklung der geistigen Fähigkeiten leidet schwer bis zu völliger Idiotie. Die Oxydationsvorgänge des Stoffwechsels (CO_2 -Abgabe und O_2 -Aufnahme) sind vermindert um etwa 40%. Die Schilddrüse dürfte also eine regulierende Tätigkeit auf die Intensität der gesamten Oxydationsprozesse und unter anderm auch auf den Kohlehydratstoffwechsel ausüben.

Epithelkörperchen. A. Hyperfunktion unbekannt.

B. Hypofunktion. Wenn bei einem operativen Eingriff am Halse, z. B. einer Schilddrüsenexstirpation alle 4 Epithelkörperchen oder wenigstens der grösste Teil entfernt oder durch Unterbindung der Blutgefässe geschädigt worden sind, so stellt sich das Bild der Tetanie und Spasmophilie ein: Anfälle krampfhafter tonischer Kontraktionen in den Fingern, Armen und der Gesichtsmuskulatur, bisweilen auch an den Beinen, Übererregbarkeit der motorischen Nerven auf Beklopfen, für Druck und für den galvanischen Strom, Chvostekskesches und Trousseauisches Phänomen, siehe S. 282. Schmelzdefekte an den Zähnen, bisweilen Schichtstar, Störung des Kalkstoffwechsels. Die Insuffizienz der Epithelkörperchen macht sich bei Frauen hauptsächlich geltend zur Zeit der Gravidität und auch der Menses. Doch kann die Tetanie sowohl bei Kindern als bei Erwachsenen auch auftreten ohne eine anatomisch nachweisbare Schädigung der Epithelkörperchen, z. B. bei Gastrektasie.

Die **Thymusdrüse**, welche bei Kindern unter dem obersten Ende des Sternums bis zum Herzen als ziemlich umfangreiches, vorwiegend aus Lymphfollikeln, aber mit Einlagerung besonderer epithelartiger Zellen bestehendes Organ nachweisbar ist, pflegt mit dem Beginn der Geschlechtsreife zu atrophieren und einem Fettlappen mit spärlichen Drüsenresten Platz zu machen. Abnorm gross entwickelten Thymus (Thymushyperplasie) hat man nicht selten bei Kindern gefunden, welche aus sonst unerklärlichen Gründen eines plötzlichen Todes verstorben waren oder Infektionskrankheiten gegenüber eine auffallend geringe Resistenz gezeigt hatten. Mit der Thymushyperplasie ist sehr häufig der sogenannte Status lymphaticus verbunden, d. h. eine Hyperplasie aller lymphatischen Apparate, der Rachen- und Gaumenmandeln, der Follikel am Zungengrund, der Peyerschen Plaques und der Solitär-

follikel im Darm usw. Dieser Status thymico-lymphaticus stellt eine eigentümliche Konstitutionsanomalie dar, welche sich gewöhnlich im 2. Lebensjahrzehnt zurückzubilden pflegt. — Bei der Basedowschen Krankheit erweist sich der Thymus fast immer als hyperplastisch, bisweilen auch bei der Myasthenia gravis pseudoparalytica. Der Thymus dürfte in Beziehung stehen zum normalen Wachstum in der Jugend und namentlich zu demjenigen der Knochen. Bei frühzeitiger Atrophie der Thymus scheint das Wachstum still zu stehen, und es kann zu thymogenem Zwergwuchs mit Störungen und abnormer Brüchigkeit der Knochen kommen.

Die **Nebennieren**, welche beiderseits am oberen Pol der Nieren gelegen sind, erweisen sich entwicklungsgeschichtlich aus zwei verschiedenen Teilen zusammengesetzt, nämlich der mesodermalen Rinde und der ektodermalen Marksubstanz. Die Funktionen der mit vielen fetthaltigen Zellen erfüllten Rinde sind unbekannt, scheint aber mit der Entwicklung und Funktion der Geschlechtsorgane zusammenzuhängen. Bei pathologischen Prozessen der Rindensubstanz hat man bisweilen eine abnorm frühzeitige Entwicklung der Geschlechtsorgane und der sekundären Geschlechtsmerkmale (tiefe Stimme, Bart) beobachtet (pubertas praecox). Die Marksubstanz enthält reichliche sympathische Nerven und Ganglienzellen und außerdem Zellen, welche sich mit chromsauren Salzen gelbbraun färben. Diese „chromaffinen“ Zellen finden sich auch ausserhalb des Nebennierenmarks um die Ganglienhäufen des Sympathicus im Abdomen verstreut, und man spricht von einem chromaffinen System. Aus dem Nebennierenmark ist als wirksame Substanz das Adrenalin kristallinisch dargestellt. Einspritzung des Adrenalins erzeugt lokale und allgemeine Verengung der Blutgefäße und dadurch mächtige Blutdrucksteigerung. Nur die Koronararterien des Herzens werden im Gegensatz zu den übrigen Arterien erweitert. Durch Adrenalineinspritzung stellt sich Erhöhung des Blutzuckergehaltes und Glykosurie ein, indem das Leberglykogen rasch in Zucker umgewandelt wird. Ausserdem wirkt das Adrenalin kontraktionserregend auf den Uterus sowie kontraktionshemmend auf die Bronchialmuskulatur. Es können durch Einspritzungen von $\frac{1}{4}$ —1 ccm einer Adrenalinlösung von 1. 1000 aq die Bronchialmuskelkrämpfe bei Asthma beseitigt, die Bronchien somit erweitert und die abnorme Lungenblähung vermindert werden.

Hypofunktion. Bei doppelseitiger Degeneration der Nebennieren, z. B. infolge von Tuberkulose, wird das Bild der Addisonschen Krankheit beobachtet: Schwere Abmagerung und Kachexie, Muskelschwäche, totale Appetitlosigkeit, Versiegen der Magensaftsekretion, Erbrechen, Diarrhöen, niedriger Blutdruck, auffallend niedriger Blutzuckergehalt, abnorm grosse Toleranz für Traubenzucker, d. h. fehlende alimentäre Glykosurie bei überreicher Zuckerzufuhr. Braune Pigmentierung der Haut und der Schleimhäute, Tod an Erschöpfung.

Hyperfunktion des Nebennierenmarks ist nicht sicher bekannt und es ist zweifelhaft, ob dauernde abnorme Blutdrucksteigerung, wie sie z. B. bei manchen Nierenkrankheiten und Arteriosklerose beobachtet wird, damit in Zusammenhang steht.

Die **Geschlechtsdrüsen** oder **Keimdrüsen** (Hoden und Eierstöcke) enthalten beim geschlechtsreifen Lebewesen neben den Spermatozoen bzw. Graafschen Follikeln und ihren Vorstufen eine bindegewebige Zwischensubstanz; in ihr finden sich Blut- und Lymphgefäße, auch Nerven und ausserdem noch die Zwischenzellen, die das zur Ernährung der Keimzellen nötige Material in sich speichern. Treffen irgendwelche Schädigungen die Keimdrüsen, so bilden sich zunächst die Keimdrüsen zurück, während die Zwischenzellen noch erhalten bleiben. Vollkommene Atrophie der Keimzellen ist jedoch von völliger Rückbildung der Zwischenzellen begleitet und kommt in ihren Folgen der Kastration gleich. Werden beide Hoden oder Eierstöcke vor der Pubertät entfernt oder kommen sie überhaupt nicht zur normalen Entwicklung, so bleiben die äusseren und inneren Geschlechtsorgane, z. B. der Uterus und die Prostata, auf kindlicher Entwicklungsstufe stehen, ferner bilden sich auch die sekundären Geschlechtscharaktere nicht aus, nämlich die Behaarung der Schamgegend und der Achselhöhlen, beim Manne unterbleibt der Bartwuchs. Die Stimme wird nicht tiefer und es fehlt die starke Entwicklung der Nackenmuskulatur, die ja auch beim Stier und beim Hengst das männliche Geschlecht auszeichnet. Beim Weibe fehlt die Entwicklung der Mammae und das Becken bleibt schmal. Dagegen bildet sich bei beiden Geschlechtern eine stärkere Fettsammlung namentlich der Unterbauchregionen und der Hüften. Beim männlichen Geschlecht schwellen die Milchdrüsen (Mammae) an. Während normalerweise das Wachstum aufhört, wenn die Sexualdrüsen voll zur Entwicklung gekommen sind, so kommt

es bei mangelhafter Entwicklung der Hoden oder Eierstöcke nicht zum rechtzeitigen Stillstand des Wachstums der langen Röhrenknochen und infolgedessen zeigen die Arme und besonders die unteren Extremitäten im Verhältnis zum Rumpf eine ungewöhnliche Länge. Die männlichen Frühkastraten zeigen einen mehr weiblichen Typus mit breitem Becken, reichlichem Fettpolster und schwacher Muskulatur. Beim weiblichen Geschlecht zeigt sich bei unvollkommener Entwicklung der Geschlechtsorgane ein mehr männlicher Typus mit starken Muskeln und schmalen Hüften und Anflug von Bart. — Werden die Keimdrüsen bei einem schon geschlechtsreifen Lebewesen entfernt oder werden sie durch einen Krankheitsprozess, z. B. durch Tuberkulose zerstört, so bildet sich häufig ein Teil der sekundären Geschlechtsmerkmale, z. B. die charakteristische Behaarung und die Prostata wieder zurück. Der Geschlechtstrieb und die *Facultas coeundi* des Mannes kann jedoch bisweilen noch lange erhalten bleiben. Vielfach stellen sich aber bei beiden Geschlechtern psychische Veränderungen, namentlich Depressionszustände ein. Bei der Frau bleiben die *Menses* aus und die Gebärmutter bildet sich zurück. Männliche Kastraten bezeichnet man als Eunuchen, in Russland als Skopzen. Unterbleibt infolge von lokalen Erkrankungen oder als Teilerscheinung eines Konstitutionsfehlers die Entwicklung der Keimdrüsen, so bezeichnet man solche Wesen als Eunuchoide.

Die **Epiphyse** oder *Glandula pinealis*, welche an den vorderen Vierhügeln liegt, erfährt in der Zeit der Pubertät eine Rückbildung. Zerstörung der Epiphyse durch Tumoren in der Kindheit scheint zu abnorm frühzeitiger Entwicklung der Geschlechtsorgane, z. B. zu bedeutender Vergrößerung des Penis und der sekundären Sexualcharaktere: Bart, Behaarung der Geschlechtsgegend, tiefe Stimme, *Mammae* etc. zu führen (*Hypergenitalismus*).

Die **Hypophyse** setzt sich aus mehreren Teilen zusammen, einem vorderen drüsigen Anteil, welcher sich entwicklungs-geschichtlich aus einer Ausstülpung des Rachendaches gebildet hatte, einem hinteren nervösen Anteil, der durch das *Infundibulum* mit dem Höhlengrau des Hirnbodens in Verbindung steht, ausserdem wird noch eine *Portio intermedia*, sowie eine *Pars tuberalis*, welche dem Mittellappen ähnlich gebaut ist, unterschieden. Der Vorderlappen ist eine „Wachs-

tumsdrüse“, welche hauptsächlich in der Kindheit und überhaupt der Wachstumsperiode durch ihre Hormone das Wachstum, besonders des Skeletts aber auch der Weichteile fördert, beim Erwachsenen kommt ihr (abgesehen von der Gravidität) nur im Falle ihrer Überbetätigung (Hyperplasie) Bedeutung zu. — Der Zwischenlappen ist eine „Stoffwechselfdrüse“, deren Defekt zu abnormer Fettanhäufung, anscheinend auch zu Kohlehydratstoffwechselstörungen führen kann. Ausserdem steht der Vorder- und Mittellappen auch in Beziehung zur Entwicklung und Funktion der Geschlechtsdrüsen (Keimdrüsen). Der nervöse Hinterlappen, der mit dem Hohlraum des Tuber cinereum in Verbindung steht, vermittelt die Verbindung mit den im Boden des Zwischenhirns gelegenen lebenswichtigen nervösen Zentren. Subkutane Einspritzung des aus dem hinteren nervösen Drüsenlappen bereiteten Extrakts (Pituitrin, Pituglandol, Coluitrin) erzeugt Uteruskontraktionen und kann zur Verstärkung der Geburtswehen verwendet werden, ausserdem vermindert sich dadurch die Diurese, z. B. beim Diabetes insipidus. Während der Schwangerschaft nimmt die Hypophyse an Grösse zu.

Hypoplasie des vorderen Lappens führt, wenn sie in der Kindheit oder Jugend auftritt, zu einem Zurückbleiben des Wachstums und der Geschlechtsorgane (hypophysärer Zwergwuchs). Hypertrophie und vermehrte Funktion des vorderen Lappens hat bei jugendlichen Individuen ein exzessives Wachstum des Skeletts bei normaler Genitalentwicklung zur Folge (Riesenwuchs). Tritt dagegen die Hyperplasie des Vorderlappens beim ausgewachsenen Individuum ein, deren Epiphysenlinien und Längenwachstumsvermögen schon abgeschlossen sind, so führt dies zum Krankheitsbild der Akromegalie, nämlich zu periostalem Wachstum und zu einem unförmlichen Grösserwerden der gipfelnden Teile, vor allem der Hände und Füsse, der Nase, der Lippen, der Zunge und des Unterkiefers, oft auch Tiefenzunahme des Thorax. Die Krankheit ist häufig mit Diabetes melitus verbunden. Durch den Druck der geschwulstartig vergrösserten Hypophyse auf das Chiasma nervorum opticorum kommt es zu bitemporaler Hemianopsie, ausserdem tritt Kopfschmerz infolge des Hirndruckes auf.

Das Krankheitsbild der Dystrophia adiposo-genitalis ist wahrscheinlich durch Atrophie und Hypofunktion des Mittellappens, auch infolge destruirender Geschwülste bedingt. Diese Krankheit kommt bei jugendlichen Individuen

vor und äussert sich durch Fettsucht und durch Zurückbleiben der sexuellen Entwicklung oder durch Rückbildung der schon entwickelten Sexualcharaktere (Hypogenitalismus). Krankhafte Vergrößerungen der Hypophyse haben eine Erweiterung der Sella turcica zur Folge und diese kann durch Röntgenphotographie des Schädels nachgewiesen werden.

Über die krankhaften Zustände, welche nach Erkrankungen des hinteren, nervösen Anteils der Hypophyse zustande kommen, ist nichts Näheres bekannt. Wahrscheinlich stehen sie in Beziehung zur Polyurie und zum Diabetes insipidus.

Vom **Pankreas** ist bekannt, dass nach seiner operativen Entfernung oder nach krankhafter Zerstörung und Degeneration ein schwerer Diabetes melitus eintritt.

Einige Daten über die Entwicklung und Ernährung des Kindes.

Für das ausgetragene Kind gelten folgende Durchschnittswerte:

Alter	Körperlänge in	Körpergewicht in	Kopfumfang in	Frequenz von Puls Atmung	
	cm	g	cm	pro Minute	
1 Tag	49	3250	35	140	35—45
3 Tage		3030		140 bis	
8 "		3250			120 bis
2 Wochen		3390		130 bis	
4 "	53	3850			115 bis
3 Monate	56	4720		125 bis	
5 "	58	5470			110 bis
8 "	62	6650		112 bis	
10 "	66	7960			105 bis
12 "	68	8660	46	112 bis	
2 Jahre	70	9280	48		105 bis
4 "	80	11900	48	99 bis	
6 "	93	14500	50		94 bis
8 "	105	18500	52—55	90 bis	
10 "	116	22800			89 bis
12 "	126	27300		86 bis	
14 "	134	32100			
14 "	146	39100			

Das Körpergewicht nimmt somit in den ersten drei Lebenstagen um rund 200 g ab, weiterhin in den ersten 6 Monaten um 16—15, in den folgenden 6 um 10—15 g, vom 2. Lebensjahre an um 3—10 g pro Tag zu. Die Verdoppelung des Körpergewichtes erfolgt im 5., die Verdreifachung im 12. Lebensmonate.

Skelett. Die Schläfen- und die Hinterhauptsfontanelle schliesst sich bald nach der Geburt, die grosse oder Scheitelfontanelle erst im 12.—16. Lebensmonate. Die bis dahin im Fontanellenbereiche häutige Schädeldecke liegt bei Gesunden mässig gespannt, respiratorisch und pulsatorisch leicht bewegt im Niveau der knöchernen Schädeldecken. Einsinken deutet auf Wasserverlust oder Herzschwäche, Atrophie, Kollaps; Vorwölbung auf transsudative oder exsudative Vermehrung der Zerebrospinalflüssigkeit: Hydrozephalus, Meningitis.

Der Durchbruch der Milchzähne beginnt im 5.—8. Lebensmonate und ist mit dem 24.—30. Monate vollendet (20 Milchzähne). Über die Reihenfolge des Zahndurchbruches siehe S. 129. Der Zahnwechsel beginnt im 5.—7. Lebensjahre.

Die Knochenentwicklung erfolgt aus knorpeliger oder bindegewebiger Grundlage; letzteres trifft für die platten Schädeldecken, ersteres für die meisten übrigen Knochen zu. Die knorpelig angelegten langen Röhrenknochen erhalten vor oder (zumeist) nach der Geburt ein oder mehrere Verknöcherungszentren, sogenannte Knochenkerne. Der erst auftretende Knochenkern ist jener der distalen Femur-Epiphyse (9. Fötalmonat). Durch die Vergrößerung und Konfluenz solcher Knochenkerne wird die hyalin-knorpelige Grundsubstanz allmählich bis auf schmale Knorpelstreifen, die Epiphysenlinien, eingeschränkt. Das Längenwachstum des Knochens erfolgt dann durch Wucherung und knöcherne Umwandlung der Epiphysenlinien, das Dickenwachstum von seiten des Periostes.

Mit der vollständigen Verknöcherung der Epiphysenlinien hört das Wachstum der Knochen auf. Dies Ereignis erfolgt an den verschiedenen Knochen, ja an den verschiedenen Epiphysenlinien desselben Knochens zu sehr verschiedener Zeit, nämlich vom Beginn der Pubertät bis zum 25. Lebensjahre und darüber hinaus.

Infolge der Weichheit der Knochen im frühesten Kindesalter führen traumatische Anlässe meist nicht zu Luxationen oder echten Frakturen, sondern zu Einknickungen, Infraktionen und Epiphysenlösung. Eine sehr häufige und wichtige allgemeine Konstitutionsstörung des ersten Kindesalters, die Rachitis, geht mit mangelhafter Verkalkung der reichlich, ja überschüssig angelegten osteoiden Substanz einher, und führt zu epiphysären Auftreibungen, zu andauernder Biegsamkeit und Verbiegung der Knochen nach mechanischen Gesetzen.

Termine zur körperlichen und geistigen Entwicklung:

2. Monat: Beginn des Lallens und der Koordination der Bewegungen. 3. Monat: Aufmerksamkeit, Fixieren. 4.—6. Monat:

Greifen, Sitzen mit Unterstützung, Verständnis einzelner Worte, Erkennen von Personen. 10.—12. Monat: Freies Sitzen, Gehen mit Unterstützung, 13.—15. Monat: Stehen und Gehen frei, Wortschatz beträgt einige Worte, selbständige Willensäußerungen. 16.—18. Monat: Zweckdienliche Handlungen einfacher Art. 19.—24. Monat: Betretenwerden, Beginn der Satzbildung.

Ernährung. Die beste Nahrung für den Säugling, die einzige, die ein ungestörtes Gedeihen in der Mehrzahl der Fälle vermittelt, die einzig wahre „Kindermilch“ ist die Muttermilch. Die Mehrzahl der Frauen ist auch heute bei gutem Willen und unter verständiger Anleitung körperlich imstande, die Kinder selbst zu stillen. Eine Gegenanzeige gegen die natürliche Ernährung liegt nur in Ausnahmefällen vor (offene Lungentuberkulose, schwere ansteckende und gewisse andere schwere Krankheiten, Psychosen der Mutter). Fieberhafte Erkrankungen der Mutter von voraussichtlich kurzer Dauer, wiedereintretende Menstruation liefern keine Gegenanzeige. Eine syphilitische Mutter darf ihr eigenes Kind stillen; ein Kind mit angeborener Syphilis soll von seiner Mutter gestillt werden, auch wenn diese keine Zeichen der Krankheit darbietet oder dargeboten hat; die Mutter eines hereditär syphilitischen Kindes kann von ihrem eigenen Kind nicht angesteckt werden (Collessches Gesetz); dagegen ist es nicht erlaubt, ein hereditär syphilitisches Kind einer gesunden Amme anzulegen, da diese sehr leicht syphilitisch infiziert werden kann. Wo die verfügbare Mutter- (oder Ammen-) Milchmenge zur Ernährung des Kindes nicht allein ausreicht, empfiehlt sich die Einleitung einer gemischten (Zwie- milch-) Ernährung. Die Abstillung erfolge allmählich im 8. bis 10. Monate, womöglich nicht in der heißen Jahreszeit.

Die künstliche Ernährung muss als Surrogat Platz greifen, wenn Frauenmilch nicht verfügbar. Sie bietet für die Erhaltung von Leben und Gesundheit des Kindes unter sonst gleichen Umständen 5 mal schlechtere Chancen.

Zur künstlichen Ernährung bedient man sich möglichst rein gewonnener, frischer Milch von gesunden Kühen oder Ziegen. In unverdünntem Zustande wird solche Milch erfahrungsgemäss von jüngsten Säuglingen zumeist nicht schadlos vertragen; sie ist daher mit Wasser zu verdünnen. Hierdurch wird ihr Nährwert niedriger als jener der Frauenmilch; um dem Nahrungsbedarf des Kindes zu genügen, ohne das Tagesvolumen bedenklich zu vermehren, reichert man daher die

verdünnte Milch mit Heizstoffen an; dazu eignen sich im allgemeinen die Kohlehydrate besser als die Fette. Es empfiehlt sich, den Tageskonsum an Milch nicht über ein Zehntel des jeweiligen Körpergewichtes des Kindes zu steigern. Diese Menge würde etwa 70 Kalorien pro kg Kind entsprechen. Da der Bedarf des Säuglings im 1. Quartal aber reichlich 100 Kalorien pro kg Körpergewicht täglich beträgt, müssen pro kg Kind etwa 40 Kalorien (gleich etwa 10 g) Kohlehydrate beigefügt werden oder mit anderen Worten: Man nimmt soviel Deziliter Milch und soviel Dekagramm Kohlehydrate als das Kind kg wiegt; das Gemenge wird auf $\frac{3}{4}$ bis 1 Liter mit Wasser aufgefüllt und diese Gesamttagemenge in 5 bis 6 Portionen abgeteilt. Die Portionen werden dem Kinde in 3—4stündigen Tages- und einer 8stündigen Nachtpause angeboten, nicht aufgedrängt!

Als Kohlehydrate dienen in den ersten 4 Wochen hauptsächlich Zucker (Rohr-, Milch-, Malzuckergemenge) oder sogenannte Schleime (das sind etwa 4%ige Abkochungen von Gerste, Haferflocken, Reis oder dergl. in Wasser, durchgeseiht) vom 4. Monat ab auch Mehlabkochungen.

Die künstliche Säuglingsnahrung wird durch Abkochen (relativ) sterilisiert, und zwar am besten in trinkfertigen Einzelportionen und im Wasserbade (System Soxhlet). Strenge Sauberkeit bei der Zubereitung und Kühllhaltung der Nahrung im Sommer sind erforderlich. Doch soll die Milch nicht zu lange im Sieden gehalten werden (nicht über 5 oder höchstens 10 Minuten), da sie sonst allzusehr denaturiert wird und zu Ernährungsschäden, z. B. zu Rachitis und der Möller-Barlowschen Krankheit Veranlassung geben kann. Die letztere äussert sich durch skorbutartige Erscheinungen, besonders durch subperiostale Blutungen.

Vom 6. Lebensmonate an kann das gesunde Kind täglich einmal Breinahrung, Kinderzwieback oder Mehl mit Milch zu Brei gekocht, sowie Suppe (Fleischbrühe, in welche feiner Griess, Haferflocken, Reis, Tapioka, Sago hineingekocht wird) erhalten (bei ergiebig fliessender Brust vor dem 9. Monat nicht durchaus nötig). Spätestens vom 12. Monat ab, womöglich aber schon früher, reiche man kleine Mengen von feinen, weichen Gemüsebreien, Kompotten, Obstsaft, z. B. von Apfelsinen und Zitronensaft. Nach Ablauf des 1. Jahres versuche man Ei und Fleischbrei. Nach anderthalb Jahren sei die Kost eine gemischte. Man achte darauf, dass die Kinder nicht zu hastig essen.

Die Mischungsverhältnisse, Nahrungsvolumina und Einzeldosen sind aus folgender Tabelle zu entnehmen:

Ernährung des gesunden ausgetragenen				
Alter	Zahl der Mahlzeiten in 24 ^h	Flaschenkindes		Brustkindes
		Nahrungsqualität	Gesamtvolumen der Nahrung in 24 ^h	
1. Lebensmonat	6-7 (tags alle 3 ¹ / ₂ ^h , nachts 1-2mal)	1/2 Kuhmilch, d. i. 1 Teil Kuhmilch + 2 Teile 8% Zuckerlösung	300-600	d. i. ein Fünftel des Körpergewichtes
2. und 3. Monat	5-6 (tags alle 3 ¹ / ₂ ^h , nachts 1mal)	1/2 Kuhmilch, d. i. 1 Teil Kuhmilch + 1 Teil 10% Zuckerlösung	600-900	d. i. ein Sechstel des Körpergewichtes
4. bis 6. Monat	5 (tags alle 3 ¹ / ₂ ^h)	2/3 Kuhmilch d. i. 2 Teile Kuhmilch + 1 Teil 12% Zuckerlösung	900-1000	d. i. ein Siebtel des Körpergewichtes
Vom 7. Monat ab		Vollmilch mit Zuckerzusatz	1000	d. i. ein Achtel des Körpergewichtes

Die Ernährungsstörungen im Säuglingsalter kann man in mehr chronisch verlaufende Nährschäden und in zumeist akut verlaufende Verdauungsstörungen scheiden; erstere sind vorwiegend alimentären Ursprungs und erscheinen unter dem Bilde einer „Stoffwechselkrankheit“; letztere sind infektiösen, toxischen oder kombinierten Ursprungs; sie gehen mit Magen- und Darmsymptomen einher.

Die leichtere Form des Nährschadens ist im wesentlichen durch die Aufnahme artfremder Milch als solcher bedingt, kommt daher nur bei Flaschenkindern vor und wird als Kuhmilchnährschaden oder besser Hetero-Dystrophie bezeichnet. Die Zeichen sind insbesondere: Unruhe, Misslaune, geminderte Esslust, Schläffheit, Auftreibung des Unterleibes, Blässe, Verstopfung, Körpergewichtsstillstand oder langsame Abnahme, Ausscheidung lehmiger, trockener alkalischer und fauligriechender Stühle. Die Behandlung besteht in zeitweisem Aussetzen der Milchnahrung, Reduktion der Milchmenge, Verlängerung der Nahrungspausen, Verwendung von Kindermehlabkochungen, auch von Milchmalzsuppe nach Liebig oder nach Keller, oder entsprechend zubereiteter Buttermilch. Als Kindermehle bezeichnet man sehr fein gemahlenes Weizenmehl, das durch Erhitzen oder andere Prozeduren eine

Aufschliessung, d. h. eine partielle Umwandlung in Dextrin erfahren hat. Wo diese Behandlung nicht zum Ziele führt, erreicht man Besserung fast bei allen Säuglingen durch kurative Verabreichung von Ammenmilch.

Vorwiegende oder ausschliessliche Fütterung von jüngsten Säuglingen mit Mehlen erzeugt sogenannten Mehl-nährschaden: Dicker Bauch, gedunsenes, blasses Aussehen.

Die leichte Form der akuten Verdauungsstörung, die Dyspepsie, äussert sich besonders in weicheren, häufigeren, sauren, oft grünlichen und schleimhaltigen Stühlen mit weissen Flocken, in Aufstossen, Erbrechen, leichten Temperatursteigerungen, Gewichtsabnahme; sie verbindet sich leicht mit Soor in der Mundhöhle und Intertrigo (Wundsein) in der Ano-Genitalgegend. Dyspepsie kommt in leichter und keine eingreifende Abhilfe fordernder Form auch bei Brustkindern vor. Bei künstlich Genährten begegnet man ihr mit gärungsdämpfenden Nährmitteln, Mehlen und Kaseinpräparaten, wie Plasmon und Nutrose; Milchzucker wird durch Malzzuckergemenge ersetzt, beispielsweise durch Soxhletschen Nährzucker; auch Eiweissmilch bewährt sich.

Die schwere Form des Nährschadens ist die Atrophie, bei der die Säuglinge ein greisenhaftes Aussehen annehmen. Dem sehr gefährlichen Übel ist am ehesten durch Übergang zu Frauenmilchernährung abzuhelfen; aber auch hier ist mit einer längeren Periode latenter Reparation zu rechnen. Das Vorgehen mit künstlichen Nährmitteln (siehe hierüber die Lehrbücher der Kinderheilkunde) führen nur in einem kleineren Teil der Fälle zum Erfolg.

Die schwere Form der akuten Verdauungsstörung, der Brechdurchfall, vormals auch Cholera infantum, neuerdings Intoxikation genannt, entsteht unter dem Einfluss von Hitze, von zersetzter Nahrung oder von enteralen und parenteralen Infektionen fast ausschliesslich bei Flaschenkindern. Ihre Zeichen sind Fieber, Erbrechen, Diarrhöen (auch Eiter, Blut und andere Entzündungsprodukte enthaltende Stühle), Körpergewichtssturz, Krämpfe, Bewusstlosigkeit, toxische Atmung, Meliturie, Nierenreizung etc. Behandlung: Aussetzen jeglicher Nahrung durch mindestens 24 Stunden reichliches Angebot von salzhaltigem, mit Süsstoff hergestelltem Tee, allenfalls Wasserzufuhr durch Klysmen in den Darm oder unter die Haut, Analeptika, Kühlhaltung. Nach Verschwinden

der toxischen Zeichen vorsichtiger Übergang zur Wiederernährung, tunlichst mit Frauenmilch, andernfalls mit Schleimen, Mehlen, Eiweissmilch oder Buttermilch unter sorgfältiger Kontrolle von Stuhl und Allgemeinbefinden.

Pflege. Im ersten Lebensjahre bade man das Kind täglich in reinem Wasser von etwa 27° C. Nach jeder Harnentleerung wird das Kind alsbald trocken gelegt, nach jeder Stuhlentleerung vorsichtig gewaschen und getrocknet. Die Kleidung des Kindes muss freie Beweglichkeit aller Glieder zulassen. Eine Reinigung des Mundes vor und nach den Mahlzeiten durch Auswischen unterlasse man. Man vermeide, das Kind an den sog. Fopper oder Lutscher zu gewöhnen. Die Kinderstube sei luftig, sonnig; es herrsche in der unmittelbaren Umgebung des Kindes Reinlichkeit im Sinne der chirurgischen Asepsis. Vorsicht vor tuberkulösen Personen in der Umgebung (Dienstboten)!

Die Grundbegriffe der Hautkrankheiten.

Man unterscheidet bei den Hauteffloreszenzen folgende Grundformen:

1. Macula (Fleck).
2. Papula (Knötchen).
3. Tumor (Knoten, Geschwulst).
4. Urtica (Quaddel).
5. Vesicula (Bläschen).
6. Bulla (Blase).
7. Pustula (Eiterblase oder Eiterbläschen).

1. **Macula**, der Fleck, zeichnet sich durch eine zirkumskripte Farbenveränderung der Haut aus, bietet aber keine Erhebung über deren Oberfläche dar. Maculae können von roter Farbe und durch Hauthyperämie bedingt sein, und zwar bezeichnet man den Ausschlag als Roseola, wenn die Flecken klein und zerstreut sind (Typhus, Syphilis, Fleckfieber), als Erythem, wenn sie grösser oder diffus sind (Scarlatina, Arzneierytheme, Erythema multiforme, Erythema fugax an Brust und Rücken). Ausgedehnte Blutergüsse in die Haut bezeichnet man als Ekchymosen, kleinste Blutergüsse als Petechien, wenn streifenförmig als Vibices. Die durch Blutergüsse

erzeugten Flecken zeigen eine braunrote Farbe und unterscheiden sich von den durch lokale Hyperämie erzeugten dadurch, dass sie bei Druck mit dem Finger oder einer Glasplatte nicht verblässen oder verschwinden.

Als Purpura rheumatica bezeichnet man einen aus kleinen, meist stecknadelkopfgrossen Hauthämorrhagien zusammengesetzten Ausschlag, der meist an den unteren Extremitäten allein oder am deutlichsten ausgeprägt ist; sein Auftreten wird häufig von Gliederschmerzen und Gelenkschwellungen begleitet. Von Purpura haemorrhagica oder Werlhofscher Krankheit spricht man, wenn Blutflecken nicht nur über die Haut des ganzen Körpers verbreitet sind, sondern sich auch auf den Schleimhäuten (Nase, Mund, Konjunktiva und Darm) finden.

Erythema infectiosum ist eine ohne Komplikationen verlaufende ansteckende Erkrankung des kindlichen Alters. Plötzlich eintretende, meist schmetterlingsförmige Rötung der Wangen mit einzelnen Ringen oder Flecken am Rande. Am folgenden Tage Ausbruch des Erythems über die Oberextremitäten, anfangs scheibenförmig, dann rasch konfluierend, am Rumpfe annulares Exanthem, am 3.—4. Krankheitstage auf die Beine übergreifend. Am 6.—8. Tage Verschwinden des Exanthems. Relative Eosinophilie (7—9 %) und Lymphozytose (35—37 %).

Durch abnorme Pigmentanhäufungen entstehen braune Flecken (Nävus, das Muttermal; Lentigo, der Linsenfleck; Ephelides = Sommersprossen). Bei Pigmentmangel sieht man abnorme weisse Flecken (Leukopathie, Vitiligo). Bei Syphilis tritt besonders am Nacken und Hals eine fleckige Pigmentatrophie ein (Leucoderma syphiliticum). Bei Anwesenheit von Filzläusen beobachtet man häufig über Brust und Bauch verbreitet linsengrosse blaue Flecken (Maculae coeruleae, Taches bleuâtres).

2. **Papula**, das Knötchen, stellt eine zirkumskripte Erhebung über das übrige Hautniveau dar, die entweder durch eine entzündliche oder eine nicht entzündliche Zellanhäufung bedingt ist. Im ersten Falle ist die Papel rot, im letzteren kann die Rotfärbung fehlen oder, bei Hyperämie, vorhanden sein.

Als Lichen bezeichnet man kleine, bis hanfkorngrosse Knötchen, die keine weitere Umwandlung (zu Bläschen und Pusteln) erfahren; man unterscheidet vielfach noch: Lichen pilaris (Keratosis pilaris), kleine derbe, reizlose Knotchen, die an „Ganseshaut“ erinnern und durch Anhäufung von verhornten Epidermiszellen an den Mündungen der Haarfollikel erzeugt sind; sie sitzen vorzugsweise an den Streckseiten der Arme und der Schenkel. — Lichen scrophulosorum (Tuberkulosis lichenoides): kleinste, gelblichbraune Knotchen, welche meist zu Gruppen oder Kreisen angeordnet am Rumpf skrofulöser bzw. tuberkulöser Individuen vorkommen. — Als Lichen im eigentlichen Sinne kann nur der Lichen ruber gelten, von dem es zwei Hauptformen gibt. Lichen ruber planus: rosarote, derbe, flache, polygonale, oft stark

juckende Knötchen von wachsartigem Glanze, welche besonders an den Beugeseiten der Extremitäten auftreten, in Gruppen oder zu Reihen angeordnet sind, und, wo sie dichter stehen, der Haut ein chagrinlederartiges, gefeldertes Aussehen verleihen (Lichenifikation). Auch Mund- und Zungenschleimhaut sind oft verändert. An den Genitalien kann Lichen leicht zu Verwechslungen mit syphilitischen Manifestationen führen. Der (sehr seltene) Lichen ruber acuminatus unterscheidet sich von dem vorigen dadurch, dass die Knötchen spitz sind und auf der Spitze feste Schuppen tragen. Die befallenen Hautpartien sind unnachgiebig, starr, zeigen an den Beugestellen schmerzhafte Einrisse. Der Lichen ruber ist eine chronisch verlaufende Krankheit.

3. Tumor, die Geschwulst, der Knoten, Phyma, der Knollen.

Hierher gehört ausser den eigentlichen Neubildungen (Karzinom, Sarkom), der Lepra tuberosa, den Frostbeulen oder Pernionen, der Pfundnase oder Rhinophyma, noch das Erythema nodosum, das besonders an den Armen und Unterschenkeln auftritt und schmerzhafte blaurote Knoten von der Grösse einer halben Walnuss darbietet; es heilt nach 1—2 Wochen, indem es alle Farbenveränderungen durchmacht, welche ein sich resorbierender Bluterguss, etwa nach einer Kontusion, aufweist.

4. Als **Urtica** oder Quaddel bezeichnet man zirkumskripte flachbeetartige, rote oder blasse Erhebungen der Haut, die rasch entstehen und wieder verschwinden; sie sind im Gegensatz zur Papel im wesentlichen nicht durch Zellanhäufung erzeugt, sondern durch eine lokale Exsudation von Flüssigkeit in die Kutisschicht der Haut. Ausser den Quaddeln mittlerer Grösse, welche sich bei der Nesselsucht oder Urtikaria zeigen und zu heftigem Jucken oder Brennen Veranlassung geben, kommen auch diffuse seröse Durchtränkungen grösserer Hautflächen auf Grund nervöser und vasomotorischer Störungen vor, nämlich das akute zirkumskripte Hautödem (Quincke). Ferner stehen auch die kleinen, zerstreuten, derben, stark juckenden Knötchen, welche sich mit urtikarieller Basis beim Strophulus infantum, und ohne sie, also als wirkliche Papeln, zuweilen in grösster Ausbreitung und Heftigkeit bei der Prurigo oder Juckflechte finden, zu den Urtikariaeffloreszenzen in naher Verwandtschaft. Bei der Prurigo Hebrae, einer seltenen, im Kindesalter beginnenden, oft unheilbaren Krankheit, sind die am meisten befallenen Hautflächen, nämlich die Streckseiten der Extremitäten, besonders der Ober- und Unterschenkel oft derb infiltriert, wie ein Reibisen anzufühlen, die zugehörigen Lymphdrüsen zu dicken Paketen angeschwollen.

5. **Vesicula** oder das Bläschen: Dabei wird durch eine seröse Exsudation die oberste Epidermisschicht von den tie-

feren Zell-Lagen abgehoben und emporgewölbt. Der anfangs wasserklare, später meist etwas trübe Inhalt schimmert durch die Decke des meist stecknadelkopf- bis hanfkorngrossen Bläschens hindurch. Sie kommen bei allen Hautentzündungen (Dermatitis) vor, besonders auch beim Ekzem, das von manchen Autoren als Synonym für Dermatitis gebraucht, von anderen aber auf die chronisch-rezidivierenden Hautentzündungen mit anscheinend endogener, „konstitutioneller“ Ursache beschränkt wird.

Dermatitis und Ekzem stellen oberflächliche Hautentzündungen dar, die man mit dem Katarrh der Schleimhäute verglichen hat, und welche aus den verschiedensten äusseren und inneren Ursachen entstehen können. Bei weniger intensiven akuten und den meisten chronischen Formen kommt es nicht zur Bläschenbildung und nach dem Platzen derselben zum Nassen und zur Krustenbildung, sondern nur zur Eruption kleinster Papeln und zur Schuppenbildung. Die Haut ist entzündlich gerötet und oft verdickt, in akuten Fällen oft odematos, besonders an Gesicht, Handrücken und Genitalien.

Als *Miliaria crystallina* bezeichnet man kleine, stecknadelkopfgrosse, helle Bläschen, die wie Tautröpfchen der Haut des Rumpfes in grosser Zahl aufsitzen. Sie sind durch Retention des Schweißes bedingt und erscheinen hauptsächlich bei fieberhaften Krankheiten nach profusen Schweißausbrüchen; sie sind ohne Bedeutung.

Bläschen, welche gruppenförmig auf gemeinsamem geröteten Grunde angeordnet sind, werden als Herpes bezeichnet (Herpes labialis und facialis bei fieberhaften Krankheiten, z. B. Pneumonie und Meningitis). Als Herpes Zoster oder Gürtelrose bezeichnet man Bläscheneruptionen, deren Ausbreitungsbezirk einem sensiblen Rückenmarksegment oder einem Ast des Trigemini entspricht. Er ist grösstenteils bedingt durch eine entzündliche Reizung eines Intervertebralganglions oder des Ganglion Gasseri. — Als Herpes proenitalis bezeichnet man einen Bläschenausschlag an den äusseren Genitalien, besonders am inneren Blatt der Vorhaut; er hat nichts mit sexueller Ansteckung zu tun, heilt rasch ab, rezidiert aber häufig.

6. Grössere Blasen = **Bullae** oder Pemphigusblasen, die Linsen- bis Bohnengrösse und darüber darbieten können, kommen vor bei intensiver Dermatitis, z. B. bei Erysipel, sowie nach Verbrennungen und Erfrierungen, bei diabetischer Gangrän, ausserdem bei manchen Nervenkrankheiten, wie bei Syringomyelie, bei lepröser und traumatischer Erkrankung der peripherischen Nerven; schliesslich auch beim eigentlichen Pemphigus.

Pemphigus neonatorum („Pemphigoid der Neugeborenen“) kommt bei neugeborenen Kindern als eine ansteckende und relativ harm-

lose, durch Strepto- bzw. Staphylokokken bedingte Infektionskrankheit vor. Der Pemphigus chronicus der Erwachsenen ist ein schweres, langwieriges, oft zum Tode führendes Leiden, bei welchem die Blasen in immer rezidivierenden Schüben auf der ganzen Hautoberfläche und auch auf den Schleimhäuten von Mund, Rachen, Nase und Augen aufschliessen. Bisweilen kommt es weniger zur Bildung von Blasen, als zu einer fortschreitenden Abstossung der Epidermis in grossen Lamellen (Pemphigus foliaceus). Die Dermatitis herpetiformis Duhring ist ein gutartig verlaufender, aber oft rezidivierender, mit Jucken einhergehender Pemphigus, bei dem die Blasen meist klein bleiben und in herpesähnlichen Gruppen stehen; gewöhnlich sind daneben noch andersartige Effloreszenzen (Erytheme, Papeln, Quaddeln) vorhanden.

7. Pustula nennt man ein Bläschen, das mit Eiter (pus) gefüllt und von einem entzündlichen roten Hof umgeben ist. Hierher gehört neben der Variola und manchen selteneren syphilitischen Exanthenen auch die Akne; diese beruht auf einer Entzündung und Vereiterung der Haarfollikel, die sich meist infolge von Sekretstauungen der Talgdrüsen entwickelt. Prädilektionsstellen: Gesicht, Brust und Rücken. Auch durch innerlichen Gebrauch von Jod und Brom kann Akne hervorgerufen werden. Während sich bei der Aknepustel eine folliculäre Zellinfiltration bildet, in deren Zentrum die Eiterung erst verhältnismässig spät sichtbar wird, tritt bei der gewöhnlichen Follikulitis (Haarbalgentzündung) eine oberflächliche Pustulation sehr frühzeitig auf, und erst sekundär kann sich als Folge der Eiterung eine starke entzündliche Infiltration mit Ödem der Umgebung entwickeln. Die Follikulitis, die der Regel nach durch Staphylokokken bedingt ist, gehört zusammen mit der nichtfolliculären, häufiger durch Streptokokken hervorgerufenen Impetigo contagiosa und mit dem dieser nahestehenden Pemphigoid der Neugeborenen in die grosse Gruppe der Pyodermien. Greift bei einer Haarbalgentzündung der Prozess in die Tiefe und führt er zu einer Nekrose des Follikels, so spricht man von einem Furunkel. Der Furunkel führt zur Demarkation eines Bindegewebssequesters.

Als sekundäre Hautveränderungen bezeichnet man:

1. Squama (Schuppe).
2. Crusta (Kruste oder Borke).
3. Erosion, Defekt nur der Epidermis (blutet nicht).
4. Excoriatio, der Defekt reicht bis in die Kutis (blutet).
5. Ulcus (Geschwür).
6. Cicatrix (Narbe).

1. Die **Schuppe** oder Squama kommt durch die Anhäufung und Abblätterung abgestorbener, vertrockneter oder verhornter Epidermis zustande. Je nachdem feinere oder gröbere Epidermislamellen der Haut aufliegen und abgestossen werden, unterscheidet man eine kleinförmige oder blätterige Abschuppung (Desquamatio furfuracea oder lamellacea). — Auf den Schleimhäuten, z. B. der des Mundes, findet keine Verhornung der Epithelzellen statt, das gequollene Epithel bleibt liegen und bildet weissliche feuchte Plaques (z. B. die Plaques muqueuses bei der sekundären Syphilis). Doch kann in pathologischen Fällen auch eine richtige Verhornung eintreten (Leukoplakie).

Zu den schuppenden oder squamösen Exanthenen gehört ausser manchen Formen von Ekzem, sowie der auf Seborrhöe beruhenden und oft zur Kahlheit führenden Schuppenbildung der Kopfhaut (Eczema seborrhoicum) auch die Ichthyosis, eine angeborene Verhornungsanomalie, bei der die Hornschicht besonders fest zusammenhält und spröde ist. Ferner die Pityriasis versicolor; bei dieser finden sich besonders an Brust und Rücken gelbbraunliche, hobelspanartig schuppende, nicht juckende Flecken, in deren Epidermislamellen das Microsporon furfur (siehe S. 224) nachzuweisen ist. Die Psoriasis (Schuppenflechte), die ein gutartiges, aber chronisch rezidivierendes Leiden ist, äussert sich durch das Aufschliessen braunroter Flecken, die eine dicke Schicht glänzender Schuppen bilden und mit Mortelspritzern verglichen worden sind. Durch peripherisches Wachstum und Konfluenz dieser Effloreszenzen können ringförmige Figuren oder auch grossere mit asbestartigen Schuppen bedeckte, scharf begrenzte Flächen entstehen, welche mit Vorliebe an den Ellbogen und Knien, aber auch an Brust und Rücken sowie auf der Kopfhaut sitzen, die Vola manus und Planta pedis nur verhältnismässig selten befallen.

2. **Krusten** oder **Borken** (Crustae) entstehen durch Eintrocknung von flüssigem Exsudat auf der Haut; sie erscheinen als honiggelbe, durchscheinende spröde Massen, wenn sie aus seröser Flüssigkeit entstanden sind, dunkler, undurchsichtig gelb oder bräunlich, wenn sie durch Eintrocknung von Eiter oder Blut zustande gekommen sind. Diese Borken sind rundlich und zirkumskript, wenn sie aus einzelnen Bläschen hervorgegangen sind, breit und unregelmässig geformt, wenn sie von diffusen Flüssigkeitsergüssen auf die Hautoberfläche ausgehen (z. B. dem nässenden Ekzem des Kopfes). Sekundärinfektionen mit Staphylo- und Streptokokken können bei allen möglichen Dermatosen zu Borkenbildung führen; man bezeichnet solche Ausschläge dann als „impetiginisiert“.

Die Impetigo contagiosa stellt eine meist durch Streptokokken, seltener durch Staphylokokken bedingte Infektionskrankheit dar, welche

vorzugsweise das Kindesalter befällt und contagios ist. An Gesicht, Armen und Beinen, auch an Rumpf und Nates bilden sich linsengrosse Blasen, die bald platzen und deren Inhalt zu dicken, honiggelben Krusten eintrocknet. Unter geeigneter Behandlung nach 8—14 Tagen Heilung.

3. Als **Erosion** oder Exkoration bezeichnet man Substanzverluste der Haut, welche entweder nur die Oberhaut betreffen oder auf den Papillarkörper reichen; sie können durch Bersten von Bläschen oder Pusteln oder durch Traumen zustande kommen. Rhagaden oder Schrunden nennt man Einrisse in der Haut, welche den normal vorhandenen Furchen entsprechen und meist durch Dehnung und Zerrung spröde gewordener Haut bedingt sind (an den Mundwinkeln, der Anheftungsstelle der Nase an die Oberlippe, an den Falten der Hand, besonders bei chronischem Ekzem, radiär um den Mund herum bei kongenitaler Lues).

4. **Ulcera** oder Hautgeschwüre nennt man tiefergehende, nekrotisierende und eiternde Substanzverluste, bei denen nicht nur die Epidermislagen, sondern auch der Papillarkörper mit zerstört wird. Bei solchen ist eine *Restitutio ad integrum*, wie sie bei Läsion der Epidermis allein auftritt, nicht möglich und es findet die Heilung mit Narbenbildung statt. Hautgeschwüre treten auf bei Lues und Tuberkulose, im Zentrum von Karzinomen, nach tiefergreifenden Verbrennungen, z. B. mit Röntgenstrahlen (ausserordentlich schwer zu heilen), an den Unterschenkeln bei Varizen, bei Variola, an den Genitalien beim *Ulcus molle* und bei einem Teil der syphilitischen Primäraffekte.

5. Die **Hautnarbe** (*cicatrix*) ist zwar auch von Epithel überdeckt, aber die eigentliche Struktur der Oberhaut mit ihren Epithelleisten fehlt, und Haare, Schweiss- und Talgdrüsen sind grösstenteils durch neugebildetes derbes Bindegewebe ersetzt. Die Narbe zeigt deshalb nicht die Fältelung der normalen Haut, sie ist glatt oder wulstig, meist haar- und pigmentlos, aber von Epidermis überkleidet.

Zur Narbenbildung führen ausser den Hautgeschwüren verschiedenartigster Herkunft auch der *Lupus*, und zwar sowohl der tuberkulöse *Lupus vulgaris* als auch der *Lupus erythematodes*, dessen Beziehungen zur Tuberkulose noch nicht sichergestellt sind. Bei letzterem bildet sich meist an der Nase ein erythematöser Fleck, der in seinem Zentrum mit festhaftenden, die Follikelmündungen ausfüllenden Schuppen bedeckt ist und der sich allmählich in „Schmetterlingsform“ über die Wangen und das übrige Gesicht verbreitet. Während der Prozess in der Peripherie in Gestalt eines erythematösen Saumes weiterwächst, heilt das Zentrum mit Bildung einer dünnen, glatten, von erweiterten Gefässen durch-

zogenen Narbe ab. Die Knorpel der Nase und der Ohren können dabei durch Narbenzug atrophieren, Lippen und Augenlider verkürzt werden.

Bei der Sklerodermie stellen sich, ohne dass geschwürige Prozesse vorangegangen waren, zirkumskripte oder diffuse narbenähnliche Veränderungen und Verkürzungen der Haut ein, die dann manchmal fest mit der Unterlage verwachst; die Haut ist porzellanartig weiss oder gelb, und namentlich an Hals und oberer Brustgegend wie auf „Glanz gebügelt“. Ekzeme, Psoriasis und andere oberflächliche Hauterkrankungen führen, wenn nicht Komplikationen hinzutreten, niemals zur Narbenbildung, wohl aber oft die Akne.

Ferner ist an den Effloreszenzen noch zu beachten:

Die Konsistenz: Das Lupusknötchen ist weich und morsch, der Sondenknopf bricht bei geringem Drucke ein; die syphilitischen Papeln sind derb, infiltriert, meist druckschmerzhaft; derb fühlen sich auch die Knötchen des Lichen ruber, der Prurigo, die Bläschen der Varizellen und besonders der Variola an, knorpelhart ist der Rand des typischen syphilitischen Primäraffektes, am härtesten ist das Karzinom.

Die Farbe: Die Erytheme sowie das akute Ekzem sind meist hellrot; Teleangiektasien (dauernde Erweiterung kleiner Hautgefässe) sind weinrot, der Lichen ruber blassrot mit bläulich-opakem Schimmer, die syphilitischen Effloreszenzen zeigen eine mehr bräunlich- oder schinkenrote Farbe, die Knötchen des Lupus vulgaris erscheinen gelbbraun, wie Tropfen dunkelgelben Waxes in der Haut. — Schwefelgelb sind die schüsselartigen kleinen Borken des bei uns sehr seltenen Favus, die einen Fadenpilz, das Achorion Schoenleinii, in grosser Zahl beherbergen (s. S. 224). Der Favus tritt hauptsächlich auf dem behaarten Kopfe auf, seltener an anderen Körperstellen; er führt zur Bildung haarloser Narben.

Die Verbreitung, Lokalisation und Anordnung: Manche Exantheme sind diffus über den ganzen Körper verbreitet (Scharlach, universelles Ekzem, disseminierte Psoriasis etc.), andere sind auf kleinere Hautstrecken beschränkt; sie zeigen häufig gewisse „Prädilektionsstellen“, über welche oben schon das Wichtigste gesagt ist. Manche Effloreszenzen bilden, indem sie peripherisch weiter wachsen und im Zentrum abheilen, „Ringformen“ und durch Konfluenz mehrerer solcher, bogenförmige Figuren, Gyri, von der Form einer 8 oder 3.

Dieses Verhalten findet sich hauptsächlich bei den durch Parasiten erzeugten Hautkrankheiten, z. B. der Trichophytia superficialis (Herpes tonsurans), welche Kreise mit flachen oder erhabenem, schuppendem, seltener Bläschen tragendem Rande macht, und durch einen Faden-

pilz, das *Trichophyton tonsurans* (S. 224) erzeugt wird. Wuchert der Pilz im Bereich des Bartes oder der behaarten Kopfhaut in die Tiefe, so tritt diese Kreisform im allgemeinen weniger hervor, sondern es bilden sich derbe Infiltrate, an deren Stelle die Haare abbrechen und ausfallen (*Trichophytia profunda*). Auch bei manchen Hautkrankheiten, deren parasitäre Natur nicht sichergestellt oder gar ausgeschlossen werden kann, kommen solche Kreisformen vor: bei Psoriasis, manchen Ekzemformen, Urtikaria; schliesslich auch bei dem *Erythema exsudativum multiforme*: bei diesem treten meist symmetrisch an den Streckseiten der Hände und Vorderarme, seltener im Gesicht, an Füssen und Rumpf rote Flecke auf, die sich in wenigen Tagen zu leicht erhabenen Kreisen mit deprimiertem bläurotem oder vesikulosem Zentrum vergrössern können. Die Krankheit, welche vorzugsweise im Frühjahr und Herbst und meist bei jungen Leuten auftritt, erzeugt ein gewisses Hitzegefühl, seltener auch geringes Jucken und heilt nach Tagen oder Wochen wieder ab.

Bei verbreiteten Exanthenen ist es wichtig, zu unterscheiden, ob die Effloreszenzen überall dieselbe Grundform darbieten oder ob Polymorphie besteht; die letztere ist ein wichtiges Kennzeichen der syphilitischen Exantheme, bei welchen oft gleichzeitig reine *Maculae*, urtikarielle *Maculae*, kleine und grössere Papeln, Vesikeln und Pusteln, sowie Geschwüre vorhanden sein können. Auch bei der oben erwähnten *Purpura rheumatica* kommen neben den Petechien oft erythematose, urtikarielle und papulöse Effloreszenzen vor.

Das wichtigste subjektive Symptom von seiten der Haut ist das Jucken. Man kann zwei Arten des Juckens unterscheiden: ein Jucken, das nur zum Reiben (z. B. bei *Urticaria*), und eins, das zu energischem Kratzen reizt (z. B. bei *Strophulus*, *Prurigo*, *Pediculi vestimentorum*). Juckende Exantheme der letzteren Art zeigen blutige Exkorationen, die von dem Kratzen mit den Fingernägeln herrühren (Kratzeffekte). Heftiger Juckreiz (*Pruritus*) kann auch bestehen, ohne dass eine eigentliche Hautkrankheit vorhanden wäre, so bei Ikterus, Nephritis, Diabetes, bei alten Leuten (*Pruritis senilis*), bei Varizen der Unterschenkel, bei Hämorrhoiden, Oxyuren usw. Während manche Hautausschläge, z. B. die syphilitischen, sich durch Mangel an Juckreiz auszeichnen, ist er bei anderen meist oder konstant vorhanden, z. B. bei manchen Formen von Ekzem, bei Urtikaria und Lichen ruber und am schlimmsten bei der Juckflechte oder *Prurigo*. Auch durch tierische Parasiten wird oft lebhaftes Jucken unterhalten, z. B. durch Kleiderläuse, Kopfläuse, weniger durch Filzläuse, in hohem Grade aber durch die Krätzmilbe.

Die Effloreszenzen der Krätze, *Scabies* sitzen mit Vorliebe an

der Handgelenkbeuge, den Achselfalten, am Nabel, an den Nates, den Oberschenkeln und bei Frauen an der Mammae. Besonders bezeichnend ist ihr Sitz an den Seitenrändern der Finger und an den Interdigitalfalten und am Penis. Frei bleiben Kopf und Hals, meist auch der Rücken. Man kann die Scabies erkennen durch den Nachweis der Gänge, welche der *Acarus scabiei* in die Epidermis gräbt; schlitzt man diese, etwa 1 cm langen, meist etwas schwärzlich gefärbten Gänge mit der Nadel auf, so kann man aus ihrem Ende die Milbe als eben sichtbares Pünktchen herausheben und unter das Mikroskop bringen. Noch einfacher ist es, den ganzen Gang mit der Lanzette herauszuheben und in Kalilauge mit dem Mikroskop zu betrachten; findet man die Milbe nicht, so ermöglichen Eier und Milbenkot die Diagnose. Besteht die Scabies längere Zeit, so kompliziert sie sich fast stets mit Ekzemen und Pyodermien (*Impetigo*, *Folikulitiden*, *Furunkeln*).

Tabelle über die akuten Vergiftungen.

Anorganische Gifte.

Gift	Symptome	Therapie
Kohlenoxyd CO und Leuchtgas	Schwindel, Kopfschmerzen, Magendrücken, Erbrechen, Flimmern vor den Augen, weite, reaktionslose Pupillen, Ohrensausen, Angstgefühl, Muskelschwäche, Lähmungen, Zyanose oder hochrote Färbung der Haut, Bewusstlosigkeit, Asphyxie, Sopor, Konvulsionen, Glykosurie u. Albuminurie, Kohlenoxydhämoglobin im Blut; cf. S. 100. Nachkrankheiten: Hautausschläge, Blasen- und Mastdarmlähmung, Dekubitus, Neurosen und Psychosen.	Zufuhr frischer Luft, Sauerstoffinhalationen, künstliche Atmung, Analeptika, Kochsalz-Infusionen.
Chlor a) Chlorgas	Heftiger Husten, Niesen, Atemnot, Absonderung von Schleim aus Mund, Nase und Augen, Kollaps, Zyanose.	Zufuhr frischer Luft, Einatmung von Wasserdämpfen, Aderlass, eventuell Tracheotomie.

Gift	Symptome	Therapie
b) Chlorwasser	Reizung der Mund- und Rachenschleimhaut, Erbrechen von nach Chlor riechenden Massen.	Verdünte wässrige Lösungen von unterschwelligsaurem Natron innerlich, Eiweisslösungen, schleimige Getränke, Milch; Magenspülungen.
c) Chlorsaures Kali (Kalium chloricum)	Erbrechen, Durchfall, Dyspnoe, graublaue Färbung der Haut und Schleimhäute durch Methämoglobinämie, Ikterus, Methämoglobinurie, Oligurie, Koma, Krämpfe, Herzlähmung.	Magenspülungen, Klystiere, Diuretika, Kochsalzinfusion, Pilokarpin (subkutan), Eis-pillen, Analeptika (vermeiden: Säuren und kohlen-säurehalt. Getränke).
Brom Bromdämpfe	Reizung der Respirations-schleimhaut, Husten, Erstickungsanfälle, Benommenheit, Kopfschmerz, Gelbfärbung der Schleimhäute, Erbrechen, Durchfall, Koma.	Frische Luft, Inhalation von Wasserdämpfen, von $\frac{1}{2}\%$ Carbolsäurelösung.
Jod Jodlösungen u. Jodalkalien	Brennen im Munde und Rachen, Schnupfen, Atembeschwerden (Larynxödem), Ekel, Magenschmerzen, Erbrechen, Kopfschmerzen, Schwindel, Hämoglobinurie oder Anurie, Akne.	Magenspülungen, Stärkeabkochen, Eiweiss, Lösung von unterschwelligsaurem Natron, Eis, Opiate, event. Tracheotomie.
Anorgani-sche Säuren	Ätzung der Mund-, Rachen-, Ösophagus-, Magenschleimhaut, weisser, später schwarz werdender Ättschorf, Erbrechen, kleiner Puls, Sinken der Temperatur, Benommenheit, Eiweiss und Blut im Urin.	Magenspülungen mit Seife, Eiweiss, Öl, später Wasser, Milch, Magnesia usta, Analeptika. Salizylsäure innerlich und zu Gurgelungen.
a) Schwefel-säure, Vitriolöl H_2SO_4		
b) Salzsäure HCl	Ätzung des Mundes und des Rachens, Schorfe weiss, diphtherieähnlich, Erbrechen mit Blut gemischter Massen, Albuminurie, Hämaturie.	Magenspülungen, Eiweiss, Milch, Wasser, Magnesia usta.
c) Salpeter-säure HNO_3	Ätzung des Mundes und Rachens, Schorfe gelblich gefärbt, Erbrechen, Anschwellung der Zunge, Harnverhaltung, Obstipation.	Wie bei der Salzsäurevergiftung.

Gift	Symptome	Therapie
Essigsäure (Essig-Essenz = 80% Essigsäure)	Ätzung des Mundes, des Rachens, des Kehlkopf- und Ösophaguseinganges, Schorfe rein weiss, Erbrechen.	Milch, Wasser, Magnesia, Magenspülungen.
Ammoniak NH ₃	Ätzung der Schleimhaut, weisse Schorfe, Schmerzen im Munde, Erbrechen, Ptyalismus, Atemnot, Krämpfe, Schwindel, Lähmungen.	Schwache organische Säuren (verdünnte Essig-, Zitronensäure), Eiweiss, Milch, Öl, schleimige Mittel, event. Tracheotomie.
Phosphor	Erbrechen von im Dunkeln leuchtenden Massen, Leibschmerzen, Diarrhöe, Blutungen aus Nase, Uterus, in die Haut, Fieber, Albuminurie, nach einer Reihe von Tagen Gelbsucht und Erscheinungen ähnlich der akuten gelben Leberatrophie.	Magenspülungen mit Kali hypermangan., Wasserstoff-superoxyd (1—3%); Brechmittel (Cuprum sulfuricum), ozonisiertes Terpentinöl innerlich; Infusion mit Kochsalzlösung. — Zu vermeiden alle Fette, auch Milch.
Arsen und Arsenpräparate	Choleraähnlicher Brechdurchfall, Schwindel, Kopfschmerz, Kollaps, Konvulsionen, Optikusatrophie, chron. Vergiftung: polyneurit, Lähmungen.	Brechmittel (Tart. stibiatus) Magenspülungen, Antidotum Arsenici, Magnesia usta, Ferrum oxydatum in aqua, Milch, Kalkwasser, Abführmittel.
Kalihydrat u. Natriumhydrat Karbazid	Anätzung der ersten Wege, Verätzung tiefgehend, Schorfe zerfliessend, Erbrechen.	Pflanzensäuren (Essig-, Zitronensäure), Eis, Eiswasser, schleimige Dekokte, Kokain zur lokalen Anästhesie, Opiate.
Argentum nitricum	Ätzung im Munde, weisse Schorfe, Erbrechen käsiger Massen von AgCl, Leibschmerzen; chron. Vergiftung: Argyrose = Graufärbung der Haut.	Magenentleerung, Kochsalz (nicht zuviel), Eiweiss, Milch, Eis.
Kupfer (Grünspan u. schwefelsaures Kupferoxyd)	Lokale Ätzung, metallischer Geschmack, Erbrechen grünlicher Massen, Kolik, blutiger Durchfall, Tenesmus, Ikterus, Schwindel, Krämpfe, Lähmungen.	Reichlich warmes Wasser trinken Brechmittel, Magenspülungen, Magnesia usta, Milch, Tierkohle, Eisenfeilspäne.

Gift	Symptome	Therapie
Bleiverbindungen (Mennige, Bleiweiss, Bleizucker, Bleichromat)	Leichte Ätzung der ersten Wege, Erbrechen grauweisser Massen, Salivation, Stomatitis, Dunkelfärbung des Zahnfleisches, heftiger Magenschmerz, blutige Stühle, später Verstopfung. Bei chronischer Bleivergiftung: Bleisaum, Gicht, Nephritis, Lähmungen (ähnlich der Radialislähmung), harter langsamer Puls, getüpfelte rote Blutkörperchen.	Brechkittel, Magenspülungen, Abführmittel, Natrium- und Magnesiumsulfat, Eiweiss, Milch; später Opium und Jodkalium.
Quecksilber a) ätzende Präparate (Sublimat, Quecksilberjodid)	Anätzung der Mundschleimhaut, intensiver metallischer Geschmack, Erbrechen blutiger Massen, blutige Stühle, Kolitis, Speichelfluss, Stomatitis, Anurie, Albuminurie, Kollaps, chron. Vergiftung: Tremor.	Magen- und Darmspülungen, Milch oder Eiweisslösung, Holzkohle, Eisenfeile, Magnesia usta.
b) milde Präparate (Kalomel Ung. ciner. Hg.-Jodür)	Stomatitis, gastrische Erscheinungen, Diarrhöen.	Mundwasser, Anregung der Diurese.
Chromverbindungen	Ätzung der ersten Wege, Schorfe gelbrot, Erbrechen, Durchfall, Nephritis mit Hämaturie, Dyspnoe, Bewusstlosigkeit, Krämpfe.	Magenspülungen, Natr. bicarbonic., Magnesia carbonica, Plumbum aceticum.
Schwefelwasserstoff, Schwefelalkalien, Kloakengas	Reizerscheinungen der Konjunktiven und der oberen Luftwege, Kopfschmerz, Schwindel, Brechreiz, Durchfälle, Konvulsionen, Bewusstlosigkeit.	Frische Luft, künstliche Atmung, Reizmittel. Prophylaxe: Kloaken, Jauchegruben lüften oder mit Eisenvitriollösung beschicken.
Aliphatische Kohlenstoffverbindungen.		
Benzin	Kopfschmerz, Schwindel, Kollaps. (Sektion: Starke Blutungen in das Lungenparenchym.)	Frische Luft, künstliche Atmung, Magenspülung.

Gift	Symptome	Therapie
Kohlenwasserstoffe (Grubengas, Petroleumprodukte)	Rauschähnlicher Zustand, Schwindel, Zyanose, Herzschwäche, Krämpfe, Erbrechen, Magenschmerzen, Oligurie.	Frische Luft, künstliche Respiration; bei Verschlucken von Petroleum: Magenspülungen, Brechmittel, Abführmittel.
Schwefelkohlenstoff	Narkose mit Gesichtsblassheit, blaue Lippen, Pupillenerweiterung, Sinken der Temperatur, rettichartiger Geruch des Atems, Schwindel, Kopfschmerz.	Frische Luft, künstliche Respiration, Reizmittel.
Alkohol	Rausch, Bewusstlosigkeit, weite, reaktionslose Pupillen, langsame, aussetzende Atmung, kleiner frequenter Puls, Temperatursenkung, manchmal Ataxie.	Magenspülungen, künstliche Atmung, Kampfer, Koffein.
Methylalkohol	Erbrechen, Leibschmerzen, Schwindelgefühl, Lähmungen, Sehstörungen, Amaurose, Kollaps, Atemstörung.	Magenspülungen, Anregung der Diurese durch reichliche Flüssigkeitszufuhr, starker Kaffee, Exzitantien.
Chloroform	Narkose, Herzlähmung.	Künstliche Atmung.
Bromoform	Trunkenheit, Narkose, Zyanose, Miosis, Respirationsstörungen, schneller unregelmässiger Puls, Kollaps.	Magenspülungen, Kampfer, künstliche Atmung.
Jodoform	Schlaflosigkeit, Erbrechen, Herzschwäche, Schwindel, Angstgefühl, Sinnestäuschungen, Verwirrungs- und Aufregungszustände, Kollaps.	Anregung der Diurese, subkutane Kochsalzinfusionen, Bromkalium.
Sulfonal und Trional	Schlafsucht, bei subakuter oder chronischer Vergiftung unüberwindliche Verstopfung, Porphyrinurie.	Darmeingiessungen von lauwarmem Wasser, künstliche Atmung, Koffein.
Veronal (Diaethylbarbituräure) u. deren Natriumsalz = Medinal.	Schlafsucht, Benommenheit, Schwindelgefühl, Jaktation, Erbrechen, kühle Extremitäten, Reaktionslosigkeit der Pupillen, Zyanose, Porphyrinurie.	Magenspülungen mit 0,5% Tanninlösung, Koffeininjektionen, starker schwarzer Kaffee, künstliche Atmung.

Gift	Symptome	Therapie
Chloralhydrat	Schlafsucht, Benommenheit, Zyanose, langsame, hörbare Atmung, Koma, Herabsetzung der Herzenergie und der Temperatur.	Magenspülungen, künstliche Respiration, Strychnin, Koffeininjektionen, Hautreize.
Oxalsäure	Ätzungen der ersten Wege (weisser Schorf), Schlingbeschwerden, Erbrechen, Kollaps, Zyanose, Mydriasis, Atemverlangsamung und Dyspnoe, hochgradige Albuminurie, Anurie, Somnolenz, Krämpfe.	Magenspülungen, Kalkpräparate, Magnesium sulfuricum, Milch, Schleim, Eis, Opiate, Reizmittel.
Zyanverbindungen (Zyanwasserstoff, Zyankali).	Erstickungsanfälle, Dyspnoe, Mydriasis, Zyanose, klonisch-tonische Krämpfe, allgemeine Lähmung, Atem riecht nach Blausäure.	Brechmittel (Apomorphin), Magenspülungen mit Kalihypermang., künstliche Respiration, Analeptika, Atropin subkutan.
Nitroglyzerin	Pulsbeschleunig., Gesichtsröte, Kopfschmerz, Lichtscheu, Ohrensausen, Übelkeit, Erbrechen, Leibscherzen, Lähmungen, Dyspnoe, Kollaps, Blut- u. Zuckerharn.	Magenspülung, Analeptika, insbesondere Kampfer, künstliche Atmung.
Aromatische Kohlenstoffverbindungen.		
Nitrobenzol	Blaugraue Verfärbung des Gesichtes und der äusseren Haut durch Methämoglobinämie, bittermandelähnlicher Geruch des Atems, Kopfweh, Mattigkeit, Erbrechen, Bewusstlosigkeit mit Miosis, später Koma mit Mydriasis, Irregularität und Kleinheit des Pulses, Konvulsionen, Trismus.	Magenspülungen, Darmspülungen, Abführmittel (keine Oleosa), Transfusion, künstliche Respiration, Aderlass, Reizmittel (keine Spirituosen).
Anilin, Antifebrin, Phenazetin	Sinken der Temperatur, blaue Färbung der äusseren Haut, der Lippen und der Mundschleimhaut durch Methämoglobinämie, Dyspnoe, Herzklopfen, Kopfscherzen, Konvulsionen, braunschwarze Färbung des Urins.	Frische Luft, Sauerstoffeinatmungen, Magenspülungen, salinische Abführmittel, Kampfer, Moschus.

Gift	Symptome	Therapie
Karbolsäure und Lysol	Ätzung der ersten Wege, Erbrechen, Geruch nach Karbol (Lysol), Krämpfe, Koma, Herzwäche, Miosis, Erlöschen des Korneal- und Patellarreflexes, dunkelgrüner Urin. Im Harn Linksdrehung durch Glykuronsäure, Vermehrung d. Ätherschwefelsäuren.	Magenspülungen mit Kalkmilch, Seifenwasser, Zuckerkalk, Natriumsulfat, Essigwasser, Transfusion, künstliche Atmung.
Pflanzenstoffe.		
Pilzvergiftung (Mycetismus)	Gastroenteritis acuta (Mycetismus intestinalis). Nach Reizkergenuß geht ein roter Farbstoff aus dem Pilz in den Urin über, der die bei der Heller'schen Blutprobe ausfallenden Phosphate rotbraun färbt.	Magenspülungen, Darmtransfusion, Abführmittel, Atropin, Kaffee, Tannin, Analeptika, Eisblase auf den Kopf, Transfusion, Sauerstoffatmungen.
a) leichte Form (Birkenreizker, Speiteufel, Satanspilz)		
b) mittelschwere Form (Knollenblätterschwamm, Lorchel)	Brechdurchfall mit Kollaps, Delirien oder Koma (Mycet. cholericiformis).	
c) schwere Form (Fliegen- und Panther-schwamm)	Maniakalische Aufregung u. krampfartige Muskelkontraktionen oder Koma oder abwechselnd Aufregungs- und Depressionserscheinungen (Mycet. cerebralis).	
d) schwerste Form (Ekel- u. Riss-schwamm).	Speichelfluss, gesteigerte Peristaltik, Pupillenverengung und Kollaps (Mycet. muscarinicus).	
e) Morcheln	Erbrechen, Durchfall, Ikterus, Hämoglobinurie, Schwindel, schwere Bewusstseinsstrübung, Koma.	Magenentleerung, Aderlass
Farnkraut-extrakt (Extractum filicis maris)	Gastroenteritis, Schwindel, Zittern, Atemnot, Benommenheit des Sensoriums. Miosis, Gesichtsfeldeinschränkung, Amaurose.	Magen- und Darmspülungen, Eisstückchen, Opium.

Gift	Symptome	Therapie
Colchicin (Gift der Herbstzeit- lose)	Magendarmentzündung, Durchfall, Kollaps, Zittern, Zuckungen im Gesicht und an den Extremitäten, allge- meine tonische und klonische Krämpfe, Sopor, Delirien.	Magen- und Darmspülungen, Abführmittel, Gerbsäure, Opium, Trinken von viel Flüssigkeit, Kochsalzinfu- sionen.
Cannabis in- dica (Gift des indischen Hanfes)	Akute Geistesstörung mit Halluzinationen und Illusio- nen, Delirien, Trockenheit im Munde, Beschleunigung und Unregelmässigkeit des Pulses, Mydriasis.	Magenspülungen, Brech- mittel, warme Bäder, Chloral- hydrat.
Coniin (Schierlings- vergiftung)	Lähmung in den Beinen an- fangend, auf die Arme und schliesslich auf d. Atemmus- kulatur übergreifend, epilep- tiforme Krämpfe, Sinken d. Temperatur und des Pulses, Zyanose, Mydriasis.	Magenspülungen, Brech- mittel, künstliche Respira- tion, Erregungsmittel, Di- uretika.
Digitalis (Digitoxin)	Übelkeit, Erbrechen, Diar- rhöe, Trockenheit im Halse Dyspnoe, harter, langsamer, unregelmässiger Puls, Ohren- sausen, Sehstörungen, Ver- minderung der Harnsekre- tion, Bewusstlosigkeit, Koma.	Kaffee, Alkohol, Nitroglyze- rin, Inhalation von Amyl- nitrit; Eis, Kochsalzinfu- sionen.
Tropoëne (Hyoszyamin) Atropin, Sko- polamin, Gifte der Tollkirsche)	Trockenheit in Mund und Rachen, Übelkeit, Durst, Dysphagie, Beschleunigung des Pulses, Klopfen der Karo- tiden, Rötung des Gesichtes, Mydriasis, Ataxie, grosse psychische Erregung, Deli- rien, klonische Krämpfe.	Magen- und Darmspülungen, Jod, Tierkohle, Tannin, Pilo- karpin, Physostigmin, Mor- phinum, Exzitantien.
Strychnin	Muskelschmerzen, tonische Steifigkeit und Krämpfe der Muskeln, Trismus, Tetanus, Opisthotonus, erhöhte Re- flexerregbarkeit, Exophthal- mus, Zyanose, Atemnot, Er- stickungsgefühl.	Magenspülungen mit tannin- haltigen Mitteln, Apomor- phin als Brechmittel, Chloral- hydrat, Chloroformnarkose, Bromkali, Paraldehyd, abso- lute Ruhe, künstliche Re- spiration.

Gift	Symptome	Therapie
Kurare	Ausgebreitete Muskellähmungen, auch der Atmungsmuskeln, durch Paralyse der Endigungen der motorischen Nerven, Tod durch Erstikung.	Künstliche Respiration, Exzitantien, Koffein, Alkohol
Santonin (Wurmsamen)	Gelbsehen (Xanthopsie), Übelkeit, Kopfschmerz, Schwindel, Speichelfluss, taumelnder Gang, Unruhe, Zuckungen der Muskeln, Somnolenz.	Magen- und Darmspülungen, Abführmittel (Kalomel mit Jalapa), Chloralhydrat, Exzitantien.
Morphium	Schlafsucht, Dysurie, Übelkeit, Erbrechen, Pupillenverengung, Aussetzen der Atmung, langsamer Puls, Koma.	Magenentleerung, Hautreize, Gerbsäure, Jodjodkalium, Atropin, Kaliumpermanganat, Koffein, künstliche Atmung.
Kokaïn	Trockenheit in Mund und Rachen, Schlingbeschwerden, Kollaps, kleiner frequenter Puls, Herzklopfen, kalte Schweisse, häufiger Drang zum Urinlassen, Ohnmacht, Halluzinationen, Delirien, Zuckungen, Konvulsionen, Erweiterung der Pupille, Blässe des Gesichts und der Schleimhäute, psychische Erregung. Bei Anwendung des Kokaïn zur Lumbalanästhesie: Übelkeit, Erbrechen, Kopfschmerz, Schüttelfrost, Atembeklemmung, Schlaflosigkeit, Parästhesien in den Beinen, starke Pulsbeschleunigung, Kollaps, Koma.	Inhalationen von Amylnitrit, künstliche Respiration, kalte Übergießungen. Prophylaxe: Zusatz von Adrenalin oder Suprarenin zur Kokaïnlösung.
Mutterkorn	Appetitlosigkeit, Aufstossen, Übelkeit, Trockenheit im Halse, Erbrechen, Kolik, Blässe d. Haut, Formikation, kleiner gespannter Puls, Muskelschwäche, Schwindel, Mydriasis, Delirien, Koma, (Ergotismus).	Magenspülungen, Brechmittel, Abführmittel (Kalomel, Rizinusöl), Salol, Exzitantien, Amylnitrit.

Gift	Symptome	Therapie
Nikotin	Speichelfluss, Schwindel, Erbrechen, kalter Schweiß, Durchfall, kleiner unregelmässiger Puls, Miosis, Sehstörungen, Konvulsionen, tonische Kontraktionen, Koma. Chron. Missbrauch: Herzstörungen, Arteriosklerose, Magen u. Darmstörungen.	Kaffee, Tannin, Magenspülungen, Opiate, Atropin.

Tierische Gifte.

Schlangengift	Lokal entzündliches Ödem mit zyanotischer Verfärbung und Hämorrhagien, Sensibilitätsstörungen. Allgem. Symptome: Zittern, Sehstörungen, Dyspnoe, Erbrechen, Diarrhöen, hämorrhagische Diathese, Ikterus, Konvulsionen, Lähmungen, Delirien, Kollaps.	Lokal: Ligaturen, Aussaugen der Wunde durch Schröpfköpfe, Skarifikationen, Kauterisation, Injektion von Kaliumpermanganat (3 ⁰ / ₀) oder Chlorwasser. Grosse Dosen alkohol. Getränke bis zur Trunkenheit, Analeptika, Einspritzung von Immunserum.
---------------	--	--

Kampfgasvergiftungen.

Kampfgasvergiftungen	Grosse Dyspnoe, Asphyxie, diffuse Bronchitis, Lungenblutungen, Lungenödem, hochgradige Müdigkeit, Zyanose, Brustschmerzen, Abnahme oder Fehlen der Sehnenreflexe (toxische Neuritis), Nephritis.	Bettruhe, reichliche Flüssigkeitszufuhr, Sauerstoff-Einatmungen (nicht immer wohlthätig), Aderlass, Schröpfköpfe, heisse Umschläge, Exzitantien, Infusionen von physiologischer Kochsalzlösung.
----------------------	--	---

Zusammenstellung der wichtigsten Heilquellen.

Man teilt die Heilquellen ein in:

- I. **Indifferente Thermen** oder **Akratothermen**, welche nur Spuren von mineralischen Bestandteilen ($0,2-0,5 \text{ g}^1$) enthalten und durchschnittlich eine Temperatur von $25-50^0$ zeigen. Sie werden zu Bädern verwendet.

Wildbad (in Württemberg), Wildbad-Gastein (Salzburg), Pfaffers-Ragaz (Schweiz), Schlangenbad (Nassau), Warmbrunn (Schlesien), Teplitz-Schönau (Böhmen).

- II. **Einfache Sauerlinge** oder Sauerbrunnen, arm an festen Bestandteilen, aber reich an Kohlensäure; sie werden hauptsächlich als Getränk, bisweilen aber auch als anregende Bäder benützt.

	CO_3HNa	NaCl	CO_2
	g	g	ccm
Selters (Nassau)	1,2	2,2	1139
Apollinaris (Ahrtal)	1,2	0,7	1500
Gieshubel (Bohmen)	0,8	0,1	1300

- III. **Alkalische Quellen** enthalten eine grossere Menge von kohlensauren Alkalien, besonders von kohlensaurem Natron; wenn sie kalt sind, zeigen sie meist reichlichen Kohlensäuregehalt und heissen dann „alkalische Sauerlinge“. Unter alkalisch-muriatischen Quellen versteht man solche, die nebenher Kochsalz enthalten, unter alkalisch-salinischen oder -sulfatischen solche mit Glaubersalzgehalt. Alle die alkalischen Wasser kommen ganz vorzugsweise als Trinkquellen in Betracht.

a) einfach alkalische Quellen

	CO_3HNa	NaCl	SO_4Na_2	Temp.
Vichy (Frankreich)	5,0	0,5	0,3	42^0
Neuenahr (Ahrtal)	1,0			$20-40^0$
Bilin (Bohmen)	4,6	0,4	0,7	kalt
Obersalzbrunn (Schlesien)	2,1	0,1	0,45	„
Fachingen (Nassau)	3,6	0,6		„

b) alkalisch-muriatische Quellen

Ems (Nassau)	2,0	1,0		40^0
--------------	-----	-----	--	--------

¹⁾ Die Analysen geben stets die in einem Liter enthaltenen Mengen der mineralischen Bestandteile in Grammen, die Kohlensäure in Kubikzentimetern an.

CO_3HNa = doppelkohlensaures Natron; NaCl = Kochsalz; SO_4Na_2 = schwefelsaures Natron oder Glaubersalz; SO_4Mg = schwefelsaure Magnesia oder Bittersalz.

c) alkalisch-salinische Quellen

	CO ₃ HNa	NaCl	SO ₄ Na ₂	Fe	Temp.
Karlsbad ¹⁾ (Bohmen)	2,0	1,0	2,4		57—73 ⁿ
Marienbad (Kreuzbrunnen)	1,8	1,7	5,0		9 ^o
Franzensbad (Bohmen)	1,0	1,2	3,2	0,03	10 ^o
Elster (Sachsen)	1,6	1,8	5,2	0,06	9 ^o
Tarasp (Schweiz)	4,8	3,6	2,0	0,03	6 ^o

- IV. **Bitterwässer.** Diese zeichnen sich durch einen starken Gehalt an schwefelsaurer Magnesia aus und werden als Abführmittel getrunken.

	NaCl	SO ₄ Na ₂	SO ₄ Mg
Friedrichshall (Sachsen-Mein.)	7,9	6,0	5,1
Mergentheim (Württemberg)	12,0	4,1	2,2
Hunyadi Janos (Ungarn)	1,3	16,0	16,0
Franz-Josefsquelle (Ungarn)	1,5	23,2	24,8

- V. **Kochsalzwässer.** Die schwächeren, meist kohlen-saurehaltigen Kochsalzwässer werden als Trinkquellen benützt, die stärkeren (20 bis 30^o/₁₀₀) bezeichnet man als Solen und verwendet sie zu Bädern.

Schwache Kochsalzwässer

	NaCl	Temp.
Wiesbaden (am Taunus)	6,8	69 ^o
Baden-Baden (am Schwarzwald)	2,0	65 ^o 0,045 Chlorlithium
Homburg (am Taunus)	10,0	10 ^o CO ₂ reich
Kissingen, Rakoczy (Unterfranken)	5,5	10 ^o CO ₂ „
Soden (am Taunus)	2,4 u. 14,5	24 ^o CO ₂ „

Starke Kochsalzwässer (Solen)

Nauheim (Hessen)	15—30	24—28 ^o CO ₂ reich
Oeynhaus (Westfalen)	31,7	33,7 ^o CO ₂ „
Kolberg (Ostsee)	20—50	
Reichenhall (Oberbayern) Sole	224	16 ^o
Salzungen (Thüringen)	24,84	20 ^o
Kreuznach (an der Nahe)	9—14	12 ^o jod- u. bromhaltig
„ gradierte Sole	164	

- VI. **Erdige Wässer** enthalten kohlen-sauren und schwefelsauren Kalk, Chlorkalzium und kohlen-saure Magnesia (Trinkquellen)

Wildungen (Waldeck)	CO ₃ NaH	NaCl	CO ₃ Ca	CO ₃ Mg	CO ₂
Georg Victorquelle	0,06	0,007	0,7	0,5	1200 cc
Helenenquelle	0,8	1,0	1,2	1,3	1200 cc
Lippspringe (bei Paderborn)	0,8 Na ₂ SO ₄		0,8 SO ₄ Ca		
Leuk (Schweiz)	1,5 SO ₄ Ca				Temp. 51 ^o

- VII. **Eisenwässer** enthalten entweder kohlen-saures Eisenoxydul in CO₂-haltigem Wasser gelöst, oder schwefelsaures Eisenoxydul (Eisen-vitriol!); die Eisenkarbonatquellen enthalten meist auch kohlen-

¹⁾ Die einzelnen Quellen von Karlsbad (Schlossbrunnen, Mühlbrunnen, Sprudel) sind in ihrer Zusammensetzung ziemlich gleich, wohl aber der Temperatur nach verschieden.

saures Natron, Kalk und Magnesia, und schwefelsaures Natron in geringen Mengen.

a) Eisenkarbonatquellen

Ferrum bicarb.

Pyrmont (Waldeck)	0,77
Cudowa (Schlesien)	0,035
Reinerz (Schlesien)	0,05
Lobenstein (Reuss)	0,08
Liebenstein (Meiningen)	0,1
Steben (Oberfranken)	0,06
Alexandersbad (Fichtelgebirg)	0,05
Bocklet (bei Kissingen)	0,07
Schwalbach (Nassau)	0,08
Rippoldsau (Schwarzwald)	0,01
Driburg (Westfalen)	0,07
Elster (Sachsen)	0,08 (CO ₂ HNa 1,7; NaCl 0,8; SO ₄ N ₂ 5,2)
St. Moritz (Schweiz)	0,03

b) Eisenvitriolwässer,

enthalten z. T. auch arsenige Säure,

	FeSO ₄	arsenige Säure
Dürkheim (Pfalz) Maxquelle)	—	0,014
Roncegno (Südtirol)	3,0	0,1
Levico (Südtirol) Starkwasser	4,6	0,006
Schwachwasser	0,37	Spuren

VIII. **Schwefelquellen** enthalten entweder Schwefelwasserstoff (SH₂) oder Schwefelalkalien (SNa₂, SK₂) und Schwefelerden (SCa, SMg), sie werden sowohl als Trinkquellen als auch als Bäder verwendet, sie enthalten nebenher kohlen-saures, schwefelsaures Natron, Kochsalz, sowie auch Kalksalze.

	SH ₂ ccm	SNa ₂	Temp.
Aachen (Rheinprovinz)	—	0,013	55°
Burtscheid (bei Aachen)	0,03	0,001	60°
Trenczin Teplitz (Oberungarn)	15,0	—	40°
Nenndorf (Hessen)	42,0	—	11°
Weilbach (Nassau)	5,2	—	13°
Eaux bonnes (Pyrenäen)	6,1	0,02	43°
Aix les Bains (Pyrenäen)	2,2	—	61°
Pistyan (Ungarn)	0,0026	0,0316	60°

IX. **Quellen mit Radiumemanationen.**

Joachimsthal, Dissentis, Teplitz, Gastein u. a.

X. **Seebäder.**

Das Wasser der Ostsee enthält 6—20, das der Nordsee 30 bis 40‰ NaCl.

Ostseebäder: Cranz, Zoppot, Kolberg, Misdroy, Swinemünde, Heringsdorf, Göhren, Binz, Sassnitz, Zinnowitz, Warnemünde, Heiligendamm.

Nordseebäder: Sylt, Helgoland, Wangeroog, Spiekeroog, Norderney, Borkum, Scheveningen, Blankenberghe, Ostende.

Maximaldosen der Arzneimittel,

alphabetisch geordnet nach dem Arzneibuche für das Deutsche Reich. V. Ausgabe (1910).

	Grösste Einzelgabe	Grösste Tagesgabe		Grösste Einzelgabe	Grösste Tagesgabe
	Gramm	Gramm		Gramm	Gramm
Acetanilidum	0,5	1,5	FructusColocynthisidis	0,3	1,0
Acidum arsenicosum	0,005	0,015	Guajacolum carbonic.	1,0	3,0
„ carbolicum	0,1	0,3	Gutti	0,3	1,0
„ diaethylbarbituricum	0,75	1,5	Herba Lobeliae	0,1	0,3
Aethylmorphinum hydrochloricum	0,03	0,1	Heroin. hydrochloric.	0,005	0,15
Agaricinum	0,1	—	Hexamethylen-tetra-aminum	1,0	3,0
Amylenum hydratum	4,0	8,0	Homatropinum hydrobromicum	0,001	0,003
Antipyrin	2,0	4,0	Hydrargyr. bichlorat.	0,02	0,06
Apomorphinum hydrochloricum	0,02	0,06	„ bijodat.	0,02	0,06
Aqua amygdalarum amararum	2,0	6,0	„ cyanatum	0,01	0,03
Argentum nitricum	0,03	0,1	„ oxydatum	0,02	0,06
Arsacetin	0,2	—	„ oxydatum via humida paratum	0,02	0,06
Atoxyl	0,2	—	Hydrargyr. salicylic.	0,02	—
Atropinum sulfuric.	0,001	0,003	Hydrastininum hydrochloricum	0,03	0,1
Bromoformium	0,5	1,5	Jodoformium	0,2	0,6
Cantharides	0,05	0,15	Jodum	0,02	0,06
Chloral. formamidat.	4,0	8,0	Kreosotum	0,5	1,5
Chloralum hydratum	3,0	6,0	Lactophenin	0,5	3,0
Chloroformium	0,5	1,5	Lactylphenetidinum	0,5	3,0
Cocain. hydrochloric.	0,05	0,15	Liquor Kaliarsenicosi	0,5	1,5
Codeinum phosphor.	0,1	0,3	Methylsulfonalum	2,0	4,0
Coffeinum	0,5	1,5	Morphinum hydrochl.	0,03	0,1
Coffeinum-Natr.salic.	1,0	3,0	Natrium acetylsar-nilicum	0,2	—
Cuprum sulfuricum	1,0	1,0	Natrium arsenilicum	0,2	—
Diacetylmorphinum hydrochloricum	0,005	0,015	Natrium nitrosum	0,3	1,0
Dionin	0,03	0,1	Oleum Crotonis	0,05	0,15
Diuretin	1,0	6,0	Opium pulveratum	0,15	0,5
Duotal	1,0	3,0	Paraldehydum	5,0	10,0
Extract.Belladonnae	0,05	0,15	Phenacetinum	1,0	3,0
„ Colocynthisidis	0,05	0,15	Phosphorus	0,001	0,003
„ Filicis	10,0	10,0	Physostigmin. salicyl.	0,001	0,003
„ Hyoscyami	0,1	0,3	Pilocarpin. hydrochl.	0,02	0,04
„ Opii	0,1	0,3	Plumbum aceticum	0,1	0,3
„ Strychni	0,05	0,1	Podophyllum	0,1	0,3
Folia Belladonnae	0,2	0,6	Pulvis Ipecacuanhae		
„ Digitalis	0,2	1,0	opiatus	1,5	5,0
„ Hyoscyami	0,4	1,2	Pyramidon	0,5	1,5
„ Stramonii	0,2	0,6			

	Grösste Einzelgabe	Grösste Tagesgabe		Grösste Einzelgabe	Grösste Tagesgabe
	Gramm	Gramm		Gramm	Gramm
Pyrazolon. dimethylaminophenyldimethylicum	0,5	1,5	Theophyllum	0,5	1,5
Pyrazolon. phenyldimethylicum	2,0	4,0	Tinct. Aconiti	0,5	1,5
Pyrazolon. phenyldimethyl. salicylic.	2,0	6,0	„ Cantharidum	0,5	1,5
Salipyrin	2,0	6,0	„ Colchici	2,0	6,0
Santoninum	0,1	0,3	„ Colocynthidis	1,0	3,0
Scopolaminumhydrobromicum	0,0005	0,0015	„ Digitalis	1,5	5,0
Semen Strychni	0,1	0,2	„ Jodi	0,2	0,6
Strychninum nitric.	0,005	0,01	„ Lobeliae	1,0	3,0
Sulfonalum	2,0	4,0	„ Opii crocata	1,5	5,0
Suprarenin. hydrochl.	0,001	—	„ „ simplex	1,5	5,0
Tartarus stibiatus	0,1	0,3	„ Strophanthi	0,5	1,5
Theobromin-natrio-salicylicum	1,0	6,0	„ Strychni	1,0	2,0
Theocin	0,5	1,5	Trionalum	2,0	4,0
			Tubera Aconiti	0,1	0,3
			Urotropin	1,0	3,0
			Veratrinum	0,002	0,005
			Veronalum	0,75	1,5
			Zincum sulfuricum	1,0	1,0

Maximaldosen der Arzneimittel,

geordnet nach der Höhe der Einzeldosen nach dem Arzneibuche für das Deutsche Reich, V. Ausgabe (1910).

	Grösste Einzelgabe	Grösste Tagesgabe		Grösste Einzelgabe	Grösste Tagesgabe
	Gramm	Gramm		Gramm	Gramm
Scopolaminum hydrobromicum	0,0005	0,0015	Hydrargyr. bichlorat.	0,02	0,06
Atropinum sulfuric.	0,001	0,003	„ bijodatium	0,02	0,06
Homatropinum hydrobromicum	0,001	0,003	„ oxydatium	0,02	0,06
Phosphorus	0,001	0,003	„ oxydatium	0,02	0,06
Physostigmin. salicyl.	0,001	0,003	via humida paratum	0,02	0,06
Suprarenin. hydrochl.	0,001	—	Hydrargyr. salicylic.	0,02	—
Veratrinum	0,002	0,005	Jodum	0,02	0,06
Acidum arsenicosum	0,005	0,015	Pilocarpin. hydrochl.	0,02	0,04
Diacetylmorphinum hydrochloricum	0,005	0,015	Aethylmorphinum hydrochloricum	0,03	0,1
Heroin. hydrochloric.	0,005	0,015	Argentum nitricum	0,03	0,1
Strychninum nitric.	0,005	0,01	Dionin	0,03	0,1
Hydrargyr. cyanatum	0,01	0,03	Hydrastininum hydrochloricum	0,03	0,1
Apomorphinum hydrochloricum	0,02	0,06	Morphinum hydrochl.	0,03	0,1
			Cantharides	0,05	0,15
			Cocainum hydrochl.	0,05	0,15

	Grösste Einzelgabe	Grösste Tagesgabe		Grosste Einzelgabe	Grösste Tagesgabe
Extract. Belladonnae	0,05	0,15	Theophyllinum	0,5	1,5
„ Colocynthid.	0,05	0,15	Tinct. Aconiti	0,5	1,5
„ Strychni	0,05	0,1	„ Cantharidum	0,5	1,5
Oleum Crotonis	0,05	0,15	„ Strophanthi	0,5	1,5
Acidum carbolicum	0,1	0,3	Acidum diaethylbarbituricum	0,75	1,5
Agaricinum	0,1	—	Veronalum	0,75	1,5
Codein. phosphoric.	0,1	0,3	Coffein.-Natr. salicyl.	1,0	3,0
Extract. Hyoscyami	0,1	0,3	Cuprum sulfuricum	1,0	1,0
„ Opii	0,1	0,3	Diuretin	1,0	6,0
Herba Lobeliae	0,1	0,3	Duotal	1,0	3,0
Plumbum aceticum	0,1	0,3	Guajacol. carbonic.	1,0	3,0
Podophyllinum	0,1	0,3	Hexamethylen-tetra-aminum	1,0	3,0
Santoninum	0,1	0,3	Phenacetinum	1,0	3,0
Semen Strychni	0,1	0,2	Theobromino-natrium salicylicum	1,0	6,0
Tartarus stibiatus	0,1	0,3	Tinct. Colocynthidis	1,0	3,0
Tubera Aconiti	0,1	0,3	„ Lobeliae	1,0	3,0
Opium pulveratum	0,15	0,5	„ Strychni	1,0	2,0
Arsacetin	0,2	—	Urotropin	1,0	3,0
Atoxyl	0,2	—	Zincum sulfuricum	1,0	1,0
Folia Belladonnae	0,2	0,6	Pulvis Ipecacuanhae opiatum	1,5	5,0
„ Digitalis	0,2	1,0	Tinct. Digitalis	1,5	5,0
„ Stramonii	0,2	0,6	„ Opii crocata	1,5	5,0
Jodoformium	0,2	0,6	„ „ simplex	1,5	5,0
Natrium acetylarsanilicum	0,2	—	Antipyrin	2,0	4,0
Natrium arsenilicum	0,2	—	Aqua amygdalarum amararum	2,0	6,0
Tinctura Jodi	0,2	0,6	Methylsulfonalum	2,0	4,0
Fructus Colocynthidis	0,3	1,0	Pyrazolon. phenyldimethylic.	2,0	4,0
Gutti	0,3	1,0	Pyrazolon. phenyldimethylic. salicylic.	2,0	6,0
Natrium nitrosum	0,3	1,0	Salipyrin	2,0	6,0
Folia Hyoscyami	0,4	1,2	Sulfonalum	2,0	4,0
Acetanilidum	0,5	1,5	Tinct. Colchici	2,0	6,0
Bromoformium	0,5	1,5	Trionalum	2,0	4,0
Chloroformium	0,5	1,5	Chloralum hydratum	3,0	6,0
Coffeinum	0,5	1,5	Amylenum hydratum	4,0	8,0
Kreosotum	0,5	1,5	Chloral. formamidat.	4,0	8,0
Lactophenin	0,5	3,0	Paraldehydum	5,0	10,0
Lactylphenetidinum	0,5	3,0	Extract. Filicis	10,0	10,0
Liquor Kalii arsenic.	0,5	1,5			
Pyramidon	0,5	1,5			
Pyrazolon. dimethylaminophenyldimethylicum	0,5	1,5			
Theocin	0,5	1,5			

Tabelle über die Löslichkeit einiger gebräuchlicher Arzneimittel.

	Wasser	Wein- geist	Äther		Wasser	Wein- geist	Äther
Acid. arsenicos.	65	—	—	Jodoform	—	70	10
„ boric.	25	25	—	Jodum	4500	9	l. l.
„ carbolic.	15	l. l.	l. l.	Kal. chloric.	17	130	—
„ salicylic.	500	s. l. l.	s. l. l.	„ jodat.	0,75	12	—
„ tannic.	1	2	—	Koagulen.	10	—	—
Adalin.	sch. l.	l. l.	—	Kreosot.	sch. l.	l. l.	l. l.
Amphotropin.	10	l. l.	sch. l.	Kreosot. carbonic.	—	l. l.	l. l.
Anaesthesin.	sch. l.	l. l.	l. l.	Luminal.	1000	l. l.	l. l.
Antipyrin. (Pyrazolon phenyl-dimethylic.)	1	1	80	Luminal-Natrium	1,2	sch. l.	—
Apomorphin. hydro- chlor.	50	40	—	Menthol.	s. sch. l.	l. l.	l. l.
Argent. nitric.	0,6	14	—	Medinal.	5	1	—
Arsacetin.	10	—	—	Melubrin.	s. l. l.	sch. l.	—
Aspirin (Acid. acetyl- salicyl.)	300	l. l.	20	Migraenin.	l. l.	—	—
Atophan	—	in Alkalien l.	—	Morphium hydrochl.	25	50	—
Atropin. sulfuric.	1	3	s. sch. l.	β-Naphtol.	s. sch. l.	l. l.	l. l.
Borax	25	—	—	Natr. kakodylic.	l. l.	—	—
Bromural.	sch. l.	l. l.	l. l.	„ salicylic.	1	6	—
Calcium chlorat.	s. l. l.	s. l. l.	—	Novocain.	1	30	—
Chinin. hydrochloric.	34	3	—	Orthoform.	l. l.	6	50
Chloralhydrat	l. l.	l. l.	l. l.	Papaverin. hydrochl.	l. l.	—	—
Chloroform	wenig	l. l.	l. l.	Paraldehyd.	10	l. l.	l. l.
Cocain. hydrochloric.	0,75	l. l.	—	Phenacetin.	1400	16	—
Codein. phosphoric.	4	l. l.	—	Phosphorus	—	s. sch. l.	80
Coffein. pur.	80	50	600	Physostigmin salicyl.	85	12	—
Coffein. Natr.-salicyl.	2	50	—	Pilocarpin. hydrochl.	l. l.	l. l.	—
Collargol.	1	—	—	Plumb. acetic.	2,3	29	—
Cycloform.	sch. l.	l. l.	l. l.	Protargol.	l. l.	—	—
Dionin.	12	l. l.	—	Pyramidon.	20	s. l. l.	l. l.
Extr. Filicis	—	sch. l.	l. l.	Resorcin.	1	0,7	l. l.
„ spissa varia	trübe l.	trübe l.	—	Salipyrin.	250	l. l.	l. l.
Guajacol. carbonic.	—	heiss l.	sch. l.	Salol	s. sch. l.	10	0,3
Heroin. hydrochloric.	l. l.	sch. l.	—	Salvars.-Natr. od. Neo-S.	l. l.	—	—
Hexamethylentetr- amin (Urotropin)	1,5	10	—	Santonin.	s. sch. l.	44	75
Homatropin. hydro- bromic.	4	18	—	Scopolamin. hydrobr.	l. l.	l. l.	s. sch. l.
Hydrargyr. bichlorat.	16	3	17	Strophanthin.	l. l.	w. l.	w. l.
„ bijodat.	—	250	60	Strychnin. nitric.	90	70	—
„ cyanat.	13	12	sch. l.	Tartar. stibiat.	17	—	—
„ oxycyanat.	17	—	—	Theobromin. Natr.	—	—	—
„ salicylic.	—	—	—	salicyl. (Diuretin)	2	—	—
				Theocin. (Theophyll.)	sch. l.	sch. l.	—
				Thymol.	s. sch. l.	l. l.	l. l.
				Trigemin.	65	2	10
				Trional.	320	l. l.	l. l.
				Veronal.	170	l. l.	l. l.

Abkürzungserklärung: l. = löslich; l. l. = leicht löslich; s. l. l. = sehr leicht löslich; sch. l. = schwer löslich; s. sch. l. = sehr schwer löslich.

Register.

- Abbescher Beleuchtungsapparat 237.
Abdomen 150.
Abdominaltyphus 247.
Abnützungsquote 350.
Acarus 214.
Accessoriuslähmung 332.
Acidophile Leukozyten 113.
Achillessehnenreflex 303.
Achorion 224.
Achyilia gastrica 141.
Acne mentagra 225, 382.
Acromegalie 368.
Acusticus 331.
Adams Stokesscher Symptomenkomplex 92.
Addisonische Krankheit 366.
Adenin 165, 352.
Adenoide Vegetationen 51.
Adiadochokinesie 317.
Adrenalin 360.
Ägophonie 35.
Ästivo-Autumnalfieber 219.
Ätherschwefelsäuren 169, 171.
Agglutinationsprobe, Typhus 249.
Agglutinine 230.
Agnosie 310.
Agraphie 309.
Akkommodation 306, 330.
Akne 379.
Akratothermen 394.
Akromegalie 368.
Aktinomyzes 226.
Aktionsströme 83.
Aktive Immunisierung 234.
Akustikuskerne 320, 331.
Akute gelbe Leberatrophie 149.
Akzidentelle Herzgeräusche 78.
Albuminurie 174.
Albumosen im Harn 177.
Aldehydreaktion 182.
Aleukämische Form der lymphatischen Leukämie 124.
Alexie 309.
Alexine 231.
Alimentare Glykosurie 183.
Alkalien im Harn 173.
Alkalische Erden 174.
Alkalische Quellen 394.
Alkalischer Harn 162.
Alkaptonurie 192.
Alkoholische Getränke (Alkoholgehalt) 356.
Allergie 234.
Allorhythmie 83.
Alloxurbasen 165.
Alveolarepithelien im Sputum 47.
Amaurose 311.
Amblyopie 311.
Aminoessigsäure 174.
Aminosäuren 174, 181.
Ammoniakbestimmung 173.
Ammoniak im Harn 173.
Ammoniakalische Harnagarung 163.
Ammoniaknachweis 202.
Amnesie 275.
Amöben 215.
Amöbendysenterie 215.
Ampère 289.
Amphorisches Atmen 31.
Amyotrophische Lateralsklerose 279, 329.
Anämie 121.
Anämie, aplastische 109.
Anaesthesia dolorosa 299.

- Anästhesie 294.
 Anakroter Pulsverlauf 82, 91.
 Analgesie 295.
 Analreflex 302.
 Analyse der Harnsteine 202.
 Anamnese 1.
 Anaphylaxie 234.
 Anarthrie 329.
 Anatomie des Nervensystems 307.
 Aneurysmen der Aorta 69, 73, 97.
 Angina pectoris 98.
 — Plaut-Vincent 258.
 — tonsillaris 258.
 Anguillula 213.
 Angulus Ludovici 10.
 Anilinwassergentianaviolett 238.
 Anisokorie 329.
 Ankylostoma 213.
 Anode 288.
 Anopheles 217.
 Anosmie 51.
 Anspannungszeit 60.
 Antiforminverfahren 240.
 Antigen 229.
 Antikörper 229.
 Antitoxin 229.
 Aortenaneurysmen 69, 97.
 Aortenherz 73.
 Aorteninsuffizienz 94.
 Aortenstenose 94.
 Apathie 274.
 Aphasie (motorische und sensorische) 308.
 Aphonie 52.
 Aphthen 129.
 Aplastische Anämie 109.
 Apoplexie 320.
 Appendizitis 153.
 Apraxie 310.
 Aprosexia nasalis 51.
 Arabinose 187.
 Arbeitsleistung, CO₂-Ausscheidung 15, 348.
 Area Celsi 224.
 Argyll Robertsonsches Phanomen 306.
 Armnerven 333.
 Arrhythmia perpetua 89.
 Arrhythmie des Pulsus 88.
 Arsennachweis 193.
 Arteriendruck 80.
 Arterienpuls 85, 91.
 Arteriosklerose 87.
 Arthritis urica 354.
 Arthropathia tabidorum 307.
 Arthropoden 214.
 Aryknorpel 54.
 Arzneimittel, Löslichkeit 400.
 — Maximaldosen 397, 398.
 Arzneimittelnachweis 192.
 Ascaris 212.
 Ascites 153, 204.
 Aspergillus 49, 225.
 Asphyxie, symmetrische von Raynaud 307.
 Astereogenese 310.
 Asthma 13.
 — eosinophile Zellen 47.
 Asthmakristalle 49.
 Asthmaspiralen 46.
 Asthmasputum 46.
 Ataxie 280, 297.
 Atelektase 19.
 Athetosebewegungen 283.
 Atmosphärische Luft (Zusammensetzung) 15.
 Atmung 12.
 — CO₂-Ausscheidung 354.
 — Wasserausscheidung 355.
 Atmungsfrequenz 14.
 Atmungsgerausch 27.
 Atonie des Magens 134.
 Atrioventrikuläre Extrasystolen 89.
 Atriumzacke 84.
 Atrophie der Kinder 374.
 — der Muskeln 277.
 Atrophische Leberzirrhose 148.
 Auerbachscher Plexus 362.
 Aufstossen 142.
 Augenmuskellähmungen 321, 330.
 Aurikuläre Welle 64.
 Auskultation des Atmungsgerausches 26.
 — des Herzens 75.
 — der Gefässe 79.
 — des Ösophagus 130.
 Auskultatorische Methode von Korotkoff und Fellner 80.
 Aussatz 255.
 Auswurf 43.
 Autenriethsches Kolorimeter 105, 120.
 Autonome Nerven 361.
 Autoskopie 55.

- Azetessigsäure 188.
 Azeton 188.
 — Bestimmung 190.
 Azidität des Magensaftes, quantitative Bestimmung 137.
 Azoospermie 306.
 Azurgranula 110.
- Babinskischer Zehenreflex** 300, 304.
 Bacillus botulinus 261.
 — fusiformis 258.
 — pyocyaneus 228.
 Backzähne 129.
 Bacterium coli commune 251.
 — proteus 259.
 Bakterienfärbung 236.
 Bakteriengifte 228.
 Bakteriöl. Blutuntersuchung 240.
 Bakteriolytine 231.
 Bakteriotropine 234.
 Bakteriurie 198, 252.
 Bakterizide Substanzen 230.
 Balantidium 216.
 Bandwürmer 210.
 Bantische Krankheit 125, 150.
 Baranyi, Prüfung der Labyrinthfunktionen 344.
 Basedowsche Krankheit 362.
 — — Blut 111.
 Basische Farbstoffe 236.
 Basophile Granula 113.
 — Leukozyten 113.
 — Punktierung 110.
 Bauchdeckenreflex 301.
 Bazillen 235.
 Behorchung der Stimme 34.
 Beinnerven 335.
 Bence-Jonesscher-Eiweisskörper 177.
 Benzidin zum Blutnachweis 144.
 Beri-Beri 345.
 Bernsteinsäure 207.
 Berührungsempfindung 294.
 Bewegungsempfindung 297.
 Bewußtseinsstörungen 274.
 Bilirubin im Urin 180.
 — im Blutserum 103, 181.
 Bindearme zum Kleinhirn 315.
 Biotscher Atemtypus 14.
 Biuretreaktion 163, 176.
 Bitterwässer 395.
 Bläschenatmen 27.
- Blasenepithelien 196.
 Blaseninnervation 304.
 Blasenfunktionen 304.
 Blasensteine 178, 202.
 Blasenstörungen 305.
 Blasige Rasselgeräusche 32.
 Blastomyzeten 226.
 Bleibendes Gebiss 129.
 Bleichsucht 122.
 Bleikolik 151.
 Bleilähmungen 335.
 Bleinachweis 192.
 Blitzschlag, Steigerung der elektrischen Erregbarkeit 290.
 Blut 98.
 Blutarmut 121.
 Blutbrechen 143.
 Blutdruck 80.
 Blutgerinnung 102.
 Blut im Harn 177.
 Blutbild der Infektionskrankheiten 126.
 Blutdrucksteigerung 82.
 Blutfarbstoffbestimmung 120.
 Blutfarbstoffprobe, van Deen 179.
 Blutkörperchenzyylinder 197.
 Blutmenge 98.
 Blutplättchen 102, 110, 116.
 Blutplasma 103.
 Blut, Untersuchungsmethoden 107, 116.
 Blutprobe Webersche im Mageninhalt und Stuhl 143.
 Blutserum 103.
 — Zusammensetzung 98.
 Blutuntersuchung, bakteriell 240.
 Blutvergiftung 263.
 Blutzucker 104, 106.
 Bottgersche Zuckerprobe 185.
 Bogengangapparat 344.
 Boldireffsches Verfahren 144.
 Bordet-Gengous Keuchhustenbazillus 265.
 Bordet, Komplementbindung 233.
 — substance bactericide 231.
 Borken 380.
 Bothriocephalus 211.
 Bothriocephalus Anämie 122.
 Botulismus 261.
 Bradykardie 86.
 Bradyurie 160.
 Brechdurchfall 251, 374.

- Briefkouvertkristalle 166.
 Brocasche Windung 308.
 Brom, Nachweis 192.
 Bronchialabgüsse im Sputum 46.
 Bronchialasthma 13, 46, 49.
 Bronchialatmen 29.
 Bronchialkatarrh 41.
 Bronchialnerven 361.
 Bronchitis 41.
 Bronchoblennorrhoe 44.
 Bronchophonie 34.
 Bronchoskopie 55.
 Brown-Sequardsche Halbseitenlahmung 324.
 Brückengegend 319.
 Bruit du pot fêlé 25.
 Brustumfang 11.
 Bürkersche Zählkammer 120.
 Bulbärparalyse 329.
 Bulla 378.
 Burdachsche Stränge 322, 325.
 Buttersäure 188.
- Carcinoma ventriculi 132, 137, 140.
 Cartilago Santorini 55.
 — Wrisbergii 55.
 Cauda equina 323.
 Charcot-Leydensche Kristalle 49, 123.
 Chemismus der Magenverdauung 135.
 Cheyne-Stokesches Atmungsphänomen 14.
 Chiasma nervor. optic 311.
 Chloralhydrat im Harn 193.
 Chlorose 122.
 Chlorsaures Kali 100, 146.
 Choanen 50.
 Cholämie 102.
 Cholangitis 148, 251.
 Choledochusverschluss 155.
 Cholera 262.
 Cholera-vibrionen 262.
 Choleraimpfung 263.
 Cholerastühle 156.
 Cholesterin 203.
 Cholezystitis 148, 251.
 Cholin 228, 360.
 Chorda Tympani 331.
 Choreabewegungen 283, 315.
 Chorea minor 283.
- Chromaffines System 365.
 Chvosteksches Phänomen 282.
 Chylöse Exsudate 206.
 Chylurie 192.
 Cirkulationsapparat 57.
 Cochlea 341.
 Colibazillen 251.
 Colitis 156.
 Collesches Gesetz 371.
 Colon 150.
 Coma diabeticum 188.
 Conus terminalis 324, 329.
 Corpus geniculatum laterale und mediale 311, 318, 332.
 — restiforme 316, 319.
 Crepitatio 33.
 Crescendogeraus 95.
 Cuneus 310, 314.
 Curschmannsche Spiralen 46.
 Cysticercus cellulosa 211.
- D : N 357.**
 Dämmerzustände 274.
 Dämpfung des Perkussionsschalls 18.
 Damoiseausche Kurve 20.
 Darmatonie 150.
 Darmblutungen 154.
 Darmkatarrh 151.
 Darmnerven 362.
 Darmperforation 152.
 Darmperistaltik 133, 151.
 Darmsteifung 151.
 Darmuntersuchung 133, 152.
 Darmstenose 152.
 Darmverschluss 152.
 Dauerformen der Amoben 216.
 — der Plasmodien 219.
 — der Spaltpilze 227.
 van Deensche Blutprobe 179.
 Degenerativer Muskelschwund 277.
 Deitersscher Kern 319.
 Delirien 274.
 Denguefieber 267.
 Depression 275.
 Dermatitis 378.
 Desinfektion 227.
 Deuteroalbumosen 177.
 Deviation conjuguée 311.
 Dextrocardie 69.
 Dextrose 183.

- Diabetes, Diät 189.
 — melitus 356.
 — insipidus 161, 368.
 Diagnose der Magenkrankheiten 141.
 Diagnostik der Blutkrankheiten 121.
 Diarrhoen 154.
 Diastole des Herzens 60.
 Diastolische Geräusche 76.
 Diathese, gichtische 104.
 Diazoreaktion 190.
 Diazobenzolsulfosäure 190.
 Dickdarmerkrankung 156
 Dicker Tropfen 220.
 Dietlen, Herzmaasse 72.
 Dikrotie 93.
 Dilatation des Herzens 61, 73.
 Dimethylaminoazobenzol 139.
 Dimethylparaminobenzaldehyd 182.
 Dimethylxanthine 354.
 Diphtherie 256.
 Diphtheriebazillen 256.
 Diphtherie, Blutbild 126.
 Diphtherieheilserum 256.
 Diplococcus intracellularis 244.
 — pneumoniae 243.
 Disaccharide 183.
 Dissoziation der Empfindungen 296.
 — zwischen Ventrikel und Vorhofskontraktionen 92.
 Distomum 214.
 Dittrichsche Pfropfe 48.
 Doppelbilder 331.
 Doppelstimme 52.
 Doppelton der Femoralis 79.
 Drigalski Agar 248.
 Druckempfindung 296.
 Drucksinn 296.
 Druck in der Aorta 59, 81.
 — in den Kapillaren 81.
 — in den Venen 81.
 Druckpunkte bei Neuralgien 299.
 Drüsen mit innerer Sekretion 359.
 Duboisssche Formel 347
 Ducrey-Unnasche Bazillen 258.
 Duodenalsondierung 145.
 Durchfall 151, 154.
 Duroziezssches Doppelgeräusch 79.
 Dyschezie 151.
 Dysenterie 151, 252.
 Dysenteriebazillen 252.
 Dyspepsie 374.
 Dysphagie 53.
 Dyspnoe 13.
 Dystrophia adiposohypogenitalis 368.
 Dystrophien myopathische 279.
 Dysurie 159.
 Eberth-Gaffkyscher Bazillus 247.
 Echinococcus 212.
 Echinococcussack 207.
 — spez. Antikörper 212.
 Eczema 378, 380.
 Ehrlichsche Gallenfarbstoffprobe 181.
 — Triacidmischung 118.
 Eierstöcke 366.
 Einthovens Saitengalvanometer 83.
 Eisenchloridreaktion Gerhardttsche 189.
 Eisenwässer 395.
 Eitererreger 241.
 Eiterkörperchen 112.
 Eitriges Exsudate 206.
 Eiweiss 174.
 — -Ansatz 350.
 — -Bedarf 349.
 — -Besimmung 205.
 — -Gehalt des Sputums 45.
 — im Harn 175.
 — -nachweis 175.
 Ekchymosen 375.
 Eklampsie 281.
 Ektotoxin 228.
 Ekzem 378.
 Elastische Fasern im Sputum 48.
 Elektrische Erregbarkeit, quantitative Veränderungen 291.
 — — qualitative Veränderungen 291.
 — — bei Thomsenscher Krankheit 294.
 — — bei Tetanie 290.
 — — Myasthenie 294.
 — Reizpunkte 285.
 Elektrisches Verhalten, Prüfung 284.
 Elektrocardiogramm 83.
 Ellis Kurve 20.
 Embryokardie 76.

- Empfindungsvermögen der Haut und der tiefen Teile 294.
 Empysem 41.
 Empyem der Gallenblase 148.
 — der Pleurahöhle 206.
 Encephalitis lethargica 266.
 Endogene Harnsäure 353.
 Endokrine Drüsen 359.
 Endotoxine 228.
 Energiebedarf 346.
 Energieverbrauch beim Gehen, Bergsteigen, Schwimmen 348.
 Entamoeba histolytica 215.
 Entartungsreaktion 291.
 Enterokinase 145.
 Enteroptose 132.
 Entfaltungsrasseln 33.
 Entfettungskur 355.
 Enthelminthen 157, 211.
 Entwicklung und Ernährung des Kindes 369.
 Eosinophile Zellen im Sputum 47.
 — — im Blut 113.
 Ephelides 376.
 Epidemische Genickstarre 245.
 Epigastrische Pulsation 63.
 Epilepsie 281.
 Epiphyse 370.
 Epistaxis 50.
 Epithelkörperchen 364.
 Epityphlitis 152, 251.
 Erbrechen 142.
 Erbsche Lahmung 333.
 Erdige Wasser 395.
 Erdphosphate 162, 171.
 Erhaltungseiweiss 349.
 Erkennungsvermögen, stereognostisches 298.
 Ernährung des Kindes 369.
 Ernährungsstörungen im Säuglingsalter 373.
 Erosion 381.
 Erysipelas 242.
 Erythem 370.
 Erythema exsudativum 376, 383.
 — infectiosum 376.
 — nodosum 377.
 Erythrasma 225.
 Erythroblasten 108.
 Erythrozyten 107.
 Esbachsches Albuminimeter 176.
 Ethische Defekte 275.
 Eunuchen 366.
 Exanthematischer Typhus 272.
 Exogene Harnsäure 353.
 Exophthalmus 362.
 Expirationsgeräusch 28.
 Expirationsluft 15.
 Exsudate 204.
 Extrapericardiale Reibegeräusche 78.
 Extrapyramidales System 314.
 Extrasystolen 59, 88.
 Extrasystolen Elektrocardiogramm 84.
 Extrasystolische Herzunregelmäßigkeiten 88.
 Facialislähmung 331.
 Fadenpilze 223.
 Fadenwurm 213.
 Faces 154.
 — Blutnachweis 143, 155.
 Farbeindex 121.
 Färbung des Blutpräparates 116.
 — der Mikroorganismen 236.
 — der Tuberkelbazillen 239.
 — nach Giemsa 117.
 — nach Jenner-May 116.
 Faulnis 228.
 Faradischer Strom 284.
 Farbstoffe, saure und basische 236.
 Fastigium 7.
 Favuspilz 224.
 Febris 6.
 — intermittens 217.
 — quartana 217.
 — recurrens 221.
 — tertiana 217.
 Fehlische Probe 185.
 Fernphotographische Herzgrösse 69.
 Fett im Harn 192.
 Fettstühle 155.
 Fettsäurekristalle im Sputum 48.
 Fibrillare Zuckungen 278, 284.
 Fibringerinnung 102.
 Fibringerinnung im Sputum 46.
 Fickersches Typhusdiagnostikum 249.
 Fieber 6.
 Fieberstoffwechsel 351.
 Filaria 214.
 Filatoffsche Krankheit 271.

- Filterpasser 266, 267.
 Filzlaus 215.
 Finalschwankung 84.
 Finne 211.
 Fissura calcarina 310, 314.
 Flatus 152.
 Fleckfieber 272.
 Fleischvergiftung 251, 261.
 Flexners Ruhrbazillen 252.
 Flimmern der Vorhöfe 85, 89.
 Flimmerskotom 276.
 Flöhe 215.
 Flüssigkeitsansammlung in der
 Bauchhöhle 153.
 — im Pleurasack 16, 19, 38, 40.
 Folliculitis 379
 Folinsche Methode der Harnsäure-
 bestimmung 167.
 Fränkel-Gabettische Losung 239.
 Fränkels Pneumococcus 243.
 Fraisen 281.
 Fraunhofersche Linien 101.
 Freie Salzsäure 135, 139.
 Friedlanders Pneumobazillen 244.
 Froschbauch 153
 Fruchtzucker 183, 187.
 Frustrane Kontraktionen 92.
 Funftagefieber 272.
 Fundus des Magens 131.
 Funktionelle Lahmung 279.
 Funktionsprüfung des akustischen
 Apparates 342.
 — der Nieren 200.
 — des Magens 134.
 Furunkel 379.
 Fussklonus 303.
 Fusssohlenreflex 301.

Garung 226.
 Garungsprobe 184.
 Gansblümchengestalt der Malaria-
 parasiten 219.
 Galactose 183.
 Galle im Magen 144.
 Gallenblase 147.
 Gallenblasenkoliken 147.
 Gallenfarbstoff im Urin 180.
 — im Blut 181.
 — im Stuhl 155.
 Gallensteine 148, 203.
 Gallensäuren 182.

 Galopprrhythmus 76.
 Galvanischer Strom 284.
 Gameten 217.
 Gasbrandbazillus 261.
 Gastrektasie 132, 136.
 Gastrische Krisen 140, 142, 329.
 Gastroenteritis 251, 374.
 Gastropiose 132.
 Gastrosuccorrhoe 139.
 Gastroxynsis 140.
 Gaumenlahmung 52.
 Gedächtnisschwache 275.
 Gefrierpunkt des Blutes 99.
 — des Harns 161.
 Gefrierpunktserniedrigung 99.
 Gegengifte 229.
 Gehirn 307.
 Gehirnnerven 330.
 Gehorempfindung 341.
 Gehörgang 341.
 Gehörprüfung 342.
 Geisselfaden 235.
 Gekreuzte Lahmung 321.
 Gelbfieber 267.
 Gelbsucht 148.
 Gelenkrheumatismus 264.
 Genickstarre 245.
 Geräusch des gesprungenen Topfes
 25.
 Gerhardt'scher Schallwechsel 22.
 Gerhardt-Semon-Rosenbachsches
 Gesetz 57.
 Gerinnungszeit 102.
 Geruchsanomalien 51, 330.
 Gesamtazidität 138.
 Geschlechtsdrüsen 366.
 Geschmack 332.
 Gesichtsfeldprüfung 311, 330.
 Gesichtrose 242.
 Gespaltene Herztonne 76.
 Gewichtszunahme des Kindes 369.
 Gibbus 10.
 Gicht, Harnsäure im Blut 104.
 — Stoffwechsel 354.
 Giemsasche Färbung des Blutes 117.
 Gifte 384.
 — der Bakterien 228.
 Gips im Harn 174.
 Glandula parathyroidea 282, 364.
 Gleichgewichtsstörungen 344.
 Glénardsche Krankheit 132, 158.
 Glossina palpalis 220.

- Glossy skin 307.
 Glottis 54.
 Glucosazon 186.
 Glycose 183.
 Glykosurie 183.
 Glykuronsäure 187.
 Gmelinsche Probe 180.
 Gollische Strange 322, 325.
 Gonococcus 246.
 Gowersches Bündel 322, 325.
 Graafsche Follikel 366.
 Grafesches Symptom 363.
 Gramsche Färbung 238.
 Granulom, malignes 125.
 Graue Nervenfasern 360.
 Grippe 259.
 Grosse Atmung 14.
 Grosshirnabbildung 313.
 Grubers Agglutination 248.
 Grubersche Formel 347.
 Gruber-Widalsche Reaktion 230, 248.
 Grundumsatz 346.
 Gruppenagglutination 253.
 Guajak-Terpentinprobe 143, 179.
 Guanidin 168.
 Guanin 165.
 Guarnierische Körperchen 268.
 Gunzburgsches Reagens 137.
 Gurtelgefühl 300.
 Gurtelrose 378.
 Gyrus angularis 310, 311, 313.
- Hamatin 102, 179.
 Hamatoporphyrin 101, 179.
 Hämaturie 178.
 Hamin 102.
 Hamochromogen 101.
 Hamoglobin 100, 101.
 Hamoglobinbestimmung 120.
 Hamoglobingehalt des Blutes 102.
 Hamoglobiphile Bazillen 259.
 Hamoglobinurie 177.
 Hamolyse 103, 232.
 Hamometer nach Sahli 120.
 Hämolysine 231.
 Hämolytischer Ikterus 146, 150.
 Hamolytisches System 232.
 Hamoptoe 44.
 Hämorragischer Infarkt 44.
 Hämorroidalblutung 155.
- Hängender Tropfen 235.
 Haeserscher Koeffizient 161.
 Halbmondförmiger Raum 133.
 Halbmondförmigen der Malariaparasiten 219.
 Halbseitige Rückenmarksläsion 324.
 Hangendes Herz 67, 69, 73.
 Hanotsche Leberzirrhose 148.
 Harn 159.
 Harnblase 160, 304.
 Harnfarbe 161.
 Harn gärung 163.
 Harnkonkremente 202.
 Harnmenge 159, 160.
 Harnorgane 158.
 Harnreaktion 161.
 Harnsäure 165.
 — bei Gicht 354.
 — im Blut 104.
 Harnsäurebestimmung quantitative 104, 167.
 Harnsäuresteine 202.
 Harnsäurestoffwechsel 353.
 Harnsaurer Ammoniak 188.
 Harnsedimente 194.
 Harnsteine 202.
 Harnstoff 163.
 Harnstoffbestimmung im Blut 104.
 Harnzylinder 196.
 Harrisonsche Furche 11.
 Haudeksche Nische 133.
 Hautblasen 377.
 Hautempfindung 294.
 Hautjucken 383.
 Hautkrankheiten 375.
 Hautnerven des Armes 333.
 — des Beines 335.
 Hautnarben 381.
 Hautodem, zirkumskriptes (Quincke) 377.
 Hautreflexe 301.
 Hautschuppen 380.
 Hautsensibilität 294.
 Hauttumoren 377.
 Hayemsche Lösung 118.
 Headsche Zonen 142, 300, 314.
 Hefepilze 226.
 Heilquellen 394.
 Heine-Medinsche Krankheit 266, 278.
 Heiserkeit 52.
 Hellersche Blutprobe 179.

- Hellersche Eiweissprobe 176.
 Hemianästhesie 298.
 Hemianopsie 310, 368.
 Hemicrania 276.
 Heminatriumurat 166.
 Hemiplegie 276, 320.
 Herpes 378.
 — tonsurans 224, 382.
 — zoster 378.
 Herz 57.
 Herzangst 98.
 Herzarrhythmie 84, 88.
 Herzauskultation 75.
 Herzbeutelentzündung 98
 Herzbuckel 63.
 Herzdampfung 64.
 Herzdilatation 61, 68.
 Herzerweiterung 61, 68.
 Herzfehler 94.
 Herzfehlerzellen 47.
 Herzgerausche 76.
 Herzgrenzen 57, 65, 72.
 Herzgrößenbestimmung 72.
 Herzhypertrophie 61, 73.
 Herzinsuffizienz 61.
 Herzkurven 59.
 Herzmaasse 72.
 Herzmuskelerkrankung 97.
 Herzmuskelschwache 87, 97.
 Herznerven 60.
 Herzperkussion 64.
 Herzschatten 69.
 Herzschlag 98.
 Herzschmerzen 98.
 Herzsilhouette 67, 70.
 Herzstoss 61.
 Herztöne 75.
 Herzunregelmässigkeit 88.
 Herzuntersuchung mit Röntgenstrahlen 70.
 Herzvergrößerung 61, 68.
 Heschlsche Windung 309.
 Highmorshöhle 50.
 Hinterhauptslappen 310.
 Hinterhorn 311, 316.
 Hinterstränge 322, 324.
 Hippursäure 168.
 Hirndrucksteigerung 276.
 Hirnnerven 318, 330.
 Hirschenkelgegend 318, 321.
 Hirschsprungsche Krankheit 151.
 Hissches Bündel 59, 92.
 Hitzschlag 6.
 Hoden 366.
 Hodgkinsche Krankheit 125.
 Hörfunktionen 341.
 Hörnerv 311, 331.
 Hörvermögen 341.
 Hörzentrum 309.
 Homogentisinsäure 192.
 Homonyme Hemianopsie 310.
 Hormone 360.
 Hornerscher Symptomenkomplex 306.
 Hühnerbrust 11.
 Hunefeldtsches Gemisch 179.
 Hundswut 272.
 Hungerzustand 348.
 Huppertsche Gallenfarbstoffprobe 181.
 Hustenreflex 302.
 Hutchinsonsches Zahne 129.
 Hyaline Zylinder 196.
 Hydrämie 90.
 Hydrobilinogen 155, 181.
 Hydrobilirubin 155, 182.
 Hydrochinon 168.
 Hydronephrose 207.
 Hydrothorax 20, 204.
 Hypästhesie 294.
 Hypergenitalismus 367.
 Hyperleukozytose 115.
 Hypertension 82.
 Hypertyreose 111, 362.
 Hypertonie des Blutdrucks = Hypertension 82.
 — der Muskeln 276.
 Hypertrophie des Herzens 61, 68.
 Hypogenitalismus 366, 368.
 Hypoglossus 332.
 Hypophyse 367.
 Hyposthenurie 160.
 Hypothyreose 363.
 Hypotonie der Muskeln 276.
 Hypoxanthin 165.
 Ichthyosis 380.
 Ideenflucht 275.
 Idiotie 275.
 Ikterus 147, 155.
 — katarrhalis 147.
 Immunisierung 229, 234.
 Immunität 231, 234.
 Immunkörper 229, 231.

- Impetigo contagiosa 379, 380.
 Impfung 269.
 — gegen Typhus 250.
 Impotenz 306, 367.
 Inaktivitätsatrophie 277.
 Inanition 348.
 Incontinentia paradoxa 158, 305.
 — urinae 158.
 Indifferente Thermen 394.
 Indigo 169.
 Indigorot 178.
 Indikan 169.
 Indol 169.
 Indoxyl 169.
 Infantiler Habitus 4.
 Infektionskrankheiten 241.
 — Blutbild 126.
 Infiltration der Lunge 16, 19, 29.
 Influenza 259.
 Influenzabazillen 258.
 Inkubationsstadium 7.
 Inkubationszeit der Infektions-
 krankheiten 273.
 Innere Kapsel 316.
 — Sekretion 359.
 Insuffizienz der Aorta 94.
 — der Mitralis 96.
 — der Pulmonalis 97.
 — der Tricuspidalis 96.
 Intensionstremor 282.
 Intervertebralganglien 324.
 Intoxikationen 384.
 Insula Reilii 309, 317.
 Ischias 299.
 Ischuria paradoxa 158, 305.
 Isodynamie 346.

 Jacksonsche Rindencpilepsie 281,
 320.
 Jendrassikscher Kunstgriff 303.
 Jenner-Maysche Färbung 117.
 Jodakne 379.
 Jod und Bromnachweis 192.
 Juckflechte 383.
 Jugendformen der roten Blutkor-
 perchen 108, 114.
 Jugularispuls 63, 64.
 Juvenile Muskeldystrophie 279.

 Kachexia strumipriva 363.
 Kadaverin 228.

 Kadaverstellung der Stimmbänder
 56, 332.
 Kalteempfindung 295.
 Kalthehyperästhesie 295, 300.
 Kala-Azar 221.
 Kalichloricumvergiftung 178, 198,
 385.
 Kali im Harn 173.
 Kalkariurie 174.
 Kalk im Harn 174.
 Kalkseifenkristalle 155.
 Kalorie 346.
 Kalorienwert der Nahrung 355.
 Kapillardruck 81.
 Kapillarpuls 64.
 Karbolnachweis 168, 193.
 Kastration 367.
 Kathode 288.
 Kathodenstrahlen 8.
 Kavernen 23, 24, 41.
 Kavernensymptome 41.
 Kehlbass 52.
 Kehlkopf 52—57.
 Kehlkopfmuskeln 53.
 Kehlkopfnerven 54.
 Keilstränge 325.
 Keimdrüsen 366.
 Keith-Flackscher Knoten 58.
 Kernhaltige rote Blutkörperchen
 108
 Kernigsches Zeichen 245, 299.
 Kernsubstanzen 341.
 Keuchhusten 265.
 Kinderlähmung 266, 278.
 — spinale 278, 329.
 Kjeldahlsche Methode 164.
 Klappenfehler 94.
 Klappenschlusszacke 93.
 Klauenhand 335.
 Kleiderlaus 215.
 Kleinhirn 315, 316.
 Kleinhirnseitenstrangbahnen 322,
 325.
 Kleinhirnsymptome 316.
 Klingendes Rasseln 33, 38.
 Klonische Krämpfe 281.
 Kniephanomen 302.
 Knisterrasseln 33.
 Knochenentwicklung des Kindes
 370.
 Knochenmarkszellen 114.
 Kochprobe 175.

- Kochsalzbestimmung 170.
 Kochsalzgehalt des Blutserums 104, 106.
 Kochsalz im Harn 170.
 Kochsalzwasser 395.
 Körpermaasse 2, 11.
 Körpertemperatur 5.
 Kohlehydratgehalt der Nahrungsmittel 355.
 Kohlenoxydhamoglobin 100.
 Kohlensäureausscheidung 354.
 Kohlensäure Salze im Harn 172.
 Kolibazillen 198, 251.
 Kolon 150.
 Kolorimeter von Authenrieth 120.
 Koma 274.
 — diabeticum 188.
 Komazyylinder 196.
 Kombinierte Färbung des Blutes nach Pappenheim 118.
 Kommabazillen 262.
 Kompensatorische Pause 89.
 Komplement 231.
 Komplementarluft 115.
 Komplementbindung 232.
 Kongorot 137.
 Konidien 224.
 Konjugierte Ablenkung der Augen 311.
 Konjunktivalreflex 302.
 Konkremente 202.
 Konstanter Strom 284.
 Konstipation, spastische 150.
 Kontrakturen 277.
 Kontrastbrei 132.
 Konvulsionen 281.
 Konzentrationsprobe 200.
 Koordination 280, 315.
 Kopfschmerzen 275.
 Kopliksche Flecken 270.
 Kornealreflex 304.
 Koronararteriosklerose 98, 142.
 Korotkoff und Fellner 80.
 Korsakoffscher Symptomenkomplex 275.
 Kostberechnung 356, 373.
 Kot 154.
 Kotbrechen 144, 152.
 Kotentleerung 305.
 Kotsteine 203.
 Krampfe 281.
 Krätze 383.
 Kratzmilbe 214.
 Kraftsinn 297.
 Kranzarterien des Herzens 98.
 Kreatin 168.
 Kreatinin 168.
 Kreatininprobe 201.
 — im Blutserum 106, 107.
 Kremasterreflex 301.
 Kresol 168.
 Kretinismus 275, 363.
 Kropf 362.
 Kropfherz 97, 336.
 Krotonsäure 188, 190.
 Krupöse Pneumonie 244.
 Krusten 380.
 Kryoskopie 100, 161.
 Kugelherz 97.
 Kuhmilchnährschaden 362.
 Kuhpockenimpfung 234, 269.
 Kyphose 10.
 Labferment 135, 141.
 Labyrinthfunktionsprüfung nach Baranyi 344.
 Lackmoidlosung 162.
 Laennecsche Lebercirrhose 148.
 Lävulose 183, 187.
 Lageempfindung 297.
 Läuse 215.
 Lange Bazillen im Magensaft 137, 144.
 Langerhanssche Inseln im Pankreas 145.
 Lanzinierende Schmerzen 300.
 Laryngoskopie 52.
 Lasèguesches Phanomen 299.
 Lateralsklerose 279.
 — amyotrophische 279, 304, 329.
 Laveran Halbmondformen 219.
 Leber 145.
 Leberabszess 148.
 Leberatrophie, akute gelbe 149.
 Lebercirrhose 148, 153.
 Leberdampfung 146.
 Leberechinococcus 148.
 Leberregel 214.
 Leberkrankheiten 148.
 Leberfunktionen 145.
 Leberkrebs 148.
 Lebersyphilis 148.
 Leberzirrhose 148.

- Legalsche Probe 189.
 Lehmfarbene Stühle 146, 155.
 Leishmannsche Körperchen 221.
 Leitungsstörungen des Herzens 92.
 Leitungswiderstand der Haut 289.
 Lentigo 376.
 Leprabazillen 255.
 Leptothrix 235.
 Letalität 5.
 Leukämie 122.
 Leukine 234.
 Leukoderma 376.
 Leukopathie 376.
 Leukopenie 115.
 Leukozydin 241.
 Leukozyten 110.
 Leukozytenfärbung 116.
 -- im Harn 195.
 -- in Exsudaten 205.
 Leukozytenzahl 115.
 Leukozytenzählung 119.
 Leuzin 149, 191.
 Leukozytose 113, 115.
 Lichen 376.
 Liebensch Probe 189.
 Linea costoarticularis 11, 149.
 Lienale Leukämie 122.
 -- Pseudoleukämie 123.
 Linsenkern 312.
 Linsenkernsymptome 278, 284, 312.
 Lipämie 107.
 Lipase = Steapsin 145.
 Lipoidsubstanzen 195.
 Lipurie 192.
 Liquor cerebrospinalis 208.
 Lobus paracentralis 308, 314.
 Löfflersches Methylenblau 238.
 Löslichkeit der Arzneimittel 400.
 Logorrhoe 309.
 Lohnsteinscher Apparat 184.
 Lokalisationsvermögen 294.
 Lokomotivengeraus 79.
 Lordose 10.
 Ludwig-Salkowskisches Verfahren
 der Harnsaurebestimmung 167.
 Luetinreaktion 223.
 Lumbalflüssigkeit 209.
 Lumbalpunktion 208.
 Lungenabszesssputum 44.
 Lungenemphysem 41.
 Lungenentzündung 38, 244.
 Lungenfeld 25, 71.
 Lungengangran 46.
 Lungengewebe im Sputum 46.
 Lungengrenze 25.
 Lungenhilusperkussion 20.
 Lungenkapazität, vitale 14.
 Lungenkarzinom 44.
 Lungenkrankheiten 38.
 Lungenödem 33, 44, 45
 Lungenphthisis 41.
 Lungenschall 19, 25.
 Lungenspitzen 25.
 Lungentuberkulose 41.
 Lungenverdichtung 23, 29, 37.
 Lupus 281, 283.
 Lymphatische Leukämie 123.
 -- Pseudoleukämie 123.
 Lymphdrüsen 110, 123.
 Lymphoblasten 111.
 Lymphome 123.
 Lymphopenie 115.
 Lymphosarkom 125.
 Lymphozyten 110.
 Lymphozytensturz 115.
 Lysin 174.
 Lysis 7, 244.
 Lysolvergiftung 193, 390.
 Lyssa 272.
 Mc. Burneyscher Punkt 152.
 Macula 375.
 Maculae coeruleae 215, 376.
 Madenwurm 213.
 Magen 131.
 -- Prüfung der motorischen und
 chem. Funktionen 132.
 -- Röntgendurchleuchtung 132.
 Magenblutung 143.
 Magenblase 132.
 Magenerweiterung 132.
 Magengeschwür 132, 139.
 Mageninhalt 135.
 Magenkrämpfe 142.
 Magenperforation 152.
 Magenperkussion 133.
 Magensaft 135.
 Magensaftfluss 139.
 Magenschmerzen 141.
 Magensonde 135.
 Magenverdauung 135.
 Magnesia im Harn 174.
 -- in Harnkonkrementen 203

- Makrogameten 217.
Makrophagen 233.
Malaria, Blutbild 127.
Malariaformen 218.
Malariaparasiten 216.
Malignes Granulom 125.
— Ödem 261.
Malleus 255.
Manische Zustände 275.
Masern 270.
Masern Blutbild 126.
Mastzellen 113.
Maltafieber 263.
Maltose 183.
Maximaldosen der Arzneimittel 397.
Maximaler Blutdruck 80.
Mediastinalraum 131.
Medianuslahmung 334.
Medulla oblongata 320.
Megakaryozyten 110.
Megakolon 151.
Megaloblasten 109.
Megalozyten 108.
Mehsche Formel 347.
Mehlnahrschaden 374.
Meissnerscher Plexus 362.
Melancholische Zustände 275.
Melanin im Harn 182.
Melanurie 161, 182.
Mendel-Bechtereffreflex 303.
Ménierescher Symptomenkomplex 344.
Meningeale Flüssigkeit 208.
Meningitis, Blutbild 127.
— cerebrospinalis 245.
— tuberculosa 253.
Meningococcus 245.
Merkfähigkeit 275.
Merozoiten 217.
Metachromatische Färbung 113.
Metallische Rasselgeräusche 33.
Metallklang 24.
Metameren 325.
Metamorphosierendes Atmen 31.
Metamyelozyten 114.
Meteorismus 151.
Methamoglobin 101, 178.
Methylguanidinessigsäure 168.
Methylviolettprobe auf Magensäure 137.
Microsporon 224.
Migräne 276.
Mikrogameten 217.
Mikrokokken 225.
Mikroorganismen im Blut 128.
Mikroorganismenfarbung 236.
Mikrophagen 233.
Mikrozyten 108.
Milchgebiss 129.
Milchsaurebazillen im Magensaft 137.
Milchsäurenachweis 138.
Milchzucker 183, 187.
Miliaria 378.
Miliartuberkulose 126, 253.
Milliampère 289.
Millonsche Probe 174.
Milz 149.
Milzbrandbazillen 246.
Minimaler Blutdruck 80.
Miosis 306.
Miserere 144.
Mitbewegungen 284.
Mitraltherz 68.
Mitralsuffizienz 96.
Mitralklappenfehler 95.
Mitralklappenstenose 95.
Mittelkapazität 15.
Mittelohr 341.
Mobiussches Symptom 363.
Moller-Barlowsche Krankheit 372.
Mogiphonie 52.
Mohrenheimsche Grube 10.
Monakowsches Bündel 312.
Monilia candida 225.
Mononukleare Leukozyten 111.
Monoplegie 276, 320.
Monosaccharide 183.
Mooresche Probe 184.
Morbidity 5.
Morbidity 270.
Morgagnische Tasche 55.
Mortalität 5.
Morulaformen 217.
Motilitätsprüfung 276.
Motorische Aphasie 309.
— Bahnen 307, 313.
— Funktion des Magens 135.
— Reizerscheinungen 280.
— Zentren 308, 312.
Muchsche Granula 254.
Münzenklirren 25.
Multiple Sklerose 330.
Mumps 265.

- Murexidprobe 167, 202.
 Muskelatrophie 277.
 Muskelatrophie spinale 279.
 Muskeldystrophie 279.
 Muskelempfindung 297.
 Muskeltonus 276.
 Myasthenia gravis pseudoparalytica 279, 294.
 Myasthenische Reaktion 294.
 Mydriasis 306.
 Myelin 47.
 Myelitis 329.
 Myeloblasten 114.
 Myeloische Leukämie 114, 123.
 Myelozyten 114.
 Myopathische Dystrophien 279.
 Myodegeneratio cordis 97.
 Myotonia congenita 279.
 Myotonische Reaktion 294.
 Myxödem 363.
- Nahr**schaden 345, 373
 Naevus 376.
 Nahrungsbedarf 347, 356.
 — des Kindes 371.
 Nahrungsmitteltabelle 355.
 — für Gichtdiät 353.
 — für Diabetesdiät 358.
 Narben 381.
 Nase 50.
 Nasenmuscheln 50.
 Nasenstimme 53.
 Natron im Harn 173.
 Nebengeräusche bei der Atmung 32.
 Nebennieren 365.
 Negrische Körperchen 273.
 Neissersche Polkörner 257.
 Nematoden 212.
 Nephritis 199.
 Nesselsucht 377.
 Nervensystem 274.
 Nervus facialis 331.
 — laryngeus 54.
 — oculomotorius 330.
 — opticus 330.
 — pelvicus 361.
 — splanchnicus 361, 362.
 — sympathicus 360.
 — trigeminus 331.
 — vagus 332.
 Nesselsucht 377.
- Neubildung der roten Blutkörperchen 109.
 Neuralgien 299.
 Neutralrot-Traubenzuckeragar 247.
 Neutrophile Körnchen 112.
 Nieren 158.
 Nierenepithelien 195.
 Nierenfunktionsprüfung 200.
 Nierengeschwülste 178.
 Niereninfarkte 178.
 Niereninsuffizienz 200.
 Nierenkrankheiten, Übersicht 199.
 Nierensteine 178, 202.
 Nitroso-Indolreaktion 262.
 Nonnensausen 80.
 Nonnesche Reaktion 209.
 Normallösungen 138.
 Normoblasten 108, 109.
 Nucleus dentatus 312.
 Nuchterschmerz 141.
 Nukleingehalt der Nahrungsmittel 353.
 Nukleinstoffwechsel 352.
 Nykturie 160.
 Nylandersche Lösung 186.
 Nystagmus 283, 330, 344.
- O**berlange 2.
 Obstipation 150.
 Occipitallappen 310.
 Oculomotorius 306, 318, 321, 330.
 Ödemflüssigkeit 170, 210.
 Ösophagus 130.
 Ohmsches Gesetz 289.
 Ohr 341.
 Ohrschwindel 344.
 Oidium albicans 225.
 Oidien 224.
 Oligämie 98.
 Oligakisurie 159.
 Oligodipsie 159.
 Oligozythämie 115.
 Oligurie 159.
 Olliversches Symptom 64, 87.
 Opisthotonus 281.
 Oppenheimsches Phänomen 302.
 Opsonine 234.
 Optische Aphasie 310.
 Organische Säuren im Mageninhalt 137.
 Orientbeule 221.

- Ornithodoros 221.
Orthodiagraphische Herzsilhouette 67, 70.
Orthostatische Albuminurie 175.
Ortssinn 294.
Orzin 187.
Osteomyelitis 241.
Otitis 342.
Ovarialtumoren 155, 208.
Ovarialzysten, Inhalt 208.
Ovarien 366.
Oxalsäure 167.
Oxalsaurer Kalk 166, 167, 203.
Oxalurie 168.
Oxalatsteine 203.
Oxybuttersäure 188.
Oxydasereaktion 112.
Oxyhämoglobin 100.
Oxyuris 213.
Ozaena 50.
- Pacemaker des Herzens 59.
Pankreas 145, 369.
Pankreasverschluss 156.
Pappataciefieber 267.
Pappenheimsche Färbung 118.
Papula 376.
Parästhesien 299.
Paralysis 276.
— agitans 282.
Paramaecium 216.
Paraphasie 309.
Paraplegie 276.
Parasiten 210.
Parasiteneier im Stuhl 157.
Parasympathische Nerven 361.
Paratyphus 251.
Parazentrallappchen 308, 314.
Paresis 276.
Parietallappen 310, 313.
Parkinsonsche Krankheit 282.
Parotitis epidemica 265.
Paroxysmale Hämoglobinurie 178.
— Tachycardie 86.
Patellarklonus 203.
Patellarreflex 202.
Pathogene Mikroorganismen 241.
Paukenhöhle 341.
Pechartige Stühle 154.
Pektoralfremitus 35.
Pektoriloquie 34.
- Pellagra 345.
Pemphigus 378.
Pendelrhythmus 76.
Pentamethylendiamin 228.
Pentosen 187.
Pepsin 135.
Peptone im Harn 177.
Perforation des Magens und Darms 152.
Perikardiale Reibegeräusche 78.
Perikarditis 68, 98.
Peripherische Lähmungen 277.
Peristole des Magens 132.
Peritonitische Exsudate 153.
Peritonitis 152.
Perkussion 15.
— des Abdomens 150.
— der Leber 146.
— der Milz 149.
— des Magens 133.
— des Thorax, der Lungen 15, 25.
— Herzens 64.
Perkussionsschall 16.
Pernionen 377.
Perniziose Anämie 122.
Peroneuslähmung 337.
Pertussis 265.
Pest 260.
Pestbazillen 259.
Petechien 375.
Pettenkofersche Probe 182.
Pfeiffersches Phänomen 231.
Pfortaderstauung 153.
Phagozytose 233.
Pharyngoskopie 50.
Pharynxreflex 302.
Phenol 168.
Phenolphthalein 172.
Phenolsulfophthalein 200.
Phenylhydrazin 186.
Phlebotomus Pappataci 167.
Phlegmonöse Angina 257.
Phloroglucinprobe 137.
Phosphate 162, 171.
Phosphatsteine 202.
Phosphaturie 172.
Phosphorsäure im Harn 171.
— Nachweis 203.
Phosphorsaure Ammoniak Magnesia 163, 172
Phyma 377.
Physikalische Lungensymptome 38.

- Physikalische Symptome der Herzkrankheiten 94.
 Piquets Hautreaktion 254.
 Pityriasis 380.
 Plakine 234.
 Plasmodien 216.
 Plaut-Vincentische Angina 258.
 Pleiochromie 146.
 Plessimeter-Stabchen-Perkussion 24.
 Plethora 98.
 Pleuritis 19, 37, 38.
 Pleuritische Exsudate, Lage und Verschieblichkeit 19.
 Pleuritische Reiben 34.
 Pleuropericardiale Reibegeräusche 79.
 Plexus brachialis 333.
 — lumbalis 335.
 — sacralis 336.
 Pneumococcus 243.
 Pneumonie 38, 244.
 — Blutbild 127.
 Pneumonomycosis aspergillina 225.
 Pneumothorax 24, 31, 38, 41.
 Pocken 268.
 Poikilozyten 108.
 Polarisationsbestimmung 186.
 Poliomyelitis acuta 278.
 — chronica 278.
 Politzerscher Versuch 342.
 Polkörnereifung 256.
 Pollakisurie 159.
 Polyarthrits acuta 264.
 Polycholie 146.
 Polychromatophile Färbung 110.
 Polycythämie 115.
 Polydipsie 160.
 Polymorphie der Exantheme 383.
 Polymorphkernige Leukozyten 112.
 Polysaccharide 183.
 Polyurie 159.
 Polyzythämie 115.
 Pons 319.
 Porphyrin 101, 179.
 Porphyrinurie 179.
 Posthämorrhagische Anämie 121.
 — Leukozytose 122.
 Postikuslähmung 56.
 Präformierte Schwefelsäure 171.
 Prä systolische Geräusche 77.
 Präzipitine 229.
 Probefrühstück 136.
 Probemahlzeit 136.
 Prodromalexanthem der Pocken 268.
 Prodromalstadium 7.
 Profermente 145.
 Proglottiden 211.
 Progressive Bulbärparalyse 329.
 — Muskelatrophie 278, 293.
 Promyelozyten 115.
 Prostatahypertrophie 158, 161.
 Protagon 47.
 Protabumosen 177.
 Proteus 259.
 — Agglutination 271.
 Prothrombin 102.
 Protozoen 215.
 Prurigo 377.
 Pruritus 382.
 Pseudodiphtheriebazillen 257.
 Pseudohypertrophie der Muskeln 279.
 Pseudokrup 53.
 Pseudoleukämie 123.
 Pseudomuzin 208.
 Psoriasis 380.
 Psychomotorische Region 308.
 Ptomaine 228.
 Ptosis 331.
 Ptyalin 130.
 Pueriles Atmen 28.
 Pulex 215.
 Pulmonalinsuffizienz 97.
 Pulmonalstenose 97.
 Puls 85.
 Pulsdruckamplitude 81.
 Pulskurven 90, 93.
 Pulsus alternans 92.
 — bigeminus 89.
 — irregularis perpetuus 89.
 — paradoxus 92.
 Punktierter rote Blutkörperchen 108.
 Punktionsflüssigkeiten 204.
 Pupillarreflex 306.
 Pupillenreaktion 306.
 Pupillenstarre 306, 329, 331.
 Purinkörper 165, 352.
 Puringehalt der Kost 353.
 Purkinjesche Muskelfasern 58.
 Purpura 374.
 — variolosa 268.
 Pustula 379.

- Putreszin 228.
 Putride Sputa 45.
 Pyämie 263.
 Pyelitis 161, 198, 201, 252.
 Pylorus 131.
 Pyopneumothorax 20, 38.
 Pyramidenbahnen 318.
 Pyramidenkreuzung 321.
 Pyrosis 142.
- Quaddel 377.
 Qualitative Veränderung der elektrischen Erregbarkeit 291.
 Quantitative Bestimmung des Harnstickstoffs 164.
 — — der Magensäure 138.
 — Blutzuckerbestimmung 106.
 — Veränderung der elektrischen Erregbarkeit 290.
 — Zuckerbestimmung 185.
 Quartanparasiten 217.
 Quartanfieber 217.
 Quecksilbernachweis 193.
 Querschnittaffektion des Rückenmarks 305, 329.
 Querschnittsmyelitis 329.
 Quinckesches Hautödem 377.
- Radialispuls 85, 90.
 Radialislähmung 335.
 Radioskopie 7.
 Rasselgeräusche 32.
 Rauchfussches Dreieck 20.
 Raues Atmen 31.
 Rautengrube 320.
 Raynaudsche Krankheit 307.
 Reaktion des Blutes 98.
 Reaktion des Harns 161.
 Reaktionslosigkeit der Pupille 306, 329.
 Recklinghausensche Manschette 80.
 Recurrens Nervi vagi 54.
 Reduktionsprobe 184.
 Reflektorische Pupillenstarre 306.
 Reflexbogen 300.
 Reflexe 300.
 Refraktäre Phase 58, 89.
 Refraktometerwert 106.
 Regeneration der roten Blutkörperchen 108.
- Regio interarytaenoidea 55.
 — retrolenticularis 316.
 — subthalamica 318.
 Reibegeräusch 34, 78.
 Reichmannsche Krankheit 139.
 Reisswasserstühle 156.
 Reithosenanästhesie 329.
 Reizerscheinungen, motorische 280.
 — sensible 299.
 Reizleitungsapparat des Herzens 59.
 Reizserum 223.
 Rektoskopie 154.
 Rekurrens 221.
 — Blutbild 127.
 Rekurrenslähmung 57.
 Rekurrensspirochäten 221.
 Relative Herzdämpfung 66.
 Reserveluft 15.
 Residualluft 15.
 Respirationsluft 15.
 Respiratorische Nebengeräusche 32.
 Respiratorischer Quotient 354.
 Reststickstoff des Blutes 103, 106, 199
 Reussche Formel 204.
 Rhagaden 381.
 Rheostat 289.
 Rheum im Harn 194.
 Rhinitis 50.
 Rhinolalie 53.
 Rhinoskopie 50.
 Rhodankalium 130.
 Rhonchi 32.
 Rhythmus des Pulses 88.
 Riechvermögen 51.
 Riederformen 111.
 Riesenblutkörperchen 108.
 Rickettsia Prowazeki 271.
 Rindenblindheit 310.
 Rindenepilepsie 281.
 Rindenzentren 308.
 Rinnescher Versuch 343
 Rivaltasche Probe 205.
 Riva Rocci Apparat 80.
 Röhrenatmen 29.
 Röntgenstrahlen 7.
 Röntgenuntersuchung des Darms 132, 150.
 — des Herzens 69
 — des Magens 132.
 Röteln 271.
 — Blutbild 126.

- Rohrzucker 183.
 Romanowskische Färbung 117.
 Romanoskop 154.
 Rombergsches Phänomen 280, 297.
 Rosenkranz, rachitischer 11.
 Rosenmüllersche Grube 51.
 Rostellum 211.
 Roseola 375.
 Rostfarbenes Sputum 44.
 Rote Blutkörperchen 107.
 — — im Harn 195.
 — — kernhaltige 108.
 — — Zählung 118.
 — — Zahl 115.
 Roter Kern 312.
 Rotlauf 242.
 Rotzbazillen 255.
 Rubeolae 271.
 Rubrospinale Bahn 313.
 Ructus 142.
 Rückenmark 322.
 Rückenmarkssegmente 325.
 Rückenmarkswurzeln Schema 322.
 Rückfallfieber 221.
 Rückstosselevation 90, 93.
 Ruhe-Nüchternwert 346.
 Ruhrbazillen 252.

 Sachs-Georgische Präzipitations-
 reaktion 233.
 Säuerlinge 394.
 Säurefeste Stäbchen 239, 254.
 Sahli-Apparat zur Hämoglobinbe-
 stimmung 120.
 Saitengalvanometer 83.
 Sakkadiertes Atmen 29.
 Sakralmark 305, 324, 329.
 Salizylsäure im Harn 193.
 Salzsäuredefizit 139, 140.
 Salzsäure des Magens 135, 138.
 — im Harn 170.
 Sanduhrform des Magens 132.
 Santonin 194.
 Saprophyten 227.
 Sarcopes 214.
 Sargdeckelkristalle 163, 172.
 Sarzine im Magen 144.
 Sauerbrunnen 394.
 Sauerstoffaufnahme 354.
 Sauerstoffgehalt der Luft 15.
 Saure Farbstoffe 236.

 Scabies 214, 383.
 Scarlatina 242, 269.
 Schafblättern 269.
 Schalleitung im Ohr 341.
 Schallschwingungen 16, 37.
 Schallwechsel, Gerhardttscher 22, 41.
 — Wintrichscher 22, 41.
 Schallwellen 16, 17, 22.
 Scharlach 242, 269.
 — Blutbild 126
 Scheuklappenhemianopsie 311.
 Schilddrüse 362.
 Schilddrüsenknorpel 54.
 Schimmelpilze 225.
 Schizomyzeten 227.
 Schlafenlappen 309, 313.
 Schlaflähmung 277.
 Schlafkrankheit 220.
 Schlagvolumen des Herzens 60,
 86.
 Schleife 312, 318, 325.
 Schleifenbahnen 312, 325.
 Schleimhautreflexe 302.
 Schleimige Stühle 156.
 — Sputa 43.
 Schleimkolik 156.
 Schlesingers Reagens 181.
 Schliessungszuckung 288.
 Schluckgeräusch 130.
 Schmerzempfindung 295.
 Schmidtsche Probekost 157.
 Schnurren und Pfeifen 32.
 Schrumpfnieren 161, 199.
 Schrunden der Haut 381.
 Schüffnersche Tüpfelung 217.
 Schuppen 380.
 Schütteltremor 282.
 Schutzimpfung 234.
 — gegen Cholera 263.
 — gegen Pocken 269.
 — gegen Typhus 250.
 Schwabachscher Versuch 343.
 Schwachsinn 275.
 Schwarze Blättern 268.
 Schwarzwasserfieber 219.
 Schwefelquellen 396.
 Schwefelsäure im Harn 171.
 Schwefelwasserstoff 191.
 Schwindel 344.
 Schwingungszahl der Atmungsge-
 räusche und Herzgeräusche 21,
 37, 77.

- Schwingungszahlen des Schalls 21, 37.
 Sclerosis multiplex 330.
 Seborrhoe 380.
 Sedimente des Urins 162, 194.
 Sedimentum lateritium 166.
 Seebäder 396.
 Seelenblindheit 310.
 Segmente des Rückenmarks 325.
 Sehstrahlung 311, 316.
 Seehügel 312, 316.
 Sehnenreflexe 302.
 Sehvermögen 311, 330.
 Seitenstrang des Rachens 52.
 — des Rückenmarks 304, 321.
 — Sklerose 279, 304, 329.
 Sekretin 145.
 Sekundäre Anämien 121.
 Seliwanoffsche Probe 187.
 Semmelformen 246.
 Senna im Harn 194.
 Sensibilität 294.
 Sensible Bahnen 296, 310, 324.
 — Nerven 324.
 — Reizerscheinungen 299.
 Sensorische Aphasie 309.
 — Funktionen 309.
 Sepsis 263.
 — Blutbild 126.
 Seropneumothorax 20, 42.
 Seröse Exsudate 204.
 — Sputa 44.
 Serratuslähmung 333.
 Serumalbumin 175.
 Serumglobulin 175.
 Serumkrankheit 234.
 Sexualapparat 306, 366.
 Sexualreflexe 306.
 Shiga-Kruse Ruhrbazillen 252.
 Shrapnellsche Membran 342.
 Signe du Sou 24.
 Singultus 152.
 Sinusknoten 58.
 Situs viscerum transversum 69.
 Sitzhöhe 2.
 Skelettentwicklung 370.
 Sklerodermie 382.
 Sklerose multiple 330.
 Skoliose 10.
 Skopzen 367.
 Skorbut 345.
 — Blutbild 126.
 Skotom 311.
 Smegmabazillen 200, 254.
 Sodbrennen 142.
 Solquellen 395.
 Somnolenz 274.
 Soor 129, 225.
 Soorpilz 225.
 Sopor 274.
 Spaltpilze 227.
 Spaltung der Herztöne 76.
 Spannerlähmung 56, 57.
 Spannungszustand der Muskeln 277.
 Spasmophilie 53, 282, 364.
 Spasmus glottidis 53.
 Spastische Lähmungen 277.
 — Spinalparalyse 329.
 Speichel 129.
 Speiseröhre 130.
 Spektraltafel 101.
 Spezifisch-dynamische Wirkung 347.
 Spezifische Antikörper 229.
 Spezifisches Gewicht des Blutes 99.
 — — des Harns 160.
 Sphinkterreflexe 304.
 Sphygmographie 90, 93.
 Sphygmomanometer 80.
 Spinale Kinderlähmung 266, 278.
 — Muskelatrophie 278, 329.
 Spinalflüssigkeit 208.
 Spiralen Curschmannsche 46.
 Spirillen 235.
 Spirochäten 221, 235.
 — des Gelbfiebers 267.
 — des Rückfallfiebers 221.
 — der Weilschen Krankheit 223
 Spirochaeta pallida 222.
 Spirometer 14.
 Spitzenstoss = Herzstoss 61.
 Splenomegalie 149.
 Sporenbildung 227.
 Sporotrichon 225.
 Sprachstörungen 52, 309, 329.
 Sprosspilze 226.
 Spulwurm 212.
 Sputum 43.
 Squama 379.
 S romanum 151, 154.
 Stäublis Verfahren zum Parasiten-
 nachweis im Blut 128.
 Staphylococcus 241.
 Starrkrampf 261, 281.

- Status lymphaticus 364.
 Stauungsleber 148.
 Stauungsniere 199.
 Stauungspapille 330.
 Stauungstranssudate 204.
 Steapsin = Lipase 145.
 Stechapfelformen der Blutkörperchen 108.
 — von harnsaurem Ammoniak 166.
 Stechmücke 217, 267.
 Stegomyia fasciata 267.
 Steine im Harn und Galle 202.
 Stellwagsches Symptom 363.
 Stenose der Aorta 94.
 — des Darms 152.
 — der Mitralis 95.
 — des Ösophagus 130.
 — des Pylorus 133, 136.
 Steppergang 337.
 Stereognose 298.
 Sterilisation 227.
 Stickstoffausscheidung 349.
 Stickstoffbestimmung im Harn 164.
 Stickstoffgehalt der Luft 15.
 — des Eiweisses 359.
 — des Harns 164.
 Stickstoffgleichgewicht 350.
 Stickstoffminimum 350.
 Stierhornform des Magens 131.
 Stimmbänder 55.
 Stimmbandlähmungen 56.
 Stimme 52.
 — Behorchung 34.
 Stimmfremitus 35.
 Stimmlippen 55.
 Stimmlippenlähmungen 56.
 Stimmlosigkeit 52.
 Stimmritze 54.
 Stimmritzenkrampf 53.
 Stimmwirren 35.
 Stinknase 50.
 Stirnhirn 308.
 Stoffwechsel 345.
 Stoffwechselversuche, Berechnung 355.
 Strahlenpilz 226.
 Streptobazillen des Ulcus molle 258.
 Streptococcus 241.
 Streptotricheen 226.
 Stromesarten 284.
 Stromstärke, elektrische 285.
 Strongyloides 213.
 Strophulus infantum 377.
 Strümpellsches Phänomen 284.
 Struma 362.
 — substernalis 20.
 Stuhlentleerung 150, 305.
 Stuhlgang 150, 152, 154.
 Stuhlträchtigkeit 150.
 Subazidität 140.
 Substance bactericide 231.
 — sensibilisatrice 231.
 Succussio Hippocratis 38.
 Sulfanilsäure 190.
 Sulfosalizylprobe 177.
 Superazidität des Magens 135, 139.
 — des Harns 162.
 Sycosis parasitaria 224.
 Symmetrische Gangrän 307.
 Sympathicus 304, 360.
 Symptome der Herzkrankheiten 94.
 Symptomenkomplex, Adam-Sto-
 kesscher 92.
 — von Horner 306.
 Syphilis 222, 233.
 — der Leber 148.
 Syphilisreaktion 233.
 Syphilisspirochäten 222.
 Syringomyelie 296, 330.
 Systole des Herzens 59.
 Systolische Einziehung der Herz-
 spitze 63.
 — Geräusche 76.
 — Nebenwelle 93.
 Systolischer Druck 80.
 — Venenpuls 64.
 Systolisches Vesikuläratmen 29.

 Tabelle der Blutkrankheiten 124,
 126.
 — der Herzgrösse 72, 73.
 — der Nierenkrankheiten 199.
 Tabes 209, 304, 306, 329.
 Taches bleuâtres 376.
 Tachykardie 86.
 Tania Echinococcus 212.
 Tänien 210.
 Taschenband 55.
 Tastempfindung 294.
 Taubheit 309, 343.
 Tawarascher Knoten 58.
 Teichmannsche Kristalle 102.
 Teleangiectasien 382.

- Teleröntgenographie 71.
 Temperaturempfindung 295.
 Temporallappen 309.
 Tenesmus 151.
 Tertianaparasiten 217.
 Tetanie 282, 364.
 Tetanische Muskelkontraktionen 281.
 Tetanus 261, 281.
 Tetanusbazillen 260.
 Tetanus, Blutbild 128.
 Thalamus opticus 312.
 Thermen 394.
 Thermometereinteilung 6.
 Thoma-Zeiss-Blutzählungsapparat 118.
 Thomsensche Krankheit 294.
 Thorax 10.
 Thormählsche Probe 182.
 Thrombenbildung 102, 110.
 Thrombin 102.
 Thymusdrüse 364.
 Thyreotoxin 360.
 Tibialislähmung 337.
 Tic 283.
 Tiefenempfindung 296.
 Titration des Mageninhaltes 138.
 Toleranzgrenze bei Diabetes 358.
 Tonische Krämpfe 281.
 Tonus der Muskulatur 276.
 Topographie der Lungenlappen 26.
 Toxine 228.
 Trachealatmen 30.
 Transsudate 204.
 Traubenzucker 183.
 — quantitative Bestimmung 185.
 Traubescher Raum 133.
 Trematoden 214.
 Tremor 283.
 Triazidfärbung Ehrlich 118.
 Trichinen 213.
 Trichinose 191, 213.
 — Blutbild 127.
 — Diazoreaktion 191.
 — eosinophile Zellen 113.
 Trichocephalus 213.
 Trichomonas 216.
 Trichophytie 224, 382.
 Trichterbrust 11.
 Trigeminus 331.
 Trigeminusneuralgie 299.
 Trikuspidalinsuffizienz 96.
 Trioxypurin 165.
 Tripelphosphat 172.
 Trippereiter 246.
 Trismus 261, 281.
 Trochearislähmung 331.
 Trockenpräparat des Blutes 116, 236.
 Trockenpräparat Färbung 117, 236.
 Trommelfell 341.
 Trommersche Probe 184.
 Tropfenherz 69, 73.
 Trophische Störungen 307.
 Trophisches Verhalten der Muskeln 277.
 Tropicaparasiten 219.
 Tropische Malaria 219.
 — Ruhr 215.
 Trousseauisches Phänomen 282, 364.
 Trypanosoma 220.
 Trypsin 145.
 Tryptophan 169.
 Tsetsefliege 221.
 Tuba Eustachii 51.
 Tuberkelbazillen 240, 253.
 — im Sputum 49.
 — Färbung 239.
 — im Harn 200.
 — im Stuhl 157.
 Tuberkulin 234, 253.
 Tuberkulinprobe 253.
 Tuberkulöse Meningitis 253.
 Tuberkulose, Blutbild 127, 128.
 — der Lungen 41.
 — der Nieren 178.
 Türksche Reizungsformen 115.
 Tumoren des Abdomens 153.
 Tuscheverfahren nach Burri 223.
 Tympanitischer Schall 23.
 Typhus abdominalis 250.
 — Blutbild 126.
 — exanthematicus 271.
 Typhusbazillen 247.
 Typhusschutzimpfung 250.
 Typhusstühle 154, 156.
 Typus humanus und bovinus 254.
 — inversus 6.
 Tyrosin 144, 191.
 Überempfindlichkeit 234.
 Übererregbarkeit der motorischen Nerven 261, 290.
 Übergangsformen 111.

- Überleitungsstörungen im Hischen Bündel 92.
 Uffelmannsches Reagens 138.
 Uhlenhuths Antiforminverfahren 240.
 Ulcera der Haut 381.
 Ulcus molle 258.
 Ulcus ventriculi 133, 139, 141.
 Ulnarislähmung 335.
 Unbestimmtes Atmungsgeräusch 30.
 Unregelmässigkeit des Pulses 88.
 — der Herzaktion 88.
 Unterleibsorgane 129.
 Untersuchung des Mageninhalts 136.
 Untersuchungsmethoden des Blutes 116.
 Urämie 103, 199.
 Urea 163.
 Ureterenkatheterismus 201.
 Urinporphyrin 101, 179.
 Urobilin 155, 181.
 Urobilinogen 182.
 Urochloralsäure 193.
 Urogenitaltuberkulose 178, 245.
 Urorosein 170.
 Urtica und Urticaria 377.

 Vagus 320, 330, 361.
 Vaguslähmung 60.
 Vakzination 369.
 Valsalvascher Versuch 342.
 Van Deensche Blutprobe 179.
 Variola 268.
 — Blutbild 126.
 Variolois 269.
 Varizellen 269.
 — Blutbild 126.
 Vasodilatoren 361.
 Vasokonstriktoren 361.
 Vasomotorische Störungen 307.
 Vegetatives Nervensystem 359.
 Veitstanz 283.
 Venendruck 81.
 Venenpuls 59, 64.
 Ventrikelhypertrophie 61, 62.
 Ventrikelkontraktionen 58.
 Ventrikuläre Extrasystole 88, 91.
 Verdauungsorgane 129.
 Vergiftungen 384.
 Vergrösserung des Herzens 61, 68.
 Verschlusszeit 60.
 Verstopfung 150.
 Vesicula 377.
 Vesikuläratmen 27.
 Vestibularisapparat 283, 344.
 — Kern 320, 332.
 Vestibulum laryngis 55.
 Vibices 375.
 Vibriolen 235.
 Vierte Krankheit 271.
 Vierhügelgegend 318.
 Viridanssepsis 243, 263.
 Vitalkapazität 14.
 Vitamine 345.
 Vitiligo 376.
 Volhardsche Chlorbestimmung 170.
 Voltasche Alternative 290.
 Vorhöfe 58, 85.
 Vorhofsbewegung 58, 59, 63.
 Vorhofslimmern und Vorhofslattern 85, 89.
 Vorhofswelle 59, 84.
 Vorhofszacke 84.
 Voussure 63.

 Wachstum der Knochen 370.
 Wachsylinder 197.
 Wärmeabgabe 6.
 Wärmeanästhesie 295.
 Wärmeempfindung 295.
 Wärmehaushalt 355.
 Wärmepunkte 295.
 Wahnvorstellungen 275.
 Wanderniere 158.
 Wanzen 215, 221.
 Wasserausscheidung 355.
 Wassermannsche Reaktion 232.
 Wasserprobe 200.
 Wasserscheu 272.
 Webersche Blutprobe 143.
 Weberscher Versuch 343.
 Weicher Schanker 258.
 Weichselbaum, Meningococcus 244.
 Weil und Felixsche Proteus-Agglutination 271.
 Weilsche Krankheit 223.
 — — Blutbild 128.
 Weisse Blutkörperchen 110.
 — Blutkörperchen Zahl 115.
 Werlhofsche Krankheit 376.

- Wernickesche Windung 309.
 Westphalsches Zeichen 303.
 Wetzsteinformen 165.
 Widerstände, elektrische 289.
 Wilsonsche Krankheit 312.
 Wintrichscher Schallwechsel 22.
 Wolhynisches Fieber 272.
 Worttaubheit 309.
 Würgereflex 302.
 Wurzelschmerzen 299.
 Wurzeleintrittszone 325.
- Xanthin** 165, 202.
 — in Harnsteinen 202.
Xanthinbasen 165.
Xanthinnachweis 202.
Xerosebazillen 257.
- Y-Bazillen der Ruhr** 252.
- Zählkammer für Blutkörperchen**
 119.
Zählung der Blutkörperchen 118.
Zähne 129.
Zahl der roten Blutkörperchen 115.
 — der weissen Blutkörperchen 115.
Zahndurchbruch 129.
Zahnfleisch 129.
Zarte Stränge 322, 325.
Zecken 215.
Zehenreflex 301.
Zelerität des Pulses 87, 93.
Zellenatmen 26.
Zentrale Lahmungen 277.
- Zentralwindungen** 280, 308.
Zerebellare Ataxie 280.
Zerebrale Kinderlähmung 283.
Zerebrospinalflüssigkeit 208.
Zestoden 210.
Zersetzung des Harns 163.
Ziegelmehl-sediment 166.
Ziehlsche Lösung 239.
Zirbeldrüse 367.
Zirrhose der Leber 148.
Zitterbewegungen 282.
Zoster 307, 378.
Zuckerbestimmung 184, 185, 186.
Zuckergehalt des Blutes 104, 106.
Zuckerharnruhr 356, 369.
Zucker im Harn 182.
Zuckernachweis 183.
Zuckungen, fibrilläre 184.
Zuckungsformel 288.
Zunge 129.
**Zurückbleiben der sexuellen Ent-
 wicklung** 366.
Zwergblutkörperchen 108.
Zwetschenbrühartiges Sputum 44.
Zyanose 61.
Zylinder 197.
Zylindroide 189.
Zymogene 135.
Zystin 192.
Zystinsteine 202.
Zystitis 163, 252.
Zystizerkus 211.
Zyodiagnostik der Exsudate
 205
Zytolysine 231

Springer-Verlag Berlin Heidelberg GmbH

Technik der Pathologisch-histologischen Untersuchung.

Von

Prof. Dr. Gotthold Herxheimer,

Prosektor am städt. Krankenhaus in Wiesbaden.

1912. — Grundzahl gebunden 10

Aus dem Inhalt:

Einleitung. Instrumente und Utensilien. — Untersuchung frischer Präparate. — Gefriermethode. — Fixierung und Härtung. — Entkalkung, Entpigmentierung, Entfettung. — Einbettung. — Das Schneiden eingebetteter Objekte. — Weiterbehandlung der Schnitte. Aufhellung. Einschliessen. — Farben und Färben. — Färben der allgemeinen Zellbestandteile. — Darstellung der Interzellulärsubstanzen. — Methoden zur Darstellung der bei regressiven Prozessen sich abspielenden Veränderungen. — Methoden für lokale Zirkulationsstörungen, progressive Prozesse, Entzündungen und Geschwülste. — Methoden zur Untersuchung auf Parasiten. — Methoden für die einzelnen Organsysteme und Organe.

Spezielle Diagnostik und Therapie

in kurzer Darstellung mit Berücksichtigung
aller Zweige der praktischen Medizin.

Herausgegeben von

Dr. Walter Guttman,

Oberstabsarzt z. D.

Zweite, umgearbeitete Auflage.

1920. — Grundzahl gebunden 15

Ein kurzes, handliches Büchlein, das in alphabetisch angeordneten Schlagworten das Wichtigste aus dem Gebiete der praktischen Gesamtmedizin anführt. Es ist erstaunlich, wie vollständig — eine Reihe von Stichproben haben dies gezeigt — das Wissenswerte in konzentriertester Form geboten wird.

Als Nachschlagewerk, zur raschen Orientierung verwendet, wird es diesen Zweck vollständig erfüllen und bietet demjenigen, dem eine grössere Bibliothek nicht zur Verfügung steht, über die wichtigsten medizinischen Fragen Aufschluss. In diesem Sinne kann es bestens empfohlen werden.

Prager med. Wochenschrift.

Die eingesetzten Grundzahlen entsprechen den ungefähren Vorkriegspreisen und ergeben mit der Schlüsselzahl (Entwertungsfaktor) multipliziert den Verkaufspreis. Auskunft über die jeweils gültige Schlüsselzahl erteilen die Buchhandlungen und der Verlag.

Springer-Verlag Berlin Heidelberg GmbH

Handbuch der Frauenheilkunde für Ärzte und Studierende.

Bearbeitet von

Prof. Dr. *Amann* †-München, Prof. Dr. *Baisch*-Stuttgart, Prof. Dr. *Beuttner*-Genf, Prof. Dr. *v. Franqué*-Bonn, Prof. Dr. *Füth*-Köln, Prof. Dr. *Halban*-Wien, Prof. Dr. *v. Jaschke*-Giessen, Prof. Dr. *Jung* †-Göttingen, Prof. Dr. *Knauer*-Graz, Geh. Hofrat Prof. Dr. *Menge*-Heidelberg, Geh. Hofrat Prof. Dr. *Opitz*-Freiburg, Prof. Dr. *Pankow*-Düsseldorf, Prof. Dr. *Reifferscheid*-Göttingen, Prof. Dr. *Schröder*-Dortmund, Prof. Dr. *Sellheim*-Halle a. S., Prof. Dr. *Tandler*-Wien, Prof. Dr. *Walthard*-Zürich.

Herausgegeben von

C. Menge, Heidelberg und E. Opitz, Freiburg i. B.

Vierte unveränderte Auflage.

Mit 426 zum Teil farbigen Abbildungen im Text.

Grundzahl gebunden 27.50

In dem Handbuch *Menge-Opitz* tritt Jungdeutschland auf den Plan. Sie führen eine lange Reihe von schon so vielfach mit hervorragenden Arbeiten glanzend legitimierten Genossen ihrer Arbeit vor, dass man mit gespannter Erwartung ihren stattlichen Band in die Hand nimmt.

Das Handbuch ist den Ärzten und Studierenden gewidmet, es will den Zusammenhang der Gynakologie mit der allgemeinen ärztlichen Kunst wahren; es verzichtet auf die nähere Darstellung eingreifender Operationsmethoden — diese kommen nur in ihrer Indikation und in ihren Erfolgen zur Erörterung. Ausführliche Literaturangaben fallen weg. Ein besonderes Gewicht ist auf die Vorführung der Untersuchungsmethoden gelegt, auf die Betonung der innigen und vielfachen Beziehungen zwischen dem Gesamthaushalt des Körpers und den weiblichen Geschlechtsorganen, auf das Heilverfahren des Praktikers.

... Unsere Literatur ist um ein modernes und sehr verdienstvolles Werk bereichert worden.

Monatsschrift für Geburtshilfe und Gynäkologie.

Mikromethoden zur Blutuntersuchung

von

Prof. Dr. Ivar Bang in Lund.

Vierte und fünfte Auflage.

1922. — Grundzahl 3

Die rasche Aufeinanderfolge der Auflagen bestätigt, dass die von dem Verfasser zusammengestellten Methoden nicht nur für den Physiologen und Biochemiker, sondern auch für den Kliniker unentbehrlich sind.

Die eingesetzten Grundzahlen entsprechen den ungefähren Vorkriegspreisen und ergeben mit der Schlüsselzahl (Entwertungsfaktor) multipliziert den Verkaufspreis. Auskunft über die jeweils gültige Schlüsselzahl erteilen die Buchhandlungen und der Verlag.

Springer-Verlag Berlin Heidelberg GmbH

Adolf Schmidts Klinik der Darmkrankheiten.

Zweite Auflage.

Neu bearbeitet und herausgegeben von
Professor Dr. C. von Noorden in Frankfurt a. M.

unter Mitarbeit von

Dr. Horst Strassner in Kiel.

Mit zahlreichen, meist farbigen Abbildungen.

1921. — Grundzahl 30, gebunden 34

Man kann sich aus dieser kurzen Aufstellung einen Begriff von dem Umfang eigner Arbeit machen, die in der neuen Auflage steckt. Nur ein so schaffensfreudiger Forscher wie v. Noorden konnte dies in der kurzen Zeit eines Jahres zustande bringen.

Aber nicht nur die Quantität, sondern mehr noch die Qualität der neubearbeiteten Kapitel ist über jedes Lob erhaben. Welches Kapitel wir auch aufschlagen mögen, überall begegnen wir einer vollkommenen Beherrschung des Stoffes, einer ausgezeichneten Gliederung, einer bei aller Schlichtheit fesselnden, nie ermüdenden Darstellung. Was die neue Auflage über die erste weit hinaus hebt, sind die grossen therapeutischen Erfahrungen v. Noordens. Hier spricht in jeder Zeile der anerkannte Diätetiker. Aber auch die Pharmakologie kommt zu ihrem Recht. In dieser Hinsicht ist besonders die Vorliebe für das Atropin zu bemerken, das in v. Noorden, im Gegensatz zum Referenten, einen warmen und beredten Fürsprecher findet . . .

Die neue „Klinik der Darmkrankheiten“ ist und wird für alle Kenner dieses Gebietes sein und bleiben ein Werk, für das das alte Horazsche Wort gilt: „Vos exemplaria graeca nocturna versate manu, versate diurna“.

Zum Schluss noch eine kurze Bemerkung über die Ausstattung der neuen Auflage. Wir beglückwünschen den Verleger zu dieser geradezu vorbildlichen Leistung, was Druck, Papier und Abbildungen betrifft. Das ist Friedensausstattung in optima forma. *Boas im Arch. f. Verdauungskrankh.*

Lehrbuch der Magen- und Darmkrankheiten mit besonderer Berücksichtigung der diätetischen und medikamentösen Therapie.

Für praktische Ärzte und Studierende

bearbeitet von

Privatdozent Dr. P. Rodari in Zürich.

Zweite, völlig umgearbeitete Auflage.

1910. — Grundzahl 12, gebunden 13.20

Die eingesetzten Grundzahlen entsprechen den ungefähren Vorkriegspreisen und ergeben mit der Schlüsselzahl (Entwertungsfaktor) multipliziert den Verkaufspreis. Auskunft über die jeweils gültige Schlüsselzahl erteilen die Buchhandlungen und der Verlag.

Springer-Verlag Berlin Heidelberg GmbH

Lehrbuch der Herzkrankheiten.

Von

Professor Dr. Richard Geigel in Würzburg.

Mit 60 Abbildungen.

1920. — Grundzahl 11

. . . Völlig erschöpfende Darstellung der normalen und pathologischen Herztätigkeit, eingehende Erörterung der physikalischen und mathematischen Grundlagen sowie der gesamten Diagnostik von den einfachsten bis zu den kompliziertesten modernen Methoden. Insofern ein ganz besonders wertvolles Buch . . . *Schmidts Jahrbücher für die gesamte Medizin.*

Lehrbuch der Lungenkrankheiten.

Von

Professor Dr. Richard Geigel in Würzburg.

1922. — Grundzahl 10, gebunden 12

Lehrbuch der Entwicklungsgeschichte der Menschen.

Von

Professor Dr. H. K. Corning in Basel.

Mit 672 Abbildungen, davon 10 farbig.

1921. — Grundzahl gebunden 30

Histologie und mikroskopische Anatomie.

Von

Professor Dr. Hans Petersen.

Erster und zweiter Abschnitt:

Das Mikroskop und allgemeine Histologie.

Mit 122 zum Teil farbigen Abbildungen.

1922. — Grundzahl 3.50

Die eingesetzten Grundzahlen entsprechen den ungefähren Vorkriegspreisen und ergeben mit der Schlüsselzahl (Entwertungsfaktor) multipliziert den Verkaufspreis. Auskunft über die jeweils gültige Schlüsselzahl erteilen die Buchhandlungen und der Verlag.