

**LEHRBUCH DER
ENTWICKLUNGSGESCHICHTE
DES MENSCHEN**

VON

H.K. CORNING

Springer-Verlag Berlin
Heidelberg GmbH

LEHRBUCH DER
ENTWICKLUNGSGESCHICHTE
DES MENSCHEN

VON

DR. H. K. CORNING

O. Ö. PROFESSOR DER ANATOMIE UND VORSTEHER DER ANATOMISCHEN ANSTALT IN BASEL

MIT 672 ABBILDUNGEN, DAVON 105 FARBIG



Springer-Verlag Berlin Heidelberg GmbH 1921

ISBN 978-3-662-29819-0 ISBN 978-3-662-29963-0 (eBook)
DOI 10.1007/978-3-662-29963-0

Nachdruck verboten.

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

Copyright 1921 by Springer-Verlag Berlin Heidelberg

Ursprünglich erschienen bei J.F. Bergmann 1921

Softcover reprint of the hardcover 1st edition 1921

GEWIDMET
MEINEM VATER

9. JUNI 1921

Vorrede.

Das Erscheinen des vorliegenden Lehrbuches wurde durch den Ausbruch des Weltkrieges verhindert. Text und Abbildungen lagen im Juli 1914 druckfertig vor. Während des Krieges wurden einige Kapitel umgearbeitet, zahlreiche weitere Abbildungen angefertigt, einzelne Abschnitte angefügt.

Das Buch ist in erster Linie für den Mediziner bestimmt, denn es umfaßt vor allem die Entwicklungsgeschichte des Menschen. Vergleichende, auch entwicklungsmechanische Betrachtungen sollen das Verständnis fördern sowie das Interesse des Lesers anregen.

Die Zahl der Abbildungen ist eine ziemlich beträchtliche. Sie wurden sämtlich von Herrn Kunstmaler Dreßler in Reihen in Strichmanier für Zinkotypie ausgeführt. Mein bester Dank gebührt Herrn Dreßler für die Gewissenhaftigkeit und Sorgfalt, welche er während mehrjähriger Tätigkeit bewiesen hat, ferner den Herren cand. med. Arnold Rauber und Karl Stiner, welche die Korrekturen gelesen haben.

Herrn Prof. Hedinger danke ich für manche Anregung und Unterstützung, sowie auch denjenigen Mitgliedern der Basler medizinischen Gesellschaft, welche die Freundlichkeit hatten, mich mit Material von menschlichen Embryonen zu versehen.

Basel, 10. August 1921.

H. K. Corning.

Inhalts-Verzeichnis.

	Seite
Einleitung	I
Embryologie und Phylogenie	5
Vermehrung der tierischen Organismen	8
Geschlechtsprodukte, Zeugung. Allgemeines	8
Die Geschlechtsprodukte und ihre Entstehung	8
Sperma	9
Die Spermien	10
Biologie der Spermien	11
Spermiogenese	13
Spermiohistogenese	16
Ovum und Oogenese	18
Eierstocksei des Menschen und der Säugetiere	18
Verschiedene Typen von Wirbeltiereiern	20
Oogenese	23
Vergleich der Spermio- und Oogenese	25
Reifung der Geschlechtsprodukte	26
Bildung des Dotters. Mehrkernige Eier	28
Bildung mehrerer Eier in einem Follikel	30
Bestimmung des Geschlechtes	31
Befruchtung	33
Morphologische Vorgänge bei der Befruchtung	33
Ort und Bedingungen der Befruchtung	36
Bedeutung des Befruchtungsprozesses	36
Polyspermie	38
Besprechung der Entwicklungsvorgänge im allgemeinen	39
Furchung	41
Indirekte Kernteilung	41
Furchung des Amphioxuseies	45
Furchung bei Amphibien	46
Furchung bei Sauropsiden	47
Furchung bei Säugetieren	49
Innere Furchungsvorgänge	51
Wert der einzelnen Furchungszellen	51
Gastrulation und Keimblätterbildung	54
Gastrulation beim Amphioxus	55
Gastrulation bei Amphibien	59
Entwicklung des Mesoderm bei Amphibien	62
Gastrulation bei Reptilien	64
Mesodermbildung bei Reptilien	66
Gastrulation bei Vögeln	67
Mesodermbildung bei Vögeln	70
Gastrulation und Keimblätterbildung bei Säugetieren	70
Rückblick auf die Gastrulation und Mesodermbildung	75
Bildung des Mesoderms und Bedeutung der Gastrulation	77
Gastrulationstheorie	78
Frühe Differenzierungsvorgänge an den Keimblättern	81
Differenzierung des Mesoderms	82
Dorsales Mesoderm	83
Ursegmentstiele	80
Unsegmentiertes Mesoderm	86

	Seite
Bildung des Dottersacktodermis und des Blutes	88
Begriff und Bedeutung des Mesenchym	89
Differenzierungsvorgänge am äußeren Keimblatt	89
Abschnürung des Embryos und Bildung der äußeren Körperform	91
Embryonen aus dem zweiten Monate	97
Embryonen aus dem dritten Monate und später	101
Entwicklung der äußeren Form der Hände und Füße	104
Entwicklung des Gesichtes	105
Altersbestimmung menschlicher Embryonen	106
Bildung der Mund- und Afteröffnung. Schlundbogen und Kiemendarm	107
Bildung der Eihüllen	111
Eihüllen der Sauropsiden	112
Bildung des Amnion	112
Umwachsung des Dotters. Dottersack	116
Entwicklung der Allantois	117
Schicksal der Eihüllen bei Vögeln	119
Rückblick auf die Entwicklung der Eihüllen bei Sauropsiden	119
Eihüllen der Säugetiere	120
Amnion	121
Allantois	122
Dottersack	124
Seröse Hülle	125
Beziehung zwischen Mutter und Frucht bei Säugetieren	125
Placentale Ernährung	126
Paraplacentale Ernährung	128
Uterusschleimhaut	129
Äußere Formen der Placentarbildungen	129
Allgemeines über Placentarbildungen	131
Bildung der Eihüllen und der Placenta beim Menschen	132
Menstruation	132
Ovulation	134
Corpus luteum	135
Ort der Befruchtung	136
Decidua	137
Herstellung einer Verbindung zwischen Ei und Uteruswandung	139
Periode der Implantation des Eies	139
Periode der Bildung der Embryotrophe	142
Bildung der Eihüllen	147
Amnion	147
Allantois	148
Nabelblase	150
Erste Bildung der Chorionzotten	151
Bildung der Placenta	154
Decidua basalis	158
Form und Struktur der reifen Placenta	158
Pars fetalis placentae	162
Pars materna placentae	163
Schicksal der Decidua parietalis	164
Abortbildungen	165
Fruchtwasser	166
Nabelschnur	166
Graviditas extrauterina	168
Placenta bei Zwillings- und Drillingschwangerschaften	169
Lage des Fetus in utero	170
Eihüllen und Placenta während der Geburt	171
Skelett	173
Knochenbildung und Knochenwachstum im allgemeinen	175
Spezielle Entwicklung des Skeletts	178
Achsen skelett	178
Varietäten der Wirbelsäule	183
Rippen, Sternum	186
Varietäten der Rippen	188

	Seite
Entwicklung des Kopfskeletts	188
Verknöcherung des Schädels im einzelnen	193
Bindegewebsknochen des Schädels	197
Knochen des Gesichtes	198
Visceralskelett	199
Wachstum des Schädels	202
Schädeltheorie	203
Extremitätenskelett	205
Becken	212
Polydaktilie	215
Syndaktylie und Oligodaktylie	219
Gelenke	221
Muskulatur. Allgemeines	225
Somatische Muskulatur	227
Rumpfmuskulatur	229
Extremitätenmuskulatur	231
Muskelvariationen	233
Viscerale Muskulatur	234
Kopfmuskulatur	235
Augenmuskeln	239
Zungenmuskulatur	241
Darmsystem	249
Abgrenzung einzelner Abschnitte	249
Kopfdarm	251
Primitive Mundhöhle	252
Gesicht	256
Bildung des Gaumens	258
Lippen und Vestibulum oris	261
Mißbildungen im Bereiche des Gesichtes	263
Zahnentwicklung	268
Allgemeines	268
Histogenese	271
Durchbruch der Zähne und Zahnwechsel	276
Mehrfache Dentitionen	278
Kiemendarm	280
Kiemenfurchen und Schlundtaschen	281
Zunge und Drüsen der Mundhöhle	286
Zunge	287
Speicheldrüsen	289
Thyreoidea	290
Thymus	292
Epithelkörperchen	295
Respiratorischer Apparat	296
Larynx	296
Lungen	298
Tubus digestorius	299
Ösophagus	299
Magen und Darm	300
Längenwachstum des Darms	310
Leber	312
Pancreas	316
Anomalien der Lage der Eingeweide	317
Gefäßsystem	324
Gefäßendothel und Blut	324
Mechanik der Gefäßbildung	330
Entwicklung des Herzens	330
Bildung der Herzsepten	337
Mechanik der Bildung der Herzsepten	343
Bildung der Herzklappen	345
Bildung der Herzwandungen und des Reizleitungssystems	345
Perikard	347
Mißbildungen des Herzens	347
Vergleichende Anatomie des Herzens	349

	Seite
Arteriellcs Gefäßsystem	350
Aortenbogen	352
Splanchnische Arterien	359
Extremitätenarterien	364
Arterienvariationen	365
Venensystem	366
Rumpfvencn	366
Extremitätenvenen	371
Blutkreislauf des Fetus	374
Lymphgefäßsystem	376
Topographie der Eingeweide	379
Diaphragma	383
Urogenitalsystem	393
Exkretionssystem	394
Allgemeines	394
Pronephros	396
Mesonephros	398
Metanephros	403
Mißbildungen der Nieren	406
Bildung des Müllerschen Ganges	408
Zusammenfassendes über das Exkretionssystem	410
Keimdrüsen und innere Geschlechtsorgane	411
Keimdrüsen	411
Ovarium	415
Hoden	416
Ausführwege der Geschlechtsprodukte	417
Männliche Richtung	419
Descensus testium	420
Weibliche Richtung	423
Descensus ovarium	425
Uterus und Scheide	427
Sinus urogenitalis und Harnblase	430
Äußere Geschlechtsteile	438
Damm	440
Mißbildungen der Geschlechtsorgane	442
Nebennieren und chromaffines System	446
Akzessorische Nebennieren	448
Hermaphroditismus verus	450
Hermaphroditismus spurius	452
Nervensystem	461
Früheste Entwicklung	461
Histogenese	667
Kaudale Partie des Rumpfes	472
Mißbildungen des Rückenmarks	477
Entwicklung des Gehirns	478
Median- und Lateralzonen	483
Rhombencephalon	484
Mesencephalon	490
Prosencephalon	491
Corpus pineale	493
Hypophysis	494
Telencephalon	495
Kommissuren. Balken	497
Rhinencephalon	503
Plexus chorioidei	505
Oberflächenrelief des Pallium	505
Peripheres Nervensystem	509
Histogenese	511
Nervenplexus	514
Sympathisches Nervensystem	515
Hirnnerven	517
Schlundbogensnerven	523

Sinnesorgane	Seite
Auge	529
Linse	533
Retina und Stratum pigmenti	537
Glaskörper	543
Fetaler Augenspalt und Gefäße	544
Cornea, Sclera	546
Hilfsorgane des Auges	547
Augenlider	547
Tränenapparat	547
Regenerationsvorgänge	550
Mißbildungen	552
Gehörorgan	555
Innenohr	557
Organon spirale	559
Labyrinthkapsel	561
Mittelohr	564
Gehörknöchelchen	566
Äußeres Ohr	568
Mißbildungen	571
Geruchsorgan	572
Organon nasovomerale	578
Äußere Nase	578
Integument	583
Epidermis	584
Corium	584
Haare	586
Hautdrüsen	589
Mamma	590
Nägel	592
Anhang:	
I. Organbildende Substanzen	597
Allgemeines	597
Polarität der Zelle und Struktur des Eies	598
Lokalisation organbildender Substanzen im Ei	600
Lokalisation während der Furchung	605
Mechanik und Bedeutung der Gastrulation	606
Einzelne Organanlagen	609
Differenzierung von Organanlagen	612
Mißbildungen und Variationen	613
II. Abschnürung des Embryos vom Keime	616
III. Teilungsvorgänge im Organismus	625
Allgemeines	625
Beispiele der Teilungsvorgänge	627
Eineiige Zwillinge und Drillinge	629
Doppelmonstra	632
Duplicitas anterior	633
Duplicitas posterior	641
Parasitäre Doppelbildungen	644
Teratome	645
Sachregister	648

Einleitung.

Die Entwicklungsgeschichte umfaßt die Entstehung eines tierischen Wesens aus einem Keime oder einer Anlage. Das oft gebrauchte Synonymon Embryologie deutet darauf hin, daß wir das Schwergewicht der Darstellung auf die Differenzierung eines Keimes bis zur Herstellung eines dem fertigen Wesen in seiner Form und seinen Organen annähernd ähnlichen Gebildes zu legen haben. Allerdings ist damit die Entwicklung des betreffenden Tieres noch keineswegs abgeschlossen, indem sich, auch wenn wir von der Massenzunahme absehen, noch in späterer Zeit manche Prozesse histogenetischer, auch formbildender Art abspielen, welche wir nur schwer oder auch gar nicht von den in der Embryologie zusammengefaßten Vorgängen scheiden können. So schließt die Entwicklungsgeschichte des Menschen, wie man sie gewöhnlich versteht, die Schilderung der Entwicklung des Keimes in sich, welche mit der Geburt einen gewissen Abschluß findet, für manche Organe sogar bedeutend früher ein Ende nimmt. Das gilt z. B. von der Leber- oder der Darmentwicklung, während die Bildung der Niere oder gar des Nervensystems auch einen Einblick in Entwicklungsvorgänge erfordert, die sich z. T. erst postnatal abspielen. Die obere Grenze des Zeitraumes, welche wir zusammenfassend als Entwicklung bezeichnen, ist demnach, besonders auch für den Menschen, eine mehr oder weniger willkürliche.

Die Geburt bildet zwar beim Menschen einen in mehreren Beziehungen beachtenswerten Markstein in seiner Entwicklung. Vor allem wird das junge Wesen nunmehr den Einflüssen der Außenwelt in weit höherem Grade ausgesetzt, als dies zur Zeit der Entwicklung innerhalb des mütterlichen Leibes der Fall war. Diese Einflüsse bilden also vor allem Faktoren, mit welchen wir bei der Untersuchung der postfetalen Entwicklung zu rechnen haben, obgleich ihre Wirkung auf den Keim auch während der Entwicklung in utero gewiß nicht ganz auszuschließen ist. Auch in mehr indirekter Weise kommt postnatal der Einfluß der Außenwelt zur Geltung, indem nicht bloß die Funktion der Organe, z. T. durch Reize, welche von der Außenwelt her einwirken, angeregt, sondern auch vielfach die Form der Organe bestimmt wird. Zwar ist auch hierin kein prinzipieller Unterschied zwischen der fetalen und der postfetalen Entwicklung zu erblicken, ist doch mit manchen Organen schon von Anfang an, bei anderen noch innerhalb der fetalen Entwicklungsperiode, eine Funktion verknüpft. (Kontraktion des Herzens. — Sekretion des Harnes u. dgl.)

Aus der tierischen Entwicklung ist es leicht, Beispiele dafür anzuführen, daß gewisse Entwicklungsprozesse auch nach der Geburt oder bei eierlegenden Tieren nach dem Auskriechen aus dem Eie sich abspielen, welche in die Schilderung der Entwicklung mit einbezogen werden müssen. So vollzieht sich bei Reptilien die volle Ausbildung der bleibenden Niere (Nachniere) erst im Laufe des ersten Jahres (Schreiner), und eine Schilderung der Entwicklung des Exkretionssystemes, welche bloß die vor dem Auschlüpfen aus dem Eie zum Ablaufe kommenden Prozesse berücksichtigte, wäre eine recht unvollkommene. Dasselbe gilt in noch höherem Maße vom Skeletsystem der Wirbel-

tiere, das seine Vollendung viel später erreicht als irgend ein anderes Organsystem, beim Menschen zum Teil erst gegen das 22.—23. Lebensjahr. Wir müssen also auch hier die Grenzen für unsere Schilderung weiter stecken als bei anderen, schon früher ihre definitive Ausgestaltung gewinnenden Organen.

Die Entwicklungsgeschichte des Einzelwesens behandelt also, kurz gesagt, die Differenzierung des Keimes bis zur Herausbildung seiner wichtigsten Organe; sie behandelt jedoch nicht alle am Organismus bis zur Reife desselben auftretenden Prozesse oder dehnt bloß ausnahmsweise (Skelet, Spermiogenese) ihre Betrachtungen bis zu diesem Zeitpunkt aus.

Definition der Entwicklung. Was verstehen wir überhaupt unter Entwicklung? Wenn wir einen Keim, etwa das befruchtete Hühnerei, in seiner Umbildung bis zum Ausschlüpfen des Hühnchens untersuchen, so sehen wir diesen Prozeß unter einer immer weitergehenden Komplikation oder Differenzierung der Anlage ablaufen. Abgesehen von der Eischale und der Eiweißhülle besteht das Hühnerei aus dem gelblich gefärbten Dotter und einer kleinen weißlichen Scheibe von Bildungsplasma, welche den Embryo liefert. In einem etwas späteren Stadium sind aus dem Bildungsplasma blattartige, den Dotter allmählich umwachsende Zellkomplexe, die Keimblätter, entstanden, welche wir als Primitivorgane auffassen können. Diese liefern wieder bestimmte Organe des reifen Fetus: so entstehen aus dem äußeren Keimblatte das Zentralnervensystem und die perzipierenden Zellen der Sinnesorgane, aus dem mittleren Keimblatte die serösen Häute, das Skelet und die willkürliche Muskulatur. Das anscheinend gleichförmige, homogene Protoplasma des befruchteten Eies läßt zunächst einen Zellhaufen hervorgehen, dann ordnet sich dieser, unter steter Zunahme der Zahl der Zellen zu Keimblättern, von denen sich, als eine weitere Stufe der Differenzierung, die Organanlagen unterscheiden lassen. Bei diesen können wir nachweisen, daß die einfachsten Zustände auch die frühesten sind, während mit dem Fortgange der Entwicklung die Komplikation wächst.

Diese schon von K. E. von Baer vertretene Ansicht war für Herbert Spencer die Veranlassung zur Aufstellung einer umfassenden Definition der Entwicklung überhaupt als der Umwandlung eines ursprünglich relativ homogenen Gebildes in ein relativ heterogenes Gebilde, wobei die Definition sich nicht bloß auf die Entwicklung des tierischen oder pflanzlichen Einzelwesens beschränkte, sondern auch die phylogenetische Entwicklung, ja sogar auch Vorgänge der anorganischen Welt umfaßte. Freilich ist die Spencersche Definition, ein Grundsatz seiner synthetischen Philosophie, noch eines Wortes der Erklärung und der Einschränkung bedürftig, welche ihren Wert wesentlich herabsetzt. Allerdings erscheint uns das Bildungsplasma eines Eies zunächst homogen. Aber alle neueren Erfahrungen weisen darauf hin, daß schon zu dieser Zeit die Komplikation im Aufbaue des so gleichartig (homogen) erscheinenden Bildungsplasmas eine sehr große sein muß. Welcher Art dieselbe ist, ob chemisch oder strukturell, können wir vorläufig nicht bestimmen. Aber sowohl die Verfolgung der späteren Entwicklungsvorgänge als auch Tatsachen aus der Vererbungslehre, weisen darauf hin, daß schon im Bildungsplasma des befruchteten, vielleicht auch des unbefruchteten Eies, bestimmte Bezirke als Organanlagen oder auch als die von W. His sen. sogenannten organbildenden Bezirke anzusehen sind (s. das Kapitel über die Topik des Eies). Das Bildungsplasma des Hühnereies ist also keinesfalls eine homogene Masse, sondern besitzt eine Komplikation, wie sie vielleicht keiner anderen Zelle des Organismus zukommt. Die Spencersche Definition bedarf also einer schon von Spencer angebrachten starken Einschränkung besonders im Hinblick auf die seit ihrer ersten Aufstellung bekannt gewordenen Tatsachen über die Konstitution des Protoplasmas.

Die Aufgabe der Entwicklungsgeschichte ist zunächst eine rein deskriptive, nämlich die möglichst klare und vollständige Schilderung der Formenreihe, welche von dem befruchteten Eie zum reifen Fetus, ja sogar bis zum fertigen Individuum hinüberführt. Wir können diese Aufgabe als die Darstellung der formalen Genese des Individuums

und seiner Organe bezeichnen. Es handelt sich dabei um die Feststellung, wann z. B. die Zellen entstehen, aus welchen sich der Darmkanal und die großen Darmdrüsen bilden, in welcher Weise diese Bildung im einzelnen vor sich geht, wann die Anlagen von Leber und Pankreas auftreten, wie diese sich weiterhin zu einander verhalten, resp. in ihrer Entwicklung beeinflussen und dgl. mehr. Der volle Inhalt einer Wissenschaft wird jedoch durch die reine Beschreibung nicht erschöpft, indem der Drang nach der Erforschung der Kausalität der Vorgänge zu höherer Erkenntnis führen muß. Deshalb verlangen wir auch, der kausalen Genese der Entwicklungsvorgänge näher zu treten, indem wir zu erfahren suchen, welche Ursachen der Bildung und dem Wachstum etwa des Darmrohres zugrunde liegen, welche Anregung zu einer bestimmten Zeit das Auftreten der Leberanlage an einer bestimmten Stelle der ventralen Darmwand hervorruft usw. Schon K. F. Wolff hat in seiner *Theoria generationis* dem Verlangen nach einer kausalen Erklärung der Entwicklungsvorgänge Ausdruck gegeben. Er sagte: „Nur derjenige erklärt in der Tat die Entwicklung organischer Körper, der aus den von ihnen vertretenen Prinzipien und Gesetzen die Teile des Körpers und die Art ihrer Zusammensetzung ableitet, d. h. derjenige, welcher einen genügenden Entstehungsgrund des Körpers anzugeben weiß. Die Ursachen der Entwicklung, nicht aber diese selbst, erklärt derjenige, welcher die Wege der Natur noch weiter verfolgt, seine Prinzipien aus anderen herauschält oder auf allgemeine Naturgesetze zurückführt oder diese aus jenen Prinzipien selbst ableitet. Da in einer Theorie der organischen Entwicklung die wahren Ursachen der organischen Körper abzuhandeln sind, so wird dieselbe gleichzeitig die philosophische Erkenntnis derselben geben, wird daher als eine Wissenschaft der organischen Körper zu definieren sein.“ Die Ergründung der kausalen Genese der Entwicklungsvorgänge konnte jedoch erst dann eine einigermaßen genügende Unterlage erhalten, als es möglich wurde, das Experiment in den Dienst der Forschung zu stellen. Durch die so erzielte Variation der Entwicklungsbedingungen gelang es, allerdings zunächst recht unvollkommen, festzustellen, welche Zustände außerhalb oder innerhalb des Keimes die Entwicklung beherrschen oder anregen. Man spricht sogar geradezu von formativen Reizen in der Entwicklungsgeschichte (Herbst), die teils von der Außenwelt auf den Organismus einwirken, teils von einem Organe, das bereits in Bildung begriffen ist, auf die Nachbarschaft oder durch innere Sekretion auf die Ferne ausgeübt werden. So ist z. B. die Bildung der Augenlinse auf einen vom auswachsenden primitiven Augenbecher ausgehenden Reiz zurückgeführt worden, welcher eine bestimmte Stelle des Ectoderms trifft. Bei Larven von *Rana fusca*, *Rana arvalis*, *Salamandra maculata* fand Babák, daß Sauerstoffmangel in hohem Grade das Wachstum der äußeren Kiemen steigert und dadurch eine ausgiebige Vergrößerung der respiratorischen Oberfläche hervorruft, die dagegen stark reduziert wird, wenn die Tiere in einem Medium leben, welches Sauerstoff im Überschuß enthält. In diesen Fällen findet eine Beeinflussung der Entwicklung, ja die Anregung zur Organentwicklung einerseits, zur weiteren Ausgestaltung des Organes andererseits durch Faktoren statt, welche von außen her auf die Anlage einwirken.

Die auf das Kausale gerichtete Forschung wird unter dem Sammelnamen der Entwicklungsmechanik zusammengefaßt. Obgleich unter diesem Namen manches geführt wird, das zunächst nicht mit einer kausalen Forschung in Zusammenhang steht, so hat die Bezeichnung doch ihre Gültigkeit bewahrt, indem die von ihr gekennzeichnete Richtung den Hauptwert nicht sowohl auf den Ablauf der Entwicklungsprozesse legt, als auf die Kräfte, welche gestaltend oder modifizierend darauf einwirken. Gerade diese Richtung darf wohl augenblicklich am meisten Interesse beanspruchen und ist vielleicht in erster Linie berufen, für manche gerade die praktische Medizin besonders beschäftigende Fragen die Antwort zu geben. Gehören doch zu den Faktoren, welche die Entwicklung in hohem Grade beeinflussen, auch chemische Prozesse und chemische Verbindungen zu jeder Zeit der Entwicklung, die unter anormalen Verhältnissen auch sicher zu Mißbildungen des Keimes Veranlassung geben können. So hat Stockard durch die Behand-

lung der Knochenfischeier mit Chemikalien die verschiedensten Mißbildungen erhalten, unter anderem auch durch Zusatz von $MgCl_2$ zum Seewasser Cyklopenbildungen, d. h. mehr oder weniger weitgehende Verschmelzungen der beiden Augenanlagen einhergehend mit schweren Störungen in der Entwicklung des Gehirns. Daß auch Toxine (Tuberkulose, Syphilis) in ähnlicher Weise Störungen in der Entwicklung gewisser Organe oder Organsysteme beim Menschen hervorrufen können, liegt auf der Hand — ja, wir dürfen uns wohl die Frage vorlegen, ob die von Pohl bei Mischlingen histologisch untersuchte absolute oder relative Unfruchtbarkeit nicht auf chemische Beeinflussung der Keimdrüsen zurückzuführen ist, welche von der Blutmischung beim Bastarden ausgeht.

Wir gelangen so zu Vorstellungen, welche direkt zu den die Pathologen und die Praktiker beschäftigenden Fragen hinüberführen und die Bedeutung der Entwicklungsgeschichte in einem neuen Lichte erscheinen lassen. Wir dürfen wohl sagen, daß die Entwicklung im allgemeinen von zwei Faktoren abhängig ist, nämlich erstens von den Qualitäten der im Befruchtungsakte sich vereinigenden Geschlechtszellen und zweitens von der Umgebung, in welcher sich der Embryo befindet, richtiger gesagt von den Bedingungen, unter welchen seine Entwicklung zum Ablaufe kommt. Heredität und Milieu sind die beiden Faktoren, welche in ihrer Bedeutung für die Entwicklung oft schwer gegen einander abzuwägen sind. Wie wichtig die strukturellen Fehler im Organismus sind, geht daraus hervor, daß nach Stockard gegen 23% der Todesfälle vor oder bald nach der Geburt auf solche Fehler zurückzuführen sind. Wie weit dieselben ihre Entstehung einer Schädigung der elterlichen Keimzellen verdanken, ist natürlich schwer festzustellen, aber Versuche mit verschiedenen Giften an Säugetieren haben es wahrscheinlich gemacht, daß eine solche Schädigung in vielen Fällen anzunehmen sei, beim Menschen auch durch Toxine (z. B. Einwirkung des Syphilisgiftes auf den Keim in utero). Unsere Kenntnisse sind hier noch in den Anfängen begriffen.

Gewisse Strukturverhältnisse oder Strukturvariationen bergen demnach, zu welcher Zeit der Entwicklung sie auch immer auftreten mögen, den Keim zu mehr oder weniger weitgehender Erkrankung in sich. Schon diese Tatsache verleiht der Forschung nach der Kausalität entwicklungsgeschichtlicher Vorgänge ein ganz besonderes Interesse. So hat in neuerer Zeit M. Böhm die numerische Variation des Rumpfskeletes in Beziehung gebracht zu den als Skoliosen bezeichneten Deformitäten der Wirbelsäule. Zwar sei die Skoliose nicht die notwendige Folge einer solchen Variation, aber sie kommt nach Böhm am häufigsten, wenn nicht ausschließlich, bei solchen Zuständen vor. Derartige Entwicklungsstörungen können auch relativ spät auftreten, ja sie umfassen sogar auch Vorgänge, die nicht mehr der Embryologie angehören, sondern als postfetale Prozesse zusammengefaßt werden.

Alle diese Erscheinungen leiten zu den Mißbildungen über, einem großen und besonders auch durch seine experimentelle Inangriffnahme neuerdings ausgebauten Kapitel (Teratologie). Als Mißbildung bezeichnen wir jede von der Norm abweichende Bildung, mit welcher in der Regel für den Organismus eine, wenn auch geringgradige, Benachteiligung infolge einer Funktionsstörung verbunden ist. Diese Einschränkung ist zwar nicht in allen Fällen angebracht, denn es kommen auch typische Mißbildungen vor, bei denen von einer Einschränkung der Funktion keine Rede sein kann, z. B. bei geringen Graden der Polydaktylie u. a. m. So erhalten wir Bildungen im Bereiche der Nasenhöhle, der Mundhöhle, Verhältnisse der Größe des Augenabstandes, der Höhe des Gaumens usw., die geradezu eine Reihe Übergänge bilden von Formen mit ganz normaler Funktion bis zu solchen, bei denen wir eine hochgradige Funktionsstörung eines oder mehrerer Organe konstatieren. Eine solche Reihe führt z. B. von der als Cyklopie bezeichneten Mißbildung, bei welcher beide Augenanlagen durch ein einziges median gelegenes Auge ersetzt werden, zu Formen, bei denen bloß der Augenabstand stark verkleinert, der Gaumen hoch, das Gesicht schmal und hoch ist. Von diesen setzt sich die Reihe weiter fort zu Formen, bei denen der Augenabstand beträchtlicher wird, ja das Gesicht sogar eine

abnorme Breite gewinnt. Gerade das letzte Merkmal läßt sich ganz wohl als eine Hemmungsbildung auffassen, indem ursprünglich bei menschlichen Embryonen von 2—3 Monaten der Augenabstand ein sehr beträchtlicher und die Breite des Gesichtes, besonders der Nase, relativ größer ist als später.

Solche Anomalien höheren oder geringeren Grades können sich, solange sie das Leben des Individuums nicht bedrohen, vererben; sie werden unter gewissen Umständen (Inzucht in abgelegenen Gegenden; s. Polydaktylie) auf die Nachkommen übergehen oder geradezu zur Bildung einer mit dem betreffenden Merkmale behafteten Rasse (pathologische Rasse) führen, wie sie mehrfach sowohl bei Tieren als beim Menschen beschrieben worden sind (schwanzlose Hunde- und Katzenrassen, polydaktyle Rassen, Rassen von Hühnern und Enten mit Hirnmißbildungen [Haubenenten] und dgl. mehr).

Embryologie und Phylogenie.

Im Jahre 1828 hat K. E. v. Baer in seiner Entwicklungsgeschichte der Tiere weitgehende Betrachtungen über die Vergleichung embryonaler Stadien mit fertigen Zuständen angestellt. Dabei besprach er die schon früher geäußerte Ansicht, „daß die höheren Tierformen in den einzelnen Stufen der Entwicklung des Individuums, vom ersten Entstehen an bis zur erlangten Ausbildung, den bleibenden Formen in der Tierreihe entsprechen und daß das höher organisierte Tier in seiner individuellen Ausbildung dem Wesentlichen nach die unter ihm stehenden bleibenden Stufen durchläuft, so daß die periodischen Verschiedenheiten des Individuums sich auf die Verschiedenheiten der bleibenden Tierformen zurückführen lassen“. Diese Ansicht, welche K. E. v. Baer nicht zuerst aufgestellt, wohl aber vertieft und begründet hat, besagt im wesentlichen, daß die Entwicklung höherer Formen Stufen durchläuft, die bei niederen Formen als bleibende nachzuweisen sind. So finden wir z. B. bei den Embryonen lungenatmender Wirbeltiere auf einer gewissen Entwicklungsstufe einen Kiemenapparat angelegt, der bei Fischen und wasserlebenden Amphibien zur vollendeten Ausbildung gelangt, dagegen bei allen Amnioten schon während des Embryonallebens eine Rückbildung, resp. eine Ausbildung nach anderer Richtung und im Sinne anderer Funktionen erfährt. Ein weiteres Beispiel: Das Herz besteht bei Säugetieren aus vier vollständig von einander getrennten Abschnitten, bei Fischen dagegen aus einem einheitlichen Ventrikel und zwei unvollständig von einander getrennten Vorhöfen. Auf einem gewissen Entwicklungsstadium besitzt jedoch auch der Säugetierembryo ein Herz, das sich in bezug auf die Trennung der einzelnen Abschnitte auf derselben Stufe der Ausbildung befindet wie das fertige Fischherz.

Solche Tatsachen werfen ein Licht auf die Verwandtschaft der Tiere untereinander, auf die Entwicklung der Tierstämme oder die Phylogenie. Wenn wir die Evolutionslehre annehmen, d. h. der Ansicht beipflichten, daß zwischen den Tierformen in dem Sinne Verwandtschaften bestehen, daß von den niederen Formen an eine stets weitergehende Differenzierung Platz greift, so können wir recht wohl in den Stadien, welche während der Einzelentwicklung auftreten, eine kurze Rekapitulation der Stammesgeschichte erblicken, allerdings eine solche mit vielen Lücken. Diese Annahme, welche von Haeckel als biogenetisches Grundgesetz formuliert wurde, ist eigentlich schon implicite in dem oben zitierten Satze von K. E. v. Baer enthalten, wenn wir auch daran zweifeln dürfen, ob v. Baer wirklich ein Anhänger der Descendenztheorie im späteren Sinne gewesen sei. Die Ontogenie ist nach Haeckel eine kurze Rekapitulation der Phylogenie, so lautet in seiner knappsten Form das biogenetische Grundgesetz.

Von diesem Standpunkte aus betrachtet, erweckt die vergleichende Embryologie ein ganz besonderes Interesse. Dasselbe ist gesteigert worden, nachdem Darwin (1859) dem Descendenzgedanken neue Grundlagen geschaffen hatte. Die Pflege dieser Richtung

embryologischer Forschung nahm in den 70—90er Jahren des letzten Jahrhunderts einen großen Aufschwung und beherrschte während langer Zeit die Literatur unseres Gegenstandes. Erst mit der Ausbildung der auf experimenteller Grundlage beruhenden Entwicklungsmechanik entstand eine parallele, aber der ersteren durchaus nicht feindlich gegenüberstehende Richtung der Forschung:

Die vergleichende Entwicklungsgeschichte hat jedoch nicht bloß auf die Verwandtschaften der Tiere selbst, sondern nicht minder auf die Ausbildung der Organe in der phylogenetischen Reihe ein helles Licht geworfen. Bei der ontogenetischen Differenzierung eines Organes haben wir den einfachsten und ursprünglichsten Bau in der frühen Anlage zu erblicken. So stellt sich die Leber der Amnioten auf einer gewissen Entwicklungsstufe als eine Ausstülpung der ventralen Wand des Mitteldarmes dar. Eine Komplikation erfährt das Organ infolge der Bildung von röhrenförmig auswachsenden, untereinander in Verbindung tretenden Epithelsprossen. Dazu kommen eine Durchwachsung dieser Masse von seiten des Bindegewebes und der benachbarten Gefäße, endlich die Abgrenzung des Organs durch eine Kapsel, die Bildung einer Gallenblase usw. Wenn wir nun sehen, daß auch in der Tierreihe die Leber ähnliche Ausbildungsstufen aufweist, so wird die Annahme einer Homologie dieser Organe, die schon durch die Vergleichung der fertigen Formen nahegelegt wurde, vollends zur Gewißheit. Oder nehmen wir ein anderes Beispiel: Im ersten und zweiten Schlundbogen, Streifen der seitlichen Wandung des Kiemendarmes, welche durch die Mundöffnung und die beiden ersten Schlundspalten begrenzt werden, entwickeln sich Knorpelspangen, welche bei Selachiern zum zahntragenden Mandibularbogen und zum Hyoidbogen werden. Solche Knorpelbogen treten auch bei Säugetieren auf, doch bildet hier bloß ein Teil des Mandibularbogens die Grundlage des ihm aufgelagerten knöchernen Unterkiefers, während sich der dorsale Abschnitt des Bogens in die beiden größeren Gehörknöchelchen (Hammer und Amboß) gliedert. Der zweite Bogen (Hyoidbogen) liefert vielleicht einen Teil des Stapes und wird in seiner ventralen Strecke zum Proc. styloides, zum Lig. stylohyoideum und zum kleinen Horne des Os hyoides. Die Homologie dieser Bildungen mit dem knorpeligen Mandibular- und Hyoidbogen der Selachier ist keineswegs aus der vergleichenden Anatomie ohne weiteres ersichtlich; erst durch die Zusammenstellung einer langen Reihe wird es möglich, denselben Schluß zu ziehen, der sich aus der vergleichenden Entwicklungsgeschichte sofort ergibt.

Freilich dürfen wir auch nach dieser Richtung hin in der Wertschätzung der Entwicklungsgeschichte nicht zu weit gehen. Nicht überall, wo wir eine Ähnlichkeit in der Organbildung oder in der Organentwicklung erkennen, dürfen wir ohne weiteres auf verwandtschaftliche Beziehungen schließen. So ist es sehr gewagt, die Einbettung des Eies in die Mucosa des Säugetieruterus und die Bildung und Form des Mutterkuchens als ein Kriterium für die Verwandtschaft der Formen zu benutzen. Hier haben wir es häufig mit Konvergenzerscheinungen zu tun, d. h. mit dem Auftreten derselben Strukturverhältnisse bei weit von einander entfernten Formen. So sehen wir, um einen für die Entwicklung des Keimes überaus wichtigen Faktor anzuführen, den Dotter bei den verschiedenen Eiern sehr verschieden stark ausgebildet, ohne daß wir etwa berechnigt wären, die dotterreichen Formen (z. B. Selachier, Vögel, Reptilien) als besonders nahe untereinander verwandt hinzustellen, ebensowenig aber auch diejenigen Formen, bei denen sich der Dotter durch seine geringe Ausbildung oder aber durch seine gleichmäßige Verteilung in den Zellen des Keimes auszeichnet. Beispiele dieser Art ließen sich in großer Zahl anführen; wir werden Gelegenheit haben, bei der Besprechung der Organentwicklung nochmals auf diesen Gegenstand zurückzukommen.

Die Einteilung des in der Embryologie zu behandelnden Stoffes ist eine einfache. Die Entwicklung nimmt ihren Ausgang bei allen Wirbeltieren von einem durch das Zusammentreffen einer reifen männlichen und einer reifen weiblichen Geschlechtszelle (Spermium und Eizelle) entstandenen befruchteten Keime aus. Es wird sich folglich zunächst darum handeln, die reifen männlichen und weiblichen Geschlechtszellen in

bezug auf ihre Entstehung und ihren Bau näher kennen zu lernen, sodann den Vorgang der Befruchtung, d. h. der Vereinigung der männlichen und weiblichen Geschlechtszelle, welche den Anfang der Entwicklung eines neuen Organismus darstellt. Diese Verhältnisse werden als Progenie zusammengefaßt und einem Abschnitte, den wir als Metagenie bezeichnen und welcher die Schilderung der Differenzierung des Keimes umfaßt, gegenübergestellt. In bezug auf die letztere unterscheiden wir zunächst die Differenzierung des Keimes bis zum Auftreten spezieller Organanlagen als allgemeine Entwicklungsgeschichte und rechnen hierher auch alle jene Vorgänge, die mit der Ernährung und dem Gaswechsel des Keimes während des fetalen Lebens im Zusammenhang stehen, besonders die Einbettung des Eies in die Mucosa uteri und die Bildung eines besonderen, die Beziehungen zwischen Mutter und Kind vermittelnden Organes, des Mutterkuchens. In einem zweiten Abschnitte der Metagenie fassen wir als spezielle Entwicklungsgeschichte die Entwicklung der Organe zusammen und zwar in derselben Reihenfolge, wie sie auch der descriptiven Anatomie zugrunde gelegt wird, indem wir mit der Osteologie beginnen, sodann die Myologie, Angiologie, Splanchnologie, Neurologie und Lehre von den Sinnesorganen folgen lassen. In kleineren Exkursen sollen auch Fragen von prinzipieller Wichtigkeit behandelt werden.

Literatur.

Einleitung.

- Baer, C. E. von, Über Entwicklungsgesch. d. Tiere. 1828—1837.
Herbst, C., Formative Reize in der tierischen Ontogenese. Leipzig 1901.
Hertwig, O., Allgemeine Biologie, IV. Aufl. 1912.
Keibel, Fr., Das biogenetische Grundgesetz und die Caenogenese. Bonnet und Merckels Ergebnisse VII. 1897.
Maas, O., Entwicklungsmechanik. Wiesbaden 1903.
Wiley, Arthur, Convergence in evolution. London 1911.
Wilson, E. B., The cell in development and inheritance. Columbia biol. series. Vol. IV. 1899.
Wolff, K. F., Theoria generationis. Übersetzt von Samassa. Leipzig 1896.

Vermehrung der tierischen Organismen.

Geschlechtsprodukte. Zeugung. Allgemeines.

Am weitesten verbreitet findet sich im Tierreiche die Vermehrung der Organismen durch die Vereinigung von Geschlechtszellen oder Gameten, die von verschiedengeschlechtlichen Individuen herkommen. Die Gameten sind hoch differenzierte Zellen, welche sich durch eine Anzahl Merkmale von den übrigen Zellen des Organismus unterscheiden. Letztere werden ihnen als somatische Zellen gegenübergestellt. Die durch die Vereinigung der Gameten bewirkte geschlechtliche Zeugung (Amphimixis von Weismann) kommt bei Wirbeltieren wohl ausschließlich vor.

Abgesehen von dieser findet bei manchen Wirbellosen auch eine ungeschlechtliche Fortpflanzung statt, bei welcher sich Produkte eines und desselben Individuums zu neuen Organismen entwickeln. Als solche Produkte sind Sprossen oder Knospen aufzufassen, die später entweder von dem elterlichen Organismus selbständig werden oder, mit demselben in Verbindung bleibend, einen Stock (Cormus) herstellen. Eine andere Form der ungeschlechtlichen Fortpflanzung ist die Sporenbildung, bei welcher der ganze elterliche Organismus in eine große Zahl von kleinen Körpern zerfällt, wovon jeder sich zu einem neuen Individuum entwickelt. Auch die ungeschlechtliche Vermehrung, welche als Jungfernzeugung oder Parthenogenese bezeichnet wird, ist hier anzuführen; bei ihr entwickeln sich die von einem weiblichen Organismus gelieferten Geschlechtsprodukte (Eier) ohne Hinzutreten von männlichen Geschlechtsprodukten. Das Vorkommen von Parthenogenese bei Wirbeltieren, insbesondere bei Amphibien, ist wiederholt behauptet worden, doch wird jetzt allgemein angenommen, daß bei Wirbeltieren immer nur die geschlechtliche Zeugung vorkommt, welche, wie gesagt, in der als Befruchtungsakt stattfindenden Vereinigung eines männlichen und weiblichen Gameten besteht. Die Gameten entstammen auch immer den Keimdrüsen (Hoden und Ovarien) verschiedengeschlechtlicher Individuen, indem es sehr fraglich ist, ob der bei einigen Wirbeltieren normal vorkommende Hermaphroditismus, z. B. einiger Labraxarten, eine Einschränkung dieser Angabe erheischt (s. Hermaphroditismus), denn es ist noch keineswegs erwiesen, daß diese Formen, deren Keimdrüsen sowohl Hoden- als Ovarialgewebe enthalten, wirklich zugleich reife Eier und Spermien liefern. Noch weniger ist jedoch anzunehmen, daß solche Geschlechtsprodukte sich in einem Befruchtungsakte vereinigen können.

Die Geschlechtsprodukte und ihre Entstehung.

Die beiderlei Geschlechtsprodukte der Wirbeltiere unterscheiden sich durch Struktur- und Größenunterschieden, die auch ihrer Rolle entsprechen. Die Eizellen sind durchwegs größer, auch weniger zahlreich als die Spermien; ferner werden sie im ganzen in um so geringerer Zahl

geliefert, als das betreffende Wesen in der Tierreihe höher steht. Darin liegt auch eine gewisse Ökonomie für den elterlichen Organismus, indem die Leistung, welche demselben durch die Abgabe einer Anzahl von Eiern zugemutet wird, beträchtlich größer ist, als diejenige bei der Erzeugung einer gleichen Zahl von Spermien. Wir sehen nämlich, daß die Protoplasmamasse des Eies um ein Vielfaches die Masse des Spermium übertrifft, sogar auch in jenen Fällen (Fischen, Amphibien), in denen die Eier, etwa mit dem Vogelei verglichen, nur eine mäßige Größe aufweisen. Dem entspricht aber auch die Tatsache, daß die reifen Eier, wenigstens der niedern Formen, fast ausnahmslos der Befruchtung unterliegen, indem sogar Polyspermie (Eindringen mehrerer Spermien in ein und dasselbe Ei) als normaler Befund bei einigen Formen (Selachier) angetroffen wird.

Auf der andern Seite scheint die Menge von Chromatin in jeder reifen Geschlechtszelle, sei sie männlich oder weiblich, dieselbe zu sein, und zwar beträgt sie regelmäßig die Hälfte des Chromatins, welches wir in den übrigen (somatischen) Zellen des Körpers finden. Diese als Chromatinreduktion bezeichnete Herabsetzung des Chromatingehaltes der Gameten stellt ein Hauptmerkmal der Reife der Geschlechtsprodukte dar, denn erst nachdem dieselbe erfolgt ist, kann die Vereinigung der beiden Gameten und damit der Beginn der Entwicklung eines neuen Organismus erfolgen. Das Ei stellt mit seinem größeren Protoplasmagehalte, im Vergleiche mit dem Spermium, gewissermaßen den Boden dar, auf welchem sich die ersten Entwicklungsvorgänge abspielen, denn es enthält als aufgespeichertes Nährmaterial für den Embryo Dottermassen, welche bei manchen Eiern (Vögel und Reptilien) ungeheuer stark ausgebildet sind und allmählich im Laufe der Entwicklung von dem Embryo assimiliert werden. Bei andern Eiern wird dieselbe Rolle für die Ernährung des Keimes von dem mütterlichen Organismus übernommen, indem die in utero sich entwickelnden Eier durch Ausscheidungen der Uterusschleimhaut oder durch Blutergüsse in die Umgebung des Eies, endlich bei vielen Formen auch durch eine innige Verbindung der Uteruswandung mit dem Eie Nahrungsmaterial erhalten. Eine derartige Verbindung wird in ihrer höchsten Form durch die Placentarbildungen mancher Säugetiere, insbesondere der Primaten, dargestellt.

Wir betrachten zunächst die Geschlechtsprodukte für sich, um erst später auf Grund der Kenntnis ihrer Entwicklung und Struktur einen Vergleich zwischen dem reifen Ei und dem Spermium anzustellen.

Sperma. (Samen.)

Die Spermien sind die wichtigsten Bestandteile des Samens oder Sperma, welches beim Copulationsakte der Säugetiere in die Scheide entleert wird. Das Sperma ist eine gelatinöse, schwach alkalisch reagierende Flüssigkeit, welche sich aus dem Sekrete der Hodenkanälchen mit den Spermien, ferner, diesem beigemischt, dem Sekrete der Prostata, des Nebenhodens, der Glandulae bulbourethrales (Cowperi), der Samenblasen und der kleinen Gland. urethrales (Littresche Drüsen) zusammensetzt. Die Samenflüssigkeit enthält: 1. 90% Wasser, 2. chemische Bestandteile, davon besonders nennenswert eine Base, das Spermin, 3. geformte Bestandteile, in erster Linie die Spermien, welche von den Hodenkanälchen geliefert werden, dann Lymphocyten, ferner die Hodenzellen, große, runde Zellen mit oder ohne Kern, endlich Amyloidkörner aus der Prostata und sogenannte Spermakristalle von verschiedener Größe. Die Herkunft aller dieser einzelnen Elemente ist, abgesehen von den Spermien, nicht über allen Zweifel erhaben; besonders gilt dies von den Hodenzellen, die vielleicht aus dem Nebenhoden stammen, wahrscheinlich aber auch aus dem Ductus deferens, der Harnröhrenschleimhaut, der Prostata und den Samenblasen. Die Sperminkristalle stammen sicher aus dem Prostatasekrete, welches überhaupt das Vehikel für die Spermien zu liefern scheint.

Die Spermien.

Die Spermien sind im frischen Samen in großen Mengen vorhanden und befinden sich in lebhafter Bewegung, die mit der Abkühlung des Sperma abnimmt. Auch beeinflussen in dieser Hinsicht Änderungen der Reaktion des umgebenden Mediums die Spermien ungünstig, so daß sie absterben oder wenigstens eine Beeinträchtigung ihrer Beweglichkeit erleiden. Die Spermien (von Leuwenhoeck 1677 entdeckt) lassen bei

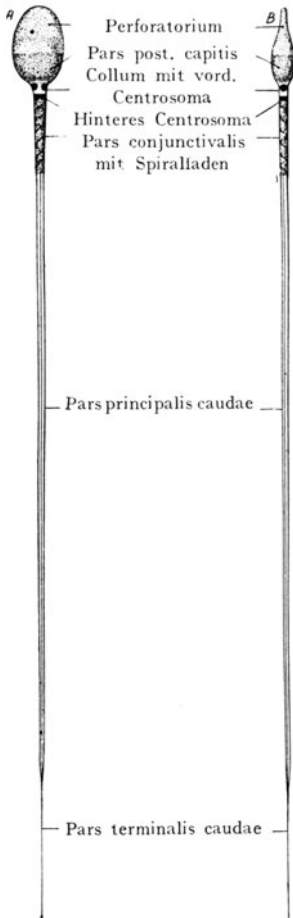


Fig. 1. Zwei Ansichten von menschlichen Spermien.

Nach G. Retzius, Biol. Untersuchung N. F. X. 1902.

allen Wirbeltieren bestimmte Teile unterscheiden, welche allerdings in den einzelnen Klassen eine wechselnde Ausbildung zeigen, aber immer wiederkehren und auch in ihrer Struktur eine gewisse Übereinstimmung bei den verschiedenen Formen zeigen. Wir unterscheiden (Fig. 1) schon am frischen Spermium einen massigen, mit Kernfarbstoffen sich intensiv tingierenden Abschnitt als Kopf von dem fadenförmigen, rasche peitschende Bewegungen ausführenden Schwanz; zwischen Kopf und Schwanz ist ein dritter, kurzer, stark lichtbrechender Abschnitt, der Hals, eingeschaltet. Neuerdings wurde eine weitgehende Komplikation im Baue der Spermien aufgedeckt, die jedoch an den lebenden Spermien nicht deutlich zu erkennen ist, auch sehen wir manche Modifikation derselben bei den verschiedenen Klassen. Wir beschränken uns auf die Schilderung des Baues der menschlichen Spermien. Dieselben sind, wie die Spermien der Säugetiere überhaupt, sehr klein, denn die Gesamtlänge eines menschlichen Spermiums beträgt bloß 55μ (Minot); der Kopf ist oval und vorn stark abgeplattet und hat eine Länge von $3,0-5,2 \mu$, eine Breite von $2,9-3,6 \mu$ und eine Dicke von $1-2 \mu$; seine Längsachse bildet die direkte Fortsetzung des Schwanzes. Bei der Ansicht von der Seite (Profil) zeigt der Kopf etwa die Form einer Birne, deren Stiel nach vorn gerichtet ist, bei vielen Tieren ist sogar der vordere schmale Teil spießartig ausgezogen und stellt das sogenannte Perforatorium dar (*Salamandra maculata*), welches wahrscheinlich eine Rolle beim Eindringen des Spermium in das Ei spielt. Außerdem ist der vordere Abschnitt des Kopfes (Fig. 1) stärker lichtbrechend; auch färbt ersich mit gewissen Farbmischungen (Romanowsky'sche Färbung) anders als der hintere Abschnitt. Wir werden bei der Besprechung der Spermio-genese sehen, daß diese beiden Abschnitte des Kopfes sich auch in bezug auf ihre Herkunft von einander unterscheiden.

Auf den Kopf folgt der Hals, an welchem wir eine unmittelbar dem Kopfe angrenzende stärker lichtbrechende Scheibe, das vordere Centrosoma, eine ebensolche Scheibe an der Grenze gegen den Schwanz, das hintere Centrosoma, und eine zwischen beiden Centrosomen eingeschaltete Zwischenmasse, die Massa intermedia, unterscheiden. Der Schwanz zerfällt in einen vordern Abschnitt, das Verbindungsstück (Pars conjunctivalis von Waldeyer) und einen hinteren Abschnitt, das Hauptstück (Pars principalis), auf den ein kurzes Endstück, die Pars terminalis folgt. Der Schwanz wird von dem feinen Achsenfaden oder Hauptfaden durchzogen, um welchen sich im Verbindungsstück ein

Spiralfaden windet. Letzterer wird von einer hellen Protoplasmaschicht umgeben und diese nach außen wieder von einer gekörnten Schicht (in Fig. 1 allein dargestellt), die auf das Verbindungsstück beschränkt ist, während die helle Schicht sich als Hülle des Achsenfadens auf die Pars principalis fortsetzt. Die Pars terminalis entbehrt jedoch dieser Hülle, indem hier der Hauptfaden eine Strecke weit frei zu Tage tritt.

Was die chemische Zusammensetzung der Spermien anbelangt, so wurde von Miescher in Lachsspermien ein sehr hoher Gehalt an Nuklein nachgewiesen, das im wesentlichen den Kopf des Spermiums bildet, aber auch im Schwanz vorkommt. Die Nukleinsäure ist an eine Base, das Protamin, gebunden.

Biologie der Spermien.

Diese außerordentliche Komplikation im Baue der Spermien steht in erster Linie damit im Zusammenhang, daß die Spermien auf ihre Beweglichkeit angewiesen sind, um bei Säugetieren relativ weite Strecken im Innern des weiblichen Genitaltractus zurückzulegen, bei vielen im Wasser lebenden Formen dagegen die nach außen entleerten Eier aufzusuchen und zu befruchten. Die Bedeutung der Struktureinheiten ist größtenteils noch unbekannt, doch steht es fest, daß der Achsenfaden und wohl auch der Spiralfaden mit Geißelfäden zu vergleichen sind, wie überhaupt der Schwanz ein Lokomotionsorgan darstellt, das, vielleicht gerade infolge seiner hohen Differenzierung, keine weitere Rolle nach dem Eintritt des Spermiums in das Ei spielt. Vielmehr bilden bloß der Hals und der Kopf des Spermiums den vom Vater an die Entwicklung des neuen Organismus gelieferten Beitrag, während der ganze Schwanz bei der Befruchtung (s. unten) durch eine nach dem Eindringen von Kopf und Hals in das Ei aus der peripheren Protoplasmaschicht des letztern sich bildende Membran (Dotterhaut) von der Aufnahme in das Ei ausgeschlossen wird. Das vordere Centrosoma spielt bei der Befruchtung eine wichtige Rolle, indem es im Ei, besonders wenn das Centrosoma des letzteren fehlt, das Zentrum der Protoplasmastrahlung bildet, welche bei den ersten Kernteilungen auftritt (s. Furchung).

Die Spermien sind in alkalischen Medien von großer Widerstandsfähigkeit, während sie bei saurer Reaktion rasch zugrunde gehen. Ihre Lebensdauer ist unter günstigen Bedingungen bei einigen Tieren eine sehr beträchtliche, so finden wir sie bei Fledermäusen in der Scheide und im Uterus in lebensfähigem Zustande von der im Herbst erfolgenden Begattung an bis zur Ovulation und Befruchtung im Frühjahr. Auch bei Hühnern genügt eine einzige Begattung, um auf Monate hinaus die Befruchtung der in den Eileitern abwärts wandernden Eier zu sichern. Beim menschlichen Weibe sind noch geraume Zeit nach der Begattung Spermien in der Scheide, dem Uterus und den Tuben nachgewiesen worden; in der Scheide noch nach 8—10 Tagen, in der Cervix uteri nach 5—7 Tagen. Da die Befruchtung des Eies in der Tube stattfindet, so müssen die Spermien infolge ihrer aktiven Beweglichkeit, vielleicht unterstützt durch die Bewegung der Flimmerhaare des Uterusepithels, in stände sein, einen relativ weiten Weg zurückzulegen. Daß sie durch die Tuben, ja durch das Ostium abdominale tubae bis auf das Bauchfell vordringen können, ist mehrfach beobachtet worden; so fand Dührssen sogar noch drei Wochen nach der letzten Cohabitation lebende Spermien in den Tuben. Wie lange dieselben brauchen, um diesen relativ weiten Weg zurückzulegen, ist natürlich nicht genau festzustellen (siehe unten), ebensowenig kann auch die Frist post cohabitationem bestimmt werden, innerhalb welcher die Befruchtung eines Eies möglich ist, doch ist es nach Beobachtungen an Säugetieren wahrscheinlich, daß sie etwa 5—8 Tage beträgt.

Ungünstig wirkt für die Fortbewegung der Spermien, ja für ihre Lebensfähigkeit überhaupt, das längere Verweilen in dem sauer reagierenden Scheidensekret, während dagegen die Schleimhaut des Uterus infolge der alkalischen Reaktion ihres Sekretes in

beiden Beziehungen günstige Bedingungen darbietet. Wahrscheinlich erreicht der Same bei der Kohabitation die Portio vaginalis cervicis, wo die Spermien, indem sie am Orificium externum uteri in den Canalis cervicis eindringen, ihre Wanderung aufwärts antreten. Die Fortbewegung erfolgt wohl in der Hauptsache durch die peitschende Bewegung des Schwanzes, vielleicht noch begünstigt durch den Fliimmerstrom des Uterusepithels. Die Geschwindigkeit beträgt nach Hensen ca. 2,6 mm per Minute, und es ist berechnet

worden, daß ein Spermium in $\frac{5}{4}$ Stunden den Weg vom Os uteri externum bis zum Ostium abdominale tubae zurücklegen könnte; tatsächlich wird diese Zeit wohl immer beträchtlich überschritten, indem das Spermium selten den kürzesten Weg einschlagen dürfte.

Abnorme Formen der Spermien sind in neuerer Zeit von verschiedenen Beobachtern beschrieben worden; sie besitzen vielleicht eine gewisse Bedeutung, denn es ist immerhin möglich, daß sie eine Befruchtung bewirken und zur Entstehung von Mißbildungen Anlaß geben. Hierher gehören die in Fig. 2 dargestellten Doppel- und Dreifachbildungen menschlicher Spermien. Bei der Doppelbildung A läßt sich die Spaltung bis in die caudale Strecke des Zwischenstückes verfolgen; das dreiköpfige Spermium B besitzt zwei Schwänze und zwei Verbindungsstücke, die am Übergang in das Hauptstück miteinander verschmolzen sind. In Fig. C ist ein einköpfiges Spermium mit zwei Schwänzen dargestellt. Solche Bildungen sind wohl zweifellos auf eine unvollständige Trennung der Spermien bei der Spermio-genese zurückzuführen und zeigen eine gewisse Analogie mit Doppelbildungen, die in manchen Ovarien in großer Zahl vorkommen (siehe unten Doppel Eier). Riesenspermien sind bei einigen Tieren (*Bombinator igneus*) von Broman als regelmäßiger Befund nachgewiesen worden, auch hier und da beim Menschen. Es wurden Kopflängen von $10,0 \mu$ beobachtet. Ob diese Riesenspermien eine Befruchtung bewirken können,

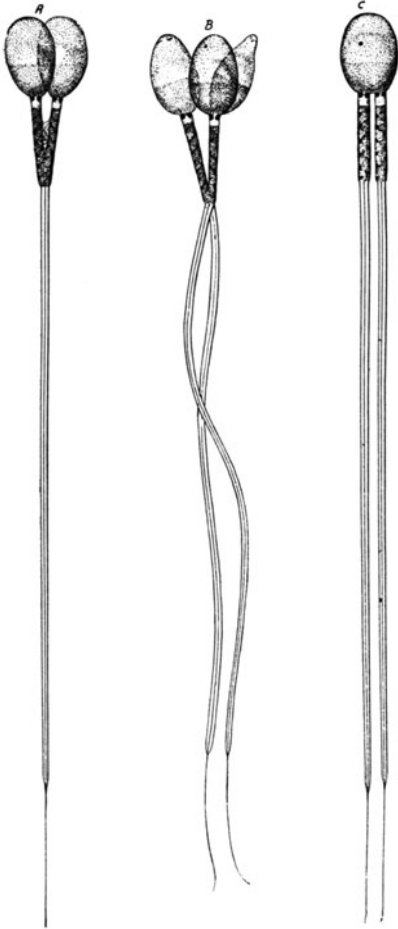


Fig. 2. Abnorme Formen der menschlichen Spermien.

Nach G. Retzius, Biol. Unters. N. F. X. 1902 und
J. Bromann, Anat. Anz. XXI. 1902.

läßt sich natürlich nicht entscheiden, doch scheint die Mehrzahl derselben zu degenerieren. Die Möglichkeit, daß zweiköpfige Spermien die Bildung von Zwillingen desselben Geschlechtes aus einem Ei veranlassen können, ist in Erwägung gezogen worden, ohne daß sich jedoch bestimmte Angaben darüber machen ließen (siehe die Doppelbildungen).

Spermiogenese.

Die in den Hodenkanälchen stattfindende Bildung der Spermien, welche in der Herstellung reifer Spermien gipfelt, ist ein sehr komplizierter Vorgang, der sich jedoch, wie wir später sehen werden, mit der Bildung und Reifung der Eizellen in Parallele stellen läßt. Die Entwicklung und Reifung der beiderlei Geschlechtsprodukte lassen sich in ihrem morphologischen Ablaufe jetzt sehr genau übersehen. Daneben spielen wahrscheinlich auch chemische Vorgänge eine vorläufig allerdings nicht näher zu präzisierende Rolle.

Mit dem Zusammentreffen und der Vereinigung eines reifen Spermiums und einer reifen Eizelle im Befruchtungsvorgange beginnt ein neuer Organismus seine Entwicklung. Den reifen Geschlechtszellen oder Gameten stehen andere Geschlechtszellen gegenüber, welche, auch wenn ihnen die Möglichkeit zur Vereinigung geboten wird, als Bildner eines neuen Organismus versagen; sie sind eben unreif. Die Merkmale der Reife wurden früher in physikalisch-chemischen Änderungen des Zellplasmas, resp. des Kernes gesucht, doch sind wir jetzt in der Lage, bestimmte morphologische Änderungen, die in übereinstimmender Weise sowohl beim Spermium als beim Ovum, ablaufen, als Zeichen der Reife zu erkennen. Dieselben bilden den Schluß einer langen Entwicklung, die wir als Spermiogenese, resp. Oogenese bezeichnen.

Die Bildung reifer Spermien, die imstande sind, reife Eizellen zu befruchten und so zur Entwicklung anzuregen, beginnt beim Menschen erst mit der Pubertät. Diese tritt, individuell etwas variierend, in Europa kaum vor dem 13.—14. Jahre ein (s. auch Menstruation). Bei normaler Gesundheit kann die Spermiogenese bis ins Greisenalter vor sich gehen, im Gegensatz zur Oogenese, deren Beginn mit der durch das Auftreten der Menses beim menschlichen Weibe markierten Pubertät zusammenfällt (13.—15. Lebensjahr), um mit dem Aufhören der Menstruation (Menopause) gegen das 50. Lebensjahr ein Ende zu nehmen. Eine sogenannte Frühreife kann bei beiden Geschlechtern vorkommen und beschränkt sich in vielen Fällen nicht auf die Ausbildung der inneren oder äußeren Geschlechtsorgane, sondern betrifft die Formgestaltung des ganzen Körpers. Kußmaul gibt an, daß die Pubertät bei Knaben schon im Laufe des zweiten, bei Mädchen im achten Lebensjahr eintreten kann, auch die somatische Entwicklung ist in solchen Fällen oft geradezu eine präzipitierte, so daß ein solcher von Kußmaul beobachteter frühreifer Knabe schon mit 12 Jahren eine Länge von 180 cm besaß. Diese Fälle sind natürlich nicht mit der Frühreife zu verwechseln, welche normalerweise in tropischen Gegenden besonders beim weiblichen Geschlechte auftritt. So beginnt die Menstruation bei den australischen Ureinwohnern im 8., in Südpersien im 9. Jahre und hat ihre Ursache eben in den klimatischen Verhältnissen.

Die Hoden liefern in den Spermien ein zelliges, hoch organisiertes Produkt, nicht ein flüssiges oder halbflüssiges Sekret wie andere Drüsen. Die epitheliale Wandung des Hodenkanälchens steht deshalb nach dem Eintritt der Pubertät in lebhafter Proliferation unter steter Abgabe von Spermien in die Lichtung des Kanälchens.

Die Herkunft der die Hodenkanälchen auskleidenden Epithelzellen geht in letzter Linie auf das Epithel zurück, welches die in früheren Entwicklungsstadien einheitliche, große, embryonale Coelomhöhle auskleidet. In diesem Coelomepithel zeichnen sich schon sehr früh eine Anzahl von Zellen (Ursamenzellen, Archispermiocyten resp. Archioocyten) durch ihre Größe aus und werden allmählich in Wucherungen des Coelomepithels eingeschlossen, welche in das Innere der beiderseits von dem Abgang des Mesenterium gelegenen Keimleisten einwachsen. Aus diesen entwickeln sich weiterhin die Hoden resp. die Ovarien. Von den Archispermiocyten leiten sich nun durch den als Spermiogenese bezeichneten Prozeß die reifen Spermien ab. Beim männlichen Geschlechte liegen diese Urgeschlechtszellen in der Wandung der Hodenkanälchen, nachdem sich die letztern durch Aushöhlung der ursprünglich soliden, vom Coelom abstammenden Zellbalken

gebildet haben. Schon im 5.—6. Monate der fetalen Entwicklung wird ein weiteres Nachrücken von Coelomepithel mit Archispermiocyten durch die Bildung der derben, den Hoden überziehenden Albuginea testis unmöglich gemacht; folglich dürfen wir da wohl annehmen, daß die Archispermiocyten nur in beschränkter Zahl im Hoden vorhanden sind. Sie stellen die Ahnenzellen der Spermien dar. Außerdem finden wir in den Hodenkanälchen noch gewöhnliche, ziemlich hohe, zylindrische Epithelzellen (Fig. 3). Die Archispermiocyten zeichnen sich durch ihre Größe aus und besitzen zwei Centrosomen. Auf dieser Stufe der Ausbildung verharren die Hodenkanälchen bis zur Pubertät.

Bei der Verfolgung der nunmehr eintretenden Spermiogenese sind zwei Vorgänge auseinander zu halten. Erstens vermehren sich die Archispermiocyten durch indirekte Teilung und liefern eine große Zahl von Zellen, welche sich unter besonderen Umwandlungen zu Spermien differenzieren. Zweitens stammen aus dem übrigen Epithel der Hodenkanälchen große protoplasmareiche Zellen, die sich gewissermaßen zu Wirten der späteren Stadien der in Spermien sich umwandelnden Zellen ausbilden. Sie liefern dann für diese letzteren bis zu ihrer vollendeten Reife einen Schutz und einen Nährboden; es sind dies die Fußzellen oder Sertolischen Zellen. Das eigentümliche Verhältnis zwischen den Fußzellen und den Endstadien der Spermiogenese können wir geradezu als eine Symbiose von zwei in ihrer Struktur und ihrem Schicksal gänzlich verschiedenen Zellkategorien auffassen.

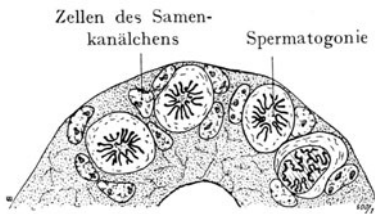


Fig. 3. Querschnitt durch das Samenkanälchen einer neugeborenen Maus.

Nach Fr. Hermann, Arch. f. mikr. Anat. 34. 1889.

und liefern eine zweite Generation von Zellen (Spermatogonien), die sich durch ihre geringe Größe, auch durch die Anordnung ihres Chromatins, von den Archispermiocyten unterscheiden. Die Spermatogonien rücken gegen das Lumen der Hodenkanälchen vor, während die Archispermiocyten, mehr wandständig gelegen, immer neue Spermatogonien bilden. Sie spielen auch, so lange überhaupt die Bildung von Spermien vor sich geht, die Rolle von Stammzellen.

Die Spermatogonien vermehren sich gleichfalls durch sehr rasch aufeinander folgende Teilungen (Fig. 4 E), indem sie immer wieder ihresgleichen bilden. Der Vorgang wird zusammenfassend als Periode der Proliferation gekennzeichnet. Diese erreicht ihren Abschluß in der Bildung von Zellen, welche vorläufig ungeteilt bleiben, dagegen unter eigentümlicher Veränderung ihrer Kerne beträchtlich an Umfang zunehmen. Dieser auf die Proliferationsperiode folgende Abschnitt der Spermiogenese wird als Wachstumsperiode bezeichnet; als Endprodukt derselben treffen wir Zellen an, die sich, unter Ausschluß der Zellteilung, zunächst durch ihre Größe von den Spermatogonien unterscheiden. Es sind dies die Spermatocyten erster Ordnung (Fig. 4 D), die, abgesehen von ihrer Größe, ganz besonders in der Ausbildung ihres Chromatins höchst eigenartige Verhältnisse aufweisen. Dasselbe zerfällt in Körner, welche mit dem Wachstum der Zelle an Größe zunehmen und von denen jedes schließlich in vier Körner, die sog. Vierergruppe des Chromatins, zerfällt. Später verschmelzen diese Vierergruppen wieder untereinander zu einer Chromatinschleife; sie sind als ein vorübergehendes aber sehr auffälliges Stadium in der Neuordnung des Chromatins der Spermatocyte aufzufassen. Die zu beträchtlicher Größe herangewachsenen Spermatocyten erster Ordnung zerfallen nun durch die sog. erste Reifeteilung (Äquationsteilung) in die Spermatocyten zweiter Ordnung und diese wieder durch eine rasch erfolgende zweite Reifungsteilung (Reduktionsteilung) in die Spermatocyten dritter Ordnung (Spermatiden). Das Ergebnis

dieses Prozesses ist folgendes: jede Spermatocyte erster Ordnung liefert durch rasch aufeinander folgende Teilungen 4 Spermatiden, die nunmehr keine weiteren Teilungen eingehen, sondern als die letzte Generation der von den Archispermiocyten abstammenden Samenzellen unter eigentümlichen Vorgängen am Kern und am Zellprotoplasma sich zu

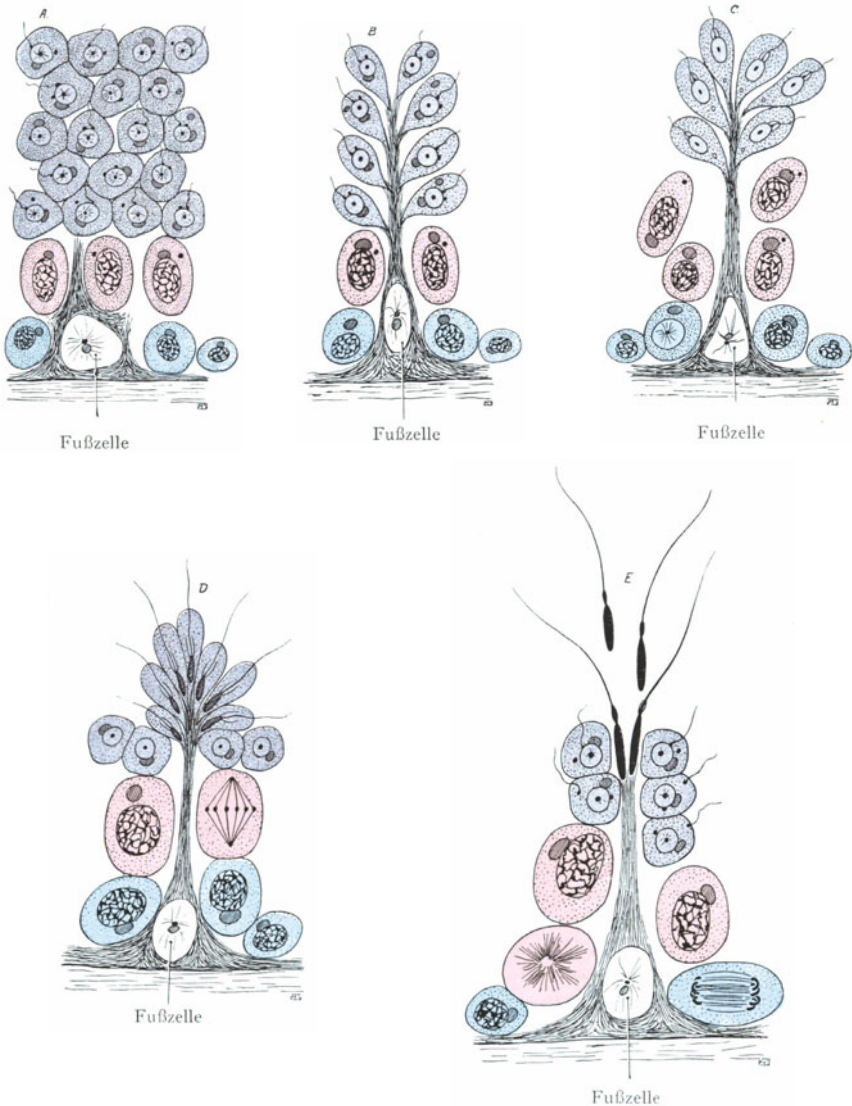


Fig. 4. Spermiogenese.

Teilweise nach Waldeyer in O. Hertwigs Handb. der Entwicklungslehre, I. Band. 1906.

Spermatogonien	blau.
Spermatocyten 1. und 2. Ordnung	rot.
Spermatiden	violett.
Spermien	schwarz.

den reifen Spermien umwandeln. Bei der zweiten Reifeteilung (siehe unten die Besprechung der Eireifung), welche rasch auf die erste Reifeteilung folgt, erfahren die Chromatinmenge oder richtiger gesagt die einzelnen Chromatinmassen oder Chromosomen, welche in den Kernen der nunmehrigen Spermatiden enthalten sind, eine Reduktion auf die Hälfte. So finden wir in den Spermatiden von *Salamandra maculata* nach der zweiten Reifeteilung anstatt 24 Chromosomen bloß noch 12, beim Menschen nach Duesberg wahrscheinlich dieselbe Zahl. Die Bedeutung dieser auch bei der Reifung des Eies erfolgenden Chromosomen- und Chromatinreduktion findet unten eine genauere Besprechung.

Die Umbildung der Spermatiden zu den reifen Spermien (Spermiohistogenese) verläuft unter dem Bilde einer eigentümlichen Symbiose, welche die Spermatiden mit den Fußzellen (Sertolischen Zellen) eingehen. Diese Zellen zeigen eine breite, der *Membrana propria* des Hodenkanälchens ansitzende Basis, welche den Kern enthält, während ein weicher die Spermatiden während ihrer Umwandlung in Spermien aufnehmender keulenförmiger Fortsatz gegen die Lichtung des Hodenkanälchens gerichtet ist (Fig. 4 B—E). Da die Veränderungen, welche sich während der nunmehr erfolgenden Spermiohistogenese abspielen, wohl eine nicht unbeträchtliche Zeit in Anspruch nehmen, so ist es selbstverständlich, daß eine Einrichtung, welche den in Umwandlung begriffenen aus dem Zellverbände ausgeschiedenen Spermatiden gewissermaßen eine Unterkunft gewährt, von der höchsten Bedeutung sein muß. Wahrscheinlich nehmen die Fußzellen immer neue Generationen von Spermatiden auf, doch gehen die Ansichten über ihre Lebensdauer und ihren Ersatz noch weit auseinander.

Spermiohistogenese.

(Ausbildung der Spermatiden zu Spermien.)

Die Spermatiden sind weit davon entfernt in ihrem Baue mit den reifen Spermien, welche sich von den Fußzellen losmachen und in das Lumen der Hodenkanälchen gelangen, übereinzustimmen. Zwar besitzen sie schon ein sehr wichtiges Zeichen der Reife, nämlich die Reduktion des Chromatins, allein sie stellen noch rundliche Zellen dar, die erst durch einen recht komplizierten Umwandlungsprozeß den Schwanz und die üblichen Merkmale der Spermien erhalten. Dieser Prozeß wird in Fig. 5 dargestellt.

Hier sind die Kerne der Spermatiden (Fig. 5 A) mit roter Farbe angegeben; denselben schließen sich zwei punktförmige Centrosomen an. Außerhalb des Kernes liegt auch der sogenannte Nebenkern, das Idiosom, auch Sphäre genannt, welcher wahrscheinlich als eine Differenzierung des Zellprotoplasmas aufzufassen ist. In demselben sind einzelne größere, besonders durch Eisenhämatoxylin stärker färbbare Körner zu unterscheiden, welche das sog. Archisoma bilden. Dieses wird von einer Zone helleren Protoplasmas, dem Lichthofe, umgeben und eine Zone feinkörnigen Protoplasmas schließt das Idiosom nach außen hin ab.

Auß diesen Gebilden, dem Kern, den Centrosomen, dem Archisoma mit dem Lichthofe, gehen bei der Spermiohistogenese bestimmte Teile des Spermiums hervor. Eine ganz beschränkte Verwendung findet dagegen das Protoplasma des Zelleibes. Der Vorgang ist in den Figg. 5 A—H leicht zu verfolgen. Das Idiosom legt sich dem einen Pole des Kernes an, die beiden Centrosomen dem andern Pole. Die periphere gekörnte Zone des Idiosoms spielt keine weitere Rolle, sondern wird in das Zellprotoplasma abgestoßen und geht wohl in demselben auf. Das Archisoma dagegen nimmt beträchtlich zu und bildet, indem es sich immer mehr zuspitzt, das Perforatorium. Der das Archisoma ursprünglich umgebende Lichthof (blau) verschiebt sich um den Kern, um schließlich am entgegengesetzten Pole desselben die beiden Centrosomen zu erreichen und mit ihnen den Hals und das Verbindungsstück des Spermiums herzustellen. Der Achsenfaden des

Schwanzes wird von dem hintern der beiden im Halse eingeschlossenen Centrosomen gebildet, seine Hülle im Bereiche des Hauptstückes von dem Protoplasma des Zellleibes, welches jedoch bloß zum kleinsten Teile dazu Verwendung findet, zum größten Teile dagegen zerfällt. Der Kern der Spermatide endlich liefert, indem sein Chromatin sich verdichtet, die Pars posterior des Spermiumkopfes.

Während des ganzen Ablaufes der Spermiogenese stecken die Köpfe der Spermien in dem gegen das Lumen des Hodenkanälchens sich erstreckenden Zelleib der Fußzellen; die Schwänze dagegen ragen in das Lumen der Hodenkanälchen vor. Jede Fußzelle

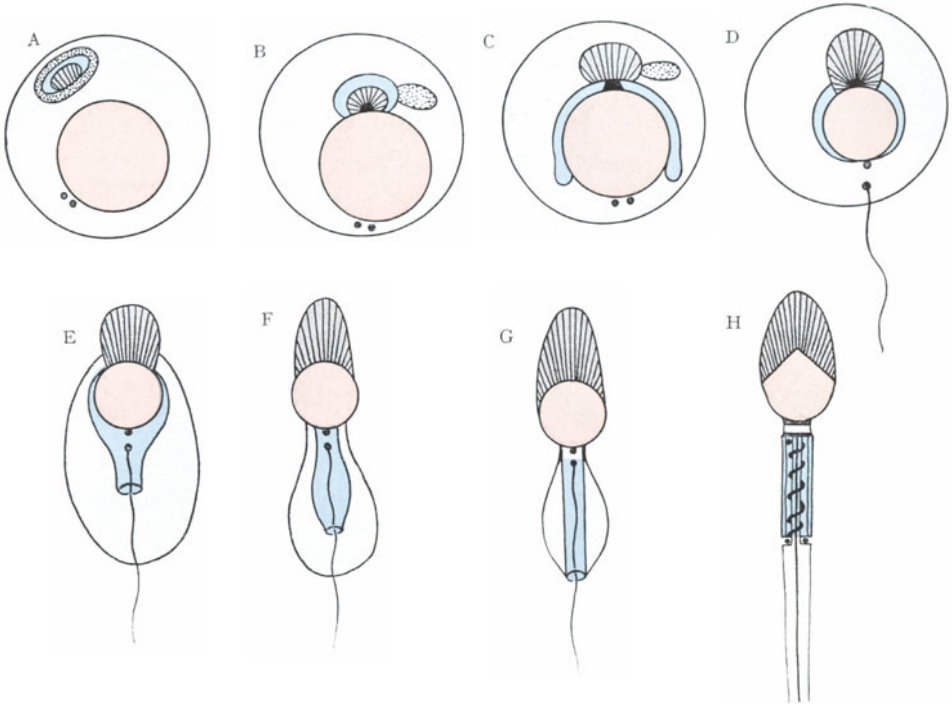


Fig. 5. Schema der Spermiogenese.

Nach Bryce, aus Quains Elements of Anatomy 1908.

Kern	rot
Idiosoma	Archisoma violett.
	Lichthof blau.
	periphere Schicht des Idiosoma punktiert.

trägt so ein ganzes Bündel von Spermien, die jedoch nach Bugnion alle von einer einzigen Spermatogonie abstammen und zwar in einer ganz bestimmten, für jedes Tier festgelegten Zahl. So stecken beim Menschen in jeder Fußzelle 8—16 Spermien, bei der Katze, dem Hunde, dem Rinde, dem Igel und der Ratte 16, beim Sperling 80—100 usw.

Die Spermiogenese erfolgt nicht gleichmäßig in der ganzen Länge eines Hodenkanälchens, sondern, wie zuerst v. Ebner erkannt hat, wellenförmig, d. h. es befindet sich in bestimmten Intervallen die Bildung der Spermien auf demselben Stadium. Genau genommen folgen sich die Phasen in flach ansteigenden Schraubenlinien.

Ovum und Oogenese.

Die reifen weiblichen Geschlechtszellen (Gameten), welche durch die Spermien eine Befruchtung erfahren, sind gleichfalls als Endglieder einer langen Entwicklungsreihe, der Oogenese, aufzufassen. Allerdings fehlt hier die Komplikation, welche beim Spermium in der Bildung eines Fortbewegungsapparates gegeben ist, dagegen ist bei den verschiedenen Eiern, freilich in quantitativ sehr verschiedener Ausbildung, ein der Ernährung des Embryos während gewisser Entwicklungsstadien dienendes Material, der Dotter (Deuteroplasma), angehäuft. Dieser liegt auch den beträchtlichen Größenunterschieden der Wirbeltiereier zugrunde, die sich zwischen den Extremen des ca. $1\frac{1}{5}$ l Flüssigkeit fassenden Straußeneies auf der einen Seite und dem menschlichen Ei mit 0,2 mm Durchmesser auf der andern Seite bewegen.

Eierstocksei des Menschen und der Säugetiere.

Das reife, in dem sprungbereiten Graafschen Follikel enthaltene Ei des Menschen ist mit bloßem Auge noch sichtbar, indem sein Durchmesser, wie gesagt, etwa 0,2 mm beträgt. Seine Entdeckung durch C. E. v. Baer im Jahre 1827 erlaubte die

Anwendung des für die andern Wirbeltiere schon lange geltenden Satzes: „omne vivum ex ovo“, auch auf die Säugetiere. Das Ei wird in dem Innern des Graafschen Follikels (siehe für die Bildung des letztern das Urogenitalsystem), von dem Follikel-epithel des Cumulus proligerus umgeben, gegen dasselbe jedoch durch eine feine, homogene, radiär gestreifte Membran, die Zona pellucida abgegrenzt (Fig. 6). Beim Platzen des Graafschen Follikels gelangen auch die der Zona pellucida anhaftenden Follikelzellen der Corona radiata in die Tube und lösen sich hier erst allmählich von dem Eie ab. Sie besitzen sehr wichtige Beziehungen zur Oberfläche des Eies (zuerst von Retzius genauer beschrieben), indem sie die Zona pellucida um die Eizelle herum abscheiden, auch gehen von ihnen feine Basalfortsätze aus, welche die Zona pellucida durchsetzen (Fig. 7), deren Radiärstreifung hervorrufen und unmittelbar auf der äußern Oberfläche des Eies mit kegelförmigen Verbreiterungen enden. Diese gehen in-

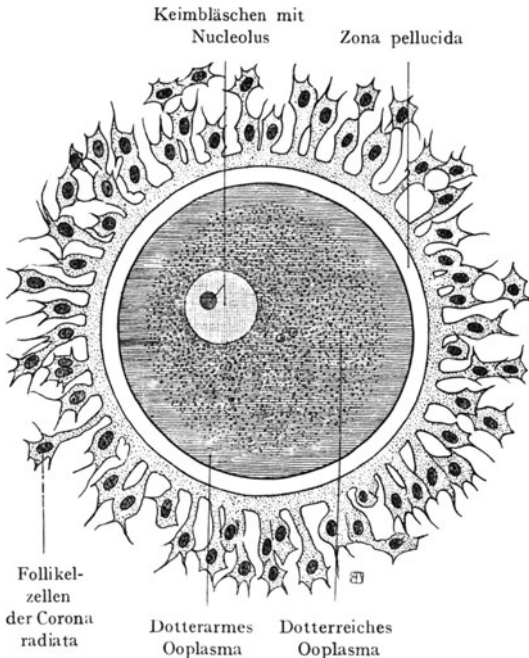


Fig. 6. Menschliches Eierstocksei.

Nach Waldeyer, aus Hertwigs Handb. d. Entw.-Gesch

einander über und bilden so eine unmittelbar der Eizelle angrenzende, vielleicht auch in dieselbe übergehende Protoplasmaschicht. Die erste Andeutung der Zona pellucida wird durch eine von den Follikelzellen ausgehende Abscheidung eines feinen Faserfilzes, des perizonalen Fasernetzes, hergestellt, welche durch eine weitere mit der Größenzunahme des Eies Schritt haltende Faserbildung verstärkt wird. Auch die innern Follikelzellen

und ihre Fortsätze teilen sich weiterhin. Dabei stehen sie jedoch untereinander in Verbindung und stellen ein Syncytium dar, welches zweifellos einen hohen Wert für den Stoffwechsel des Eies besitzt. Dieser geht sicher in erster Linie durch die Vermittlung der Follikelzellen vor sich; vielleicht ließe sich hierin eine gewisse Analogie mit den Einrichtungen erblicken, welche in den Fußzellen der Hodenkanälchen für den Schutz und die Ernährung der heranreifenden Spermien geboten werden. In beiden Fällen sind es Zellen der nächsten Nachbarschaft der Geschlechtszellen, deren Protoplasma diese besondere, die Ernährung der Spermien resp. der Eier vermittelnde Rolle übernimmt.

Im menschlichen Ei unterscheiden wir eine äußere Schicht feinkörnigen Protoplasmas von einer innern mehr grobkörnigen Schicht, die auch eine gewisse Menge von Deuteroplasma in Form von Dotterplättchen enthält. Hier tritt, allerdings in sehr beschränktem Umfange, ein Unterschied zwischen dem Bildungsplasma (Protoplasma) und dem Nahrungsplasma (Deuteroplasma) zu Tage. Bei Eiern, die frei nach außen abgelegt werden, ist dieser Unterschied viel schärfer ausgeprägt, indem hier oft ein ganz ungeheurer Vorrat von Nahrungsplasma dem Ei mit auf den Entwicklungsweg gegeben wird, das Bildungsplasma dagegen nur als eine im Vergleich damit sehr kleine Keimscheibe erscheint (siehe unten das Vogelei).

Solche nach außen abgelegte Eier sind eben für die Bildung und Ernährung des Embryos einzig und allein auf den Inhalt der Eizelle angewiesen, während die kleinen Säugetiereier in der günstigen Lage sind, nach ihrer Festsetzung im Uterus in den mütterlichen Geweben eine neue Quelle der Nahrung zu erschließen.

Der Kern oder das Keimbläschen des menschlichen Eies liegt in der äußeren, feinkörnigen Schicht des Protoplasmas und enthält gewöhnlich neben einer als Keimfleck bezeichneten größeren Masse von Chromatin auch eine Anzahl kleiner Chromatinstränge. Das Deuteroplasma besteht aus verschiedenen Eiweißkörpern und Fetten oder fettähnlichen Substanzen; seine Färbung verdankt es gewissen Lipochromen, die bei den Eiern der meisten Tiere gelblich, ausnahmsweise bei einigen Amphibien weißlich oder grünlich sind. Von den Eiern anderer Säugetiere zeichnen sich diejenigen der Beuteltiere durch eine größere, halbmondförmige Masse von Dotter aus. Bei den Monotremen (siehe unten die Besprechung des Saurospideneies) ist der Dotter noch weit mächtiger und bildet den größten Teil des Eies.

Was die feineren Strukturverhältnisse des Eies anbelangt, so sind in neuerer Zeit durch die Untersuchung von dotterarmen Eiern (Säugetiereier, auch Eier von Wirbellosen) bemerkenswerte Aufschlüsse gewonnen worden. In Fig. 8 ist ein unreifes Eierstocksei des Kaninchens dargestellt. Der Zellkörper wird von einem Geflechte dunkel gefärbter, stellenweise Verdickungen aufweisender Fäden, den Mitomfäden, durchzogen, welche durch helle Räume, die Paramitomräume, voneinander getrennt sind. Diese werden von der weichen, halbflüssigen Paramitom- oder Interfilarsubstanz angefüllt. Bei Eiern, die der Reife entgegengehen, finden wir zunächst in der Nähe des Kernes,

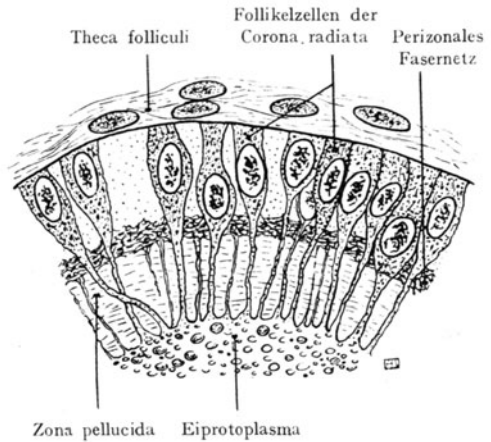


Fig. 7. Randpartie eines Eifollikels des Kaninchens.

Bildung eines perizonalen Fasernetzes. Eindringen von Fortsätzen der Follikelzellen der Zona radiata durch die Zona pellucida bis aufs Ei.

Nach Retzius, Hygiea, Stockholm. 1889.

dann aber auch im übrigen Zellkörper, Deuteroplasmastränge (in Fig. 8 schraffiert) oder Balken, welche von den Fäden des Mitomgeflechtes umspinnen werden.

Die Protoplasmastrahlungen im Ei, welche während der Befruchtung, dann aber auch im Beginne der Furchung auftreten (Fig. 9) und das Ei mehr oder weniger weit durchsetzen, gehen von den als dynamische Zentren für das Protoplasma beschriebenen, in der Nähe des Kernes gelegenen Centrosomen aus. Sie bestehen aus Mitomfäden und verlaufen zur Peripherie des Eies. Bei der Bildung der Strahlen ordnen sich nämlich die Fasern des Mitomgeflechtes radiär zu den beiden Centrosomen des sich teilenden Eies an, um, je nach der Menge der dieser Anordnung hindernd in den Weg tretenden Dotterbalken, in größerer oder geringerer Entfernung von den Centrosomen peripher in das Mitomgeflecht überzugehen.

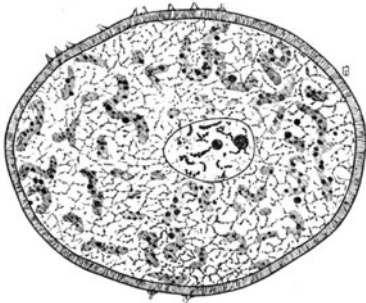


Fig. 8. Unreifes Eierstocksei des Kaninchens.

Im Protoplasma ein Mitomgeflecht mit hellen Paramitomräumen, dazwischen Deuteroplasamassen.

Nach G. Retzius.

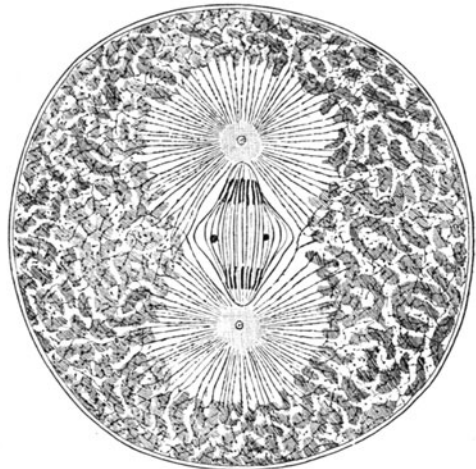


Fig. 9. Schnitt durch ein in Teilung begriffenes befruchtetes Ei von *Porechinus miliaris*. Mitomgeflecht mit Einschlüssen von Deuteroplasma.

Nach G. Retzius, Biol. Unters. N. F. XV. 1910.

Es ist möglich, daß bei einigen Formen das im Graaf'schen Follikel eingeschlossene Ei hier nicht zur Reife kommt, indem die letzten Reifungsvorgänge sich erst nach dem Eintritt des Eies in die Tube abspielen.

Verschiedene Typen von Wirbeltiereiern.

Das Ei der Säugetiere gehört zu den kleinsten und dotterärmsten Wirbeltiereiern überhaupt, doch liegen Gründe für die Annahme vor, daß es sich phylogenetisch von großen dotterreichen Eiern herleitet, wie wir sie unter den Säugetieren bei den Monotremen, dann aber besonders bei den Vögeln und Reptilien antreffen.

Als typisches Beispiel eines dotterreichen Eies wird gewöhnlich das leicht zu beschaffende Hühnerei beschrieben. Dasselbe wächst im Ovarium infolge der massenhaften Dotterbildung zu beträchtlicher Größe heran und wird, nachdem die Befruchtung in der Tube erfolgt ist, durch die peristaltischen Bewegungen der muskulösen Eileiterwandungen nach unten befördert. Dabei erhält es Hüllen, welche, abgesehen von der unmittelbar nach dem Eindringen des Spermiums entstehenden Dotterhaut oder Dottermembran (siehe Befruchtung), durch Sekrete des Genitalkanales geliefert werden. Die sogenannten Eiweißdrüsen des Eileiters scheiden das den Dotter umgebende Eiweiß

aus und andere Drüsen (Kalkdrüsen) den Kalk, welcher die Eischale bildet. Von diesen Hüllen umgeben, wird das Ei nach außen abgelegt.

Wir unterscheiden am reifen Eierstockseie des Huhnes, wie schon am Säugetiereie, zwischen dem Protoplasma (Bildungsplasma) und dem Deuteroplasma (Nahrungsplasma oder Dotter). Das Protoplasma, welches spezifisch leichter ist als das Deuteroplasma, bildet am animalen Pole die kleine weißliche Keimscheibe (*Discus proligerus*), während das mächtige Deuteroplasma die ganze übrige Masse des Eies darstellt und sich bis zu dem der Keimscheibe entgegengesetzten vegetativen Pole erstreckt. Da das Protoplasma spezifisch leichter ist als das Deuteroplasma, so wird sich das Ei immer mit dem animalen Pole nach oben einstellen. Ferner sehen wir, daß die Bildung des Embryos von der Keimscheibe ausgeht, während die träge Dottermasse erst allmählich durch die verdauende Wirkung der die Embryonalanlage zusammensetzenden Zellen umgewandelt und zum Aufbau der Anlage verwandt wird. Der Dotter des Hühnereies stellt keine

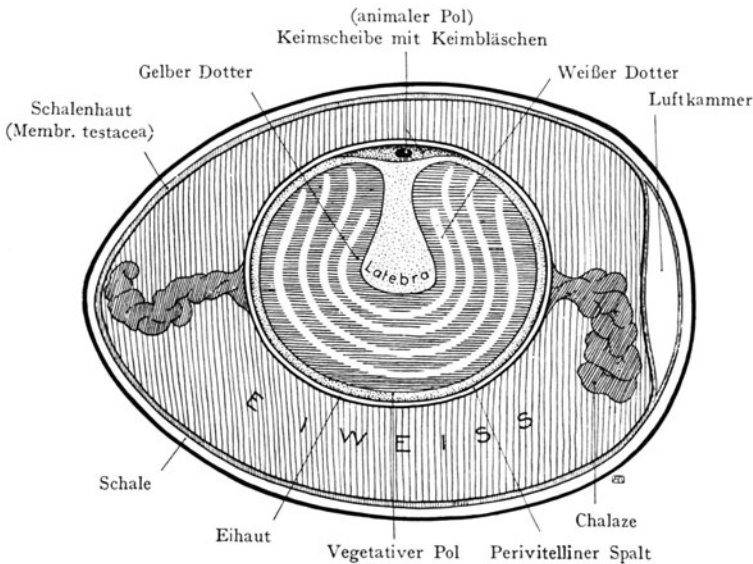


Fig. 10. Hühnerei in der Schale.

gleichartige homogene Masse dar, vielmehr können wir einen feinkörnigen weißen Dotter von einem grobkörnigen unterscheiden. Der weiße Dotter ist in geringerer Menge vorhanden (Fig. 10), zunächst unter der Keimscheibe als eine Masse, welche sich gegen das Zentrum des Eies erstreckt und hier kolbenförmig zur sogenannten Latebra anschwillt. Außerdem bildet er eine oberflächliche Schicht und dünne, konzentrisch um die Latebra angeordnete Schichten, die mit dickeren Schichten gelben Dotters abwechseln. Der weiße Dotter enthält mehr Wasser, Proteide und Extraktivstoffe und weniger Fette und Phosphate, als der gelbe Dotter. Die Bedeutung der beiden Dotterarten ist unbekannt, doch scheint ihr Schicksal dasselbe zu sein: nämlich nach Bearbeitung durch das den Dotter umwachsende innere Keimblatt (Entoblast) dem Keime zugeführt und zum weiteren Aufbau desselben verwertet zu werden.

Die Hüllen des Hühnereies lassen sich unterscheiden in 1. die Eiweißhülle, 2. die Schalenhaut und 3. die Kalkschale (Fig. 10). Die Eiweißhülle wird von den Eiweißdrüsen der obren Strecke des Genitaltractus geliefert. Sie bildet mehrere Schichten, welche successive um den Dotter abgelagert werden und von denen sich die innerste in zwei

verdichtete und spiralig gewundene Stränge fortsetzt, die Chalazen oder Hagelschnüre (*Xalazow*, Hagel machen), welche ihre Form der spiraligen Drehung des Eies bei seiner Wanderung nach unten im Ovidukt verdanken. Sie gelangen am stumpfen, resp. am spitzen Pole der Eischale zur Insertion. Die Schalenhaut besteht aus zwei Schichten von verfilzten Fasern, zwischen denen am stumpfen Pole des Eies die sogenannte Luftkammer sich befindet. Die Kalkschale setzt sich zum größten Teile aus Kalksalzen zusammen, denen nur spärlich (2%) organische Substanzen beigemischt sind; sie ist hochgradig porös, denn sie wird von einfachen oder verzweigten Kanälen durchsetzt, die dem Sauerstoffe der Luft freien Zutritt zum Keime gestatten. Auf diese Weise geht der Gasaustausch ungehindert vor sich. Werden die Kanäle der Kalkschale etwa durch Bestreichen mit Firnis verlegt, so erfährt die Entwicklung des Embryos eine im Verhältnis zur Ausdehnung der überfirnißten Fläche mehr oder weniger weitgehende Störung (Versuche von Gerlach).

Wenn die Eier der Vögel und Reptilien als Beispiel einer extremen Entwicklung des Dotters gelten dürfen, so sehen wir bei Amphibieneiern teils einen Dotterreichtum, der demjenigen der Vogeleier kaum nachsteht (z. B. bei den Blindwühlern, den Cäcilien),

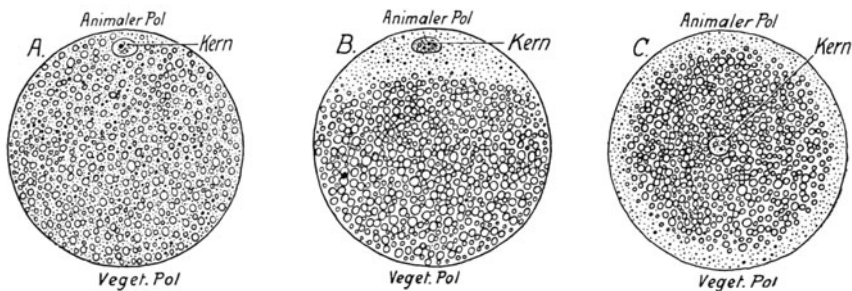


Fig. 11. Darstellung der 3 Typen der Dotterverteilung.

- A. Gleichmäßig verteilter Dotter (homolecithal).
- B. Polständiger Dotter (telolecithal).
- C. Zentralständiger Dotter (centrolecithal).

teils aber eine beträchtliche Reduktion des Dotters (Frösche), die jedoch lange nicht so weit geht wie bei den Eiern der Säugetiere. Der Unterschied gegenüber dem Vogelei ist jedoch bloß ein quantitativer, denn auch bei Amphibieneiern befindet sich das Bildungsplasma, allerdings nicht als Keimscheibe scharf abgegrenzt, hauptsächlich am animalen Pole, während der übrige Teil des Eies von dem Dotter gebildet wird. Im Ovarium liefern die Follikelzellen eine Hülle, und weitere Hüllen werden, wie beim Vogelei, durch das Sekret der Eileiterdrüsen während der Wanderung des Eies nach unten gebildet. Dieses umgibt die Eier unserer einheimischen Frösche und Kröten, quillt nach dem Austritt derselben in das Wasser und bildet die Gallertmasse, welche den Laich umschließt, die Larven schützt und denselben nach ihrem Ausschlüpfen zunächst wohl auch als Nahrung dient.

Eier, wie diejenigen der Vögel und Amphibien, bei denen sich das Protoplasma am animalen, das Deuteroplasma am vegetativen Pole anhäuft, bezeichnet man (Fig. 11 B) als telolecithale Eier, solche dagegen, bei denen spärliche Dottermassen gleichmäßig verteilt sind (Fig. 11 A), als homolecithale Eier (Säugetiereier). Ein dritter Modus der Verteilung des Dotters im Ei ist in Fig. 11 C dargestellt; hier ist der Dotter im Zentrum des Eies angehäuft, umgeben von einer Schicht Bildungsplasmas (centrolecithale Eier). Dieser Verteilungsmodus findet sich bloß bei einigen Wirbellosen (Arthropoden), fällt also für unsere Betrachtung weg.

Die Kenntnis der Anordnung des Dotters bei den verschiedenen Eiern ist für die Vergleichung ihrer Entwicklung von großer Bedeutung. Der Dotter ist eine träge Masse, welche den vom Bildungsplasma ausgehenden Entwicklungsvorgängen gewissermaßen einen passiven Widerstand entgegensetzt. Wir sehen deshalb viele Entwicklungsvorgänge bei Eiern mit reichlichem Dotter scheinbar in anderer Weise ablaufen, als bei solchen mit spärlichem Dotter; derartige Unterschiede werden bloß durch die Berücksichtigung des Dotters verständlich. Bei Annahme eines in seinen Grundzügen für alle Wirbeltiere übereinstimmenden Entwicklungsmodus muß selbstverständlich eine Erklärung des so verschiedenen Dotterreichtums der Eier gesucht werden. C. Rabl hat die Ansicht ausgesprochen, daß die Eier im Laufe der Phylogenese mehrmals ihren Dottergehalt gewechselt haben. So treffen wir z. B. bei Selachiern telolecithale Eier mit großem Dotter an, bei Amphibien im allgemeinen eine gewisse Reduktion des Dotters, bei Vögeln und Reptilien durchwegs eine große Dottermasse, sowie auch bei den niedrigsten Säugetieren, den Monotremen, dagegen bei den übrigen Säugetieren einen kleinen Dotter. Die Theorie verdient, wenigstens als Arbeitshypothese, Beachtung; wir werden bei der Schilderung der Furchung und der Keimblattbildung nochmals auf ihre Bedeutung zurückkommen.

Die Zahl der Eier ist in den verschiedenen Wirbeltierklassen außerordentlich verschieden. Im ganzen steht sie, abgesehen von den Säugetieren, im umgekehrten Verhältnis zu der Größe der betreffenden Eier. Eier mit großem Dotter, wie die Selachier- und diejenigen der Vögel und Reptilien, werden in weit geringerer Zahl geliefert, als solche mit kleinem Dotter, wie die Eier der Knochenfische und gewisser Amphibien. Es ist ja ohne weiteres klar, daß die Bildung eines Eies mit großem Dotter eine weit größere Anforderung an den mütterlichen Organismus stellt, als die Bildung eines kleinen, dotterarmen Eies. Dies mag wenigstens für die meisten Fälle zutreffen, obgleich Ausnahmen vorkommen, wo die Bildung der Geschlechtsprodukte bei beiden Geschlechtern infolge der Einschmelzung des Körpereiwisses eine Schwächung des Organismus, ja sogar den Tod zur Folge hat. So gehen die Petromyzonten, welche erst bei der Metamorphose aus Ammonoeten (Larven) zu geschlechtsreifen Tieren werden, nach der Bildung der Geschlechtsprodukte sämtlich zugrunde. Während das Larvalleben der Ammonoeten vier Jahre dauert, beträgt das Leben der in Petromyzonten sich umwandelnden (metamorphosierten) Tiere nach dem Beginne der Metamorphose kaum mehr als 9 Monate und nach der Erlangung der Geschlechtsreife bloß etwa 8 Wochen.

Beim menschlichen Weibe kommt bloß ein verschwindend kleiner Teil der im Ovarium enthaltenen Eier zur Reife; so hat man berechnet, daß im Eierstocke des Fetus ca. 50000 Eier angelegt werden, von denen jedoch bloß ca. 400 die Reife erlangen. Bei jeder Menstruation gelangt in der Regel bloß ein einziges Ei in die Tube, um hier der Möglichkeit der Befruchtung zu begegnen.

Oogenese.

Wir gehen auch hier, wie bei der Spermio-genese, von einer Stammzelle, der Archioocyte Waldeyers aus, welche in dem Coelomepithel liegt, besonders in demjenigen Abschnitte desselben, welcher die auf beiden Seiten der Radix mesenterii sich herziehende Keimleisten bedeckt (Fig. 12). Die Archioocyten unterscheiden sich sehr frühzeitig von den übrigen Zellen des Keimepithels, ja die Ansicht, daß sie besonders in der Struktur ihrer Kerne während des ganzen Lebens den somatischen Zellen des Organismus gegenüberzustellen seien, findet immer mehr Vertreter. Sie vermehren sich wohl schon innerhalb des Keimepithels und werden in solide Wucherungen dieses Epithels eingeschlossen, welche als Pflügersche Schläuche oder Stränge in die Tiefe des Stroma ovarii eindringen. Diese lösen sich von ihrem Mutterboden, dem Keimepithel ab und bilden das Follikel-epithel, welches die Ureier in den sog. Primärfollikeln einschließt. Die in die Tiefe der

Keimleiste verlagerten Archioocyten (Ureier) werden nunmehr als Oogonien bezeichnet, ein Name, der von einigen Autoren (z. B. Fürbringer) auch auf die im Keimepithel befindlichen Archioocyten angewandt wird. Nach der Ansicht Waldeyers ist nicht bloß bei der Geburt die Bildung der Pflügerschen Schläuche abgeschlossen, sondern die in den Primärfollikeln eingeschlossenen Oogonien sollen sich schon in eine weitere Stufe der weiblichen Geschlechtszellen, in die Oocyten umgewandelt haben.

Bei dem Fortgang der Oogenese haben wir in etwas ähnlicher Weise wie bei der Spermiogenese zu unterscheiden zwischen der Differenzierung der Eizelle selbst und der Entstehung anderer Zellen (Follikelzellen), welche die Eizelle umgeben und für die Ernährung und den Stoffwechsel derselben sorgen. Wir können in der Ausbildung des reifen Eies, ähnlich wie bei der Spermiogenese, drei Perioden unterscheiden, und zwar erstens (siehe unten den Vergleich der Ei- und Samenbildung) eine Periode der Proliferation, die

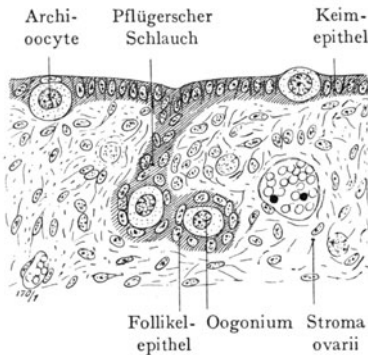


Fig. 12. Schnitt durch die Rinde des Eierstocks eines menschlichen Embryos aus dem 4. Monate.

Nach L. Szymonowicz, Lehrb. d. Histol. 1901.

sich zum Teil innerhalb des Keimepithels abspielt, zum Teil jedoch auch nachdem die Oogonien mit den Pflügerschen Schläuchen in die Tiefe der Keimleiste verlagert worden sind. Darauf folgt zweitens eine Periode des Wachstums, während welcher es bei vielen Tieren zu einer ganz ungeheuren Vermehrung des Volumens der Zellen kommt, verbunden mit charakteristischen Veränderungen in der Struktur des Kernes. Den Abschluß der Oogenese bildet, wie bei der Spermiogenese, eine Periode der Reifung. Die Analogie mit der Spermiogenese ist jedoch eine viel engere als man zunächst annehmen möchte. Sie ist hauptsächlich durch die Arbeiten von O. Hertwig und Boveri klargelegt worden. Bei den Säugetieren, ja bei Wirbeltieren überhaupt, ist die Oogenese nicht so klar zu übersehen, und vor allem tritt ihre prinzipielle Übereinstimmung mit der Spermiogenese nicht so deutlich hervor wie bei einigen Wirbellosen. Prinzipiell außerordentlich wichtige

Erkenntnisse sind durch die Untersuchung der Spermio- und Oogenese des Pferdespulwurms (*Ascaris megalcephala*) gewonnen worden, die es nunmehr gestatten, den Vergleich zwischen den beiden Prozessen bis ins einzelne durchzuführen.

Wenn wir von den im Keimepithelverbände liegenden Geschlechtszellen der Wirbeltiere ausgehen, so läßt sich zunächst nicht bestimmen, ob sie Spermatogonien oder Oogonien darstellen. Gewiß sind sehr frühzeitig Unterschiede zwischen den Keimzellen beider Geschlechter vorhanden, allein sie entziehen sich vorläufig der Feststellung durch die uns zur Verfügung stehenden Mittel. Sobald die Archioocyte in die Tiefe des Eierstockes verlagert wird, beginnt sie Beziehungen zu den Follikelzellen einzugehen, welche erst in viel späterer Zeit zur Herstellung des Graafschen Follikels führen. Die im Primitivfollikel eingeschlossenen Zellen (Oogonien) vermehren sich und zwar durch rasch aufeinander folgende Teilungen. Solche können noch in relativ später Zeit erfolgen und führen nicht selten dazu, daß in ein und demselben Graafschen Follikel zwei, ja sogar drei Eizellen eingeschlossen sind. Diese Periode der Teilung entspricht der Proliferationsperiode in der Spermiogenese. Bei manchen Würmern erfolgt die Vermehrung der Oogonien in einem besonderen als Proliferationszone bezeichneten Abschnitte des Eierstockes, auf welchen eine Wachstumszone folgt. In dieser kommt die Vermehrung der nunmehr als Oocyten erster Ordnung bezeichneten Zellen zum Stillstande, dagegen nimmt ihr Volumen zu, um demjenigen fast gleich zu kommen, welches die reifen Eier bei der Befruchtung aufweisen. Diese an Größe zunehmenden

Oocyten erster Ordnung lassen sich ungezwungen mit den Spermatoocyten erster Ordnung vergleichen. Nachdem sie nun die im Vergleiche mit den Oogonien oft ungeheure Volumzunahme erfahren haben, treten sie in die dritte Periode (Reifungsperiode) ein. In dieser vollziehen sich zwei rasch aufeinander folgende Zellteilungen, deren Produkte jedoch, ganz anders wie bei der Spermio-genese, an Größe sehr ungleich sind. Die eine der beiden aus der ersten Reifeteilung hervorgegangenen Zellen (Oocyte zweiter Ordnung) steht an Größe der Oocyte erster Ordnung kaum nach, während die zweite Zelle zwar die gleiche Menge Chromatin in ihrem Kerne enthält, wie die größere Zelle, dagegen nur eine minimale Masse von Protoplasma bei der Teilung mitnimmt. Sie wird als die erste Polzelle oder Polocyte bezeichnet. Sehr rasch, noch bevor das Chromatin des Kernes sich aus dem Kern- und Zellsafte ergänzen kann, erfolgt die zweite Reifeteilung, bei der die große Zelle eine zweite Polzelle liefert, wieder unter Mitgabe einer sehr geringen Menge von Protoplasma. Gleichzeitig findet auch eine Teilung der ersten Polzelle statt, so daß nach Ablauf der zweiten Reifeteilung vier Zellen aus jeder Oocyte erster Ordnung hervorgegangen sind. Dieselben zeichnen sich nunmehr alle dadurch aus, daß ihre Kerne bloß die Hälfte der Chromatinmenge enthalten, welche wir in den Kernen der Oocyten erster und zweiter Ordnung sowie aller somatischen Zellen des Organismus finden. Wie bei der Spermio-genese ist demnach die zweite Reifeteilung in bezug auf das Chromatin als eine Reduktionsteilung oder eine inäquale Teilung aufzufassen. Die Oocyten dritter Ordnung und die Polzellen unterscheiden sich jedoch durch ihre Größe und ihre Bestimmung von den Spermatoocyten dritter Ordnung (den Spermatischen). Denn von diesen vier Zellen erweist sich bloß die große (das Ovum) als befruchtungsfähig, während die drei Polzellen zweiter Ordnung, abgesehen vielleicht von pathologischen Bildungen, infolge ihres Mangels an Zellprotoplasma unfähig sind, der Befruchtung zu unterliegen oder wenigstens einen normalen Entwicklungsgang anzutreten.

Das Ovum, welches aus der Reduktionsteilung hervorgeht, zeigt, soweit wir das zu erkennen vermögen, denselben Bau wie unmittelbar vor der Befruchtung. Das will zwar nicht heißen, daß Veränderungen, welche der Umbildung der Spermatische in das Spermium entsprechen, fehlen, doch müssen wir eben berücksichtigen, daß dem Eie bei der Befruchtung eine mehr passive Rolle zukommt, während das Spermium erst nach der Ausbildung des komplizierten Bewegungsapparates in den Stand gesetzt wird, das Ei aufzusuchen und die Befruchtung zu vollführen.

Vergleich der Spermio-genese mit der Oogenese.

Bei diesem Vergleiche können wir von den Schemata der Figg. 13 u. 14 ausgehen. In beiden Figuren haben wir als Ausgangspunkt die als Archispermiocyten und Archioocyten innerhalb des Keimepithels gelegenen Urgeschlechtszellen. Diese treten, in die Keimleiste eingesenkt, eine Proliferationsperiode an, welche die Spermatoogonien resp. Oogonien erster, zweiter, dritter Ordnung usw. liefert. Darauf folgt die Wachstumsperiode, in welcher die Spermatoogonie resp. Oogonie letzter Ordnung an Größe zunimmt, ohne weitere Teilungen einzugehen. Diese Größenzunahme ist bei den Oogonien eine viel beträchtlichere als bei den Spermatoogonien; beruht doch zum Teil die besondere Rolle der Eizelle gerade darauf, daß sie für die Ernährung des Keimes wenigstens in der frühesten Zeit der Entwicklung aufzukommen hat und infolgedessen mit einer größeren Protoplasma-masse ausgestattet sein muß. Am Schlusse der Wachstumsperiode folgen rasch aufeinander die beiden Reifeteilungen, aus denen die Spermatoocyten resp. Oocyten zweiter und dritter Ordnung hervorgehen. Bei der ersten Reifeteilung erhalten beide Spermatoocyten resp. Oocyten zweiter Ordnung gleichviel Chromatin in ihren Kernen (äquale Teilung); bei der zweiten Reifeteilung wird dagegen das Chromatin der Kerne nicht ergänzt, so daß auf jede Spermatoocyte resp. Oocyte dritter Ordnung bloß die Hälfte des Chromatins entfällt, welches bei der vorhergehenden Zellgeneration im Kerne enthalten

war (Reduktionsteilung). Diese Reduktionsteilung wird in den Figuren durch eine Herabsetzung der Zahl der Chromosomen von 4 auf 2 angedeutet.

Die aus den Spermatocyten zweiter Ordnung hervorgegangenen Spermatocyten dritter Ordnung oder Spermatiden wandeln sich nun alle während der Spermiohistogenese

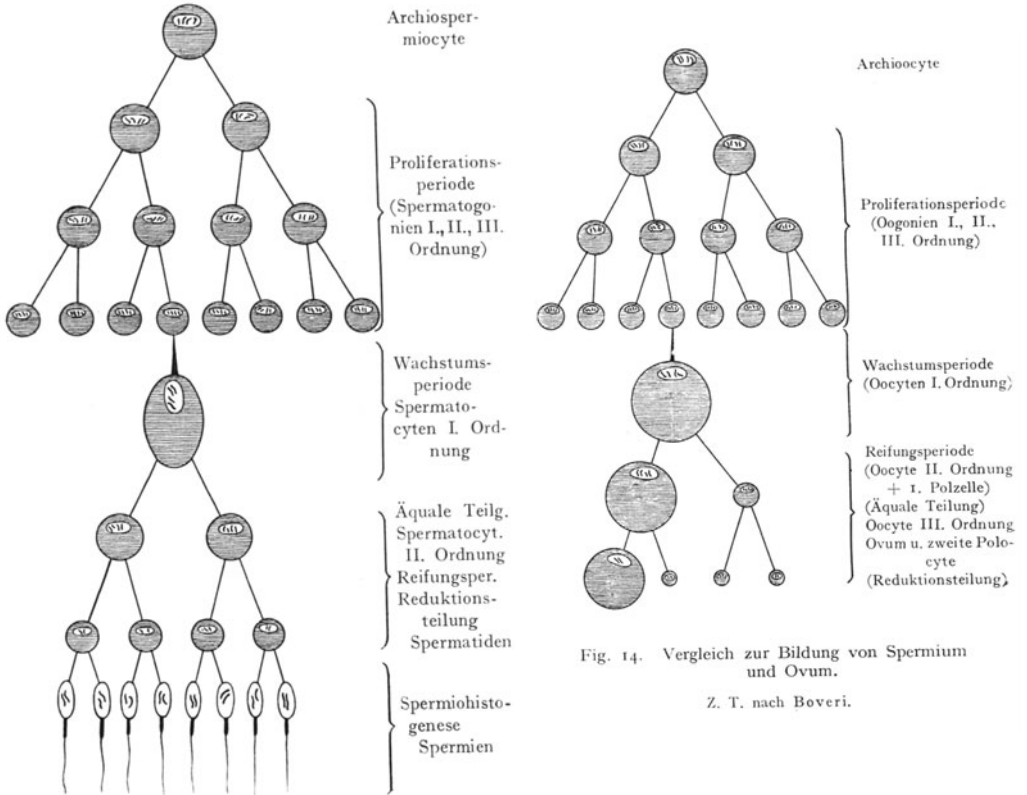


Fig. 13. Vergleich der Ei- und Samenbildung.
Nach Boveri, Spermio-genese.

Fig. 14. Vergleich zur Bildung von Spermium und Ovum.
Z. T. nach Boveri.

(siehe oben) zu reifen Spermien um; von den vier Endprodukten der Reifeteilung des Eies dagegen sind drei (die Polocyten) infolge der geringen Menge von Protoplasma als rudimentäre Zellen aufzufassen, denen keine weitere Bedeutung zukommt. Dagegen stellt die vierte eine Zelle mit umfangreichem Zelleibe dar, die reife Eizelle.

Besprechung der feineren Vorgänge bei der Reifung der Geschlechtsprodukte, insbesondere des Eies.

Wir haben gesehen, daß bei der Reifung des Ovum eine Reduktion des Chromatins in dem Kerne eintritt. Durch die Vereinigung eines reifen Ovum und eines reifen Spermium im Befruchtungsvorgange wird jedoch der ursprüngliche Chromatingehalt der Zellen der elterlichen Organismen wieder hergestellt (Summation des Chromatins

bei der Befruchtung). Die Reduktionsteilung wird durch einige Eigentümlichkeiten ausgezeichnet, die wir näher ins Auge fassen müssen. Wir sehen den Vorgang bei *Ascaris megalcephala* in Fig. 15 schematisch dargestellt. Der Kern des unreifen Eies (A) liegt zentral; er ist weit größer als der Kern des reifen Eies. Mit dem Beginne der Reifeteilung rückt der Kern, in welchem sich das Chromatin in Gestalt von vier kurzen Stäbchen oder Schleifen angeordnet hat, gegen die Oberfläche des Eies empor, indem gleichzeitig die Kernmembran verschwindet. Bei der ersten Reifeteilung (B und C) kommen die Chromosomenstäbchen zur Längsteilung, so daß auf jede der beiden Tochterzellen wieder vier Chromosomen entfallen. Die eine dieser beiden Zellen besitzt fast die ursprüngliche Größe, die andere dagegen ist sehr klein, denn sie erhält bei der Teilung nur eine minimale Masse von Zellprotoplasma als Umhüllung ihres Kernes. Die Bezeichnung als äquale Teilung bezieht sich wohlverstanden nur auf das Chromatin, von dem beide Zellen die-

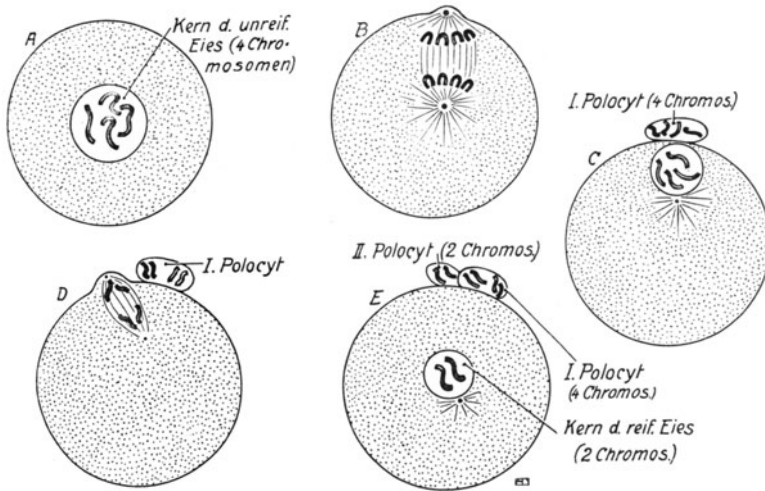


Fig. 15. Schema der Reifeteilungen und der Bildung der Polocyten bei *Ascaris megalcephala* bivalens.

Die somatischen Zellen besitzen 4 Chromosomen; vor der Befruchtung muß eine Reduktion auf die Hälfte stattfinden.

Mit Benutzung einer Abbildung von M. Fürbringer in Gegenbaur - Fürbringers Lehrb. d. Anat. I. 1909.

selbe Zahl von Chromatinschleifen erhalten, wie ihre Mutterzelle sie besaß. Die Polocyte erster Ordnung geht nun bei *Ascaris megalcephala* keine weitere Teilung ein, dagegen zerfällt die Eizelle wieder in eine Polocyte zweiter Ordnung und in das reife Ovum. Bei dieser zweiten Teilung (Reduktionsteilung) unterbleibt nun die Längsspaltung der Chromosomen und die Zahl derselben in den Tochterzellen wird dadurch vermindert, daß ihrer zwei in die Polocyte übertreten, während die beiden andern in der Eizelle zurückbleiben. Wenn die erste Polocyte sich außerdem in derselben Weise teilt, so erhalten wir vier Zellen mit Chromatinreduktion, von denen drei Polocyten zweiter Ordnung darstellen, während wir in der vierten Zelle das reife Ovum zu erblicken haben. Die Polocyten werden jetzt wohl allgemein als Abortiveier aufgefaßt, denen die zur Weiterentwicklung nötige Protoplasmamasse fehlt. Daß sie jedoch in einzelnen Fällen (etwas Derartiges ist bei einer Fledermausart beobachtet worden) befruchtet werden können, ist nicht absolut auszuschließen, auch ist diese Möglichkeit neuerdings zur Erklärung gewisser Mißbildungen (Embryome) herangezogen worden.

Genau dieselben Vorgänge spielen sich während der Reifepériode der Spermien ab, jedoch mit dem bedeutsamen Unterschiede, daß keine Abortivzellen gebildet werden, sondern alle vier durch die letzte Reifeteilung (Reduktionsteilung) gelieferten Zellen zu funktionsfähigen reifen Spermien werden. Bei diesen ist eben, anders als beim reifen Ei, der Besitz einer größeren Menge von Protoplasma als Bedingung der Funktionsfähigkeit nicht erforderlich. Im Gegenteil ist beim Spermium das Protoplasma hauptsächlich im Schwanz vorhanden, welcher bei der Befruchtung überhaupt keine weitere Rolle spielt, indem er durch die Bildung der Dotterhaut vom Eindringen in das Ei abgehalten wird. Folglich sehen wir auch, daß sämtliche Spermatiden sich zu reifen Spermien ausbilden.

Die Bedeutung des bei der Reifung stattfindenden Reduktionsvorganges lag, sobald der Prozeß bei beiden Geschlechtern nachgewiesen worden war, klar zu Tage. Die Zahl der Chromatinschleifen (Chromosomen) ist für jede Zelle eines gegebenen Organismus dieselbe, so beträgt sie beim Menschen 12, bei *Salamandra maculata* 24. Wenn die Reduktion der Chromatinschleifen bei der Reifung der Geschlechtszellen nicht stattfände, so müßte sich im befruchteten Ei die doppelte Zahl von Chromosomen finden, wie in jeder Zelle der elterlichen Organismen, und da nun bei der Weiterentwicklung die Zahl der Chromosomen konstant bleibt, so müßte der neue Organismus überhaupt in seinen Zellen zweimal so viel Chromosomen aufweisen als seine Eltern. Diese Progression müßte sich weiterhin ins Ungemessene steigern, so daß in der zweiten Generation die Zahl der Chromosomen das Vierfache, in der dritten das Achtfache betragen würde. Daß der Zahl der Chromosomen eine gewisse Bedeutung zukommt, schließen wir aus ihrer Konstanz bei allen Zellen derselben Tierart, deshalb sind wir auch wohl zur Annahme berechtigt, daß eine Erhöhung dieser Zahl nicht ohne Störung für die Entwicklung stattfinden kann. Infolge des Reduktionsvorganges erhält dagegen jedes befruchtete Ei genau wieder die Chromosomenzahl, welche die Zellen sowohl des mütterlichen als des väterlichen Organismus kennzeichnet. Recht interessant ist die Tatsache, daß bei der ungeschlechtlichen Fortpflanzung (Parthenogenese) mancher Wirbellosen die Reduktionsteilung der unbefruchteten sich entwickelnden Eier ausbleibt oder, wenn sie stattfindet, doch dadurch rückgängig wird, daß die beiden Kerne der Tochterzellen wieder miteinander verschmelzen. Würde hier die Reduktion des Chromatins wirklich stattfinden, so müßte der neue Organismus seine Entwicklung mit einer verminderten Zahl von Chromosomen antreten.

Anhang.

Bildung des Dotters, mehrkernige Eier usw.

Es sollen an dieser Stelle anhangsweise einige Vorgänge erörtert werden, deren Besprechung sich in die zusammenhängende Schilderung der Spermio- und Oogenese nicht gut einfügen ließ.

Während der Wachstumsperiode gehen in der Eizelle Strukturveränderungen vor sich, die teils zu der mehr oder weniger starken Entwicklung des Dotters in Beziehung stehen, teils im Kerne ablaufen und hier zu einer eigentümlichen, bisher bloß in der Wachstumsperiode nachgewiesenen Anordnung des Chromatins führen, die vielleicht mit der Dotterbildung zusammenhängt.

Bei den verschiedensten Eiern wurde eine starke Zunahme des Chromatins während der Wachstumsperiode nachgewiesen und darauffolgend wieder eine Abnahme desselben. Bei Selachiern hat Rückert im Chromatingerüste der Oocyten sog. Doppelchromosomen beschrieben, welche sogar das achttausendfache Volumen der Chromosomen einer somatischen Zelle erreichen. Ferner hat Carlier beim Igelei ein Wachstum des Chromatins bis auf das 125fache nachgewiesen. Man muß sich eben vorstellen, daß trotz der Ausschaltung der Kern- und Zellteilung oder vielleicht gerade infolgedessen das Chromatin sich

weiterbildet und ein Chromatinvorrat, der für viele Kernteilungen ausgereicht hätte, sich in der Oocyte anhäuft. Abgesehen von der Massenzunahme des Chromatins erregt auch sein Schicksal unser Interesse, denn nach Lubosch sollen Abspaltungsprodukte der Nukleinsäure, d. h. Stoffwechselprodukte des Kernes, in das Ooplasma austreten, um sich hier an der Bildung des Dotters zu beteiligen. Eine gewisse Analogie würde der Vorgang vielleicht in der Bildung des Pigmentes aus Kernsubstanzen finden, die neuerdings für Zellen des Stratum pigmenti retinae behauptet wurde. Daß daneben auch eine Umwandlung des von der Zelle assimilierten Nahrungsmateriales im Dotter stattfindet, muß gleichfalls als wahrscheinlich bezeichnet werden.

Neben dem Wachstum zeigt aber auch die Anordnung des Chromatins Eigentümlichkeiten, die bei den verschiedenen Eiern mehr oder weniger übereinstimmen, also wohl eine allgemeine Bedeutung besitzen dürften. An eine solche Erscheinung, die sog. Synapsis, haben manche Autoren weitgehende spekulative Erwägungen angeknüpft. Bei der Synapsis verschmelzen Chromosomen von elterlich verschiedener Herkunft, oder, richtiger gesagt, Teile verschiedener Chromosomen miteinander, so daß wohl auf diese Weise eine Vermischung der elterlichen Eigenschaften erfolgt. Der Vorgang ist von einigen Autoren geradezu als Konjugation der Chromosomen bezeichnet und mit der Konjugation und Copulation der Protozoen verglichen worden. Es sind hier jedenfalls noch manche Rätsel zu lösen, doch muß vorläufig davor gewarnt werden, die bisher bekannt gewordenen Tatsachen zum Unterbau weitgehender Hypothesen zu verwenden.

Eine andere Frage ist die, ob während der Oogenese und Spermiogenese, insbesondere während der Reifung der Geschlechtsprodukte, die Chromosomen als selbständige Gebilde (Chromatineinheiten) erhalten bleiben, mit welchen man bestimmte Vorstellungen über Vererbung, Lokalisation einzelner Organanlagen usw. verknüpfen kann. Es wäre dies die zuerst von Weismann postulierte Kontinuität der Chromosomen. Die Tatsache, daß das Chromatin sich in einem gewissen Stadium in rundliche Massen auflöst, scheint die Annahme einer solchen Kontinuität zu widerlegen, jedoch sprechen dafür auf der andern Seite Angaben von Rückert über Selachiereier. Derselbe fand, daß „distinkte Chromosomen in der ganzen Zeit, da die Ureier zur definitiven Größe heranwachsen, erkennbar sind, obgleich sie (die Chromosomen) an Masse enorm zunehmen, auch teilweise ihre Färbbarkeit verlieren. Wenn die Eier sich ihrer definitiven Größe nähern, so verkürzen sich die Chromosomen, schrumpfen auf ein Zehntel ihrer ursprünglichen maximalen Länge zusammen, werden wieder intensiv färbbar und wandeln sich in feine, scharf gezogene Fäden um, welche zuletzt zu gedrunghenen Stäbchen zusammenschrumpfen und einen engen Knäuel im Zentrum des Keimbläschens (Kernes) bilden“. Was die Annahme einer Chromosomenpersistenz in den Spermien anbelangt, so hat wohl v. Ebner Recht, wenn er sagt „die Befunde sprechen dagegen, daß unverändertes Ahnenplasma in Form von Chromatinkörnchen oder Chromosomen bis in die reifen Spermien gelangt, wohl verpackt und gegen äußere Einflüsse bewahrt“. Die Frage ist, wie so manche andere, welche die Anordnung und die Rolle des Chromatins betrifft, noch offen. Auch wird sie in dem verschiedensten Sinne beantwortet, bald negativ, bald bejahend und in letzterem Falle auch mit der Annahme verknüpft, daß die Chromosomen bis in die feinsten Einzelheiten ihres Baues eine gesetzmäßige Struktur aufweisen, welche während der ganzen Vorgänge der Oogenese erhalten bleibt.

Von einigen Forschern wird auch das Verhalten des Oozentrums (Centrosoma) und der Sphäre des Eies in Beziehung zur Dotterbildung gebracht. Dieser Apparat, welcher bei der Zellteilung eine bedeutsame Rolle für die Herstellung der Protoplasmastrahlung übernimmt, scheint nach neueren Beobachtungen an den verschiedensten Eiern beim Eintritt der Reife eine Veränderung zu erleiden, indem das Centrosoma überhaupt verschwindet, dagegen der dasselbe umgebende Hof, die Sphäre, als sog. Balbianischer Dotterkern bestehen bleibt. Sie scheint dem Idiosom der Spermide zu entsprechen, aus welchem die Pars anterior capitis des Spermium hervorgeht.

Bildung mehrerer Eier in einem Follikel.

In der Regel kommt in jedem Follikel bloß eine einzige Eizelle mit ihrem Kerne vor. Ausnahmen von dieser Regel sind gerade beim Menschen nichts Seltenes, ja man hat Fälle beschrieben, bei welchen sich zwei- bis dreikernige Eizellen, auch bis zu 12 getrennte Eier, in ein und demselben Follikel vorfanden (H. Rabl u. a.). Solche Bilder mehrkerniger Eizellen bieten die Fig. 16 A—C. Der Befund ist deshalb besonders interessant, weil er den Gedanken nahelegt, daß solche mehrkernigen Eizellen bei der Entstehung von Zwillingen oder überhaupt von Doppelbildungen eine Rolle spielen könnten. In dem von H. Rabl beschriebenen Falle muß man wohl die Häufigkeit der Bildung von Doppel-eiern geradezu als eine Variation des betreffenden Individuums auffassen.

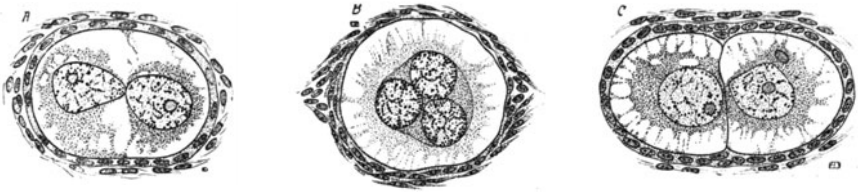


Fig. 16. 2- und 3 kernige Eizellen.

Nach H. Rabl, Arch. f. mikr. Anat. 54. 1899.

F. Immermann hat einen ähnlichen Fall bei einem Huhne beschrieben, welches bloß Eier mit zwei Dottern legte, die von einer gemeinsamen Dotterhaut umgeben oder auch vollständig voneinander getrennt waren. Vielleicht werfen diese Tatsachen ein Licht auf die Gründe der Häufigkeit von Zwillingsgeburten (zweieiigen Zwillingen) bei manchen Frauen.

Bildung der Geschlechtsprodukte bei Mischlingen.

Es ist von alters her bekannt, daß bei Mischlingen die Fortpflanzung häufig gar nicht oder doch nur in einem gewissen Prozentsatze der Fälle erfolgt. Die Untersuchung der Spermio- und Oogenese solcher Mischlingsformen durch Poll hat die Lösung des Rätsels gebracht. Es handelt sich, kurz gesagt, um eine mehr oder weniger weitgehende Hemmung der Spermio- oder Oogenese, welche bald auf der einen, bald auf der andern Stufe stehen bleibt.

Bei einer Anzahl von Mischlingen erweisen sich Hoden und Ovarien sowohl in ihrem mikroskopischen als in ihrem makroskopischen Baue als vollständig normal; es werden reife Spermien und Ova gebildet, folglich sind die Mischlinge fruchtbar. Bei einer andern Reihe dagegen zeigen die Keimdrüsen Veränderungen, die sich durch eine Reduktion, manchmal aber auch durch eine Vergrößerung oder Schwellung der Drüsen kundgeben und mit einer Störung in der Entwicklung der Geschlechtsprodukte verknüpft sind. Besonders deutlich läßt sich dies am Hoden verfolgen. Bei einigen Formen kommt es zur Bildung von reifen Spermien, allein in geringerer Zahl als der Norm entsprechen würde. Solche Tiere können fruchtbar sein, jedoch darf man nicht mit Bestimmtheit darauf rechnen. Sie bilden gewissermaßen einen Übergang von den normal fruchtbaren Mischlingen zu solchen, bei denen überhaupt keine reifen Spermien geliefert werden, sondern die Spermio-genese eine Hemmung erfährt und auf einer gewissen Stufe stehen bleibt. Hier handelt es sich um absolut unfruchtbare Formen. Die Hemmung der Spermio-genese tritt in sehr verschiedenen Stadien ein, so gibt es Mischlinge, bei denen die Bildung der Spermatocten zweiter Ordnung fehlt. Hier fällt die Hemmung in die Reifepriode, bei andern dagegen in die Proliferationsperiode, indem bloß noch Spermatocten geliefert werden und die Umwandlung dieser in Spermatocten aus-

bleibt. Der Grund für diese auffallende Störung ist uns nicht bekannt. Eine Anwendung der Erfahrungen auf den Menschen scheint nicht zuzutreffen, wenigstens liegen vorderhand keine Beobachtungen über eine verminderte Fruchtbarkeit nach Rassenkreuzung vor

Bestimmung des Geschlechtes.

Von jeher hat die Frage der Bestimmung des Geschlechtes das allgemeine Interesse erregt und allmählich im Laufe der Zeit eine große Literatur hervorgerufen. Allein erst im neunzehnten Jahrhundert wurde die Frage auf Grund eines größeren statistischen Materials, in Verbindung mit zahlreichen embryologischen Beobachtungen, zum Teil auch unter Anstellung von Experimenten an verschiedenen Tieren, besonders an Wirbellosen, bearbeitet. Diese Forschungen haben noch zu keinem endgültigen Abschlusse geführt, jedoch sind wir jetzt in der Lage, die Fragestellung genauer zu präzisieren und viele Annahmen und Schlüsse älterer Forscher, welche der Kritik nicht Stand gehalten haben, aus dem Wege zu räumen.

Eine auffällige Tatsache ist zunächst das Zahlenverhältnis der beiden Geschlechter; beim Menschen wie bei den Tieren überwiegt die Zahl der männlichen Geburten. Wenn wir dieselbe, bezogen auf hundert als Zahl der weiblichen Geburten, als den Index der männlichen Geburten bezeichnen, so finden wir, daß in Europa der mittlere Index 106,3, dagegen in Australien 121—125 beträgt. Zu diesem Zahlenverhältnis scheint die Tatsache, daß später die Zahl der weiblichen Individuen diejenigen der männlichen überwiegt, in einem Widerspruche zu stehen, dieser wurde jedoch gelöst, als man erkannte, daß die Sterblichkeit der Knaben größer ist, als diejenige der Mädchen. Sogar in der Fetalzeit ist die Sterblichkeit im männlichen Geschlechte größer als im weiblichen, d. h. die männlichen Totgeburten und Aborte sind häufiger als die weiblichen.

Wie wird nun das Verhältnis der Geschlechter bestimmt? Das ist das Rätsel, um dessen Lösung sich viele Forscher bemüht haben. Man kann sich zunächst in bezug auf die Zeit der Geschlechtsbestimmung folgende Möglichkeiten denken: 1. die Bestimmung erfolgt vor der Befruchtung (progame Geschlechtsbestimmung), 2. während der Befruchtung (sygame Geschlechtsbestimmung) oder 3. nach der Befruchtung (metagame Geschlechtsbestimmung). Für die dritte Möglichkeit, die metagame Geschlechtsbestimmung, sind keine ernstlichen Argumente ins Feld geführt worden, so daß wir unsere Betrachtungen auf die beiden andern Möglichkeiten beschränken können. In neuerer Zeit neigt die Mehrzahl der Forscher der Annahme einer progamen Geschlechtsbestimmung zu, wobei die maßgebende Rolle bald den Eiern, bald den Spermien zugewiesen wird. O. Schultze hat sogar die Ansicht ausgesprochen, das Problem der Geschlechtsbildung sei geradezu in demjenigen der Oogenese enthalten. Für die Unterscheidung von männlichen und weiblichen Eiern, d. h. von Eiern, aus denen sich männliche oder weibliche Individuen entwickeln, hat man bei den Säugetieren die Gleichgeschlechtlichkeit der eineigen Zwillinge angeführt. Ein höchst eigentümlicher Fall dieser Art findet bei der Entwicklung gewisser Ameisenfresser statt, wo aus jedem befruchteten Ei bis zu 12 gleichgeschlechtliche Embryonen hervorgehen (siehe Doppelbildungen). Auch wird darauf hingewiesen, daß bei einer Nemertine (*Dinophilis apatris*) Eiarten vorkommen, von denen sich die größeren zu Weibchen, die kleineren zu Männchen entwickeln. Bei einigen andern Wirbellosen ist ähnliches beobachtet worden. Auch die Erscheinung der Parthenogenese kann nach Lenhossék in demselben Sinne gedeutet werden; so gibt es Formen (gewisser Insekten), bei denen während Generationen die parthenogenetisch zur Entwicklung kommenden Eier nur Weibchen liefern, dann aber auf einmal Männchen. Hier ist der Einfluß eines Spermiums ausgeschlossen, so daß die Annahme, das Geschlecht werde schon im Ei bestimmt, sehr nahe liegt. Wie weit man berechtigt ist, auf Grund dieser Tatsachen Analogieschlüsse zu ziehen und ähnliches bei den Wirbeltieren anzunehmen, läßt sich natürlich nicht sagen.

In neuerer Zeit wurde von verschiedenen Forschern bei Insektenarten ein accessorisches Chromosom (Sex chromosome von Wilson) nachgewiesen, das eine wirkliche Differenz der Spermien oder der Eier unter sich hervorrufen soll. Beim Vorkommen des accessorischen Chromosoms wird die Chromosomenzahl der betreffenden Gameten unpaar. Infolge des Zusammentreffens solcher Gameten entstehen männliche, infolge des Zusammentreffens der Gameten mit einer paarigen Zahl von Chromosomen dagegen weibliche Individuen. Das Vorkommen des accessorischen Chromosoms ist auch für andere Formen, neuerdings sogar auch für Säugetiere, behauptet worden. Es ist aber auch hier sehr fraglich, wie weit wir die Beobachtungen zu einem theoretischen Aufbaue benutzen dürfen. Sollte die zuerst von Mc Clung, Wilson u. a. aufgestellte Verallgemeinerung zutreffen, so hätten wir damit einen wichtigen Schritt in der Erkenntnis der geschlechtsbestimmenden Ursachen getan. Wir dürfen uns vielleicht der Hoffnung hingeben, daß auf diesem Wege manche mit der Vererbung von normalen und pathologischen Eigenschaften im Zusammenhang stehende Fragen ihre Lösung finden werden. In diesem Falle würden wir also progame Differenzen in den männlichen und weiblichen Gameten als die wahren Ursachen für die Bestimmung des Geschlechtes anzusehen haben, welches folglich bei der Befruchtung, also syngam, bloß festgelegt wird.

Eine Anzahl von Umständen sind hervorgehoben worden, welche die Geschlechtsbestimmungen beeinflussen sollen, so unter anderem die Nahrung, die Temperatur, auch das Alter der Eltern u. dgl. Etwas Sicheres läßt sich darüber nicht aussagen.

Literatur. Geschlechtszellen.

- Bugnion, E., La signification des faisceaux spermatiques. *Bibliogr. anatomique* 16. 1906. 1—52.
- Broman, Ivar, Über atypische Spermien, speziell beim Menschen, und ihre mögliche Bedeutung. *Anat. Anz.* 21. 1902. 497—531.
- Derselbe, Über Bau und Entwicklung von physiologisch vorkommenden atypischen Spermien. *Anat. Hefte* 18. 1912. 509—547.
- Fernandez, M., Beitrag zur Embryologie der Gürteltiere. 1. Zur Keimblätterinversion und spezifischen Polyembryonie der *Mulita* (*Tatusia hybrida*). *Morph. Jahrb.* 39. 1909. 303—333.
- Hertwig, O., Vergleich der Ei- und Samenbildung bei Nematoden. *Arch. f. mikr. Anat.* 36. 1890. 1—138.
- Hertwig, R., Eireifung und Befruchtung in O. Hertwigs Handbuch der Entwicklungslehre I. 1. 1906.
- Kußmaul, A., Über geschlechtliche Frühreife. *Würzburger med. Zeitschr.* 3. 1862. 321—360.
- Lenhossék, M. v., Das Problem der geschlechtsbestimmenden Ursachen. Jena, Fischer 1903.
- Loeb, J., Die chemische Entwicklungserregung des tierischen Eies. (Künstliche Parthenogenese.) Berlin, Springer 1909.
- Lubosch, W., Über die Eireifung der Metazoen, insbesondere über die Rolle der Nucleolarsubstanz und die Erscheinungen der Dotterbildung. *Bonnet-Merkels Ergebn.* XI. 1901. 709—783.
- Derselbe, Über die Eireifung der Metazoen. Ref. über die von 1902—1912 erschienene Literatur in *Bonnet-Merkel Ergebn.* 21. 1914. 244—326.
- Miescher, Fr., Die Spermatozoen einiger Wirbeltiere in Mieschers histochemischen und physiologischen Arbeiten, herausgegeben von W. His. II. Bd. 1897. 55—107.
- Moenchhaus, W. G., The chromatin in the development of hybrids. *Amer. Journ. of Anat.* 3. 1904. 29—54.
- Oppel, Ref. über die parthenogenetische Entwicklung der Froscheier. *Arch. f. Entw.-Mech.* 32. 1911.
- Patterson, J. Th., Early development of the Hens egg (physiol. Polyspermie). *Morph. Journ.* 21. 1910.
- Rabl, H., Mehrkernige Eizellen und mehrreife Follikel. *Arch. f. mikr. Anat.* 54. 1899. 421—440.
- Retzius, G., Vom Baue des Eierstockseies. *Hygiea*, Festband, Stockholm 1889.
- Derselbe, Über den Bau des Eies der Echinodermen im befruchteten und unbefruchteten Zustande usw. 9. Der Eibau bei den Wirbeltieren. *Biol. Untersuch. N. F.* 15. 1910. 1—54.
- Derselbe, Zur Kenntnis der Hüllen, besonders des Follikel epithels, an den Eiern der Wirbeltiere. *Biol. Untersuch. N. T.* XVII. 1912. 1—52.
- Riddle, Oscar, On the formation and significance of the white and yellow yolk of Ova. *Journ. of Morph.* 22. 1911. 455—485.
- Rückert, J., Über die Befruchtung bei Elasmobranchiern. *Verh. der anat. Ges. Vers. in München* 1891.
- Derselbe, Über Polyspermie. *Anat. Anz.* 37. 1910. 161—181 (Lit.). *Erg. Bd. 3. Anat. Anz.* 6. 1891.
- Schultze, O., Die Frage nach den geschlechtsbestimmenden Ursachen. *Arch. f. mikr. Anat.* 63. 1904. 197—257.
- Stieve, N., Über experimentelle, durch veränderte äußere Bedingungen hervorgerufene Rückbildungsvorgänge am Eierstock des Haushuhns. *Arch. f. Entw.-Mech.* 44. 1918.

Befruchtung.

Die Anregung zur Entwicklung eines neuen Organismus erfolgt bei allen Chordaten durch die Vereinigung zweier Geschlechtszellen (Gameten), eines reifen Spermium und eines reifen Ovum, im Befruchtungsakte (Copulatio seu fecundatio). Dabei erweist sich das Spermium als die aktive Gamete, welche durch ihren Schwanz fortbewegt das Ovum erreicht und in dasselbe eindringt. Man nimmt an, daß die beiden Gameten einer Anziehung, vielleicht chemischer Natur, zu einander folgen, deren eigentliches Wesen uns jedoch unbekannt ist.

Die Möglichkeit, den Prozeß an den kleinen Eiern mancher Wirbellosen direkt zu beobachten, hat zuerst O. Hertwig zur Erkennung der morphologischen Vorgänge bei der Befruchtung geführt. Sie bestehen darin, daß zunächst der Kopf des Spermium in das Ei eindringt, während der Schwanz durch die am ganzen Umfange des Eies blitzschnell erfolgende Bildung einer verdichteten, äußern Schicht von Protoplasma, der Dotterhaut, von einer Beteiligung am Befruchtungsvorgange ausgeschlossen wird. Der Spermakopf (Spermakern) wandert auf den Kern des reifen Ovum (Eikern) zu und aus der Verschmelzung dieser beiden in ihrem Chromatingehalte reduzierten Kerne geht der Furchungskern hervor, welcher gleiche Mengen väterlichen und mütterlichen Chromatins enthält. Der so entstandene Kern bildet bei seiner in der Furchung erfolgenden Teilung den Ausgangspunkt für die Entwicklung des neuen Organismus. Neben den morphologischen Vorgängen spielen sich, vielleicht durch diese angeregt, wohl auch chemische Prozesse ab, deren Kenntnis uns in neuerer Zeit durch die experimentellen Untersuchungen Loeb's wesentlich näher gebracht worden ist.

Morphologische Vorgänge bei der Befruchtung.

Dieselben werden dem Leser leicht schematisiert in Fig. 17 vorgeführt, etwa so, wie sie sich an den der direkten Beobachtung zugänglichen, durchsichtigen Seeigeleiern, welche O. Hertwig (1875) zuerst als Untersuchungsobjekte benutzt hat, abspielen. Wenn den in einer Uhrschale liegenden Eiern Same zugesetzt wird, so beginnt ein höchst eigentümlicher, wie es scheint auf einer gegenseitigen Attraktion der Geschlechtsprodukte beruhender Vorgang. Die Spermien umschwärmen die Eier, von denen jedes ein Spermium aufnimmt, indem es ihm eine hügelige Vorwölbung seiner Oberfläche, den Empfängnishügel, entgegensendet. In diesen dringt der Kopf des Spermiums ein (Fig. 17 A). Blitzschnell bildet sich sodann als eine Verdichtung der oberflächlichen Schicht des Eies die Dotterhaut aus, welche alle übrigen das Ei umschwärmenden Spermien sowie auch den nunmehr überflüssig gewordenen Schwanz des eingedrungenen Spermiums vom Eintritt in das Ei abhält. Das Eindringen des Spermiums in das Ei kann zwar beim Seeigeli an jeder Stelle der Eioberfläche stattfinden, bei Eiern mit starkem Dotter dagegen, z. B. beim Vogel- oder Reptilienei, nur an dem die kleine Scheibe von Bildungsplasma tragenden animalen Pole. Die Ursache der Entstehung der Dotterhaut ist in dem ge-

wissermaßen als Reiz wirkenden Eintritt des Spermienkopfes zu erblicken. Wir werden sehen, daß auch gewisse chemische Reize, ohne die Anwesenheit von Spermien, nicht bloß die Bildung einer Dotterhaut, sondern sogar auch den Beginn der Entwicklung auslösen können (künstliche Parthenogenese von Loeb). Anormalerweise können bei vielen Formen mehrere Spermien in ein und dasselbe Ei eindringen (pathologische Polyspermie), vorausgesetzt, daß die betreffenden Eier gewisse Schädigungen erlitten haben.

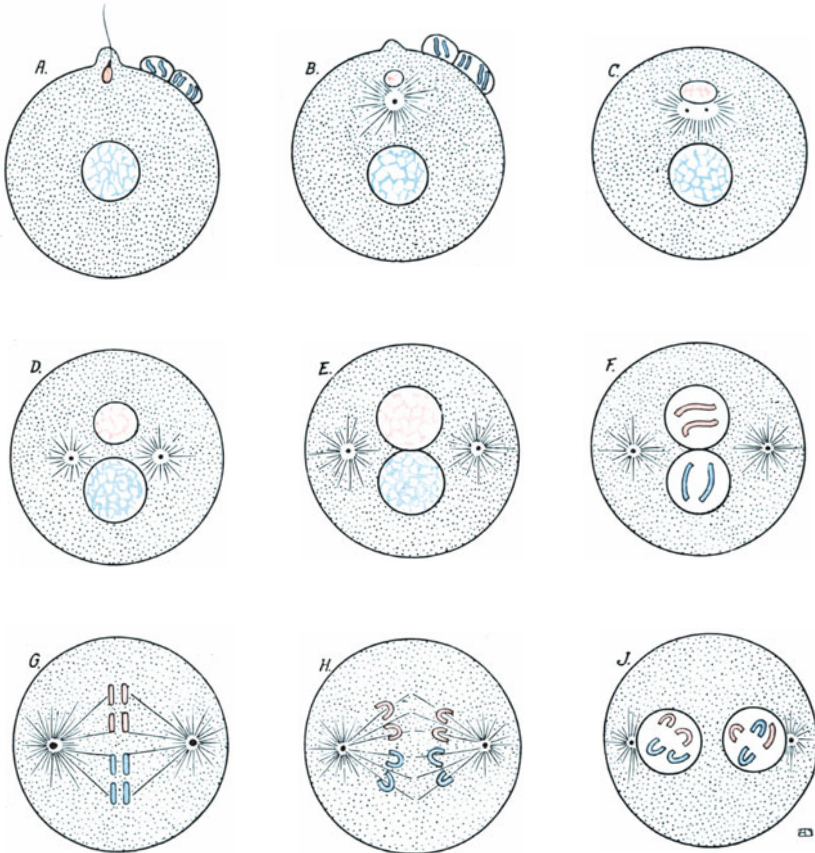


Fig. 17. Schematische Darstellung der Befruchtung.

Nach Boveri, aus Bryce Embryology in Quains Textbook of Anat. 1908.

Die Polyspermie führt in solchen Fällen häufig zu Entwicklungsstörungen verschiedener Art. Im Gegensatz dazu finden wir bei einigen Eiern eine normale Polyspermie (Selachier-, Vogel- und Reptilieneier), bei welcher mehrere Spermien in ein normales, reifes Ei eindringen, ohne daß es zu Entwicklungsstörungen kommt (siehe Polyspermie).

Einmal in das Ei eingedrungen, zeigt das Spermiumköpfchen eine Auflockerung seines Chromatins (Fig. 17 C und D) und schließlich die Bildung von Chromatinschleifen. Der Spermienkopf wandelt sich mit andern Worten zu einem durch eine Membran begrenzten Kerne, dem Spermakerne um, welcher ursprünglich sehr klein, allmählich durch

Aufnahme von Kernsaft aus dem umgebenden Ooplasma zunimmt und schließlich dem Kerne des Ovum, dem Eikern, an Größe gleichkommt. Dem Spermakern schließt sich ein Centrosoma an, um welche sich eine Protoplasmastrahlung bildet. Das Centrosoma liegt ursprünglich im Halse des Spermium, dreht sich dann aber um den Spermakern und liegt sodann zwischen Sperma und Eikern. Das Centrosoma des Ovum dagegen scheint sich während der Reifungsperiode zurückzubilden. Die beiden im befruchteten Ovum enthaltenen Kerne wandern nun aufeinander zu, bis sie zur Berührung kommen. Das dem Sperma angehörige Centrosoma dagegen teilt sich, sodann rücken die beiden Hälften senkrecht zur Verbindungslinie der beiden Kerne auseinander, um jede für sich, zum Mittelpunkt einer neuen Protoplasmastrahlung zu werden. Bei den Seeigeleiern verschmelzen beide Kerne zum Furchungskern, von welchem die erste Furchungsteilung ausgeht. Bei andern Formen, so z. B. bei dem viel untersuchten Pferdespulwurm (*Ascaris megaloccephala*), werden zwar die beiden Kernmembranen aufgelöst oder vielmehr durch eine gemeinsame Kernmembran ersetzt, aber trotzdem sind die väterlichen und mütterlichen Chromosomen im Furchungskern noch von einander getrennt (Fig. 17 F). Diese Trennung bleibt noch während und sogar nach der ersten Furchungsteilung bestehen, welche das befruchtete Ei in die beiden ersten Furchungszellen (Blastomeren) zerlegt. Dabei teilen sich nämlich die Chromosomen der Länge nach (siehe Furchung) und die beiden Tochterkerne erhalten auf diese Weise gleich viele Chromatinschleifen väterlicher und mütterlicher Herkunft. Der Vorgang, welchem gewiß eine prinzipielle Bedeutung zukommt, wird in Fig. 17 G—J veranschaulicht. In J, wo die erste Kernteilung abgeschlossen ist, besitzt jeder Tochterkern vier Chromosomen, d. h. dieselbe Zahl wie in den Zellen des väterlichen und mütterlichen Organismus. Zwei dieser Chromosomen sind väterlicher, zwei dagegen mütterlicher Herkunft. Sehr deutlich läßt sich diese Tatsache bei der Kreuzung zweier Teleostier, *Fundulus heteroclitus* und *Menidia notata*, beobachten (Moенckhaus). Die dabei entstehenden Bastarde entwickeln sich zum Teil bis in relativ späte Stadien. Die Chromosomen von *Fundulus* stellen lange und gerade, diejenigen von *Menidia* dagegen kurze und gebogene Stäbchen dar, die leicht voneinander zu unterscheiden sind. Auch bleiben beide Chromosomentypen, wenigstens während der ersten und zweiten Furchungsteilung, vielleicht auch noch bei weiteren Teilungen, in ihrer charakteristischen Form erhalten. Der Schluß wird uns nahe gelegt, daß, wie bei der Befruchtung gleich große Mengen väterlichen und mütterlichen Chromatins zusammentreffen, so auch während der ganzen embryonalen Entwicklung, ja vielleicht auch beim fertigen Organismus, in jeder Zelle das Chromatin zu gleichen Teilen von den beiden Eltern abstammt.

Bei den verschiedenen Wirbeltieren läuft die Befruchtung in der geschilderten Weise ab und sogar bei Eiern mit großem Dotter läßt sich der Vorgang in Übereinstimmung mit dem Schema der Fig. 17 verfolgen. Von Säugetieren ist bei der Maus die Befruchtung von Sobotta in neuerer Zeit sehr genau untersucht worden und verdient im Hinblick auf den Menschen eine kurze Erwähnung.

Die Polozyten sind bei Säugetieren von relativ beträchtlicher Größe. Für die Maus wurde von Sobotta die Bildung einer einzigen Polocyte beobachtet, während andere Formen, in Übereinstimmung mit Fig. 17, 3 Polocyten aufweisen. Man muß eben annehmen, daß bei der Maus schon durch die Bildung einer einzigen Polocyte diejenige Reduktion der Chromosomen bewirkt wird, welche die Vorbedingung zur Befruchtung bildet. Bei dieser, welche in der obersten Strecke des Oviduktes erfolgt, dringen Kopf und Mittelstück des Spermiums an einem Empfängnishügel in das Ei ein. Sodann bildet sich der Spermakern mit seiner Strahlung, der auf den Eikern zuwandert; die beiden Kerne können miteinander verschmelzen oder auch getrennt bleiben bis die erste Furchungsteilung durch die Teilung des Centrosoma und die Bildung einer Spindel ihren Anfang genommen hat.

Ort und Bedingungen der Befruchtung.

Die Befruchtung erfolgt bei Säugetieren entweder sofort nach dem Bersten des Graafschen Follikels während des Übertrittes des Eies in die Tube, oder doch wenigstens in der obern Strecke der Tube. Eier, welche unbefruchtet die Tube durchwandern und in den Uterus gelangen, unterliegen hier niemals, selbst wenn lebende Spermien im Uterus vorhanden sind, der Befruchtung. Bischoff hat bei Hündinnen, die gleich nach der Brunstzeit begattet wurden, den Nachweis geliefert, daß eine Befruchtung im Uterus niemals vorkommt. Wahrscheinlich werden eben die Eier durch allzulanges Verweilen im Tubensekrete geschädigt. In der Tube erfolgen auch die ersten Furchungsteilungen des Eies, nach welchen es als ein Zellhaufen in den Uterus eintritt, um sich alsdann in der Uterusschleimhaut festzusetzen.

Bei der Cohabitation gelangt das Sperma wahrscheinlich in den Fornix vaginae, gegen welchen der äußere Muttermund gerichtet ist. Sodann dringen die Spermien durch den Canalis cervicis in den Uterus vor, wo sie im alkalischen Sekrete der Uterindrüsen, vielleicht unterstützt durch die Flimmerbewegung des Uterusepithels, gegen das Ostium uterinum tubae hinauf wandern. Ihre Fortbewegung ist eine relativ rasche, denn sie beträgt nach Hensen 1,2—2,7 mm per Minute. Man hat mit Zugrundelegung dieser Angabe ausgerechnet, daß die Spermien zur Durchwanderung des Uterus und der Tuben mindestens 1½ Stunde benötigen. Doch stellt dies wohl ein Minimum dar, indem es nicht unwahrscheinlich ist, daß der zurückzulegende Weg, besonders infolge der Faltungen der Tubenschleimhaut, eine beträchtliche Verlängerung erfährt.

Bedeutung des Befruchtungsprozesses.

Bei verschiedenen Wirbellosen scheint die Befruchtung zur Erhaltung der Art nicht unbedingt notwendig zu sein. Immerhin ist es bemerkenswert, daß bei vielen Formen die parthenogenetisch sich entwickelnden Generationen mit solchen abwechseln, bei denen eine Befruchtung stattfindet, ferner daß bei den wesentlich durch Teilung sich vermehrenden einzelligen Wesen, den Protozoen, notwendigerweise von Zeit zu Zeit eine Konjugation von je zwei Individuen stattfinden muß, und daß, wenn dieselbe ausbleibt, eine Degeneration des Stammes erfolgt.

Auch bei den höheren Formen ist das Wesentliche der Befruchtung in der Verbindung (Konjugation oder Amphimixis) zweier Zellen zu erblicken, die sich durch bestimmte Merkmale voneinander unterscheiden. Mit der Befruchtung ist, wie das oft hervorgehoben wurde, für das Ei ein Reiz verbunden, welcher die Entwicklung eines neuen Organismus auslöst. Man muß freilich bei der Untersuchung des Wesens der Befruchtung zwischen diesem Reize, der bis zum gewissem Grade auf andere Weise (mechanisch oder chemisch) ersetzt werden kann, und den Vorgängen der Verbindung mütterlicher und väterlicher Elemente, welche in dem Kerne der befruchteten Eizelle stattfindet (Amphimixis) unterscheiden. Diese Verbindung ist für den Charakter, die Lebensfähigkeit, überhaupt die normale Entwicklung des neuen Organismus von der allergrößten Bedeutung.

Was den durch das Eindringen des Spermium ausgelösten Reiz anbelangt, so haben einige Autoren angenommen, daß derselbe vom Zentrosoma des Spermium ausgehe. Tatsächlich scheint in vielen Fällen der reifen Eizelle ein Centrosoma zu fehlen und letztere bedarf, wie man sich ausgedrückt hat, eines neuen kinetischen Centrums, das die Teilung anregen kann. Dieses Gebilde soll ihr in Gestalt des Centrosoma des Spermakernes zugeführt werden. Boveri hat sogar nachgewiesen, daß bei Seeigeleiern eine Entwicklung angeregt wird, wenn auch bloß das Centrosoma des Spermium in das Ei eindringt. Andererseits konnte er auch kernlose Protoplasmastückchen von Seeigeleiern durch Zusatz von Samen zur Entwicklung, ja sogar zur Bildung von Larven bringen. Es scheint deshalb also bei einigen Eiern weder der Ei- noch der Spermakern bei der

Auslösung des Entwicklungsreizes unentbehrlich zu sein. Experimente mit chemischen Veränderungen des Milieus bei im Wasser sich entwickelnden Eiern haben gezeigt, daß auch gewisse chemische Reize die Entwicklung von Eiern anregen können (künstliche Parthenogenese von Loeb). So wurden Seeigeleier durch Zusatz von Chlormagnesium zum Seewasser zu einer Entwicklung veranlaßt, welche mit der Bildung normaler Larven ihren Abschluß fand. Auch mittels mechanischer Reize läßt sich bei einigen Eiern daselbe erreichen. So hat in neuerer Zeit Bataillon durch bloßen Anstich von reifen Froscheiern mittels Nadeln eine Entwicklung veranlaßt, welche zur Bildung von freischwimmenden Larven, ja sogar bis über die Metamorphose hinaus führte. Wir kommen nach Berücksichtigung aller dieser Tatsachen zu dem Schlusse, daß in der Auslösung der Entwicklung durch einen mechanischen oder chemischen Reiz eine Funktion der Befruchtung, allein nicht die einzige, liege, indem der Einfluß, welcher durch die Amphimixis, d. h. durch die Verschmelzung mütterlicher und väterlicher Elemente im befruchteten Ei ausgeübt wird, sich viel weiter erstreckt und dauernd auf die Ausgestaltung und Umbildung der Spezies einwirkt. Neuerdings ist J. Loeb mit seinen Schülern dieser Ansicht entgegengetreten. Er meint, man habe bisher bei der Untersuchung der Befruchtung, ja des ganzen Entwicklungsvorganges, ein allzugroßes Gewicht auf die morphologische Seite des Prozesses gelegt unter Vernachlässigung der dabei stattfindenden chemischen Vorgänge. Die Entwicklung des tierischen Eies ist nach Loeb ein chemischer Prozeß, der wesentlich auf Oxydation beruht, unter Synthese von Kernstoffen und Cytoplasma. Loeb hat in großem Maßstabe die Entwicklung verschiedener Echinodermen-eier durch chemische Reize angefacht und auf diesem Wege (experimentelle Parthenogenese) sogar auch Larven in jüngeren Stadien erhalten. Bei Chaetopterus behandelte er die Eier mit Kaliumhydrat und Säuren, Seesterneier dagegen mit Säuren. Sehr interessant sind auch seine Beobachtungen über die Bildung der Befruchtungsmembran (Dotterhaut). Dieselbe entsteht normalerweise sofort nach dem Eindringen des Spermiumkopfes in das Ei. Loeb konnte nun die Bildung der Membran bei Seeigeleiern ohne Zusatz von Spermien durch die Behandlung der Eier mittels einbasischer Fettsäuren veranlassen, und solche Eier entwickelten sich sogar weiter, wenn sie in Seewasser gebracht wurden, dessen osmotischer Druck durch Zusatz eines Salzes um 60% erhöht wurde. Loeb faßt die Bildung der Befruchtungsmembran als den Beginn einer Degeneration oder Cytolyse auf, welche die Entwicklung des Eies anregen soll. Alle Substanzen mit cytolytischer Eigenschaft (gewisse Glykoside, das Blut einiger Würmer, auch erhöhte Temperaturen) rufen die Bildung einer Befruchtungsmembran hervor.

Loeb wirft nun die Frage auf, ob nicht ein vom eindringenden Spermium an das Ei abgegebene Cytolysin die Bildung der Dotterhaut veranlasse, deren allzuweit gehendes Übergreifen in tiefere Schichten des Ooplasma durch eine zweite, gleichfalls vom Spermium abgegebene Substanz verhindert werde. Die Bildung der Dotterhaut wird demnach von Loeb auch bei dem normalen Befruchtungsvorgange als eine oberflächliche Cytolyse des Ovum aufgefaßt. Ferner erblickt er das Wesen des Befruchtungsprozesses weniger in der Vereinigung des Samen- und Eikerns, als darin, daß von dem eindringenden Spermium Substanzen an das Ei abgegeben werden, welche die mit der Entwicklung verknüpften chemischen Prozesse anregen. Die Wirkung soll also eine katalytische sein d. h. eine solche, welche chemische Prozesse, die ohne ihre Mitwirkung bloß langsam ablaufen würden, beschleunigt. Die Befruchtungstheorie von Loeb ist demnach eine chemisch-physikalische. Gegen Loeb hat O. Hertwig hervorgehoben, daß die chemisch-physikalischen Vorgänge, die zweifellos bei der Befruchtung stattfinden, durchaus nicht den ganzen Prozeß oder das Wesentliche desselben ausmachen. Im Gegenteil, es soll gerade die Vereinigung zweier getrennt geschlechtlicher Zellen, der Gameten, in der Amphimixis sowohl morphologisch als physiologisch das Wesentliche des Befruchtungsprozesses darstellen. Er schließt mit dem Ausspruche „alle außerdem noch beobachteten Vorgänge sind sekundärer Art oder mehr untergeordnete Begleiterscheinungen“.

Polyspermie.

Die Polyspermie kann ein normaler oder ein abnormer Vorgang sein. Als Norm erfolgt sie nach Rückert bei Selachiern, Vögeln und Reptilien. Bei der Taube dringen 12—24, beim Huhn 5—6 oder mehr Spermien in das Ei ein (Patterson). Ihre Kerne unterliegen zum Teil einem Zerfalle oder einer Fragmentierung, zum Teil bleiben sie aber auch aktiv und vermehren sich, ohne jedoch einen Einfluß auf die Entwicklung des Eies zu gewinnen. Beim Selachierei werden die überzähligen Spermkerne gewissermaßen aus der Keimscheibe ausgetrieben, indem der aus der Vereinigung eines einzigen begünstigten Spermkernes mit einem Eikern hervorgegangene Furchungskern dieselben gegen die Peripherie zurückdrängt. Niemals erfolgt bei normaler Polyspermie eine Vereinigung des Eikernes mit mehreren Spermkernen. Auch bei dotterreichen Eiern der Wirbellosen (Insekten) findet eine physiologische Polyspermie statt.

Bei typisch meroblastischen Eiern (telolecithale Eier) mit verlangsamter Abgrenzung der Blastomeren kann Polyspermie vollständig unschädlich sein, weil das Abstoßungsvermögen der Centrosomen und ihrer Sphären zunächst eine pathologische Kernvereinigung verhindert, sodann die überzähligen Spermkerne aus dem Furchungsgebiete verdrängt werden. Bei holoblastischen aber dotterreichen Eiern (Frosch) kann die Polyspermie pathologisch wirken, doch braucht dies nicht der Fall zu sein. Bei dotterarmen kleinen Eiern (Säugetiere) kommt Polyspermie überhaupt nicht vor (Rückert).

Literatur. Befruchtung.

- Bataillon, E., Le problème de la fécondation circonscrit par l'impregnation sans amphimixie et la parthénogénèse traumatique. Arch. de Zool. exp. et gén. 5 série t. VI. 105—135. 1910.
- Bonnet, R., Gibt es bei Wirbeltieren Parthenogenese? Ref. in Bonnet-Merkels Ergebn. 9. 1900.
- Brachet, A., Étude sur les localisations germinales et leur potentialité réelle dans l'oeuf parthénogénétique de *Rana fusca*. Arch. de biol. 26. 1911. 331—361.
- Conklin, E. G., The individuality of the germ nuclei during the cleavage of the egg of *Crepidula*. Biol. Bull. II. 1901. 257—265.
- Held, H., Über den Vorgang der Befruchtung bei *Ascaris megaloccephala*. Verh. d. Anat. Ges. München. Erg. Heft z. Anat. Anz. 41. 1912. 242—248.
- Jenkinson, J. W., Observations on the Maturation and Fertilization of the egg of the axolotl. Quart. J. of micr. Sc. 48. 1904.
- Loeb, J., Die chemische Entwicklungserregung des tierischen Eies (künstliche Parthenogenese). 56 Textfig. Berlin, Springer 1909.
- Meves, Fr., Die Plastosomentheorie und die Vererbung. Arch. f. mikr. Anat. 92. 1918. 41—136.
- Moenkhaus, W. J., The Development of the Hybrids between *Fundulus heteroclitus* and *Menidia notata*. Amer. J. of Anat. III. 1904. 29—57.
- Oppel, A., Künstliche Parthenogenese durch Anstich von Froscheiern. Arch. f. Entw.-Mech. 32. 1911.
- Patterson, J. Th., Early development of the hens egg. Journ. of Morph. 21. 1910. 101—134.
- Rabl, C., Édouard van Beneden und der gegenwärtige Stand der wichtigsten von ihm behandelten Probleme. Arch. f. mikr. Anat. 88. 1915. 111—139.
- Sobotta, J., Über den Mechanismus der Aufnahme der Eier der Säugetiere in den Eileiter usw. nach Untersuchungen an Nagetieren. Anat. Hefte 54. 1916. 361—442.
- Tornier, G., Über die Art, wie äußere Einflüsse den Aufbau des Tieres abändern. Verh. d. deutschen Zool. Ges. 1911.

Metagonie.

Besprechung der Entwicklungsvorgänge und der Entwicklungsperioden im allgemeinen.

Die Entwicklung eines Organismus beginnt mit der Befruchtung, vielleicht richtiger gesagt mit den Vorbereitungen zur ersten Kern- oder Furchungsteilung des durch die Vereinigung der Gameten hergestellten befruchteten Eies, des Zygoten. Wir können also der Progonie, welche die Struktur, Entstehung und Reifung der Gameten sowie ihren Zusammentritt im Befruchtungsprozesse zur Bildung des Zygoten umfaßt, die Metagonie gegenüberstellen, welche die Entwicklung des Keimes, die Differenzierung der Embryonalanlage, die Organbildung und die Herstellung der äußern Körperform behandelt. Die Metagonie können wir wieder, allerdings etwas gezwungen, in Perioden einteilen, bei denen einzelne Entwicklungsprozesse, gewissermaßen als Merkmale derselben, unser Interesse hauptsächlich in Anspruch nehmen und so der Periode ihren bestimmten Charakter verleihen. Auf diese Weise erhalten wir eine zwar schematische aber durchaus notwendige Einteilung des zu behandelnden Stoffes, von welcher wir eine kurze Übersicht geben. In der ersten dieser Perioden, derjenigen der Furchung oder Segmentation, wird der Keim durch Teilungsvorgänge, die sich zunächst am Kerne (Kernteilung), dann am Ooplasma abspielen, in zwei Zellen, dann durch immer weiter gehende Teilungen in 4, 8, 16 Zellen zerlegt, so daß schließlich ein Zellhaufen, die Blastula als Endprodukt des Furchungsprozesses entsteht, welche häufig eine kleine Höhle, die Furchungshöhle oder das Blastocoel einschließt.

Die nun folgende Periode der Gastrulation zeichnet sich dadurch aus, daß sich an der Oberfläche der Blastula eine Einstülpung bildet, welche in ihrer einfachsten und ursprünglichsten Form, beim Amphioxus, das Bläschen in eine Larve umwandelt, die eine äußere und eine innere Zellschicht, das primitive Ectoderm und Entoderm, aufweist. Diese Larve, die Gastrula, hat eine gewisse Ähnlichkeit mit einem Vexierbecher. An den beiden dieselben zusammensetzenden Epithelschichten, den primitiven Keimblättern, greift schon eine gewisse Differenzierung Platz, welche mit der Rolle der innern Schicht, des Entoderms als Aufnehmer der Nahrung, der äußern Schicht, des Ectoderms als äußere Abgrenzung der Larve zusammenhängt. Eine solche einfache, ursprüngliche Form finden wir, wie gesagt, bloß bei dem dotterarmen Ei des niedrigen Chordaten, des Amphioxus. Bei den Wirbeltieren dagegen fällt die Form der Gastrula, je nach den Hindernissen, die in der Bildung einer größeren Dottermasse dem Einstülpungsprozeß entgegentreten, verschieden aus, doch fehlt dieser in keinem Falle. Die Keime aller Wirbeltiere gehen durch das Gastrulationsstadium hindurch (E. Haeckel), und auch der menschliche Keim bildet keine Ausnahme. Auf die Gastrulation folgt ein zur Bildung des mittleren Keimblattes (Mesoderm) führender Prozeß. Dieses Keimblatt bildet sich als Ausstülpung oder Wucherung der Wandung der Gastralhöhle oder auch der als Urmund bezeichneten Öffnung derselben und schiebt sich zwischen die beiden

bereits gebildeten primitiven Keimblätter (Ectoderm und Entoderm) ein. Der Prozeß hängt so enge mit der Gastrulation zusammen, daß er am besten mit ihr in einer Periode der Gastrulation und Keimblätterbildung zusammengefaßt wird.

Mit der Bildung des Mesoderms und der Unterscheidung von drei Keimblättern treten demnach an die Stelle des Zellhaufens oder des Bläschens (der Blastula) drei Zellkomplexe, deren weitere Bestimmung beim Aufbau des Embryo uns genau bekannt ist und von welchen wir nunmehr bestimmte Organanlagen ableiten können. Es steht nämlich fest, daß die drei Keimblätter im weitem Gange der Entwicklung ganz bestimmte Organe liefern; so gehen aus dem Ectoderm das Nervensystem, die Sinnesorgane und die Epidermis hervor, aus dem Entoderm das Epithel des Darmrohres sowie die großen Darmdrüsen, aus dem Mesoderm das Skelet, das willkürliche Muskelsystem und das Urogenitalsystem. Besonders früh tritt am Mesoderm eine Differenzierung auf, die zum Teil der Entstehung einzelner Organanlagen vorausgeht und zur Bildung der großen als Coelom bezeichneten Körperhöhle, des Blutes, sowie einzelner Segmente (Metameren) führt. Indem wir diese fundamentalen Differenzierungsvorgänge der Keimblätter zusammenfassen, beschreiben wir sie in einem besonderen Abschnitte. Gleichzeitig, zum Teil auch infolge dieser Differenzierung, gehen Veränderungen in der Form des Embryos vor sich, die sich noch in die folgende Periode der Organentwicklung hineinziehen und beim Menschen etwa im dritten Fetalmonate einen gewissen Abschluß erhalten, mit der Herstellung einer Form, die, abgesehen von den Proportionen, nicht allzusehr von derjenigen des Neugeborenen abweicht. Wir behandeln diese Ausbildung der äußern Körperform gleichfalls in einem besonderen Abschnitte, welcher auch noch Hinweise auf die frühe Differenzierung des Ectoderms, besonders aber auch des Entoderms enthalten wird. Die Organogenese endlich wird auch häufig als spezielle Entwicklungsgeschichte allen übrigen Entwicklungsvorgängen, die man als allgemeine Entwicklungsgeschichte zusammenfaßt, gegenübergestellt.

Zur allgemeinen Entwicklungsgeschichte rechnen wir auch die Bildung aller jener Einrichtungen, welche bei Säugetieren eine Verbindung zwischen Mutter und Frucht herstellen und der Ernährung und dem Stoffwechsel der Frucht dienen (Bildung der Eihüllen, Einbettung des Eies in die Uterusschleimhaut, Bildung der Placenta usw.).

Wir werden uns an folgende Einteilung des Stoffes halten:

Progonie	{	Geschlechtsprodukte, Spermio- und Oogenese. Befruchtung.		
Metagonie	{	Allgemeine Entwicklungsgeschichte	{	Furchung. Gastrulation und Keimblätterbildung. Erste Differenzierungsvorgänge an den Keimblättern. Bildung der äußeren Körperform. Eihüllen und Placenta.
		Spezielle Entwicklungsgeschichte	{	Bildung der Organe.

Furchung

(Segmentatio).

Als Endprodukt der Furchung haben wir einen Zellhaufen oder ein Zellbläschen (Blastula) beschrieben. Der Vorgang selbst zeigt, wenigstens in seinem Beginne, gewisse Regelmäßigkeiten, die wohl zur späteren Gestaltung des Keimes in Beziehung stehen. So soll die bei der ersten Furchungsteilung auftretende, die erste Furchungszelle trennende Teilungsebene schon der Medianebene des Körpers entsprechen. Wir können die Furchung als eine immer weiter gehende Kern- und Zellteilung definieren, die im befruchteten Ei beginnt und mit der Bildung der Blastula ihren Abschluß erreicht. Das befruchtete Ei, welches diese Teilungen eingeht, zeigt in der Ausbildung größerer oder geringerer Mengen von Dotter eine Eigentümlichkeit, durch welche der Ablauf der Furchung erheblich beeinflußt wird, doch bleibt der eigentliche Charakter des Prozesses unverändert.

Indirekte Kern- und Zellteilung.

(Karyokinesis.)

Das Wesentliche des Vorganges der Zellteilung erblicken wir in der Teilung des Kernes, ja es kommt nicht selten vor, daß nach derselben die Teilung des Zelleibes unterbleibt und wir bei immer weiteren Teilungen ein Zellaggregat erhalten, in welchem eine Anzahl Kerne von einer gemeinsamen Protoplastmassen umgeben sind. Solche Bildungen bezeichnen wir als Syncytien; dieselben kommen sowohl bei der normalen Entwicklung als auch beim Erwachsenen unter normalen und pathologischen Bedingungen vor.

Die Kernteilung kann eine direkte (amitotische) oder eine indirekte (mitotische) sein. Bei der direkten Kernteilung zerfällt der Kern ohne weiteres in zwei oder mehr Tochterkerne, welche unregelmäßig geformte, sehr verschieden große Chromatinmassen enthalten. Diese ergänzen sich durch Aufnahme und Verarbeitung von Material aus dem Zellprotoplasma zu ganzen Kernen, die abermals einer direkten Teilung unterliegen. Dieser Modus der Kernteilung, welcher bis in die 70iger Jahre des letzten Jahrhunderts für die typische Vermehrungsweise der Kerne galt, kommt im ganzen selten vor; jedenfalls spielt er keine Rolle beim Aufbau des Embryo, indem er wahrscheinlich auf Kerne beschränkt ist, welche bei dotterreichen Eiern in den oberflächlichen Schichten des Dotters ein Syncytium bilden (Dotterkerne oder Merocyten) und bloß bei der Verflüssigung und Verarbeitung des Dotters mitwirken. Aus diesem Grunde kann eine genauere Besprechung der indirekten Kernteilung wohl unterbleiben.

In der überwiegenden Mehrzahl der Fälle haben wir es bei der Vermehrung der Zellen des Organismus mit einer indirekten oder mitotischen Kernteilung zu tun. Diese erweist sich als ein recht komplizierter, unter Umordnung des Chromatins und gleichmäßiger Spaltung der Chromatinmassen, zum Ablauf kommender Prozeß. Als Ausgangsstadium jeder indirekten Kernteilung haben wir den sog. ruhenden Zellkern ins Auge zu fassen (Fig. 18 A). Diese Bezeichnung hat bloß insofern eine Berechtigung, als wir an einem solchen Kerne keine Zeichen einer beginnenden Teilung bemerken, dagegen sind während der Ruheperiode die chemischen Umsetzungen sowohl im Kern als im Zellplasma keineswegs sistiert, ja, es liegen Beobachtungen vor, welche zu beweisen scheinen, daß solche Umsetzungen gerade während dieser Zeit als Vorbereitungen zu einer Zellteilung besonders lebhaft sind. Wahrscheinlich führen dieselben zu einer starken Vermehrung der bei diesem Prozesse wesentlich beteiligten Chromatinmassen.

Der Kern der ruhenden Zelle ist gewöhnlich durch eine Kernmembran, welche jedoch den Beziehungen zwischen Kern und Zellplasma kein Hindernis entgegengesetzt, von

letzterem getrennt. Im Zell- oder Cytoplasma haben wir die Fasern des Mitomnetzes (Fig. 8), die in den Schemata der Fig. 18 nicht berücksichtigt sind, und dazwischen die Paramitommasse mit Einschlüssen (Granula), welche sich beim Ovum als Dotterblättchen darstellt. Im Cytoplasma, also außerhalb der Kernmembran, liegt als kinetisches Zentrum das Centrosoma, welchem bei der Kern- und Zellteilung eine sehr wichtige Rolle für die Anordnung, nicht bloß der Mitomfäden, sondern auch der Bestandteile des Kernes zukommt. In der ruhenden Zelle geht von dem Centrosoma eine kaum bemerkbare feine Protoplasmastrahlung aus; sie nimmt aber sofort beim Beginn der Teilung eine viel größere Ausdehnung an. Im Bereiche eines das Centrosoma umgebenden Hofes (Sphäre) fehlt die Strahlung. Die Centrosomen sind häufig auch bei ruhenden Kernen verdoppelt, jedenfalls teilt sich ein einfaches Centrosoma immer vor dem Beginne der Zellteilung (Fig. 18 A).

Im Zellkern finden wir als Grundlage, wie beim Cytoplasma, ein Gerüst von Fasern, welche infolge ihrer geringen Affinität zu Kernfarbstoffen, als achromatische Fäden (auch Lininfäden) bezeichnet werden. Sie werden durchtränkt von dem Kernsaft. Eine chemisch ganz verschiedene, in Form von Schollen oder Strängen zwischen den Lininfäden gelagerte, auch an diese sich anschließende, mit Kernfarbstoffen intensiv färbare Substanz wird als Chromatin bezeichnet. Größere, mehr rundliche, besonders im Ruhezustande des Kernes sich bildende chromatinähnliche, vielleicht als Vorstufen des Chromatins aufzufassende Massen, sind die sog. Nucleoli, welche während der Zellteilung gänzlich verschwinden. Vielleicht werden sie aus dem Kerne in das Zellprotoplasma ausgestoßen.

Das Liningerüst stimmt in seiner chemischen Zusammensetzung mit dem Mitomgerüste überein, auch gehen beide Arten von Fäden die Bildung der Strahlungen ein, welche ihren Mittelpunkt in den Centrosomen besitzen. Ferner scheint sich der Kernsaft nicht von dem in den Maschen des Mitomnetzes ausgebreiteten Zellsaft (Paramitom) zu unterscheiden. Das Chromatin und die Nucleolen bilden die für den Kern charakteristischen Substanzen. Während der Ruheperiode des Kernes findet zweifellos eine Neubildung von Chromatin und chromatinähnlichen Substanzen statt, wozu das Material teils aus dem Kernsaft teils aber auch aus dem Zellsaft stammt, der leicht durch die Zellmembran in den Kern diffundieren kann.

Die indirekte Kernteilung ist in den Figg. 18 B—J dargestellt. Abgesehen von der Teilung der Centrosomen wird der Beginn des Prozesses dadurch gekennzeichnet, daß das Chromatin, welches während der Ruhe des Kernes eine starke Vermehrung erfahren hat, sich zu einem langen gleichmäßig dicken, knäuelartig gewundenen Faden zusammenlegt (Knäuelstadium der Mutterzelle oder Spirem, von *το σπειρημα*, der Knäuel). Die beiden Centrosomen, von denen jedes seine eigene Protoplasmastrahlung besitzt, beginnen nunmehr gegen die beiden Pole des länglich oval gewordenen Zellkernes auseinander zu rücken (siehe Fig. 18 C). Das Spirem zerfällt nun in eine für jede Tierart konstante Zahl von gleich langen und gleich dicken Stäbchen oder Schleifen. Die Form derselben ist jedoch im einzelnen bei den verschiedenen Tierklassen eine verschiedene. Weiterhin werden die Grenzen des Kernes gegen die Zelle hin, offenbar infolge der Rückbildung der Kernmembran, undeutlich (D und E). Die Lininfäden des Kernes, die in den Figg. 18 A—E, um das Bild einfacher zu gestalten, nicht dargestellt wurden, beginnen sich nun, wie schon die Protoplasmastrahlung des Zellplasmas, auf die Centrosomen zustellen, so daß zwei Strahlenfiguren zustande kommen, die sich teils in das Cytoplasma, teils zwischen die Chromatinschleifen des Kernes erstrecken und höchst wahrscheinlich auch einzelne ihrer Fäden zur Befestigung an die Chromosomen schicken. Diese den Kern durchsetzenden Fasern der Strahlung, zwischen denen die Chromosomen liegen, bilden in ihrer Gesamtheit eine Spindelfigur, die chromatische Spindel (Fig. 18 F).

Unterdessen erfahren die Chromosomen wichtige Veränderungen (Figg. 18 E und F), denen für die Verteilung des Chromatins auf die beiden Tochterkerne eine große

Bedeutung zukommt. Jede Chromatinschleife teilt sich nämlich der Länge nach in zwei gleich lange und gleich dicke Schleifen. Diese Tochterchromosomen bleiben

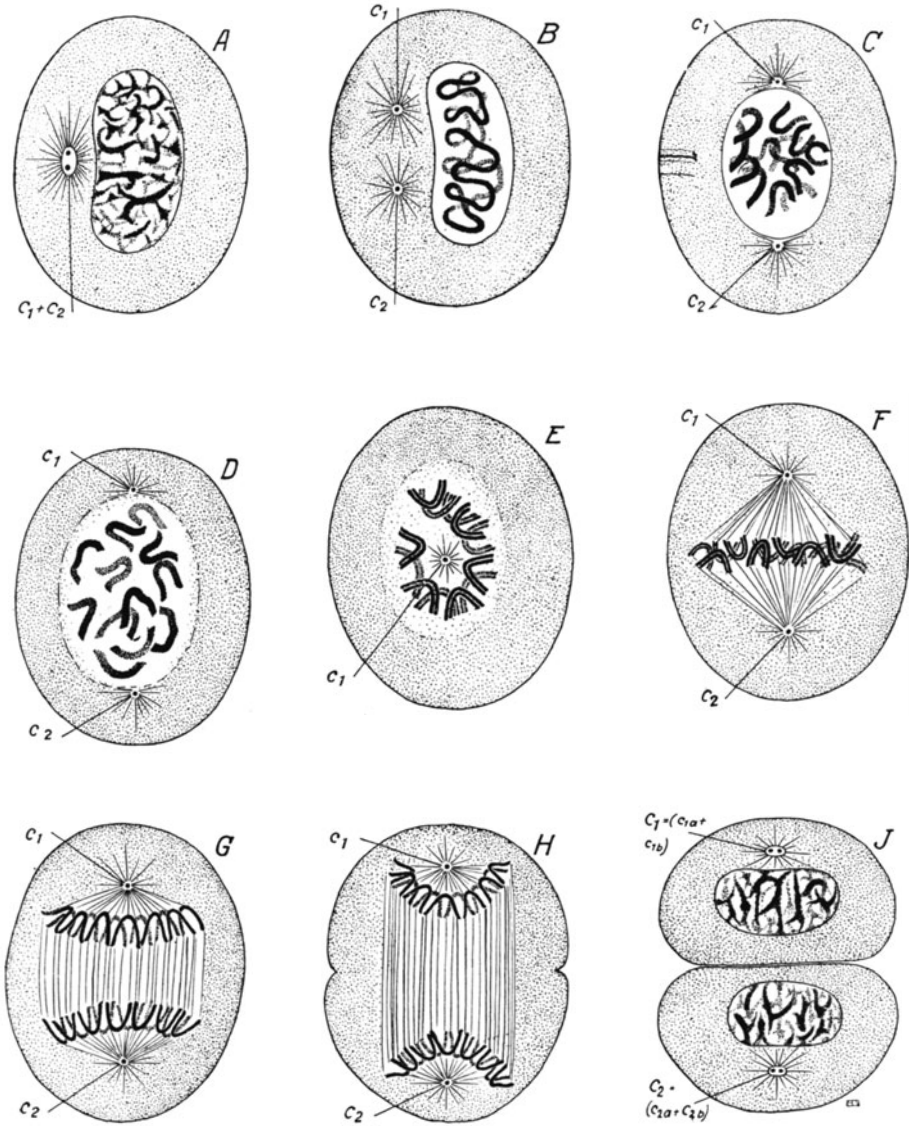


Fig. 18. Halbschematische Darstellung der indirekten Kernteilung. (Karyokinese).

zu Paaren vorläufig noch miteinander in Kontakt, rücken jedoch später auseinander, um in gesetzmäßiger Weise die eine in den einen, die andere in den andern Tochterkern einzutreten. Zur Zeit der Bildung der Tochterchromosomen (E und F) liegen die Chromatinschleifen in der Äquatorialebene der Kernspindel, während die Umbiegungsstellen

der Schleife gegen die von einem Centrosoma zum andern verlaufende Achse der Spindel gerichtet sind. Dagegen liegen die freien Enden der Schleifen nach außen. Von einem Pole der Spindel aus betrachtet bilden folglich die Chromatinschleifen eine strahlige Figur, die wir als Mutterstern bezeichnen (Fig. 18 E von einem Pole, Fig. 18 F von der Seite aus dargestelltes Stadium des Muttersternes).

Die Tochterchromosomen rücken nun nach ihrer Trennung gegen die beiden Pole der Spindel hin auseinander (Fig. 18 D—H). Es ist fraglich, ob von den an die Enden der Chromosomen sich ansetzenden achromatischen Fäden eine Rolle bei der Verlagerung der Tochterchromosomen gespielt wird; jedenfalls werden die zwischen beiden Centrosomen sich erstreckenden Fäden der achromatischen Spindel gedehnt, und schließlich in der Äquatorialebene der Spindel zerrissen, so daß die letzte Verbindung zwischen den beiden Tochterkernen gelöst wird (Fig. 18 H). In diesen zeigen die Chromosomen, vom Centrosoma aus betrachtet, zunächst noch dieselbe Anordnung wie im Mutterstern, infolgedessen bezeichnen wir dieses Stadium als dasjenige der Tochtersterne; die Anordnung der Chromosomen wird jedoch bald eine unregelmäßige (ähnlich wie in Fig. 18 C). Sodann verbinden sie sich unter einander zur Herstellung eines langen knäuel-förmig gewundenen Chromatinfadens, der im Gegensatze zum Mutterspirem (Fig. 18 B) als Tochterspirem bezeichnet wird. Dieses zerfällt schließlich in einzelne unregelmäßige Chromatinschollen oder Körner, kurz das Chromatin zeigt dieselbe Anordnung, von der wir im ruhenden Kerne bei der Verfolgung der Kernteilung ausgegangen sind. Die Strahlung im Zellkerne verschwindet, das Lingerüst und die Kernmembran stellen sich wieder her, mit einem Worte, der Tochterkern ist ins Ruhestadium eingetreten und damit hat die Kernteilung ihren Abschluß erreicht.

Wir können die Vorgänge der indirekten Kernteilung, unter Berücksichtigung der bezüglichen Verhältnisse, in drei Perioden einteilen. Die Veränderungen am Chromatin bis zur Bildung distinkter Chromosomen kennzeichnen die erste Periode, diejenige der Prophase (Vorbereitung zur Kernteilung). Darauf folgt die Anaphase, welche von der deutlichen Bildung der Chromosomen im Mutterkerne bis zur Trennung derselben und bis zur Bildung der Tochterchromosomen reicht; die Metaphase endlich umfaßt die Umordnung der Tochterchromosomen, ihre Verschmelzung zu einem Tochterspirem, kurz Prozesse, welche den Übergang der Tochterkerne in den Ruhezustand kennzeichnen.

Die Teilung des Cytoplasmas ist ein viel einfacherer Vorgang als die Kernteilung, auch bleibt dieselbe, wie oben bemerkt wurde, häufig aus, indem sich ein Syncytium bildet, ohne daß dabei dem Wesen des Prozesses Abbruch getan würde. Sie erfolgt, indem sich zuerst eine leichte Einschnürung bildet, welche senkrecht von der Oberfläche der Zelle gegen die Achse der Kernteilungsspindel vordringt (Fig. 18 H), um schließlich ganz durchzuschneiden und so die Trennung der Tochterzellen voneinander zum Abschluß zu bringen.

Was die Bedeutung des komplizierten Vorganges der indirekten Kernteilung anbelangt, so läßt sich darüber nichts Bestimmtes aussagen; das Resultat ist eine vollständig gleichmäßige Verteilung aller Kernbestandteile auf die beiden Tochterzellen. Jede derselben erhält, da die Chromosomen schon im Stadium des Muttersternes gespalten sind, eine gleiche Zahl von Tochterchromosomen von derselben Länge und vermutlich demselben Gehalt an Chromatin. Jede Tochterzelle erhält auch ein Centrosom und, was weniger wesentlich ist, die Hälfte des Protoplasmas der Mutterzelle.

Furchung.

Die Furchung ist eine Zellteilung, welche besonders in der Teilung des Zelleibes, je nach der Menge und Verteilung des im Ei aufgespeicherten Reservemateriales, Modifikationen erfährt. Der Ablauf des Vorganges wird deshalb sowohl äußerlich als innerlich verschieden ausfallen, je nachdem es sich um ein Ei mit geringen oder mit

großen Dottermassen handelt, denn der Dotter wirkt als träge Masse der Teilung des Zelleibes entgegen, während die Teilung des Kernes in weit geringerem Grade davon beeinflußt wird. Wir können nun, entsprechend den verschiedenen früher besprochenen Typen der Eier (Fig. 11), auch verschiedene Typen der Furchung unterscheiden. Wir schildern einzelne derselben, so die Furchung des Amphioxuseies und des Froscheies, welche dabei vollständig in einzelne Zellen zerlegt werden (holoblastischer Typus der Furchung), sodann die Furchung des Hühnereies, bei welchem bloß die kleine Keimscheibe am animalen Pole der Furchung unterliegt (Ei mit partieller, discoidaler Furchung). Endlich schließen wir die Beschreibung der Furchung eines Säugetiereies an, welches gleichfalls dem holoblastischen Typus angehört, aber Eigentümlichkeiten zeigt, welche darauf hinweisen, daß die Säugetiere sehr wahrscheinlich von Formen abstammen, welche, ähnlich wie die Monotremen, dotterreiche Eier besaßen.

A. Furchung des Amphioxuseies. (Holoblastischer Typus.)

Wenn wir uns das kleine Amphioxusei so eingestellt denken, daß der animale Pol nach oben, der vegetative Pol, gegen den die Menge der Dotterblättchen etwas zunimmt,

nach unten gerichtet ist, so trennt bei der ersten Teilung eine Meridionalebene das Ei in zwei gleich große Hälften (Fig. 19). Diese werden durch eine zweite Meridionalebene halbiert, so daß vier gleich große Quadranten entstehen. Durch die Bildung einer Äquatorialebene, welche dem animalen Pole etwas näher liegt, als dem vegetativen, erfolgt die Zerlegung dieser vier Furchungszellen oder Blastomeren in acht Zellen, welche durch die Bildung neuer Meridional- und Äquatorialebenen weiter zerfallen. Schon mit dem Auftreten der ersten Äquatorialebene läßt sich eine gewisse Ungleichheit unter den acht Zellen erkennen, indem die vier oberen, gegen den animalen Pol hingeleghenen (Mikromeren) kleiner sind als die vier andern (Makromeren). Bis zur Bildung der ersten Äquatorialebene können wir eine gewisse Regelmäßigkeit in der Form und Größe der Zellen erkennen, später weicht jedoch

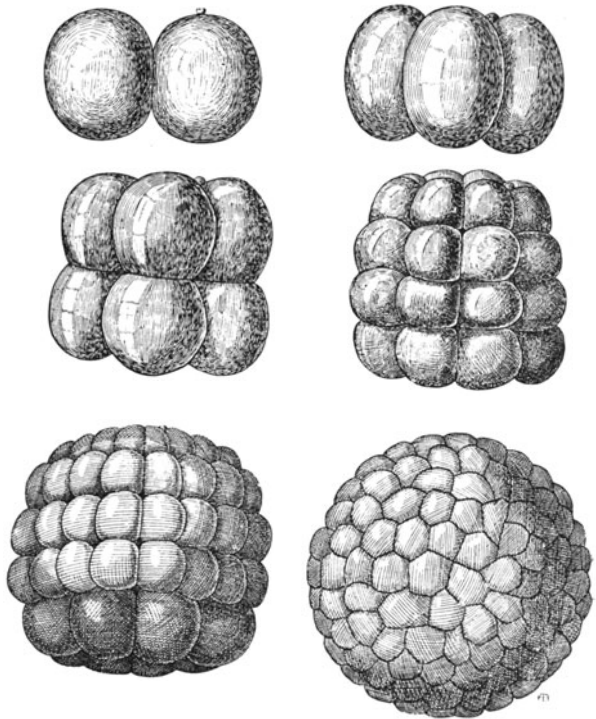


Fig. 19. Furchung des Amphioxuseies.
Nach Hatschek. Vergr. 218 mal.

der Verlauf der Teilungsebenen aus der Meridional- resp. Äquatorialrichtung ab, mit einem Wort er wird unregelmäßig. Je spätere Stadien der Furchung wir untersuchen, desto geringer ist die Größe der Blastomeren, bis der Prozeß mit der Bildung eines

Bläschens (Blastula) endet (Fig. 19 unten rechts), an dessen vegetativem Pole die Zellen etwas größer sind und auch stärkere Dottereinschlüsse aufweisen. Wenn wir einen Meridionalschnitt anlegen (Fig. 26), so bemerken wir, daß die Wandungen der Blastulahöhle (auch Furchungshöhle oder Blastocoel genannt) aus epithelial angeordneten Zellen besteht. Die Furchung ist beim Amphioxusei eine vollständige (holoblastische), doch leicht inäquale, indem immerhin nicht ganz unbedeutliche Größenunterschiede zwischen den Zellen der beiden Polen der Blastula bestehen.

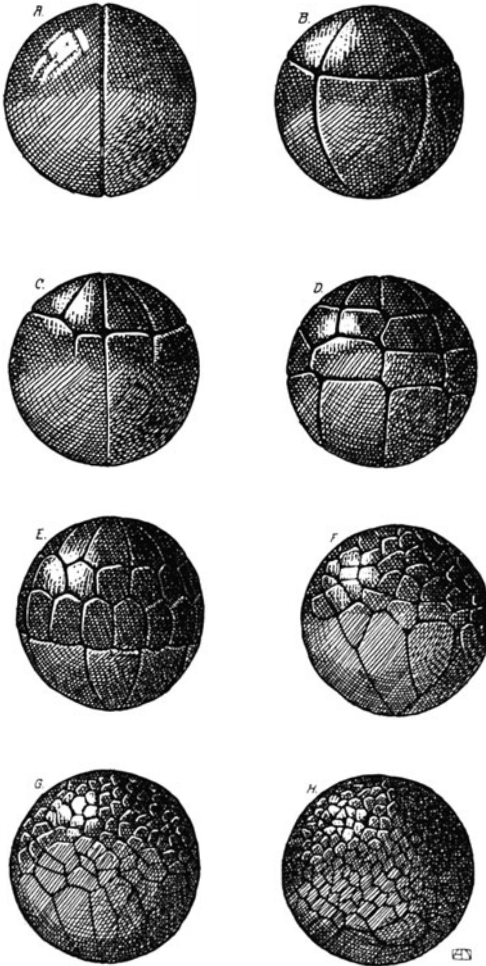


Fig. 20. Furchung des Froscheies.

Nach Th. H. Morgan. *The Development of the Frog's egg.* 1897.

B. Furchung bei Amphibien.

Der Unterschied in der Größe der Furchungsprodukte ist beim Amphibienei weit beträchtlicher als beim Ei des Amphioxus. Wir haben früher das Amphibienei zu den telolecithalen Eiern gerechnet; bei einigen Formen nimmt sogar der Dotter so ungeheuer zu, daß solche Eier eine große Ähnlichkeit mit dem Vogel- oder Reptilienei gewinnen, bei welchem eine kleine Scheibe von Bildungsplasma einem mächtigen Dotter aufsitzt. Bei unsern einheimischen Amphibien ist jedoch der Dottergehalt nicht beträchtlich genug, um eine Durchfurchung zu verhindern, dagegen sind die Größenunterschiede der die Blastula zusammensetzenden Zellen noch viel beträchtlicher als beim Amphioxusei. Als Beispiel ist die Furchung des Froscheies in Fig. 20 dargestellt. Dasselbe zeigt in seiner oberen Hemisphäre eine schwarze Pigmentierung, während in der untern Hemisphäre der weißliche Dotter zu erkennen ist. Die erste, in meridionaler Richtung durchgehende Teilungsebene trennt das Ei in zwei gleich große und symmetrische Hälften; durch das Auftreten einer zweiten, senkrecht zur ersten stehenden ebenfalls meridionalen Teilungsebene erhalten wir vier Blastomeren von derselben Größe. Jede dieser Blastomeren zeigt eine gegen den vegetativen

Pol hin zunehmende Dottermasse, während das Bildungsplasma gegen den animalen Pol hin in größerer Menge vorhanden ist, ohne jedoch zwischen den Dotterplättchen des übrigen Teiles der Blastomeren ganz zu fehlen. Eine dritte Teilungsebene verläuft, wie beim Amphioxusei, äquatorial und zwar dem animalen Pole näher als dem vegetativen, so daß unsere vier Blastomeren nunmehr in acht Zellen zerlegt werden, von denen wir vier gegen den animalen Pol gelegene Mikromeren, und vier gegen den vegetativen Pol

hin gelegene Makromeren unterscheiden. Mit dem weiteren Verlaufe der Furchung steigert sich eine schon beim Durchschneiden der ersten Äquatorialebene bemerkbare leichte Unregelmäßigkeit des Verlaufes bei den später auftretenden Ebenen, so daß wir dann überhaupt nicht mehr von Äquatorial- und Meridionalebenen sprechen dürfen, welche die weitere Scheidung der Blastomeren voneinander bewirken. Nach dem Auftreten der drei ersten Ebenen ist beim Froschei wie beim Amphioxusei die Furchung eine recht unregelmäßige.

Als Resultat des Vorganges erhalten wir auch beim Froschei eine Blastula (Fig. 20 H), welche gegen den animalen Pol hin kleinere, reichlich pigmentierte, dotterärmere, gegen den vegetativen Pol hin größere Zellen mit starken Dottereinschlüssen aufweist. Auch hier begrenzen die Zellen eine Höhle, die Blastulahöhle oder das Blastocoel (Fig. 21); die Zellen des animalen Poles, welche die Decke der Höhle bilden, sind mehrschichtig und stark pigmentiert, auch lassen sie an der Oberfläche eine epitheliale Anordnung erkennen.

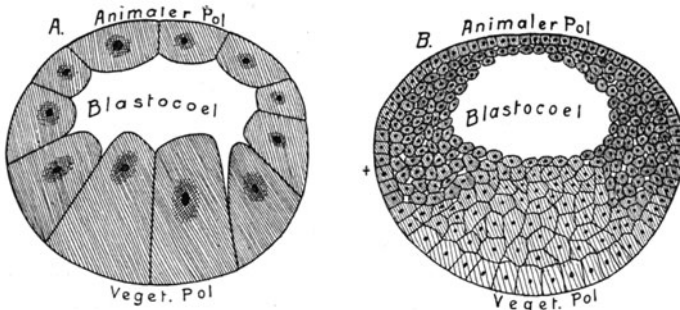


Fig. 21. Segmentation des Froscheies. Blastulastadium.

Nach Th. H. Morgan. The Development of the Frogs egg. 1897.

Die Furchung des Froscheies ist demnach, ebenso wie diejenige des Amphioxuseies, eine totale, aber in weit höherem Grade als bei diesem eine inäquale, indem der Größenunterschied der kleineren Zellen in der oberen und der größeren Zellen in der unteren Hemisphäre viel beträchtlicher ist.

C. Furchung bei Sauropsiden.

(Partielle discoidale Furchung bei einem telolecithalen Ei.)

Als Paradigma der Furchung eines Eies mit großem Dotter wählen wir das Vogelei (Hühnerei), ganz ähnlich furchen sich aber auch die Eier der Selachier, der Reptilien und der niedersten Säugetiere, der Monotremen. Beim Hühnerei ist das Bildungsplasma auf die kleine Keimscheibe beschränkt, welche am animalen Pole des Eies dem mächtigen Dotter aufruht. Das erste äußerlich sichtbare Zeichen der Furchung besteht in der Bildung einer seichten Rinne, welche sich allmählich vertieft (Fig. 22). Diese erste Teilungsfurche tritt zunächst im Zentrum auf und dehnt sich gegen den Rand der Keimscheibe aus, indem sie dieselbe in zwei Hälften teilt; sie entspricht der ersten Meridionalebene des Froscheies, doch vermag sie nicht auf größere Entfernung über die Keimscheibe hinaus in die träge Dottermasse vorzudringen, so daß eine Zerlegung des ganzen Eies, wie sie noch bei der Furchung des Froscheies beobachtet wird, beim Vogelei ausbleibt. In rechtem Winkel zu dieser ersten Furche bildet sich eine zweite, welche der zweiten Meridionalfurche des Frosch- und Amphioxuseies entspricht (Fig. 22 B). So wird die Keimscheibe mehr oder weniger vollständig in vier Quadranten geteilt; sodann entsteht

eine Furche, welche annähernd parallel mit dem Rande der Keimscheibe verläuft und die Quadranten wieder teilt, so daß acht Zellen vorliegen. Diese dritte, meist etwas unregelmäßig verlaufende Furche dürfte der ersten Äquatorialfurche des Froscheies entsprechen. Durch weitere Furchen werden die an der Oberfläche sichtbaren, sowie auch die tiefer gelegenen Zellen, immer weiter zerklüftet, so daß im Zentrum der Keimscheibe eine größere Anzahl kleinerer Zellen (Blastomeren) entsteht, auf welche gegen die Peripherie hin größere Zellen folgen, indem hier die Zerklüftung des Protoplasmas an der Grenze gegen den Dotter hin langsamer fortschreitet und relativ spät zur Abgrenzung der Zellen führt. Die Zerklüftung der Keimscheibe soll nach Duval an einer Stelle ihrer Peripherie rascher

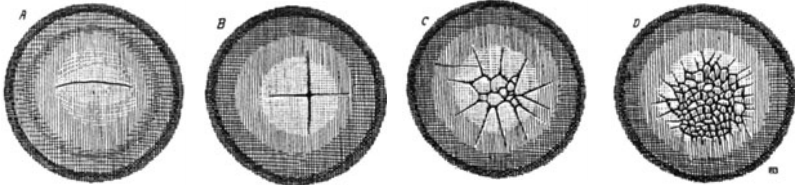


Fig. 22. Furchung des Hühnereies.

A, B, C, nach Kölliker, Entw.-Gesch. des Menschen. II. Aufl. 1879. D nach M. Duval, Atlas de l'embryol. du poulet. 1888. Vergr. ca. 16 mal.

vor sich gehen, und von hier aus erfolgen nach demselben Autor die ersten zur Gastrulation und Keimblattbildung führenden Prozesse (siehe Gastrulation und Keimblattbildung). Eine solche Keimscheibe zeigt auf einem Längsschnitte das in Fig. 23 wiedergegebene Bild. Die oberflächliche Zellschicht hat sich zum primitiven Ectoderm

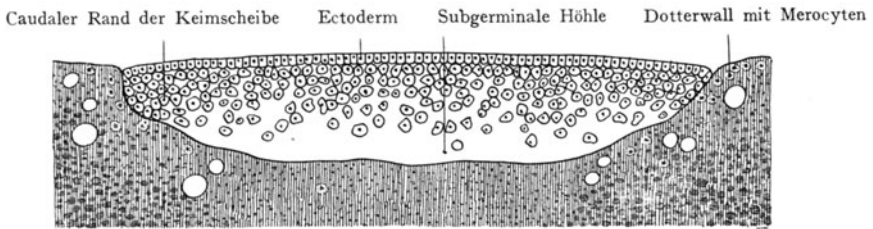


Fig. 23. Medianschnitt durch die Keimscheibe des Hühnchens vor der Bildung des primitiven Entoderms.

Nach Duval. Vergr. 40/1.

epithelial angeordnet, darunter liegen ungeordnete, rundliche oder polygonale Zellen, welche durch eine mit eiweißhaltiger Flüssigkeit angefüllte Höhle (subgerminale Höhle) von dem Dotter getrennt werden. Im Dotter bemerken wir die Dotterkerne oder Merocyten, über deren Herkunft die letzte Entscheidung noch nicht gefällt ist. Während einige Autoren sie mit großer Wahrscheinlichkeit von einem auf den Dotter übergreifenden Furchungsprozeß ableiten, sehen andere in ihnen Spermakerne, welche infolge einer normalen Polyspermie (s. pag. 38) in das Ei gelangen. Sie spielen eine gewisse Rolle bei der Verflüssigung und Resorption des Dotters, im übrigen geht ihnen jede Bedeutung für den Aufbau des Embryo ab. Solche Merocyten finden sich auch bei Knochenfischeiern; wie neuerdings Kopsch nachgewiesen hat, sind sie hier mit Sicherheit von den Zellen der Keimscheibe abzuleiten. Beim Hühnchen vermehren sie sich stark und werden kurz vor dem Ausschlüpfen mitsamt dem Dotterreste in

das Innere des Darmkanales aufgenommen, um hier der Verdauung zu unterliegen und für die Ernährung des Embryos Verwendung zu finden. Die Merocyten würden kaum Erwähnung verdienen, wenn ihnen nicht die von W. His sen. in den siebziger Jahren des letzten Jahrhunderts aufgestellte Parablasttheorie eine Beteiligung am Aufbaue des Embryos zugeschrieben hätte, welche sich auf die Bildung des Stützgewebes erstrecken sollte. Diese Theorie hat nicht bloß in der Entwicklungsgeschichte, sondern auch in der Pathologie eine gewisse Rolle gespielt, doch ist sie jetzt allgemein aufgegeben, nachdem man das endgültige Schicksal dieser Kerne sowie des Dotters überhaupt erkannt hat.

Die Keimscheibe beginnt sehr frühzeitig, unter lebhafter Proliferation der Randzellen, über die träge, ungefurchte Dottermasse auszuwachsen, welche schließlich (siehe unten die Keimblätterbildung) vollständig von ihnen umschlossen wird. Etwas Ähnliches findet auch beim Froschei statt, indem, wie man sich leicht durch Untersuchung der Oberflächenbilder überzeugen kann, die weißlichen dotterhaltigen Zellen der untern Hemisphäre durch die stark pigmentierten Zellen der obern Hemisphäre umwachsen werden.

Gleichzeitig mit dem Auswachsen der Keimscheibe geht auch eine Umordnung der dieselbe zusammensetzenden Zellen vor sich (Fig. 24); die oberflächliche Schicht zeigt eine deutlich epitheliale Anordnung, während die tiefer gelegenen Zellen, etwa entsprechend dem Zentrum der Keimscheibe, eine einfache Schicht, das primitive Ento-

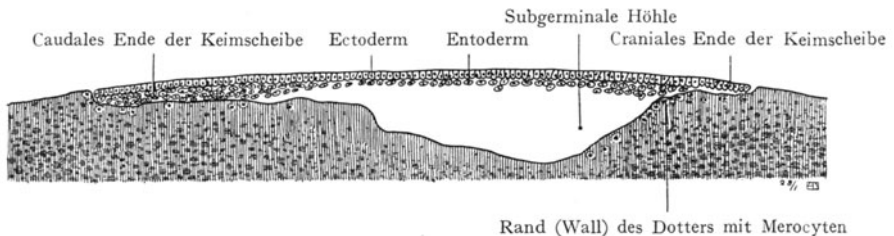


Fig. 24. Keimscheibe des Hühnchens nach Bildung des Entoderms.
Medianschnitt nach Duval. Vergr. 28/1.

derm herstellen. Die Keimscheibe besteht nunmehr in ihrem zentralen Bezirke aus zwei Schichten oder Keimblättern, dem Ectoderm und dem Entoderm, die an den über den Dotter vorwachsenden Rändern der Keimscheibe, also dort, wo das lebhafteste Wachstum stattfindet, ineinander übergehen. Unter der Keimscheibe befindet sich eine ziemlich große, subgerminale Höhle, die in ihrer Ausdehnung mit dem Auswachsen der Keimscheibe über den Dotter sowie mit der Verflüssigung der oberflächlichen Schichten desselben Schritt hält. Das caudale Ende der Keimscheibe weist eine beträchtliche Verdickung auf, von welcher weitere Bildungen, insbesondere die Anlage des mittleren Keimblattes, ihren Ausgang nehmen.

D. Furchung des Säugetiereies.

Wie schon früher hervorgehoben wurde, müssen wir die Säugetiere von Formen ableiten wie den Monotremen, deren große dotterreiche Eier eine partielle discoidale Furchung, ebenso wie das Vogel- oder Reptilienei, durchmachen, unter Bildung einer scharf vom Dotter sich abgrenzenden Keimscheibe. Diese umwächst, ganz wie beim Vogelei, den Dotter. Auch in der Weiterentwicklung schließen sich diese Formen den Vögeln und Reptilien an.

Bei allen bisher untersuchten Eiern placentaler Säugetiere ist die Furchung eine totale, fast als äquale zu bezeichnende, indem der Größenunterschied zwischen den Furchungszellen noch geringer ausfällt, als beim Ei des Amphioxus. Das Ei wird

zunächst durch eine Meridionalfurche in zwei Blastomeren geteilt (Fig. 25 A), die durch eine zweite Meridionalfurche abermals geteilt werden, so daß wir vier Quadranten erhalten (Fig. 25 B). Aus diesen geht durch weitere Teilung ein von Zellen begrenztes Bläschen hervor (Fig. 25 C, D, E), das wir zunächst mit dem Blastulastadium des Amphioxuseies vergleichen können, allerdings mit dem Unterschiede, daß der Zellhaufen bei Säugetieren solide ist und erst nachträglich (Fig. 43 B) ein rasch an Größe zunehmendes Lumen (Blastocoel) aufweist. Im Schnittbilde unterscheiden wir an diesem soliden Endprodukte der Furchung eine äußere Schicht von helleren Zellen, welche eine zentrale Masse von dunkleren Zellen einschließt. Die äußere Schicht plattet sich weiterhin ab, um das primitive Ectoderm zu bilden, welches bei der Entstehung des Blastocoels mit den dunkleren zentralen Zellen eine Strecke weit im Zusammenhang bleibt (Fig. 43 B und C), im übrigen durch das Blastocoel von ihnen getrennt wird. In dieser Höhle befindet sich eine aus dem Eileiter aufgenommene Flüssigkeit. Auf einem solchen Stadium beginnt die Gastrulaeinstülpung und die Bildung des mittleren Keimblattes. Die ursprünglich zentral gelegenen Zellen bilden nunmehr am oberen Pol des Bläschens eine undurchsichtige Scheibe, den sog. Embryonalschild oder den Embryonalknoten, welcher allein den Embryo liefert, während den übrigen Zellen des Bläschens, dem Trophoblasten, zunächst bloß die Rolle zukommt, durch die

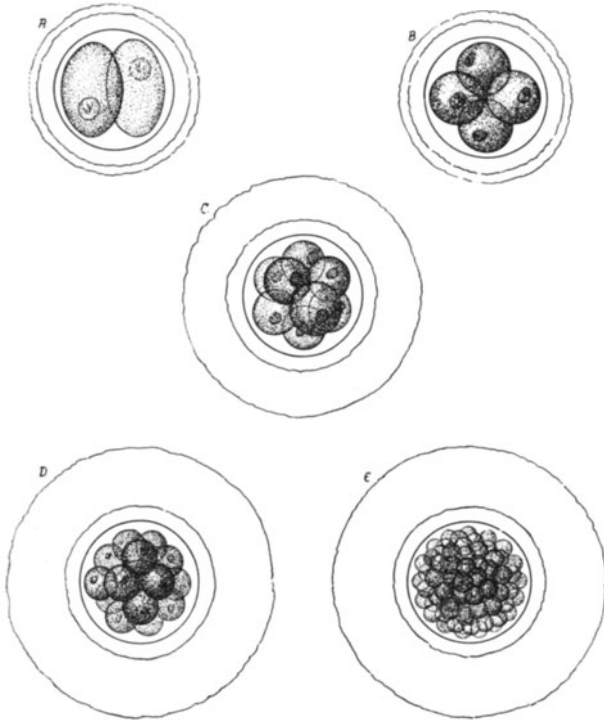


Fig. 25. Furchung des Hundeeies.

Frei nach Bischoff. Entwicklungsgeschichte des Hundeeies.
Braunschweig 1845.

Bildung solider, in die mütterlichen Gewebe eindringenden Fortsätze, die Festsetzung des Eies in der mütterlichen Schleimhaut zu bewirken (siehe Bildung der Eihülle).

Die Befruchtung des Säugetiereies findet entweder gleich bei seinem Übertritt in den Eileiter oder doch bald darauf, in allen Fällen vor seinem Eintritte in den Uterus, statt. Da die Dottermenge, welche das reife Ei mit auf seinen Entwicklungsweg erhält, nur eine äußerst geringe ist, auch in vielen Fällen, wie beim Menschen, gänzlich fehlt, so muß die Nahrungsaufnahme von außen her bald nach dem Beginne der Furchung einsetzen. Tatsächlich kann nur durch diese Annahme das rasche Wachstum der Keimblase erklärt werden.

Im Beginne der Furchung wird das Ei noch von der Zona pellucida und der innern Schicht des Follikel epithels umgeben, doch verschwinden bald beide Hüllen, wahrscheinlich infolge der verdauenden Wirkung des Eileitersekretes. Bei einigen Säugetieren erhält das Ei auch noch eine seinem Schutze dienende Gallerthülle.

Die inneren Furchungsvorgänge.

Die Furchung läuft unter dem Bilde der indirekten Kern- und Zellteilung ab, allerdings bei den verschiedenen Eiern stark beeinflusst durch die Massenentfaltung und die Verteilung des Dotters. Je größer der Dotter, desto schwieriger wird die den Centrosomen als den kinetischen Zentren des Eies zugewiesene Aufgabe, die Masse des Cytoplasmas in die Protoplasmastrahlung einzureihen, desto unvollständiger fällt auch die Durchfurchung des ganzen Eies aus, und desto langsamer schneiden die Trennungsfurchen durch den Dotter. Aus diesem Grunde verläuft die Furchung auch bei holoblastischen Eiern am animalen Pole rascher als am vegetativen Pole, wo dementsprechend die Zellen größer sind (Makromeren) als am animalen Pole (Mikromeren).

Die Einstellung der Kernteilungsfiguren zeigt bei den drei ersten Furchungsteilungen (die beiden Meridionalteilungen und die Äquatorialteilung) eine gewisse Regelmäßigkeit in bezug auf eine die beiden Pole des Eies verbindende Linie, die sog. Eiachse. Bei der ersten Meridionalteilung stellt sich die Achse der Kernteilungsspindel horizontal ein, also senkrecht zur Eiachse, desgleichen bei der zweiten Meridionalteilung, wobei sie jedoch auch im rechten Winkel zum Verlaufe der Achse der ersten Kernspindel steht. Bei der dritten Teilung (Äquatorialteilung) stehen die Spindeln der Kernteilungsfiguren senkrecht, d. h. parallel zur Eiachse. Ferner liegen in der Regel die Spindeln beim Auftreten einer äquatorialen Teilungsebene in telolecithalen Eiern dem animalen Pole um so näher, je stärker die Ansammlung von Dotter in der untern Hemisphäre des Eies ist.

Das Endprodukt der Furchung bei total sich furchenden Eiern, die Blastula oder bei discoidal sich furchenden Eiern die Keimscheibe, läßt sich als ein Organismus einfachster Art auffassen, dessen Zellen den Einflüssen sowohl der äußeren Umgebung, als auch ihrer Nachbarschaft untereinander ausgesetzt sind. Auf diese Einflüsse antworten sie dadurch, daß sie sich zum Teil sehr frühzeitig epithelial anordnen; so sehen wir (Fig. 23) an der Hühnerkeimscheibe zunächst das primitive Ectoderm, sodann, mit der weiteren Ausbreitung der Keimscheibe auf dem Dotter, auch das primitive Entoderm entstehen. Diese Keimblätter, welche wir füglich als Primitivorgane bezeichnen können, übernehmen schon gewisse Funktionen, denn wahrscheinlich erfolgt schon in sehr früher Zeit durch die Zellen des primitiven Entoderm eine Aufnahme verflüssigten Dotters in den Keim, während das Ectoderm ganz besonders mit der für jede Entwicklung unerläßlichen Sauerstoffaufnahme und Kohlensäureabgabe betraut ist. Was die Beziehung der Zellen untereinander anbelangt, so machen sich dieselben gleichfalls sehr frühe geltend, indem schon auf dem Zweiteilungsstadium die eine Zelle die Form ihrer Nachbarin beeinflusst.

Bemerkungen über den Wert der einzelnen Furchungszellen.

Es wurde oben die Ansicht erwähnt, daß bereits bei der Bildung der ersten Furchungsebene des Froscheies eine Beziehung zwischen dieser und der Medianebene der Larve bestehe. Schon im Jahre 1851 wurde von G. Newport auf Grund von experimentellen Untersuchungen eine diesbezügliche Angabe gemacht. Newport fixierte Froscheier im Stadium der Zweiteilung und ließ dieselben sich entwickeln, bis mit dem Auftreten der Medullarwülste die Längsachse des Körpers festzustellen war. Er fand, daß die erste Furchungsebene mit der Medianebene der Larve übereinstimmt. Man hat selbstverständlich daraus den Schluß gezogen, daß die eine Blastomere die rechte, die andere die linke Körperhälfte liefern müsse. Untersuchungen von Kopsch haben gezeigt, daß diese Annahme tatsächlich beim Froschei in vielen Fällen zutrifft, obgleich Ausnahmen häufig vorkommen. Eine Verallgemeinerung der Befunde für andere Wirbeltiereier ist jedoch vorläufig nicht möglich. Cornelia Clapp hat für einen Knochenfisch festgestellt, daß die erste Furchungsebene sehr oft mit der Median-

ebene übereinstimmt, aber in vielen Fällen auch bis 90° von ihr abweichen kann. Auch sind die Beobachtungen von M. Duval (1884), welche die Identität der ersten Furchungsebene beim Hühnerei mit der Medianebene beweisen sollten, in neuerer Zeit beanstandet worden. Über die Bestimmung der beiden ersten Blastomeren beim Aufbau des Embryos suchte sich Roux durch Experimente an Froschiern im Zweiteilungsstadium Gewißheit zu verschaffen. Er zerstörte die eine Blastomere mehr oder weniger vollständig mittels einer glühenden Nadel und erhielt bei der Weiterentwicklung der unverletzten Blastomere eine sog. Hemiblastula, die sich zu einer Hemigastrula und schließlich zu einem Hemiembryo lateralis entwickelte, d. h. zu einem Embryo, der einseitige mehr oder weniger schwere Defekte aufwies. So besaß derselbe bloß eine halbe Medullarplatte, ferner eine Chorda dorsalis und ein Darmrohr von geringer Größe. Andere Versuche mit vierzelligen Furchungsstadien ergaben, je nach der Zahl der zerstörten Blastomeren (1—3), mehr oder weniger vollständige Larven. Auf Grund dieser Beobachtungen vertrat Roux die Ansicht, „daß die Entwicklung der Froschgastrula und des Embryos eine Mosaikarbeit sei, und zwar aus mindestens vier vertikalen sich selbständig entwickelnden Stücken entstehe“.

Allerdings finden bei Embryonen aus Eiern, bei denen eine Blastomere im Zweiteilungsstadium zerstört wurde, auf die Regeneration der fehlenden Hälfte hinielnde Prozesse statt, die Roux als Postgeneration bezeichnete. Dabei wird die übrigbleibende Dottermasse der angestochenen Blastomere „zellig“ organisiert, entweder von dem intakt gebliebenen Kerne der verletzten Blastomere aus, oder von den Zellen des aus der andern unverletzten Blastomere sich entwickelnden Hemiembryos. So erfolgt eine je nach dem Grade der Verletzung mehr oder weniger vollständige Ergänzung. O. Hertwig hat nun die Rouxschen Versuche wiederholt, gelangte jedoch zu andern Resultaten, die er in einer der Rouxschen entgegengesetzten Theorie zusammenfaßte. Hertwig erhielt neben Embryonen mit einer Spina bifida, d. h. einer dorsalen Spaltung des zentralen Nervensystems und des Wirbelkanales, auch solche, die sich nach Zerstörung einer Blastomere des Zweiteilungsstadiums aus der unverletzten Blastomere zu ganzen aber abnorm kleinen Embryonen entwickelten. Hertwig zog daraus den Schluß, daß den beiden ersten Blastomeren eine gewisse Selbständigkeit innewohnt, so daß sie, wenn sie voneinander getrennt werden, imstande seien, einen vollständigen, wenn auch kleineren Embryo zu bilden. Vielleicht ist die Annahme gestattet, daß die Schlüsse Rouxs und Hertwigs sich nicht so unvermittelt gegenüberstehen, wie es zuerst den Anschein hat, sondern die beiden Blastomeren, so lange sie im Zellverbände miteinander verbleiben, sich gegenseitig in ihrer Entwicklung beeinflussen können, um eine rechte oder linke Körperhälfte herzustellen, während sie, vollständig voneinander getrennt und folglich selbständig geworden, imstande sind, jede für sich einen ganzen Embryo zu bilden. Ob Schlüsse, die an einer einzigen Form gewonnen wurden, eine Anwendung auch auf andere Formen finden dürfen, ist gewiß fraglich, doch darf in diesem Zusammenhange wohl erwähnt werden, daß durch Schütteln von Amphioxuseiern, die sich auf dem Zwei- bis Vierteilungsstadium befanden, eine Isolierung der Blastomeren erzielt wurde und daß aus jeder einzelnen solchen Blastomere ein sehr kleiner, aber im übrigen normaler Embryo sich entwickelte. Ähnliches wird von den Eiern von Hydromedusen, Ascidien und Echinodermen berichtet; die im Zweizellenstadium voneinander getrennten Blastomeren des Ctenophoreneies bilden dagegen immer bloß Hemiembryonen. Ein Verhalten des Eies, bei welchem die ersten Furchungszellen imstande sind, voneinander getrennt, jede für sich, einen ganzen Embryo zu bilden, wird als Totipotenz bezeichnet; diese geht bei den verschiedenen Formen verschieden weit; so kann noch im Vierteilungsstadium jede isolierte Blastomere eines Echinus- oder eines Amphioxuseies einen ganzen Embryo liefern, ja sogar im Achtteilungsstadium vermag jede isolierte Blastomere noch eine Gastrula zu bilden. Diese aus isolierten Blastomeren entstandenen Bildungen sind jedoch immer abnorm

klein, auch ist die Zahl der sie zusammensetzenden Zellen, verglichen mit normalen Larven, eine reduzierte. Bei einem Embryo, welcher aus einer der ersten Furchungszellen entstand, betrug die Zahl der Zellen bloß die Hälfte, bei einem Embryo, welcher aus einer Blastomere des Vierteilungsstadiums gezüchtet wurde, bloß ein Viertel der Zellen eines normalen Embryo. Diese wenigen Angaben mögen dem Leser eine Vorstellung von den zahlreichen Fragen geben, welche sich an den Furchungsvorgang knüpfen. Es ist an dieser Stelle nicht möglich, näher auf die Theorien einzugehen, welche die beobachteten Tatsachen in einem geordneten Zusammenhang zu bringen suchen, doch ist hervorzuheben, daß möglicherweise die Lehre von der Totipotenz der Furchungszellen für die Erklärung der Entstehung eineiiger Zwillinge sowie der so verschiedenartigen Doppelbildungen von praktischer Bedeutung ist. Wir werden auf diesen Punkt später ausführlich zurückkommen (siehe das Kapitel über die eineiigen Zwillinge und die Doppelbildungen).

Literatur.

- van Beneden, Éd., La maturation de l'oeuf, la fécondation et les premières phases du développement embryonnaire des mammifères. Bull. acad. roy. de Belgique. Ser. 2. t. 40. 1875.
- Conklin, E. G., Protoplasmic movement as a factor of differentiation. Biol. Lectures Woods Holl. 1898. 69—92.
- Derselbe, Karyokinesis and Cytokinesis in the Maturation, fertilization and cleavage of Crepidula and other Gasteropods. A. N. Sc. Philadelphia. XII. 1902.
- Duval, M., Sur la formation du blastoderme dans l'oeuf d'oiseau. Ann. Sc. nat. de zool. Ser. 6. t. 18. 1884.
- Gronroos, H., Zur Entwicklungsgeschichte des Erdsalamanders. I. Fortpflanzung (Ovarialei, Furchung, Blastula). Anat. Hefte 6. 155—242. 4 Taf. 1895. 53. 415—444. 1898.
- Hertwig, R., Der Furchungsprozeß in O. Hertwigs Handb. d. Entwicklungslehre. I. 1. 1906.
- Hertwig, O., Über einige durch Zentrifugalkraft in der Entwicklung des Froscheies hervorgerufene Veränderungen. Arch. f. mikr. Anat. 53. 1898. 415—444.
- Kopsch, Fr., Die Entstehung des Dottersackentoblasten und die Furchung bei der Forelle. Arch. f. mikr. Anat. 78. 1911. 618—659.
- D'Arcy Thompson, Form and growth. London 1916. p. 156, 339.
- Rückert, J., Die erste Entwicklung des Eies der Elasmobranchier. Festschr. f. Kupfer. 1899. 581—704.
- Sobotta, J., Die Furchung des Wirbeltiereies. Ref. in Bonnet-Merkels Ergebn. 6. 1897. 493—593.

Gastrulation und Keimblätterbildung.

Von Vorgängen, die sich, abgesehen von ihrer Beeinflussung durch die Menge des Dotters, bei allen Wirbeltieren in wesentlich derselben Weise abspielen, haben wir die Befruchtung und die Furchung kennen gelernt. Diese schließt, je nachdem sie eine totale (Amphioxus, Frosch, Säugetiere) oder partielle (Hühnerei) ist, mit der Bildung eines Bläschens (der Blastula) oder einer Keimscheibe ab, unter welcher sich eine dem Blastocoel zu vergleichende, von verflüssigtem Dotter angefüllte Höhle, das Cavum subgerminativum erstreckt. Die fundamentale Übereinstimmung in der Entwicklung der Wirbeltiere erstreckt sich, nachdem schon in der Blastula resp. der Keimscheibe das primitive Ectoderm und Entoderm entstanden sind, noch weiter; ja, wir sind jetzt in der Lage zu behaupten, daß diese Übereinstimmung sich auch auf die Bildung des mittleren Keimblattes und die erste Anlage der Organe erstreckt, allerdings bei den verschiedenen Wirbeltiereiern beeinflußt durch den jeweiligen Grad der Ausbildung des Dotters.

Mit dem Abschlusse der Furchung und der Herstellung der Blastula resp. der Keimscheibe tritt die Embryonalanlage in einen dritten Entwicklungsabschnitt ein, der dadurch gekennzeichnet wird, daß das Endprodukt der Furchung von einer bestimmten Stelle seiner Oberfläche aus eine Einstülpung oder Invagination erfährt (Gastrulation), an welche sich die Bildung des Mesoderms durch das seitliche Auswachsen von den Lippen der Invaginationsöffnung (Urmund = Prostoma) oder von den Wandungen der Höhle (Urdarm = Archenteron) aus anschließt. Nach Ablauf dieses Prozesses finden wir in der Larve drei Keimblätter, das sekundäre Entoderm, das Mesoderm und das sekundäre Ectoderm.

Auch die Gastrulation mit der sich anschließenden Mesodermbildung unterliegt, wie jetzt wohl allgemein zugegeben wird, je nach der Menge des Dotters, einer Modifikation, denn je beträchtlicher dieser ist, desto größere Schwierigkeiten setzen sich der Invagination des Keimes und dem Auswachsen des Mesoderms von dem Prostoma sowie von der Wandung des Urdarmes aus entgegen. Den vollständigsten und am klarsten zu übersehenden Gastrulationsprozeß finden wir folglich bei den kleinen, dotterarmen, total und fast äqual sich furchenden Eiern des Amphioxus. Auch die Mesodermbildung ist hier von einer Einfachheit, welche wir bei den höheren Formen vermissen und die uns geradezu als Schema für die Mesodermbildung überhaupt gelten darf. Schwieriger verständlich sind dagegen die Vorgänge bei den ziemlich dotterreichen Eiern unserer einheimischen Amphibien, noch schwieriger bei den teleocithalen Eiern der Sauropsiden sowie bei den Eiern der Säugetiere, die sich ja höchstwahrscheinlich von Formen ableiten, deren Eier einen sehr reichlichen Dotter besaßen. Bei diesen drei zuletzt genannten Klassen wird auch häufig die Einstülpung durch eine solide, von der Oberfläche des Keimes ausgehende Einwucherung ersetzt, welche erst allmählich in ihrer wahren Bedeutung erkannt wurde, indem man zur Einsicht gelangte, daß die Gastrulation einen Prozeß darstelle, welcher bei allen Wirbeltieren der Differenzierung

des Keimes in die drei Keimblätter (Ectoderm, Entoderm und Mesoderm) vorausgeht. Es ist das große und bleibende Verdienst von E. Haeckel, diese Tatsache zuerst erkannt und zur Grundlage seiner Gastraeatheorie gemacht zu haben. Die Überzeugung, daß in diesem Prozesse ein Entwicklungsstadium jedes Wirbeltieres gegeben sei, ist seit Haeckels Arbeiten durch Untersuchungen an den verschiedensten Klassen über allen Zweifel erhoben worden. Die Gastrulation verbindet als ein gemeinsamer Entwicklungsvorgang sozusagen alle Klassen der Wirbeltiere untereinander, vom Amphioxus bis zum Menschen hinauf. Sie ist in dieser Hinsicht bloß mit der Befruchtung und der Furchung zu vergleichen, auch erhält sie eine sehr hohe Bedeutung dadurch, daß sie auch im Zusammenhange mit der Mesodermbildung stehend, die früheste Organisation des Keimes in die drei aus Zellagregaten bestehenden Keimblätter oder Primitivorgane herstellt. Der Zusammenhang von Gastrulation und Mesodermbildung ist ein so inniger, daß er von einigen Autoren durch die Bezeichnung der Invagination, wenigstens bei den höheren Formen, als Mesodermsäckchen, in den Vordergrund gestellt wurde (O. Hertwig).

Wir schildern den Verlauf der Gastrulation bei den Eiern verschiedener Formen, indem es nur auf diese Weise möglich wird, sowohl das Gemeinsame des Vorganges in der Entwicklungsgeschichte der Wirbeltiere zu erkennen, als auch die Bedeutung der Modifikationen zu verstehen, welche derselbe infolge der Ausbildung größerer Dottermassen erfährt.

Gastrulation beim Amphioxus.

Die Bildung der Gastrula geht von dem in Fig. 26 dargestellten Endstadium der Furchung, der Blastula aus. Diese stellt ein Bläschen dar, dessen Wandung aus einschichtigem, ziemlich hohem Epithel besteht. Ein Abschnitt der Wandung wird von Zellen gebildet, die infolge reichlicher Einschlüsse von Dotterplättchen spezifisch schwerer sind und sich infolgedessen stets nach unten einstellen. Eine absolut äquale Furchung findet demgemäß beim Amphioxusei nicht statt.

Diese unteren, stärker dotterhaltigen Zellen stülpen sich nun ein, und zwar so, daß wir zunächst einen seichten Becher oder eine Schale erhalten (Fig. 27), die an Tiefe gewinnt; dabei wird die Furchungshöhle bis auf einen Spalt reduziert. Die Öffnung des Bechers wird infolgedessen enger; sie stellt den Urmund oder das Prostoma dar, welches in den von den eingestülpten Zellen, dem primitiven Entoderm, begrenzten Raum, den Urdarm oder das Archenteron hineinführt. Diese Einzelheiten werden bei dem Längenwachstum der Larve (Fig. 28) noch deutlicher. Die äußere Zellschicht, die auch einen Besatz mit Wimpern oder Flimmerhaaren aufweist, ist das primitive Ectoderm, welches am Urmunde in das primitive Entoderm übergeht.

Diese ursprünglich weite Öffnung erfährt eine allmähliche Einengung und zwar wird von einigen Autoren, darunter in erster Linie von Hatschek, dann von O. Hertwig angenommen, daß die vordere Begrenzung des Urmundes (vordere Urmundlippe) eine lineare Verwachsung in der Medianebene erfahren, welche allmählich auf die hintere Urmundlippe weiter gehe. Nach Hatschek erstreckt sich der Urmund ursprünglich über die ganze Region, in der wir später den Rücken ausgebildet finden; er soll sich von vorn

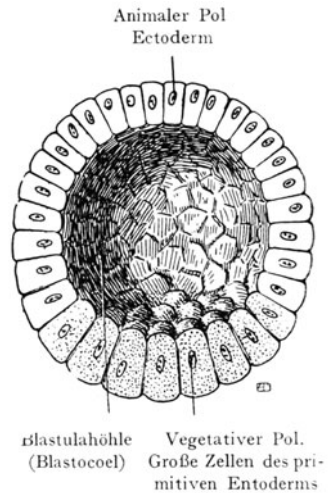


Fig. 26. Blastula des Amphioxus.
Nach Hatschek.

nach hinten schließen, und als letzter Rest bleibt noch lange eine kleine auf die dorsale Fläche des Embryos gerückte Öffnung, der Neuroporus übrig, über dessen Bedeutung für das Längenwachstum des Embryos wir später noch Ausführlicheres mitteilen werden.

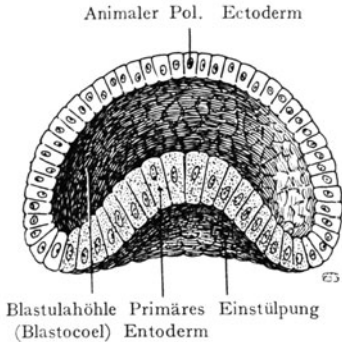


Fig. 27. Beginnende Bildung der Gastrula des Amphioxus.
Nach Hatschek.

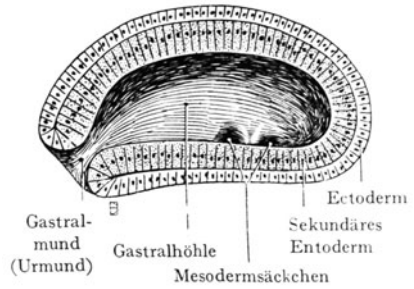


Fig. 28. Gastrulation des Amphioxus.
Medianschnitt eines späteren Stadiums.
Nach Hatschek: Studien über die Entwicklung des Amphioxus. Wien 1881.

Andere Autoren treten für einen konzentrischen Verschluss der Öffnung ein (C. Rabl, u. a.). An der schlauchförmigen, aus den beiden primitiven Keimblättern bestehenden Gastrula mit bereits stark verengtem Urmunde beginnt die Bildung des mittleren Keimblattes, des Mesoderms. Bei diesem Vorgange sehen wir an der dorsalen Wandung des

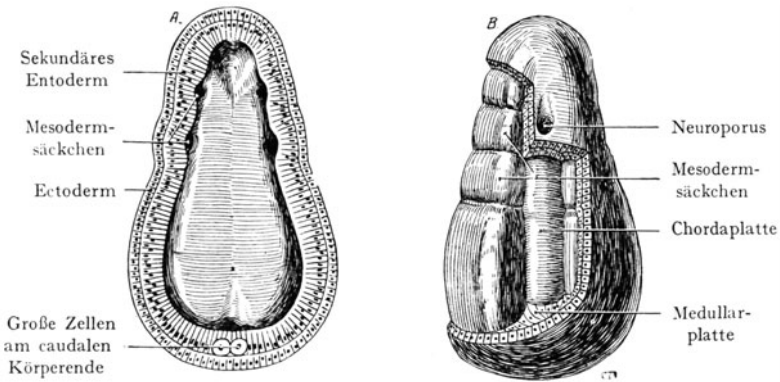


Fig. 29. Amphioxus mit 2 Ursegmenten.
A. Ansicht der dorsalen Wand des Urdarms.
B. Dorsalansicht der Larve nach Entfernung des Ectoderms.
Nach den Hatschekschen Modellen.

Urdarms (Fig. 29 A) paarige Ausbuchtungen oder Divertikel (Coelomdivertikel) entstehen, die vorn beginnen und sich bei dem Längenwachstum der Larve in caudaler Richtung weiter erstrecken. Zwischen denselben bildet sich median an der dorsalen Wand des Urdarmes ein drittes unpaares Divertikel oder vielmehr eine ventral gegen den Urdarm sehende Rinne, welche gleichfalls, allmählich caudalwärts weitergreifend, sich in der ganzen Ausdehnung der Larve hinzieht. Es ist dies das Chordadivertikel.

Damit ist die erste Anlage sowohl des Mesoderms als des Achsenskeletes gegeben, des erstern in den Coelomdivertikeln, des letztern in dem Chordadivertikel. Die Coelomdivertikel erfahren nun bei der weiteren Entwicklung eine Zerlegung in einzelne hintereinander gelegene paarige Säckchen und zwar durch Falten, welche von der lateralen Wand des Divertikels aus vorwachsen. Dieser Prozeß schreitet gleichfalls in cranial-caudaler Richtung fort, d. h. die dem Urmunde zunächst gelegene Strecke des Mesodermdivertikels wird zuletzt in einzelne Säckchen zerlegt. Diese, ursprünglich mit dem Urdarm in Verbindung stehend, lösen sich nun von ihrem Mutterboden ab und stellen dann einzelne aufeinander folgende, paarige Bläschen dar, die auf beiden Seiten des sich gleichfalls vom Urdarm abschnürenden Chordadivertikels liegen (Fig. 30). Auf diese Weise kommt an Stelle des Chordadivertikels ein Chordakanal zustande, welcher aber bald durch die Wucherung seiner Wandung zur soliden Chorda wird. Die Loslösung und Differenzierung des Chordadivertikels geht gleichfalls in caudaler Richtung weiter. Folglich sind caudal sowohl die Mesodermdivertikel als auch die Chordarinne noch vorhanden, während wir cranial die vom Entoderm abgelösten Mesodermsäckchen resp.

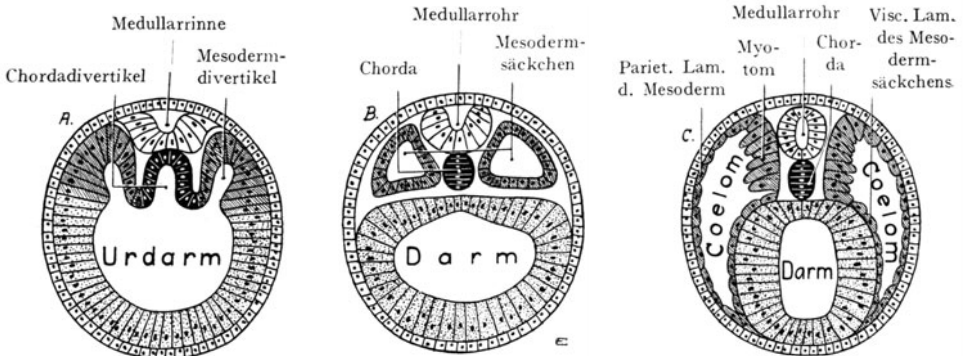


Fig. 30. Entwicklung des Mesoderms auf Querschnitten durch Amphioxuslarven.

Nach den Modellen von Hatschek.
Sekundäres Entoderm punktiert.

median ein Chordarrohr finden. Die Mesodermdivertikel liefern auf einem solchen Stadium successive neue Mesodermsäckchen, die sich den bereits gebildeten caudalwärts anschließen. Wir sehen also, daß die Differenzierung der Embryonalanlage des Amphioxus von vorn nach hinten fortschreitet, ein Satz, der, wie später besonders zu betonen ist, auch für alle Wirbeltiere gilt. Wir können hier noch eine zweite Regel erwähnen, welche auf das frühembryonale Wachstum der Embryonen Bezug hat. Wir sehen nämlich, daß neues Material vom caudalen Körperende aus in Form indifferenten Zellen geliefert wird, solange hier der Urmund oder der Neuroporus als Rest desselben vorhanden ist.

In der Zerlegung der Mesodermdivertikel finden wir die erste Andeutung eines bei der Weiterentwicklung wenigstens in zwei Keimblättern (dem Ectoderm und dem Mesoderm) stattfindenden, im dritten Keimblatte, dem Entoderm, vielleicht nicht ganz fehlenden Vorganges, den wir als Metamerie oder Segmentierung bezeichnen. Dabei tritt, um so deutlicher, je primitiver die untersuchte Form ist, eine Zerlegung des Rumpfes in einzelne transversale Abschnitte auf, welche beim Amphioxus je zwei paarige und symmetrisch angeordnete Mesodermsäckchen mit entsprechenden Spinalnerven umfassen. Im folgenden Kapitel wird es unsere Aufgabe sein, im Zusammenhang mit den ersten Differenzierungsvorgängen am Mesoderm, den Begriff der Metamerie, welche bei allen Wirbeltieren nicht bloß im Skelete, sondern auch in den Weichteilen den Aufbau des Körpers beherrscht, genauer zu analysieren.

Nach der Ablösung der Mesodermsäckchen und des Chordadivertikels von dem die Wandung des Urdarmes darstellenden primitiven Entoderm (Fig. 30 B) schließt sich die Wandung wieder zusammen, um eine kleinere Höhle, die Darmhöhle, abzugrenzen. Das dieselbe begrenzende Epithel stellt nunmehr das sekundäre Entoderm dar, im Gegensatz zum primitiven Entoderm, von dem aus auch die Chorda- und Mesodermanlagen entstehen. Während einer gewissen Zeit der Entwicklung geht aber das sekundäre Entoderm caudalwärts in denjenigen Abschnitt des primären Entoderms über, aus welchem sich noch das Chordadivertikel sowie die Mesoblastdivertikel in der Nähe des Urmundes resp. des Neuroporus zu bilden haben.

Ein weiterer Vorgang besteht darin, daß die Mesodermsäckchen, welche in Fig. 30 B auf beiden Seiten der Chorda dorsalis liegen, ventralwärts zwischen dem Ectoderm und dem sekundären Entoderm auszuwachsen beginnen. Die Höhle der Bläschen gewinnt auf diese Weise eine beträchtliche Ausdehnung und stellt das Coelom oder die Körperhöhle dar, welche folglich als ein abgesackter Teil des Urdarms aufzufassen ist. Die Mesodermsäckchen wachsen ventralwärts vor, bis sie unterhalb des Darmes miteinander zur Berührung kommen. Zunächst sind sie voneinander getrennt, bald bilden

sich jedoch die Scheidewände zwischen den einzelnen Säckchen zurück und dieselben treten in Längs- und Querrichtung miteinander in Verbindung. So kommt es, wenn nacheinander alle Mesodermsäckchen in den Prozeß einbezogen werden, zur Bildung eines in der ganzen Ausdehnung des Darmes sich erstreckenden einheitlichen Raumes, welcher später das Coelom oder die Körperhöhle in engerem Sinne darstellt. Diese steht zunächst mit den in den dorsal gelegenen segmental angeordneten Mesodermsäckchen enthaltenen Coelomabschnitten in Verbindung, doch löst sich diese später, indem sich die dorsalen segmentierten Abschnitte des Mesoderms von dem ventralen unsegmentierten aber ursprünglich auch aus Segmenten her-

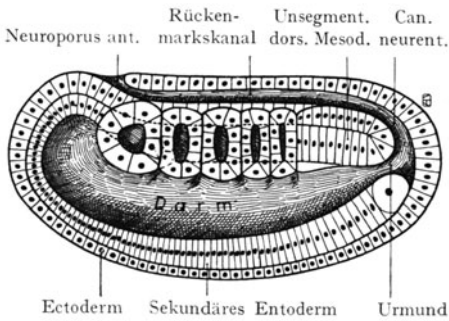


Fig. 31. Längsschnitt durch eine Amphioxuslarve mit 5 Ursegmenten.

Nach Hatschek.

vorgewandenen Mesoderm selbständig machen. Diese bei Amphioxus leicht erkennbaren dorsalen Abschnitte bezeichnen wir als Ursegmente oder Somiten. Sie finden sich bei allen Chordaten in derselben Ausbildung, allerdings bei den verschiedenen Klassen mit einzelnen Modifikationen, welche sich besonders auch in ihrer weiteren Differenzierung ausprägen. Diese geht, wie die Bildung des mittleren Keimblattes überhaupt, in der Richtung von vorn nach hinten vor sich, bis zu einem Stadium, in welchem die für den Erwachsenen charakteristische Zahl von Ursegmenten erreicht ist. Der indifferente Charakter des die Mesodermsäckchen liefernden primitiven Entoderms bleibt caudal, in der Umgebung des Urmundes so lange erhalten, bis sämtliche Ursegmente abgegrenzt sind.

Während des Längenwachstums der Larve erfolgen auch am Ectoderm Änderungen. Dieses bildet über dem Chordadivertikel eine nach oben leicht konkave, aus höheren Epithelzellen bestehende Platte, deren Ränder sich weiterhin zusammenschließen, um (Fig. 30 C) ein Rohr, das Nervenrohr herzustellen. Über demselben erstreckt sich wieder das Ectoderm als einheitliches Blatt. Die Bildung des Rohres erfolgt caudal bis über die Stelle hinaus, wo am Urmunde das Ectoderm in das primitive Entoderm übergeht. Diese Stelle, welche den Urmund umfaßt, wird demnach in das Nervenrohr aufgenommen und stellt nunmehr eine Verbindung zwischen diesem und dem Darmrohr dar, welche mit dem Längenwachstum der Larve gleichfalls in die Länge gezogen wird.

aber doch noch immer dem Urmunde oder doch wenigstens einem Teile desselben entspricht. Sie wird als *Canalis neurentericus* bezeichnet. Ihre Bedeutung für das Längenwachstum der Embryonalanlage ist, wie wir später genauer auseinandersetzen werden, eine sehr große, indem ihre Begrenzung durch Zellen gebildet wird, welche noch immer die Eigenschaften des primitiven Entodermes besitzen und sowohl Mesoderm als Chorda zu liefern imstande sind.

Wenn wir uns nunmehr von den einfachen fast schematischen Vorgängen bei *Amphioxus* der Betrachtung der Gastrulation und der Mesodermbildung bei Wirbeltieren zuwenden, so finden wir einerseits Übereinstimmungen, andererseits aber auch Unterschiede. Bei vielen Formen (z. B. bei Amphibien und *Petromyzonten*) erfolgt eine Invagination des Keimes von der Oberfläche aus, die wir ohne weiteres mit der Gastrulation beim *Amphioxus* vergleichen werden. Von der Wandung dieser Einstülpung aus und nach beiden Seiten derselben bilden sich die zwischen Entoderm und Ectoderm auswachsenden Mesodermmassen. Der Urmund oder auch bloß ein Teil desselben wird gleichfalls, wie beim *Amphioxus*, in das Nervenrohr aufgenommen, um den *Canalis neurentericus* zu bilden, welcher auch hier eine caudale Wachstumszone des Körpers darstellt. Auf der andern Seite liegen jedoch Differenzen vor (Reptilien, Vögel). So kann die Einstülpung teilweise oder ganz durch eine solide Einwucherung von der Oberfläche des Keimes aus ersetzt werden, das Mesoderm tritt nicht in Form einer Ausstülpung des Urdarmes auf, sondern bloß als eine solide Wucherung der Wandung desselben, in welcher sich erst nachträglich ein spaltförmiges Lumen, das Coelom, bildet. Der *Canalis neurentericus* kann bloß durch die Pigmentierung von strangförmig angeordneten Zellen angedeutet sein. Allein diese Differenzen treten zurück gegenüber den fundamentalen Übereinstimmungen, welche uns berechtigen, in der Bildung der Gastrula und des Mesoderms bei *Amphioxus* den Grundtypus für die Vorgänge bei Wirbeltieren überhaupt zu erblicken.

Zum Verständnis der Gastrulation und der Mesodermbildung bei Säugetieren ist es wieder unbedingt notwendig von ihnen eine Brücke zu den einfachen Zuständen beim *Amphioxus* zu schlagen. Dazu dient die Untersuchung der Gastrulation und der Mesodermbildung bei drei andern Formen, nämlich bei unsern einheimischen Amphibien, bei Reptilien und bei Vögeln.

Gastrulation bei Amphibien.

Als Endprodukt der total aber inäqual ablaufenden Furchung des Froscheies hatten wir ein Bläschen (*Blastula*) erhalten, mit mehrfach geschichteten pigmentierten Zellen in der obern und großen unpigmentierten, stark dotterhaltigen Zellen in der untern Hemisphäre. Diese Zellen bilden den Boden, die pigmentierten kleineren dotterärmeren Zellen der oberen Hemisphäre die Decke der Furchungshöhle oder des Blastocoels.

Die pigmentierten Zellen der obern Hemisphäre beginnen nun die größern dotterhaltigen Zellen der untern Hemisphäre zu umwachsen. Gleichzeitig entsteht jedoch an einer bestimmten Stelle der Grenze zwischen den pigmentierten Zellen und den großen dotterhaltigen Zellen eine Einsenkung (Fig. 32 A, A'), welche in eine weite, die Furchungshöhle zurückdrängende Gastralhöhle (Urdarm) führt. Die Stelle der Einsenkung ist von außen her als eine halbmondförmige Linie zu erkennen, die der vordern Urmundlippe entspricht. Da die pigmentierten Zellen der obern Eihälfte gleichmäßig vorwachsen, so bilden sie mit der vordern Urmundlippe in Fig. 32 A einen Kreis, in welchem die weißen dotterhaltigen Zellen von außen her zur Ansicht kommen. Dieses kreisförmige, immer mehr sich einengende (Fig. 32 B, B') und schließlich ganz verschwindende Feld wird oft als Rusconischer After bezeichnet. Die Zellen der Decke des Urdarmes bilden ein mehrfach geschichtetes Cylinderepithel, der Boden wird von den großen dotterhaltigen Zellen der untern Hemisphäre hergestellt. Das vor der vordern Urmundlippe gelegene Ectoderm

besteht aus sehr hohen, zylindrischen Zellen, welche die Medullarplatte als die erste Anlage des zentralen Nervensystemes bilden.

Wir haben hier eine Gastrula vor uns, die sich mit der Amphioxus-Gastrula, wie sie in Fig. 28 dargestellt ist, vergleichen läßt. Allerdings ist die Invagination nicht von derjenigen Stelle aus erfolgt, an welcher die Dotterzellen am massigsten entwickelt sind und die dem untern vegetativen Pole der Amphioxuslarve entspricht, sondern an der

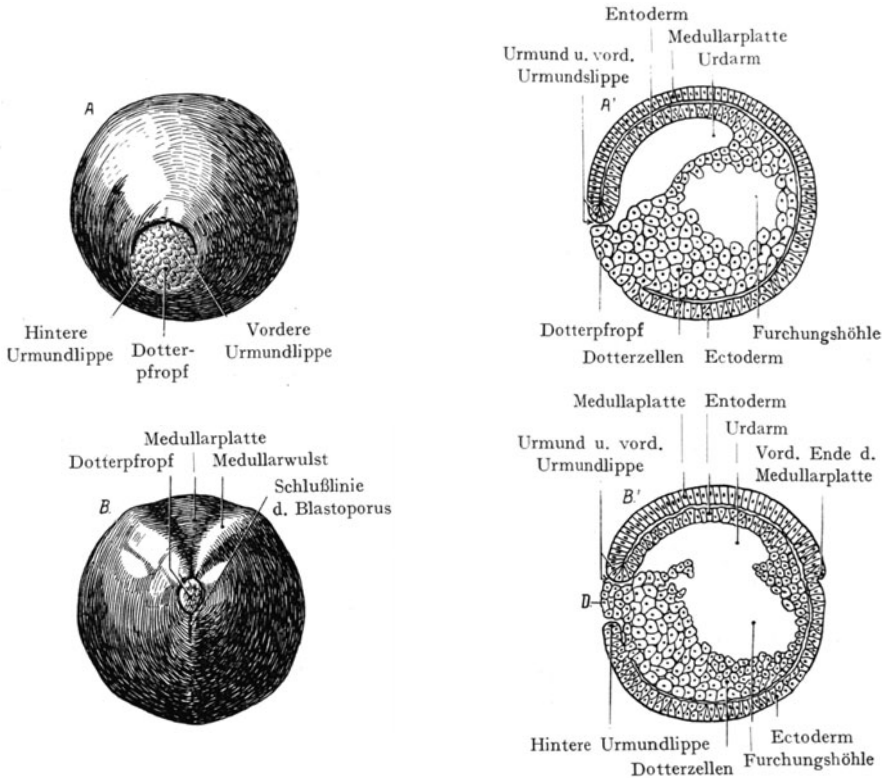


Fig. 32. A—A'
B—B'

Gastrulation der Unke. Frühere Stadien.
Halbschematisch.

links Oberflächenbild des ganzen Keimes.

rechts Sagittalschnitte durch denselben.

Grenze zwischen diesen Zellen und den kleinen pigmentierten Zellen der obern Hemisphäre des Eies.

In den folgenden Bildern (Fig. 32 B, B') ist durch weiteres Vorwachsen der pigmentierten Zellen der erwähnte Rusconische After noch weiter eingengt worden und ferner ist zwischen dem Urdarm und der stark zurückgedrängten Furchungshöhle eine weite Verbindung entstanden. Dieser Vorgang ist prinzipiell von Wichtigkeit, denn er findet sich mit einigen Abänderungen bei Reptilien, Vögeln und Säugetieren wieder. Der Urmund schließt sich nun in der Weise, daß eine lineare, median eingestellte Naht zustande kommt, wie sie in Fig. 32 C dargestellt ist. Diese wird hier teilweise in den Bereich der Medullarplatte resp. in das Medullarrohr, einbezogen, beim Zusammenschluß der zur

Bildung desselben sich erhebenden Medullarwülste. Aus diesem vordern Abschnitte des linear sich schließenden Urmundrestes entsteht bei vielen Formen der Canalis neur-entericus, welcher das Lumen des Rückenmarkes hinten mit dem Urdarm durch sekundäres Auseinanderweichen der Ränder der Nahtlinie in Verbindung setzt (Fig. 32 D). Aus der hintern, außerhalb des Medullarrohrs verbleibenden Strecke der Nahtlinie, welche sich allmählich beim Auswachsen des Schwanzes ventralwärts verlagert, entsteht der Anus. Dieser läßt sich folglich direkt aus einen Teile des Urmundes ableiten. Mit

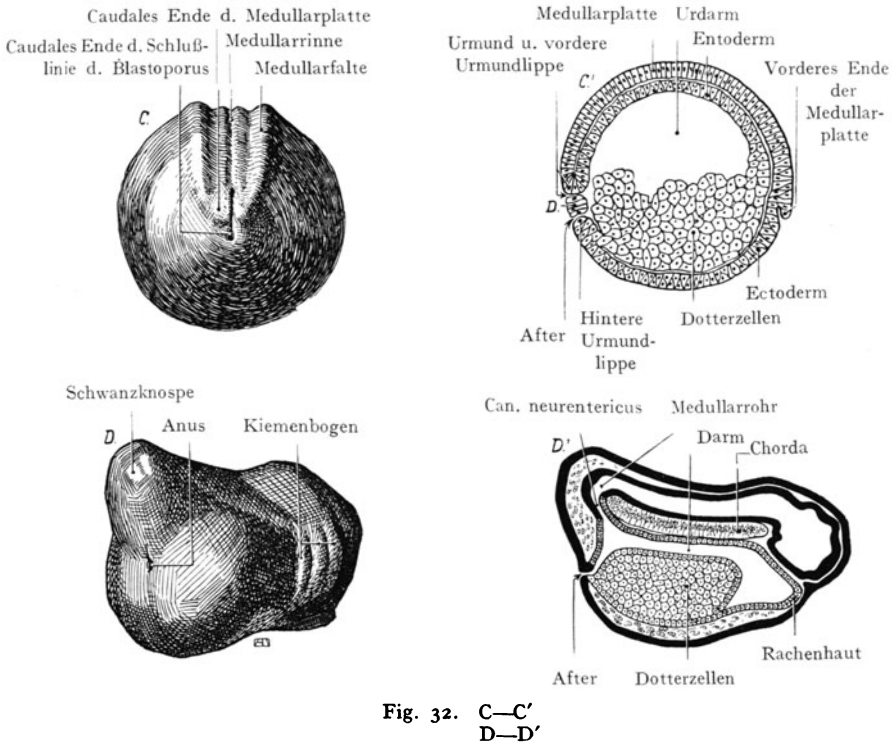


Fig. 32. C—C'
D—D'

Gastrulation der Unke später Stadien.

Halbschematisch.

Links: Oberflächenbild des ganzen Keimes.

Gastrulation der Unke.

Halbschematisch.

Rechts: Sagittalschnitte durch denselben.

dem linealen Schluß des Urmundes wird auch der im Rusconischen After sichtbare Dotterpfropf endgiltig von der Oberfläche in die Tiefe gedrängt.

Daß bei der Gastrulation eine wirkliche Einstülpung der Oberfläche des Keimes, verbunden mit beträchtlichen Verschiebungen von Zellen, vor sich geht, ist wohl a priori bei allen Wirbeltieren anzunehmen. Für den Frosch konnte Kopsch den direkten Nachweis dafür erbringen, indem er lebende, aufeinanderfolgende Stadien der Gastrulation vom obern und vom untern Pole aus photographierte und so die Bilder verschiedener Entwicklungsstadien fixierte. Es zeigten dieselben, daß tatsächlich bei der Invagination Zellen, besonders solche der untern Hemisphäre, gegen die halbmondförmige Einstülpungsstelle hinströmen, um im Innern des Keimes zu verschwinden und die Wandung des Urdarmes zu bilden. An der aktiven Wanderung dieser Zellen kann kein Zweifel bestehen.

Die Furchungshöhle scheint sich bei den verschiedenen Amphibien in recht verschiedenem Maße an der Bildung des Urdarmes zu beteiligen; bald finden wir das in Fig. 32 B dargestellte Verhalten, bald wird jedoch die Furchungshöhle durch den sich ausdehnenden Urdarm zur Seite gedrängt und zu einem Spalte reduziert, ohne daß eine Verbindung beider Höhlen erfolgen würde. Möglicherweise lassen sich diese Verhältnisse durch die Annahme eines Unterschiedes in dem zeitigen Ablaufe der Gastrulation erklären. Als Endstadium derselben beim Frosche sehen wir (Fig. 32 D, D') eine längliche Larve vor uns, an deren hinterem Ende der Canalis neurentericus eine Verbindung zwischen Darm und Medullarrohr herstellt, während der außerhalb desselben verbleibende Abschnitt der nahtförmigen Schlußlinie des Urmundes sich sekundär wieder öffnet und die bleibende Verbindung des Enddarmes nach außen schafft. Der Anus bildet sich hier, wie überhaupt bei allen Wirbeltieren (siehe Entwicklung des Anus), aus der hintern Strecke der Nahtlinie des Urmundes.

Entwicklung des Mesoderms bei Amphibien.

Die erste Anlage des mittleren Keimblattes entsteht bei Amphibien sehr frühzeitig, wird aber in ihrer Entfaltung durch die immerhin beträchtlichen Dottermassen der

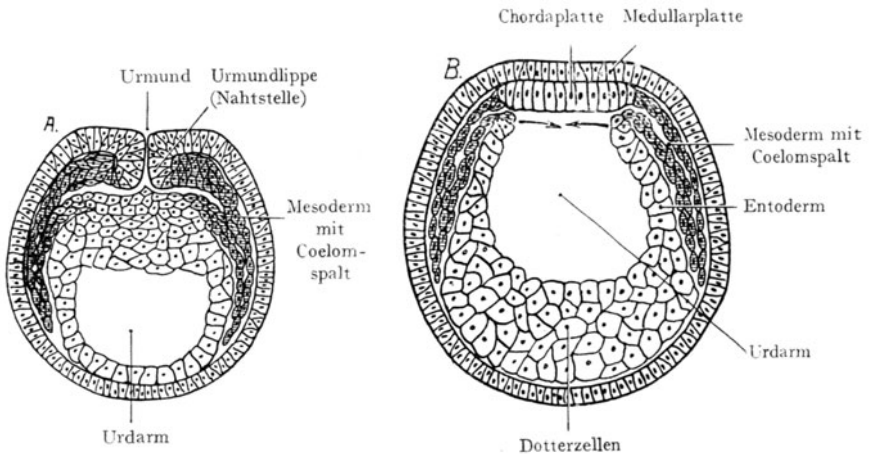


Fig. 33. Bildung des Mesoderms bei Amphibien.
Querschnitte durch frühe Keime.

unteren Hemisphäre stark beeinflusst. Mit dem Zusammenschluß der Urmundlippen, in Form einer Nahtlinie (siehe das Oberflächenbild der Fig. 32 C), beginnt auch die Mesodermbildung, welche sowohl von der dorsalen Wandung des Urdarmes als auch von den sich in der Medianebene zusammenlegenden Lippen des Urmundes ausgeht und zwar in Form einer zwischen dem Entoderm und dem Ectoderm vorwachsenden platten Zellmasse (Fig. 33 A und B), in welche sich nach O. Hertwig bei einigen Amphibien ein feiner, dem Coelomdivertikel des Amphioxus entsprechender Spalt hineinzieht. Im Bereiche des Urdarmes werden die seitlich auswachsenden Mesodermplatten durch eine mediane Strecke der Urdarmwandung voneinander getrennt, die aus hohen Cylinder epithelzellen besteht und indem sie sich einrollt, zunächst die Chordarinne, dann nach der Ablösung von dem primitiven Entoderm, den Chordakanal herstellt. Dieser wird alsdann infolge der Wucherung von Zellen der Wandung zum soliden

Stäbe der Chorda dorsalis. Bei der weitem Entwicklung lösen sich auch die Mesodermplatten von ihrem Mutterboden ab und bilden, indem sie ventralwärts auswachsen, eine von dem Coelomspalt durchsetzte Schicht, welche seitlich die Wandung der nunmehr als Darm anzusprechenden Höhle von dem Ectoderm trennt. In anderer Weise als beim Amphioxus wird hier bloß der dorsale Abschnitt des Mesoderms in einzelne Metamere (Ursegmente oder Somiten) zerlegt und zwar erst nachdem das Mesoderm den Darm ventral zu umwachsen begonnen hat. Der ventrale Teil des Mesoderms, welcher beim Amphioxus metamer angelegt wird, dann durch nachträgliche Rückbildung der Scheidewände den großen Coelomraum herstellt, läßt bei Amphibien, wie bei Wirbeltieren überhaupt, die Einteilung in einzelne Metameren vermissen. Es stellt von vornherein einen unsegmentierten Abschnitt des Mesoderms dar, in welchen das Coelom sich allmählich weiter ausdehnt, um schließlich eine große einheitliche Höhle darzustellen. Die Ursegmente stehen durch kurze, gleichfalls segmentale Zwischenstücke mit dem unsegmentierten

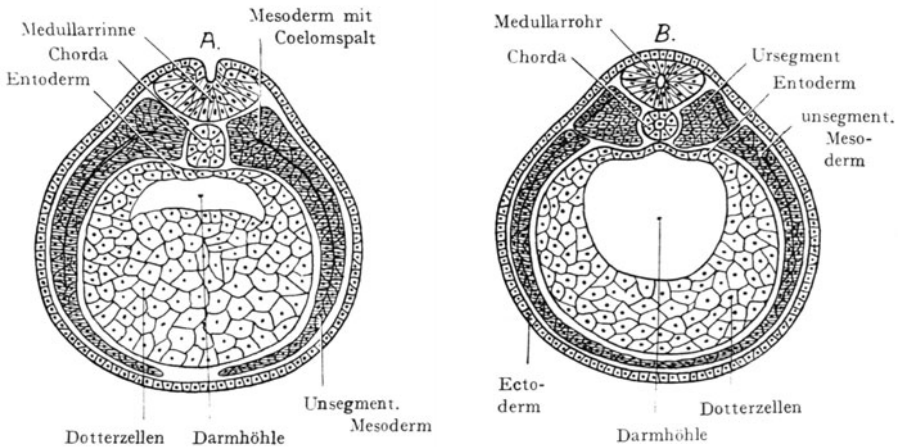


Fig. 34. Bildung des Mesoderms bei Amphibien.
Querschnitte durch ältere Keime.

tierten ventralen Mesoderm in Zusammenhang. Die Segmentierung des dorsalen Mesoderms erfolgt, wie beim Amphioxus, in cranial-caudaler Richtung. Fassen wir die für Amphibien geschilderten Verhältnisse zusammen, so finden wir auch hier eine Invagination und zwar der dotterreichen Zellen der untern Hälfte der Blastula, doch werden dieselben infolge der größeren Dottermassen nicht direkt vom vegetativen Pole aus eingestülpt, sondern die Einstülpungslinie ist gegen den animalen Pol hin an die Grenze gegen die kleineren pigmentierten Zellen der obern Hemisphäre verschoben. Dagegen erfährt der Urdarm bei vielen Amphibien eine beträchtliche Erweiterung, indem er in die Furchungshöhle durchbricht und diese ihm gewissermaßen einen vordern Abschnitt anfügt. Auf diese Weise wird, besonders bei sehr dotterreichen Formen, ein nicht unbeträchtlicher Teil des primitiven Entoderms direkt aus den Zellen, welche die Furchungshöhle begrenzen, gebildet. Bei Gymnophionen, deren Dotterreichtum fast denjenigen der Vögel oder Reptilien erreicht, scheint sogar der größte Teil des Entoderms aus den Dotterzellen, welche die Furchungshöhle begrenzen, hervorzugehen (Brauer). Das Mesoderm entsteht bei Amphibien durch das Auswachsen solider Zellmassen aus den Wandungen der Invaginationshöhle oder aus den Rändern des nahtartig sich schließenden Urmundes; median bildet ein Teil der dorsalen Wandung

des Urdarms die Chorda dorsalis. Bloß der dorsale Teil der auswachsenden Mesodermplatten erfährt eine Trennung in Metameren (Ursegmente), während das ventrale Mesoderm unsegmentiert bleibt und durch die Ausbildung eines Coelomspaltes in zwei Lamellen zerlegt wird, von denen sich die eine, die viscerale Lamelle des unsegmentierten Mesoderms, dem Ectoderm, die andere, die parietale Lamelle dem Ectoderm anlegt. Das ventrale unsegmentierte Mesoderm hängt mittelst der Zwischenstücke mit dem dorsalen, segmentierten Mesoderm zusammen.

Gastrulation bei Reptilien.

Die Bildung der Invagination bei Reptilien knüpft sich ziemlich ungezwungen, einerseits an die Gastrulation bei Amphibien, andererseits an diejenige der Vögel und Säugetiere an. Besonders fällt die Ähnlichkeit mit der Gastrulation und Mesodermbildung bei den Eiern gewisser Amphibien (Gymnophionen) auf, deren Dotterreichtum der totalen Furchung des Eies hindernd in den Weg tritt, so daß wir, ganz wie bei Rep-

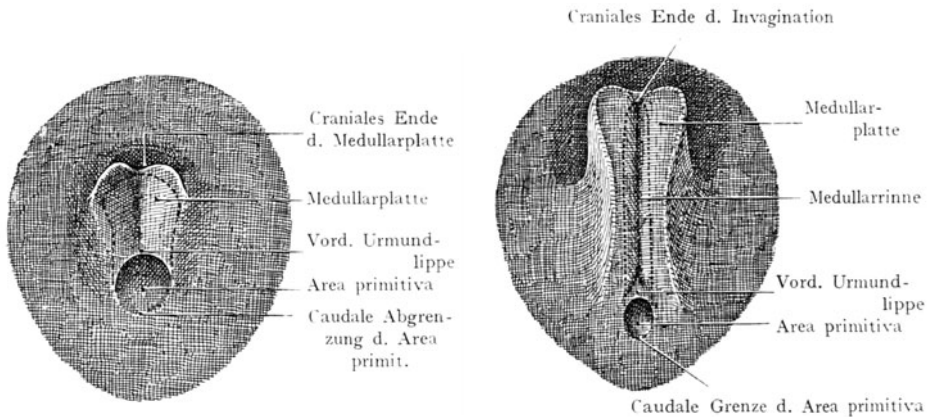


Fig. 35. Schema der Bildung des Urdarms bei Reptilien.
(Die Grenze ist punktiert angegeben.)

tilien und Vögeln, als Endstadium des Vorganges eine Keimscheibe mit einer großen, dieselbe tragenden, ungefurchten Dottermasse erhalten. Bei Reptilien bildet sich die Invagination innerhalb der Keimscheibe aber nicht in deren Mitte, sondern exzentrisch. Die oberflächliche Schicht zeigt sehr frühzeitig eine epitheliale Anordnung ihrer Zellen; mit dem Auswachsen der Keimscheibe über den Dotter erhalten die mehr im Zentrum derselben gelegenen Zellen den Charakter eines hohen, zylindrischen Epithels. Dieser Bezirk grenzt sich ziemlich deutlich gegen den peripheren Teil der Keimscheibe ab und bildet einen weißlichen Flecken, den sog. Embryonalschild. An einer Stelle der Begrenzung des Embryonalschildes tritt ein undurchsichtiger Knoten auf, der im Vergleiche mit dem übrigen Embryonalschilde leicht vorspringt; es ist dies die Primitivplatte oder Area primitiva (Fig. 35). Hier erfolgt eine Einstülpung der oberflächlichen Schicht der Keimscheibe, welche also noch innerhalb des Embryonalschildes, jedoch in deren Peripherie liegt. Diese Einstülpung erstreckt sich unter den oberflächlichen Zellen des Embryonalschildes gegen das Zentrum desselben hin. Die Invaginationsöffnung (Urmund) grenzt sich dabei durch eine scharfe vordere und eine weniger scharfe hintere Lippe ab. Bei einigen Formen zieht sich der Urdarm unter dem ganzen Embryonalschilde hin (Platydictylus und Schildkröten); bei andern dagegen (Lacerta) wird eine

größere Strecke der Einstülpung durch eine solide Wucherung dargestellt, die von dem cranialen Ende des Sackes ausgeht. Die Richtung der Einstülpung stimmt mit der Körperachse überein. Auch sehen wir (Fig 35), daß sich die Höhle unter einem großen Teil der Medullarplatte, welche sich zur Bildung des Medullarrohres einzukrümmen beginnt, hinzieht. Der Vorgang ist um so ursprünglicher, je weiter cranialwärts das Lumen des Urdarmes reicht. Bei der Reduktion desselben, verbunden mit einem teilweisen Ersatze durch eine solide Zellmasse, wie wir sie bei *Lacerta* finden, wird diese als Kopffortsatz des Urdarmes bezeichnet, auch sind wir tatsächlich berechtigt, sie als einen Ersatz für den Urdarm anzusehen, indem sie dieselben Gebilde (Chorda und Mesoderm) liefert wie dieser. Die Ausdehnung des Urdarmes ist also in frühen Stadien

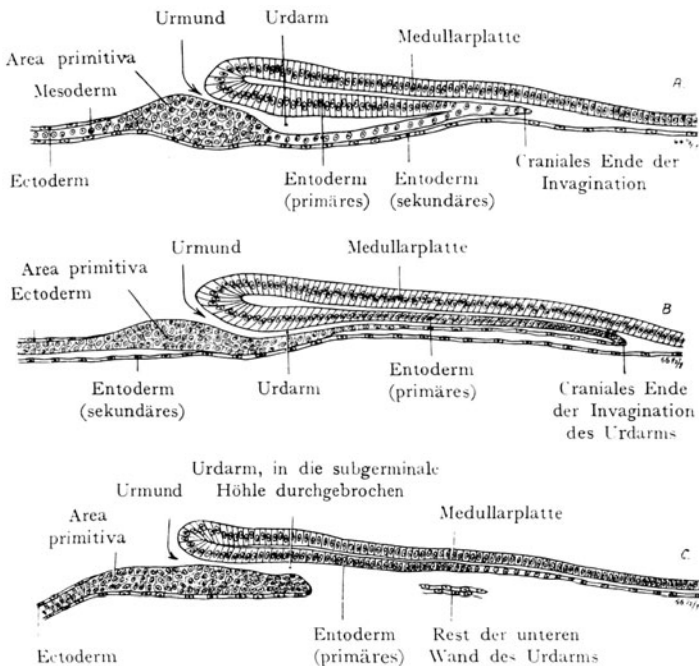


Fig. 36. Längsschnitte durch 3 Stadien der Gastrulation eines Reptils (Gecko).
Nach Will. Zool. Jahrb. VI. 1893. Abt. f. Morph.

bei den einzelnen Formen eine sehr verschiedene, am beträchtlichsten wohl gerade bei Schildkröten und *Platydictylus* (Gecko).

Die vordere Urmundlippe bildet (Fig. 36) eine scharfe Begrenzung des Einganges in den Urdarm, und an ihr geht das hohe Ectoderm, das im ganzen Bereiche des Embryonalschildes ausgebildet ist und in der medianen Partie desselben die Medullarplatte herstellt, in die dorsale, aus hohem Cyliinderepithel gebildete Wand des Urdarmes über. Dagegen wird die ventrale Wand von relativ niedrigen Zellen hergestellt, die ziemlich unvermittelt am Urmunde in die Zellen der Primitivplatte (Area primitiva) übergehen (Fig. 36 A). Unter den ganzen Embryonalschild zieht sich nun das schon sehr frühzeitig aus den Zellen der Keimscheibe entstehende sekundäre Entoderm hin, welches, aus stark abgeplatteten Zellen bestehend, die unter der Keimscheibe sich erstreckende, etwa mit der Furchungshöhle zu vergleichende, subgerminale Höhle nach oben hin begrenzt. Ebenso wie bei einigen Amphibien die Gastralhöhle in die Furchungshöhle durchbricht, bildet sich auch

bei Reptilien ein Durchbruch des Urdarms in die subgerminale Höhle (Fig. 36 C), bei welchem sowohl die untere Wand des Urdarms als auch das derselben anliegende sekundäre Entoderm eine Rückbildung erfahren. Dann führt bloß noch ein kurzer Kanal vom Urmunde aus in die mit verflüssigtem Dotter angefüllte, weithin unter der Keimscheibe sich erstreckende subgerminale Höhle.

Auch hier wirft sich, wie bei Amphibien, die Frage auf, wie weit sich die Zellen des sekundären Entoderms an der Bildung des spätern Entoderms beteiligen, nachdem sich die Chorda und die Mesodermplatten (siehe unten) von der dorsalen Wandung des Urdarmes abgelöst haben. Einige Autoren, so z. B. O. Hertwig, nehmen an, daß fast das ganze spätere Entoderm, sowohl im Bereich der Embryonalanlage als auch des Dottersackes, aus dem sekundären Entoderm hervorgehe, andere jedoch beschränken die Rolle desselben auf die Bildung des den Dotter umwachsenden Entoderms, welches als Dotterentoderm die innerste Schicht des Dottersackes herstellt (s. unten).

Bei den Gymnophionen, deren dotterreiche Eier sich partiell und discoidal furchen, verläuft die Gastrulation ganz ähnlich wie bei Reptilien, was uns als Beweis dafür gelten darf, daß bei diesem Prozesse keine prinzipiellen Unterschiede zwischen den verschiedenen Formen vorhanden sind. Auch bei Gymnophionen bricht der Urdarm, und zwar ziemlich frühzeitig, in die subgerminale (Furchungs-)Höhle durch, indem so, wie auch bei anderen Amphibien, der eigentlichen Gastralhöhle ein sehr beträchtlicher Abschnitt vorn angefügt wird.

Mesodermbildung bei Reptilien.

Was die Bildung des Mesoderms bei Reptilien anbelangt, so geht von der Area primitiva eine Wucherung von Mesodermzellen nach allen Richtungen aus, welche dem vom Urmunde auswachsenden Mesoderm der Amphibien (auch als peristomales Meso-

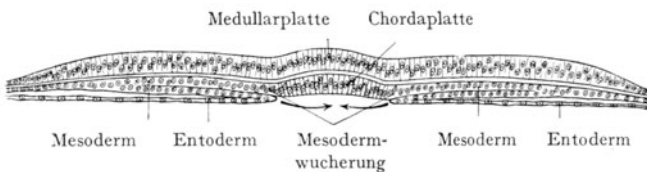


Fig. 37. Querschnitt eines Reptilienkeimes (Gecko) zur Veranschaulichung der Bildung des Mesoderms.

Nach Will. Zool. Jahrb. VI. 1893. Abt. f. Morph.

derm bezeichnet) entspricht. Mit der Entstehung der Invagination geht die Bildung des Mesoderms auch auf die dorsale Wand des Urdarms über. Wir sehen hier wieder eine mittlere Platte von Zellen, die sich durch ihre beträchtliche Höhe auszeichnen und sicher die Chorda dorsalis, vielleicht auch einen Teil des späteren Entoderms liefern (embryonales Entoderm). Lateral von dieser Platte gehen die beiden Mesodermplatten ab, in welche sich bei einigen Formen ein feiner, von Will bei Gecko nachgewiesener Coelomspalt hineinzieht. Dieser stellt eine Ausbuchtung des Urdarmes dar und ist demgemäß mit den in Fig. 30 auf beiden Seiten des Chordadivertikels befindlichen Mesodermdivertikeln des Amphioxus zu vergleichen. In einem Querschnittsbilde vom Gecko (Fig. 37) sieht man, wie sich der Urdarm mit der subgerminalen Höhle in Verbindung gesetzt hat, doch hängt noch das Mesoderm beiderseits mit der Chordaplatte und dem Entoderm zusammen. Bei denjenigen Formen, die einen soliden, von der Wandung des Urdarmes axial und cranialwärts abgehenden Kopffortsatz besitzen (Lacerta) findet im Bereiche desselben die Bildung des Mesoderms durch seitliches Auswachsen solider Zell-

massen statt und auch die Chorda bildet sich von vornherein ohne Lumen. In allen Fällen weichen jedoch später die Zellen der Mesodermplatten zur Begrenzung eines Coelomspaltes, den wir selbstverständlich ohne weiteres mit dem Coelom des Amphioxus und der Amphibien vergleichen dürfen, auseinander. Die Bildung des Coeloms beginnt im cranialen Teile der Anlage und schreitet allmählich caudal- und lateralwärts fort. Das gleiche gilt übrigens auch von der Bildung der Ursegmente und der Zwischenstücke.

Gastrulation bei Vögeln.

Die Erkenntnis der Bedeutung der Gastrulation für die Bildung der Keimblätter, insbesondere des Mesoderms, ist dadurch verzögert worden, daß von den Embryologen lange Zeit hindurch das leicht zu beschaffende Material der Hühnereier bevorzugt wurde, indem es geradezu als das klassische Objekt für entwicklungsgeschichtliche Untersuchungen galt. Viel klarer liegen die Entwicklungsvorgänge, besonders diejenigen der Gastrulation und Mesodermbildung, bei der Ente. Wir sind folglich erst jetzt in der Lage, diese Bildungen bei Vögeln auf dieselben prinzipiellen Vorgänge zurückzuführen, die wir bei Amphioxus, Amphibien und Reptilien kennen gelernt haben. Dabei gewinnen wir aber auch die Erkenntnis, daß die anscheinend so verschiedenartigen, bei der Säugtierentwicklung sich abspielenden Vorgänge mit Leichtigkeit durch den Vergleich mit Vögeln und Reptilien sich erklären lassen.

Am günstigsten für die Untersuchung sind wie gesagt die Wasservögel, z. B. die Ente. Hier wird das Endstadium der Furchung wie bei den Reptilien durch eine Keimscheibe, welche einer großen Dottermasse aufruht, dargestellt. Das Zentrum der Keimscheibe bildet entsprechend der mit verflüssigtem Dotter angefüllten subgerminalen Höhle eine etwas hellere Zone, die Area pellucida, während die periphere undurchsichtige Partie der Keimscheibe als Area opaca bezeichnet wird. Mit der Umwachsung des Dotters durch die Keimscheibe und der fortschreitenden Verflüssigung des Dotters nimmt auch die Area pellucida an Ausdehnung zu. Ursprünglich rund, gewinnt sie allmählich eine nach einer Richtung etwas ausgezogene Form. Der Längsdurchmesser dieses Ovoids entspricht der Längsachse der Embryonalanlage, die schmälere Partie dem caudalen, die breitere dem cranialen Ende.

Den ersten beträchtlichen Fortschritt in der Entwicklung, welcher sich im Oberflächenbilde darbietet, sehen wir im Auftreten einer linienförmigen, axialen Verdickung der caudalen Partie der Area pellucida. Dies ist der Primitivstreifen, welcher bei Flächenpräparaten in durchfallendem Lichte als ein feiner weißlicher Streifen oder Faden (daher von den ältern Autoren auch als Achsenfaden bezeichnet) zu erkennen ist. Die ersten Anfänge dieser Bildung sind beim Hühnchen in der 8.—14. Stunde der Bebrütung zu bemerken. Der

Primitivstreifen (Fig. 38) verläuft im allgemeinen in der Längsachse der birnförmigen Anlage, zeigt jedoch an seinem caudalen Ende nicht selten Knickungen, die auf gewisse Unregelmäßigkeiten der Bildung zurückzuführen sind, ohne daß man ihnen jedoch in der Regel für die weitere Entwicklung des Embryos eine Bedeutung zusprechen darf. Kaum bei zwei Keimscheiben derselben Größe ist der Primitivstreifen

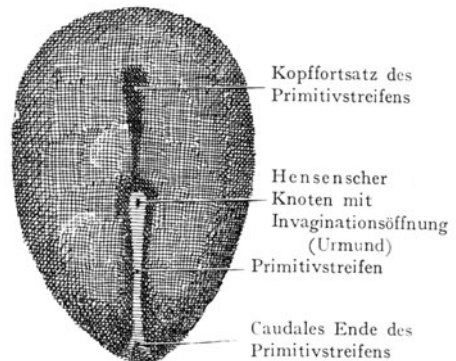


Fig. 38. Schema der Bildung des Primitivstreifens und seines Kopffortsatzes bei der Ente.

genau in derselben Weise ausgebildet. Bei der Oberflächenansicht (bei auffallendem Lichte) entspricht ihm eine Rinne, die Primitivrinne, welche von zwei Falten, den Primitivfalten, begrenzt wird.

Der Primitivstreifen endet vorn mit einer knopfförmigen Verdickung, dem Hensenschen Knoten, in welchem die Primitivfalten ineinander übergehen und wo folglich die Primitivrinne fehlt. Hier liegt auch bei einigen Formen, z. B. bei der Ente, überhaupt wohl bei den meisten Wasservögeln, die Öffnung eines kurzen, blind endenden Kanales,

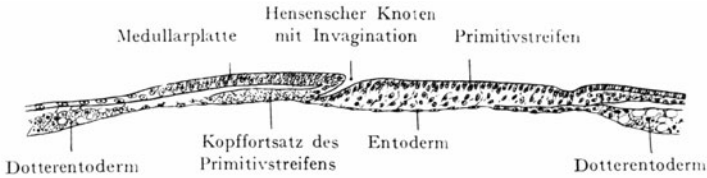


Fig. 39. Schematischer Medianschnitt durch eine Vogelkeimscheibe.

der cranialwärts, bei dem in Fig. 38 u. 39 dargestellten Stadium (Flächenbild und Medianschnitt) zwischen dem sekundären Entoderm und dem Ectoderm vor dem Hensenschen Knoten vordringt und als Fortsetzung einen soliden, gleichfalls axial verlaufenden Strang, den Kopffortsatz des Primitivstreifens, aufweist. Die Einstülpung entspricht

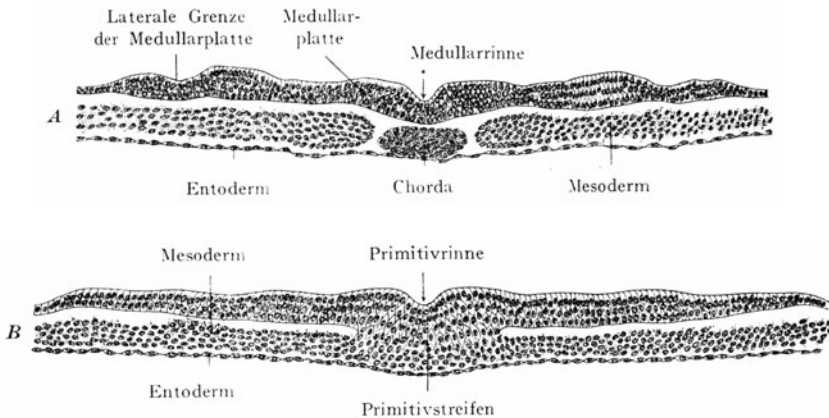


Fig. 40, 41. Zwei Querschnitte durch eine Hühnerkeimscheibe mit 1 Segmente.

A. Durch die vordere Strecke der Medullarplatte.

B. Durch die Primitivrinne.

der Öffnung der Invagination bei Reptilien (Fig. 36) und das ganze Bild hat eine auffallende Ähnlichkeit mit den Verhältnissen, die wir bei Reptilien (*Lacerta*) mit reduziertem Urdarm antreffen. Die Ähnlichkeit gewinnt noch dadurch, daß von diesem soliden, axialen Strange aus die Bildung sowohl der Chorda dorsalis, als des Mesoderms erfolgt. Der Kopffortsatz des Primitivstreifens, welcher sich an den Hensenschen Knoten, resp. an die Invagination anschließt, ist auch (Fig. 38) bei der Untersuchung des Präparates in durchfallendem Lichte gewissermaßen als eine weniger deutlich hervortretende Fortsetzung des Primitivstreifens in cranialer Richtung zu erkennen, mit dem Unterschiede natürlich, daß er keine Reliefverhältnisse auf der Oberfläche der Keimscheibe hervorruft, indem die Primitivfalten am Hensenschen Knoten ein Ende nehmen.

Noch deutlicher wird die Ähnlichkeit mit der Gastrula der Reptilien beim Vergleich von Querschnitten. In Fig. 40, die einen Querschnitt durch den Primitivstreifen nach der Bildung des Mesoderms darstellt, sehen wir, daß der Primitivstreifen durch eine lebhaft Wucherung der Ectodermzellen entsteht, in welcher die Zellen ihren epithelialen Charakter aufgeben, ohne zunächst ihren Zusammenhang mit dem Ectoderm zu verlieren. Dagegen bleiben diese Zellen vorläufig noch von dem sekundären Entoderm getrennt, welches in der ganzen Ausdehnung der Keimscheibe ausgebildet, dieselbe gegen die subgerminale Höhle abgrenzt. Ein Schnitt durch den Hensenschen Knoten dagegen zeigt da, wo die Invagination von der Oberfläche ausgeht, eine Verschmelzung des Ectoderms mit dem sekundären Entoderm. Der Kopffortsatz des Primitivstreifens ist dagegen, wie die Figur zeigt, sowohl vom Ectoderm als auch vom sekundären Entoderm unabhängig. Der Zusammenhang des Ectoderms mit dem sekundären Entoderm, welchen wir zuerst am Hensenschen Knoten antreffen, erstreckt sich bei der Weiterentwicklung caudalwärts am Primitivstreifen fort. Der Kopffortsatz zieht als eine selbständige Bildung vom Hensenschen Knoten aus cranialwärts.

Unterdessen gewinnt die Area pellucida an Ausdehnung, indem die Verflüssigung des Dotters und auch die subgerminale Höhle mit der nunmehr beginnenden Umwachsung des Dotters durch die Keimscheibe Schritt hält. Auch sehen wir, daß das sekundäre Entoderm, je nachdem wir dasselbe in der Area pellucida oder in der Area opaca untersuchen, einen verschiedenen Charakter aufweist. Innerhalb der Area pellucida besteht es aus niedrigen, sogar auch stark abgeplatteten (embryonales oder zentrales Entoderm), innerhalb der Area opaca dagegen aus hohen, blasigen, zylindrischen Zellen, die mit Dotter angefüllt sind (peripheres oder Dotterentoderm). Aus diesem letztern geht später die Bildung der mit der Dotterresorption betrauten innern Schicht des Dottersackes aus (siehe die Bildung der Eihüllen), während die Zellen des embryonalen oder zentralen Entoderms die Mucosa des Darmes und die großen Darmdrüsen liefern.

Der Vergleich der geschilderten Verhältnisse mit der Gastrulation der Reptilien ist leicht durchzuführen, wenn man von einer Form, wie z. B. der Ente, ausgeht, bei welcher im Hensenschen Knoten eine deutliche Invagination und nicht bloß eine den Kopffortsatz des Primitivstreifens darstellende solide Wucherung auftritt. Die Invagination entspricht dann der bei Reptilien von der Area primitiva ausgehenden Einstülpung, auch bricht sie genau so wie diese in die subgerminale Höhle durch und zwar in ihrer ganzen Ausdehnung (siehe Fig. 36 C). Ferner entspricht die Primitivrinne bis zu einem gewissen Grade der Area primitiva der Reptilien, also einem Urmunde, dessen Lippen sich jedoch gewissermaßen in der Fortsetzung der späteren Achse des Embryos linear vereinigt haben (Fig. 42). Der Kopffortsatz des Primitivstreifens entspricht ferner den Wandungen der Invaginationshöhle (Urdarm) der Reptilien, welcher sich bei diesen Tieren in seiner primitivsten Ausbildung (*Platydictylus*) bis an das craniale Ende der Embryonalanlage erstreckt, bei andern Reptilien dagegen (*Lacerta*) in seiner cranialen Strecke durch eine solide, strangartige Wucherung ersetzt wird. Diesen letzten Formen mit starker Reduktion des Urdarmes schließen sich naturgemäß die Vögel an. Das Treffende dieser Deutungen wird auch, wie wir gleich sehen werden, durch die Vorgänge der Mesodermbildung bestätigt. Dieses entsteht erstens vom Primitivstreifen, den Urmundrändern, zweitens vom Kopffortsatze des Primitivstreifens, welcher die Invagination (den Urdarm) darstellt und wächst ganz wie bei Reptilien seitlich zwischen Ectoderm und sekundärem Entoderm aus. Bei der Ente wird das craniale Ende des Primitivstreifens mit

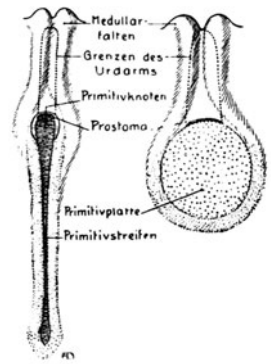


Fig. 42. Vergleich der Gastrulation beim Vogel (links) und Reptil (rechts).

der alsdann als *Canalis neurentericus* zu bezeichnenden Öffnung der Invagination in das Medullarrohr aufgenommen, während sich im Bereiche des caudalen, außerhalb des Rückenmarksröhres verbleibenden Abschnittes, der Anus bildet. Auch hierin stimmt die Entwicklung der Vögel, Reptilien und Amphibien überein.

Mesodermbildung bei Vögeln.

Das Mesoderm wächst vom Primitivstreifen (*peristomales Mesoderm*), sowie vom Kopffortsatze desselben (*gastrales Mesoderm*) nach beiden Seiten hin aus. An Keimscheiben, welche vom Dotter abgelöst, im durchfallenden Lichte untersucht werden, sehen wir in frühen Stadien, vor der Bildung des Kopffortsatzes, bloß vom Primitivstreifen, später aber auch vom Kopffortsatze die zunächst soliden Mesodermplatten ausgehen. Sie wachsen mit zackigem peripherem Rande zwischen das sekundäre Entoderm und Ectoderm gegen die Peripherie der Keimscheibe vor. Das Coelom bildet sich in derselben Weise wie bei Reptilien erst nachträglich und zwar zunächst in der cranialen Partie des Keimes (*craniales Coelom*), dann allmählich caudalwärts weiter fortschreitend auch in der übrigen Anlage. Eine in größerer Ausdehnung sich erstreckende Invagination (Urdarm) ist bisher bei keinem Vogel nachgewiesen worden, demnach geht die Bildung des gastralen Mesoderms sowie der *Chorda dorsalis* von dem soliden Kopffortsatze des Primitivstreifens aus, welcher axial die *Chorda dorsalis*, lateral davon die Mesodermplatten oder Mesodermflügel liefert.

Diese Vorgänge lassen sich besonders deutlich an Querschnitten (Fig. 41) verfolgen. Das vom Kopffortsatze auswachsende Mesoderm hält mit der Ausbreitung des Keimes auf dem Dotter Schritt und löst sich nach einiger Zeit von dem Kopffortsatze ab, welcher bereits die Anlage der *Chorda dorsalis* sowie auch einen kleinen an der Bildung des Entoderms teilnehmenden Abschnitt abgegeben hat, welcher sich in die Platte des sekundären Entoderms einreihet. Die Segmentierung des Mesoderms verläuft bei Vögeln in derselben Weise wie bei Reptilien, unter Bildung der Ursegmente und der Zwischenstücke sowie des unsegmentierten ventralen Mesoderms. Diese Differenzierung verläuft, wie auch die bereits besprochene Bildung des Coeloms, in cranio-caudaler Richtung.

Gastrulation und Keimblätterbildung bei Säugetieren.

Das Verständnis der Vorgänge bei Säugetieren stößt aus einem doppelten Grunde auf größere Schwierigkeiten als bei Vögeln. Erstens ist bei fast allen Säugetieren der Dotter hochgradig reduziert, und zweitens werden durch die Festsetzung des Eies im Uterus Komplikationen geschaffen, welche die frühesten Entwicklungsvorgänge des Keimes beeinflussen. Bei der niedersten Säugerform, den Monotremen, ist die Reduktion des Dotters nicht erfolgt, auch vollzieht sich die Gastrulation und die Keimblätterbildung ganz ebenso wie bei Reptilien, indem eine Invagination der Keimscheibe auftritt, welche cranialwärts in einen Kopffortsatz übergeht und nach unten in eine subgerminale Höhle durchbricht. Dagegen erhalten wir bei den Eiern aller übrigen bisher untersuchten Säugetiere als Schlüssergebnis der Furchung einen Zellhaufen, an welchem wir eine äußere, mehr oder weniger epithelial angeordnete Schicht kubischer Zellen von einer zentralen Masse polygonaler, dunkler gefärbter Zellen unterscheiden können (Fig. 43). Diese stellen die eigentliche Embryonalanlage (Embryonalknoten) dar, während die äußere Schicht (Trophoblast, auch fetaler Ectoblast genannt) hauptsächlich bei der Festsetzung des Eies in der Uterusschleimhaut eine Rolle spielt und zwar in erster Linie bei denjenigen Formen, die eine engere Verbindung zwischen dem Ei und der Uterusschleimhaut aufweisen. Zwischen dem Trophoblasten und dem Embryonalknoten bildet sich alsbald eine zunächst spaltförmige aber rasch an Ausdehnung gewinnende Höhle (Fig. 43 B, C), die wir wohl mit

der Furchungshöhle der niedern Formen (Amphibien) oder der subgerminalen Hölle der Reptilien und Vögel vergleichen dürfen. Auf diese Weise wird aus dem ursprünglich soliden Zellhaufen ein Bläschen, dessen äußere Zellen sich abplatteln, während die Zellen des

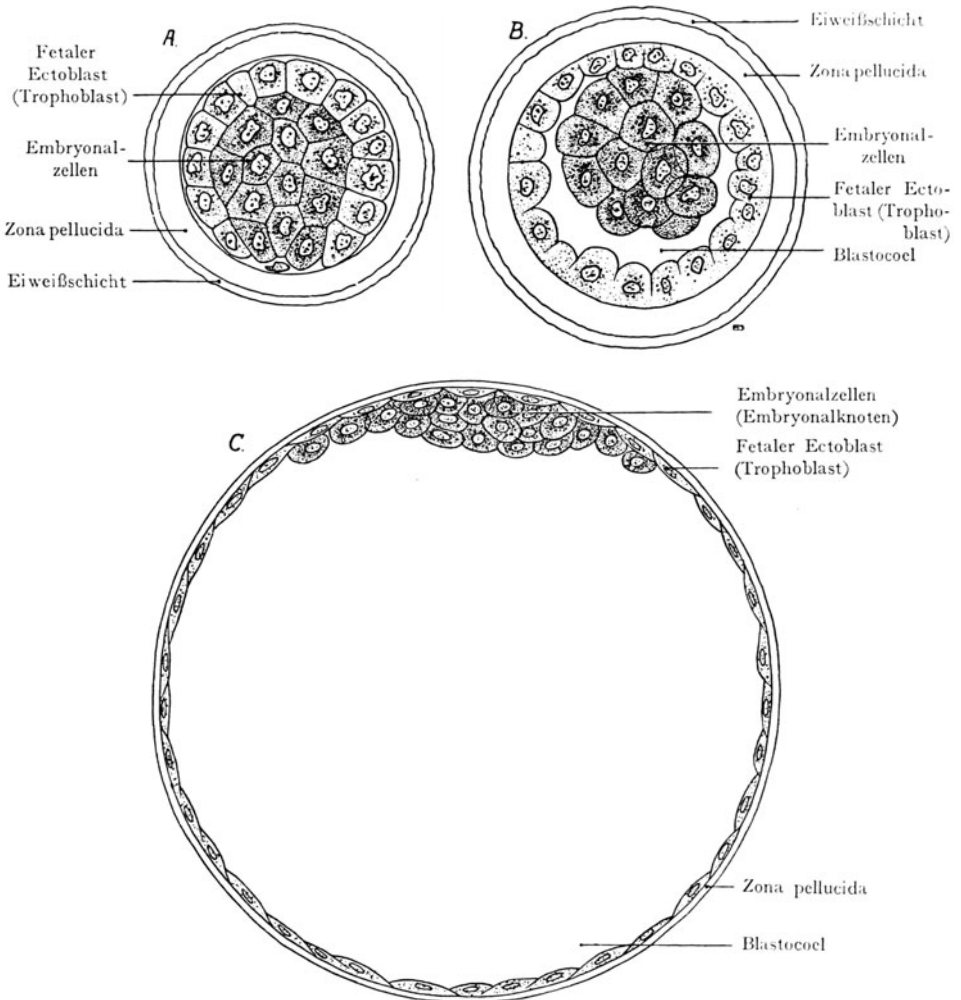


Fig. 43. Entwicklung des Kanincheneies.

Nach Ed. Van Beneden. Arch. de Biol. I. 1880.

A. Stadium nach Ablauf der Furchung.

B. Bildung der Blastulähöhle.

C. Beginnende Bildung des Embryonalschildes.

Embryonalknotens sich an dem einen Pole als eine flache Scheibe ausbreiten. Die Blase füllt sich mit einer aus den Uterindrüsen abgeschiedenen eiweißhaltigen Flüssigkeit. Die Zellen der äußeren Schicht beschränken sich bei der Weiterentwicklung darauf, erstens das Ei nach außen hin abzugrenzen, zweitens bei der Einbettung des Eies in die Uterusschleimhaut sehr lebhaft zu proliferieren, was auch damit in Zusammenhang steht,

daß sie während längerer Zeit dazu **bestimmt** sind, Nahrungsmaterial teils aus dem mütterlichen Blute, teils aus eingeschmolzenem mütterlichen Gewebe (**Embryotropie**) aufzunehmen.

Die zur Bildung des Embryos führenden Vorgänge beschränken sich demnach auf den Embryonalknoten. Wir müssen denselben mit der Keimscheibe der Reptilien und Vögel vergleichen und untersuchen, wie die entsprechenden Entwicklungsvorgänge sich

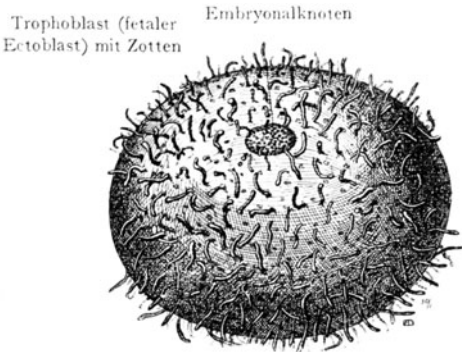


Fig. 44. Keimblase einer Hündin. Nach Bonnet. Anat. Hefte IX. 1897.

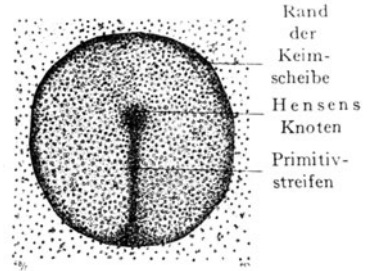


Fig. 45.

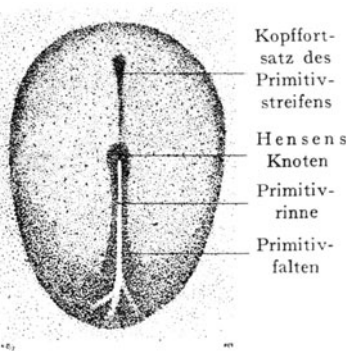


Fig. 46.

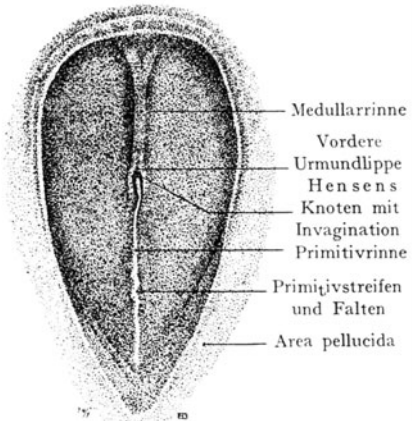


Fig. 47.

Fig. 45—47. Keimscheiben vom Hunde (45 u. 47) und Kaninchen (46). Hund nach Bonnet und Kaninchen nach Van Beneden.

mit den früher von diesen Klassen geschilderten vergleichen lassen. Freilich sind wir hier, da uns die Kenntnis der fortlaufenden Entwicklung des menschlichen Eies in frühen Stadien fehlt, auf Analogieschlüsse aus der Beobachtung der tierischen Entwicklung angewiesen. Sehr wertvoll sind die Angaben Bonnets über die frühe Entwicklung des Hundeeies. Hier nimmt die Eiblaste frühzeitig beträchtlich an Umfang zu (Fig. 44) und zeigt feine zottenartige Auswüchse des Trophoblasten, die bei der Festsetzung des Eies in die Uterinschleimhaut einwachsen. Am animalen Pole bilden die Zellen des Embryonalknotens eine weißliche Scheibe, die sich von der sonst durchsichtigen

Keimblase deutlich abhebt. Die Veränderungen, welche wir bei der Betrachtung des Embryonalknotens in durchfallendem Lichte erkennen, sind in Fig. 45—49 dargestellt. In Fig. 45 ist ein vom Rande der Keimscheibe ausgehender Primitivstreifen zu erkennen, der in einen Hensenschen Knoten übergeht. In Fig. 46 folgt das Bild einer Kaninchenkeimscheibe, in welcher vom Hensenschen Knoten aus der Kopffortsatz des Primitivstreifens sich cranialwärts erstreckt. Hier ist der Primitivstreifen ganz wie bei Vögeln ausgebildet, indem bei der Betrachtung von der Oberfläche eine Primitivrinne von zwei Primitivfalten begrenzt wird. Auch zeigt das caudale Ende des Primitivstreifens dieselben Unregelmäßigkeiten wie beim Vogel. In einem dritten Bilde (Fig. 47) sehen wir eine Hundekeimscheibe vor uns mit einem sehr langen, in einen Hensenschen Knoten übergehenden Primitivstreifen. Hier befindet sich auch die Öffnung einer Invagination, welche sich eine kurze Strecke weit in den Kopffortsatz des Primitivstreifens hineinzieht,

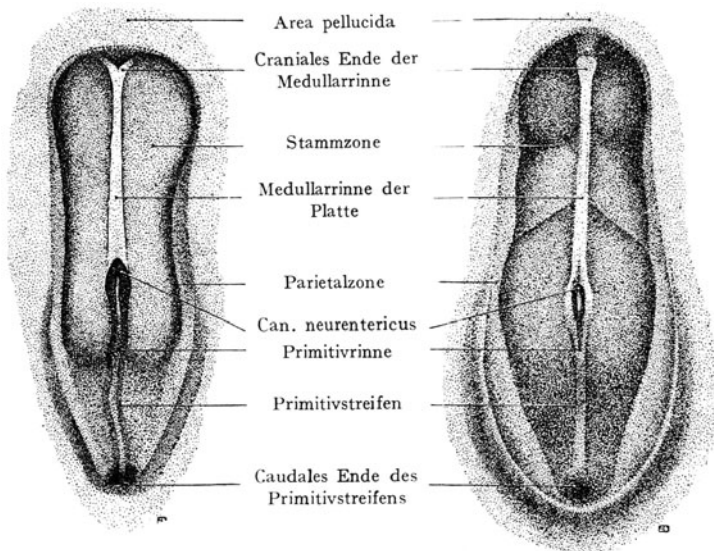


Fig. 48—49. Keimscheiben vom Hunde.
(Nach Bonnet.)

um dann, ganz wie bei Reptilien und gewissen Vögeln (Ente), durch Rückbildung ihrer untern Wand eine Verbindung mit dem Blastocoel zu erhalten. Diese Einstülpung ist bei verschiedenen Säugetieren nachgewiesen worden. In besonders großer Ausdehnung findet man sie bei der Fledermaus und beim Menschen, bei denen es fast den Anschein hat, als ob sie, ähnlich wie bei einigen Reptilien (*Platydictylus*), bis an das vordere Ende der Embryonalanlage reichen würde. Bei andern Formen dagegen vermissen wir die Invagination, die durch den soliden Kopffortsatz des Primitivstreifens ersetzt wird. Wenn die Einstülpung sich bildet und ins Blastocoel durchbricht, so wird sie später, ganz wie bei Reptilien und Vögeln, in das Nervenrohr aufgenommen und stellt auf gewissen Stadien eine Verbindung dieses Rohres mit dem Darme dar, die wir bei den früher besprochenen Formen (Frosch, Reptilien, Ente) als *Canalis neurentericus* beschrieben haben. Der hintere, von der Aufnahme in das Medullarrohr ausgeschlossene Abschnitt des Primitivstreifens steht zur Bildung des Anus in Beziehung.

Wenn wir nun diese Vorgänge an Schnittpräparaten untersuchen, so finden wir, daß die Embryonalanlage des Hundes, entsprechend Fig. 43, sich aus zwei Schichten

zusammensetzt, nämlich aus einer äußeren aus hohen zylindrischen Epithelzellen bestehenden und einer innern, die aus platten Zellen gebildet wird. Die äußere Schicht geht ohne scharfe Grenze in die Zellen des Trophoblasten über; sie stellt das Ectoderm dar, während die tiefe Zellschicht mit dem sekundären Entoderm der Vögel und Reptilien vergleichbar ist. Tatsächlich wächst auch diese Schicht weiter aus, um, am entgegengesetzten Pole der Keimblase sich zusammenschließend, einen vom Entoderm begrenzten Sack, den Dottersack (Saccus vitellinus) herzustellen.

Alsdann haben wir folgende Schichten zu unterscheiden: 1. das Ectoderm im Bereiche der Embryonalanlage, welches übergeht in 2. das übrige als Trophoblast bezeichnete Ectoderm der Keimblase. Dieses spielt keine weitere Rolle beim Aufbau des Embryos; es besorgt dagegen die Festsetzung des Eies in der Uterusschleimhaut sowie in früher Zeit die Resorption von Nahrungsmaterial. 3. Das Entoderm, welches sich als tiefe Schicht des Embryonalknotens anlegt, durch Auswachsen den Dottersack herstellt, und wie eine Anzahl von Autoren (Bonnet) behaupten, einen beträchtlichen Anteil an der Bildung des embryonalen Entodermes nimmt. Von anderer Seite (Sobotta) wird dagegen eine

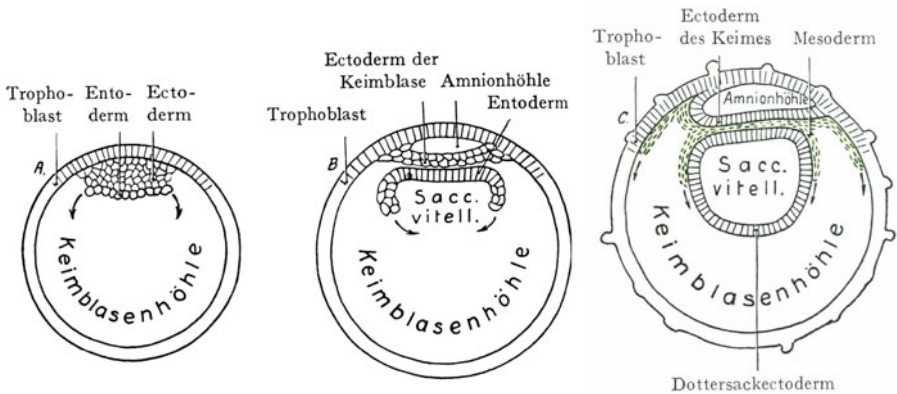


Fig. 50. Schema der Entwicklung der Nabelblase und des Amnions beim Menschen. (Hypothetische Stadien.)

solche Beteiligung in Abrede gestellt, und angenommen, daß das ganze embryonale Entoderm sich von der Wandung der Invagination aus bildet. 4. Das Mesoderm wächst sowohl vom Primitivstreifen als vom Kopffortsatze desselben seitlich aus.

Bei den Primaten, insbesondere beim Menschen, schließt sich das Entoderm der untern Schicht der Keimblase bei seinem Auswachsen zur Bildung des Dottersackes nicht unmittelbar dem rasch sich ausdehnenden Trophoblasten an. Zwischen beiden Schichten bleibt ein mit der Vergrößerung der Keimblase zunehmender Raum übrig, in welchem das gerade bei Primaten sehr frühzeitig sich entfaltende Mesoderm hineinwächst. In schematischer Form geben die Figg. 50 A—C diese Verhältnisse wieder; sie stellen mehr oder weniger hypothetische Stadien der menschlichen Entwicklung dar, während welchen die Bildung des Dottersackes sowie die erste Entstehung einer Eihülle, des Amnion abläuft. In Fig. 50A sehen wir eine weite, vom Trophoblasten begrenzte Keimblasenhöhle (Blastocoel), mit einem Embryonalknoten, dessen tiefste Schicht als Dotterentoderm in der Richtung der Pfeile auszuwachsen beginnt. In Fig. 50 C hat dieses Auswachsen des Entodermes zur Bildung des Saccus vitellinus geführt, doch schließt sich dieser nicht unmittelbar dem Trophoblasten an, sondern zwischen beiden befindet sich ein weiter Raum, welcher im richtigen Verhältnisse zur Dotterblase gezeichnet noch viel größer ausfallen müßte. Dieser Raum wird von den sehr frühzeitig von der Embryonalanlage

auswachsenden Massen des außerembryonalen Mesoderm ausgefüllt, in welchem sich das sehr weite, von Zellbalken durchzogene außerembryonale Coelom bildet, welches von vielen Autoren auch als Magma cellulare bezeichnet wird. Dieses erfährt mit der weiteren Entwicklung und Ausdehnung der Fruchtblase eine immer weiter gehende Reduktion (siehe Eihäute). Der Saccus vitellinus erscheint also bei Primaten von vornherein als ein unansehnliches Gebilde, besonders im Vergleiche mit dem viel stärker wachsenden, die äußere Wand der Keimblase darstellenden Trophoblasten. Auch nimmt derselbe, insbesondere beim Menschen, keine weitere Entfaltung, sondern bildet sich zum Teil zurück, nachdem seine Wandungen in frühen Stadien eine wichtige Rolle als Stätte der Blutbildung gespielt haben.

Diese Eigentümlichkeiten in der frühen Entwicklung der Primaten stehen ohne Zweifel im Zusammenhang mit dem frühzeitigen Eindringen des Eies in die Uterusschleimhaut und der dadurch gebotenen Möglichkeit der Nahrungsbeschaffung, die mit der Fläche der resorbierenden Zellschicht wächst und so die ursprünglich dem Dottersack zukommende Rolle übernimmt. Mit der weiteren Entwicklung erfährt das außerembryonale Coelom eine sehr weitgehende Reduktion, indem der mit Flüssigkeit immer stärker sich füllende, den Embryo einhüllende Amnionsack, den vom außerembryonalen Coelom eingenommenen Raum für sich beansprucht und so denselben zum Schwunde bringt (s. Entwicklung der Eihüllen).

Wie haben wir nun diese Vorgänge an der Säugetierkeimblase im Lichte der bei anderen Formen gewonnenen Erkenntnis zu beurteilen? Zunächst erblicken wir in der Bildung des Primitivstreifens und seines Kopffortsatzes analoge Vorgänge, wie wir sie bei der Ente gefunden haben. Wir sehen wieder am cranialen Ende des Primitivstreifens den Hensenschen Knoten sowie eine Invagination, welche in einen unter dem Keime gelegenen, mit dem Blastocoel oder dem subgerminalen Spalte zu vergleichenden Raum durchbricht und später durch Aufnahme in das Medullarrohr den Canalis neur-entericus herstellt. Sogar bei Menschen sind diese Vorgänge in einer geradezu verblüffend einfachen Anlehnung an die Entwicklung der niederen Formen zu verfolgen. Was die Bildung des Entodermes anbelangt, so läßt sich ein Auswachsen desselben zur Bildung des Saccus vitellinus ganz ungezwungen mit demselben Vorgange bei Vögeln und Reptilien vergleichen. Die erste Herkunft des Entodermes innerhalb der Embryonalanlage ist jedoch, wie auch bei Vögeln und Reptilien, noch unklar. Während einige Autoren mit strenger Konsequenz annehmen, daß es aus der Wand der Ausstülpung entsteht, vertreten andere die Ansicht, es sei zum größten Teile, wenn nicht ausschließlich, aus der tiefsten Schicht des Embryonalknotens abzuleiten, welche auch das Dotterentoderm liefert. Die Entwicklung des Mesoderms zeigt keine wesentlichen Unterschiede gegenüber den Vögeln. Auch bei Säugetieren sind wir zur Annahme berechtigt, daß der Primitivstreifen einem stark in die Länge gezogenen Urmunde entspricht, dessen Ränder in der Primitivrinne zur Vereinigung gekommen sind, während ein Rest der Einstülpung resp. des Urdarms in der Invagination und dem cranialwärts sich anschließenden Kopffortsatze des Primitivstreifens zu erblicken ist.

Rückblick auf die Gastrulation und Mesodermbildung.

Die geschilderten und bei den verschiedenen Klassen der Wirbeltiere bis zu einem gewissen Grade in Einklang gebrachten Vorgänge der Gastrulation und Mesodermbildung zeigen als Resultat die Entstehung von drei, den Keim zusammensetzenden Keimblättern, dem Ectoderm, dem Entoderm und dem Mesoderm. Der Keim erhält damit eine weit höhere Organisation als sie das Bläschen oder der Zellhaufen besaß, welchen wir als Endstadium der Furchung fanden. Die Keimblätter sind Primitivorgane, mit denen sich gewisse Funktionen verknüpfen. So bildet z. B. das Ectoderm den

Abschluß gegen die Außenwelt. Die Zellen des Entoderms beteiligen sich bei Formen mit großem Dotter sehr frühzeitig an der Verarbeitung des Dotters und der Verwertung desselben für den Aufbau des Embryos. Auch bildet diese frühe Organisation des Keimes den Ausgangspunkt für die Bildung der weit höher differenzierten Organe, welche wir von bestimmten Abschnitten der Keimblätter ableiten.

Wir mußten schon aus didaktischen Gründen zwischen der Invagination und der zum Teil gleichzeitig stattfindenden Mesodermbildung unterscheiden. Auch haben wir, wie schon für die Furchung, erkannt, daß durch die dem Ei beigegebene Dottermenge die Gastrulation, dann aber auch die Mesodermbildung, in ihrem Ablaufe beeinflußt wurden. Trotzdem war es uns möglich, eine grundsätzliche Übereinstimmung in dem Ablaufe dieser wichtigen Entwicklungsvorgänge bei den verschiedenen Formen nachzuweisen, auf welche wir an dieser Stelle noch kurz zurückkommen.

Die Gegend des Urmundes bei Amphibien, der Area primitiva bei Reptilien, des Primitivstreifens bei Vögeln und Säugetieren, stellt eine Wachstumszone für die Embryonalanlage dar, welche so lange Material liefert, bis alle Bausteine derselben, z. B. die volle Zahl der Mesodermsegmente, geliefert sind. Solange also unveränderte Teile des Urmundes in der caudalen Partie der Anlage vorhanden sind, solange bilden dieselben neue Zellen, die sich den bereits gebildeten Teilen der Anlage caudal anschließen; so entstehen Mesodermzellen, Zellen der Chorda dorsalis, und Zellen des Entoderms. Der Canalis neurentericus, welcher später bei vielen Formen eine Verbindung zwischen dem Rückenmarksröhre und dem Darne herstellt, bildet mit seiner Wandung eine solche Wucherungszone. Auch fehlt dieselbe denjenigen Formen nicht, bei denen der Canalis neurentericus bloß durch einen soliden Strang von Epithelzellen ersetzt wird. Über die Rolle desselben sagt Kopsch: „nach der Bildung des Canalis neurentericus wird die Verlängerung des Embryos bedingt durch die am Canalis neurentericus gelegenen Zellen, die sich vermehren. Diese Wucherungszone bleibt bestehen, bis der Körper seine definitive Zahl von Ursegmenten erhalten hat, auch ist es wahrscheinlich, daß die Zellen des Wachstumszentrums keine gleichmäßige Masse bilden, sondern daß man für einzelne der von ihren Wachstumszentren gebildeten Organe bestimmte Regionen in der Seitenwand des Canalis neurentericus als Bildungsstätte bezeichnen kann.“

Was die früheste Umbildung des Mesoderm anbelangt, so konnten wir konstatieren, daß sie sich prinzipiell in derselben Weise bei Amphioxus und den Wirbeltieren vollzieht. Die dorsale (oder auch mediale) Partie des Mesoderms unterliegt in einem großen Teile der Anlage, welcher dem späteren Rumpfe entspricht, einer Gliederung in einzelne Ursegmente (Metameren), denen mit der weiteren Entwicklung des Embryos bestimmte Abschnitte des Zentralnervensystems und der peripheren Nerven (Spinalnerven), der Anlagen des Exkretionsapparates, vielleicht auch des Entoderms entsprechen. Der ventrale resp. laterale Teil des Mesoderms bleibt unsegmentiert und wird durch die stärkere Ausbildung des Coeloms in eine parietale und eine viscerale Lamelle zerlegt. Die segmentalen Zwischenstücke setzen die Ursegmente und die von ihnen eingeschlossenen Coelomabschnitte in Verbindung mit dem unsegmentierten Mesoderm und dem peripheren Coelom. Von diesen drei Abschnitten des Mesoderms haben wir bei der Betrachtung der weitem Differenzierungsvorgänge dieses Keimblattes auszugehen (siehe folgendes Kapitel). Die Segmentierung des Mesoderms geht bei allen Wirbeltieren in cranio-caudaler Richtung vor sich und zwar so lange als neue Mesodermzellen vom Canalis neurentericus aus geliefert werden. Bemerkenswert ist es jedoch, daß im cranialsten Teile der Anlage die Segmentierung unterbleibt oder zu unterbleiben scheint, indem hier der Kopf ein in bezug auf die Segmentierung des Mesoderms ganz eigenartiges Gebilde darstellt.

Bemerkungen über die Bildung des Entoderms und die Bedeutung der Gastrulation.

Unsere Kenntnisse über den Gastrulationsvorgang haben in den letzten 15—20 Jahren durch eine Reihe von experimentellen Untersuchungen eine sehr wesentliche Erweiterung erfahren, so daß uns nunmehr nicht bloß der Ablauf, sondern auch die Bedeutung des Prozesses in einem neuen Lichte erscheint. Dagegen hat die Untersuchung der Bildung der Invagination in ihren Beziehungen zur Entodermbildung manches gebracht, das bei den höheren Formen nicht recht mit den einfachen schematischen Vorgängen beim Amphioxus in Einklang zu bringen ist. Diese Tatsachen haben einzelne Forscher zur Aufstellung einer Theorie veranlaßt, nach welcher die Gastrulation „in zwei Zeiten“ zum Ablauf kommen soll (Keibel, O. Hertwig). Dabei wird angenommen, daß die Invagination bei den höheren Formen (Sauropsiden und Säugetiere) bloß die Chorda und das Mesoderm liefert. Sie wurde deshalb von O. Hertwig geradezu als Mesoderm-säckchen bezeichnet, während das Entoderm, sowohl der Embryonalanlage als des Dottersackes, sich vor der Entstehung der Invagination vom Keimscheibenrande aus oder aus der tiefsten Schicht der Keimscheibe bilden soll. Das *Punctum saliens* in der Auffassung der Entodermbildung liegt in der Feststellung des Anteiles, welchen die Decke der Furchungshöhle (Blastocoel), resp. des subgerminalen Spaltes, an der Herstellung dieses Keimblattes nimmt. Schon bei Amphibien sahen wir (Fig. 31 B') einen Durchbruch der Invagination (Urdarm) in die Furchungshöhle erfolgen, deren Deckschicht sich dann unmittelbar an die Zellen der Wandung der Gastralhöhle anschließt, um diese zu vervollständigen. Mit der Zunahme des Dotters scheint dieser Prozeß bei Amphibien bedeutende Fortschritte zu machen. So hat Grönroos für den Erdsalamander (*Salamandra maculata*) angegeben, daß „die primitive Darmhöhle sich aus einer kleinen Gastrulaeinstülpung und einem großen Hohlraume zusammensetzt, der ein Umwandlungsprodukt der Furchungshöhle darstellt“. Dasselbe fand Brauer bei Gymnophionen vielleicht in noch höherem Grade ausgebildet und diese Vorgänge bei dotterreichen Amphibieneiern bilden geradezu einen Übergang zu den Verhältnissen, welche wir bei Reptilien, Vögeln und Säugetieren antreffen. Hier ist die Einstülpung bei vielen, vielleicht den meisten Formen sehr stark reduziert und überall bricht sie sehr frühzeitig in die subgerminale Höhle durch. Von der Wandung der Invagination, resp. von einer an ihre Stelle tretenden soliden axialen Wucherung von Zellen bilden sich die Chorda dorsalis und das Mesoderm. Allerdings herrscht, wie wir schon hervorgehoben haben, keine Übereinstimmung unter den Autoren in bezug auf die Frage, ob sich die Wandung des Blastocoels an der Bildung dieser Wucherungen beteiligt, denn in neuerer Zeit hat Bonnet bei seiner Untersuchung über die Entwicklung des Hundes sowohl das vordere Ende der Chorda dorsalis als auch das Mesoderm des Kopfes von der Wandung des Blastocoels und nicht von den Zellen der Invagination oder ihres soliden Kopffortsatzes abgeleitet. Keibel widerspricht dieser Annahme, indem er behauptet, daß der Kopffortsatz des Primitivstreifens bei Säugetieren sowohl das ganze Mesoderm als auch die gesamte Chorda dorsalis liefere. Was endlich die Entstehung des später in die Embryonalanlage eingeschlossenen, das Darmepithel und die großen Darmdrüsen bildenden embryonalen Entoderms anbelangt, so haben wir hier bereits die beiden Meinungen erwähnt. Die von Sobotta und C. Rabl vertretene Ansicht leitet das ganze embryonale Entoderm von der Invagination ab, während diejenige von O. Hertwig und Bonnet dahin lautet, daß die Invagination für die Bildung des embryonalen Entoderms überhaupt nicht in Betracht komme, sondern sowohl das embryonale Entoderm als das außerembryonale Dottersackentoderm bei Amnioten von der Decke des subgerminalen Spaltes, resp. des Blastocoels aus entstehen. Ob der von O. Hertwig als „Gastrulation in zwei Zeiten“ bezeichnete Vorgang überhaupt noch als Gastrulation aufgefaßt werden

dürfe, ist aber, wie C. Rabl hervorhebt, mehr als fraglich. O. Hertwig nimmt dabei an, daß zuerst durch eine Einwucherung von dem Rande der Keimscheibe aus (bei Sauropsiden) das Entoderm und erst später durch eine Invagination der Oberfläche des Keimes die Zellmasse gebildet werde, aus welcher das Mesoderm und die Chorda hervorgehen. Hertwig bezeichnet ganz logisch diese Invagination als Mesodermsäckchen und stellt die strenge Homologie desselben mit dem Urdarm des Amphioxus in Abrede.

Was die Bildung der untern Schicht der Keimscheibe resp. des Embryonalknotens anbelangt, so neigt man jetzt ziemlich allgemein der Annahme zu, daß sie nicht ausschließlich, vielleicht überhaupt nicht, durch Umordnung der Zellen der tiefern Schicht der Embryonalanlage zu einem einfachen Blatte erfolge (Delamination), sondern durch das Auswachsen von einer Stelle am caudalen Ende der Embryonalanlage aus (Invagination). Diese Stelle würde der Area primitiva der Reptilien, dem Hensenschen Knoten der Vögel und Säugetiere entsprechen. Sie bildet nach O. Hertwig schon in sehr frühen Stadien der Entwicklung „ein Wachstumszentrum, welches im weiteren Verlaufe der Entwicklung an Ausdehnung und Dicke immer mehr zunimmt. Im Anschlusse daran reihen sich die untern Zellen der Keimscheibe zum Entoderm aneinander“. Die Bildung des Entoderms bei Vögeln ist kürzlich von J. Th. Patterson bei der Taube untersucht worden. Er fand, daß nach Ablauf der Furchung von einer Stelle der Keimscheibe, welche später dem caudalen Ende der Embryonalanlage entspricht, eine unter der Keimscheibe nach vorn sich erstreckende Zellwucherung ausgeht. Der Keimscheibenrand schlägt sich geradezu nach innen um und zwar in einer Linie, welche von Patterson als vordere Urmundlippe gedeutet wird. Diese das Entoderm darstellende Zellschicht soll sich allmählich in cranialer Richtung ausdehnen, bis die ganze Keimscheibe zweiblättrig geworden ist. An derselben Stelle nun, von welcher die Bildung des Entoderms ausging, erfolgt auch die Bildung des Primitivstreifens; sie entspricht also später der Area primitiva, resp. dem Hensenschen Knoten, welcher ja noch in später Zeit, nachdem die hier sich öffnende Invagination als Canalis neurentericus in das Nervenrohr aufgenommen wurde, ein Wachstumszentrum darstellt. Dementsprechend liefert derselbe auch später noch Zellen indifferenten Charakters.

Die in den obigen Bemerkungen kurz berührten Gegensätze lassen sich vorderhand nicht aus der Welt schaffen. Trotzdem bleibt es Tatsache, daß bei allen Wirbeltieren ein Invaginationsprozeß am Keime die Einleitung zur Keimblattbildung darstellt, auch wenn er vielleicht nicht, wie bei der Amphioxusgastrula, in vollem Umfange die Bildung aller drei Keimblätter übernimmt. Wenn man dagegen den Standpunkt vertritt, daß eine strenge Vergleichung der bei Amnioten stattfindenden Invagination mit der Gastrula des Amphioxus durchführbar sei, so müßte man wohl dem Einfluß der großen Dottermassen, gerade bei diesen Formen, vielleicht schon bei einigen Amphibien, eine viel weitergehende Rolle zuschreiben, als wir das getan haben. Weitere Untersuchungen, besonders bei Amphibien, werden möglicherweise hier Klarheit schaffen.

Gastrulationstheorie.

Von gewissen Mißbildungen ausgehend, die sich durch Verletzung der Urmundlippen auch experimentell erzeugen lassen, hat O. Hertwig eine Theorie der Gastrulation aufgestellt, die, obgleich nicht allgemein angenommen, doch manche Anregung gegeben hat, da sie einer einheitlichen Auffassung der Bildung aller Embryonen aus dem Schlußstadium der Furchung (Blastula oder Keimscheibe) den Weg weist. O. Hertwig ging bei seinen Experimenten von Froscheiern aus, welche durch mehrtägigen Aufenthalt in einer feuchten Glaskammer eine Schädigung erlitten hatten. Dieselben wurden alsdann künstlich befruchtet und entwickelten sich zu Larven, welche verschiedene Mißbildungen zeigten, am häufigsten eine Spina bifida, d. h. eine bis auf den Darm gehende Spaltung des

Rückens, durch welche ein Dotterpfropf an die Oberfläche tritt. Hertwig betrachtet nun diese Bildung als entstanden infolge einer Hemmung im Verschlusse des Urmundes. Er stützt seine Annahme durch direkte Beobachtungen an Froscheiern, die während der Gastrulation zwischen Glasplatten so fixiert waren, daß man die Form und Lageveränderungen des Urmundes, vom ersten Auftreten desselben, bis zu seinem linearen Verschlusse verfolgen konnte. Dabei zeigte sich, daß der vordere Rand (Lippe) des sichel-förmigen Urmundes über den weißen Dotter wandert, indem sich die Linie der Invagination seitlich ausdehnt und schließlich zur Abgrenzung der kreisförmigen Fläche führt, welche in Fig. 31 A zu erkennen ist. Bei der weitergehenden Verengung des Urmundes erhalten wir schließlich geradezu eine Nahtlinie, deren vordere Strecke in das Rückenmark aufgenommen wird, deren hintere Strecke außerhalb des Medullarrohres verbleibt, beim Auswachsen des Schwanzes ventralwärts verlagert wird und schließlich infolge eines sekundären Durchbruches den Anus liefert. Zwischen der Stelle der Eioberfläche, an welcher die vordere Urmundlippe zuerst auftritt und der Stelle, an welcher später diese sichtbare Urmundnaht zu liegen kommt, bildet sich die Medullarplatte aus. Aus dieser Tatsache ergibt sich nun, daß der Urmund bei seinem ersten Auftreten in der Nähe des cranialen, bei seinem vollständigen Zusammenschlusse jedoch am caudalen Ende der Embryonalanlage liegen muß. Er durchwandert gewissermaßen, indem er sich zusammenschließt, die ganze spätere Rückengegend des Embryos in der Richtung von vorn nach hinten. Wenn er jedoch in dieser Wanderung stehen bleibt oder sich mangelhaft schließt, so erhalten wir nach Hertwig einen Spalt in der dorsalen Medianlinie, in welchen ein Dotterpfropf von dem Darne aus bis an die dorsale Oberfläche der Larve vordringen kann. Nach O. Hertwig erfolgt also der Schluß des Urmundes in einer der späteren dorsalen Medianlinie des Körpers entsprechenden Richtung. Etwas Ähnliches hat Hatschek schon früher aus der Beobachtung der Entwicklung des Amphioxus erschlossen. Auch bei dieser Form soll der Rücken dadurch gebildet werden, daß der ursprünglich sehr weite Urmund sich in caudaler Richtung verschiebt und allmählich schließt. Es würde aus diesen Beobachtungen hervorgehen, daß der Urmund in bezug auf seine Form und Lage einem steten Wechsel unterliegt. Folglich wäre die Invagination auf verschiedenen Entwicklungsstufen nicht identisch, indem sie, wie Hertwig sagt, „nur verschiedene Strecken eines durch Wachstum am hintern Ende sich in demselben Maße ergänzenden und erneuernden Organes darstellt, als es nach Form durch Verwachsung und Organdifferenzierung aufgebraucht wird“.

Wenn man alle Stufen der Entwicklung durchgeht, so erkennt man nach O. Hertwig, daß der Urmund die ganze Strecke von dem cranialen Ende der Chorda bis zum caudalen Ende der Embryonalanlage durchwandert. Es würde sich daraus auch die Tatsache, die wir für alle Formen bestätigt gefunden haben, erklären, daß die Differenzierung der Embryonalanlage vorn ihren Anfang nimmt und in caudaler Richtung weiter fortschreitet. Genaueres über die Hertwigsche Gastrulationstheorie muß in der Originalarbeit oder in der klaren und kurzen Zusammenfassung, die er in seinem Lehrbuche der Entwicklungsgeschichte gegeben hat, nachgelesen werden. Dagegen dürften einige Bemerkungen über ihre Anwendung auf Vögel und Säugetiere Platz finden, besonders im Hinblick auf die spätere Darstellung der Topik und des Wachstums der Embryonalanlage. Für Säugetiere sprach Keibel schon vor längerer Zeit die Ansicht aus, daß sich der Primitivstreifen ursprünglich unter die craniale Partie der Embryonalanlage ausgedehnt habe und erst mit der fortschreitenden Entwicklung in caudaler Richtung eine Ergänzung erfahre, indem er successive von vorn nach hinten zum Aufbau des Embryos verbraucht werde. Der Primitivstreifen würde sich also allmählich in einen Kopffortsatz umwandeln. Diese durch das Studium von Schnittserien für Säugetiere begründete Ansicht erhielt eine wertvolle Stütze durch Versuche von Kopsch an Hühnerkeimscheiben. Kopsch hat in einem Stadium vor der Anlage der Medullarplatte mittels Elektroden, die in bestimmtem Abstände von einander sich befanden,

drei Stellen markiert, die dem cranialen Ende, der Mitte und dem caudalen Ende des Primitivstreifens entsprachen. Bei der weitem Entwicklung, die nach der Bildung von 12 Ursegmentpaaren unterbrochen wurde, lag der vordere Punkt im Bereiche des Vorderhirnbläschens, der hintere Punkt in der Mitte des stark verkürzten Primitivstreifens, der mittlere Punkt etwas seitlich von der Medianebene in der Höhe des 5.—7. Ursegmentes, an einer Stelle, die der späteren Halsgegend entsprach. Auf Grund dieses Befundes gelangte auch Kopsch zur Ansicht, daß das im Primitivstreifen und in der Nachbarschaft desselben gelegene Material allmählich in die Bildung der Embryonalanlage aufgehe und zwar fortschreitend von vorn nach hinten. Er sagt: „Der Primitivstreifen und das seitlich von ihm liegende Material ist seiner prospektiven Bedeutung nach Embryo. Dieses wird erst sichtbar durch die (im wesentlichen in caudaler Richtung) fortschreitende Differenzierung des Primitivstreifenmaterials. Bei fortschreitender Entwicklung wird die prospektive Bedeutung desjenigen Gebildes, welches wir descriptiv als Primitivstreifen bezeichnen, immer mehr eingeschränkt. Der Embryo entsteht, mit Ausnahme des vordersten Teiles des Kopfes, durch Umwandlung des Primitivstreifens.“ Die spezielle Anwendung dieser Sätze werden wir sowohl in dem Kapitel über das Längenwachstum des Embryos als in demjenigen über die Entstehung der Spalt- und Doppelbildungen vornehmen und an jener Stelle auch die Einwände berücksichtigen, welche gegen ihre allgemeine Gültigkeit erhoben worden sind.

Literatur über Gastrulation und Mesodermbildung.

- Assheton, R., The geometrical relation of the nuclei in an invaginary gastrula. Arch. f. Entw.-Mech. 29. 1910.
 Derselbe, Gastrulation in Bats Quart. J. micr. Sc. 58. 1913.
 Derselbe, Growth in Length. Cambridge 1916.
 Van Beneden, Ed., Recherches sur l'embryologie des mammifères. I. La formation des feuillets chez le lapin. Arch. de biol. I. 1880.
 Derselbe, Recherches sur les premiers stades du développement du murin (*Vespertilio murinus*). Anat. Anz. 16. 1899.
 Bonnet, R., Beiträge zur Embryologie des Hundes. Anat. Hefte IX. 1897. XVI. 1901.
 Brauer, Aug., Beiträge zur Kenntnis der Entwicklungsgeschichte und der Anatomie der Gymnophionen. Zool. Jahrb. Anat. Abt. X. 1897 und XII. 1899.
 Delmans, H. C., On the relation of the Anus to the Blastopore and on the origin of the tail in vertebrates. Kon. Akad. d. Wet. te Amsterdam. XIX. 1917.
 Eckstein, F., Beiträge zur Kenntnis der Furchung und Gastrulation der Tritonen. Zeitschr. f. Morph. u. Anthrop. 16. 1914. 405—448.
 Fuchs, H., Bemerkungen über die Gastrulation der mesolecithalen Chordateneier usw. Zeitschr. f. Morph. u. Anthrop. XVIII. 1914. 629—670.
 Grönroos, H., Die Gastrula und die primitive Darmhöhle des Erdsalamanders (*Salamandra maculata*). Anat. Anz. XIV. 1898. 456—463.
 Hatschek, B., Über den gegenwärtigen Stand der Keimblättertheorie. Verh. d. deutschen zool. Ges. in Göttingen 1893. Publ. Leipzig 1894.
 Derselbe, Studien über Entwicklung des Amphioxus. 9 Taf. Arbeiten des zool. Inst. zu Wien IV. 1881, auch Separat Wien 1881.
 Hertwig, O., Urmund und Spina bifida. Arch. f. mikr. Anat. 39. 1892.
 Derselbe, Die Lehre von den Keimblättern; in O. Hertwigs Handbuch der Entwicklungslehre I. 1. 1906.
 Keibel, Fr., Die Gastrulation und die Keimblattbildung der Wirbeltiere. Ergebn. d. Anat. u. Entw.-Gesch. v. Bonnet-Merkel X. 1900. Publ. 1901.
 Kopsch, Fr., Gemeinsame Entwicklungsformen bei Wirbeltieren und Wirbellosen. Verh. d. anat. Ges. Suppl.-Bd. Anat. Anz. 14. 1898.
 Derselbe, Experimentelle Untersuchungen aus Primitivstreifen des Hühnchens und an Scylliumembryonen. Ibid.
 Derselbe, Beiträge zur Gastrulation beim Axolotl und beim Froschei. Verh. d. Anat. Ges. Erg.-Bd. Anat. Anz. 10. 1895.

- Kopsch, Fr., Über das Verhältnis der embryonalen Achsen zu den 3 ersten Furchungsebenen beim Frosch. Internat. Monatschr. f. Anat. u. Physiol. XVII. 1900.
- Derselbe, Zellbewegungen während des Gastrulationsprozesses an den Eiern vom Axolotl und vom braunen Grasfrosch. Sitz.-Ber. d. Ges. naturf. Freunde zu Berlin 1895. 21—30.
- Lange, Dan de, Mitteilungen über die Entwicklungsgeschichte des japanischen Riesensalamanders. Anat. Anz. 42. 1912.
- Lillie, F. R., The development of the chick. New-York 1908.
- Morgan, T. H., Die Entwicklung des Frosches. Übersetzt von Solger. Leipzig 1904.
- Patterson, J. F., Gastrulation in the pigeons egg. Journ. of Morph. 20. 1916.
- Rabl, C., Theorie des Mesoderm. Morph. Jahrb. XV, 1889 u. XIX. 1892. Sep. mit Vorwort, Leipzig 1896.
- Derselbe, Édouard van Beneden. Arch. f. mikr. Anat. 88. 1915.
- Rauber, A., Primitivstreifen und Nervula der Wirbeltiere. Leipzig 1877.
- Schauinsland, H., Beiträge zur Entwicklungsgeschichte und Anatomie der Wirbeltiere. Zoologica, Heft 39. Stuttgart 1903.
- Sobotta, J., Die Entwicklung des Eies der Maus, vom Schlusse der Furchungsperiode bis zum Auftreten der Amnionfalten. Arch. f. mikr. Anat. 61. 1902.
- Will, L., Beitrag zur Entwicklungsgeschichte der Reptilien. I. Die Anlage der Keimblätter bei Gecko (*Platy-dactylus facetanus*). Zool. Jahrb. Abt. Anat. VI. 1893.
- Wilson, T. J. and Hill, J. P., Observations on the development of *Ornithorhynchus paradoxus*. Philos. Transact. Ser. B. Vol. 199. 1904.

Frühe Differenzierungsvorgänge an den Keimblättern.

Wir haben im letzten Kapitel die Embryonalanlage bis zu einem Stadium verfolgt, in welchem die drei Keimblätter als Primitivorgane sich entfaltet hatten. Im Mesoderm sind auch schon in Bereiche des Rumpfes die Vorgänge der Differenzierung eines dorsalen segmentierten von einem ventralen unsegmentierten Abschnitte eingeleitet. Die Segmente hängen mittels der gleichfalls segmentalen Zwischenstücke mit dem unsegmentierten peripheren Mesoderm zusammen. Sowohl im dorsalen wie im ventralen Mesoderm sehen wir ein Lumen, welches ursprünglich auf Ausbuchtungen des Urdarms (*Amphioxus*) zurückzuführen ist, bei den Amnioten jedoch durchwegs sekundär entsteht, indem Spalten in den soliden Mesodermplatten auftreten, welche untereinander in Verbindung treten, um das vom unsegmentierten Mesoderm begrenzte Coelom (die gemeinsame Körperhöhle) zu bilden. Erst später bemerken wir auch an dem die Anlage des Nervensystems herstellenden Abschnitte des Ectoderms eine Segmentierung, die am Rumpfe in der ersten Anlage der Spinalnerven und der Spinalganglien gegeben ist. Dem außerembryonalen Entoderm fehlt die Segmentierung gänzlich; beim embryonalen Entoderm sind ihre Spuren jedenfalls sehr undeutlich.

In einem späteren Kapitel werden wir das Wachstum der Anlage behandeln; vorläufig haben wir die Umbildung der Keimblätter zu schildern, welche zur Entstehung der Gewebe, resp. der Organanlagen im engeren Sinne führen. In besonders ausgedehntem Maße und sehr frühzeitig erfolgt diese Differenzierung im Bereiche des Mesoderms, eine Tatsache, die wohl damit zusammenhängt, daß von diesem Keimblatte aus die verschiedensten Organe entstehen, während sowohl das innere als das äußere Keimblatt sich in dieser Beziehung viel einheitlicher verhalten, insofern als sie mit wenigen Ausnahmen bloß epitheliale Bildungen herstellen.

Das Ectoderm liefert 1. das Zentralnervensystem, 2. das periphere Nervensystem, 3. die Epidermis und sämtliche Hautdrüsen, 4. die perzipierenden Elemente der Sinnesorgane. Das Entoderm bildet 1. das Darmepithel, 2. sämtliche Darmdrüsen,

3. die Glandula thyreoidea, die Thymus und die Epithelkörperchen. Im großen und ganzen darf demnach behauptet werden, daß beide Keimblätter bei ihren Umwandlungen den Charakter epithelialer Formationen in hohem Grade wahren. Sogar das zentrale Nervensystem, das durch die Einrollung der Medullarplatte entsteht, stellt sich bei einigen niederen Formen (z. B. Petromyzon) zeitlich, bei höheren, z. B. beim Menschen, noch im zweiten Fetalmonate als eine epitheliale Formation dar. Ganz anders verhält sich dagegen das Mesoderm. Dasselbe liefert 1. das ganze Skelet, 2. das geformte und ungeformte Stützgewebe, also alle Membranen, ferner das lockere Fett- und Bindegewebe, die Skeletgewebe und das adenoide Bindegewebe; 3. das Blut- und Lymphgefäßsystem, 4. die gesamte quergestreifte Muskulatur und mit wenig Ausnahmen (M. sphincter und dilatator iridis) auch die glatte Muskulatur, 5. das Corium, 6. das Urogenitalsystem, 7. die Darmmuskulatur und 8. sämtliche serösen Häute. Im epithelialen Verbands verbleiben von allen diesen Organen bloß die Zellen des Exkretionssystems und der serösen Häute, während die übrigen aus dem Mesoderm stammenden Gewebe eine weitgehende Differenzierung nach der verschiedensten Richtung erfahren.

Differenzierung des Mesoderms.

Schon in der Zerlegung des Mesoderms in das dorsale segmentierte und das ventrale unsegmentierte Mesoderm, zu dem die segmentierten Zwischenstücke hinzukommen, haben wir eine topische Differenzierung des mittleren Keimblattes zu erblicken, indem bei

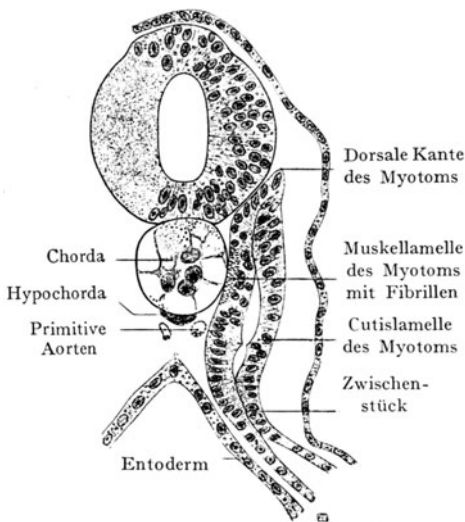


Fig. 51. Schnitt durch das Vorderende des Rumpfes eines Pristiurusembryos mit 26 bis 27 Ursegmenten.

Nach C. Rabl, Theorie des Mesoderms. Morph. Jahrb. XV. 1889.

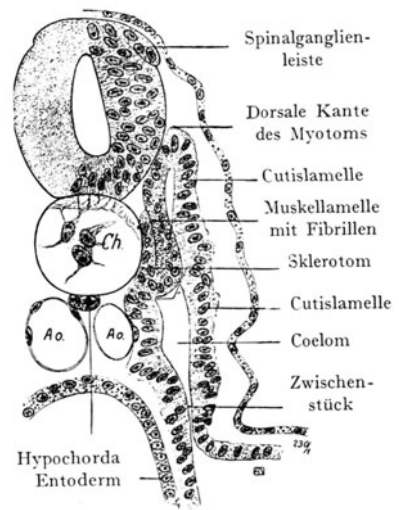


Fig. 52. Schnitt durch das Vorderende des Rumpfes eines Pristiurusembryos mit 34 bis 35 Ursegmenten. Bildung des Sklerotoms und der Muskellamelle des Myotoms.

der weitem Entwicklung diese drei Abschnitte ganz bestimmte, zum Teil segmentale Organe liefern. So entsteht aus einem bestimmten Abschnitte der Wandung der Ursegmente die quergestreifte Rumpf- und Extremitätenmuskulatur, aus einem andern das axiale Rumpfskelet (die Wirbelsäule, vielleicht auch die Rippen), wieder aus andern Abschnitten das subkutane Gewebe der dorsalen Partie des Rumpfes. Die Zwischen

stücke bilden das gesamte Exkretionssystem. Das unsegmentierte periphere Mesoderm stellt als Begrenzung der Körperhöhlen die Serosa her, außerdem entsteht unter Abgabe von Zellen aus ihrem visceralen Blatte die Darmmuskulatur, während aus eben solchen Zellen des parietalen Blattes das Cutisgewebe der ventralen Partie des Rumpfes, das Skelet und das Bindegewebe der Extremitäten einschließlich des Schulter- und Beckengürtels hervorgehen. Daneben liefert, besonders in frühen Entwicklungsstadien, das viscerele Blatt in ausgedehntem Maße Gefäßanlagen und Blutzellen und zwar sowohl im Bereiche des Dottersackes als auch innerhalb der Embryonalanlage selbst.

Wir untersuchen diese Umwandlungen des Mesoderms zunächst an Querschnitten von Selachierembryonen, da sie sich hier in einfacher, fast schematischer Weise vollziehen. Die Embryonen liegen bei den in Betracht kommenden Stadien nicht mehr flach auf dem Dotter ausgebreitet, sondern haben sich, infolge von Wachstumsvorgängen, vom Dotter abgeschnürt, mit welchem jedoch der Darm je nach dem Grade der Entwicklung, in verschieden weiter Verbindung steht. Querschnittsbilder von zwei aufeinander folgenden Stadien, sind in den Fig. 51 und 52 dargestellt. Wir sehen an ihnen das vom Ektoderm abgeschnürte Medullarrohr, unter demselben die Chorda dorsalis, welche schon im ersten Stadium (Fig. 51) aus typischen Chordazellen besteht, ventral davon die noch paarigen Aorten, welche an das zum Teil schon vom Dottersacke abgeschnürte Darmepithel angrenzen. Seitlich vom Nervenrohr, der Chorda dorsalis und dem Entoderm liegt das Mesoderm, welches in seiner ganzen Ausdehnung ein ziemlich weites Coelom einschließt.

Differenzierung des dorsalen Mesoderms.

Das dorsale Mesoderm wird in großer Ausdehnung in Ursegmente (Somiten, früher auch Urwirbel genannt) zerlegt, welche bloß dem am weitesten cranial liegenden Abschnitte desselben, welcher später in die Bildung des Kopfes eingeht, fehlen. Beim Menschen entstehen ca. 38—41 Somiten, doch sind dabei drei bis vier eingerechnet, welche in die Bildung des Occiput eingehen (siehe die Entwicklung des Schädels und der Muskulatur). Abgesehen von diesen entspricht die Zahl der Somiten derjenigen der zur Ausbildung kommenden Wirbel. So finden wir beim Menschen 7 Hals-, 12 Thorakal-, 5 Lumbal-, 5 Sakralsomiten und 5—8 Somiten, welche den rudimentären Steißbeinwirbeln entsprechen. Die Abgrenzung der Somiten beginnt beim Menschen etwa in der dritten Embryonalwoche; ihre Wandung besteht aus hohen zylindrischen Zellen, welche den in jedem Somiten eingeschlossenen Abschnitt des Coeloms begrenzen. Nach der Bildung des Medullarrohres und dem Beginne der Abschnürung des Embryos vom Dottersacke liegt der Somit lateral und dorsal dem Ektoderm, median dem Medullarrohr direkt an, während er ventralwärts mittels des gleichfalls segmentalen Zwischenstückes (Ursegmentstiel) mit dem unsegmentierten ventralen Mesoderm in Verbindung steht.

Die Differenzierungsvorgänge in der Wandung eines Somiten lassen sich an den Figg. 51 und 52 verfolgen. Die früheste Veränderung besteht in dem Auftreten von Fibrillen in den Zellen der medialen Wand zunächst an der Basis, später auch in dem übrigen Protoplasma der Zellen. Die am frühesten eine solche fibrilläre Differenzierung ihres Protoplasmas aufweisenden Zellen liegen in der Höhe der Chorda dorsalis; später ergreift die Fibrillenbildung in dorsaler und ventraler Richtung weitere Zellen. Diese stellen, indem sie noch im Epithelverbande verharren, die erste Anlage der quergestreiften Rumpf- und Extremitätenmuskulatur des betreffenden Segmentes dar; in ihrer Gesamtheit bilden sie die Muskellamelle des Myotoms.

Auf einem folgenden Stadium (Fig. 52) zeigt die mediale Wand des Somiten an der ventralen Grenze der Muskellamelle eine medial- und dorsalwärts, zwischen der Muskellamelle einerseits, der Chorda dorsalis und dem Medullarrohr andererseits vorwachsende Zellwucherung, in welche ein feiner Spalt aus dem Coelom hineinführt. Diese Wucherung ist das Sklerotom, der in dasselbe hinaufführende Spalt, welcher oft durch eine kleine

Einbuchtung ersetzt wird, das Sklerotomdivertikel. Dasselbe fehlt bei den meisten andern Formen, indem das Sklerotom eine solide Zellmasse darstellt, welche sich jedoch phylogenetisch ohne Zweifel von einer Ausbuchtung der medialen Somitenwand ableitet. Aus dem Sklerotom bildet sich Stützgewebe, welches die Chorda dorsalis umgibt und der Wirbelsäule, also dem axialen Skelete, bei seiner Entstehung zugrunde liegt.

Unterdessen verlieren die Wandungen des Somiten unterhalb des Abganges des Sklerotomdivertikels ihre Verbindung mit dem Zwischenstück, dagegen schließen sie sich hier zusammen, um einen Sack, das Myotom abzugrenzen. Von diesem löst sich nun das Sklerotom ab, welches die Chorda dorsalis und später das Medullarrohr dorsal umwächst, um die Grundlage für die Bildung der Wirbelkörper und der Wirbelbogen

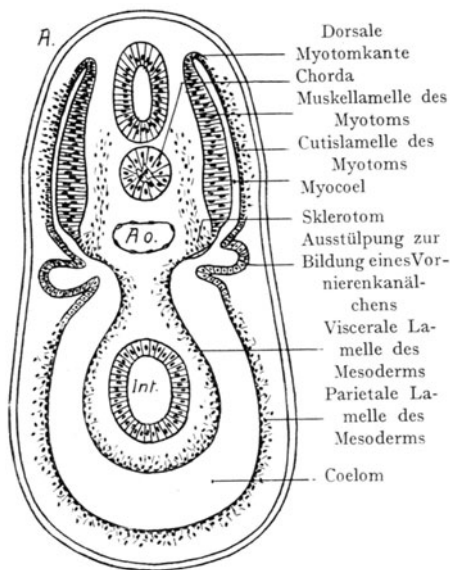


Fig. 53. Schema der Differenzierung des Mesoderms bei Selachiern. A.

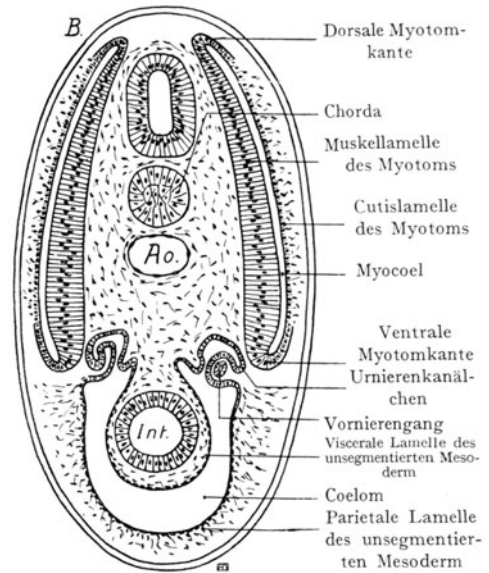


Fig. 54. Schema der Differenzierung des Mesoderms bei Selachiern. B.

Nach van Wighe, Hertwigs Lehrb. d. Entw.-Gesch.

herzustellen. In Fig. 52 ist die Trennung des Myotoms von dem Zwischenstücke noch nicht vollzogen, auch stehen die Sklerotomzellen noch mit ihrem Mutterboden im Zusammenhang. Der Zustand entspricht ungefähr dem ersten der beiden Bilder (Fig. 53 und 54), in welchen diese Vorgänge schematisch zusammengefaßt sind, während in Fig. 54 das Myotom sich ventral geschlossen hat und gewissermaßen als ein Bläschen, das, in transversaler Richtung etwas abgeplattet, eine mediale und eine laterale Wand, eine dorsale und eine ventrale Kante aufweist, an die Stelle des Somiten getreten ist.

Während in der medialen Wand (Muskellamelle des Myotoms) die Zellen, trotz der Bildung kontraktile Fibrillen, im ursprünglichen Epithelverbande verharren, ändern diejenigen der lateralen Wand (der Cutislamelle des Myotoms) ihren Charakter; indem ihr Zusammenhang sich lockert, bilden sie Fortsätze aus und nehmen, unter lebhafter Vermehrung, die Form verzweigter Bindegewebszellen (Mesenchymzellen) an. Auch breiten sie sich unter dem Ectoderm aus und stellen das Corium der dorsalen Hälfte des Rumpfes her, welches der Epidermis zur Grundlage dient. Trotz der fortschreitenden Umbildungen der medialen Wand des Myotoms in Muskel epithelzellen und der lateralen Wand in

Mesenchymzellen, bleibt an der dorsalen resp. ventralen Kante des Myotoms, dort wo die beiden Wandungen ineinander übergehen, eine Epithelstrecke bestehen, deren Zellen noch einen indifferenten Charakter aufweisen und eine dorsal- und ventralwärts sich vorschiebende Wachstumszone darstellen. Dieses Auswachsen des Myotomes wird aber auch von einer Umwandlung der dorsal und ventral neugelieferten Zellen in Muskelepithelzellen resp. in Cutiszellen begleitet, und zwar erfolgt dieser Vorgang so lange, bis die Myotomkanten von beiden Seiten her, dorsal und ventral, in der Medianebene aufeinanderstoßen. Die Auflösung der Cutislamelle beginnt übrigens in derselben Höhe, wie die Bildung der Muskelfibrillen in der Muskellamelle, auch schreitet sie, wie diese, in dorsaler und ventraler Richtung fort.

Was die feineren Vorgänge bei der Umwandlung der Muskelepithelzellen in die quergestreiften Muskelfasern anbelangt, so ist erwähnt worden, daß die Fibrillenbildung zuerst an der Basis der Zelle auftritt, um allmählich gegen die dem Myocoel zugewandte freie Fläche fortzuschreiten. Die von Fibrillen durchsetzten Zellen wachsen alsdann in der Längsrichtung des Körpers zu bandartigen Gebilden aus, wobei unter fortwährenden Kernteilungen das Protoplasma stark zunimmt, ohne daß jedoch Zellgrenzen in demselben sich ausbilden. Auf diese Weise entsteht aus jeder Muskelepithelzelle ein Syncytium mit einer fibrillären Differenzierung des Protoplasmas, welche zunächst in der Peripherie der Faser durchgeführt ist und weiterhin allmählich auf das Zentrum derselben übergreift. Bei den höheren Formen scheint sich die Bildung der Muskelfasern in derselben Weise zu vollziehen, doch sind die Einzelheiten wegen der dem Materiale anhaftenden technischen Schwierigkeiten der Untersuchung weniger zugänglich als bei Selachiern.

Die Zellen des Sklerotoms umwachsen, nachdem sie sich von ihrem Mutterboden frei gemacht haben (Fig. 54), sowohl die Chorda dorsalis, als auch das Rückenmarksröhre, und liefern: erstens die Hüllen des Rückenmarks, zweitens die Anlagen der Wirbelkörper und der Wirbelbogen. Lateralwärts führt das Wachstum der Sklerotomzellen (in den Querschnittsfiguren nicht darzustellen) zwischen den Myotomen zur Bildung von bindegewebigen Scheidewänden, den Myosepten. In diesen entstehen sehr wahrscheinlich die Rippen, vielleicht auch das Sternum, so daß wir also in letzter Linie für das ganze Achsenskelet einen einheitlichen Ursprung aus den Sklerotomen annehmen dürfen.

Der im Myotom eingeschlossene Abschnitt des Coeloms, das Myocoel, erfährt mit der Differenzierung der Muskellamelle eine Einschränkung und verschwindet später gänzlich. Die ventralen Myotomkanten liefern bei Selachiern in einem gewissen Bereiche des Rumpfes während ihres Vorwachsens seitlich abgehende sekundäre Sprossen oder Knospen, welche in die Extremitätenanlagen eindringen. Bei Amnioten dagegen erfolgt die Bildung der Extremitätenmuskulatur wahrscheinlich ausschließlich durch die Ablösung einzelner Zellen des Myotoms, welche in die zunächst als Hautfalte oder Leiste sich darstellende Anlage (Extremitätenleiste) der Extremität einwachsen.

Mit den Zellen der Muskellamelle verbinden sich in sehr früher Zeit motorische Fasern eines Spinalnerven, die von den noch epithelial angeordneten Zellen des Nervenrohres auswachsen. Wahrscheinlich erfolgt diese Verbindung in dem Zeitpunkte, da die Muskellamelle fast direkt der lateralen Wand des Medullarrohres anliegt und die Fortsätze der Nervenzellen unmittelbar mit der Basis der Muskelepithelzellen in Kontakt treten können.

Die Cutislamelle des Myotoms hat bei Selachiern nach C. Rabl keinen Anteil an der Bildung der Rumpfmuskulatur der Myosepten oder der Rippen.

Umbildung der Ursegmentstiele. (Zwischenstücke.)

Die Differenzierung der Ursegmentstiele, d. h. der segmentalen Verbindungen zwischen den Ursegmenten und dem ventralen unsegmentierten Mesoderm, führt zur Bildung des Exkretionssystemes, das ausschließlich von diesen streng begrenzten Abschnitten des

Mesoderms aus erfolgt. Nach der Ablösung der Myotome wird auch bei den Ursegmentstielen die Kontinuität der Wandung durch den Zusammenschluß des Epithels wiederhergestellt (Fig. 54), dagegen bleibt die Verbindung mit dem ventralen unsegmentierten Mesoderm und ihrem Coelom weiter bestehen. Die Ursegmentstiele bilden bei einigen primitiven Formen (z. B. den Myxinoiden), indem sie unter Wahrung der Verbindung mit dem Coelom auswachsen, die Kanälchen des Exkretionssystemes (Pronephros). Diese erhalten durch die Entstehung einer Längsverbinding zwischen ihren blind auswachsenden Enden einen Ausführungsgang, den Vornierengang, welcher zunächst in den dem Urogenitalsystem und dem Enddarm gemeinsamen Raume, der Kloake ausmündet. Diejenigen Ursegmentstiele, welche im Bereiche des unmittelbar auf das Cranium folgenden Teiles der Anlage sowie auch am Schwanze sich nicht an der Herstellung des Exkretionssystemes beteiligen, unterliegen der Rückbildung. Bei den höheren Formen entsteht infolge einer weiteren Umbildung der Ursegmentstiele eine zweite Generation von Exkretionskanälchen, die wir als Urnierenkanälchen oder Kanälchen des Mesonephros bezeichnen. Diese werden sogar bei den Amnioten durch eine dritte Generation von Exkretionskanälchen abgelöst, welche die Nachniere oder den Metanephros herstellen. Die Entwicklung dieser drei Systeme wird durch ihre Bezeichnung als Pronephros, Mesonephros und Metanephros sowohl in bezug auf die zeitliche, wie auf die örtliche Aufeinanderfolge gekennzeichnet. So bilden sich am frühesten und auch aus mehr cranial gelegenen Ursegmentstielen die Kanälchen des Pronephros, sodann aus caudalwärts folgenden Ursegmentstielen in etwas späterer Zeit diejenigen des Mesonephros, am spätesten, sowie auch am weitesten caudal, bei einer Anzahl von Formen (Reptilien) erst nach der Geburt, die Kanälchen des Metanephros (siehe die Entwicklung des Urogenitalsystemes).

Umbildung des unsegmentierten Mesoderms.

Das unsegmentierte Mesoderm zerfällt in das viscerele und das parietale Blatt, welche bei Amnioten die primitive Körperhöhle oder das embryonale Coelom innerhalb sowie das periphere oder außerembryonale Coelom außerhalb der Embryonalanlage begrenzen. Bloß bei Amphioxus entsteht das Coelom in Form von paarigen Ausbuchtungen des Urdarmes, welche später eine sekundäre Segmentation erfahren und in ihren ventralen Abschnitten zu einer großen, das Darmrohr in seiner ganzen Länge umgebenden Höhle verschmelzen (siehe Entwicklung des Mesoderms bei Amphioxus). Bei allen Wirbeltieren dagegen entsteht das Coelom infolge einer Spaltung der beiderseits von der Chordarinne auswachsenden, zunächst soliden Mesodermplatten. Auf diese Weise erhalten wir die parietale, dem Ectoderm anliegende und die viscerele in Kontakt mit dem Entoderm stehende Lamelle. Infolge der weiteren Ausdehnung des Spaltes entsteht der große zunächst einheitliche Raum des embryonalen Coeloms, den wir später in die Peritonealhöhle, die Pleurahöhle und die Pericardialhöhle zerfallen sehen. Das gerade sehr stark und sehr früh ausgebildete außerembryonale Coelom (Fig. 55) wird bei Säugetieren infolge der Entwicklung der Eihüllen und des Wachstums des Embryos später wieder eingeschränkt. Die Coelomabschnitte im dorsalen Mesoderm (Myocoel) sowie in den Ursegmentstielen, fallen für unsere Betrachtung fort. Jenes verschwindet mit der Umbildung der Muskel- und der Cutislamelle des Myotoms, dieses bleibt als Lumen der Exkretionskanälchen bestehen. Die Coelomspalten treten bei Amnioten zuerst im unsegmentierten Mesoderm gegen die Peripherie der Keimscheibe auf, also außerhalb der eigentlichen Embryonalanlage. Der Bildungsmodus läßt sich sehr klar beim Hühnchen überblicken, wo sich zunächst einzelne Spalten im Mesoderm zeigen, die zu immer größer werdenden Hohlräumen verschmelzen. Auch bei einem menschlichen Embryo mit 7 Ursegmenten wurde die Bildung des Coeloms genau festgestellt. Dasselbe gewinnt sehr frühzeitig in der cranialen Partie der Anlage eine beträchtliche Entfaltung, die bei der weiteren Ent-

wicklung, unter Bildung neuen Materiales vom Primitivstreifen aus, Fortschritte macht. Die Bildung des Coeloms erfolgt demnach, wie die Differenzierung der Embryonalanlage überhaupt, in der Richtung von vorn nach hinten.

Was das außerembryonale Coelom (Exocoelom) anbelangt, so nimmt es bei den Primaten schon sehr früh einen unverhältnismäßig großen Teil der Fruchtblase für sich in Anspruch. Dieses Verhalten wird in Fig. 55 veranschaulicht, wo das außerembryonale Coelom in dem ganzen Raume angetroffen wird, der einerseits von der Embryonalanlage selbst, seinem Amnion und seinem Dottersacke, andererseits von der inneren Fläche des die Fruchtblase nach außen abschließenden Trophoblasten begrenzt wird. In Wirklichkeit ist bei Primaten das Mißverhältnis zwischen dem Keime und dem außerembryonalen Coelom viel beträchtlicher, als daß man es in einem Schema von mäßiger Größe darstellen könnte.

Im Bereiche des außerembryonalen Coeloms der Primaten stehen beide Lamellen des Mesoderms durch zahlreiche Zellbalken untereinander in Zusammenhang (Fig. 55). Wir haben hier eine Bildung vor uns, welche von den Autoren als *Magma cellulare* bezeichnet wird und für gewisse frühe Stadien geradezu charakteristisch ist. Sie entsteht wohl dadurch, daß bei der raschen Vergrößerung der Keimblase die einzelnen im außerembryonalen Mesoderm auftretenden Spalten nicht zur Verschmelzung kommen, sondern durch Bindegewebslamellen voneinander getrennt bleiben. Nicht unmöglich ist es, daß diese Bildungen während der frühen Stadien der Fruchtblase auch eine gewisse mechanische Rolle spielen.

Beide Blätter des unsegmentierten Mesoderm bestehen in frühen Entwicklungsstadien aus einer einfachen Schicht von ziemlich niedrigen Epithelzellen. Sehr bald beginnen jedoch einzelne Zellen den Epithelverband zu verlassen, ohne daß dieser, wie es bei der Cutislamelle des Myotoms der Fall ist, sich vollständig auflösen würde. Die austretenden Zellen bilden Fortsätze, auch lockert sich ihr Zusammenhang; sie stellen Mesenchymzellen dar, wie solche auch von der Cutislamelle des Myotoms abgegeben werden. Die aus dem parietalen Blatte des unsegmentierten Mesoderms im Bereiche der Embryonalanlage austretenden Zellen bilden das Corium der ventralen Partie des Rumpfes. Die Zellen, welche der visceralen Lamelle entstammen, bilden einerseits die Submucosa, die Muscularis mucosae und die Darmmuskulatur, andererseits, außerhalb der Embryonalanlage, im Anschluß an das Dottersackentoderm, die Anlagen zahlreicher Blutgefäße und Blutzellen. Diese gelangen in die Embryonalanlage und zwar dadurch, daß die auf dem Dottersacke sich bildenden Gefäße mit Gefäßanlagen innerhalb des Embryos in Verbindung treten, so mit den beiden primitiven Aorten. Auch aus Zellen der parietalen Lamelle bilden sich Blutgefäße, sowohl innerhalb als außerhalb der Embryonalanlage, überhaupt scheint diese Fähigkeit, Blutzellen und Gefäßendothel zu bilden, allen Mesenchymzellen zuzukommen, aus welcher Quelle sie auch immer stammen mögen. Aus dem visceralen Blatte des unsegmentierten Mesoderms bildet sich die Darmmuskulatur, indem die austretenden Mesenchymzellen sich nach Abschnürung des Darmrohres von dem Dottersacke zu einer Schicht spindelförmiger glatter Muskelzellen zusammensetzen.

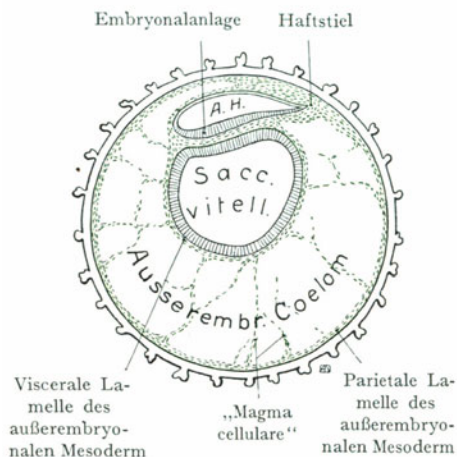


Fig. 55. Schema des menschlichen Eies bei starker Ausbildung des außerembryonalen Mesoderms.

Aus den im Epithelialverbande verbleibenden Zellen der beiden Lamellen des unsegmentierten Mesoderms entsteht innerhalb der Embryonalanlage, unter starker Abplattung, das Endothel der in früher Zeit einheitlichen serösen Höhle, des embryonalen Coeloms, an dessen Stelle später durch die Ausbildung von Scheidewänden die drei serösen Höhlen des Körpers (Pericardialhöhle, Pleurahöhle und Peritonealhöhle) treten. Dieses Endothel ruht einer von den ausgetretenen Mesenchymzellen hergestellten Membrana propria auf.

Bildung des Dottersackentoderms und des Blutes.

Die Bildung der Blutgefäße und der Blutzellen erfolgt am frühesten in der visceralen Lamelle des Mesoderms, welche die Höhle des außerembryonalen Coeloms von dem später das Dottersackentoderm liefernden Abschnitte des inneren Keimblattes trennt. Diese Tatsache findet ihre Erklärung darin, daß dem Entoderm bei dotterreichen Eiern, wie wir solche wohl bei den Vorfahren der Säugetiere anzunehmen berechtigt sind, sehr frühzeitig die Aufgabe zufällt, den Dotter zu einem Nahrungsmaterial umzuwandeln, welches von den in der visceralen Lamelle des Mesoderms gebildeten Gefäßen aufgenommen und der Embryonalanlage zugeführt wird. Außerdem dient dieses bei Vögeln, Reptilien und Säugetieren außerordentlich früh entstehende Gefäßnetz zweifellos dem Gasaustausche oder der Respiration und zwar so lange, bis andere Einrichtungen dafür eintreten, welche gerade bei den meisten Säugetieren in der Ausbildung einer sehr innigen Verbindung zwischen Mutter und Frucht ihren Höhepunkt erreichen.

Wir unterscheiden zunächst zwei Abschnitte des Entoderms. Der eine liegt unter der Embryonalanlage etwa entsprechend der Area pellucida und wird deshalb als embryonales Entoderm bezeichnet. Dasselbe bildet das Entoderm des Darmrohres und seine Drüsen. Dieser Abschnitt besteht beim Hühnchen, solange der Keim auf dem Dotter flach ausgebreitet ist, aus kubischen Zellen, die in ihrer flächenhaften Ausdehnung in der Transversalrichtung, der Chorda dorsalis, den Ursegmenten und den Ursegmentstielen entsprechen. Ganz anders stellt sich dagegen das periphere, außerembryonale Entoderm dar, welches, besonders bei Vögeln und Reptilien, mit der fortschreitenden Umwachsung des Dotters durch die Keimscheibe an Ausdehnung sowie auch an Bedeutung für die Verarbeitung des Dotters gewinnt. Dieses Dotterentoderm besteht aus hohen, zahlreiche Vacuolen und Dottereinschlüsse aufweisenden Zellen (siehe Eihäute), die offenbar auf die angrenzende Dotterschicht verdauend einwirken und den Dotter aufnehmen. Auf der andern Seite stehen sie in inniger Beziehung zu den ihnen direkt anliegenden Gefäßen aus der visceralen Lamelle des unsegmentierten Mesoderms, welche das verarbeitete Nahrungsmaterial der Embryonalanlage zuführen.

Auch bei Säugetieren beginnt die Blutbildung auf dem Dottersacke und tritt erst später in der Embryonalanlage selbst auf. Ganz besonders scheint aber gerade beim Menschen die viscerele Lamelle des außerembryonalen Coeloms im Bereiche des Dottersackes die früheste Bildungsstätte der Blutzellen zu sein (siehe Entwicklung des Blutes); von hier aus gelangen sie, nachdem sich das Gefäßnetz auf dem Dottersacke mit den Gefäßen der Embryonalanlage verbunden hat, in letztere. Diese Bildungsweise der Blutzellen ist beim Hühnchen bis zum 6. Tage der Bebrütung die einzige; dagegen vermehren sich die in das Blut abgegebenen Blutzellen auf diesen Stadien sehr lebhaft durch indirekte Kernteilung. Später erfolgt auch innerhalb der Embryonalanlage an den verschiedensten Stellen die Bildung von Blutzellen, so in der Leber, der Milz, den Lymphdrüsen und dem Knochenmark und zwar ist sie überall an Zellen vom Charakter des Mesenchymgewebes oder lockeren Bindegewebes geknüpft. Diese besitzen also während einer sehr langen Zeit, vielleicht auch noch beim Erwachsenen, den ursprünglichen Charakter indifferenten Zellen, die sich zu Stützgewebe oder zu Gefäßendothel oder zu Blutzellen ausbilden können.

Begriff und Bedeutung des Mesenchyms.

In neuerer Zeit werden Zellen als Mesenchym zusammengefaßt, welche, dem Mesoderm entstammend, den Epithelverband verlassen, ohne sich zunächst zu höher differenzierten Geweben, wie Knorpel, Knochen, oder glatten Muskelzellen umzuwandeln. Die Zellen des Mesenchyms bilden Fortsätze, welche untereinander in Verbindung treten, so daß man häufig die Bezeichnung als gleichbedeutend mit lockerem Bindegewebe überhaupt gebraucht. Allein es umfaßt in seiner ursprünglichsten Bedeutung bloß Zellen von mehr indifferentem Charakter, die, weithin im Organismus verbreitet, imstande sind, bald in die verschiedensten Modifikationen des Stützgewebes (geformtes und ungeformtes Bindegewebe, Knorpel, Knochen usw.) überzugehen, bald Gefäßendothel, glatte Muskulatur, Blutzellen, Fettzellen oder Zellen des Knochenmarks usw. zu liefern. Die Mesenchymzellen stammen aus verschiedenen Abschnitten des mittleren Keimblattes; so werden sie von der Cutislamelle des Myotoms, dann auch vom Sklerotom, endlich aber in großen Mengen von beiden Blättern des unsegmentierten Mesoderms geliefert. Es tritt infolge seiner weiten Verbreitung zu einer großen Anzahl von Organen in enge Beziehung. So umgibt es die Muskeln, ebenso die Anlagen der verschiedensten Drüsen, indem es das Endo- und das Perimysium, ferner das bindegewebige Gerüst, einerseits der echten Drüsen, andererseits der Lymphdrüsen (adenoides Gewebe) bildet. An einigen Stellen scheint es, wenigstens in bezug auf die Bildung der Blutzellen, seinen ursprünglich indifferenten Charakter auch nach der Geburt zu wahren, indem eine Bildung von Blutzellen noch sehr lange, ja sogar unter gewissen Bedingungen noch beim Erwachsenen, in der Leber, dem Knochenmark, und der Milz stattfinden kann (siehe die Entwicklung des Zirkulationsapparates).

Differenzierungsvorgänge am äußeren Keimblatt.

Die Differenzierungsvorgänge am Ectoderm führen sehr früh zu einer Unterscheidung von zwei Abschnitten desselben. Der eine, welcher die dorsomediane Region der Embryonalanlage einnimmt, zeichnet sich durch die Höhe seiner Epithelzellen aus; er stellt die Medullarplatte dar, aus welcher das gesamte zentrale und periphere Nervensystem hervorgeht. Der übrige Teil des Ectoderms weist zunächst niedrigere Zellen auf, welche die Embryonalanlage nach außen hin abschließen und sozusagen eine primitive Epidermis darstellen. Diese liefert jedoch, abgesehen von der eigentlichen Epidermis und den Epidermoidealgebilden, wie die Haare und die Hautdrüsen, auch Zellen, welche sich zu den perzipierenden Elementen der Sinnesorgane (mit Ausnahme des Auges) umbilden.

Die Medullarplatte, aus einem hohen, mehrfach geschichteten Cyliinderepithel bestehend, grenzt sich ziemlich scharf gegen die niedrigen Ectodermzellen der Peripherie ab. Die Form der Platte ist bei den verschiedenen Klassen sowie je nach dem untersuchten Entwicklungsstadium verschieden. Aber gerade für den menschlichen Embryo wird häufig für gewisse frühe Stadien eine Fußsohlenform (s. Fig. 56) beschrieben, bei welcher der Absatz caudal liegt. Immer ist die vordere Partie der Platte bedeutend verbreitert, es liefert dieselbe die Anlage des Vorderhirns.

Die Medullarplatte zeigt jedoch nicht von vornherein diese Form, vielmehr gilt auch hier die schon früher aufgestellte Regel, daß sich die Embryonalanlage in der Richtung von vorn nach hinten differenziert, so daß der vordere breitere Teil der Platte zuerst entsteht, um sich erst allmählich im Zusammenhang mit den Umwandlungsvorgängen am Primitivstreifen in caudaler Richtung zu ergänzen. Sehr früh bemerken wir eine mediane Rinne, die Medullarfurche, welche die ganze Platte durchzieht und dieselbe in zwei symmetrische Hälften teilt.

Die Medullarplatte umschließt caudal diejenige Strecke des Primitivstreifens, welche die Öffnung der Invagination an der Oberfläche des Keimes aufweist und die weiterhin, wie schon früher dargelegt wurde, beim Zusammenschluß der Ränder der Medullarplatte zum Nervenrohr in das letztere aufgenommen wird. Dagegen wird die caudale Strecke des Primitivstreifens, welche außerhalb des Medullarrohres verbleibt, ventral verlagert und liefert teils den Anus, teils das Ostium urogenitale primitivum. Beide Abschnitte des Primitivstreifens sind an dem Oberflächenbilde eines menschlichen Keimes vor der Bildung der Somiten (Fig. 57) leicht zu erkennen.

Die Medullarplatte verwandelt sich in das Medullarrohr, indem ihre Ränder sich erheben und allmählich dorsal vorwachsen bis sie zur Berührung untereinander und schließlich zur Vereinigung kommen. Am vorderen Ende der Platte bleibt eine Zeitlang eine Öffnung bestehen (Neuroporus anterior) und auch caudal, dort wo die Invagnationsöffnung in das Nervenrohr aufgenommen wird, ist beim menschlichen Embryo mit 7—8 Somiten das Rückenmarksröhr noch offen.

Literatur über die ersten Differenzierungsvorgänge an den Keimblättern.

- van Beneden, Éd., Untersuchungen über die Keimblätterbildung, den Chordakanal und die Gastrulation bei Säugetieren (Kaninchen und Fledermaus). *Anat. Anz.* 3. 1888. 709—714.
- Derselbe, Recherches sur l'embryologie des mammifères. La formation des feuilletts chez le lapin. *Arch. de biol.* 1. 1880.
- Derselbe, Recherches sur les premiers stades du développement du murin (*Vespertilio murinus*). *Anat. Anz.* 16. 1899.
- Derselbe, Recherches sur l'embryologie des mammifères. II. De la ligne primitive, du prolongement céphalique de la notochorde et du mésoblaste chez le lapin et chez le murin. 14 Taf. *Arch. de biol.* t. 16. 1912. Fasc. II. 191—401.
- Bonnet, R., Beiträge zur Embryologie des Hundes. *Anat. Hefte* 9. 1897. Fortsetzung 16. 1899.
- Brachet, A., Die Entwicklung der großen Körperhöhlen und ihre Trennung von einander. *Bonnet-Merkels Ergebn.* 7. 1897.
- Dandy, W. E., A human embryo with 7 pairs of somites, measuring about 2 mm in length. *Amer. Journ. of Anat.* 10. 1910.
- Dantschakoff, Wera, Untersuchungen über die Entwicklung von Blut- und Bindegewebe bei Vögeln. Das lockere Bindegewebe des Hühnchens im fetalen Leben. *Arch. f. mikr. Anat.* 73. 1909. 117—181.
- Éternod, A. C. F., Il y a un canal notochordal dans l'embryon humain. *Anat. Anz.* 16. 1899. 131—143.
- Fischel, Alfr., Über die Differenzierungsweise der Keimblätter. *Arch. f. Entw.-Mech.* 30. 1910.
- Hatschek, B., Über den gegenwärtigen Stand der Keimblättertheorie. *Verh. d. deutschen zool. Ges.* 1893. Leipzig 1894.
- Hertwig, O., Die Lehre von den Keimblättern. O. Hertwigs Handbuch der Entwicklungslehre. I. 1. 1906.
- Mall, F. P., Die Entwicklung des Coeloms und des Zwerchfells. *Keibel-Mall, Handb. d. Entwicklungsgesch. d. Menschen.* I. 1910. 527—552.
- Marchand, F., Über die Beziehungen der pathologischen Anatomie zur Entwicklungsgeschichte, besonders zur Keimblatttheorie. *Verh. d. deutschen path. Ges.* II. 1899. 38—107.
- Mollier, S., Blutbildung in der embryonalen Leber des Menschen und der Säugetiere. *Arch. f. mikr. Anat.* 74. 1909. 474—524.
- Derselbe, Über den Bau der kapillaren Milzvenen. *Ibid.* 76, 1911. 608—657.
- Maurer, Fr., Die Elemente der Rumpfmuskulatur bei Cyklostomen und höheren Wirbeltieren. 5 Taf. *Morph. Jb.* 21. 473—619. 1894.
- Rabl, C., Theorie des Mesoderms. I. *Morph. Jahrb.* 15. 1889. 113—252.
- Derselbe, Homologie und Eigenart. *Verh. d. deutschen path. Ges.* II. 1899.
- Sunier, A. L. J., Les premiers stades de la différenciation interne du myotome et de la formation des éléments sclérodermatiques chez les Acraniens, les Sélaciens et les Téléostiens. 6 Taf. *Proefschrift. Leiden.* 1911.

Vorgänge bei der Abschnürung des Embryos und der Bildung der äußeren Körperform.

Abschnürung der scheibenförmigen Embryonalanlage vom Saccus vitellinus.

Bei der Besprechung der Furchung und Gastrulation haben wir gesehen, daß diese Vorgänge durch die Menge des Dotters eine in den einzelnen Klassen sehr verschieden starke Beeinflussung erfahren. Bei verhältnismäßig dotterarmen Eiern, wie z. B. denjenigen unserer einheimischen Amphibien, wird der Dotter sehr frühzeitig von den stark pigmentierten Zellen der oberen Hemisphäre umwachsen und in die Embryonalanlage aufgenommen, um von da an einen integrierenden Bestandteil derselben darzustellen. Ganz anders verläuft die Entwicklung der dotterreichen Eier mit partieller Furchung (Selachier, Reptilien, Vögel), denn hier sitzt die aus der Furchung hervorgegangene Keimscheibe der großen ungefurchten Dottermasse auf, so daß wir auch nach dem Ablaufe der Gastrulation und der Keimblätterbildung eine scheibenförmige Anlage vor uns sehen. Diese ist gegen den Dotter, den sie bei der Weiterentwicklung allmählich umwächst, scharf abgegrenzt, wobei sich jedoch der Embryo von den peripheren, den Dotter umschließenden Abschnitten der drei Keimblätter durch eine ringförmige Einschnürung absetzt. Wir können also bei diesen Formen, ganz anders wie z. B. bei Amphibien oder Formen mit mäßig stark entwickeltem Dotter (Knochenfischen) einen embryonalen von einem außerembryonalen Abschnitte der Keimscheibe unterscheiden. Die Formentwicklung ist demnach bei den dotterärmeren Eiern mit totaler Furchung (Amphibien) und den dotterreichen Eiern mit partieller Furchung (Sauropsiden) verschieden. Diesen schließen sich die Eier der Säugetiere an. Während bei Amphibien die Dotterzellen sehr frühe in das Innere der Embryonalanlage gelangen, und an deren ventralem Umfange häufig noch eine Zeitlang nach dem Auskriechen eine deutliche Wölbung hervorrufen (Fig. 32 D), so erfolgt bei den Eiern mit großem Dotter eine langsame Umwachsung desselben durch die Zellen der Keimscheibe und gleichzeitig eine Abschnürung der Embryonalanlage vom Dotter. Dieser wird alsdann von einem mit dem Darmrohre des Embryos in Verbindung stehenden Dottersacke eingeschlossen. Schon mit dem Beginne der Abschnürung können wir also bei solchen Eiern einen embryonalen und einen außerembryonalen Bezirk unterscheiden, von denen sich letzterer an der Bildung der äußeren Körperform nicht weiter beteiligt, dagegen Embryonalhüllen und Anhänge des Embryos liefert. Diese werden beim Auschlüpfen resp. bei der Geburt des Fetus abgestoßen, der Dottersack wird bald, wie bei Sauropsiden, in den Fetus aufgenommen, bald teilt er, wie bei Säugetieren, das Schicksal der Eihüllen, indem er seiner eigentlichen Rolle als Anhangsgebilde der

Embryonalanlage bis zum Ende treu bleibt. Die Abschnürung des Embryos vom Dottersacke führt zur Trennung des in frühen Stadien bei flach ausgebreiteter Embryonalanlage einheitlichen, vom Entoderm begrenzten Raumes, einerseits in das Darmrohr, andererseits in den Dottersack. Die zunächst noch sehr weite Verbindung dieser beiden Räume erfährt bei der fortschreitenden Abschnürung des Embryos eine immer weitergehende Verengung und zieht sich beim Menschen in einen Kanal, den Ductus omphaloentericus aus, welcher den Raum des Dottersackes mit dem Darmrohr des Embryos in Verbindung setzt. Der Übergang von Dotter in das Darmrohr durch diesen Gang ist jedoch so gut wie ausgeschlossen, so daß der Embryo bei allen Formen mit großem Dotter zur Resorption desselben auf die Gefäße angewiesen ist, welche sich in der das Dotterentoderm überziehenden visceralen Lamelle des Mesoderms ausbilden (siehe Eihüllen). Hierin besteht auch, wie bereits erwähnt wurde, ein wichtiger Unterschied gegenüber denjenigen Formen (Amphibien), bei welchen die Dotterzellen vollständig in die Embryonalanlage eingeschlossen werden, um direkt dem Verdauungsprozesse zu unterliegen.

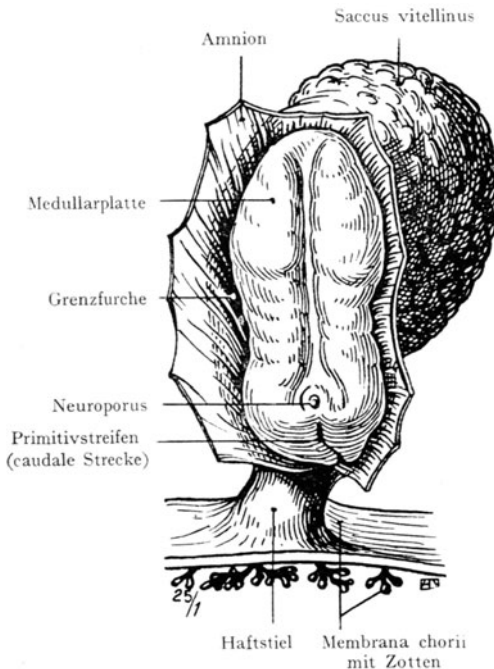


Fig. 56. Menschlicher Keim von 2 mm Länge.
Nach Graf von Spee (aus Kollmanns Lehrb. d. Entw.-
Gesch.).

chem nach hinten der Primitivstreifen ausgeht. Die Embryonalanlage ist durch einen kurzen sog. Haftstiel (siehe Entwicklung der Eihäute) mit der Peripherie der Fruchtblase verbunden.

Besonders in der cranialen Partie der Anlage bemerken wir eine dieselbe umziehende Furche, die von His als Grenzfurche bezeichnet worden ist. Außerhalb derselben erhebt sich das den Embryo dorsal bedeckende Amnion, dessen Schnittlinie ringsum zu verfolgen ist. Die Bildung der Grenzfurche beginnt am cranialen Ende der Anlage und schreitet auf beiden Seiten in caudaler Richtung fort. Cranial beginnt auch schon in diesem Stadium die Abschnürung des embryonalen Entoderms vom peripheren Dottersackentoderm, welche zur Entstehung des Darmrohres führt. Wir sehen dieselbe cranial in Form einer leichten Einbuchtung auftreten, während seitlich bloß eine der Grenzfurche entsprechende Einsenkung die Linie andeutet, von welcher aus die Abschnürung erfolgt. Caudal fehlt auch diese, indem hier die sohlenförmige Anlage ohne Abgrenzung in die Wandung des Dottersackes übergeht.

Wir beschreiben die Abschnürung und Formbildung des menschlichen Embryos an Hand von Abbildungen der verschiedenen Stadien. In Fig. 56 ist eine im Zusammenhang mit dem Dottersacke stehende Embryonalanlage dargestellt, bei welcher der Abschnürungsvorgang soeben begonnen hat. Diese Anlage wird häufig als schuhsohlenförmig beschrieben, die Medullarplatte erhebt sich besonders in ihrer cranialen breiteren Partie zu zwei durch eine ziemlich tiefe Medullarrinne voneinander getrennten Medullarwülsten. Am caudalen Ende der Anlage bemerken wir die Öffnung eines in den Saccus vitellinus führenden Canalis neurentericus (Neuroporus), von welchem

Ein beträchtlicher Fortschritt in der Entwicklung läßt sich bei dem in Fig. 57 dargestellten Embryo mit 5 Somiten erkennen. Hier ist die Abschnürung vom Saccus vitellinus viel weiter gediehen und hat auch schon zur Bildung eines allseitig abgegrenzten cranialen Darmabschnittes geführt, während ein solcher caudaler Abschnitt kaum angedeutet ist (siehe auch den Sagittalschnitt des folgenden Stadiums in Fig. 60). Der übrige Teil des Entoderms ist noch flach ausgebreitet und geht, abgesehen von der durch die Grenzfurche bewirkten leichten Einsenkung, ohne scharfe Grenze in das Dotterentoderm über. Die craniale Partie der Medullarplatte ist auch hier verbreitert, ferner sind die Medullarwülste höher, ohne sich jedoch in der Medianebene zum Abschlusse eines Rohres zu begegnen. Am caudalen Ende der Anlage bemerkt man wieder zwischen den Medullarwülsten den Neuroporus als äußere Öffnung des Canalis neurentericus und von ihm ausgehend einen schon teilweise ventralwärts abgehenden Primitivstreifen.



Fig. 57. Menschlicher Embryo mit 6 Somiten.
Nach Kroemer, Keibels Normentafeln VIII.
Taf. 3.

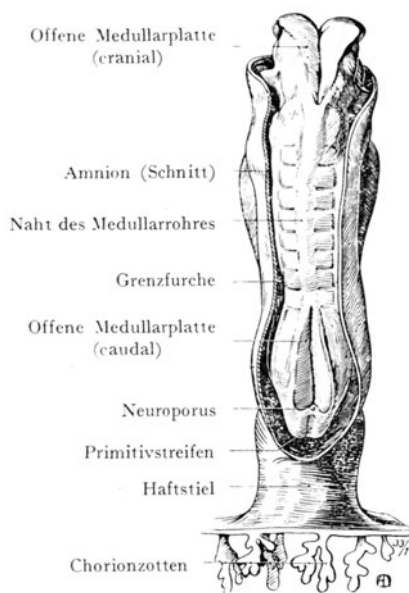


Fig. 58. Menschlicher Embryo von 2,11 mm Länge und 8 Somiten.
Nach Éténoù, Anat. Anz. XVI, 1899.

Die Abhebung der Embryonalanlage vom Dottersacke macht nunmehr weitere Fortschritte. In Fig. 58 und 59 sehen wir einen Embryo mit acht Somiten in dorsaler und ventraler Ansicht dargestellt. Besonders bei dieser letzteren erkennen wir an der Schnittlinie des abgetrennten Dottersackes, wie weit die Abschnürung der Embryonalanlage gediehen ist. Ein cranialer und ein caudaler (punktirt angegeben) Darmabschnitt (oft unrichtig als Kopf- und Schwanzdarm bezeichnet) sind hier vorhanden. In dieselben führt von dem noch mit dem Dottersacke gemeinsamen Raume je eine Öffnung, die craniale und die caudale Darmpforte. Jenseits der beträchtlich vertieften Grenzfurche erhebt sich eine den Embryo einschließende Membran, das Amnion. Der Primitivstreifen ist noch steiler gestellt als beim Embryo mit fünf Somiten, auch liegt schon eine beträchtliche Strecke desselben am ventralen Umfange des Caudalendes der Anlage. Die Öffnung des Canalis neurentericus liegt noch offen zutage, obgleich

sich bei diesem Embryo die Medullarwülste in größerer Ausdehnung dorsal zur Bildung eines Nervenrohres vereinigt haben, ein Vorgang, welcher zuerst in der unmittelbar vor dem ersten Somiten gelegenen, annähernd dem spätern Mittelhirn oder der Grenze desselben gegen das Hinterhirn entsprechenden Gegend erfolgt. Diese Verschmelzung der Medullarwülste dehnt sich sowohl in cranialer als in caudaler Richtung weiter aus, cranialwärts allerdings langsamer, vielleicht deshalb, weil hier die Medullarplatte, entsprechend der späteren Entfaltung der Großhirnhemisphäre, schon auf diesen frühen Stadien sehr breit ist. Cranial wie caudal bleibt jedoch eine kurze Strecke des Rohres offen und die allmählich sich verkleinernde vordere Öffnung, welche man oft auch als

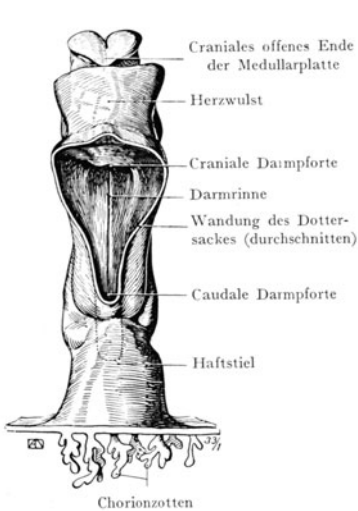


Fig. 59. Menschlicher Embryo mit 8 Somiten, 2,11 mm Länge. Ventrale Ansicht. Nach dem Modell von Étérnod, Anat. Anz. XVI, 1899.

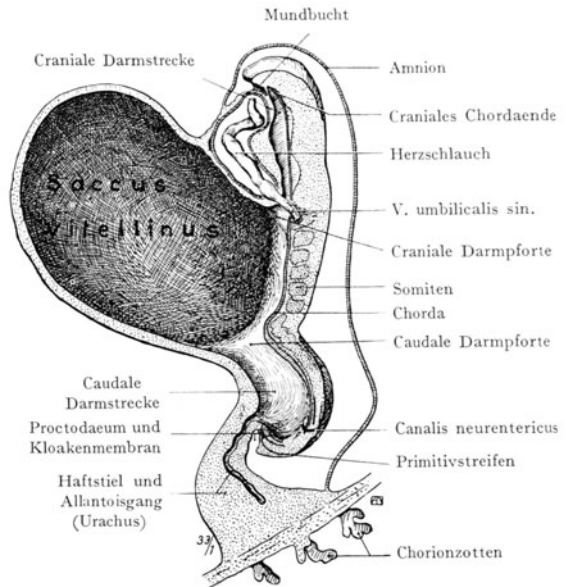


Fig. 60. Menschlicher Embryo von 2,11 mm Länge und 8 Somiten. Medianschnitt. Nach Étérnod, Anat. Anz. XVI, 1899.

Neuroporus anterior bezeichnet, schließt sich erst bei Embryonen mit 23 Somiten, die hintere Öffnung etwas später (Keibel).

In Fig. 60 ist ein Medianschnitt durch den soeben beschriebenen Embryo dargestellt, der einige Verhältnisse noch klarer veranschaulicht. Vor allem erkennt man die Ausdehnung der bereits abgeschnürten cranialen und caudalen Strecken des Darmes, ferner die Lage der cranialen und der caudalen Darmforte. Ventral von dem cranialen Darmabschnitte erkennen wir einen auch in der ventralen Ansicht stark vorspringenden Wulst, welcher den auf diesem Stadium S-förmig gewundenen Herzschauch mit einem denselben umgebenden Coelomabschnitte, der spätern Pericardialhöhle, einschließt. Diesen Wulst bezeichnen wir als Herzwulst. Er liegt auf diesem Stadium sehr weit cranial. Der craniale Abschnitt des Darmes nähert sich mit seinem vordern blinden Ende einer bei der Abschnürung des Kopfes in ventraler Richtung entstehenden Einbuchtung, der Mundbucht. Dieselbe wird von dem cranialen Ende des Darmes durch

eine dünne, aus Entoderm- und Ectodermzellen bestehende epitheliale Platte, der Rachenhaut, getrennt. Am dorsalen Ansatz derselben endet ein in der ganzen Ausdehnung der Embryonalanlage bis zum Canalis neurentericus ausgebildeter Stab, die Chorda dorsalis. Die caudale Darmpforte führt in einen kurzen, mit dem cranialen Abschnitte des Darmes verglichen, relativ weiten Darmabschnitt. Von demselben geht ein blind endigender Gang, der Allantoisgang, ab, welcher sich in den die Embryonalanlage mit der Wandung der Fruchtblase verbindenden Haftstiel hineinzieht. Der Primitivstreifen verläuft vom Canalis neurentericus an caudalwärts, um in eine verdickte, sagittal eingestellte Epithelplatte überzugehen, welche die Abgangsstelle des Allantoisganges vom Darm erreicht. Diese Platte ist die bereits oben erwähnte Kloakenmembran (*Membrana cloacae*), welche, ebenso wie die Rachenhaut, dazu bestimmt ist, infolge des Durchbruches eine Öffnung des Darmes nach außen zu schaffen. Allerdings entstehen nach dem Durchbruche der Membran zwei Öffnungen, nämlich einerseits das Ostium urogenitale primitivum, als Öffnung des Sinus urogenitalis, andererseits der After, als Öffnung des Enddarms. Man faßt jetzt wohl ziemlich allgemein die *Membrana cloacae* als eine Bildung der caudalen Strecke des Primitivstreifens auf (siehe Entwicklung des Anus).

Ein weiterer Fortschritt in der Abschnürung des Embryos vom Dottersacke sowie in der Bildung der äußeren Körperform eines Embryos mit 15 Somiten läßt sich in Fig. 60 erkennen. Die Medullarplatte ist in viel weiterer Ausdehnung als bei dem Embryo mit acht Somiten zum Medullarrohre geschlossen, zeigt aber immer noch eine vordere und eine hintere Öffnung. Die Verbindung mit dem Dottersacke ist beträchtlich eingeeengt, infolgedessen haben die cranialen und die caudalen, in den Darmporten sich öffnenden Strecken des Darmes an Länge zugenommen.

Auch auf der Zwischenstrecke, in welcher die Darmrinne breit in den Dottersack übergeht, hat sich die weitere Abschnürung des Darmrohres durch das tiefere Einschneiden der Grenzfurche auf beiden Seiten vorbereitet. Der vordere, beim Embryo mit acht Somiten stark verbreiterte und ventral auch abgebogene Teil der Medullarplatte hat nach ihrem Zusammenschlusse zum Hirnröhre diese Abbiegung noch stärker ausgeprägt und zwar nicht ganz gleichmäßig, indem dieselbe hauptsächlich an zwei Punkten stattfindet, von denen der caudale (N.B.), die Nackenbeuge, im Bereiche der späteren *Medulla oblongata* liegt, während der craniale (S.B.), im Bereiche des späteren Mittelhirnes gelegene, als Scheitelbeuge bezeichnet wird. Ventral vom Kopfe sehen wir wieder den Herzwulst, der sich caudalwärts bis zur vordern Darmpforte erstreckt und die Anlage des Herzens sowie das dieselbe umgebende Coelom einschließt. Zu demjenigen Abschnitte des Darmes, welcher vorn in der Rachenhaut einen Abschluß erhält, stehen Furchen in Beziehung, welche dorsal vom Herzwulst in die seitliche Fläche des Kopfes einschneiden; es sind dies die Kiemenfurchen, von denen im vorliegenden Stadium die beiden ersten ausgebildet sind. Ihnen entsprechend entstehen vom Darm aus die Schlundtaschen, lateralwärts gerichtete Ausbuchtungen, deren Epithel (Entoderm) mit dem Epithel der Kiemen-

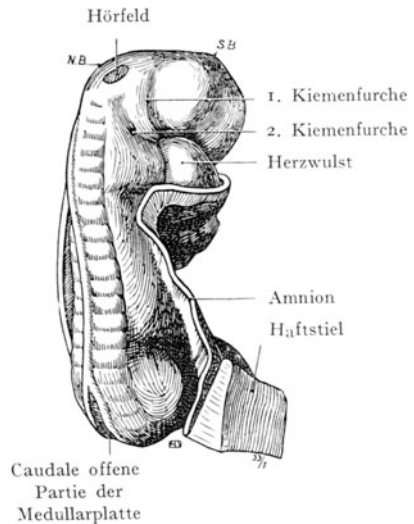


Fig. 61. Menschlicher Embryo (Pflanzenstiel III).

Nach einem Modell von Elze. Fr. Keibel, Normentafeln VIII.

furchen (Ectoderm) in Berührung tritt zur Bildung von epithelialen Platten, die durchbrechen können, um als Kiemenspalten eine Verbindung nach außen zu schaffen. Bei Menschen scheint dieser Durchbruch überhaupt nicht stattzufinden oder ganz ausnahmsweise im Bereiche der ersten oder zweiten Kiemenfurchen. Die von den Kiemenfurchen begrenzten Abschnitte der seitlichen Wandung des Kopf- oder Kiemendarmes werden als Kiemebogen bezeichnet. Die mit dem Kiemebogen und Kiemenspalten der niedern Formen verknüpfte respiratorische Funktion, welche sich in der Ausbildung der Kiemenfäden und Kiemenblättchen ausprägt, ist bei Amnioten nicht mehr vorhanden. Dagegen sehen wir, daß der Apparat in die Bildung des Halses eingeht und bedeutungsvolle Spuren in der Gestaltung desselben zurückläßt.

Auf diesem Stadium und auch noch in späterer Zeit, nachdem die Verbindung des Darmes mit dem Dottersack sich auf einen engen Gang (Ductus omphaloentericus) beschränkt hat, stellt der Darm ein cranial und caudal blind endigendes Rohr dar, welches bei der fortschreitenden Abschnürung der Embryonalanlage vom embryonalen Coelom umgeben wird. Dieses geht an einer kreisförmigen Stelle der ventralen Fläche der Embryonalanlage in das außerembryonale, den Dottersack umgebende Coelom über, welche wir als Dottersacknabel bezeichnen (Fig. 62). Über die Bildung des embryonalen Coeloms ist schon im letzten Kapitel einiges gesagt worden; in diesem Zusammenhange genüge es, hervorzuheben, daß das ursprünglich auch den Kiemendarm umgebende Coelom (Kopfcoelom) durch das Auftreten der Kiemenfurchen und der Schlundtaschen in die einzelnen Abschnitte des Kiemebogen-coeloms zerlegt wird welche durch Differenzierung ihrer Wandung die Kiemebogenmuskulatur liefern. Diese entsteht

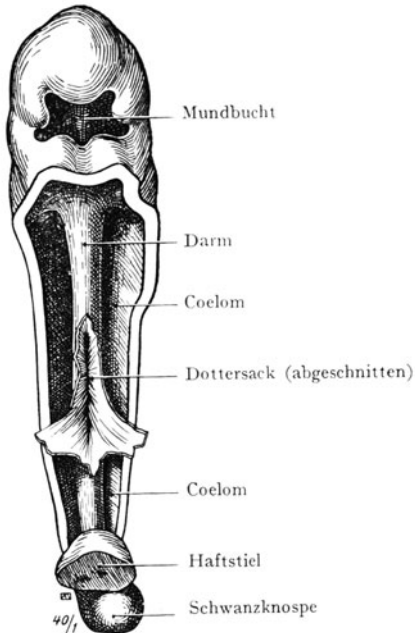


Fig. 62. Menschlicher Embryo von 2,4 mm Länge, gestreckt, Herz und Dottersack entfernt. Haftstiel durchschnitten.

Nach His, Menschl. Embryonen 1885.

also auf einem ganz andern Boden als die Rumpfmuskulatur, die durch Umwandlung der Muskellamelle des Myotoms gebildet wird. Während man die Kiemebogenmuskulatur mit der Darmmuskulatur, die ja gleichfalls aus dem unsegmentierten Mesoderm entsteht, zusammenstellen und als splanchnische Muskulatur bezeichnen kann, wird man ihr die Rumpfmuskulatur als somatische Muskulatur gegenüberstellen. Das Coelom umgibt die übrige Strecke des Darmes, welcher durch eine in seiner ganzen Länge abgehende dorsale Peritonealduplikatur (primitives Mesenterium dorsale) an die dorsale Bauchwand befestigt wird. Der Verlauf des Darmes, die Verbindung desselben mit dem Dottersack und sein Einschluß in das Coelom sind in Fig. 62 bei leichter Streckung des ursprünglich gegen die Bauchfläche abgebogenen Embryos von 2,4 mm Länge dargestellt. Während der dorsale Teil des Kopfcoeloms in die Abschnitte des Kiemebogen-coeloms zerlegt wird, umgibt der ventrale Abschnitt als Pleuroperitonealhöhle das Herz und tritt mit demselben eine Wanderung in caudaler Richtung an, indem er zunächst caudalwärts seine Verbindung mit dem übrigen Coelom beibehält.

Embryonen aus dem zweiten Monate.

Bei der weitem Ausbildung der Körperform wirken, abgesehen von der zunehmenden Abschnürung des Embryos von dem Dottersacke, die in der Ausbildung des engen Ductus omphaloentericus gipfelt, noch eine Anzahl anderer Momente mit. Am Kopfe, welcher im Wachstum dem übrigen Körper vorseilt, sehen wir das äußere Relief, einerseits durch die zunehmende Massenfaltung der Wandung der drei Hirnbläschen sowie der Augen, andererseits infolge der Umbildung der durch die Kiemenfurchen außen begrenzten seitlichen Abschnitte des Kopfes, der Schlundbögen, bestimmt. Durch Wachstumsvorgänge in der Umgebung der Mundbucht erfolgt in der Form von Fortsätzen die Bildung derjenigen Teile, welche später dem Gesichte zugrunde liegen und bei der weitem Entwicklung beträchtliche Änderungen erfahren. Solche Fortsätze sind in

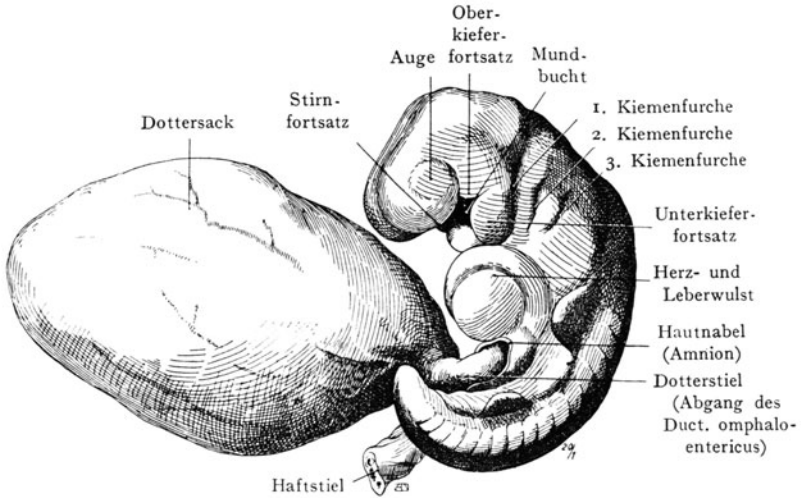


Fig. 63. Menschlicher Embryo mit 3 Kiemenfurchen.
Basler Sammlung.

der Fig. 63 dargestellt. Ein drittes Moment, welches für die Formgestaltung des Kopfes wesentlich in Betracht kommt, haben wir in der raschen Vergrößerung des zunächst ventral vom Kopfe angelegten Herzschlauches zu erblicken, welcher sich, wie früher gesagt wurde, in caudaler Richtung zu verschieben beginnt. Dieser Vorgang beeinflusst die Form der vordern Partie des Rumpfes. Dazu kommt, in demselben Sinne wirkend, die rasch wachsende Leberanlage, welche mit dem Herzwulst zusammengenommen, auf gewissen Stadien der Entwicklung bei menschlichen Embryonen das Relief der ventralen Fläche bestimmt (Fig. 63), solange nicht der Darm durch sein Längswachstum einen größeren Abschnitt der Bauchhöhle für sich in Anspruch nimmt. Ein weiteres Moment bildet das Auftreten der Extremitätenanlagen, ferner Änderungen am caudalen Körperende, welche bei der weiteren Beschreibung Berücksichtigung finden werden. Bei den Embryonen aus dem zweiten Monate machen alle diese Momente ihren Einfluß geltend.

Wir gehen von dem in Fig. 63 dargestellten Embryo aus, der bei der Konservierung etwas gestreckt wurde, so daß die spiralige Krümmung, die besonders an etwas jüngeren Embryonen überaus deutlich zutage tritt, hier nicht zu sehen ist. Dafür treten einige Einzelheiten desto klarer hervor.

Die Abschnürung von der Nabelblase ist hier so weit gediehen, daß der Zusammenhang mit dem embryonalen Darm nur noch durch den engen Ductus omphaloentericus vermittelt wird. Dieser geht am Bauchnabel vom Embryo ab; hier wurde das Amnion, welches sich dorsal auf den Embryo überschlägt, abgeschnitten. Der Bauchnabel darf nicht mit dem Dottersacknabel verwechselt werden, welcher denselben umschließt und die Linie darstellt, an der das embryonale Coelom in frühen Stadien in das außerembryonale Coelom übergeht. Caudal vom Bauchnabel geht der Haftstiel, von vielen früheren Autoren (His) auch als Bauchstiel bezeichnet, vom Embryo ab, um denselben mit der Peripherie der Eiblase in Verbindung zu setzen. Am Kopfe sind die Scheitel- und die Nackenkrümmung gut ausgebildet. In seiner vordern Partie erfährt der Kopf durch die seitlich sich vorwölbenden Ausbuchtungen des Vorderhirnbläschens, welche die primitiven Augenblasen herstellen, eine Verbreiterung. Der seitliche Umfang des Kopfes zeigt drei Kiemenfurchen. Von den durch dieselben abgegrenzten Schlundbogen unterscheiden wir den ersten, an die Mundbucht anstoßenden, als Mandibularbogen; derselbe bildet auch einen nach oben gegen die Augenanlage hin auswachsenden Fortsatz, den Oberkieferfortsatz, sowie einen ventral- und medianwärts gerichteten Wulst, welcher sich als Unterkieferfortsatz mit der entsprechenden Bildung der andern Seite vereinigt. Der zweite, von der ersten und zweiten Kiemenfurche begrenzte Schlundbogen ist der Hyoidbogen, von welchem später eine als Opercularfortsatz bezeichnete Bildung nach hinten auswachsend die weiter caudal gelegenen Kiemenfurchen überlagert, um sich ganz besonders an der Bildung der oberflächlichen Schichten der spätern Halsregion zu beteiligen. Man denke dabei an die Entfaltung des *Platysma myoides*, welches bis unterhalb der *Clavicula* reicht und sich von der Muskulatur des Hyoidbogens ableitet. Ein dritter Bogen endlich, der erste Kiemenbogen oder Branchialbogen wird auf diesem Stadium am Oberflächenbilde von der zweiten und dritten Kiemenfurche abgegrenzt; dieser und die folgenden Bogen entsprechen den bei Fischen mit Kiemenblättchen besetzten Kiemenbogen, während der Hyoidbogen bloß bei einzelnen Formen Kiemenblättchen trägt, die in eine erste, reduzierte, von dem Hyoid- und dem Mandibularbogen begrenzte Kiemenspalte (Spritzloch) hineinragen und die sog. Spritzlochkieme darstellen.

Die Kiemenbogenregion wird später in die Bildung des auf frühen Stadien überhaupt nicht vorhandenen Halses einbezogen, indem dabei Verschiebungen stattfinden, welche dieser Region den Charakter einer Übergangsgegend zwischen Kopf und Rumpf verleihen. So kann der Kehlkopf mit seiner Muskulatur von den Kiemenbogen und der Kiemenmuskulatur abgeleitet werden, während die vordere lange Halsmuskulatur den Cervikalmyotomen entstammt. Auch die Halswirbel, die sich jedoch durch das Fehlen von Rippen als ein besonderer Abschnitt des Achsenskeletes kennzeichnen, sind als Gebilde des Rumpfes aufzufassen. Bei niederen Vertebraten (Fischen) fehlt der Hals vollständig, indem der rippentragende Abschnitt der Halswirbelsäule sich dem Schädel caudalwärts unmittelbar anschließt. Aber auch hier erstreckt sich der Kiemenkorb nicht selten in caudaler Richtung über die Schädelregion hinaus in den Bereich des Rumpfskeletes. Für die Säugetiere ist eben die Einschiebung von 6—7 rippenlosen Wirbeln zwischen Occiput und Thorax geradezu charakteristisch, und in diesem Abschnitte verschieben sich sowohl Weich- als Hartgebilde, die eigentlich dem Kopfe angehören, in caudaler Richtung.

Eine Mundhöhle fehlt im vorliegenden Stadium, dagegen sehen wir am ventralen Umfange des schon ziemlich stark abgebogenen Kopfes eine Einsenkung, die Mundbucht, welche von verschiedenen, in die Fläche auswachsenden Fortsätzen umgeben wird. Ein solcher Fortsatz, der Stirnfortsatz, wächst gerade nach unten aus, um die Mundhöhle von vorn her zu begrenzen und sich in ansehnlicher Breite zwischen den Augenanlagen auszudehnen, welche lateral am Kopfe als rundliche Vorwölbungen zu bemerken sind. Die seitliche Begrenzung der Mundbucht wird durch die vom Mandibular-

bogen gegen die Augenanlage hinaufwachsenden Oberkieferfortsätze, die untere durch die beiden in der Medianebene zur Vereinigung kommenden Unterkieferfortsätze gebildet. Der Boden der Mundbucht wird von der Rachenhaut hergestellt, deren Einreißen den Kiemendarm mit einem demselben gewissermaßen vorn angefügten Abschnitte, der primitiven Mundhöhle, in Verbindung setzt. Diese wird durch das flächenhafte Auswachsen der erwähnten Fortsätze gebildet. Sie fehlt noch auf diesem Stadium, wo bloß die von den Fortsätzen umgebene Mundbucht vorhanden ist. Fast unmittelbar stößt von hinten her an den Mandibularbogen der Herzwulst, welcher sich als eine Vorwölbung am ventralen Umfange des Embryos bis gegen den Abgang des Ductus omphaloentericus erstreckt. Später auftretend als der Herzwulst und caudal von demselben liegt der Leberwulst, welcher das Relief des ventralen Rumpfumfanges fast bis zur Geburt beherrscht, indem die Darmschlingen erst sehr spät, zum Teil erst nach der Geburt, ihre volle Entfaltung erlangen und eine Vorwölbung der unteren Bauchregion hervorgerufen. Im Bereiche des Rumpfes können wir eine dorsale Zone, welche sich durch die segmental angeordneten Myotome auszeichnet, als Stammeszone von einer ventralen, der Parietalzone, unterscheiden, in welcher die Segmentierung fehlt. An dieser zieht sich eine leistenförmige Erhebung, die Extremitätenleiste oder Wolffsche Leiste, in größerer Ausdehnung hin. Dieselbe gewinnt an zwei Stellen, gegenüber den untern Cervikalmyotomen und den untern Lumbalmyotomen, eine beträchtlichere Entfaltung und stellt hier die schaufelförmigen Anlagen der Extremitäten dar.

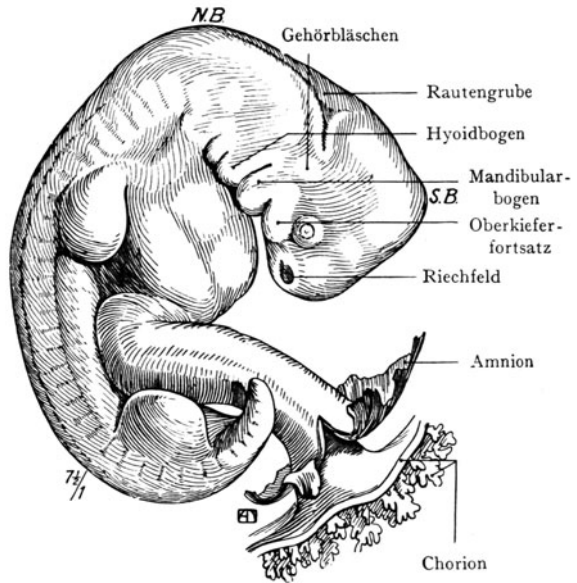


Fig. 64. Menschlicher Embryo.
Nach His, Menschl. Embryonen 1885.

In der Zwischenstrecke bildet sich die Leiste frühzeitig zurück. Die Extremitätenanlagen bestehen, abgesehen von ihrem ectodermalen Überzuge, aus einer Masse dicht zusammengedrängter, dem unsegmentierten Mesoderm der Parietalzone entstammender Mesenchymzellen, welche sowohl das Extremitätenskelet als auch die Extremitätenmuskulatur herstellt.

In Fig. 64 ist ein menschlicher Embryo vom Ende des zweiten Monats dargestellt, welcher nach verschiedenen Richtungen eine Weiterbildung der geschilderten Verhältnisse aufweist. Sowohl die Nacken- als die Scheitelkrümmung sind noch schärfer ausgeprägt, auch lassen sich einzelne Abschnitte des Gehirnes teils bei Flächenansicht, teils bei durchfallendem Lichte erkennen, so die Rautengrube und das die Scheitelkrümmung hervorrufende stark vorgewölbte Mittelhirn. Das Auge ist gleichfalls deutlicher zu sehen, auch scheint sich eine Pupille abgegrenzt zu haben; freilich liegt der Bulbus ganz oberflächlich, indem die Bildung der Lider noch nicht erfolgt ist. Der Stirnfortsatz, welcher die beiden Augenanlagen bei der Ansicht von vorne trennt, besitzt eine viel größere relative Breite als später, so daß die Augen mehr seitlich am Kopfe liegen.

Unterhalb des Auges sehen wir ein schon im vorhergehenden Stadium angedeutetes Feld des Stirnfortsatzes in schärferer Abgrenzung; es handelt sich um das Riechfeld, welches sich teils durch eigenes Wachstum, teils durch die wulstartige Erhebung seines Randes zum Riechgrübchen vertieft. Aus dem hohen, zylindrischen Epithel des Riechfeldes geht das Riechepithel hervor (siehe Nasenentwicklung). Durch die Abgrenzung der beiden Riechfelder erfährt der ursprünglich einheitliche Stirnfortsatz eine Gliederung in drei Massen, von denen die mittlere den medialen Stirnfortsatz, die zwei seitlichen die lateralen Stirn- oder Nasenfortsätze darstellen. Im Gegensatz zu diesen bilden die medialen Nasenfortsätze bloß Teile des mittleren Stirnfortsatzes, welche medial die Riechgruben begrenzen. Alle diese Fortsätze spielen eine ausschlaggebende Rolle bei der Bildung des Gesichtes, der Nase und des Mundes.

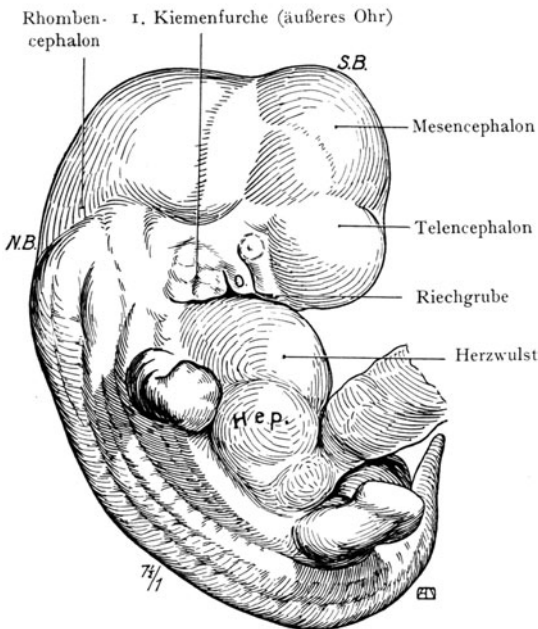


Fig. 65. Menschlicher Embryo.

förmig, die vordere etwas höher als die hintere und in der Zwischenstrecke ist keine Spur einer Extremitätenleiste zu bemerken. Der Dottersacknabel ist auf diesem Stadium nicht mehr nachzuweisen, indem eine vollständige Trennung zwischen dem embryonalen und dem außerembryonalen Coelom erfolgt ist. Dagegen haben sich der Dottergang und der Haftstiel zusammengelegt und werden durch das beide Gebilde gemeinsam umziehende Amnion zur Nabelschnur vereinigt, welche vom Bauchnabel des Fetus breit abgeht, um denselben mit dem Chorion frondosum zu verbinden.

Die Fig. 65 stellt einen Embryo dar, dessen Alter sich auf ca. 8—9 Wochen bestimmen läßt. Mit dem soeben beschriebenen Stadium verglichen, sind die Änderungen in der äußeren Form, besonders im Bereiche des Kopfes, recht beträchtliche. Das rasche Wachstum des Gehirnes führt schon in diesem, noch weit mehr jedoch in den folgenden Stadien zu einer fast ungebührlich erscheinenden Vergrößerung des Kopfes im Vergleich zum Rumpfe. Die Nacken- und Scheitelkrümmungen sind ebenso stark, wie beim Embryo der Fig. 64. Der Vorderkopf bildet infolge der Entfaltung des später

wir bei diesem Embryo den Mandibularbogen, dessen Oberkieferfortsatz bis an das Auge sowie an den lateralen Stirnfortsatz heranreicht und den Hyoidbogen, welcher von dem Mandibularbogen durch die erste Kiemenfurche abgegrenzt wird. Über demselben liegt eine leichte Vorwölbung, welche durch das vom Ectoderm abgeschnürte Gehör- oder Labyrinthbläschen hervorgerufen wird. In der Umgebung der ersten Kiemenfurche entstehen etwas später (Fig. 65) mehrere Höcker, aus denen die Ohrmuschel hervorgeht. Bis an den ventralen Umfang reicht der Herzwulst, an welchen sich caudalwärts bis zum Bauchnabel ein zweiter Wulst, der Leberwulst, anschließt. Der Embryo ist, vom Nackenhöcker angefangen, ziemlich gleichmäßig gekrümmt, auch besitzt er einen deutlichen Schwanz. Die Extremitätenanlagen sind schaufel-

die Großhirnhemisphäre darstellenden Abschnittes des Endhirnes (Telencephalon) eine starke Vorwölbung. Noch stärker ist jedoch auf diesem Stadium das Mittelhirnbläschen ausgebildet (Mesencephalon), dessen höchster Punkt der Scheitelkrümmung entspricht. Die Augen liegen noch immer weit lateral, ebenso auch die Riechgruben, ferner sehen wir von dem untern Umfange des Auges eine seichte Rinne zur Riechgrube verlaufen, die hinten durch den Oberkieferfortsatz (O) begrenzt wird. Es ist die Tränennasenfurche, von welcher aus eine Epitheleinsenkung die Anlage der Tränenableitungswege herstellt. Die erste, von dem Mandibular- und dem Hyoidbogen begrenzte Kiemenfurche wird von 6—7, auf den dorsalen Abschnitt sowohl des Mandibular- als des Hyoidbogens verteilten Höckern umgeben, aus denen sich die Ohrmuschel bildet. Das Labyrinthbläschen ist nunmehr in die Tiefe gerückt und trägt nicht mehr zur Herstellung des Reliefs der seitlichen Kopfgegend bei. Die folgenden Kiemenfurchen sind verschwunden, indem sie durch den vom Hyoidbogen ausgehenden Opercularfortsatz (mit dem Kiemendeckel der Fische zu vergleichen) überwachsen wurden. Dabei liefert dieser Fortsatz ventral die oberflächlichen Schichten des Halses (siehe die Bildung der Kiemenfisteln). Auch hier sind sowohl der Herzwulst, welcher sich dem ventralwärts stark abgelenkten Kopfe anlegt, als auch der kleinere Leberwulst (Hep.) stark ausgebildet. Der Schwanz ist ziemlich lang. Im Bereiche der Stammzone bemerkt man hier und da sehr deutlich die Abgrenzung der Myotome gegeneinander.

Die freien Extremitäten sind auf diesem Stadium beträchtlich in die Länge gewachsen, auch können wir einzelne Abschnitte an ihnen unterscheiden. Beide Extremitätenpaare gehen fast rechtwinklig vom Rumpfe ab, um sich demselben jedoch bei ihrer lateralwärts gerichteten Abbiegung anzuschließen. Wir können an ihnen eine mediale Beugefläche von einer lateralen Streckfläche unterscheiden, ferner einen cranialen und einen caudalen Rand. Beide Anlagen gehen breiter vom Rumpf ab; in dieser breiten Partie entsteht der Schulter- resp. der Beckengürtel. Die Anlagen enden mit einer Platte (Hand- und Fußplatte), welche an der vordern Extremität in Form von leichten, die fünf Strahlen andeutenden Einkerbungen die erste Anlage der Finger erkennen läßt, während an der Fußplatte diese Differenzierung auf dem vorliegenden Entwicklungsstadium noch vermißt wird.

Embryonen aus dem dritten Monate und später.

In Figg. 66 und 67 ist die Profil- und die Frontalansicht eines Fetus am Ende des zweiten Monats dargestellt. Die Ähnlichkeit mit dem reifen Fetus ist schon eine auffallende, obgleich die Proportionen der einzelnen Körperabschnitte noch weit von denen des neugeborenen Kindes und in noch höherem Grade von denen des Erwachsenen abweichen. Während die Masse des Kopfes derjenigen des Rumpfes fast gleichkommt, sind die Extremitäten noch relativ klein. Die Nacken- und Scheitelkrümmungen sind scharf ausgeprägt, die Augen-Nasenrinne läßt sich nicht mehr nachweisen. Obgleich das Auge noch offen zutage liegt, hat doch die Bildung der Lider in Form von wulstartigen Erhebungen der Umgebung begonnen. Die Anlage der äußeren Nase setzt sich deutlich von der über ihr gelegenen, sehr starken Stirnwölbung ab, welche auf das stärkere Wachstum der Großhirnhemisphären zurückzuführen ist. Die Höcker, welche bei dem Embryo der Fig. 65 die erste Kiemenfurche umgaben, haben sich zur Bildung der Ohrmuschel vereinigt. Der Rumpf hat infolge der mächtigen Entfaltung der den Darm von vorn her fast vollständig bedeckenden Leber eine starke Zunahme erfahren. Der Bauchnabel ist groß, die Nabelschnur dick und kurz.

Die freien Extremitäten sind beträchtlich in die Länge gewachsen, auch zeigen sie eine deutliche Gliederung in drei Abschnitte. Ihre Stellung gegen den Rumpf ist eine für die mittleren Entwicklungsstadien höchst charakteristische. Die vorderen Extremitäten liegen der Brustwölbung unmittelbar an, die Hände reichen jedoch mit

ihren gespreizten kurzen Fingern nicht bis an die Medianebene heran, dagegen stoßen sie vorn unmittelbar an die Nase. Der Kopf ist noch immer stark ventralwärts abgebogen und von dem allerdings noch sehr kurzen Halse ist nichts zu bemerken. Die medial gewandten Plantarflächen der Füße kommen caudal von der Nabelschnur nicht ganz zur Berührung oder es stoßen bloß die Spitzen der Zehen aneinander. Die Füße befinden sich in derselben Pronationsstellung, die wir bei Kindern während der ersten Lebensjahre so häufig antreffen. Sie entspricht auch vollständig der Stellung der Hände, indem sowohl der Daumen als die große Zehe, d. h. die radiale resp. die tibiale Kante der Endplatte cranial gerichtet sind. Auch gehen wir von dieser Stellung

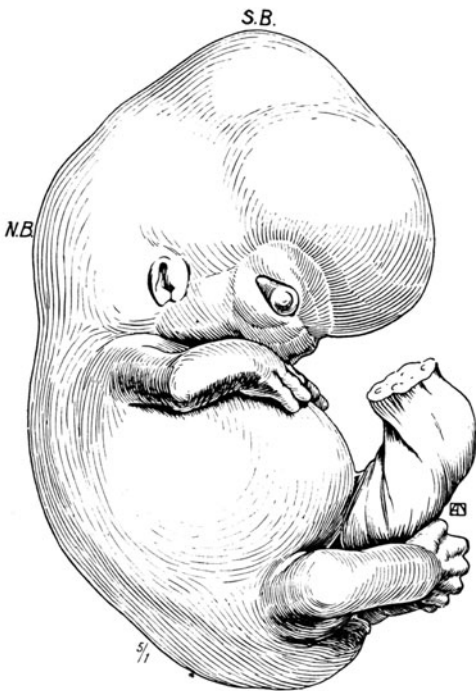


Fig. 66. Menschl. Embryo, 2 cm Scheitel-Steißlänge. Seitenansicht.
Basler Sammlung.



Fig. 67. Menschl. Embryo, 2 cm Steiß-Scheitel-Länge. Ventralansicht.
Basler Sammlung.

später bei der Besprechung der Segmentierung der Extremitäten, besonders der Anordnung der Nerven und Muskeln aus. Sie tritt uns übrigens noch deutlicher in der Frontalansicht desselben Embryos (Fig. 67) entgegen. Der Schwanz, welcher früher (Fig. 64) eine beträchtliche Länge hatte, ist nunmehr stark reduziert, denn wir sehen bloß noch einen Höcker, der die hintere Grenze des Rumpfes angibt und gegen den allerdings noch sehr kurzen Damm steil abfällt. Außerdem ist bei der Frontalansicht der große Abstand der Augen und die breite kurze Nase bemerkenswert.

Bei dem in der Profilansicht dargestellten, etwas älteren Stadium der Fig. 68 hat sich der mächtige Kopf kaum von der Brust abgehoben. Im Gegensatz zu der starken Stirnwölbung ist der eigentliche Gesichtsteil des Kopfes, dem später die Oberkiefer, der Unterkiefer und die begrenzenden Knochen der Orbita zugrunde liegen,

im Wachstum zurückgeblieben. Die Nase ist gedrunken und kurz, die Augen werden teilweise von den Lidanlagen bedeckt und die Ohrmuscheln stehen als gewölbte Platten vom Kopfe ab. Die Extremitäten sind bedeutend in die Länge gewachsen und greifen, indem sie sich kreuzen, von beiden Seiten her über die Medianebene hinüber. Die Plantarflächen der Füße sind folglich nicht mehr wie bei dem Embryo der Fig. 66 in Berührung miteinander, doch wahren sie bei ihrer Überkreuzung die charakteristische extreme Pronationsstellung. Scheitel- und Nackenkrümmung sind nicht mehr so scharf ausgeprägt wie bei dem früher geschilderten Embryo. An der ventralen Fläche des Rumpfes entspricht eine craniale, weniger stark gewölbte Partie der Brustgegend, auf welche caudalwärts eine bis zum Nabel reichende Strecke folgt, die infolge der starken Volumenfaltung der Leber ventralwärts stark vorgewölbt ist. Die später



Fig. 68. Menschlicher Embryo, 2,8 cm Steiß-Scheitel-Länge.
Basler Sammlung.



Fig. 69. Menschlicher Embryo, 8,2 cm Länge.
Basler Sammlung.

sehr beträchtliche Strecke der ventralen Bauchwandung unterhalb des Nabels ist kurz; sie bedeckt die Dünndarmschlingen, welche erst ganz allmählich in den späteren Fetalmonaten, zum Teil erst nach der Geburt, der Leber das Übergewicht in der Bauchhöhle streitig machen. Ein kleiner Schwanzhöcker ist vorhanden, aber kein freier Schwanz.

Der in Fig. 69 dargestellte Fetus läßt sich, wenn man von seinen Proportionen absieht, leicht mit dem reifen Fetus vergleichen. Er ist bei der Konservierung gestreckt worden; in den Eihüllen wies er eine stärkere, ventralwärts gehende Beugung auf. Die Nackenkrümmung wurde bei der Streckung fast vollkommen ausgeglichen. Am Gesichte beachten wir wieder die geringe Höhe desselben von dem Kinn bis zur Nasenwurzel, verglichen mit der Stirnwölbung. Dieses Verhältnis bleibt übrigens im wesentlichen erhalten, bis die in relativ später Zeit der postfetalen Entwicklung erfolgende volle Entfaltung des Oberkieferkörpers den Abstand zwischen dem Munde resp. der Oberlippe und der Nasenwurzel vergrößert. Während der ganzen fetalen Entwicklung

und noch längere Zeit darüber hinaus sehen wir infolgedessen ein starkes Übergewicht des Hirnteiles über den Gesichtsteil des Kopfes, welches dem Gesichte einen infantilen, um nicht zu sagen fetalen Typus verleiht. Die Ohrmuschel hat auf diesem Stadium fast die fertige Form angenommen. Der noch kurze Hals geht allmählich in den Rumpf über, welcher, besonders in seiner untern Partie, ventralwärts stark vorgewölbt ist. Die Extremitäten sind von beträchtlicher Länge und gekreuzt, die Finger kurz und plump, mit starken Verdickungen der Endphalangen. Von einem Steißhöcker können wir bei dieser Profilansicht nichts mehr erkennen.

Entwicklung der äußeren Form der Hände und Füße.

Wir haben oben gesehen, daß die Extremitäten als schaufelförmige Auswüchse der Wolffschen Leiste entstehen. Dabei hat die Anlage der vordern Extremitäten vor

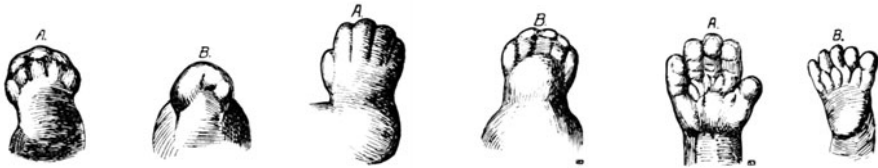


Fig. 70. Rechte Hand und rechter Fuß eines 15 mm langen Embryo hum. Dorsalansicht.

Fig. 71. Rechte Hand und rechter Fuß eines 19 mm langen Embryo hum. Dorsalansicht.

Fig. 72. Rechte Hand und rechter Fuß eines 23 mm langen Embryo hum. Volaransicht.

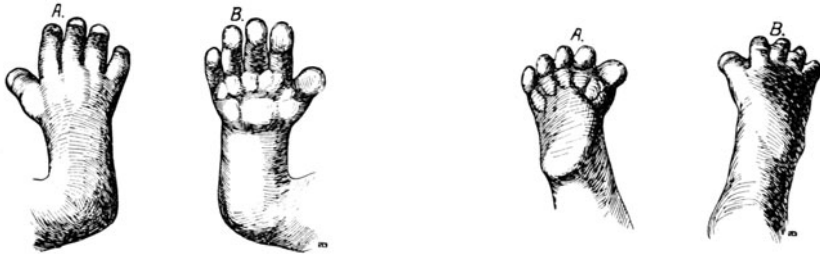


Fig. 73. Rechte Hand eines 25 mm langen Embryo hum.

Fig. 74. Rechter Fuß eines 25 mm langen Embryo hum.

Nach C. Retzius, Biol. Unters. N. F. XI. 2.

derjenigen der hintern einen Vorsprung voraus, so daß wir zu einer Zeit, da die Fußplatte noch mit einem vollständig glatten Rande abschließt, an der Handplatte schon eine Andeutung der Trennung der Finger durch Einkerbungen am Rande bemerken.

Bei dem in Fig. 63 dargestellten Embryo ist die Strecke der Wolffschen Leiste zwischen den Extremitätenanlagen vollständig zurückgebildet, die mediale Beugefläche der Anlagen geht mit ziemlich scharfem Rande in die laterale Streckfläche über. Auf einem folgenden Stadium (Fig. 64) bildet sich eine terminale, plattenförmige Verbreiterung der Anlage aus, welche Hand und Fuß hervorgehen läßt, während die mehr runde, die Platte mit dem Rumpfe verbindende Strecke zum Vorder- und Oberarme resp. zum Ober- und Unterschenkel wird. Diese Abschnitte setzen sich winklig im Ellbogen resp. im Knie gegeneinander ab. Die weitere Ausbildung der Hand- und Fußplatte ist in den Figg. 70—74 dargestellt. In Fig. 70 (Hand und Fuß eines 15 mm langen Embryos) sehen wir an der dorsalen (Streck-)Fläche der Handplatte fünf längliche Wülste als früheste Andeutung der Finger abgegrenzt sowie, ihren Intervallen

entsprechend, leichte Einkerbungen am Rande der Platte. Diese Bildungen fehlen dagegen der Fußplatte und finden sich erst bei der in Fig. 71 B dargestellten Fußplatte eines 19 mm langen Embryos, während sich die Wülste an der entsprechenden Handplatte hier noch deutlicher ausgebildet haben, ohne daß durch tieferes Einschneiden der Einkerbungen die einzelnen Finger etwa voneinander getrennt wären. Fig. 72 A zeigt auch schon die allerdings sehr plumpe Form der fertigen Hand, doch ist der Daumen, verglichen mit den andern Fingern, bereits im Wachstum zurückgeblieben. Durch tieferes Einschneiden der Furche erfolgt die Trennung der Strahlen voneinander; als Andeutung einer Hemmung im Ablaufe dieses Vorganges können wir die manchmal sehr beträchtlich ausgebildeten, zwischen den Basen der ersten Phalangen ausgespannten Hautfalten (Schwimmhäute) auffassen.

Im 3., 4. und 5. Monat erfolgt die eigentliche Ausbildung der Form von Hand und Fuß. Bei Embryonen von 23 bis 25 mm Länge (Figg. 73 und 74) sind beide im Verhältnis zu ihrer Länge sehr breit, sie haben etwas Gedrungenes in ihrer Form. Zunächst bilden Hand und Fuß eine direkte Fortsetzung der Längsachse des Vorderarmes resp. des Unterschenkels. Dabei befindet sich also der Fuß nicht etwa, wie später, in einer winkligen Stellung zum Unterschenkel, sondern in äußerster Plantarflexion. Bald setzt sich jedoch die Hand durch einen querverlaufenden volaren Wulst vom Vorderarme, der Fuß durch einen ebensolchen plantaren Wulst, dem später der Calcaneus zugrunde liegt, vom Unterschenkel ab. Die volare resp. plantare Fläche von Hand und Fuß vertieft sich und zeigt Wülste und Furchen, von denen jene später größtenteils verschwinden. Besonders deutlich sind diese Bildungen an den Händen und Füßen eines 25 mm langen Embryos, wo sie teils rundliche, teils ovale, in der distalen Metacarpal- resp. Metatarsalgegend gelegene Polster und Erhebungen darstellen. Es sind dies an der Hand die distalen, den Zwischenräumen der knorpeligen Skeletanlage entsprechenden Metacarpalballen, welche in der Vierzahl vorkommen und mit den Tastballen der Affen und Halbaffen zu vergleichen sind, beim Erwachsenen jedoch meistens vermißt werden und nur ganz ausnahmsweise in derselben Ausbildung wie beim Fetus vorkommen. Ihre Rückbildung beginnt nämlich schon im vierten Fetalmonate und ist gewöhnlich bei der Geburt abgeschlossen. Die Finger sind, wie auch die ganze Hand, in frühen Stadien sehr kurz und gedrungen, auch zeigen die Enden der Finger starke volare Auftreibungen, die Fingerballen. Am dorsalen Umfange der Endglieder der Finger macht sich als eine quere Erhebung, der Vornagel bemerkbar, auf welchen in beträchtlich späteren Stadien (4.—5. Monat) die Bildung des Nagels folgt.

Die Entwicklung des Fußes verläuft prinzipiell in derselben Weise wie diejenige der Hand. Die erste Andeutung der Zehenbildung findet sich bei dem Embryo von 19 mm. Der Vorgang ist genau derselbe wie bei der Bildung der Finger, mit dem Unterschiede natürlich, daß die Zehen bedeutend kürzer bleiben und die terminale Partie des Fußes durch ihre Breitenentfaltung noch mehr auffällt als die Hand. Auch an der Planta pedis finden sich (Fig. 72) in der distalen Metatarsalgegend Tastballen. Der Fersenhöcker grenzt den Fuß gegen den Unterschenkel ab. Darauf folgt distal eine plantare, gegen die Metatarsalballen sich hinziehende Aushöhlung des Fußes an der fibularen Seite. Der Fuß ist stark plantarwärts flektiert und die große Zehe abduziert; überhaupt sind die Zehen stark gespreizt und erhöhen dadurch den Eindruck der Breite. Im vierten bis fünften Monate bilden sich auch am Fuße die Tastballen zurück.

Entwicklung des Gesichtes.

Die Entwicklung des Gesichtes kann erst im Zusammenhange mit der Entwicklung der Mundhöhle und des Geruchsorganes eingehend besprochen werden, denn es entsteht durch die Ausbildung und die Vereinigung der oben erwähnten die Mundbucht umgebenden Fortsätze. Abgesehen von der Stirn, auf deren frühzeitig auf-

tretende Wölbung mehrmals hingewiesen wurde, sehen wir den Gesichtsteil des Kopfes sekundär entstehen, indem die in ihm eingeschlossene primitive Mundhöhle, aus welcher sowohl die sekundäre Mundhöhle als auch ein Teil der Nasenhöhle hervorgeht, von diesen Fortsätzen begrenzt wird.

Altersbestimmung menschlicher Embryonen.

Das Alter eines menschlichen Embryos ist, selbst in Fällen, wo genaue Angaben über das Ausbleiben der Menses oder über den Zeitpunkt der Begattung vorliegen, nicht mit absoluter Sicherheit festzustellen. Wenn solche Angaben fehlen, muß von der Größe des Fetus auf das Alter desselben geschlossen werden, wobei man natürlich den Vergleich mit solchen Feten anstellt, deren Alter, wenigstens annähernd, aus den Angaben über das Aufhören der Menstruation usw. bestimmt werden kann. Bei der Vornahme solcher Messungen muß nun berücksichtigt werden, daß Embryonen ganz früher Stadien wie der in Fig. 56 dargestellte, gestreckt sind. Für solche entspricht der Abstand des cranialen Endes der Medullarplatte von dem caudalen Ende des Primitivstreifens genau der Länge der Embryonalanlage. Nach dem Auftreten der Krümmung (Fig. 63) nähern sich dagegen das caudale und das craniale Ende des Embryos, so daß die Messung der geraden Verbindungslinie dieser beiden Punkte jeden Wert für die Bestimmung des betreffenden Entwicklungsstadiums verliert. Andererseits ist die Messung längs der Rückenlinie des Embryos schwer, ja sogar in vielen Fällen, bei spiraler Krümmung des Embryos, gar nicht ausführbar. Wir sind deshalb bei solchen Embryonen darauf angewiesen, die Entfernung der stark vorspringenden Nackenkrümmung von dem gegenüberliegenden, am andern Ende des Körpers befindlichen Steißhöcker zu messen. In einer Linie, die wir als Nackensteißlinie bezeichnen, wird die Nackensteißlänge des Embryos gemessen (Fig. 65); später nimmt die Krümmung des Embryos wieder ab, dann bildet nicht mehr die Nackenkrümmung, sondern die Scheitelkrümmung den stärksten Vorsprung am Kopfe, dessen Abstand vom Steißhöcker in der Scheitelsteißlinie gemessen, als Scheitelsteißlänge bezeichnet wird.

Wenn Angaben über die Menstruation vorliegen, so kommt man am besten mit der Annahme aus, daß die Befruchtung in das Ende der letzten Menstruation falle oder in die ersten 8 Tage nach ihrem Schlusse. „Die Dauer der Schwangerschaft wird zu 280 Tagen berechnet, wenn man sie vom ersten Tage der letzten Menstruationsperiode berechnet, und 269 Tage, wenn man sie von der befruchtenden Begattung an rechnet“ (Mall in Keibel-Malls Handbuch).

Soll das Alter aus Längenmessungen erschlossen werden, so kann man folgende Angaben benutzen (Mall ebenda).

Ende des	1. Monats	Scheitelsteißlänge	0,25 cm
„ „	2. „	„	2,5 „
„ „	3. „	„	6,8 „
„ „	4. „	„	12,1 „
„ „	5. „	„	16,7 „
„ „	6. „	„	21,0 „
„ „	7. „	„	24,5 „
„ „	8. „	„	28,4 „
„ „	9. „	„	31,6 „
„ „	10. „	„	33,6 „

Im allgemeinen hat man früher das Alter der jüngsten Embryonen unterschätzt; so braucht das Ei nach seiner Befruchtung zur Durchwanderung der Tube mindestens drei bis vier, vielleicht sogar fünf bis sechs Tage, während welchen die Furchung sowie die Bildung des Embryonalknotens und der Trophoblasthülle stattfindet. Das ganz

frühe, aber doch schon in der Uterusschleimhaut eingenistete Peterssche Ei ist demnach nicht, wie Peters angibt, drei bis vier Tage, sondern mindestens sechs bis sieben, vielleicht sogar zwölf bis vierzehn Tage alt.

Am besten hält man sich, nach Aufnahme der Maße, an den Vergleich mit den möglichst genau bestimmten, von Keibel in seinen Normentafeln abgebildeten Embryonen. Allerdings ist bei den jüngeren Stadien ganz besonders auch mit der Tatsache zu rechnen, daß sich Embryonen desselben Alters nicht notwendigerweise genau auf derselben Stufe der Entwicklung befinden müssen; im Gegenteil, es können die Unterschiede, z. B. in der Zahl der Ursegmente, in der Ausbildung von Auge und Gehirn usw., recht beträchtliche sein und dazu beitragen, die Unsicherheit der Altersbestimmung zu erhöhen. Über das Wachstum des Fetus läßt sich kurz sagen, daß das relative Wachstum bei allen Formen, von der Furchung an bis zur Geburt, stetig abnimmt. Im Laufe des ersten Monates der fetalen Entwicklung soll das menschliche Ei nach Jackson ca. 10 000fach an Größe zunehmen. Dann sinkt aber das relative Wachstum sehr rasch, so daß schon im zweiten Monate der Kopf des Embryos sein relatives Maximum erreicht, indem er zu dieser Zeit ca. 45% des totalen Körpergewichtes beträgt, während das Verhältnis bei der Geburt auf ca. 26% gesunken ist.

Anhang

zum Kapitel über die Entwicklung der äußeren Körperform.

Bildung der Mund- und Afteröffnung. Schlundbogen und Kiemendarm.

Im Anschlusse an die Schilderung der Abschnürung der Anlage vom Dottersacke sind eine Reihe von Vorgängen zu besprechen, welche sich zum Teil an die Bildung der äußeren Körperform anknüpfen, zum Teil eigentlich schon in die spezielle Embryologie gehören. Dieselben betreffen die Abschnürung des Darmrohres, die Gliederung desselben in einzelne größere Abschnitte und vor allem die Bildung der beiden Öffnungen, von denen die eine den Darm cranial mit der Mundbucht, die andere caudal mit der viel seichteren Afterbucht in Verbindung setzt. Die Besprechung der Entstehung der Analöffnung führt uns wieder zur Betrachtung der Formgestaltung des caudalen Körperendes zurück.

Wir haben bei der Besprechung der Gastrulation gesehen, daß der Primitivstreifen infolge der Erhebung der hinteren Strecke der Medullarwülste in zwei Abschnitte zerfällt, von denen der craniale mit der Invaginationsöffnung als Canalis neurentericus in das Medullarrohr aufgenommen wird und eine Verbindung zwischen diesem und der caudalen Strecke des Darmrohres herstellt. Dagegen verbleibt die caudale Strecke des Primitivstreifens außerhalb des Medullarrohres (s. Fig. 58) und wird bei der allmählichen Abhebung der caudalen Partie der Anlage an die ventrale Fläche desselben verlagert. Das weitere Schicksal der beiden Abschnitte ist schon erwähnt worden; der vordere bildet eine Wachstumszone, während die hintere, ventralwärts verlagerte Strecke, zum Teil wenigstens, eine epitheliale Membran, die Kloakenmembran herstellt, deren Durchbruch die Öffnung des Sinus urogenitalis und des Afters schafft. Die Rolle der cranialen Strecke, insbesondere auch der Wandung des Canalis neurentericus als Wucherungszone, läßt sich besonders deutlich in Fällen erkennen, bei denen sie auf einer gewissen Entwicklungsstufe eine Hemmung erfahren hat. Infolgedessen unterbleibt caudal die Bildung einer größeren oder geringeren Partie des Körpers. Ein sehr lehrreicher derartiger Fall wurde von Eckardt beschrieben, bei welchem (es handelte sich um

ein fast ausgetragenes Kalb) der Kopf, der Hals, die vordere Partie des Thorax und die vorderen Extremitäten gut ausgebildet war, während die Lendenwirbelsäule, das Becken und die hinteren Extremitäten mit den zugehörigen Muskeln vollständig fehlten. Bei dieser Bildung (Hemitherium anterius) hatte die Lieferung weiteren Materiales von seiten des Primitivstreifens eine Störung erfahren, während das bereits gelieferte Material sich zu den normal ausgebildeten cranialen Teilen des Tieres differenzierte.

Die Entwicklungsvorgänge in der Embryonalanlage sind nicht an jeder Stelle gleich intensiv. Diese Ungleichmäßigkeit erklärt die Bildung des Körperreliefs, die Abschnürung der Anlage vom Dottersack usw. Wenn wir von diesem Vorgange sprechen, so meinen wir also damit nicht das aktive Einwachsen einer Furche, sondern das ungleichmäßige Wachstum einer gewissen Zone um den Embryo herum, durch welches eine Grenzfurche entsteht.

Die erste Folge der Abschnürung des Embryos vom Dottersack ist die Umbildung des Entoderms, welches sich unter der Embryonalanlage ausbreitet, in das vom Coelom umgebene epitheliale Darmrohr. Diese Abschnürung führt zunächst zur Herstellung einer cranialen und einer caudalen Darmbucht, welche mittels der cranialen und caudalen Darmpforte mit der gegen den Dottersack noch weit offen stehenden Zwischenstrecke des Darmrohres in Verbindung stehen. Auf dieser Strecke stellt nun das Entoderm der Embryonalanlage eine Rinne, die Darmrinne, dar. Die craniale und die caudale Darmbucht verlängern sich mit der fortschreitenden Abschnürung (Fig. 60) und dem Längenwachstum des Darmes, bis schließlich bloß noch eine enge, in die Bildung des Ductus omphaloentericus sich ausziehende Verbindung zwischen Darm und Dottersack übrig bleibt. Die craniale Strecke tritt mit der Mundbucht, die caudale Strecke mit einer ähnlichen Einbuchtung des Ectoderms, der Afterbucht in Verbindung. An diesen beiden Stellen wird der Abschluß des Darmlumens nach außen durch zwei epitheliale Membranen hergestellt, vorn durch die Rachenmembran, hinten durch die aus der caudalen Strecke des Primitivstreifens entstehende Kloakenmembran. Diesen Epithelmembranen fehlt eine festere Grundlage von mesodermalen Zellen; sie stellen Scheidewände dar, welche dazu bestimmt sind, sich in relativ frühen Stadien zurückzubilden und vorn die Verbindung zwischen dem Kiemendarme und der Mundbucht, hinten den After zu liefern. Der Kopf- oder Kiemendarm, an dessen cranialem Ende der Durchbruch stattfindet, zeigt die seitlichen Ausbuchtungen der Schlundtaschen, durch deren Zusammentreffen mit den von außen sich bildenden Kiemenfurchen die beim Menschen entweder gar nicht oder nur in beschränktem Umfange zum Durchbruche kommenden Kiemenspalten entstehen. Die von je zwei Kiemenfurchen begrenzten Streifen der lateralen Wandung des Kopfes, die Schlundbogen, enthalten Gebilde, welche, wenigstens in frühen Entwicklungsstadien, mit einer gewissen Regelmäßigkeit in jedem Schlundbogen wiederkehren. Wir könnten geneigt sein, diese Tatsache zur Aufstellung einer Analogie zwischen den im Rumpfe auftretenden metameren Gebilden, den Myotomen, Sklerotomen, Spinalnerven und Gefäßen mit den im Schlundbogen enthaltenen Gebilden aufzustellen. Es wäre dies unrichtig, denn die Entwicklung der Schlundbogengebilde vollzieht sich auf ganz andere Weise als diejenige der metameren Gebilde des Rumpfes; ein direkter Vergleich ist unzulässig. Es kommt dies auch in der Bezeichnung einzelner, im Bereiche der seitlichen Kiemensregion sich wiederholender Abschnitte zur Geltung. Man spricht hier von einer Branchiomerie, die streng zu unterscheiden ist von der im Bereich des Rumpfes auftretenden Metamerie. Jeder Schlundbogen enthält nun eine Anzahl von Gebilden, welche sich in den einzelnen Bogen wiederholen. Von diesen ist erstens ein knorpeliger Stab zu erwähnen, der dorsal mit dem Schädel in gelenkige Verbindung tritt, ventral dagegen in einem die Schlundbogen verbindenden Längsstreifen, dem Interbranchialfelde mit andern längs verlaufenden, die Copula zusammensetzenden Knorpelstücken verbunden wird. Dieses knorpelige Skelet stellt mit der Copula den Kiemerkorb dar

(s. diesen). Zweitens enthält jeder Schlundbogen einen Coelomabschnitt (Kiemebogen-coelom), was darauf hinweist, daß auch der Kiemendarm ursprünglich vom Coelom umgeben wurde; dieses erfährt durch das Einschneiden der Kiemenfurchen und der Schlundtaschen eine Zerlegung in einzelne Abschnitte. Bei Selachiern sind dieselben sehr deutlich ausgeprägt, bei Säugetieren werden sie dagegen bloß durch solide Zellmassen dargestellt, doch ist ihre Bestimmung in beiden Fällen dieselbe, denn sie liefern die Schlundbogenmuskulatur. Bei Selachiern, überhaupt bei allen Formen, bei denen das erwachsene Tier einen mächtigen Kiemensapparat zeigt, dient diese Muskulatur zur Bewegung der Kiemebogen gegeneinander oder gegen den Kopf. Bei höheren Formen, deren Kiemensapparat, nach Verlust seiner respiratorischen Funktion, mannigfache Umwandlungen erfahren hat, tritt auch die Kiemensmuskulatur in den Dienst anderer Organe. Sie breitet sich z. B. als mimische Gesichtsmuskulatur auf das Gesicht aus oder dient zur Bewegung des Unterkiefers, der Gehörknöchelchen usw. Drittens finden wir in jedem Schlundbogen einen Hirnnerven oder Zweige eines solchen, welche teils die Muskulatur, teils die Haut resp. Schleimhaut des betreffenden Bogens versorgen. Endlich enthält jeder Schlundbogen auch einen Gefäß- oder Aortenbogen, welcher aus dem im Interbranchialfelde nach vorn verlaufenden Truncus arteriosus entspringt und im Schlundbogen dorsalwärts verläuft, um in die Aorta dorsalis überzugehen. Die Aortenbogen werden bei denjenigen Wirbeltieren, welche durch Kiemen atmen, durch einen respiratorischen Kapillarkreislauf unterbrochen, der unmittelbar unter dem Epithel liegt und den Gasaustausch mit dem Wasser vermittelt. Luftatmenden Formen dagegen fehlt dieser respiratorische Kapillarkreislauf und die Aortenbogen erfahren zum Teil mannigfaltige Rückbildung, zum Teil auch eine weitere Ausbildung und stellen dann in letzterem Falle bestimmte Abschnitte des arteriellen Gefäßsystemes dar. Das Epithel des Kiemendarmes, besonders dasjenige des Schlunddarmes, zeichnet sich ganz besonders auch dadurch aus, daß es die Anlagen einer Anzahl von epithelialen Gebilden liefert, welche später alle den Charakter von Blutdrüsen aufweisen. Von diesen Derivaten nennen wir 1. die Glandula thyreoidea, 2. die Thymus, 3. die Epithelkörperchen, 4. das ultimobranchiale Körperchen. Bei Säugetieren verschieben sich diese Gebilde in caudaler Richtung, indem sie sich von ihrem Mutterboden entfernen und später am Halse, ja sogar im Thorax angetroffen werden.

Bildung der Eihüllen.

Die außerordentlich verschiedenen Bedingungen, unter welchen die Eier der Wirbeltiere sich entwickeln, lassen sich ziemlich ungezwungen in zwei Kategorien bringen. Entweder erfolgt die Entwicklung, nach stattgefundener Befruchtung, im Genitaltractus der Mutter, und zwar in einem bei den höheren Formen scharf abgegrenzten, durch Eigentümlichkeiten der Schleimhaut und der Muscularis ausgezeichneten Abschnitte, dem Uterus. Hier stellen sich mehr oder weniger innige Beziehungen des Eies zur Schleimhaut her und zwar nicht bloß bei den Säugetieren, sondern auch in Andeutungen schon bei einzelnen Reptilien. In der zweiten Reihe der Fälle wird das Ei in das umgebende Medium abgelegt, wo es seine weitere Entwicklung durchmacht, entweder ganz unabhängig von der Mutter oder auch häufig, besonders bei Vögeln oder Reptilien, durch eine Brutpflege geschützt und begünstigt. Die Befruchtung ist bald eine innere, im Genitaltractus der Mutter erfolgende (bei allen Amnioten), bald eine äußere, die nach der Ablage des Eies ins umgebende Medium stattfindet, wie bei den Fischen und den meisten Amphibien. Alle Eier erhalten Hüllen, entweder primäre vom Eie selbst gebildete (z. B. die Dotterhaut) oder sekundäre von den Follikelzellen, welche das Ei im Ovarium umgeben (z. B. die Zona pellucida). Dazu kommen häufig noch Hüllen, welche durch Ausscheidung der Drüsen der mütterlichen Schleimhaut während der Ausstoßung des Eies geliefert werden, so z. B. die Eiweißhülle und die Kalkschale des Hühnereies, die Keratinhülle vieler Selachiereier, die Gallerthülle der Frosch- und Kröteneier. Diese als tertiäre Hüllen zusammengefaßten Bildungen kommen bei niederen Formen in einer geradezu erstaunlichen Mannigfaltigkeit vor, welche wohl in der Verschiedenheit der auf den Keim einwirkenden äußeren Lebensbedingungen ihre Erklärung findet. Zunächst wohl als Schutzvorrichtung aufzufassen, sind sie jedoch zum Teil, wie die Gallerthülle des Froscheies und die Eiweißhülle des Hühnereies, nicht ohne Wert für die Ernährung des Embryos oder auch der Larve nach ihrem Ausschlüpfen. Das Hühnereiweiß wird in den späteren Entwicklungsstadien vollständig in das Innere des Embryos aufgenommen und findet, ebenso wie der Dotter, beim Aufbau desselben Verwendung.

Als Schutzvorrichtung sind die Eischalen aufzufassen, welche bald infolge der Einlagerung von Kalksalzen eine härtere Konsistenz erlangen (Vogel- und viele Schildkröteneier), bald lederartig sind (Eidechsen, Schlangen) oder auch aus Hornsubstanz bestehen (Selachier). Die Form solcher Eier kann sehr verschieden sein, so sehen wir bei manchen Selachiern lange, fadenförmige Fortsätze der Eischale, die zur Befestigung der Eier an Seetang dienen. Von ganz besonderem Interesse sind für uns diejenigen Eihüllen, welche vom Eie selbst gebildet werden. Mit Ausnahme der Dotterhaut, welche als ein Produkt des Ooplasma bei der Befruchtung entsteht (siehe Befruchtung), bilden sich diese Hüllen erst nach Ablauf der Furchung, während und nach der Gastrulation. Eine solche Hülle ist das bei Reptilien, Vögeln und Säugetieren (Amnioten) auftretende Amnion (die Schafhaut). Die Anlage dieser den Eiern der Fische und Amphibien (Anamier) fehlenden Bildung sehen wir bei Vögeln, Reptilien und einer Anzahl von Säugetieren, jedoch nicht bei den Primaten, in Form von Erhebungen oder Falten der äußeren

Schicht des Keimes lateral von der die Abschnürung vom Dottersack markierenden Grenzfurche. Diese Faltenbildungen wachsen über die Embryonalanlage vor, begegnen sich und hüllen den Embryo in einen mit Flüssigkeit gefüllten Sack, den Amnionsack. Auch in dieser Bildung erblicken wir zunächst eine Schutzvorrichtung, indem der Embryo gewissermaßen in ein Wasserkissen eingeschlossen und gegen Erschütterungen gesichert wird. Bei Säugetieren gewinnt die Bildung der Amnionfalten dadurch eine weitere Bedeutung, daß mit dem äußern Blatt derselben der schon bei Sauropsiden mächtig entwickelte Harnsack oder die Allantois sich verbindet. Es ist dies eine vom Enddarm ausgehende, schon bei Sauropsiden mächtig entwickelte, in das außerembryonale Coelom hineinwachsende, sackartige Bildung, die infolge des Gefäßreichtums ihrer äußeren, dem äußern Blatte der Amnionfalte sich anlagernden Schicht dem Gasaustausch des Embryos durch die Eischale hindurch dient. Bei Säugetieren spielt die Allantois auf andere Weise dieselbe Rolle. Sie sendet nämlich gefäßhaltige Wucherungen in das äußere, als seröses bezeichnete Blatt der Amnionfalte hinein, welche, in die Mucosa uteri einwachsend, eine neue Quelle für die Ernährung des Fetus eröffnen sowie auch eine Einrichtung für den Gasaustausch zwischen den Gefäßen des Keimes und der Mutter herstellen. Infolge dieser Zustände wird der noch bei Monotremen sehr mächtige Dottervorrat überflüssig, und tatsächlich fehlt derselbe den übrigen Säugetieren fast gänzlich oder ist doch stark reduziert. Wir erhalten so durch Vermittlung der Eihüllen und der Allantois neue Einrichtungen, die zunächst zu einer mehr oder weniger weitgehenden Durchwachsung mütterlichen und fetalen Gewebes führen, ja sogar bei einer Anzahl von Formen, an deren Spitze der Mensch steht, zur Bildung eines besonderen, die Beziehungen zwischen Mutter und Keim vermittelnden Organes, der Placenta oder des Mutterkuchens Anlaß geben.

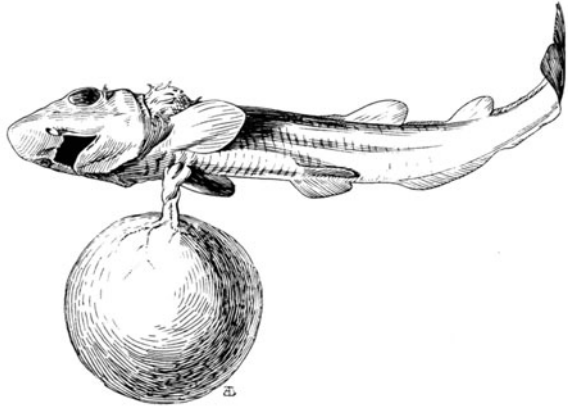


Fig. 75. Embryo von *Scyllium catulus* mit Dottersack.

Der Dotter spielt also auch bei der Entstehung der Verbindung des Embryos mit dem mütterlichen Organismus eine ausschlaggebende Rolle. Wir können sagen: je größer der Dotter und je vollkommener die Einrichtungen sind, die seine Verarbeitung und Verwertung für den Organismus sichern, desto lockerer ist auch die Verbindung des Eies mit der Schleimhaut des mütterlichen Genitaltractus. Tatsächlich sehen wir bei Anamniern, wie unter den Amnioten bei Sauropsiden, die den Dotter aufnehmende Fläche des Dottrentoderms durch Falten, welche in die Dottermasse eindringen, stark vergrößert. Auch die Gefäßbildungen entsprechen in ihrer Dichtigkeit diesen Verhältnissen und das Ganze stellt sich als ein Dotterorgan (H. Virchow) dar, welches allen Formen mit großem Dotter eigen ist, so z. B. Klassen, welche so weit voneinander entfernt sind wie die Selachier und die Sauropsiden. Das Dotterorgan besteht in spätern Stadien aus der Wandung des Dottersackes mit seinem resorbierenden Epithel, seinem Überzug durch die viscerele Lamelle des Mesoderms mit dessen Gefäßen und der eingeschlossnen Dottermasse.

Der Dotter wird bei Formen, bei denen er stark entwickelt ist, von den Zellen der Embryonalanlage, dem Entoderm und der visceralen Lamelle des außerembryo-

nalen Mesoderms zur Bildung des Dottersackes umwachsen; dabei schnürt dieser sich bis auf den engen Ductus omphaloentericus von der Embryonalanlage ab. Eine solche Form, bei welcher diese Abschnürung schon sehr weit gediehen ist, sehen wir in Fig. 75 vor uns; der hier abgebildete Selachierembryo besitzt noch einen großen Dottersack, dessen Inhalt bis zum Ausschlüpfen aus dem Eie zum größten Teil in den Darm aufgenommen wird. Ähnliches gilt auch für Vögel und Reptilien, während bei Säugetieren die Rolle des Dottersackes zwar größer ist, als oft angenommen wird, dagegen nicht im entferntesten an die Bedeutung heranreicht, die er bei Sauropsiden besitzt. Er kommt oft nur in frühen Entwicklungsstadien als Stätte für die außerembryonale Blutbildung in Betracht, um später bloß noch ein rudimentäres Anhangsgebilde darzustellen, das bei Primaten als kleines Bläschen (*Vesicula umbilicalis*) dem Mutterkuchen, fern vom Embryo, anhaftet und nach der Geburt des reifen Fetus in der Nachgeburt ausgestoßen wird.

Eihüllen der Sauropsiden.

Bildung des Amnion.

Unsere Schilderung der Entwicklung des Amnions geht von einem Stadium des Hühnchens aus, bei welchem der Embryo noch flach ausgebreitet dem Dotter aufliegt (Fig. 76). Das Medullarrohr ist in seiner größten Ausdehnung geschlossen. Die craniale Partie der Embryonalanlage wird, etwa bis zur Höhe des ersten Somiten, von einer

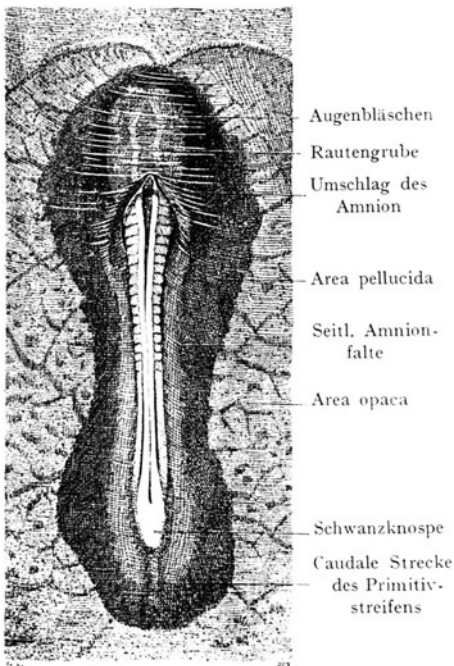


Fig. 76. Entenembryo mit 17 Ursegmenten. Ansicht bei auffallendem Lichte. Beginnende Bildung der Kopfkappe des Amnion.

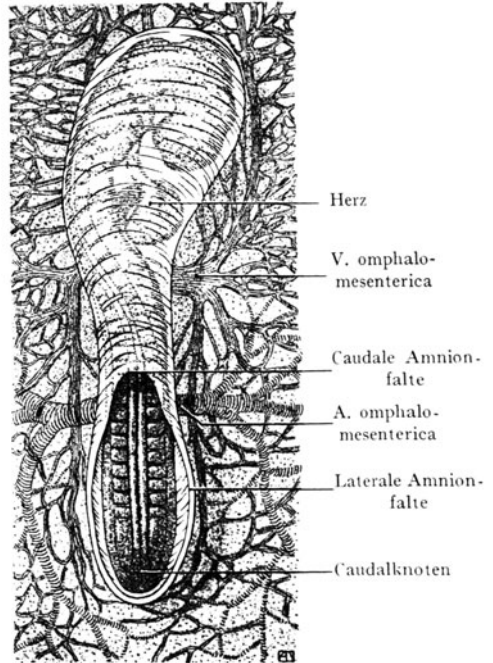


Fig. 77. Entenembryo im Amnion. Die caudale Partie ist noch nicht vom Amnion bedeckt. Ansicht bei auffallendem Lichte.

Falte bedeckt, welche sich jenseits der bei der Abschnürung des Embryos von der Keimscheibe entstehenden Grenzfurche erhebt. Diese als Kopfkappe der Amnionfalte bezeichnete Bildung tritt in frühen Stadien cranial von der Embryonalanlage oder vor derselben auf, geht dann allmählich seitlich und caudalwärts weiter, um schließlich

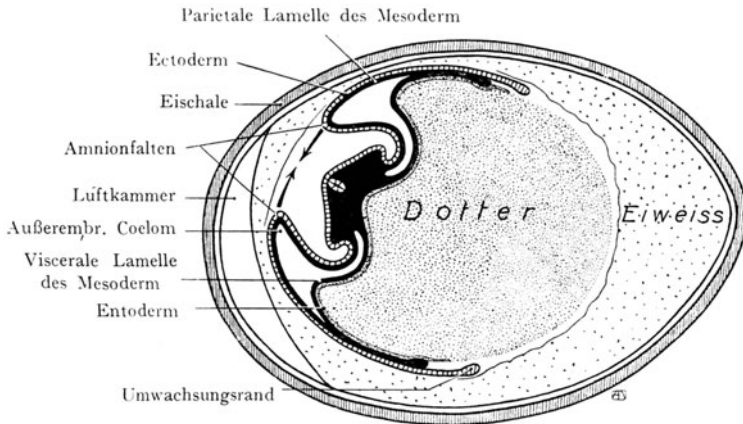


Fig. 78. Schema I. Anlage der Amnionfalten beim Hühnchen.
Nach M. Duval.

als Schwanzkappe auch über die caudale Partie des Embryos vorzuwachsen. Diese allmählich den ganzen Embryo umziehenden Falten schließen sich dorsal vom Embryo zusammen und kommen hier zur Vereinigung, um auf diese Weise den Embryo vollständig zu bedecken. Bei der Ente, dem Hühnchen und vielen andern Formen ist das

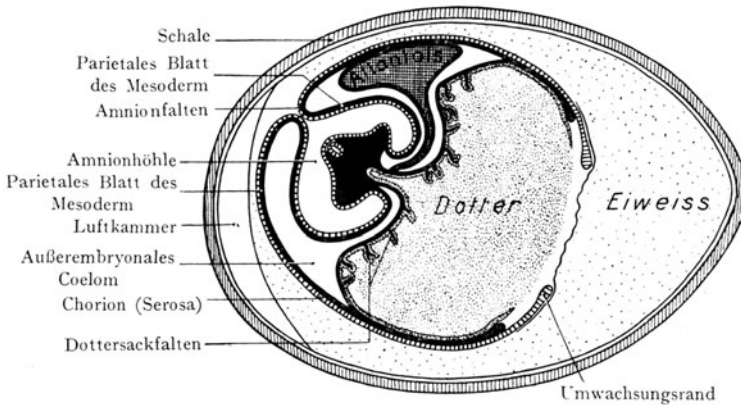


Fig. 79. Schema II. Die Amnionfalten haben sich über der Embryonalanlage vereinigt. Die Allantois stellt ein gestieltes in das außerebr. Coelom verwachsendes Bläschen dar.

Vorwachsen der Amnionfalten kein gleichmäßiges, indem die Bildung der Kopfkappe viel rascher fortschreitet als diejenige der lateralen Amnionfalten oder sogar der Schwanzkappe. Dies erkennen wir schon in Fig. 76, noch deutlicher jedoch in Fig. 77. Hier ist die caudale Partie der Embryonalanlage noch vom Amnion unbedeckt, obgleich dieselbe von den Amnionfalten vollständig eingerahmt wird. An dieser Stelle bleibt

eine Zeitlang eine Öffnung bestehen, die sich zuletzt schließt, um dadurch den Amnionsack herzustellen. Der Verschuß erfolgt in der sog. Amnionnaht.

Die Bildung des Amnions beginnt bei den verschiedenen Sauropsiden bald früher, bald später. Die Erhebung der Kopfkappe kann in einem Zeitpunkte erfolgen, da die Mesodermblätter bei ihrem Vorwachsen in cranialer Richtung sich noch nicht vor der Embryonalanlage vereinigt haben. In solchen Fällen besteht die Amnionfalte aus zwei Keimblättern, dem Ectoderm und dem Entoderm. Erst später wächst zwischen denselben das periphere Mesoderm ein, so daß dann die Falte aus dem Ectoderm und der parietalen Lamelle des Mesoderms besteht, indem sich das Entoderm aus derselben zurückzieht. Diese früheste aus Entoderm und Ectoderm bestehende Falte wird als Proamnion bezeichnet. Sie tritt bei einer Anzahl von Formen zu einer Zeit auf, da eine Mesodermbildung unmittelbar vor dem Kopfe noch nicht stattgefunden hat, während sie bei denjenigen Formen, die an dieser Stelle eine Mesodermbildung aufweisen, fehlt und durch die mesodermhaltige Amnionfalte ersetzt wird. Die Untersuchung von Quer- und Längsschnitten verschafft uns die klarste Anschauung über

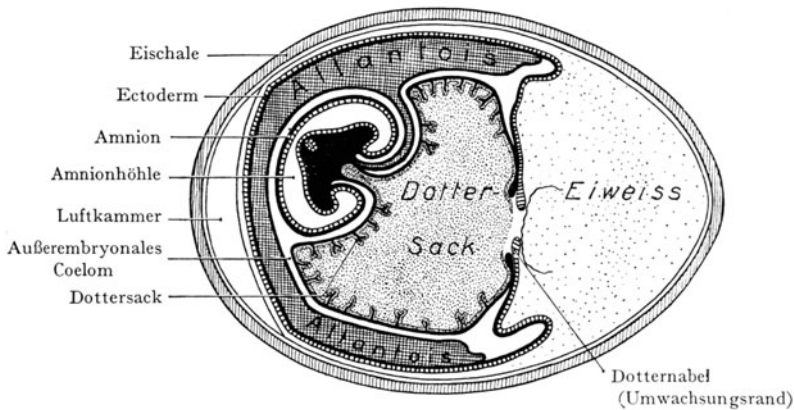


Fig. 80. Schema III. Die Allantois ist stark ausgewachsen, der Dotter fast ganz umwachsen.

die Schichten, welche in die Bildung der Amnionfalten eingehen. Die Figg. 78, 79, 80, 81 zeigen vier Schemata der Entwicklung der Eihüllen beim Huhn. In Fig. 78 sehen wir, wie sich die Amnionfalten zu beiden Seiten der bereits in der Abschnürung vom Dottersacke begriffenen Embryonalanlage erheben. Zu dieser Zeit hat die Umwachsung des Dotters durch die drei Keimblätter schon beträchtliche Fortschritte gemacht und auch das außerembryonale Coelom kann bis in eine gewisse Entfernung vom Embryo aus gegen die Peripherie der Keimscheibe hin verfolgt werden. Die Amnionfalten bestehen sowohl aus Ectoderm wie aus einer Strecke der parietalen Lamelle des außerembryonalen Mesoderms; demnach enthalten sie eine beträchtliche Ausbuchtung des außerembryonalen Coeloms. In Fig. 79 ist ein weiteres Stadium der Amnionbildung dargestellt, in welchem die vorwachsenden Amnionfalten zur Berührung gekommen sind. Hier ist die Umwachsung des Dotters beträchtlich weiter gediehen, ebenso die Abschnürung des End- oder Kloakendarmes in das außerembryonale Coelom vorgewachsen ist. In dem auf Fig. 80 dargestellten Stadium ist die Scheidewand zwischen den beiden dorsal vom Embryo zur Berührung gekommenen Amnionfalten gefallen, folglich gehen die in denselben enthaltenen Coelomausbuchtungen dorsal vom Embryo ineinander

über und der Embryo wird, je weiter der Prozeß der Abschnürung vom Dottersacke geht (siehe das folgende Bild), um so vollständiger, von einem dem innern Blatte der Amnionfalten entsprechenden Sack, dem Amnionsacke, umschlossen. Die Amnionfalten liefern also nach ihrer Verschmelzung zwei Hüllen für den Embryo, von denen die äußere, als seröse Hülle oder amniogenes Chorion, dem äußeren Blatte der Amnionfalte entspricht, während das innere Blatt das Amnion oder den Amnionsack darstellt. Beide Hüllen bestehen aus einer Ectodermis und einer dem parietalen Blatte des Mesoderms entstammenden Mesodermis. Die Serosa wird durch den in die Amnionfalten sich vorbuchtenden Abschnitt des außerembryonalen Coeloms vom Amnion getrennt. Das Amnion begrenzt mit dem Ectoderm des Embryos einen bei der Weiterentwicklung rasch sich ausdehnenden Raum, die Amnionhöhle, deren epitheliale Wandung die den Embryo umgebende Amnionflüssigkeit, den Liquor amnii, absondert. Je weiter die Abschnürung des Embryos vom Dottersacke gedeiht, desto größer wird auch die um den Embryo sich herumlegende Amnionhöhle. Nur am Abgange des Ductus omphaloentericus erhält sich die Verbindung des Embryos mit dem

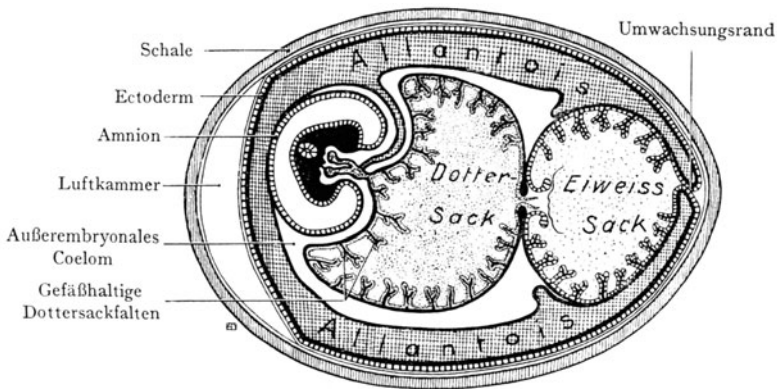


Fig. 81. Schema IV. Die Allantois ist maximal ausgebildet; der Umwachsungsrand hat auch die Eiweißmasse eingeschlossen.

Dottersacke. Der Zweck der ganzen Einrichtung ist leicht zu verstehen, denn dadurch, daß der Embryo gewissermaßen in einem Wasserkissen aufgehängt ist, entgeht er manchen Schädlichkeiten, denen er während der Brutpflege oder der freien Entwicklung ohne mütterliche Aufsicht wohl ausgesetzt wäre. Diese Schutzeinrichtung wird noch dadurch vervollständigt, daß sich der Embryo mit seinem Amnionsack in den zum Teil schon sehr frühe verflüssigten Dotter einsenkt, so daß bei der Ansicht von oben her nur ein kleiner Teil des Amnionsackes sichtbar bleibt. Wie O. Hertwig bemerkt, ist es wohl möglich, daß dieser letztere Vorgang phylogenetisch zur Bildung der Amnionfalten geführt hat, „indem sich nun die Teile, die bei den Fischen zum Hautdottersack werden, als Amnionfalten rings um die kleine Embryonalanlage sich herum schlagen und sie um so vollkommener einhüllen, je tiefer sie in den Dotter einsinkt“. Mit der zunehmenden Abschnürung des Embryos wird also die Stelle, an welcher das die Amnionhöhle begrenzende, dem Ectoderm entstammende Epithel des Amnionsackes in das Ectoderm des Embryos übergeht, immer kleiner. Wir bezeichnen diese allmählich sich einengende Stelle als Hautnabel.

Im Bereiche der dem Ectoderm des Amnions zugrunde liegenden parietalen Lamelle des Mesoderms treten allmählich zahlreiche glatte Muskelfasern auf, welche rhythmische Kontraktionen ausführen und abwechselnd eine Zunahme und Abnahme des Druckes

innerhalb der Amnionhöhle bewirken. Auch findet dabei eine Bewegung des Embryo in toto statt, die allerdings bei Embryonen der Anamnier nicht fehlt. Sie kommt jedoch hier auf andere Weise zustande, nämlich infolge Kontraktionen der Rumpfmuskulatur (Selachier).

Die seröse Hülle oder das amniogene Chorion bildet den äußern Abschluß des außerembryonalen Coeloms, welches sich (Fig. 81) allmählich mit der Umwachsung des Dotters bis zum vegetativen Pole des Eies ausdehnt, ja sogar noch darüber hinauswächst, um die an diesem Pole zusammengedrückte Eiweißmasse zu umschließen.

Umwachsung des Dotters durch die Keimblätter und Bildung des Dottersackes.

Der mächtige Dotter des Sauropsideneies wird nur zum kleinsten Teile direkt von den Zellen der Keimscheibe verarbeitet und ohne Vermittlung der Blutgefäße zum Aufbau des Organismus verwendet. Während der Furchung und der Bildung der Keimblätter erfolgt zwar eine Verflüssigung des Dotters unmittelbar unter der Keimscheibe, welche wohl auf einen von den Zellen der Keimscheibe ausgehenden Verdauungsprozeß zurückzuführen ist. So entsteht hier eine zentrale, dem verflüssigten Dotter entsprechende, mehr durchsichtige Zone, die Area pellucida, welche von einer peripheren undurchsichtigen Zone, der Area opaca, umgeben ist. In ihrem Bereiche ist die Verflüssigung des Dotters eben noch nicht erfolgt. Bei der Abschnürung des Embryos und der damit einhergehenden Einschränkung der Verbindung des Dottersackes mit dem Darm muß jedoch diese direkte Beeinflussung und Verarbeitung des Dotters durch das Dotterentoderm, welche ohne Vermittlung von Gefäßen stattfindet, ein Ende nehmen. Bei der weitergehenden Umwachsung durch die Keimblätter findet in dem Mesoderm, und zwar ganz besonders in dessen visceraler, dem Dotterentoderm sich anschließender Schicht eine Gefäßbildung statt. An dem so gebildeten, den Dotter enthaltenden Sacke machen wir nun die Unterscheidung zwischen einem äußeren Hautdottersacke, welcher aus dem Ectoderm und der parietalen Lamelle des Mesoderms besteht, und einem innern Sacke, dem Darmdottersacke, welcher sich aus dem Dotterentoderm und der visceralen Lamelle des Mesoderms zusammensetzt. Beide Säcke gehen am Umwachsungsrande der Keimscheibe ineinander über, während sie sonst überall durch das außerembryonale Coelom von einander getrennt sind. Der Hautdottersack stellt (Fig. 80) die unmittelbare Fortsetzung der serösen Hülle dar, wie auch das außerembryonale Coelom in die Coelomausbuchtungen der Amnionfalten übergeht. Das ganze außerembryonale Coelom der Sauropsiden tritt übrigens zu einem von dem Kloakendarm aus in dasselbe sich ausstülpenden Anhangsgebilde des Embryos, dem Allantoisbläschen in Beziehung. Für die Verarbeitung und Verwertung des Dotters kommt ausschließlich der Darmdottersack in Betracht. Seine innere Wandung, welche von den hohen blasigen Zellen des Dottersackentoderms gebildet wird, erhält von der visceralen Lamelle des Mesoderms, in welcher sehr frühzeitig Blutgefäße auftreten, eine Unterlage. Diese stellen ein Blutgefäßnetz her, welches am Rande der Keimscheibe mit einer Vena terminalis abschließt. Schließlich breitet sich das Gefäßnetz im ganzen Bereiche des Darmdottersackes aus. In frühen Entwicklungsstadien, insbesondere vor der Bildung der Allantois, besitzt dieser Dotterkreislauf auch eine Bedeutung für die Respiration, d. h. für den Gasaustausch zwischen der Keimscheibe und der Luft durch die poröse Eischale hindurch. Später tritt diese Funktion zurück, einerseits infolge der Ausbildung der gefäßhaltigen, an das seröse Blatt sich anschließenden Allantois (s. unten), andererseits deshalb, weil die Resorption des Dotters durch die Bildung gefäßhaltiger Fortsätze, welche in das Lumen des Dottersackes eindringen, in hohem Grade gesteigert wird. Diese Dotterresorption spielt von Anfang an eine große Rolle und ist zweifellos

für das frühe Auftreten des außerembryonalen Gefäßsystemes zu einer Zeit, da sich Gefäße innerhalb der Embryonalanlage nur spärlich gebildet haben, verantwortlich zu machen. Die Vergrößerung der resorbierenden Oberfläche des Darmdottersacks durch gefäßhaltige, in den Dotter vordringende Fortsätze, hält mit der fortschreitenden, eine immer gesteigerte Verarbeitung und Assimilation des Dotters verlangenden Massenzunahme des Embryos Schritt.

Entwicklung der Allantois.

Zu den beiden geschilderten Vorgängen, einerseits der Bildung des Amnion und der serösen Hülle, andererseits der Umwachsung des Dotters und der Differenzierung

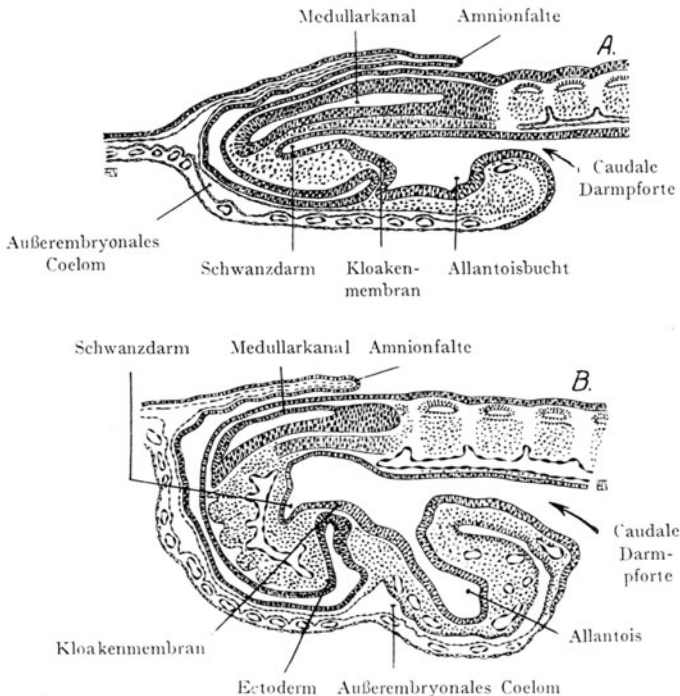


Fig. 82 A und 82 B. Bildung der Allantois und der Kloakenmembran beim Hühnchen.

Nach M. Duval, Atlas d'embryologie. 1889.

des Darmdottersackes, kommt bei Sauropsiden noch ein Drittes hinzu, nämlich die Entwicklung des Harnsackes, der Allantois. Dieselbe entsteht beim Hühnchen am Ende des dritten Tages der Bebrütung als eine in das außerembryonale Coelom hineinragende Vorstülpung der die Endabschnitte des Darmes und des Urogenitalsystems aufnehmenden Höhle, der Kloake, welche sich schon in diesem Stadium abzuschnüren beginnt. Dabei wird das ausgestülpte Entoderm von der ihr anliegenden Schicht der visceralen Lamelle des Mesoderms überzogen.

Die Bildung der Ausstülpung wird durch die Fig. 82 A und B veranschaulicht, welche Sagittalschnitte durch das caudale Körperende zweier Hühnerembryonen darstellen. In Fig. 82 A sehen wir den später obliterierenden Schwanzdarm, darüber das Medullarrohr. Proximal vom Schwanzdarm kommen Entoderm und Ectoderm fast

zur Berührung. Dies ist die Stelle der epithelialen Kloakenmembran. Proximal zeigt sich eine leichte Ausbuchtung der ventralen Darmwandung, die Allantoisbucht, welche eine Vorwölbung in das außerembryonale Coelom hervorruft. In Fig. 82 B ist diese Ausbuchtung beträchtlich tiefer und hat einen deutlichen Überzug von der visceralen Lamelle des Mesoderms erhalten, in welcher eine Anzahl von Gefäßquerschnitten als erste Andeutung des später so mächtigen Gefäßnetzes der Allantois zu erkennen sind. Caudal von dem Abgange der Allantoisaustrüpfung folgt die Kloakenmembran sowie der schon auf diesem Stadium ziemlich stark reduzierte Schwanzdarm.

Das zunächst als Allantoishöcker in das außerembryonale Coelom hineinragende Gebilde vergrößert sich rasch zu einem birnförmigen, dann zu einem langgestielten Bläschen, dessen Stiel als Urachus die Verbindung zwischen der Kloake und dem Bläschen herstellt (Fig. 79). Dabei wächst dieses in dem außerembryonalen Coelom weiter, indem es sich (Fig. 80) nicht bloß dorsal von der Embryonalanlage, sondern auch um den ganzen Darmdottersack herum ausbreitet. Ja die Entfaltung der Allantois ist beim Hühnchen noch viel beträchtlicher, denn die Ausdehnung der den Dotter umwachsenden Keimblätter macht keineswegs am animalen Pole Halt, sondern geht auf die hier zusammengedrückte, allmählich stärker eingedickte Eiweißhülle des Eies über. Auch in diesem Teile des außerembryonalen Coeloms wächst die Allantois vor, um sie vollständig auszufüllen. Sie bildet dabei gefäßhaltige Fortsätze (Fig. 81), welche in die Eiweißmasse eindringen und dieselbe allmählich zur Resorption bringen, ein Vorgang, den wir entfernt mit der Ausbildung des Dottersackes vergleichen können.

Die Allantois füllt so schließlich das ganze außerembryonale Coelom aus (Fig. 81), indem ihr mesodermaler Überzug außen der parietalen, innen der visceralen Lamelle des Mesoderms zunächst enge anliegt, um später mit denselben zu verwachsen. Dabei gewinnt sie infolge des Gefäßreichtums ihrer Wandung eine neue, von der ursprünglichen weit entfernte Funktion. Das Gefäßnetz, welches sehr frühe in der äußern, der Serosa zugekehrten Wand auftritt, nimmt mit dem weitem Auswachsen der Allantois eine immer stärkere Entfaltung. In dieselbe treten die aus der caudalen Strecke der Aorta entspringenden Aa. umbilicales ein, welche vor der Bildung der hintern Extremitäten die weitaus mächtigsten Äste der Aorta, ja geradezu deren Fortsetzung bilden. Die Venen der Allantoiswandung sammeln sich zur V. umbilicalis. Auf diese Weise wird die äußere Wand des Bläschens in eine gefäßreiche Membran umgewandelt, welche bloß durch das Ectoderm (resp. die seröse Hülle) und die darunter befindliche parietale Lamelle des Mesoderms von der Kalkschale getrennt werden. Die poröse Beschaffenheit der letzteren setzt dem Gasaustausche mit der Luft kein Hindernis entgegen. So wird die Allantois bei Sauropsiden zum Respirationsorgane des Embryos.

Die ursprüngliche Funktion der Allantois, welche darin bestand, den von den Exkretionsorganen während der Embryonalentwicklung sezernierten Harn aufzunehmen, erfährt eine weitgehende Beschränkung, indem sich aus einem Teile der Kloake ein neuer Harnbehälter, die Harnblase (Vesica urinaria), bildet, in welche die Ausführungsgänge des Exkretionssystems ausmünden. An der Allantois selbst wird die respiratorische Funktion gesteigert, indem sich die Höhle der Blase reduziert und das in der äußern Wand vorhandene Gefäßnetz immer dichter wird, so daß man dasselbe oft geradezu als Gefäßblatt der Allantois bezeichnet hat. Im innern Blatte bilden dagegen glatte Muskelzellen das Muskelblatt der Allantois, welches mit dem Amnion sowie mit dem Darmdottersack verschmilzt (Bonnet). Die Allantois stellt also ein merkwürdiges Beispiel für den Funktionswechsel eines Organes dar, indem der für die Aufnahme des Harnes bestimmte Sack später nicht bloß den Gasaustausch des Embryos vermittelt, sondern sogar auch bei der Resorption des Eiweißes eine Rolle spielt.

Weitere Entwicklung und Schicksal der Eihüllen bei Vögeln.

Das Amnion, welches bei seiner ersten Entstehung den Embryo eng umschloß, wird bald durch das Amnionwasser ausgedehnt. Die Amnionhöhle nimmt bis in die spätern Stadien der Entwicklung zu, erfährt aber dann wieder eine Abnahme, so daß, unmittelbar vor dem Ausschlüpfen das Hühnchen den größten Teil der Amnionhöhle ausfüllt. Die Bildung der glatten Muskelfasern beginnt am sechsten Tage der Bebrütung und erstreckt sich allmählich über das ganze Amnion, in welchem peristaltische Bewegungen auftreten. Der Dottersack nimmt in den letzten Tagen der Entwicklung infolge der Resorption des Dotters an Umfang stark ab; am 19. Tage wird er vollständig in den Embryo aufgenommen und unterliegt hier der Verdauung. Bei diesem Prozesse wirkt in erster Linie auch die Muskulatur mit, welche sich in der innern, mit der Dottersackwand verwachsenen Wandung der Allantois bildet. Auch die Muskulatur des Amnions, welche den Dotterstiel umgibt, spielt bei dem Prozesse der Einbeziehung des Dottersackes in die Embryonalanlage eine Rolle, indem sie nämlich, in Zusammenarbeit mit der Allantoismuskulatur, den Dottersack geradezu in den Embryo hineinpreßt. Sodann schließt sich der Bauchnabel und die Verdauung des Dottersackes geht nunmehr innerhalb des Embryos so rasch vor sich, daß sein Gewicht während der ersten 6 Tage nach dem Ausschlüpfen von 5,34 g bis 0,05 g abnimmt (H. Virchow).

Ausschlüpfen des Hühnchens. Als eine Vorbereitung dazu ist die am 14. Tage der Entwicklung erfolgende Einstellung des Embryos mit dem Kopfe gegen die am stumpfen Pole des Eies befindliche Luftkammer aufzufassen. Vom 17. Tage an beginnt das Amnionwasser abzunehmen, und am 20. Tage ist die Aufnahme des Dottersackes in den Embryo vollendet. Das Hühnchen durchbricht nun mit seinem Schnabel die Eimembranen und beginnt die in der Eikammer enthaltene Luft einzuatmen. Eine Zeitlang besteht auch der durch die Allantois vermittelte Gasaustausch weiter, doch muß derselbe mit dem allmählichen Eintrocknen der Allantois ein Ende nehmen und alsdann erfolgt, gewöhnlich am 21. Tage der Bebrütung, der Durchbruch der Eischale und das Auskriechen des Hühnchens.

Rückblick auf die Entwicklung der Eihüllen bei den Sauropsiden.

Wir hatten es dabei mit Vorgängen zu tun, die, so kompliziert sie auch erscheinen mögen doch ausschließlich durch Umformung des Keimes innerhalb der Eischale erfolgen und deshalb auch einheitliche Gebilde liefern, die sämtliche embryonale Herkunft sind. So lassen sie die Mannigfaltigkeit der Einrichtungen vermissen, die wir bei den verschiedenen Säugetieren infolge der mehr oder weniger innigen Verbindung von mütterlichen und fetalen Geweben antreffen. Diese Gleichartigkeit in der Entwicklung der Eihüllen der Sauropsiden ist sehr auffällig. Allerdings sehen wir dabei von den zum Teil recht beträchtlichen zeitlichen Differenzen in dem Auftreten des Amnions ab. So kann sich dieses in Form des Proamnion außerordentlich früh, ja sogar vor der Abgrenzung der Ursegmente bei einzelnen Formen (Sphenodon) bilden (s. S. 114), ein Verhalten, das wir übrigens auch bei einzelnen Säugetieren antreffen.

Trotz der anscheinend ganz verschiedenen Art und Weise der Entstehung der Eihüllen, bei den Sauropsiden und den Säugetieren, muß man doch bei der Beschreibung der Eihüllen der letzteren von den Sauropsiden ausgehen, indem die niedersten Säugetiere, die Monotremen, ganz ähnliche Zustände zeigen wie die Vögel und Reptilien und so eine Brücke zu den zum Teil höchst komplizierten Verhältnissen bei den höheren Säugetieren herstellen. Auch hier spielt wieder der Dottergehalt des Eies eine wichtige Rolle, indem erst mit seinem Schwunde das Ei der Säugetiere in eine

nähere Beziehung zur Uterusschleimhaut tritt, welche bei den höheren Formen das Ei einschließt und zur Ausbildung eines besonderen, die Ernährung und den Gasaustausch des Embryos übernehmenden Organes, der Placenta oder des Mutterkuchens beiträgt.

Die Entwicklung der Eihüllen der Säugetiere.

Die Übereinstimmung zwischen Sauropsiden und Säugetieren in bezug auf die Bildung der Eihüllen ist zum Teil eine sehr weitgehende. Andererseits bilden sich jedoch wieder neue Einrichtungen, die sich nicht, wie bei Sauropsiden, auf das Ei beschränken, sondern von der Schleimhaut des das Ei aufnehmenden mütterlichen Genitalkanales ausgehen. Die Monotonie, um nicht zu sagen das Schematische in der Bildung der Eihüllen, welche wir bei Sauropsiden antreffen, wird bei Säugern vermißt und ohne Zweifel ist der Grund dafür in der neuen Funktion der Eihüllen zu suchen, welche neben der alten und ursprünglichen Rolle, einen Schutz für den Embryo zu gewähren und die Respiration des Keimes zu sichern, nunmehr auch diejenige übernehmen, in den verschiedensten Modifikationen die Verbindung mit der mütterlichen Schleimhaut herzustellen.

Im ganzen bilden sich die Eihüllen zunächst in ähnlicher Weise wie bei Sauropsiden, und zwar ist diese Übereinstimmung wieder am größten bei den Monotremen, welche einen noch recht beträchtlichen Dotter besitzen, obgleich derselbe, verglichen mit demjenigen des Sauropsideneies, ohne Zweifel schon eine Reduktion erfahren hat. Beim Monotremenei halten sich noch Allantois und Dottersack das Gleichgewicht, indem die Allantois gegen das Ende der Entwicklung mit mehr als der Hälfte der Eioberfläche in Kontakt tritt, doch fehlt eine Entfaltung wie bei Vögeln, wo sie in noch größerer Ausdehnung den Dottersack überwächst. Der Dottersack reicht, gleichfalls in späteren Stadien, bis an die Oberfläche, um sich hier mit der Serosa zu verbinden. Wahrscheinlich teilen sich bei Monotremen Dottersack und Allantois in die respiratorische Funktion, die bei Vögeln in ganz frühen Stadien dem Dottersacke zukam, um später ganz auf die Allantois überzugehen.

Im allgemeinen finden wir bei Säugetieren einen steten Rückgang des Dottersackes an Größe und Bedeutung. Zwar erlangt er bei einigen Formen (wie z. B. bei Huftieren) eine beträchtliche Entfaltung, doch übernimmt er nicht, soweit wir schließen können, eine entsprechende Rolle bei der Entwicklung, indem allen Säugetieren nicht bloß die hohe Differenzierung der Wand fehlt, welche das Organ bei Sauropsiden in den Stand setzte, die mächtige Dottermasse zu bewältigen, sondern oft ist sogar auch der Dotter selbst nur in Spuren vorhanden. Trotzdem spielt der Dottersack in den frühen Stadien insofern eine wichtige Rolle, als in der mesodermalen Schicht seiner Wandung die ersten Gefäße auftreten und vor allem die Bildung der roten Blutkörperchen in größerem Umfange vor sich geht. Wenn der Dottersack, wie bei Primaten, im Wachstum zurückbleibt, so wird das kleine, bläschenförmige Gebilde als Nabelbläschen oder *Vesicula umbilicalis* bezeichnet. Im Grunde genommen sind die Beziehungen, welche dasselbe zur Keimscheibe resp. zur Embryonalanlage einght, dieselben wie bei den Sauropsiden, denn es findet, bei vielen Säugetieren wahrscheinlich sehr frühzeitig, eine Umwachsung des Dottersackes durch das Mesoderm statt, welches das früher besprochene, bei den Primaten besonders umfangreiche außerembryonale Coelom herstellt.

Wir haben (siehe Gastrulation und Keimblätterbildung) den Säugetierkeim am Ende der Furchung als ein Bläschen vor uns gesehen, an dessen oberem Pole der Embryonalknoten einen Zellhaufen darstellt, während der übrige Teil der Wandung aus einer doppelten Zellschicht besteht, von der jedoch die äußere (die Raubersche Deckschicht) keine weitere Rolle spielt. Die Höhle des Bläschens ist mit eiweißhaltiger Flüssigkeit angefüllt, welche aus dem Sekrete der Uterindrüsen stammt, oder, wenn das Ei in die Mucosa uteri eindringt, direkt von dieser infolge Zerfalls ihrer Elemente zu einer breiartigen

Masse (Embryotrophe) geliefert wird. Die Umwandlungen, welche sich weiter anschließen, sind früher besprochen worden (s. S. 74 und Fig. 50). Wir haben verfolgt, wie die Zellen des Embryonalknotens sich in zwei Schichten anordnen, von denen die tiefere als primitives Entoderm auszuwachsen beginnt, allerdings nicht in direktem Anschlusse an die Zellen der Wandung des Bläschens, indem sich bei Primaten sehr früh das Mesoderm mit dem mächtig entwickelten außerembryonalen Coelom einschiebt (Fig. 50C). Die äußere Schicht der Blase, welche bald als Trophoblast, bald als fetaler Ectoblast bezeichnet wird, spielt bei jenen Formen, deren Eier sich in der Uterinschleimhaut festsetzen, eine außerordentlich wichtige Rolle, indem von ihr aus unregelmäßige, zottige Auswüchse in die Uterinschleimhaut einwachsen, dieselbe zum Teil angreifen, auch die Blutgefäße eröffnen, kurz weitgehende Zerstörungen an der Mucosa uteri hervorrufen, welche die Bildung eines die Ernährung des Eies in frühen Stadien dienenden Gewebsbreies (Embryotrophe) veranlassen.

Amnion.

Auch bei Säugetieren findet sich der einfache Typus der Amnionbildung wieder, den wir für Vögel und Reptilien festgestellt haben, und zwar in Form von über dem Embryo zur Vereinigung kommenden Falten. Dieselben treten in der Regel sehr früh auf; häufig kommt die Bildung eines aus Ectoderm und Entoderm bestehenden Proamnions vor, in welches erst sekundär mit dem Einwachsen des Mesoderms ein Coelomspalt vordringt. Doch finden sich in dieser Beziehung bei den einzelnen Klassen sehr große Unterschiede, indem sich bei einigen von vornherein eine aus Ectoderm und Mesoderm bestehende Amnionfalte bildet, während bei anderen, z. B. bei *Didelphys virginiana* (Selenka) ein Proamnion auftritt, das fast den ganzen Embryo einhüllt. Durch Faltenbildungen entsteht das Amnion, z. B. beim Kaninchen und beim Hunde.

Eine Anzahl von Säugetieren dagegen (Fledermaus, Primaten) zeigen andere Verhältnisse, indem hier die Zellen des Embryonalknotens auseinanderweichen, um einen Spalt zu begrenzen, welcher, rasch sich vergrößernd, die Amnionhöhle herstellt (Bildung des Amnions durch Dehiscenz). Diese Vorgänge sind von van Beneden für die Fledermaus untersucht worden; sie besitzen deshalb ein ganz besonderes Interesse, weil es fast sicher ist, daß sich auch beim Menschen, wie bei den Primaten überhaupt, das Amnion in dieser Weise bildet. Die Figg. 83 A—C stellen Schnitte durch drei

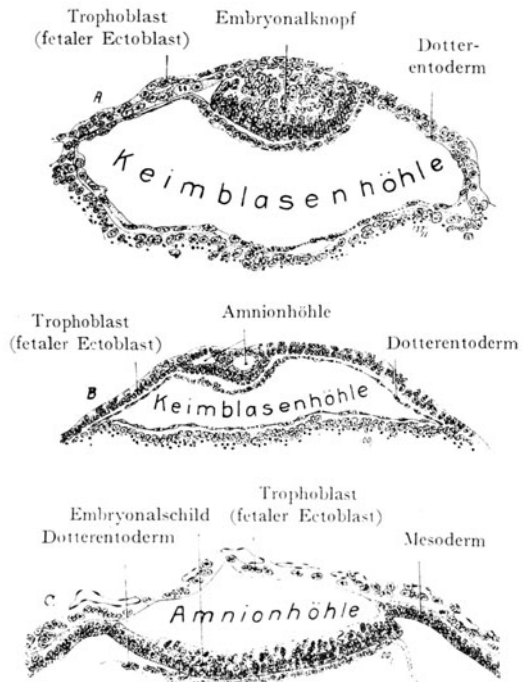


Fig. 83. Frühe Entwicklungsstadien von *Vespertilio murinus*.

Nach Éd. van Beneden, Anat. Anz. XVI. 1899.

Keime der Fledermaus auf verschiedenen Stadien der Entwicklung dar. In Fig. 83 A hat sich in der ganzen Ausdehnung der Keimblase das primitive Entoderm gebildet, welches hier der äußern Schicht der Keimblase, dem Trophoblasten, enge anliegt. Der Embryonalknopf ist sehr groß; in demselben machen sich weiterhin (Fig. 83 B) zwei Hohlräume bemerkbar, welche durch ihre Verschmelzung die Amnionhöhle herstellen. Die Zellen der untern Wandung der Höhle (Fig. 83 C) bilden das Ectoderm der Medullarplatte, die darunter liegende Schicht das embryonale Entoderm, welches in das Dotterentoderm übergeht. Die Zellen des Amnions sind auf diesem Stadium kaum von denen des Trophoblasten zu unterscheiden und die Bildung des Mesoderms hat überhaupt noch nicht begonnen.

Es darf darauf hingewiesen werden, daß es Übergangsformen gibt, welche die beiden Entstehungsarten miteinander verbinden. So sehen wir beim Reh- und beim Schafei wie bei demjenigen der Fledermaus (E. van Beneden) und der Maus (Sobotta) eine Höhle in den Zellen des Embryonalknopfes auftreten, welche sich jedoch bei den beiden erstgenannten Formen nach außen öffnet, so daß das Ectoderm der Medullarplatte offen zu Tage tritt. Nach dem Durchbruch dieser durch Dehiscenz entstandenen Höhle vervollständigt sich das Amnion sekundär durch die Bildung von Falten. Die Bildung des Amnions beim menschlichen Eie ist nicht direkt beobachtet worden, doch dürfen wir mit großer Wahrscheinlichkeit annehmen, daß sie in ähnlicher Weise wie bei Fledermäusen erfolgt und schon in sehr früher Zeit abgeschlossen ist.

Entwicklung der Allantois.

Die Allantois entsteht bei vielen Säugetieren ähnlich wie bei den Sauropsiden, d. h. als eine Ausstülpung der Kloake, welche, von dem visceralen Blatte des Mesoderms überzogen, in das geräumige außerembryonale Coelom hineinwächst. Sie legt sich in sehr verschiedener Ausdehnung dem parietalen Blatte des Mesoderms an, welches mit der die Keimblase außen abschließenden Zellschicht, dem Trophoblasten, verbunden ist. Diese entspricht also, in bezug auf die Allantois, der serösen Hülle des Sauropsiden-eies. Bei einigen Beuteltieren bleibt die Allantoisblase sehr klein und kommt überhaupt nicht zum Kontakt mit der serösen Hülle. Im Gegensatz dazu gewinnt sie aber bei anderen Formen, z. B. bei den Carnivoren und den Wiederkäuern, eine sehr große Ausdehnung, während wieder andere, z. B. der Maulwurf, ein Verhalten zeigen, das in der Mitte zwischen beiden Extremen liegt.

Ganz anders entwickelt sich dagegen die Allantois bei den Primaten und höchst wahrscheinlich auch beim Menschen. Hier bleibt der Embryo caudal durch den sog. Haftstiel (Fig. 86) mit der serösen Hülle und dem Trophoblasten in Verbindung. Der Haftstiel besteht aus Mesoderm, in welchem die Bildung des außerembryonalen Coeloms unterblieben ist; seine Entstehung ist aus den Schemata Figg. 84 bis 90 zu erkennen. Wir sehen hier (Fig. 86), wie eine solide Schicht von Mesoderm sich zwischen dem Amnion und dem die Keimblase außen abschließenden Trophoblasten einzuschieben beginnt. Diese Schicht wächst in der Richtung von vorn nach hinten und wird durch einen Coelomspalt, welcher mit dem außerembryonalen Coelom in Verbindung tritt, ausgehöhlt (Fig. 84). Indem nur am caudalen Ende des Embryos die Bildung des Coelomspaltes unterbleibt, erhält sich hier eine die Embryonalanlage mit der äußern Schicht der Keimblase in Verbindung setzende solide Mesodermbrücke, in welche sich eine spitz zulaufende Ausbuchtung der Amnionhöhle hineinzieht. Die Brücke wird als Haftstiel bezeichnet. Bei den Primaten unterbleibt die Bildung einer bläschenförmigen Allantois, dagegen entstehen diejenigen Gefäße (Aa. umbilicalis und V. umbilicalis), welche bei Sauropsiden das dichte respiratorische Gefäßnetz in der äußeren Wand der bläschenförmigen Allantois unmittelbar unter der serösen Hülle herstellen, bei den

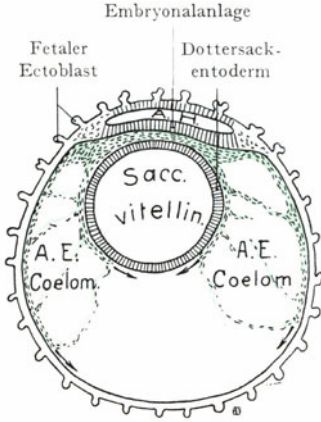


Fig. 84.

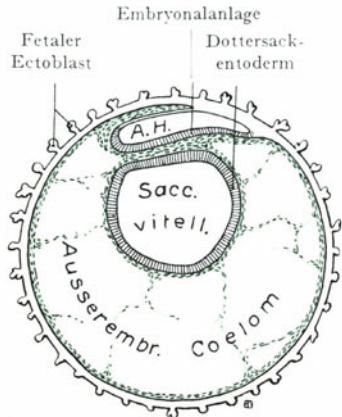
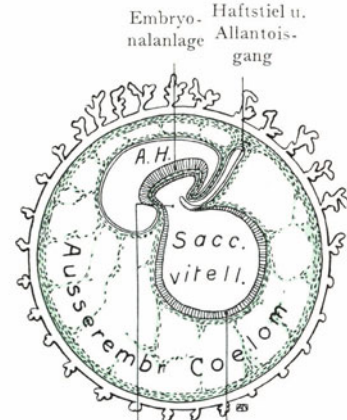


Fig. 85.



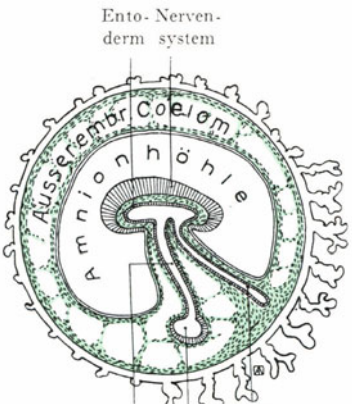
Fetaler Dottersack-Entoblast entoderm
A. H. = Amnionhöhle.

Fig. 86.



Öffnung des Dottersackes in den Darm Dottersack-entoderm

Fig. 87.



Dottergang Haftstiel und Allantoisgang
Dottersack

Fig. 88.

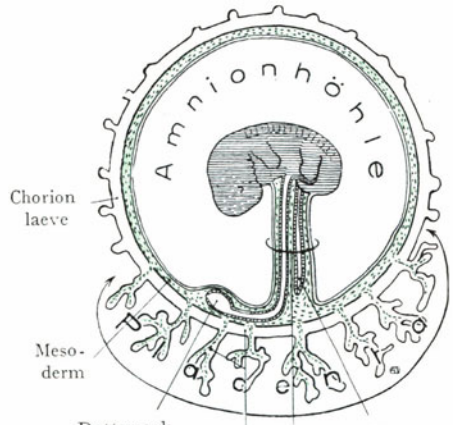


Fig. 89.

höheren Formen in analoger Weise. Diesen Gefäßen wird bei Primaten durch den Haftstiel eine Brücke geboten, auf welcher sie von dem Embryo zu der unter dem Trophoblasten sich ausbreitenden parietalen Lamelle des außerembryonalen Mesoderms gelangen, um hier ihre Verbreitung zu nehmen und neue Einrichtungen zu schaffen, die in der Herstellung einer engeren Verbindung zwischen Keimblase und Uterusschleimhaut gipfeln. An Stelle der bläschenförmigen Allantois sehen wir bei den Primaten einen engen Gang, den Allantoisgang, von der Kloake aus in den Haftstiel abgehen (Figg. 88 u. 89), welcher mit den Allantoisgefäßen peripherwärts verläuft. Die genauere Besprechung dieser für die Placentarbildung wichtigen Verhältnisse wird unten erfolgen.

Die respiratorische Funktion der Allantois, wie wir sie bei Sauropsiden ausgebildet sehen, geht also bei Primaten an Gefäße über, welche im Haftstiel zur Oberfläche der Fruchtblase gelangen und hier ein respiratorisches Gefäßnetz herstellen. Allerdings erfolgt hier der Gasaustausch nicht mehr mit der äußern Luft, sondern mit dem Blute der Mutter, welches bis dicht an die Gefäße des Allantoiskreislaufes herankommt, indem sich bloß eine Epithelschicht dazwischen einschleibt.

Bildung des Dottersackes (der Nabelblase).

Das Dottersackentoderm entsteht dadurch, daß die untere Schicht des Embryonal-knotens auswächst, um an dem entgegengesetzten Pole des Eies zusammenzutreffen und die epitheliale Wandung des Dottersackes herzustellen, an welche sich nach außen hin die viscerale Lamelle des außerembryonalen Mesoderms anschließt. In Fig. 84, wo für die Primaten das außerordentlich frühe Auswachsen des Mesoderms und die Bildung eines mächtigen außerembryonalen Coeloms veranschaulicht wird, ist das Dottersackentoderm schon von der äußern Schicht der Eiblaste, dem Trophoblasten, getrennt worden, dagegen schließt sich bei andern Formen, deren Mesodermentwicklung sozusagen weniger stürmisch abläuft, das Dotterentoderm dem Trophoblasten unmittelbar an und wird erst durch das dazwischen vorwachsende Mesoderm davon abgedrängt.

In allen Fällen scheint der Dottersack der Säugetiere nur in geringem Grade Nahrung für den Embryo aufzuspeichern und mittels des Dotterkreislaufes an denselben abzugeben. Die Bedeutung des Gebildes kommt bei Säugetieren jedenfalls hauptsächlich in den frühen Stadien der Entwicklung zur Geltung, und in diesem Zusammenhange wäre nochmals auf die Bedeutung des Mesoderms der Dottersackwandung für die Bildung des Blutes und der außerembryonalen Gefäße beim menschlichen Eie hinzuweisen (siehe Blutbildung). Bei einigen Säugetieren erlangt der Dottersack eine nicht unbedeutliche Größe sowie eine gewisse Bedeutung für die Implantation des Eies in die Uterusschleimhaut, ferner auch späterhin für die Nahrungsaufnahme aus derselben. Beim Pferde wird die Umwachsung des Dottersackes durch das außerembryonale Coelom erst relativ spät vollendet, so daß ein bei der Weiterentwicklung immer mehr eingeeengter Abschnitt der Dottersackwandung imstande ist, eine Verbindung mit der Mucosa uteri herzustellen, welche wir geradezu als eine Dottersackplacenta bezeichnen könnten. Diese Bildung wird später durch eine von der Allantois aus entstehende Verbindung (Allantoisplacenta) abgelöst. Solche Verhältnisse haben auch eine gewisse praktische Bedeutung, indem sie die in der Übergangszeit zwischen der Rückbildung der Dottersackplacenta und der Ausbildung der Allantoisplacenta gerade beim Pferde sehr häufig vorkommenden Fehlgeburten erklären (Ewart). Bei andern Säugetieren (Raubtieren) erfährt die Dotterblase ein mächtiges Wachstum, wobei sie sich der serösen Hülle in größerer Ausdehnung anlegt; auch bei den Wiederkäuern ist ihr Längenwachstum ein sehr beträchtliches, und eine ganz ungeheure Ausdehnung gewinnt sie bei den Beuteltieren, wo sie den Embryo mitsamt dem Amnionsacke fast vollständig einhüllt. Bei Beuteltieren treten engere

Beziehungen zwischen der Mucosa uteri und dem Dottersacke auf, indem gefäßreiche Falten des letzteren sich in Vertiefungen der Mucosa uteri einlagern, auch sogar unter Vermittlung der serösen Hülle. Auch hier entsteht, wenigstens vorübergehend, eine Dottersackplacenta, welche an die oben erwähnte Bildung beim Pferde erinnert. Überhaupt ist das Vorkommen einer Dottersackplacenta in frühen Stadien der Entwicklung sehr weit verbreitet, vielleicht sogar ursprünglicher als die Allantoisplacenta; ja sie findet sich schon bei Anamniern, wie das berühmte Beispiel des glatten Haies des Aristoteles (*Mustelus laevis*) beweist, dessen Dottersackplacenta von Aristoteles beschrieben und von Johannes Müller 1842 wieder entdeckt wurde (siehe unten).

Bildung der serösen Hülle.

Die seröse Hülle spielt bei den meisten Säugetieren eine bedeutsame Rolle. Sie leitet sich aus der äußern Schicht der Keimblase ab, welche bei vielen Säugetieren während der Einbettung des Eies in die Uterusschleimhaut eine Hauptrolle spielt, indem sie solide Massen rasch wachsender und wuchernder Zellen in die Umgebung des Eies aussendet, welche die mütterlichen Gewebe angreifen und in eine für die Aufnahme in das Ei geeignete Nahrung (Embryotrophe, Bonnet) umwandeln. Wir haben deshalb für diese Schicht den Namen Trophoblast oder fetales Ectoderm beibehalten. Solche Vorgänge spielen sich frühzeitig ab; mit der Anlagerung der im Haftstiel zur serösen Hülle gelangenden Allantoisgefäße beginnt für diese eine neue Tätigkeit. Sie sendet nunmehr gefäßhaltige Zotten aus, die Chorionzotten, in deren aus der parietalen Lamelle des Mesoderms stammendem Zottenstroma feine Verzweigungen der Allantoisgefäße sich verbreiten. Die Chorionzotten sind streng zu unterscheiden von den viel früher auftretenden soliden Auswüchsen des Trophoblasten, welche durch sie ersetzt werden. Auf die Chorionzotten ist vor allem die Herstellung einer mehr oder weniger innigen Verbindung zwischen Mutter und Frucht zurückzuführen. Die seröse Hülle mit ihrer bindegewebigen, gefäßhaltigen, aus dem Mesoderm stammenden Unterlage wird nunmehr als Chorion bezeichnet. Im Hinblick auf die Zeit seines Auftretens ist der Trophoblast von einigen Autoren auch als Prochorion bezeichnet worden.

Ausbildung der Beziehungen zwischen Mutter und Frucht bei Säugetieren.

Die Säugetiere sind dadurch ausgezeichnet, daß sich in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle die Beziehungen zwischen der Mucosa uteri und der Keimblase mehr oder weniger innig gestalten. Nur bei den aplacentalen Beuteltieren liegt die äußere Schicht der Keimblase, welche die seröse Hülle darstellt, dem Schleimhautepithel des Uterus direkt an, indem das Chorion dieser Formen keine Erhebungen oder Zottenbildungen zeigt, sondern platt bleibt (Achoria). Bei allen andern Formen dagegen vergrößert sich die Oberfläche des Chorion durch die Bildung der gefäßhaltigen Chorionzotten, welche sich entweder in entsprechende Vertiefungen der mütterlichen Schleimhaut einlagern, oder, indem die Keimblase vollständig in die Schleimhaut eingeschlossen wird, eine noch innigere Verbindung mit dieser eingehen. Der Zweck dieser Einrichtung ist natürlich der, erstens die Aufnahme von Nahrungsmaterial von seiten des Embryo, zweitens den Gasaustausch, d. h. die Respiration des Fetus zu ermöglichen. Die erste Aufgabe, welche bei der geringen Größe der meisten Säugetiereier und dem stark reduzierten Dotter sehr wichtig ist, wird sowohl bei den verschiedenen Formen als auch in verschiedenen Stadien ein und derselben Form auf eine von zwei Arten gelöst. Erstens kann das Nährmaterial für die Keimblase in Form eines Sekrets der Mucosa uteri geliefert werden, auch dadurch, daß mütterliches Gewebe in der Umgebung der Fruchtblase zerfällt und einen

Brei herstellt, dem sich noch aus der Mucosa uteri auswandernde Leukocyten sowie rote Blutkörperchen beigesellen. Dieser Brei, von Bonnct als Embryotrophe bezeichnet, wird, durch den Trophoblasten verarbeitet, in das Innere der Keimblase aufgenommen und in etwas spätern Stadien wohl auch an die Blutgefäße der Allantois oder bei einigen Formen an diejenigen des Dottersackes weiter abgegeben. Oder zweitens das Nahrungsmaterial kann direkt aus dem kreisenden mütterlichen Blute stammen, sodann wird von einer Hämotrophe gesprochen, die der Embryotrophe gegenübergestellt wird. Das Nahrungsmaterial wird hier, nachdem es wohl durch das Chorionepithel eine gewisse Bearbeitung erfahren hat, in die Allantoisgefäße aufgenommen und gelangt in den Kreislauf des Embryo. Für die Ernährung desselben kommt also in frühen Entwicklungsstadien die ganze äußere Oberfläche der Keimblase in Betracht. Wenn sich dagegen später bei vielen Formen engere Beziehungen zwischen der Mucosa uteri und der Keimblase herstellen, so sind es dann bloß gewisse Abschnitte des Chorions, welche infolge der Ausbildung von Zotten tätig sind, im übrigen bleibt das Chorion glatt oder zeigt nur rudimentäre Zottenbildungen. Wir unterscheiden demnach einen zottentragenden Teil des Chorion, das Chorion frondosum, von einem mehr oder weniger glatten Abschnitte, dem Chorion laeve.

Diesen Verhältnissen entsprechend stellt man eine placentale Ernährung des Fetus einer paraplacentalen (Strahl) gegenüber, je nachdem die Verbindung der Fruchtblase mit den mütterlichen Geweben in der Bildung einer besonderen Placenta gipfelt oder aus anderen Abschnitten der embryonalen Anhangsgebilde besteht. Während die paraplacentale Ernährung sich als ausschließlicher Modus bei der Mehrzahl der Beuteltiere findet, so sehen wir, je höher wir in der Tierreihe aufsteigen, desto mehr die placentale Ernährung überwiegen, welche auf der Ausbildung von immer vollkommeneren Placentar-einrichtungen beruht. Dieselben erreichen bei den Primaten ihren Höhepunkt.

Eine kurze Übersicht über die auf Grund dieser Verhältnisse zu unterscheidenden Möglichkeiten der Ernährung der Säugetierfruchtblase ist für das Verständnis des Aufbaues der Primatenplacenta von dem größten Interesse. Wir unterscheiden dabei nach Grosser folgende Typen der fetalen Ernährung:

A. Placentale Ernährung.

1. Das Ei kann frei im Uterus liegen, d. h. sowohl Chorion als Uterusepithel sind intakt, doch passen feine Chorionzotten in entsprechende Vertiefungen des Uterusepithels hinein. Dieses liefert ein Sekret, welches von dem Chorionepithel resorbiert wird. Solche Placentarbildungen werden als Placentae epitheliochoriales bezeichnet. Eine solche ist in Fig. 90 A vom Schwein dargestellt.

2. In einer zweiten Reihe von Fällen (Fig. 90 B) geht das Uterusepithel im Bereiche der Berührung mit dem Chorionepithel zugrunde, was zur Folge hat, daß dieses in unmittelbarem Kontakt mit dem Bindegewebe der Mucosa uteri kommt; solche Placenten werden als Placentae syndesmochorales bezeichnet, allerdings insofern nicht ganz zutreffend, als das Uterusepithel bloß von der Spitze der zwischen den Chorionzotten hinaufragenden Abschnitte der Mucosa verschwindet, während es in der Tiefe der Schleimhautfalten nicht bloß erhalten bleibt, sondern auch fortfährt, eine Embryotrophe zu liefern. Bei dieser Placentarform ist demnach eine gemischte Ernährungsweise anzunehmen, indem das Chorionepithel bei Schwund des Uterusepithels Gewebsflüssigkeit oder Blut direkt aus der Tunica propria resorbiert, während es dort, wo das Uterusepithel noch erhalten ist, die von demselben abgesonderte Embryotrophe aufnimmt. Eine solche Placentarbildung finden wir bei Wiederkäuern.

3. Der in 2. angebahnte Prozeß des Schwundes des Uterusepithels im Bereiche der Anlagerung des Chorionepithels kann noch weitergehen, so daß von den mütterlichen Scheidewänden gegen die Keimblase hin bloß noch das Gefäßendothel übrig bleibt,

welches dem Chorionepithel direkt angrenzt (Placenta endotheliochorialis). Die mütterlichen und fetalen Gewebe durchdringen sich in hohem Grade (Fig. 90 C) und bilden ein sog. Placentarlabyrinth. Die Hämotrophe gewinnt infolgedessen eine höhere Bedeutung, obgleich auch die Embryotrophe neben ihr vorkommt. So sind Blutextra-

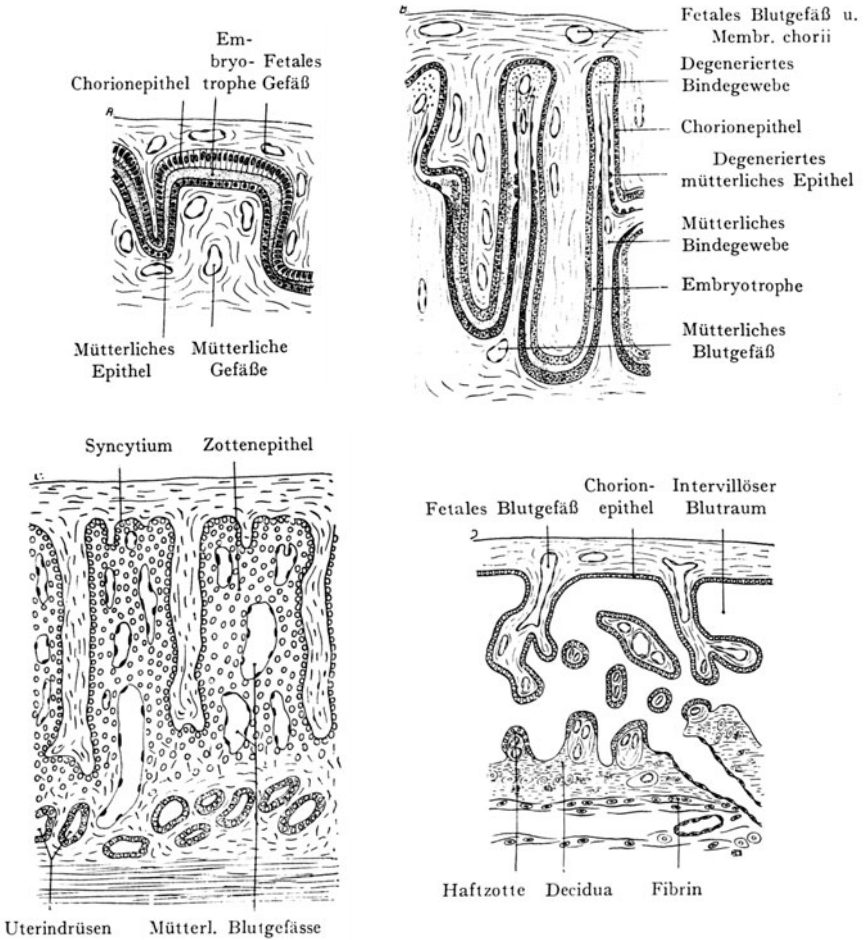


Fig. 90. Schemata der Placentarbildungen.

Nach Grosser.

- A. Epitheliochoriale Placenta (Schwein).
- B. Syndesmochoriale Placenta (Wiederkäuer).

- C. Endotheliochoriale Placenta (Katze).
- D. Placenta haemochorialis (Mensch).

vasate zur Embryotrophe zu rechnen, die wir z. B. bei der Hundeplacenta in großer Ausdehnung als grüner Saum und als grüne Inseln der Placenta vorfinden. Auch wird in Zerfall begriffenes Uterusepithel von dem Chorionepithel resorbiert und verarbeitet.

4. In eine vierte Kategorie gehören alle jene Placentarbildungen, bei welchen sämtliche Scheidewände der Mucosa uteri gegen die Frucht gefallen sind, sogar das noch bei der Placenta endotheliochorialis bestehende Gefäßendothel, so daß die Chorion-

zotten direkt in Bluträume hineinhängen, welche Lakunen der mütterlichen Schleimhaut darstellen (Fig. 90D).

Wir bezeichnen diese Bildungen als *Placentae haemochoriales*, denn bei ihnen spielt die Embryotrophe in späteren Stadien überhaupt keine Rolle mehr. Je nach dem Verhalten der Blutgefäße kann man zwei Formen unterscheiden. Entweder bilden die mütterlichen Bluträume enge, verzweigte Kanäle (*Labyrinthplacenta*) oder sie gehen in die Bildung eines einzigen großen Raumes ein, welcher durch die *Membrana chorii*, gleichsam wie durch einen Deckel, geschlossen wird (*Topfplacenta*). In diesen Blutraum hängen die Chorionzotten hinein. In der *Placenta* des Menschen haben wir eine solche *Topfplacenta* vor uns.

Während bei den *Labyrinthplacenten*, wie sie die Nager (z. B. das Kaninchen) aufweisen, auch später noch eine allerdings sehr beschränkte Bildung und Resorption von Embryotrophe stattfindet, so fehlt eine solche gänzlich in den späteren Stadien der Bildung der *Topfplacenta*. Für eine genaue Darstellung aller dieser Verhältnisse sei auf das Werk von Grosser über die Anatomie der *Placenta* sowie auf das betreffende von Strahl bearbeitete Kapitel in Hertwigs Handbuch der Entwicklungsgeschichte verwiesen.

B. Paraplacentale Ernährung.

Sie ist ausschließlich eine embryotrophische, die bei vielen Formen durch den von der Placentarbildung nicht in Anspruch genommenen Umfang der Fruchtblase vermittelt wird. Wenn die Nabelblase stark im Wachstum zurückbleibt, so wird diese Vermittlung durch das Chorion mit der Allantois übernommen, in anderen Fällen kann, bei beträchtlicher Größenentfaltung der Nabelblase, auch diese als resorbierendes Organ funktionieren. Im ersten Falle nimmt das Chorion *laeve*, d. h. die glatte Fläche der *Membrana chorii*, welche, z. B. bei Wiederkäuern, zwischen den zahlreichen, an der Oberfläche des Chorions sich erhebenden Zottenbüscheln übrig bleibt, die Embryotrophe auf (Fig. 91). Bei Carnivoren, bei denen sich eine gürtelförmige *Placenta* findet, bleiben solche glatte Flächen des Chorions an beiden Enden der ovalen Fruchtblase bestehen (Fig. 92 von einer Hundep^lacenta). An dieselbe grenzen vollständig intakte Uterindrüsen an, welche die Embryotrophe absondern. Auf die Mannigfaltigkeit dieser Einrichtungen kann natürlich bloß hingewiesen werden. Im zweiten Falle spielt die vom Mesoderm nicht überwachsene Wand des Dottersacks dieselbe Rolle wie im ersten das Chorion *laeve*. Solche Zustände finden wir beim Eie des Nagers, indem sich hier der Dottersack in höchst eigentümlicher Weise gegen das Uteruslumen wendet und Embryotrophe aufnimmt, welche teils aus zerfallenen Zellen der Uterusschleimhaut, teils aus dem Sekrete der Uterindrüsen herkommt.

Im Hinblick auf die Art und Weise, wie die Ernährung des Fetus erfolgt, läßt sich nach Grosser eine Reihe aufstellen, welche von Formen mit ausschließlich embryotrophischer Ernährung (Schwein) über andere, wie die Wiederkäuer, Raubtiere und Nagetiere, bei denen die embryotrophische Ernährung, verglichen mit der hämotrophischen, in den Hintergrund tritt, zu Formen wie die Primaten führt, bei denen, abgesehen von den frühen Entwicklungsstadien, eine rein hämotrophische Ernährung stattfindet. Diesen Verhältnissen entspricht auch eine zunehmende Komplikation der Placentarbildungen, indem besonders die Gewebe der mütterlichen Schleimhaut eine Reduktion erfahren, welche, durch die auswachsenden Chorionzotten verursacht, damit abschließt, daß die Chorionzotten bis in die Bluträume der *Mucosa* vordringen. Eine genaue Schilderung der Histologie der einzelnen Placentarformen kann hier nicht gegeben werden, doch dürfte es angebracht sein, einiges über das Verhalten der Uterusschleimhaut bei den verschiedenen Formen sowie über die makroskopischen Merkmale der einzelnen Placentarbildungen zu sagen.

Verhalten der Uterusschleimhaut.

Die Uterusschleimhaut zeigt bei vielen Säugetieren tiefgehende, oft an eine Brunstperiode sich anschließende Veränderungen, welche wohl in letzter Linie mit der Ovulation in einem kausalen Zusammenhange stehen. Die Schleimhaut wird dabei blutreich und ödematös, ferner kommen bei einigen Formen (bei Affen nach Heape) sogar Blutungen vor, welche sich entweder auf die Mucosa beschränken, oder auch das Uterusepithel durchbrechen und in das Lumen des Uterus austreten. In diesem Falle geht die Blutung mit einer Ablösung des Uterusepithels einher, welches sich später regeneriert. Der Vorgang hat eine große Ähnlichkeit mit der Menstruation des menschlichen Weibes. Auch hier haben wir es mit einer Vermehrung der Uterindrüsen, mit einer Schwellung der Schleimhaut, mit kapillaren Blutungen und einer weitgehenden Ablösung und nachfolgenden Regeneration des Epithels zu tun. Alle diese Vorgänge sind wohl als Vorbereitungen zur Aufnahme des befruchteten Eies aufzufassen; bei fehlender Befruchtung erfolgt die Rückkehr zur Norm (siehe Menstruation). Mit dem Eintritt der Befruchtung und der Festsetzung des Eies im Uterus geht aber, ganz besonders bei den Primaten, eine gesteigerte Wucherung der Schleimhaut einher, und zwar sowohl desjenigen Abschnittes, an welchem sich das Ei festsetzt, als auch der ganzen übrigen Uterusschleimhaut. Die gewucherte Schleimhaut, welche von der bei der Brunst resp. der Menstruation erfolgenden Bildung zu unterscheiden ist, unterliegt mit der fortschreitenden Entwicklung und Ausdehnung der Fruchtblase weiteren Veränderungen, zum Teil regressiver Art. Bei der Geburt des Fetus wird sie nun in der einen Reihe der Formen zusammen mit den Eihüllen ausgestoßen, indem bloß noch in unmittelbarem Anschlusse an die Muscularis uteri noch Reste unveränderten Uterusepithels erhalten bleiben, von denen die Bildung einer kontinuierlichen Epithelschicht mit neuen Uterindrüsen ausgeht. Die ausgestoßene Haut ist die Decidua und von ihr wurden die Säugetiere, bei denen sie zur Bildung und bei der Geburt zur Ausstoßung gelangt (z. B. Raubtiere, Affen, Primaten) als Deciduaten bezeichnet. Als Adeciduata unterscheiden wir diejenigen Säugetiere, bei denen zwar die Decidua gebildet wird, aber nicht bei der Geburt des Fetus zur Ausstoßung kommt, sondern im Uterus zurückbleibt, indem eine glatte Scheidung zwischen fetalen und mütterlichen Geweben stattfindet, und zwar ohne Verletzung auf der einen oder andern Seite (Beispiel: die Huftiere).

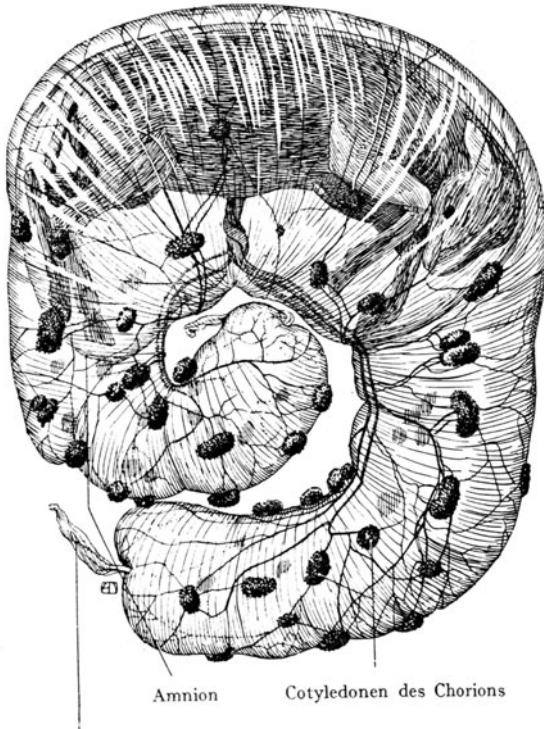
Äußere Formen der Placentarbildungen.

Das von den Allantoisgefäßen aus vaskularisierte Chorion (Allantoischorion) beteiligt sich bei den einzelnen Formen in sehr verschiedenem Grade an den Placentarbildungen, ganz abgesehen davon, daß auch die Dotterblase mit dem Chorion eine Verbindung eingeht und durch Abgabe von Gefäßen gleichfalls zu Zottenbildungen des Chorions Veranlassung geben kann, die eine Art Placentarbildung (Dottersackplacenta, siehe oben) herstellen. Daraus ergibt sich auch eine große Mannigfaltigkeit in der äußeren Form der Placentarbildung (wir berücksichtigen bloß die Allantoisplacenta), ganz abgesehen von ihrem histologischen Aufbau.

Bei der einfachsten und wohl auch ursprünglichsten Form bildet das Chorion in seiner ganzen Ausdehnung vaskularisierte Fortsätze, die in entsprechende Vertiefungen der Uterusschleimhaut eingelassen sind (Semiplacenta diffusa). Eine solche Placenta diffusa finden wir z. B. beim Pferd und beim Schwein. Hier können die Erhebungen des Allantoischorions wulst- oder zottenförmig sein, auch zeigen sie recht erhebliche Unterschiede in bezug auf ihre Anordnung. Beim Pferde entstehen die Zotten relativ spät, in der 8. bis 9. Fetalwoche, indem, wie oben erwähnt wurde, bis zu diesem Zeitpunkte die Verbindung der Uterusschleimhaut mit der Fruchtblase durch eine Verwach-

sung mit dem Dottersacke gesichert wird, jedoch weniger ausgiebig als durch die später auftretende Zottenbildung des Allantoischorions.

Eine andere Form der Placenta (Semiplacenta multiplex) sehen wir bei Wiederkäuern (Fig. 91). Hier wächst die Fruchtblase in kurzer Zeit sehr stark in die Länge; nach Bonnet während einer gewissen Periode sogar 1 cm in der Stunde! Dabei wird die Nabelblase fadenförmig ausgezogen und schwindet später gänzlich. Die auf dem Chorion entstehenden gefäßhaltigen Zotten gruppieren sich an mehreren Stellen zu



Atrophischer
Allantoiszipfel

Fig. 91. Fruchtblase des Schafes.

Nach O. Schultze, Grundriß der Entwicklungsgeschichte des Menschen 1897.

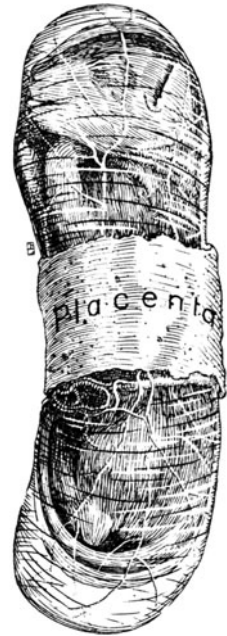


Fig. 92. Fruchtblase eines Hundes mit gürtelförmiger Placenta.

dichteren Ansammlungen, welche mit entsprechenden Stellen der Uterusschleimhaut zur Bildung einer Placenta multiplex in Verbindung treten. Die Zottenbüschel oder Komplexe bezeichnet man, soweit sie von der Fruchtblase geliefert werden, als Cotyledonen; diese bilden mit der Uterusschleimhaut die sog. Placentome. Zwischen den Cotyledonen ist das Chorion glatt und nimmt Embryotrophe auf, während die Placentome teils auf Embryotrophe, teils auf Hämotrophe angewiesen sind. An den Enden der schlauchförmigen Fruchtblase fehlt die Bildung von Zotten am Chorion, ja dieses degeneriert hier und stellt dann nur noch zwei stark geschrumpfte Anhänge der Fruchtblase dar.

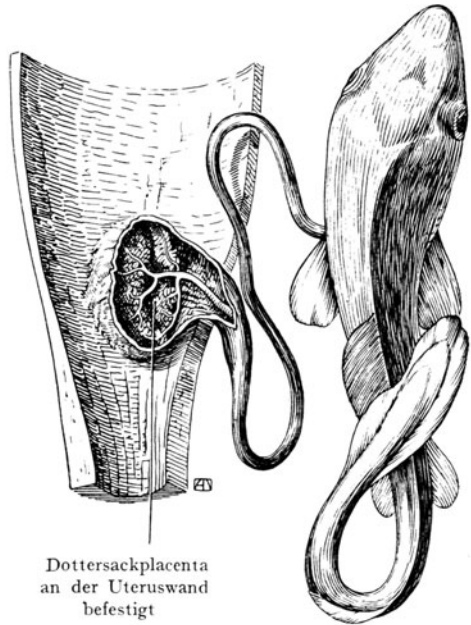
Als drittes Beispiel einer Placenta ist in Fig. 92 die gürtelförmige Placenta der Carnivoren dargestellt (Placenta zonaria), welche die Mitte der ovalen Fruchtblase

umgibt, dagegen die beiden Enden freiläßt. Diese Placentarform zeigt eine Komplikation der Struktur, indem die Chorionzotten direkt in mütterliche Bluträume eintauchen und so das Bild der Placenta haemochorialis wiedergeben (siehe S. 127).

Eine weite Verbreitung besitzt eine vierte Placentarform, die Placenta discoides oder scheibenförmige Placenta, welche den Nagern, Insektivoren, Affen und Menschen eigen ist. Eine gleichartige Struktur wird zwar ebensowenig bei der Placenta discoides wie bei andern Formen der Placenten angetroffen, so spielt z. B. beim Kaninchen die Nabelblase noch eine bedeutende Rolle für die Aufnahme der Embryotrophe, während diese bei einigen andern Formen, abgesehen von den frühesten Entwicklungsperioden, überhaupt nicht gebildet wird.

Allgemeines über die Placentarbildungen und die Ernährung des Fetus in utero.

Bei der Darstellung der Entwicklung der Eihüllen und der verschiedenen Formen der Placentarbildungen bei Säugetieren müssen wir uns zwei Fragen vorlegen, nämlich erstens ob eine Verbindung zwischen Mutter und Frucht erst bei Säugetieren auftritt und zweitens ob die Struktur und Form der Placenta und der Eihautbildung einer Form überhaupt geeignet sind, ein Licht auf ihre verwandtschaftlichen Beziehungen zu werfen. Was die erste Frage anbelangt, so sind bei einigen Haien und Reptilien Einrichtungen beschrieben worden, welche wir mit den Placentarbildungen der Säugetiere vergleichen können, jedoch nicht etwa in dem Sinne, als ob sie eine Vorstufe von diesen darstellen würden; im Gegenteil es fehlt hier jeder phylogenetische Zusammenhang und wir dürfen solche Bildungen bloß als Konvergenzerscheinungen auffassen und beurteilen. So finden wir bei einer Art von *Mustelus laevis*, einem Haifische, die zuerst von Aristoteles beschriebene Verbindung zwischen den intrauterin sich entwickelnden Eiern und der Schleimhaut des Genitalkanals. Dieselbe wird durch Falten des großen und sehr gefäßreichen Dottersackes hergestellt, welche in entsprechende Vertiefungen der gleichfalls sehr gefäßreichen Mucosa des Genitaltractus hineinpassen (Fig. 93). Eine höchst eigentümliche Form der intrauterinen Ernährung findet sich bei *Salamandra atra* (Alpensalamander), indem eine große Anzahl (40—60) Eier in den Eileiter eintreten, um bis auf die beiden untersten zu zerfallen und diesen dann zur Nahrung zu dienen. Der Nahrungsbrei wird per os aufgenommen, doch findet wahrscheinlich in weitgehendem Maße eine Resorption auch durch die äußern Kiemenfäden der Larven statt, welche im Hinblick auf diese Funktion geradezu mit den Chorionzotten



Dottersackplacenta
an der Uteruswand
befestigt

Fig. 93. Dottersackplacenta vom Hai des
Aristoteles (*Mustelus laevis* var.).

Nach Joh. Müller. Der glatte Hai des Aristoteles.
Abh. d. Akad. d. Wiss. in Berlin 1842.

verglichen worden sind. Dabei besteht die Embryotrophe nicht bloß aus Zerfallsprodukten der dem Untergang geweihten Larven, sondern auch aus zerfallenem Uterusepithel sowie aus roten und weißen Blutkörperchen, welche von der Mucosa uteri geliefert werden. Die roten Blutkörperchen sollen den Embryonen den nötigen Sauerstoff liefern. Als drittes Beispiel können die von Giacomini bei einem Reptil (*Seps chalcides*) beschriebenen Bildungen angeführt werden. Die Eier dieses Tieres entwickeln sich im Eileiter, wo sie einzeln von Schleimhautwucherungen eingeschlossen werden. An beiden Polen des Eies entstehen Chorionzotten, die sowohl von der Allantois als vom Dottersacke aus vaskularisiert werden. Dieselben fügen sich in Vertiefungen der sehr gefäßreichen Mucosa uteri ein und stellen auf diese Weise eine von der Allantois und in geringerem Grade auch vom Dottersacke ausgehende Placentarbildung her, deren Ähnlichkeit mit den Einrichtungen bei Säugetieren nicht zu verkennen ist.

Was die zweite, oben aufgeworfene Frage nach dem Werte der Placentarbildungen für die Feststellung der Verwandtschaft der Tierformen anbelangt, so muß in dieser Hinsicht zur größten Vorsicht gemahnt werden, denn wir sehen, daß auch bei offenbar ganz nahe verwandten Tieren veränderte Lebensbedingungen, vielleicht als formbildende Reize, die Gestaltung der Eihüllen oder der Placenta beeinflussen. Weitgehende Schlüsse dürften überhaupt bloß auf Grund der Untersuchung eines größeren Materiales, besonders von jüngeren Stadien, gezogen werden.

Bildung der Eihüllen und der Placenta des Menschen.

Die Darstellung der Entwicklung der Eihüllen und der Placenta des Menschen stößt auf große Schwierigkeiten, die in dem Materiale selbst begründet sind. Für die Kenntnis der ganz frühen Stadien, sowohl der Bildung der Eihüllen als auch der Einbettung des Eies in die Uterusschleimhaut, müssen wir uns vielfach mit Analogieschlüssen begnügen, welche auf der Untersuchung der Säugetierentwicklung beruhen. Für diejenigen Stadien, in denen das Allantoischorion (die *Membrana chorii*) sich bildet, fließt das Material etwas reichlicher, obgleich manches als pathologisch ausgeschaltet werden muß und große Lücken vorhanden sind. Für spätere Stadien ist das Material natürlich leichter zu erlangen, allein gerade in der Placentarstruktur bleibt manche Frage noch ungelöst. In bezug auf die Einbettung des menschlichen Eies und die Bildung der Decidua haben unsere Anschauungen in den letzten 15 Jahren besonders starke Umwandlungen erfahren.

Menstruation.

Als Vorbereitung zur erfolgreichen Befruchtung und Entwicklung des menschlichen Eies spielen sich zwei untereinander zusammenhängende Prozesse, die Menstruation und die Ovulation ab, die sich periodisch während des Geschlechtslebens wiederholen. Während der Menstruation greifen weitgehende Veränderungen an der Uterusschleimhaut Platz; als Ovulation wird ein Vorgang bezeichnet, bei welchem das Ei aus dem gelappten Graafschcn Follikel in den Eileiter gelangt, um nach der Befruchtung abwärts zu wandern, und sich in der durch die Menstruation gewissermaßen vorbereiteten Uterusschleimhaut festzusetzen (Implantation des Eies).

Als Menstruation fassen wir beim menschlichen Weibe Vorgänge zusammen, welche sich äußerlich dadurch kennzeichnen, daß periodisch, und zwar in Intervallen von ca. vier Wochen, ein Abgang von teils flüssigem, teils geronnenem Blute, gemischt mit abgestoßenen Zellen des Uterusepithels, aus den Genitalien des Weibes erfolgt. Die Prozesse, welche dieser Erscheinung zugrunde liegen spielen sich innerhalb der Uterusschleimhaut ab, allein sie beschränken sich durchaus nicht auf die Zeit (4—5 Tage), während der die Blutung aus den Genitalien stattfindet. Es geht vielmehr die Mucosa uteri des menschlichen Weibes fortwährend periodische (zyklische) Änderungen ein, so daß nach der neueren Auffassung ein Ruhestand derselben nur auf kurze Zeit oder überhaupt gar nicht anzunehmen ist.

Als einleitender Vorgang läßt sich, etwa 10 Tage vor dem Beginn der menstruellen Blutung, eine Schwellung und Verdickung der Uterusschleimhaut auf das 2—3fache erkennen, welche mit einer entsprechenden Verlängerung der Drüenschläuche einhergeht. Die Membrana propria der Mucosa wird blutreicher, stärker durchfeuchtet und von zahlreichen kleinen Blutergüssen durchsetzt, welche zum Teil das Uterusepithel durchbrechen und so ihren Weg in die Uterushöhle finden. Die Menstruation steht nunmehr auf ihrer Höhe. Dabei gehen einzelne Epithelzellen, vielleicht auch einzelne größere Strecken des Epithels, zugrunde oder werden in das Uteruslumen abgestoßen, aber von einer allgemeinen Ablösung des Epithels, die oft behauptet wurde, kann keine Rede sein. Die Fig. 94 gibt ein Bild der Veränderungen in der Schleimhaut am zweiten Tage der Menstruation; die Tunica propria ist von zahlreichen Blutergüssen durchsetzt, ja rote Blutkörperchen sind sogar in die Uterindrüsen eingedrungen. Das Uterusepithel ist bloß noch teilweise erhalten, dagegen sind die Drüenschläuche stark vergrößert. Mit dem Aufhören der Blutungen erfolgt auch eine Regeneration des Uterusepithels, die Schleimhaut verliert ihren ödematösen Charakter und wird niedriger, auch tritt in der Tunica propria eine Neubildung von Zellen auf. Es folgt ein wahrscheinlich sehr kurzes Ruhestadium, sodann ein neuer Zyklus der geschilderten Erscheinungen.

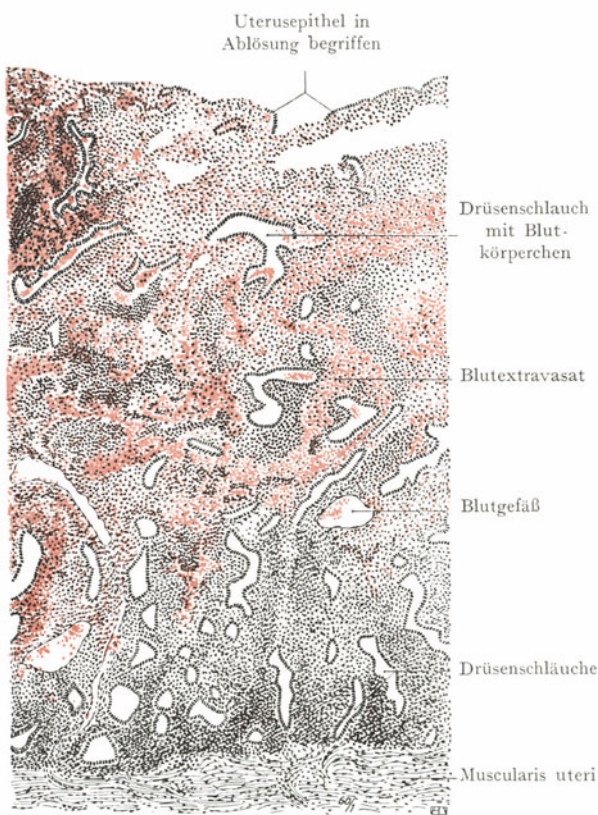


Fig. 94. Uterusschleimhaut am 2. Tage der Menstruation. Nach einem Präparate von Dr. Ruppner.

Das erste Auftreten der Menstruation beim Weibe bekundet den Eintritt der Geschlechtsreife, welche annähernd vom 15.—50. Jahre dauert. Ganz ausnahmsweise werden Fälle von Frühreife beobachtet, bei denen die Menstruation schon im Laufe des ersten Lebensjahres, unter Bildung anderweitiger Zeichen der Geschlechtsreife, wie Schamhaare, ausgebildete Mammae, reife Eier in den Graafschen Follikeln usw. auftritt.

Die Menstruation steht ohne Zweifel in enger Beziehung zu den Eierstöcken, so daß geradezu der Satz gelten muß: ohne normal funktionierenden Eierstock keine Menstruation. Denn dieselbe ist in ihrem normalen Ablaufe an die Bildung und Ausstoßung reifer Eier gebunden. Beim Fehlen der Ovarien oder bei Erkrankung derselben unterbleibt die Menstruation gänzlich oder erfährt wenigstens eine Störung, während auch bei mangelhaft gebildetem Uterus die Menstruation oft ungestört vor sich gehen kann. Wahrscheinlich wird sie durch die Abgabe eines Sekretes (innere Sekretion) des Ovarialgewebes in das Blut erzeugt. Vielleicht wird das Sekret in rhythmischer Weise vom Ovarium ausgeschieden. L. Loeb konnte Veränderungen der Schleimhaut, welche er als Bildung einer Decidua auffaßte, bei niedern Säugetieren experimentell erzeugen, indem er nach der Ovulation tiefe Schnitte in die Uterusschleimhaut machte. Dagegen verhinderte die vorhergehende Exstirpation der Ovarien die Bildung einer Decidua; es müssen also beide Faktoren, die innere Sekretion der Ovarien und der durch die Verwundung gesetzte Reiz zusammenwirken, um die Bildung der Decidua zu veranlassen. Über die Bedeutung der Menstruation ist vollständige Klarheit noch nicht geschaffen worden, doch scheint ein ganz zwingender Konnex zwischen Menstruation und Schwangerschaft zu fehlen, denn es sind Schwangerschaften bei Frauen und sogar bei Kindern beobachtet worden, bei denen keine Menstruation auftrat. Auch kommen nicht selten während der Laktation Schwangerschaften vor, also zu einer Zeit, wo die Menstruation entweder ausbleibt oder nur mangelhaft erfolgt. Jedenfalls ist man bei normalem Verlaufe der Menstruation zur Annahme berechtigt, daß auch die Eierstöcke normal funktionieren.

Für die Implantation des Eies kommt vor allem der prämenstruelle Abschnitt des Zyklus in Betracht, in welchem die Schleimhaut allerdings ödematös gedunsen, aber noch nicht von Blut durchsetzt ist; mit großer Wahrscheinlichkeit implantiert sich das Ei in die Schleimhaut einige Tage vor dem Beginne der menstruellen Blutung, welche durch ihr Ausbleiben das erste Zeichen der Schwangerschaft darstellt. Wahrscheinlich müssen wir für die Befruchtung, Tubenwanderung und Implantation des Eies etwa 11—14 Tage rechnen, so daß der Beginn der Schwangerschaft in vielen Fällen um diese Zeitdauer vor dem Termin für die ausbleibende Menstruation anzusetzen ist.

Ovulation.

Die Ovulation, d. h. die Ausstoßung des im sprungreifen Graafschen Follikel eingeschlossenen reifen Eies ist höchstwahrscheinlich, wie die Menstruation, ein periodischer Prozeß. Der Graafsche Follikel, welcher außen durch die aus dem Stroma ovarii stammende Theca folliculi abgeschlossen wird, zeigt in seinem Innern zunächst die Follikelzellen, welche in größerer Zahl den das Ei unmittelbar umhüllenden Cumulus oophorus bilden und die mit dem Liquor folliculi angefüllte Follikelhöhle begrenzen. Das reife menschliche Ei, 1827 von K. E. von Baer entdeckt, besitzt einen Durchmesser von 0,2 mm, ist also gerade noch mit bloßem Auge erkennbar. Das Schicksal des beträchtlich vergrößerten Graafschen Follikels (es werden Durchmesser von 15—22 mm angegeben) kann verschieden sein. Entweder platzt der Follikel und das von einer Schicht Follikelzellen umgebene Ei wird in die Tube aufgenommen und beginnt seine Wanderung nach unten, oder er öffnet sich überhaupt nicht, sondern fällt der Rück-

bildung (Atresie) anheim. Wir haben uns hier bloß mit dem ersteren Vorgange, dem Sprunge eines reifen Follikels, zu beschäftigen.

Das Ei wird mit der Zunahme des Liquor folliculi von der Wand des Follikels abgelöst und gelangt beim Bersten desselben in die Peritonealhöhle, um unter normalen Bedingungen sofort von der Tuba uterina aufgenommen zu werden. Dabei bedeckt wohl die Ampulla tubae infolge eines durch die Berstung des Follikels ausgelösten Reflexes den Eierstock derart, daß derselbe von den Fimbrien geradezu umklammert wird und das Ei direkt in die Tube gelangt. Die Fig. 95 stellt einen solchen Befund bei einem 19jährigen Mädchen dar. Einmal in der Tube, wandert das Ei, unterstützt durch die Flimmerbewegung des Epithels, welche gegen das Ostium abdominale tubae gerichtet ist, abwärts und macht, wenn die Befruchtung auf dem Eierstock oder innerhalb der obersten Strecke der Tube erfolgt ist, die ersten Entwicklungsvorgänge durch, um, vermutlich als Fruchtblase, in den Uterus einzutreten.

Abnormerweise kommt die Überleitung eines Eies in die Tube von dem Ovarium der andern Seite vor (äußere Überwanderung). Praktisch wichtig sind jene Fälle, in denen das Ei überhaupt nicht in die Tube eintritt, vielleicht deshalb, weil der Mechanismus der Umklammerung des Ovariums durch die Tube versagt, sondern sich nach erfolgter Befruchtung in der Bauchhöhle festsetzt. So entstehen die allerding sehr seltenen Abdominal- resp. Ovarialschwangerschaften.

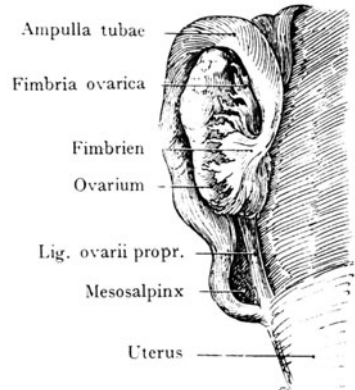


Fig. 95. Rechtes Ovarium mit einer Uterushälfte und der Tubenschlinge. Nach Kollmann, Atlas der Embryologie. Jena 1906.

Entstehung des Corpus luteum. Atresie des Graaf'schen Follikels.

Das Schicksal der im Eierstock zurückbleibenden Teile eines geborstenen Graaf'schen Follikels ist verschieden, je nachdem eine Befruchtung des ausgestoßenen Eies erfolgt oder nicht. Im ersten Falle wandeln sich die Reste zu einem noch während der ersten Monate der Schwangerschaft an Größe zunehmenden Gebilde, dem Corpus luteum (verum) um, das eine regelmäßige, durch Wucherung der Follikelzellen und Bildung der sog. Luteinzellen hervorgerufene Struktur aufweist. Im zweiten Falle unterliegen die Zellen einer rasch zum Ablauf kommenden Rückbildung; es entsteht ein Corpus luteum (spurium), aus welchem durch Schrumpfung das aus Narbengewebe bestehende Corpus albicans hervorgeht. Die Bildung des Corpus luteum nimmt ihren Ausgang von den bei der Ausstoßung des Eies an der Theca folliculi haften gebliebenen Follikelzellen, welche sich zu blasigen Zellen umwandeln, stark wuchern und im Innern des Follikels eine eigentümlich gekräuselte Schicht herstellen. Gleichzeitig wird der Bluterguß im Follikel zum Teil resorbiert, zum Teil durch eindringende Bindegewebszellen organisiert. Später degenerieren die Luteinzellen, das Gebilde schrumpft und wird durch narbiges Gewebe ersetzt. Das Corpus luteum verum (graviditatis) bleibt während der ganzen Dauer der Schwangerschaft bestehen, während das Corpus luteum spurium (menstruationis) sich schon im Verlaufe weniger Monate zurückbildet. Die überwiegende Mehrzahl der Follikel wird übrigens gar nicht sprungreif, sondern erleidet einen Rückbildungsprozeß (Atresie), der auf verschiedenen Stufen der Ausbildung des Follikels beginnen kann. Dabei degenerieren die Follikelzellen. Auch zerfällt der Kern der Eizelle und Leukozyten dringen in das Innere der Follikelhöhle ein, um die Zerfallsprodukte fortzuschaffen.

Ort der Befruchtung. Abwärtswanderung des Eies in der Tube.

Die Befruchtung erfolgt entweder auf der Oberfläche des Ovariums beim Übertritt des Eies in die Tube oder doch in der obersten Strecke der Tube selbst. Nach Beob-

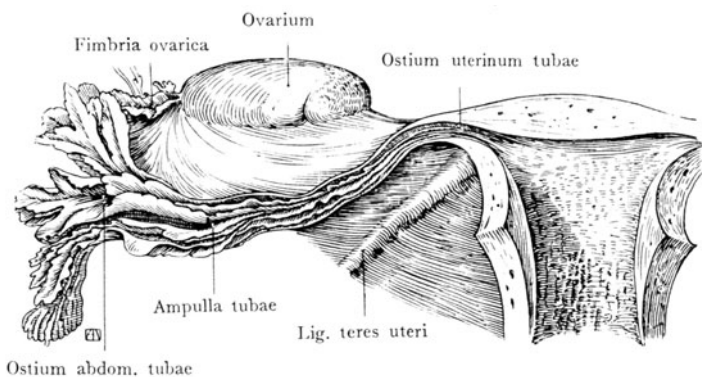


Fig. 96. Falten in der Tuba uterina.

Nach G. Richard, Anatomie des trompes de l'utérus chez la femme. Thèse de Paris 1851.

achtungen an Tieren ist die Zeit, welche das Ei braucht, um die Tube des menschlichen Weibes zu durchwandern, auf 8—10 Tage anzusetzen (Grosser). Die zahlreichen

Falten, welche die Tube, besonders ihre Pars ampullaris, auszeichnen und von denen man zunächst annehmen möchte, daß sie oft ein Hindernis für die Fortbewegung des Eies darstellen, sind wohl in dieser Hinsicht normalerweise ohne Bedeutung, doch ist es nicht ausgeschlossen, daß sie beim Vorhandensein von Verklebungen das Ei aufhalten und so zur Bildung einer Tubarschwangerschaft Veranlassung geben könnten. Auch die accessorischen Mündungen der Pars ampullaris tubae in die Bauchhöhle (siehe Urogenitalsystem) sind, ob mit Recht sei dahingestellt, für die Entstehung von Abdominalschwangerschaften verantwortlich gemacht worden. Die Figg. 96 und 97 veranschaulichen die in Frage kommenden Strukturverhältnisse der Tube, besonders die zahlreichen Längsfalten, die auf dem Querschnitte ein fast unentwirrbares Bild darbieten.

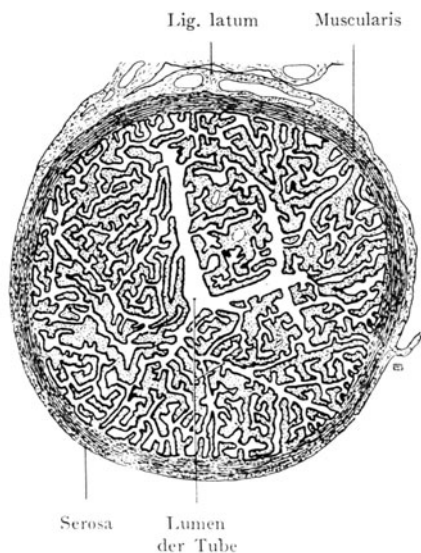


Fig. 97. Querschnitt durch die Pars ampullaris tubae uterinae.

Uterus ein, um sich hier in der Schleimhaut festzusetzen und auf diese Weise die Gewebe der Mutter für seine weitere Entwicklung in Anspruch zu nehmen.

Das Ei dringt also, nachdem es mit größter Wahrscheinlichkeit schon innerhalb des Eileiters die Stadien bis zur Bildung eines Bläschens durchlaufen hat, in den

Entwicklung der Decidua.

Beim Eindringen des einen Zellhaufen oder ein Bläschen darstellenden Eies in den Uterus setzen Prozesse, die schon im Anschluß an die Befruchtung begonnen hatten, intensiver in der Schleimhaut ein. Der Uterus wird hyperämisch, die Tunica propria saftreicher, die aufgelockerte Schleimhaut nimmt an Mächtigkeit zu und bildet im ganzen Bereiche der Uterushöhle die Decidua oder hinfällige Haut, welche weiterhin in engster Beziehung zur Fruchtblase bleibt. Die Veränderungen, welche die Bildung der Decidua charakterisieren, laufen zunächst an der ganzen Schleimhaut des Uterus ab. Dieselben werden auch als eine Weiterentwicklung jener Zustände aufgefaßt, welche den Höhepunkt der Menstruation kennzeichnen, noch bevor die punktförmigen Blutaustritte in die Tunica propria der Mucosa und die teilweise Zerstörung des Uterusepithels erfolgt sind. Diese unterbleibt bei der Bildung der Decidua.

In den beiden ersten Wochen der Schwangerschaft ändert die Schleimhaut, trotz der Schwellung der Membrana propria und der Neubildung von Uterindrüsen ihren Charakter nicht, doch nimmt sie gegen das Uteruslumen ein mehr oder

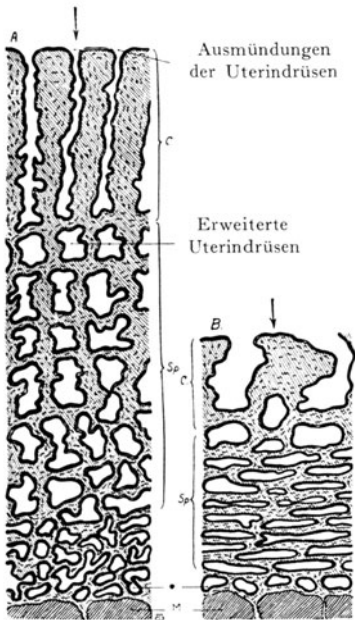


Fig. 98. Schemata der Decidua parietalis.
A. Am Beginn der Gravidität. B. Im 3.—4. Monat.
C. Compacta. Sp. Spongiosa. M. Muscularis uteri.
Nach Kundrat und Engelmann.

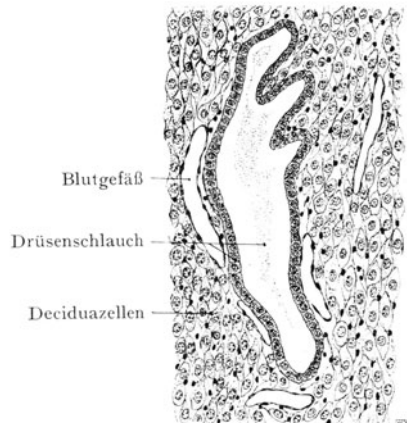


Fig. 99. Deciduazellen und Decidua parietalis
im 3. Monate.
Nach O. Grosser, Vergleichende Anatomie und
Entwicklungsgeschichte der Placenta 1909.

weniger runzeliges Relief an. Die Veränderungen derselben machen fast immer am Os uteri internum Halt.

Schon frühe lassen sich bei der Untersuchung von Schnitten zwei Schichten in der Decidua unterscheiden, eine innere, das Stratum compactum, welche die Uterushöhle begrenzt und gerade verlaufende Drüsen-schläuche aufweist und eine äußere, das Stratum spongiosum, welche an der Muscularis uteri mit gewucherten, zum Teil erweiterten Drüsen-schläuchen und einer stark reduzierten Tunica propria abschließt (Fig. 98). Von der dritten Woche der Schwangerschaft an bilden sich zahlreiche Zellen der Tunica propria im Bereiche beider Schichten zu den eigentümlichen Deciduazellen um, rundliche oder auch spindelförmige Gebilde ohne Fortsätze (Fig. 99). Ihre Rolle ist unbekannt, doch dürfte es im Hinblick auf ihre Zahl sowie auf ihre frühzeitige

Entstehung nicht wohl angehen, sie mit Pfannenstiel ohne weiteres für degenerierende Zellen zu erklären. Die Deciduazellen sind bläschenförmig, hell, zum Teil von beträchtlicher Größe und machen, trotz ihrer bindegewebigen Herkunft, den Eindruck von Epithelzellen (Fig. 99). Sie finden sich hauptsächlich im Stratum compactum, ohne jedoch im Stratum spongiosum zu fehlen. Die ganze Schicht, in welcher sich Deciduazellen bilden, löst sich nach der Geburt des Kindes von der Uteruswand ab und wird mit der Nachgeburt ausgestoßen.

Die mit dem Eintritt der Schwangerschaft erfolgenden Veränderungen der Schleimhaut steigern sich bis zum vierten Monate, nehmen dagegen infolge des durch die Größenzunahme des Eies bewirkten Druckes von diesem Zeitpunkte an ab, indem sie zuerst eine Hemmung, später jedoch eine Rückbildung erfahren. Die Schleimhaut erreicht eine maximale Dicke von 7—10 mm (Straßmann). Während dieses Prozesses machen sich weitgehende Veränderungen sowohl an den Drüsen als auch an der Tunica propria und den aus dieser hervorgegangenen Decidualzellen bemerkbar. Das Oberflächenepithel wird abgeplattet und erfährt schließlich eine gänzliche Resorption. Auch die Epithelien der Drüsen erleiden dasselbe Schicksal, die Räume des Stratum spongiosum werden spaltförmig und stehen mit ihrem Längsdurchmesser parallel zur Muscularis uteri (Fig. 98 B). Bloß in der Nähe von dieser finden sich noch Reste der Epithelzellen, welche ursprünglich die Wandung dieser Räume herstellten, und von diesen Resten geht nach der Geburt des Kindes unter Ausstoßung der Decidua die Neubildung des Uterusepithels aus (siehe unten das Schicksal der Decidua).

Wir unterscheiden an der Decidua erstens einen Abschnitt, welcher eine Durchwachsung von seiten der fetalen Gewebe erfährt und in die Bildung der Placenta eingeht (Decidua basalis); zweitens einen Abschnitt, welcher die implantierte Fruchtblase bedeckt (Decidua capsularis), drittens einen aus der übrigen Strecke der Uterusschleimhaut hervorgegangenen Abschnitt (Decidua parietalis), welcher zunächst durch das spaltförmige Uteruslumen von der Decidua capsularis getrennt wird, später jedoch infolge der Vergrößerung der Keimblase mit der Decidua capsularis in Kontakt tritt. Wir werden später bei der Beschreibung der Placenta das Schicksal dieser drei Abschnitte der Decidua verfolgen.

Herstellung einer Verbindung zwischen dem Ei und der Uteruswandung.

Die Beziehungen des Eies zur Schleimhaut nehmen ihren Beginn mit dem Eintritt desselben in den Uterus im Stadium der Fruchtblase, vielleicht bloß eines soliden Zellhaufens. Die Untersuchung einiger junger und gut konservierter, allerdings in die Uterusschleimhaut bereits eingeschlossener menschlicher Fruchtblasen und der Vergleich derselben mit der Entwicklung bei Tieren hat während der letzten 20 Jahre eine vollständige Umwälzung und Klärung unserer Anschauungen über die Implantation des menschlichen Eies in die Uterusschleimhaut herbeigeführt. Wir unterscheiden, um den Stoff in didaktischer Hinsicht zu gliedern, drei allerdings nicht scharf abzugrenzende Perioden in der Ausbildung der Verbindung zwischen der Uterusschleimhaut und der Fruchtblase. In der ersten Periode, derjenigen der Implantation des Eies, oder der einfachen Symbiose gelangt die Fruchtblase infolge einer Einwirkung ihrer oberflächlichen Zellschicht, des Trophoblasten, die man als eine verdauende oder lytische bezeichnen kann, in die Tiefe der Schleimhaut, um hier vollständig von den Zellen der Tunica propria eingeschlossen zu werden. In einer zweiten Periode steigert sich die verdauende Wirkung der Trophoblastzellen ganz ungeheuer, indem diese nach Art der Zellen einer bösartigen Neubildung in die fortwährend an Mächtigkeit und Saftreichtum zunehmende Schleimhaut hineinwachsen, um unter Zerstörung der mütterlichen Gewebe eine Embryotrophe für die rasch wachsende Fruchtblase herzustellen. Eine festere Verbindung der Fruchtblase mit der Schleimhaut fehlt noch in diesem Entwicklungsabschnitte, den wir als Periode der Bildung der Embryotrophe bezeichnen. In einer dritten Periode tritt die Wirkung der Trophoblastzellen zurück, im Vergleiche mit der Rolle der gefäßhaltigen, in die Decidua basalis einwachsenden Zotten des Allantoischorions. Diese, mit der Geburt des Kindes abschließende Periode bezeichnen wir als diejenige der Placentarbildung, in welcher ein aus mütterlichem und fetalem Gewebe aufgebautes, die Beziehung zwischen Mutter und Frucht vermittelndes Organ entsteht. Besonders während der zweiten Periode bilden sich die Eihüllen (Amnion, Allantois), ferner grenzt sich der Dottersack von der Embryonalanlage ab.

I. Periode der Implantation des Eies (der einfachen Symbiose).

Leider fehlen uns noch immer die frühen Stadien menschlicher Entwicklung, während welcher die Fruchtblase ihre ersten Beziehungen zur Mucosa uteri eingeht. Folglich sind wir auf Analogieschlüsse angewiesen, die wir aus der Beobachtung tierischer Entwicklung ziehen, doch läßt die Untersuchung einiger menschlicher Eier aus dem Anfange der zweiten Periode keinen Zweifel darüber bestehen, daß diese Schlüsse berechtigt sind und die Implantation des menschlichen Eies in derselben Weise erfolgt wie diejenige gewisser Säugetiereier. Sehr wertvoll ist eine Untersuchung von Graf

Spee über die Implantation des Meerschweincheneies; die Verhältnisse sind in den Figg. 100—102 zur Darstellung gebracht. In allen drei Figuren bildet das Ei noch einen soliden Zellhaufen, an welchem wir jedoch eine äußere, mehr epithelial angeordnete

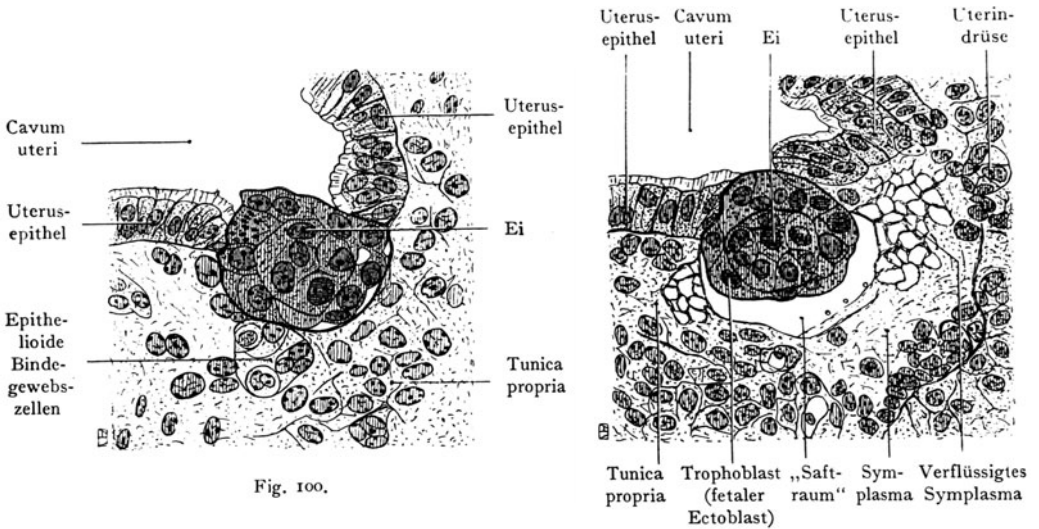


Fig. 100.

Fig. 101.

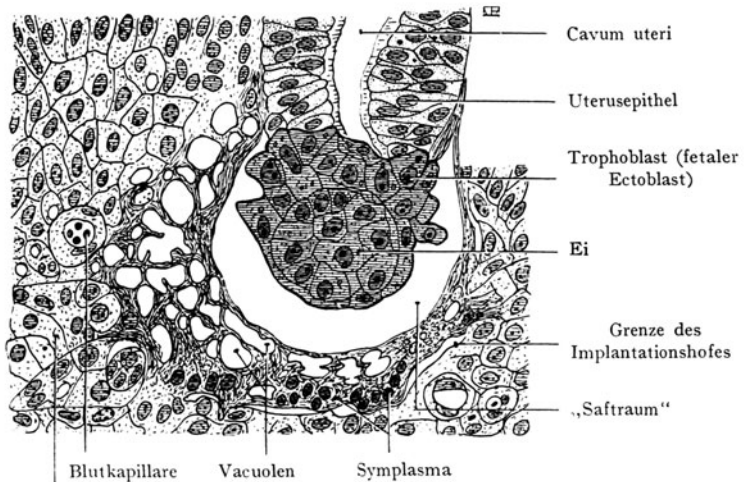


Fig. 102.

Epitheloide Bindegewebszellen

Fig. 100—102. Implantation des Meerschweincheneies in utero.

Nach Graf Spee, Z. f. Morph. u. Anthrop. III. 1901.

Schicht von einer zentralen Masse polygonaler Zellen unterscheiden können. In Fig. 100 ist das Uterusepithel im Bereiche der Anlagerung des Eies geschwunden und dieses grenzt mit dem größten Teile seines Umfanges direkt an die Zellen der Tunica propria, welche gewisse, auf diese enge Nachbarschaft zurückzuführende Veränderungen aufweist. Dieselben bestehen darin, daß die Zellen unter Vergrößerung ihrer Kerne eine epithelartige

Form annehmen, welche entfernt an diejenige der Deciduaellen erinnert. Den Bezirk, innerhalb dessen dieser Einfluß des Eies auf die Zellen der Tunica propria sich geltend macht, bezeichnet Graf Spee als Implantationshof, doch ist die Grenze desselben gegen den intakten Teil der Tunica propria keine scharfe, vielmehr müssen wir eine Übergangszone unterscheiden, innerhalb welcher die Bindegewebszellen dicht zusammenliegen, jedoch kleiner sind als im eigentlichen Implantationshofe selbst. In diesem entsteht nun (Fig. 101) durch Zerfall der Zellen eine körnig-faserige Masse, die an einzelnen Stellen verflüssigt ist. Sie enthält Zellkerne, doch werden Zellgrenzen vermisst. Eine solche offenkundig in Degeneration und Zerfall begriffene Zellmasse bezeichnet Bonnet als Symplasma. Sie ist von andern Zellaggregaten zu unterscheiden, die während der Entwicklung der Placenta, besonders auch in frühen Stadien derselben, in größerer Ausdehnung auftreten, aber im Gegensatze zum Symplasma aus lebensfähigen, mit einer außerordentlichen Wachstumsfähigkeit begabten Zellen bestehen. Solche Zellaggregate bezeichnet Bonnet als Syncytien, wenn sie aus ursprünglich getrennten Zellen entstehen, an denen später die Scheidewände gefallen sind (Chorionepithel), dagegen als Plasmodien, wenn sie von einer einzigen Zelle abstammen, deren Kernteilung nicht mit einer Teilung der Protoplasmamasse des Zelleibes einhergeht (Riesenzellen des Knochenmarks).

Das Symplasma des Implantationshofes zerfällt, indem zunächst Vacuolen auftreten (Fig. 101), die zusammenfließen, um einen das Ei umgebenden, mit verflüssigten Massen (wohl einer Emulsion) angefüllten Raum, den sog. Safttraum, herzustellen. Diese Emulsion stellt eine Embryotrophe dar, welche von dem Ei aufgenommen wird. An der Peripherie des Symplasma unterliegen, entsprechend der Vergrößerung der weiter in die Schleimhaut einsinkenden Fruchtblase, immer neue Bezirke der Tunica propria einer Erweichung und einem Zerfall und werden ihrerseits mit der fortschreitenden Verflüssigung und Resorption der bereits gebildeten Embryotrophe in neues Nahrungsmaterial für das Ei umgewandelt. In einem spätern Stadium hört nun die Einbeziehung weiterer Zellen in das Symplasma auf, welches sich vollständig in Embryotrophe umwandelt, so daß das Ei frei in einem von Bindegewebszellen ausgekleideten, mit der emulsionsartigen Embryotrophe angefüllten Safttraume zu liegen kommt. Gleichzeitig grenzt sich auch der Implantationshof schärfer von der Umgebung ab, indem ein feiner Spalt entsteht, welcher die epithelartigen Bindegewebszellen des Implantationshofes von den spindelförmigen Zellen der Tunica propria trennt. Doch wird diese Grenze von Kapillaren, welche sich in den Spalt vorwölben, überschritten. „Als Ganzes erscheint der Bau der Wand, so wie der einer granulierenden Wundfläche, aus Gefäßbröhrchen, die mit kleinen Bindegewebszellen besetzt sind. Der Vorgang läßt sich vollständig mit der Heilung einer Wunde durch Granulationsgewebe vergleichen. In der Tat erfolgt auch eine Ausfüllung der das Ei umgebenden Spalte. Es werden zunächst die Buchten geglättet, dann durch weitere Wucherungen von Granulationsgewebe der Spalt geschlossen“ (Graf von Spee). Folglich spielen sich bei der Implantation des Eies zweierlei Prozesse nacheinander ab.

1. Die Implantation erfolgt, unter Zerstörung des Uterusepithels und der Tunica propria durch Einwirkung von seiten des Eies und Bildung eines Implantationshofes.

2. Außerhalb des Implantationshofes bildet sich ein Granulationsgewebe, das weitere Zerstörungen des Uterusgewebes hintanhält oder einschränkt.

Was den Zeitpunkt der Implantation des menschlichen Eies nach dem Austritt aus dem Graafschcn Follikel anbelangt, so ist es selbstverständlich nicht möglich, ganz genaue Angaben zu machen. Wenn wir jedoch die Verhältnisse bei Tieren, sowie die Daten über die jüngsten bis jetzt untersuchten menschlichen Eier berücksichtigen, so dürfen wir mit größter Wahrscheinlichkeit annehmen, daß die Implantation am 6. bis 8. Tage nach der Befruchtung stattfindet (Pfannenstiel), und daß die Fruchtblase zu dieser Zeit einen Durchmesser von etwa 1 mm aufweist. Die Einwirkung des Eies auf die mütterliche Schleimhaut wird gewöhnlich als eine verdauende oder lytische

beschrieben, wie wir sie übrigens an verschiedenen andern Zellen des sich entwickelnden Organismus beobachten. Es sei z. B. an die resorbierende Rolle der den platten Schädelknochen in gewissen Stadien ihrer Entwicklung aufgelagerten Osteoklasten erinnert. Ein anderer Vergleich weist auf die verdauende Wirkung hin, den die Zellen gewisser Geschwülste auf ihre Umgebung ausüben. So hat W. Schäffer derartige Veränderungen an Muskelfasern in der Nähe von Geschwülsten beschrieben, welche zur Zerklüftung der Fasern, ferner zu körniger, wachs- oder fettartiger Degeneration, auch zur Vacuolenbildung usw. führen und gewiß nicht ausschließlich auf Rechnung des von der Geschwulst ausgeübten Druckes zu setzen sind, sondern auf eine verdauende Wirkung der Geschwulstzellen hinweisen.

Vor allem sind es die Zellen der äußern Schicht der Fruchtblase (des Trophoblasten), welche diese sozusagen aggressive Rolle gegenüber der Uterusschleimhaut spielen. In der zweiten Periode, welche sich durch die Ausbildung einer größeren Menge Embryotrophe auszeichnet, sehen wir diese Funktion der Trophoblastzellen dadurch gesteigert, daß sie sich stark vermehren und, ganz ähnlich wie die Zellen einer malignen Neubildung, etwa eines Carcinoms, in die Schleimhaut einwuchern, indem sie immer neue Zonen derselben in den Bereich ihrer Tätigkeit ziehen.

II. Periode der Bildung der Embryotrophe infolge der Wucherung der Trophoblastzellen.

Durch diese immer weiter gesteigerten Vorgänge wird eine Nahrungsmenge geschaffen, deren Resorption das rasche Wachstum der Fruchtblase ermöglicht. Wie wichtig dieser Ernährungsmodus ist, kann man aus der Tatsache ersehen, daß beim Menschen die Bildung einer circumscriphten Placenta erst im dritten Monate der Fetalentwicklung, bei der Maus erst nach der Mitte der Schwangerschaft erfolgt. In diese Periode fällt auch die Entstehung der Eihüllen (Amnion, seröse Hülle, Allantois usw.). Bei der Spärlichkeit des bisher genau untersuchten einwandfreien Materiales vom Menschen sehen wir uns auch hier gezwungen, manche Lücke durch Vermutungen zu überbrücken, deren Berechtigung wir der Untersuchung der tierischen Entwicklung entnehmen. Trotzdem sind wir jedoch jetzt in der Lage, die prinzipiell wichtigsten Vorgänge, insbesondere auch die rasche Ausbildung und das weitgehende Auswachsen des Trophoblasten an menschlichem Materiale zu verfolgen.

Die Fig. 103 bringt diese Vorgänge in schematischer Form zur Anschauung. Nach dem Eindringen des Eies in die Schleimhaut bildet sich als Abschluß der im Uterusepithel entstandenen Lücke ein von roten und weißen Blutkörperchen durchsetztes Gerinnsel, welches wir mit Bonnet als Schlußcoagulum bezeichnen. Der Trophoblast, welcher die Keimblase nach außen abschließt, ist noch glatt, aber seine Wirkung auf die anliegenden, strotzend gefüllten Blutgefäße der Tunica propria der Uterusschleimhaut hat zur Eröffnung derselben und zur Bildung eines das Ei umgebenden Blutextravasates geführt. (Fig. 103 A.) Dieser Prozeß steigert sich mit dem weitem Vorwachsen der Trophoblastbalken in die Umgebung. Das Blutextravasat bildet einen wesentlichen Teil der Embryotrophe und ganz besonders sind es die roten Blutkörperchen, welche dabei eine wichtige Rolle spielen, indem sie dem Eie sowohl Sauerstoff als auch Eisen liefern. Im zweiten Schema (Fig. 103 B) sehen wir wie die Wirkung des Trophoblasten weitergeht, indem er auch Drüsen eröffnet, in die Drüsenlumina hineinwuchert, ferner einzelne Blutgefäße umwächst und unter Vernichtung des Endothels einschließt. So erhalten wir Bluträume, welche einerseits mit den mütterlichen Blutgefäßen in Verbindung stehen, andererseits direkt von fetalen Zellen begrenzt werden; es ist dies ein Prozeß, welcher auf den Typus der früher besprochenen hämochorialen Placenta hinweist (s. oben S. 128). Vielleicht bilden die von Trophoblastzellen begrenzten Bluträume eine Vorstufe des in der reifen Placenta weithin sich ausdehnenden intervillösen Blutraumes.

Das Ei hängt auf diesen Stadien nur locker mit seiner Umgebung zusammen; es schwimmt geradezu in dem zum Teil flüssigen (Blut), zum Teil halbflüssigen Gewebsdetritus, der Embryotrophe. Wenn solche Fruchtblasen ausgestoßen werden, so zeigen

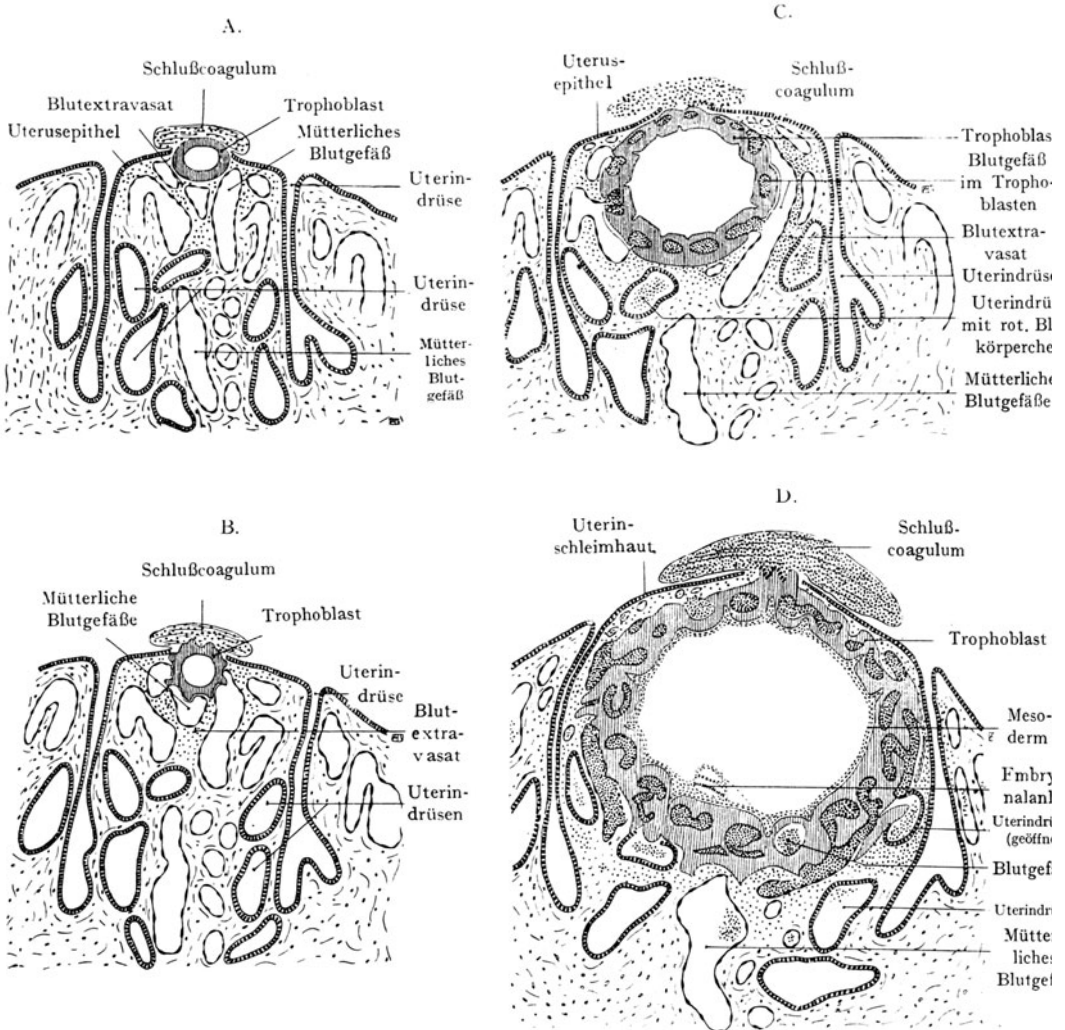


Fig. 103. Einbettung des menschlichen Eies in die Uterinschleimhaut.

Nach Peters, Einbettung des menschlichen Eies. Wien 1899.

sie an ihrer Oberfläche eine große Menge feiner, unregelmäßig verästelter Zotten, welche nichts anderes sind als die in die Umgebung des Eies vorwachsenden Trophoblastbalken. In etwas späterer Zeit ist dann allerdings die Zottenbildung keine ganz gleichmäßige mehr, denn während sie hier am Äquator des Eies und an der der Muscularis uteri zugewandten Fläche desselben sehr dicht sind, werden sie im übrigen Bereiche der Ober-

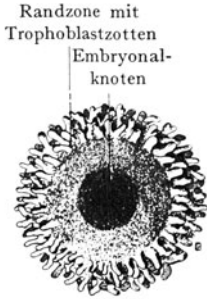


Fig. 104. Menschliche Frucht, 12—13 Tage alt, aus der Decidua herausgenommen.

Nach C. B. Reichert, Beschreibung einer frühzeitigen menschlichen Frucht. Abh. d. Kgl. Akad. d. Wiss. Berlin 1873.

fläche kürzer und spärlicher. Ein solches von Reichert beschriebenes Ei ist in Fig. 104 dargestellt.

In den letzten 20 Jahren sind eine Anzahl früher menschlicher Fruchtblasen beschrieben worden (Peters, Jung, Bryce-Teacher, Herzog u. a.), welche die Ausbildung der Trophoblastwucherungen und deren destruktive Wirkung auf ihrem Höhepunkte zeigen, bevor die Entstehung von gefäßhaltigen, in die Bildung der Placenta eingehenden Chorionzotten begonnen hat. Wir besprechen noch kurz eine solche Bildung, und zwar das im Jahre 1899 von Peters beschriebene menschliche Ei, welches eine förmliche Umwälzung in unsern Anschauungen über die Implantation und die frühe Entwicklung der Fruchtblase hervorrief. Dasselbe maß in der innern Lichtung 1,6 auf 0,9 mm; sein Alter beträgt nach der neueren Ahnahme mindestens 14—16 Tage (das etwas jüngere von Bryce-Teacher beschriebene Ei wurde 16½ Tage post coitum ausgestoßen). Das Ei liegt (Fig. 105) vollständig innerhalb der spongiösen Schicht der Decidua; an seiner Eintrittsstelle in dieselbe wird das fehlende Epithel durch

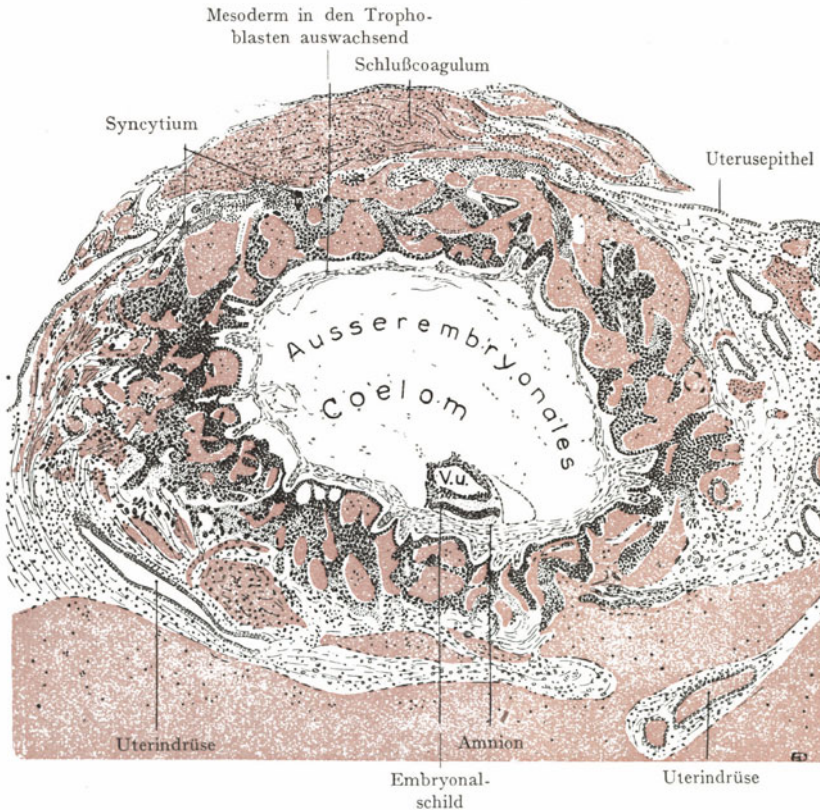


Fig. 105. Durchschnitt durch das Petersche Ei.
Nach Peters, Über die Einbettung des menschlichen Eies. Leipzig 1899

das Schlußcoagulum ersetzt. Der Trophoblast bildet eine die Fruchtblase außen abschließende, ca. 0,5 mm dicke Schicht von sich dunkel färbenden Zellen, welche hie und da Zellgrenzen vermissen lassen und so ein Syncytium oder auch ein Plasmodium im Sinne Bonnets darstellen. Diese Zellmassen werden von kleinen oder größeren Blutlakunen und Blutextravasaten durchsetzt, welche der ganzen Bildung geradezu den Charakter eines spongiösen Gewebes verleihen. Von den Blutlakunen reichen einige sehr weit gegen die innerste, den eigentlichen Abschluß der Fruchtblase bildende Schicht des Trophoblasten heran, welche sie von der stark gefäßhaltigen (Allantoisgefäße) parietalen Lamelle des außerembryonalen Mesoderms trennt. Diese Schicht gibt auch an einzelnen Stellen Fortsätze in die Trophoblastmassen ab, welche die ersten Andeutungen der später in der Placenta zu so mächtiger Entfaltung gelangenden gefäßhaltigen Chorionzotten darstellen. In der Peripherie dagegen stoßen die mit einer ungeheuren Wachstumsenergie begabten

Trophoblastzellen strahlenförmig in die Umgebung des Eies vor, welche teils jetzt schon eine Embryotropie darstellt, teils dazu bestimmt ist, in eine solche umgewandelt zu werden. Der Trophoblast führt hier gewissermaßen mit den Elementen der Decidua basalis einen Kampf, bei welchem

der Sieg jedoch nicht immer auf seiner Seite steht, indem häufig auch Massen fetaler Zellen angetroffen werden, welche unterlegen sind und Zeichen der Degeneration aufweisen. Diese periphere Zone, innerhalb welcher die Trophoblastzellen ihre schon im Beginne der Implantation erkennbare Beeinflussung der mütterlichen Gewebe fortsetzen, bezeichnen wir als Umlagerungszone. Das Bild, welches dieselbe darbietet (Fig. 106, von dem etwas jüngern Ei von Bryce-Teacher), ist sehr schwer verständlich. Wir sehen Zellbalken vor uns, welche zweifellos vom Trophoblasten abstammen, allerdings aber durch ihre verschiedene Färbbarkeit andeuten, daß sie nicht auf derselben Stufe der Vitalität stehen, sondern zum Teil schon in Degeneration begriffen sind. Ferner finden wir eigentümlich umgewandelte, zum Teil auch schon abgestorbene (nekrotische) Inseln von Decidualgewebe, welche eine große Ähnlichkeit mit dem von Graf von Spee bei Meerschweinchen beschriebenen Symplasma besitzen. Endlich haben wir auch Blutgefäße und zahlreiche Blutextravasate. Wahrscheinlich beginnt schon auf diesem Stadium die Bildung von Fibrin, welches beim weiteren Auf- und Umbau der Placenta eine Rolle spielt. Die Trophoblastzellen bilden bei all' diesen Vorgängen

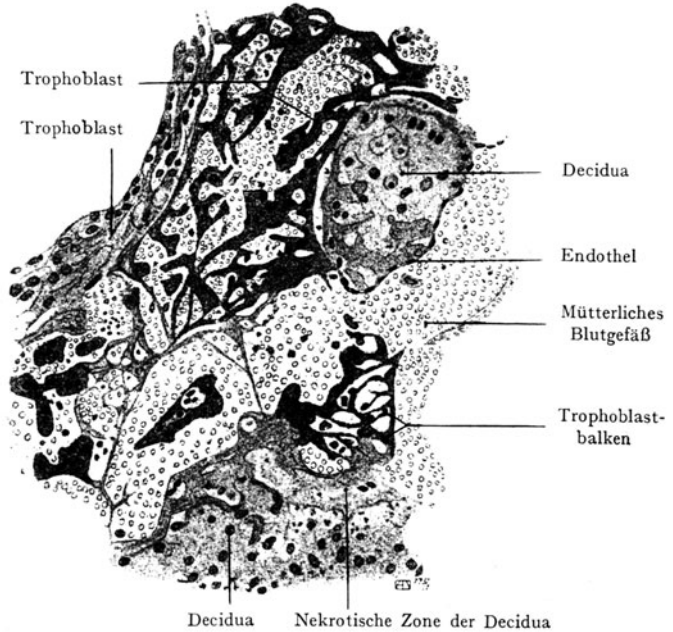


Fig. 106. Teil der Wandung des von Teacher und J. Bryce beschriebenen menschlichen Eies.

häufig, wenn nicht in der Regel, ein Syncytium. Im Gegensatz zum Sympasma ist aber gerade bei solchen Zellverbänden die Wachstumsenergie der Zellen eine besonders intensive, auch vermissen wir an ihnen jene Zeichen der Degeneration oder des Zerfalles, welche oft für das Sympasma charakteristisch sind.

Die Struktur der Umlagerungszone ist nach diesem Stadium in der ganzen Peripherie der Fruchtblase dieselbe, also auch in demjenigen Abschnitte, welcher gegen das Cavum uteri gerichtet ist. Wir bezeichnen diesen Teil, im Gegensatz zu der Decidua basalis und der Decidua parietalis, als Decidua capsularis. Dieselbe wird mit der Ausdehnung der Fruchtblase und der damit einhergehenden Spannung beträchtlich dünner, infolgedessen bilden sich auch hier die Trophoblastbalken zurück, während an der gegen die Muscularis uteri hin gerichteten Oberfläche der Fruchtblase der Prozeß ungehindert weiter fortschreitet und zur Entstehung der Placenta führt. „Die Decidua capsularis spielt nur in der ersten Zeit der Schwangerschaft eine Rolle, indem sie das Ei bis zur Bildung der Placenta zu befestigen und zu ernähren hat. Von dem Zeitpunkte an (4. bis 6. Monat), wo das Ei das Uteruslumen vollständig ausfüllt, schwindet die Decidua capsularis vollständig. Im vierten Monat ist ein großer Teil verschwunden, im sechsten Monat liegt das Chorion der Decidua parietalis direkt an“ (Pfannenstiel).

Zwei Punkte bedürfen noch einer eingehenderen Besprechung, nämlich die Bildung erstens des Syncytiums, zweitens der von den Trophoblastbalken durchzogenen Bluträume, welche, indem sie untereinander in Verbindung treten, den sog. primären intervillösen Blutraum herstellen. Beim Petersschen Eie ist die allgemeine Ausbildung eines Syncytiums in den Trophoblastwucherungen noch nicht nachzuweisen, wohl finden wir dagegen einzelne syncytiale Massen, die unzweifelhaft vom Trophoblasten abstammen. Bei etwas weiter fortgeschrittenen Fruchtblasen, die schon die Bildung deutlicher mesoderm- und gefäßhaltiger Zotten zeigen (Sekundärzotten oder Villi choriales), finden wir als äußern Belag derselben ein sehr schönes Syncytium, welches unmittelbar mit dem Inhalt der Bluträume in Kontakt tritt.

Außerordentlich überraschend ist der vom Beginn der Implantation vorhandene ungeheure Blureichtum der Umgebung der Fruchtblase. Das Eindringen des Eies in die Schleimhaut wirkt geradezu als ein Reiz, auf welchen die Blutgefäße nicht bloß durch die Erweiterung ihres Lumens, sondern wohl auch durch die Neubildung von Kapillaren antworten. Die Trophoblastzellen verschonen ebensowenig die Wandung der Blutgefäße wie die übrigen Zellen der Schleimhaut, so daß wir, abgesehen von der mit der Vergrößerung der Fruchtblase stets wachsenden Hyperämie, auch noch einen Erguß von Blut (Hämorrhagie) finden. Wenn nun Blutgefäße von Trophoblastbalken umwachsen werden, so verlieren sie ihre Wandung vollständig, so daß das Blut direkt mit den Trophoblastzellen oder dem Syncytium in Berührung kommt. Dieses hat mit den Gefäßendothelien die Fähigkeit gemein, die Gerinnung des Blutes zu verhindern, und dasselbe läßt sich von dem die sekundären Chorionzotten überziehenden Syncytium sagen. Die von den Trophoblastzellen umschlossenen Bluträume hängen weithin untereinander zusammen (Fig. 103D), ferner stehen sie noch immer in Verbindung mit den Arterien und Venen der Decidua, so daß eine Zirkulation in geschlossenen Räumen stattfindet, die durch die Trophoblastzellen hindurch in enger Beziehung zur Fruchtblase stehen. Diesen Blutraum bezeichnen wir als den primären intervillösen Raum. Derselbe geht mit der Ausbildung der sekundären mesoderm- und gefäßhaltigen Zotten in den sekundären intervillösen Blutraum der Placenta über, der eine weit größere Ausdehnung gewinnt und mit dem primären intervillösen Raum die Eigentümlichkeit teilt, daß er von einer Zellschicht begrenzt wird, welche die Gerinnung des Blutes verhindert.

Wir können demnach in der Ausbildung der Beziehungen zwischen den Blutgefäßen der Decidua basalis und der Fruchtblase drei Etappen unterscheiden. In der ersten bildet sich in der Umgebung der Fruchtblase ein Bluterguß, welcher einen Beitrag zur Embryotrophe darstellt. In der zweiten werden Blutgefäße unter Vernichtung

ihres Endothels, aber unter gleichzeitiger Wahrung des Zusammenhanges mit den Arterien und Venen der Decidua von Trophoblastzellen, die teilweise syncytialen Charakter aufweisen, umwachsen. In einer dritten Periode erweitert sich dieser Blutraum, in welchen nunmehr die sekundären mesoderm- und gefäßhaltigen Chorionzotten hineinhängen, zu einem größeren, in der ganzen Ausdehnung der Verbindung zwischen Fruchtblase und Decidua basalis ausgebildeten sekundären intervillösen Blutraum. Schon mit der Bildung des primären intervillösen Raumes tritt die Hämotrophe für das menschliche Ei in den Vordergrund.

Sehr lehrreich für die Kenntnis der Ernährung des Eies während der frühen Entwicklungsstadien sind die Untersuchungen von Sobotta und von G. Burckhardt über die Implantation des Mäuseeies. Beide Autoren stimmen damit überein, daß die Bildung einer eigentlichen Placenta bei der Maus erst gegen die Mitte der Gravidität beginnt (beim menschlichen Ei im dritten Monat). Eine wichtige Rolle spielt dabei das Blutextravasat, welches Hämoglobin an die Fruchtblase abgibt, und zwar zunächst in den durch das Wachstum des Eies in höchst eigentümlicher Weise eingestülpten Dottersack, welcher bei der Maus geradezu die Rolle des Trophoblasten übernimmt.

Wir können uns jetzt schon eine ungefähre Vorstellung über den Modus der Ernährung der menschlichen Keimblase in frühen Stadien bilden. Solange ein geschlossener intervillöser Blutraum noch nicht entstanden ist, erfolgt noch immer ein Abbau der mütterlichen Gewebe und die Bildung der Embryotrophe, welche von den Zellen der äußeren Schicht der Fruchtblase resorbiert wird. Mit der Bildung des intervillösen Raumes tritt in dieser Hinsicht eine Änderung ein, denn nunmehr haben wir es mit einer Hämotrophe zu tun, welche entweder durch die Trophoblastzellen oder durch die später an ihre Stelle tretenden gefäßhaltigen Chorionzotten aufgenommen wird. Diese sind im Hinblick auf die ihnen zukommende Rolle geradezu mit Dünndarmzotten verglichen worden. Das Eisen entstammt den roten Blutkörperchen und kann durch eine mikrochemische Reaktion in Gestalt feiner blauer Körnchen in den Chorionzotten nachgewiesen werden. Auch in bezug auf die Fettresorption besteht die Analogie mit den Dünndarmzotten zu Rechte, denn das Fett wird von beiden Bildungen in verseiftem Zustande aufgenommen; man findet dasselbe an der basalen Seite des Chorionepithels wieder in Fetttropfen zurückverwandelt (Hofbauer).

Bildung der Eihüllen.

Die Bildung der Eihüllen beginnt sehr früh in der zweiten Periode (s. S. 121) und ist in der Hauptsache schon lange vollendet, bevor im dritten Monate die Anfänge einer circumscriperten Placentarbildung auftreten. Diese frühe Anlage, besonders diejenige des Amnions und des Dottersackes sowie des embryonalen und vor allem auch des außerembryonalen Mesoderms scheint eine Eigentümlichkeit der Primaten zu sein. So sehen wir schon im Petersschen Ei das Amnion angelegt, die Umwachsung des Dottersackes und die Bildung des außerembryonalen Mesoderms und Coeloms weit fortgeschritten.

Bildung des Amnion.

Die ersten Anfänge der Amnionbildung sind beim Menschen nicht bekannt, doch sind wir auf Grund der Untersuchung von etwas älteren Stadien zur Annahme berechtigt, daß dieselbe in ähnlicher Weise vor sich geht wie bei der Fledermaus (siehe S. 121), nämlich durch eine Dehiscenz der Zellen des Embryonalknotens, wobei aus mehreren Spalten die Amnionhöhle gebildet wird. Die Zellen der untern Wand der Höhle (Fig. 83) werden zum Ectoderm des Embryos, u. a. auch zur Medullarplatte, während die Zellen der obern Wand das Amnion herstellen. Die weitere Ausbildung läßt sich an der Reihe der schematischen Figg. 84—89 verfolgen, die der Besprechung der Mesodermentwicklung

zugrunde gelegt wurden. Dasselbe entsteht beim Menschen außerordentlich früh und wächst rasch als außerembryonales Mesoderm über die Grenzen der Embryonalanlage, zwischen dem Trophoblasten und dem Dotterentoderm hinaus. Zwischen den beiden durch das Magma cellulare verbundenen Blättern des Mesoderms bildet sich, gleichfalls in sehr früher Zeit, das außerembryonale Coelom (Figg. 84 und 85). Das Mesoderm wächst auch zwischen dem Amnion und dem Trophoblasten vor (Fig. 85), und auch hier bildet sich Coelom, so daß die ursprünglich breite Verbindung des Amnion mit dem Trophoblasten eingeschränkt wird (Fig. 86), und zwar von vorn nach hinten. Schließlich steht die Embryonalanlage bloß noch an ihrem caudalen Ende mittels der soliden, zum parietalen Blatte des Mesoderms verlaufenden Mesodermbrücke des Haftstiels mit diesem in Zusammenhang. Der Haftstiel erweist sich später als Träger der Allantoisgefäße und des Allantoisganges (Urachus), der nicht bis an die Peripherie der Fruchtblase heranreicht (Fig. 87), während die Gefäße sich in der parietalen Lamelle des außerembryonalen Mesoderms verbreiten, welches sich dem Trophoblasten innen anschließt, um später das Zottenstroma der Chorionzotten zu liefern.

Die Amnionhöhle füllt sich mit der Amnionflüssigkeit und vergrößert sich rasch (siehe die Schemata) auf Kosten des außerembryonalen Coeloms, welches immer mehr eingengt wird und ferner (Fig. 89) auch dadurch, daß sich die beiden Mesodermblätter aneinander legen und schließlich gänzlich verschwinden. Die maximale Ausbildung der Amnionhöhle und der Amnionflüssigkeit fällt etwa in den sechsten Schwangerschaftsmonat, um dann weiterhin beträchtlich abzunehmen, indem der Fetus einen immer größeren Teil der Fruchtblase ausfüllt.

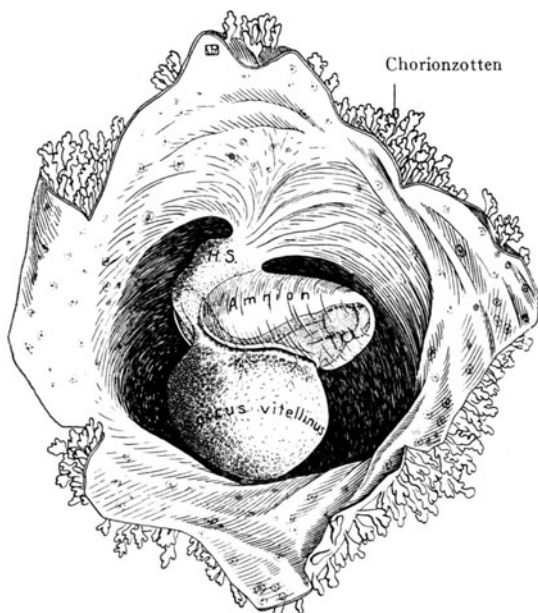


Fig. 107. Menschliches Ei.
Nach Coste.
H. S. = Haftstiel.

Allantois.

Eine bläschenförmige, frei in das außerembryonale Coelom vorwachsende Allantois vermischen wir beim Menschen. Hier haben wir es bloß mit dem Allantoisgange zu tun, an welchen sich die gleichfalls im Haftstiel enthaltenen Allantoisgefäße (Aa. und V. umbilicales) anschließen (Fig. 89). Dieser Gang kann höchstens mit dem Stiele des bei Sauropsiden beschriebenen Bläschens verglichen werden. Sein peripherer Abschnitt ist noch eine Zeitlang in der Nabelschnur nachzuweisen, während sein zentraler Abschnitt den später von der Harnblase

bis zum Nabel reichenden Urachus liefert. Die Allantois hat eben bei Primaten ihre ursprüngliche Rolle als Harnsack aufgegeben, während das dem Gasaustausch und der Ernährung dienende dichte Gefäßnetz der äußern Wand der Blase nicht bloß erhalten bleibt, sondern sich in engem Zusammenhange mit der Placenta einer weitern Ausbildung erfreut. Dieselbe verknüpft sich mit der Herstellung der mesodermhaltigen Sekundärzotten (Chorionzotten).

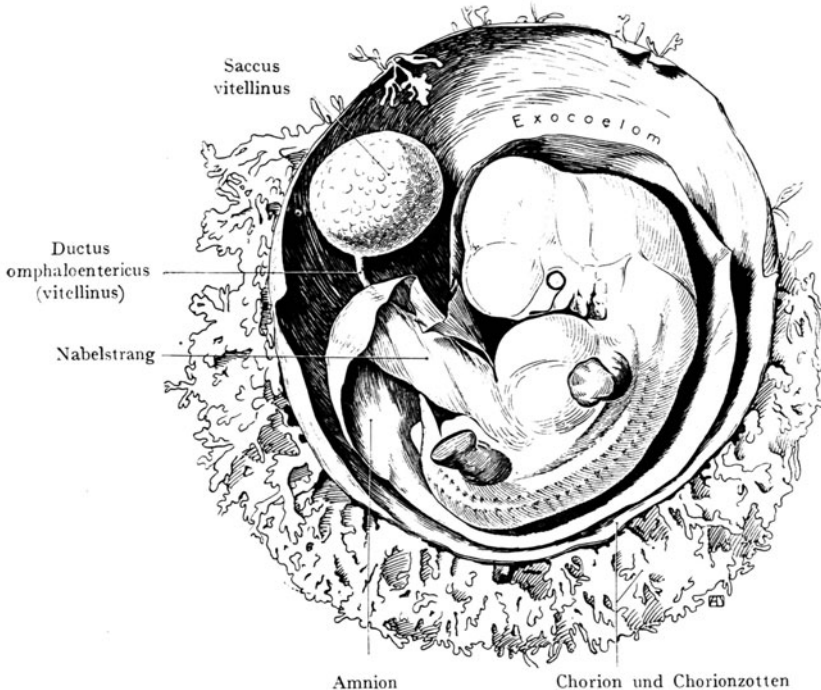


Fig. 108. Menschlicher Embryo in den Eihüllen.
Präparat der Basler Sammlung.

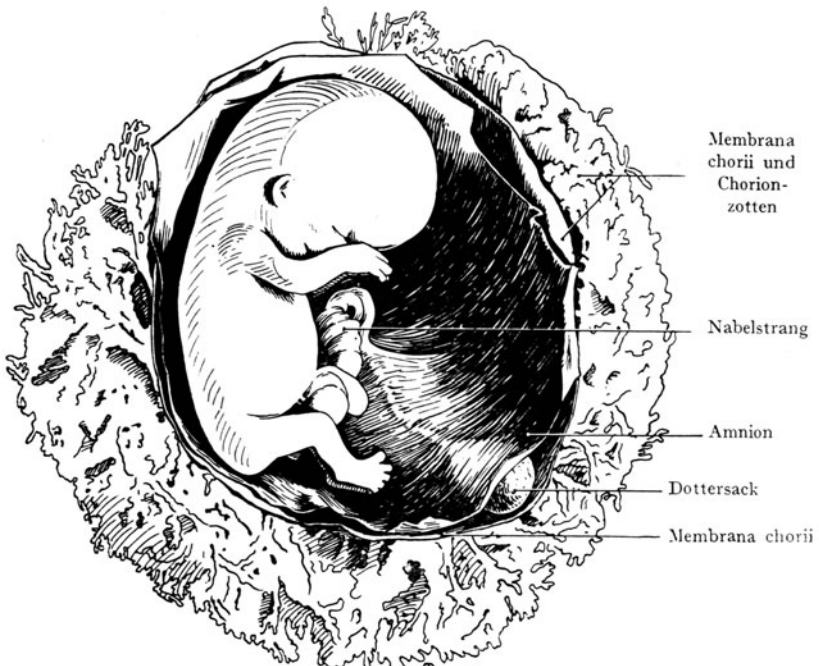


Fig. 109. Menschlicher Embryo vom 3. Monate in den Eihäuten.
Präparat der Basler Sammlung.

Die Nabelblase (*Vesicula umbilicalis*).

Der Dottersack (*Saccus vitellinus*) des Menschen, gewöhnlich als Nabelbläschen oder *Vesicula umbilicalis* aufgeführt, stellt in den spätern Entwicklungsstadien ein rudimentäres Gebilde dar, besonders wenn man es mit dem Dottersacke der Saur-opsiden vergleicht, welches um so größere Komplikationen in seinem Baue aufweist, je später es untersucht wird. Die Nabelblase bildet sich (Fig. 50), wie schon geschildert wurde, durch das Auswachsen des von der untern Schicht des Embryonalknotens dargestellten Entoderms, dazu kommt noch die viscerele Lamelle des außerembryonalen Mesoderms, in welchem sehr frühzeitig Blutinseln und Gefäßanlagen auftreten. Der Dottersack enthält kein Nahrungsmaterial für den Embryo, höchstens nimmt er eine gewisse Menge eiweißhaltiger Flüssigkeit aus der Umgebung der Fruchtblase auf, später ist seine Wandung mehr oder weniger eingefallen. Die innere Fläche derselben zeigt in frühen Stadien Vertiefungen, welche durch leistenartige Erhebungen vonein-

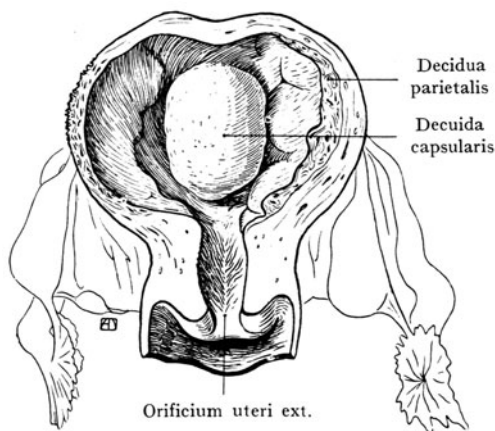


Fig. 110. Uterus gegen Ende des ersten Monats der Gravidität, geöffnet, um die *Decidua capsularis* und *parietalis* zu zeigen.

Nach Coste.

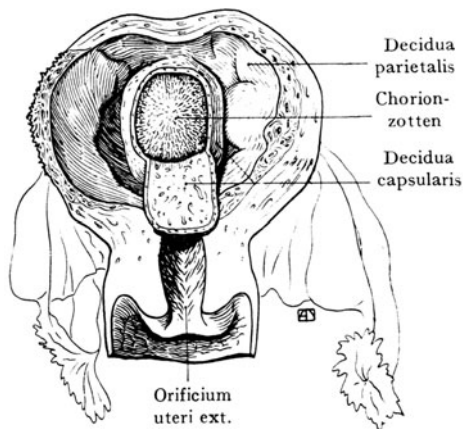


Fig. 111. Uterus am Ende des ersten Schwangerschaftsmonats. Die *Decidua capsularis* ist durchtrennt und nach abwärts geschlagen worden.

Nach Coste.

ander getrennt werden, so daß der Eindruck hervorgerufen wird, als sei hierin noch ein Anklang an die starke Oberflächenvergrößerung des Dotterentoderms bei Säuropsiden zu erblicken. Die Hauptrolle des Dottersackes ist wohl beim Menschen in der Bildung von Blutzellen während früher Entwicklungsstadien zu erblicken. Tatsächlich entstehen sowohl Blutkörperchen als auch Blutgefäße am frühesten im visceralen Blatte des außerembryonalen Mesoderms, welches dem Dotterentoderm zur Grundlage dient. Diese Anlagen wandeln sich zu dem Dottersackgefäßnetz um, welches aus den *Aa. vitellinae* (*omphalomesentericae*) arterielles Blut erhält, während die *V. vitellina* in den hintersten Abschnitt (*Sinus venosus*) des embryonalen Herzens ausmündet. Die ursprünglich weite Verbindung der *Vesicula umbilicalis* mit dem Darmrohre wird allmählich mit der weitergehenden Abschnürung des letzteren eingengt (Fig. 89) und bildet den stark in die Länge ausgezogenen Dottergang oder *Ductus omphaloentericus*. Mit der Ausdehnung der Amnionhöhle und der damit einhergehenden Einschränkung des außerembryonalen Coeloms wird der *Ductus omphaloentericus* dem Haftstiele genähert (Fig. 88) und mit demselben durch das sich ausdehnende Amnion zu einem Strange zusammengeschlossen, den wir nunmehr als Nabelschnur oder *Funiculus*

umbilicalis bezeichnen. Dieser zunächst sehr kurze aber dicke Strang umfaßt folgende, in dem weichen gallertartigen Bindegewebe, der *Whartonschen Sulze*, eingehüllte Gebilde: 1. den Allantoisgang mit den Allantoisgefäßen (*Aa. umbilicales* und der *V. umbilicalis*), 2. den Dottergang mit den Dottersackgefäßen (*A. vitellina* und *Vv. vitellinae*). Das Nabelbläschen dagegen liegt zwischen dem infolge der Obliteration des außerembryonalen Coeloms einander genäherten beiden Schichten des Mesoderms einerseits und dem Amnion andererseits (Fig. 109), wo wir es bei der Beschreibung der Placenta wieder antreffen werden.

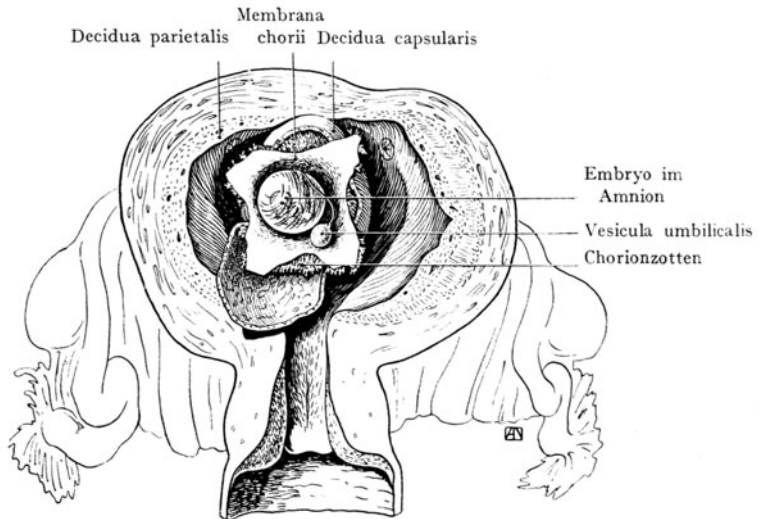


Fig. 112. Uterus am 40. Tage der Gravidität, geöffnet, um den Embryo im Amnionsacke zu zeigen.
Nach Coste.

In spätern Entwicklungsstadien zeigt die *Vesicula umbilicalis* in ihrer Wandung deutliche Zeichen der Degeneration. Bei der Geburt besteht diese nur noch aus einer bindegewebigen Membran, welche kalkhaltige Massen mit Resten von Epithel einschließt. Dabei sind die Blutgefäße vollständig zurückgebildet. B. S. Schultze hat nachgewiesen, daß sich trotzdem das Nabelbläschen regelmäßig bis zur Geburt des Kindes erhält, und meist am Rande der Placenta angetroffen wird (Fig. 122).

Erste Bildung der Sekundärzotten (Chorionzotten).

Die soliden, vom Trophoblasten aus gebildeten Primärzotten, welche im Kampfe mit den Zellen der Decidua die Embryotrophe für die Fruchtblase liefern, werden durch die Sekundärzotten oder Chorionzotten abgelöst. Dieselben besitzen eine höhere Organisation, indem sie von embryonalem Bindegewebe (*Zottenstroma*) umhüllte Gefäßschlingen enthalten, die von einem in frühen Stadien zweischichtigen, in letzter Linie aus dem Trophoblasten stammenden Epithel überzogen werden. Wir sehen also eine echte Zotte vor uns, die wir sowohl in morphologischer als auch in physiologischer Hinsicht mit einer Dünndarmzotte vergleichen dürfen. Die bindegewebige Grundlage wird von der parietalen Lamelle des außerembryonalen Mesoderms geliefert, welche sich unter der das Ei nach außen abschließenden Schicht, dem Trophoblasten, ausbreitet. Diese Mesodermschicht beginnt schon beim Petersschen Ei (Fig. 105) an einzelnen Stellen vorzuzuwuchern und den Trophoblasten auszustülpfen. Der Prozeß ist wohl nicht so aufzu-

fassen, daß die bereits gebildeten Primärzotten durch die Mesodermwucherungen eine bindegewebige Achse erhalten, sondern es bilden sich neue, von vornherein mesodermhaltige Zotten, während die soliden Primärzotten sich in der das Ei umgebenden Embryotrophe auflösen. Diese Sekundärzotten erhalten ihre Gefäße aus einem Netz, welches in dem parietalen Blatte des außerembryonalen Mesoderms entsteht und am Haftstiel (Fig. 114) mit den längs des Allantoisganges verlaufenden Allantoisgefäßen, den Aa. umbilicales und der V. umbilicalis, in Verbindung tritt. Mit andern Worten, trotz des Fehlens der eigentlichen Allantoisblase entsteht in der parietalen Lamelle des Mesoderms ein dem Allantoisgefäßnetz des Hühnchens entsprechendes Netz, und davon ausgehende Gefäßschlingen verlaufen in die von Trophoblastzellen überzogenen peripher auswachsenden Sekundär- oder Chorionzotten hinein. Diese treten teils, wie die Primärzotten, zur Tunica propria der Decidua basalis, teils und zwar in sehr ausgiebigem Maße,

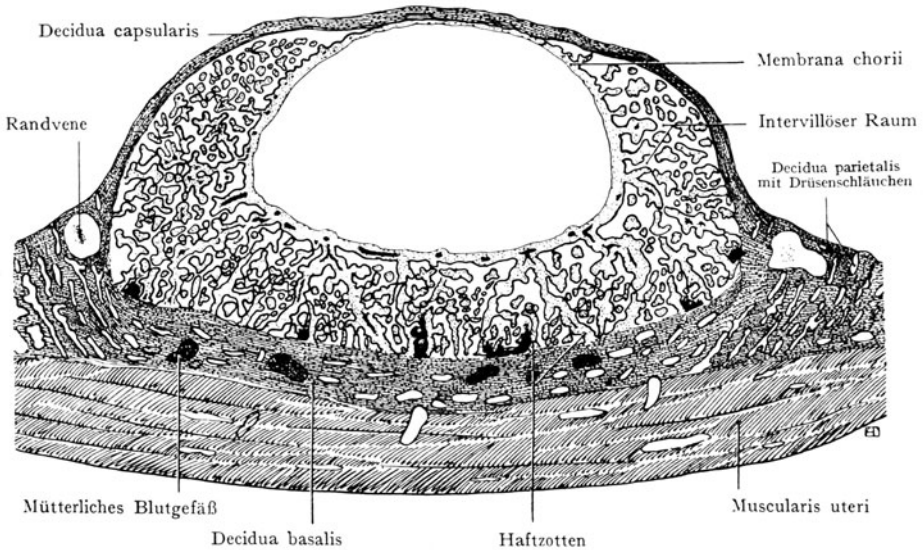


Fig. 113. Menschliches Ei von 2 Monaten, in der Decidua eingebettet.

zum primären Blutraume in Beziehung. Die äußere Schicht des Epithels der Chorionzotten wird durch ein später genauer zu schilderndes Syncytium dargestellt, welches bei der Bildung der Placenta und besonders bei den daran sich anknüpfenden Veränderungen der Decidua dieselbe Rolle spielt wie die Zellen des ursprünglichen Trophoblasten, indem es die Gerinnung des Blutes verhindert, histolytisch auf die Elemente der Decidua einwirkt und so den Boden für eine immer weiter gehende Ausbreitung des intervillösen Blutraumes vorbereitet. Außerdem resorbiert und verarbeitet es die aus dem zirkulierenden Blute des intervillösen Blutraumes aufgenommene Hämotrophe.

Die Chorionzotten erheben sich zunächst im ganzen Umfange der Fruchtblase, deren äußerer Abschluß durch den Trophoblasten und die parietale Lamelle des außerembryonalen Mesoderms hergestellt wird, welche wir als Membrana chorii zusammenfassen (Fig. 113). Bald tritt jedoch in der Ausbildung der Chorionzotten eine Ungleichheit auf, indem diejenigen, welche von dem gegen die Decidua capsularis sehenden Umfange der Chorionmembran abgehen, an Wachstum zurückbleiben, um schließlich ganz zu veröden, während die Chorionzotten am übrigen Umfange der Membrana chorii gegen die Decidua basalis hin stark auswachsen, sich verzweigen und in die Bildung

der Placenta eingehen. Diese Strecke der Chorionmembran entspricht teilweise dem in frühen Stadien sehr breiten Ansatz des Haftstieles. Den zottentragenden Abschnitt des Chorion bezeichnen wir als Chorion frondosum, dem wir einen glatten, höchstens mit einigen rudimentären Zotten besetzten, gegen das Uteruslumen gerichteten Abschnitt als Chorion laeve gegenüberstellen. In Fig. 113 ist ein Durchschnitt durch eine menschliche Fruchtblase aus dem Ende des zweiten Monats wiedergegeben, welcher eine weitgehende Rückbildung der Chorionzotten an der mit der Decidua capsularis verbundenen Strecke der Membrana chorii zeigt, während die Ausbildung der Zotten gegen die Decidua basalis hin sehr stark geworden ist. Hier hängen dieselben zum Teil in den intervillösen Raum hinein, zum Teil dringen sie in die Decidua basalis vor, indem sie mit derselben verwachsen. Wir unterscheiden jetzt schon jene als freie Zotten von diesen, die mit dem Gewebe der Decidua verbunden sind und als Haftzotten bezeichnet werden.

Eine frühe menschliche Keimblase ist in den Fig. 114 und 115 dargestellt und soll am Schlusse der Schilderung der Eihüllen noch besprochen werden, um so mehr, als der Embryo (von Étérnod) eines der frühesten in allen Einzelheiten genau und musterhaft untersuchten Stadien darstellt. Wir erkennen in Fig. 114 durch das Amnion hindurch die Umrise der Embryonalanlage, die ventral mit dem Saccus vitellinus zusammenhängt und sich von diesem als eine sohlenförmige Scheibe kaum abzuschneiden begonnen hat. Der von der visceralen Lamelle des außerembryonalen Mesoderms überzogene Saccus vitellinus zeigt eine höckrige Oberfläche. Der Haftstiel geht ziemlich breit vom caudalen Ende der Anlage aus und in demselben erkennen wir (punktiert angegeben) sowohl den Allantoisgang als auch einen später sich rückbildenden Amnionzipfel, welcher bei einigen Autoren zu der Vorstellung Anlaß gegeben hat, das Amnion bilde sich, wie beim Hühnchen so auch beim Menschen in Gestalt von Falten, welche jedoch erst am caudalen Ende der Anlage zur Verwachsung kommen.

In Fig. 115 ist ein Sagittalschnitt durch den Keim dargestellt, der etwa mit der schematischen Fig. 87 zu vergleichen wäre. Das Ectoderm der Medullarplatte geht am Canalis neurentericus in das Entoderm über, folglich verbindet der Kanal die Amnion-

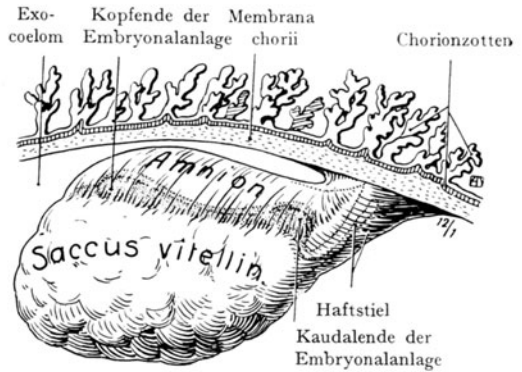


Fig. 114. Frühe menschliche Keimblase.
Nach einer Rekonstruktion von Étérnod. Anat. Anz.
XV. 1898.

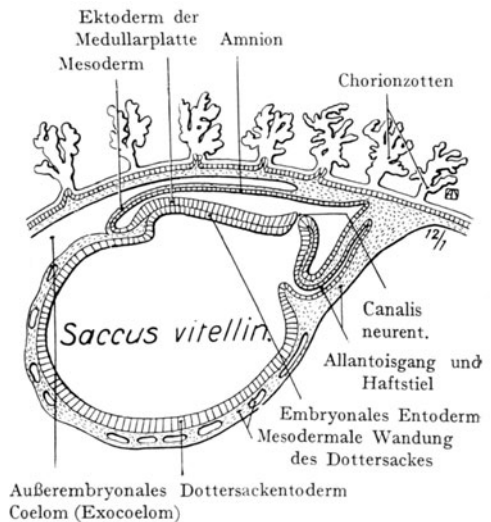


Fig. 115. Medianschnitt durch die menschliche Frucht der Fig. 114.
Nach Étérnod.

höhle hinten mit der Darminne, welche sich weit in das Nabelbläschen öffnet. Von dem caudalen Ende der Darminne aus erstreckt sich der Allantoisgang in den Haftstiel hinauf und in dem vom visceralen Blatte des Mesoderms gebildeten Überzuge des Dottersackes sehen wir die Querschnitte der Dottersackgefäße. Von der Chorionmembran erheben sich zahlreiche verzweigte, leicht schematisch dargestellte Zotten.

Zustand des Eies am Schlusse der zweiten Periode.

Das Ei liegt am Schlusse dieser Periode noch relativ locker in der Decidua eingebettet, etwa so, wie es die Fig. 113 darstellt, wo allerdings die Haftzotten des Chorions sich zum Teil in den mütterlichen Geweben verankert haben. Der Blutraum, in welchen eine große Anzahl von Zotten hineinhängen, hat schon eine starke Ausdehnung gewonnen, welche in der dritten Periode während der Placentarbildung noch zunimmt.

Die Angriffe auf die mütterlichen Gewebe, welche mit der Implantation des Eies begannen, erstrecken sich in dieser Periode weiter in die Umgebung der Fruchtblase. Inwiefern die dabei zur Auflösung gelangten Gewebe auch noch später als Embryotrophe Verwendung finden, läßt sich nicht genau angeben, jedoch erscheint die Annahme wohl gerechtfertigt, daß diese noch eine Zeitlang neben der Hämotrophe, die später das Übergewicht erlangt, fortbesteht. Die massenhafte Bildung der in ihrer Funktion noch rätselhaften Deciduazellen ist wahrscheinlich auf einen von dem Syncytium der Fruchtblase ausgeübten Reiz zurückzuführen, welcher die Zellen der Membrana propria der Uterusschleimhaut zur Proliferation anregt. Auch wird eine Einschmelzung von Zellen des Syncytiums innerhalb der Umlagerungszone von einigen Autoren angenommen, so daß bei dem noch immer bestehenden, erst in der dritten Periode allmählich erlöschenden Kampfe zwischen den fetalen und mütterlichen Zellen diese durchaus nicht immer unterliegen. Wir werden später (siehe Placenta) sehen, daß nach dem dritten Monat das Syncytium tiefgreifende Veränderungen erfährt, die offenbar mit einem allmählichen Abklingen seiner Funktion als aggressives fetales Gewebe in Zusammenhang stehen.

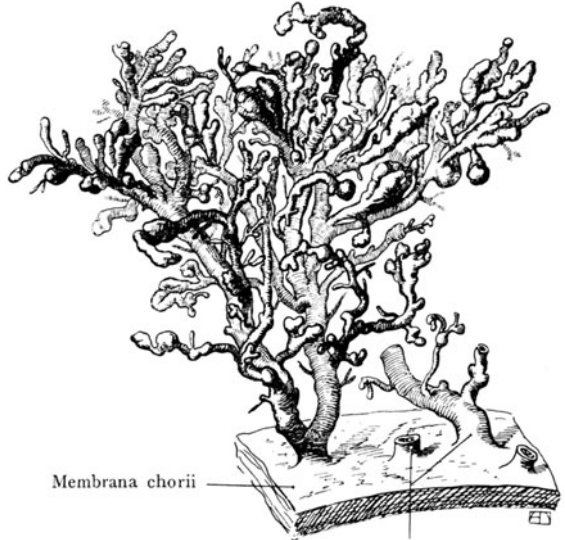
Die Wucherung der Trophoblastzellen ist oben mit dem Wachstum der Zellen maligner Geschwulstbildungen verglichen worden, welche unter Zerstörung der Gewebe in die Umgebung vordringen. Der Vergleich erhält eine Stütze durch die Entwicklung der sog. malignen Chorionepitheliome, welche von dem Chorionepithel (also in letzter Linie vom Trophoblasten) ausgehen und nach der Geburt des reifen Kindes oder auch nach frühzeitiger Ausstoßung der Frucht (Abortus) aus in der Schleimhaut zurückgebliebenen Teilen der Placenta sich entwickeln. Diese Geschwülste bestehen aus Zellen, welche in ihrer Form, ihrer Färbbarkeit und ihrer intensiven Vermehrungsfähigkeit vollkommen mit den Zellen der Chorionzotten übereinstimmen. Sie wachsen in die Muscularis uteri ein, gegen welche sie sich ebenso aggressiv verhalten wie die Zellen des Trophoblasten gegenüber der Schleimhaut, auch können sie in die Blutbahnen durchbrechen und zu Metastasen, d. h. zur Bildung neuer Herde in entfernten Organen führen, welche aus denselben rasch wachsenden und verheerend auf ihre Umgebung einwirkenden Zellen bestehen.

III. Periode. Ausbildung der Placenta.

Diese Periode kennzeichnet sich dadurch, daß die von dem fetalen Gewebe ausgehende Zerstörung der Decidua basalis eine immer weitergehende Einschränkung erfährt. An Stelle der schon mit der Bildung der ersten Chorionzotten in den Hintergrund gedrängten Embryotrophe tritt bald ausschließlich die Hämotrophe, für welche durch die Ausbildung eines besondern Organes, der Placenta, eine auch für den Gas-

austausch des Fetus immer vollkommener Einrichtung hergestellt wird. Gleichzeitig tritt eine bedeutende, zum Teil bis zur Atrophie gesteigerte Reduktion an allen drei Abschnitten der Decidua auf. Wir unterscheiden an der Placenta vor allem einen fetalen von einem mütterlichen Anteil, beide voneinander getrennt durch den intervillösen Raum, welchen sie begrenzen. Der fetale Anteil wird durch die Chorionzotten dargestellt, der mütterliche bildet sich aus der Decidua basalis.

Gehen wir nun bei der näheren Betrachtung dieser Verhältnisse von dem in Fig. 113 dargestellten Schnitte durch eine menschliche Fruchtblase im zweiten Monate aus. Hier hat die Decidua capsularis schon eine beträchtliche Rückbildung erfahren, ebenso der angrenzende, ursprünglich mit Zotten besetzte Abschnitt der Membrana chorii. Es ist dies das Chorion laeve, welches bloß etwa einem Fünftel der Oberfläche der Fruchtblase entspricht, während die übrigen vier Fünftel das mit stark verzweigten Zotten besetzte



Abgeschnittene Chorionbäumchen

Fig. 116. Chorionbäumchen, Ende des 2. Monats.

Chorion frondosum darstellen. Diese Verzweigungen bilden sich nun immer weiter aus, um schließlich in der reifen Placenta eine ganz ungeheure Entfaltung zu gewinnen und so die resorbierende Oberfläche des die Zotten überkleidenden Epithels stark zu vergrößern. Schon im vorliegenden Stadium bilden die Chorionzotten kleine Bäumchen mit einer außerordentlich dichten Verzweigung der Äste, wie ein solches nach einem Zupfpräparate in Fig. 116 dargestellt ist. Die Chorionzotten bestehen aus dem die Gefäßschlingen tragenden Zottenstroma und dem eigenartigen Chorionepithel. Dieses weist nämlich bei allen Zotten in frühen Entwicklungszeiten zwei Schichten auf (Fig. 117), von denen die innere (Grundschicht oder Langhanssche Schicht) dem Zottenstroma angrenzende aus kubischem Epithel mit deutlichen Zellgrenzen besteht, während die äußere Schicht (die Deckschicht oder das Syncytium) die Zellgrenzen vermissen läßt. An den oft kolbenförmigen Enden der Zotten (Fig. 118) sind die Zellen der Grundschicht häufig in mehreren Reihen angeordnet; offenbar handelt es sich hier um Proliferationsvorgänge. Auch zeigt das Syncytium zum Teil spitz auswachsende Fortsätze, welche lebhaft an die rasch wuchernden dünnen Zellbalken des Trophoblasten am Anfange der zweiten Periode erinnern und wohl auch eine ähnliche Rolle gegenüber ihrer Nachbarschaft spielen (Fig. 118 B). Man hat den Zellen des Syncytiums auch

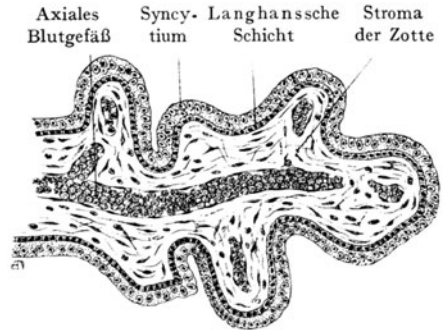


Fig. 117. Chorionzotte des Menschen aus dem 2. Monate.

eine amöboide Beweglichkeit zugeschrieben, indem man sich allerdings auf Schnittbilder stützte, die ebenso gut eine Deutung im Sinne einer Zellproliferation zulassen.

Indirekte Kernteilungen finden im Syncytium überhaupt nicht, direkte auch nur in sehr beschränktem Umfange statt, so daß es sich wahrscheinlich durch Aufnahme von Zellen aus der Grundschicht ergänzt, in welcher eine Karyokinese häufig beobachtet wird (Fig. 118 A). An den Zellen des Syncytiums bemerken wir, wie bei Drüsenzellen, einen feinen Borstenbesatz, ferner sowohl Vacuolen als Einschlüsse, welche wohl auf die Aufnahme von Embryotrophe hinweisen.

Wir haben das ganze Zottenepithel von der äußeren Schicht der Fruchtblase abgeleitet, welche den Trophoblasten der frühen Stadien liefert. Die Mehrzahl der Autoren teilt diese Ansicht, vereinzelt wurde die Meinung geäußert, daß die Deckschicht von mütterlichem Gewebe abstamme, und zwar entweder von Deciduaellen oder von den Zellen der mütterlichen Blutgefäße (Pfannenstiel). Die Ansicht, daß die Deckschicht durch eine Umwandlung des Uterusepithels entstehe, ist jetzt allgemein aufgegeben.

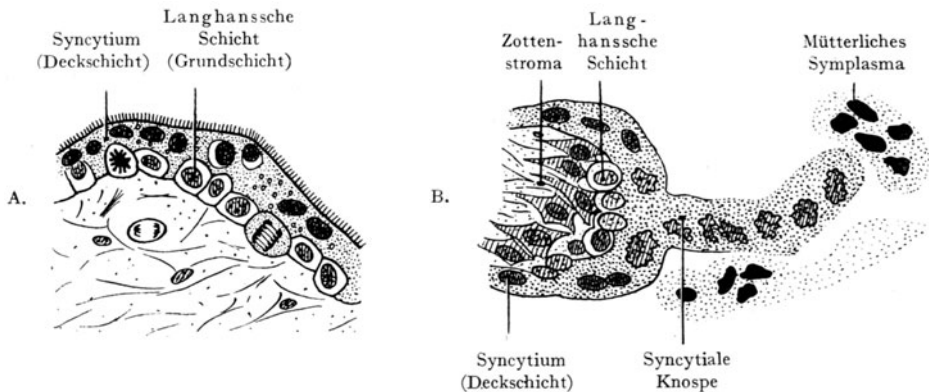


Fig. 118. A. Teil eines Querschnittes durch eine Chorionzotte, 2. Monat. Mitosen in der Grundschicht, Bürstensaum des Syncytiums. B. Knospe vom Syncytium einer Zottenkuppe ausgehend. Nach R. Bonnet, Syncytien und Plasmodien. Monatsschr. f. Geb. u. Gyn. XVIII. 1903.

In den schematischen Figg. 119—121 wird die Entwicklungsweise des Chorionepithels veranschaulicht. In Fig. 119 werden mütterliche Blutgefäße als Vorläufer des intervillösen Blutraums vollständig vom Trophoblasten umschlossen, sodann folgt ein Stadium (Fig. 120), in welchem die Chorionzotten sich dadurch bilden, daß die bindegewebige, gefäßtragende Schicht der parietalen Lamelle des Mesoderms in den Trophoblasten hineinwächst, welcher einerseits durch diese Bildung, andererseits infolge Ausdehnung des Blutraumes reduziert wird bis auf den doppelten Zellüberzug der die unmittelbare Begrenzung des Blutraumes bildenden Membrana chorii und der Chorionzotten. In Fig. 121 ist jede Zotte als Haftzotte, d. h. in Verbindung mit der Decidua basalis dargestellt. Die mütterlichen Blutgefäße, und zwar sowohl die Venen als die Arterien stehen mit dem intervillösen Bluträume in Verbindung.

Die Bedeutung und die Funktion der syncytialen Deckschicht ist nicht genau bekannt. Nach Bonnet wirkt sie histolytisch „indem sie die mütterlichen, durch das Ödem und die Blutungen in die Schleimhaut geschwächten Gewebe, mögen sie vorher zu Symplasma umgewandelt sein oder nicht und ebenso das Blut in den Hämorrhagien und dem Detritus zerstört. Außerdem muß sie aber noch exkretorische Funktionen haben und die Stoffwechselprodukte des Embryos an die mütterliche Placenta abgeben“.

Wir können noch hinzufügen, daß die Sauerstoffaufnahme und die Kohlensäureabgabe durch sie hindurchgeht. Die Grundsicht schwindet im Laufe der Schwangerschaft,

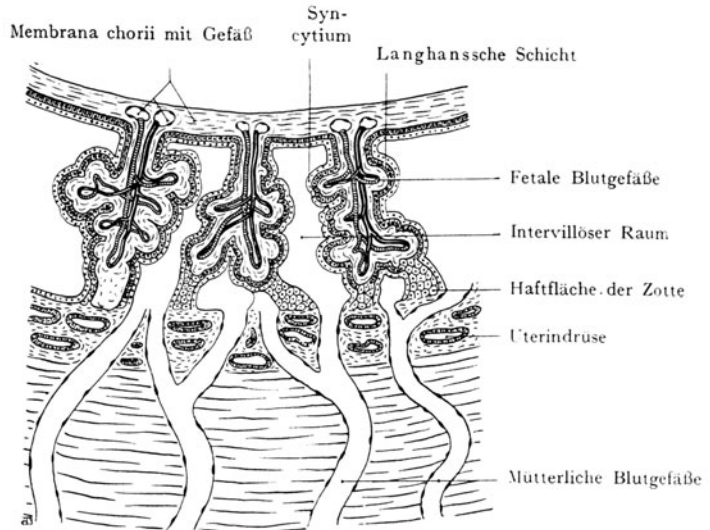
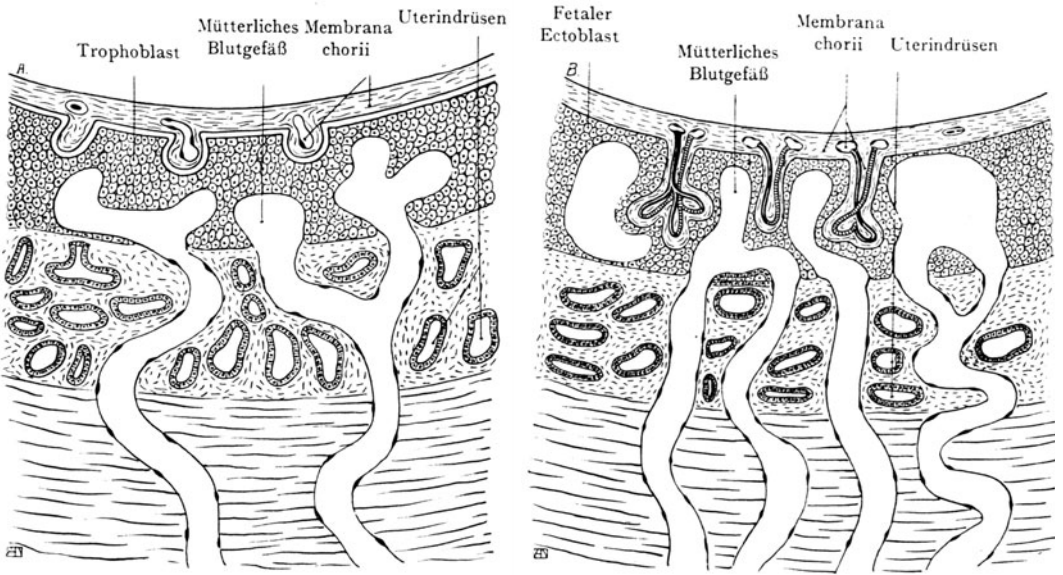


Fig. 119—121. Schemata der Entwicklung der Chorionzotten.

während die Deckschicht, allerdings vielfach stark abgeplattet, bestehen bleibt. Zwar zeigt sie gegen das Ende der Schwangerschaft starke Zeichen der Degeneration, ja sie kann auch teilweise fehlen, indem sie durch Streifen von Placentarfibrin (Fibrinoid) ersetzt wird.

Die Decidua basalis und der mütterliche Anteil an der Placenta.

Wenn wir in der Herstellung der Chorionzotten den Hauptbeitrag der Fruchtblase zur Placentarbildung erblicken, so müssen wir andererseits bei der Schilderung des von seiten der Mutter gelieferten Anteils die Umbildung der Decidua basalis und die Entstehung und Ausdehnung des intervillösen Blutraumes in den Vordergrund stellen. Bei diesen Vorgängen, die von einem intensiven Anwachsen und einer starken Verzweigung der Chorionzotten begleitet sind, wird ein beträchtlicher Teil der Decidua basalis aufgebraucht. Dessenungeachtet finden wir in der reifen Placenta, besonders in den tiefen, der Uterusmuskulatur angrenzenden Schichten noch Reste decidualen Gewebes. Von diesen geht auch tatsächlich bei der nach der Geburt stattfindenden Ausstoßung der Decidua die Neubildung der Uterusschleimhaut aus. Diese Degeneration der Zellen der Decidua basalis, welche gleich mit der Implantation des Eies beginnt und bei der fortschreitenden Vergrößerung der Placenta immer weiter um sich greift, ist als eine Coagulationsnekrose aufzufassen. Die Produkte derselben finden in frühen Stadien als Embryotrophe eine Verwendung, später geht eine weitere Umwandlung in fibrinöse Massen (Fibrinoid) vor sich, welche in der reifen Placenta eine sehr weite, zum Teil auch bestimmt lokalisierte Ausdehnung gewinnen (Fig. 130). Dieser Schwund der Zellen ist jedoch kein allgemeiner, denn wir finden auch noch Zellen, welche der Tunica propria der Schleimhaut entstammen, in größeren Massen um die Gefäße gruppiert, ja es ist sehr wahrscheinlich, daß auch eine Neubildung von Zellen stattfindet. Einer fast vollständigen Degeneration unterliegen dagegen die drüsigen Elemente der Decidua basalis, indem sich auf der Höhe der Placentarbildung, also kurz vor der Geburt, nur in den tiefen Schichten noch Reste von Epithel nachweisen lassen. Die Blutgefäße der Decidua basalis zeigen gleichfalls bei der Bildung der Placenta sehr starke Änderungen, denn bloß die Arterien bleiben noch bestehen, während die Venen und der ganze Kapillarkreislauf infolge der Ausdehnung des intervillösen Blutraumes in diesem aufgehen. Daß die Ausdehnung der Decidua basalis während des Verlaufes der Schwangerschaft nicht gleich bleibt, ist wohl ohne weiteres klar, denn mit dem Wachstum der Placenta werden immer neue Strecken der Decidua parietalis in sie hineinbezogen. Selbstverständlich erfährt dabei die Decidua capsularis eine Vergrößerung, aber auch infolge des durch die Fruchtblase auf sie ausgeübten Druckes eine unter gänzlichem Schwunde aller drüsigen Elemente einhergehende starke Reduktion. Bei der Ausdehnung des intervillösen Raumes und dem Schwunde der Decidua basalis bleiben doch noch beträchtliche Massen von Decidualgewebe übrig, welche sich gegen die Membrana chorii erstrecken; wir sehen dieselben bei der reifen Placenta als die sog. Septa chorii ausgebildet (siehe Fig. 128).

Form und Struktur der reifen Placenta.

Die reife Placenta stellt ein scheibenförmiges, rundliches Gebilde dar, dessen Durchmesser 15—20 cm beträgt, mit einer maximalen, gegen den Rand allmählich abnehmenden Dicke von 3 cm und einem Gewichte von ca. 500 g. Die dem Inneren der Fruchtblase zugekehrte Fläche ist glatt und wird von dem leicht ablösbaren, in Fig. 122 zum Teil zurückgeschlagenen Amnion überzogen; hier inseriert sich auch die Nabelschnur, welche die Verbindung mit dem Fetus herstellt. In derselben sind die vom Embryo zur Placenta oder umgekehrt verlaufenden Gefäßstämme (Aa. umbilicales und V. umbilicalis) enthalten, welche sich an die mit dem Amnion bloß locker verbundene Membrana chorii verzweigen. In einiger Entfernung von der Ansatzstelle der Nabelschnur, ja sogar oft erst am Rande der Placenta, läßt sich fast immer (unter 150 Fällen nach B. S. Schultze 146mal) das Nabelbläschen nachweisen (Fig. 122).

Die äußere, von der Uterinwand losgelöste Fläche ist unregelmäßig lappig, mit tiefen, die Lappen trennenden Furchen, in welchen sich von der Decidua basalis aus die aus mütterlichem Gewebe bestehenden Septa placentaе hineinziehen. Die einzelnen Lappen werden auch als Cotyledonen bezeichnet; auf ihrer Oberfläche (Fig. 123) sieht man die Mündungen von Uteringefäßen, welche aus dem intervillösen Raume der Placenta das Blut ableiten und bei der Lösung der Placenta durchtrennt werden. Eine dünne, der Uterinfläche anhaftende Schicht der Decidua ist die Basalplatte, von welcher die zwischen den Cotyledonen gegen die Membrana chorii hinaufreichenden Septa

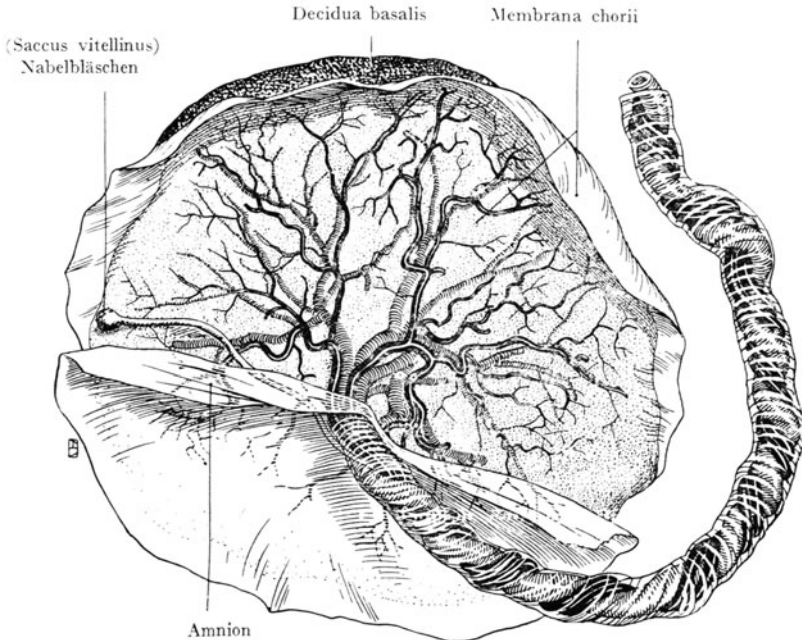


Fig. 122. Typische Placenta mit Nabelbläschen. Das Amnion überzieht den Nabelstrang und einen Teil der inneren Fläche der Placenta.
Nach Hyrtl.

placentaе abgehen. Die Einteilung in Cotyledonen ist übrigens an der in situ untersuchten Placenta nicht nachzuweisen; sie entsteht erst nach der Lösung derselben von der Uterinwand und dem dadurch bewirkten Herausreißen der Septa placentaе.

Am Rande der Placenta zieht sich eine streckenweise unterbrochene Vene, der Randsinus (oder die Randvene) der Placenta hin. Derselbe steht einerseits mit dem intervillösen Raume in ausgiebiger Verbindung, andererseits nimmt er auch Uterinvenen und Venen der Decidua parietalis auf. Dieser Randsinus ist eigentlich ein lakunärer Venenraum, d. h. es fehlen ihm alle Schichten der Venenwandung bis auf das Endothel; auch sind Blutungen aus ihm deshalb äußerst gefährlich, weil ein Stillstand derselben durch Kontraktion der Wandung nicht erfolgen kann.

Am Rande der Placenta setzt sich eine Haut an, zu deren Bildung folgende Schichten beitragen: 1. das Amnion, 2. das Chorion laeve, 3. die Decidua capsularis, 4. die Decidua parietalis. Alle diese Schichten sind stark verdünnt, unter teilweiser Degeneration der Zellen in ihrer Struktur verändert und untereinander verschmolzen (siehe unten das Schicksal der Decidua capsularis und parietalis während der Gravidität).

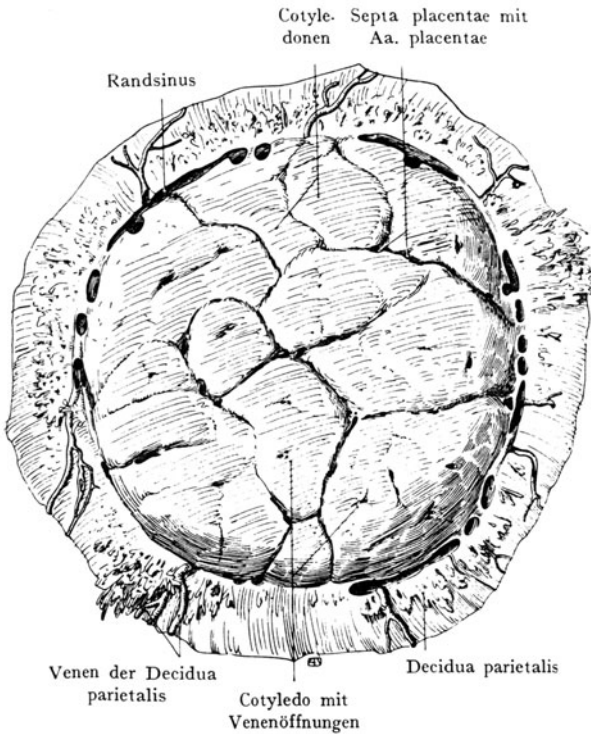


Fig. 123. Menschliche Placenta von der decidualen Fläche aus gesehen.

Insertion der Placenta. Sie erfolgt in der Mehrzahl der Fälle an der vordern oder hintern Wand des Uteruskörpers, weniger häufig am Fundus. Der Ort der Insertion ist für den Verlauf der Geburt belanglos, vorausgesetzt, daß die reife Placenta nicht bis unterhalb des innern Muttermundes herabreicht (sog. Placenta praevia, s. unten). In Fig. 124 sind drei Varianten der Insertion der Placenta dargestellt, in A eine Insertion am Fundus uteri, in B eine Insertion, bei welcher der Rand der Placenta gerade noch den innern Muttermund bedeckt (Placenta praevia lateralis); in C bedeckt die zentrale Partie der Placenta den innern Muttermund vollständig (Placenta praevia centralis). Die Ursache der Bildung einer Placenta praevia ist nicht bekannt;

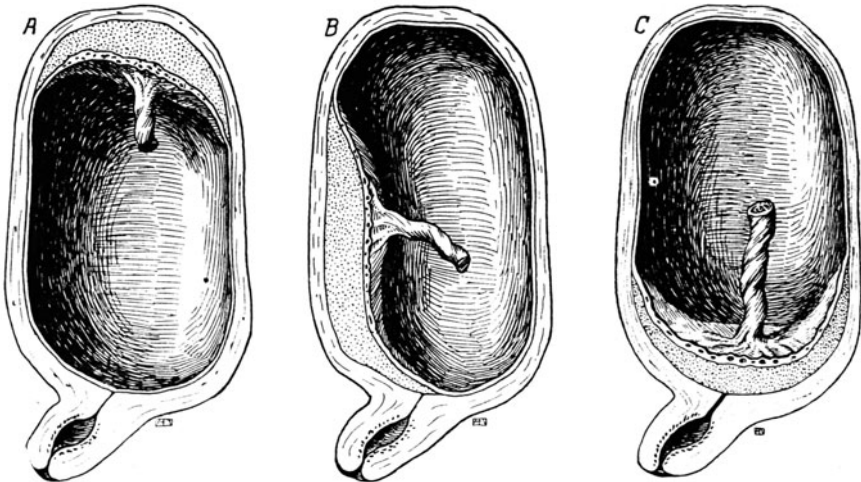


Fig. 124. Varietäten im Sitze der Placenta.

Nach E. Bumm. A. Hoher Sitz am Fundus uteri. B. Tiefer Sitz, auf den inneren Muttermund übergreifend. C. Placenta praevia.

ihre große praktische Bedeutung beruht darauf, daß bei der der Austreibung des Kindes vorausgehenden Erweiterung des innern Muttermundes die Placenta einreißt und aus dem eröffneten intervillösen Raume eine Blutung erfolgt, welche das Leben sowohl der Mutter als des Kindes gefährdet. Dieselbe kann erst dann zum Stillstande gebracht werden, wenn nach Exstruktion des Kindes die Kontraktion der Uterusmuskulatur eine Zusammenschnürung der Uterusgefäße herbeiführt. Aus diesem Grunde sind operative Eingriffe, welche die Exstruktion des Kindes bezwecken, bei Placenta praevia durchaus angezeigt.

Abnorme Formen der Placenta. Nicht selten finden wir Abweichungen von der als typisch beschriebenen Scheibenform der Placenta. Solche Placenten sind in Figg. 125—127 dargestellt, wobei zu bemerken ist, daß die Funktion des Organes durchaus nicht unter seiner von der Norm abweichenden Gestaltung zu leiden braucht. Dagegen verdienen diese Zustände eine gewisse Beachtung von seiten des Praktikers, weil bei der Lösung der Placenta nach der Geburt Reste solcher Bildungen leicht im Uterus zurückbleiben können. In Fig. 125 sehen wir eine Placenta (Hauptplacenta) mit einem kleinen, aus Placentargewebe bestehenden Anhang, einer Nebenplacenta oder Placenta succenturiata. In Fig. 126 ist die Placenta in zwei fast vollständig voneinander getrennte Hälften geteilt, deren Zusammenhang bloß durch die Eihäute vermittelt wird (Placenta dimidiata). Die Verbindung zwischen Haupt- und Nebenplacenten kann durch Placentargewebe oder durch eine Brücke von Gefäßen hergestellt sein. Ein schöner Fall von

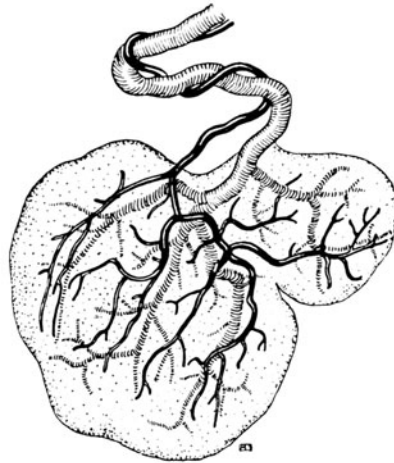


Fig. 125.

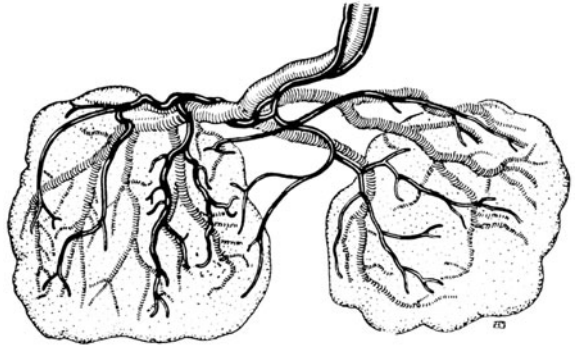


Fig. 126.

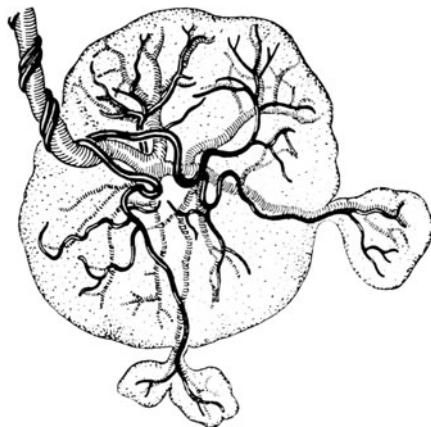


Fig. 127.

Figg. 125—127. Abnorme Formen der Placenta.
Nach J. Hyrtl, Die Blutgefäße d. menschl. Nachgeburt. Wien 1870.

Placentae succenturiatae ist in Fig. 127 dargestellt. Solche Bildungen werden bei 1 bis 2% aller Placenten angetroffen.

Feinere Struktur der reifen Placenta.

Die feinere Struktur der Placenta ist außerordentlich kompliziert, zum Teil auch, trotz vieler Untersuchungen, noch nicht ganz aufgeklärt. Wir unterscheiden auch an der reifen Placenta eine Pars fetalis von einer Pars materna, welche infolge ihrer gegenseitigen Durchdringung und Beeinflussung im Verlaufe der Schwangerschaft die hochgradige Komplikation des reifen Organes herbeiführen. Das Verhalten beider Teile zueinander haben wir in präziser Form durch die bei der Klassifikation der Placenta angewandte Bezeichnung Topfplacenta ausgedrückt; die Reste der Decidua basalis bilden den Topf, die Membrana chorii den Deckel, von welchem aus die Chorionzotten in den das Lumen des Topfes darstellenden intervillösen Blutraum herabhängen.

Pars fetalis placentae.

Dieselbe besteht aus der Membrana chorii und den Chorionbäumchen, welche in das Blut des intervillösen Raumes eintauchen. Die Zahl dieser Bäumchen wird

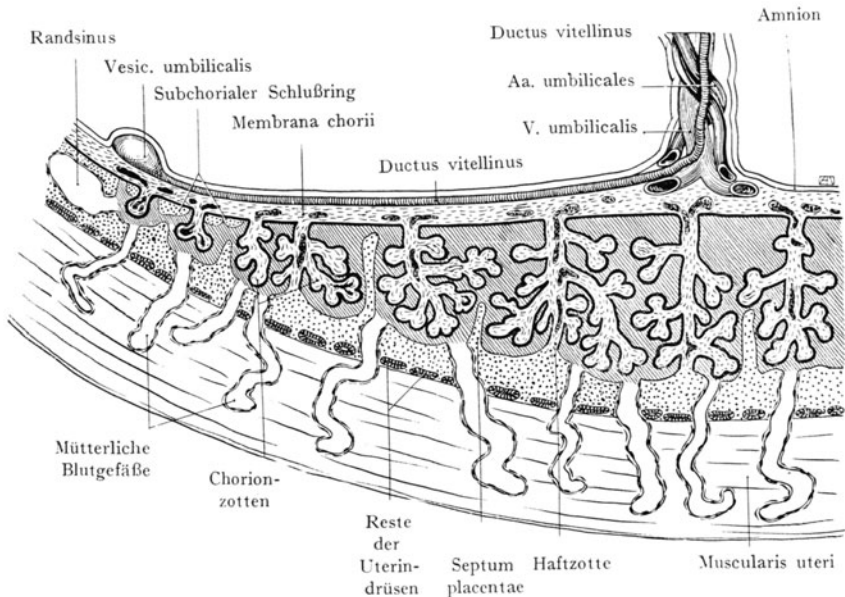


Fig. 128. Schematischer Schnitt durch die menschliche Placenta.

wahrscheinlich sehr frühe während der Placentarentwicklung festgelegt und gewöhnlich scheint jedem Cotyledo der Placenta ein Zottenstamm zu entsprechen, der mit seinen Verzweigungen den Cotyledo ausfüllt. Die Chorionzotten zeigen bei der reifen Placenta nicht mehr die plumpe Form, die wir in frühern Stadien antrafen (Fig. 116), vielmehr sind sie in die Länge gezogen, legen sich nach den verschiedensten Richtungen um und erzeugen so das geradezu verwirrende Bild, welches der Durchschnitt einer reifen Placenta unter dem Mikroskope darbietet. Eine Anzahl von Zotten verankern

als Haftzotten das Chorionbäumchen an die Decidua basalis, während die übrigen als freie Zotten in dem Blute des intervillösen Raumes hin und her flottieren. Die Cotyledonen werden bei der in situ befindlichen Placenta (Fig. 128) durch die Septa placentae voneinander getrennt; diese stellen Reste der Decidua vor, welche bei der Aushöhlung derselben durch den intervillösen Raum übrig geblieben sind, ohne jedoch die Membrana chorii zu erreichen.

Das Chorionepithel zeigt in der reifen Placenta Veränderungen, die zum Teil regressiver Art sind. Die Grundschrift geht bis auf einzelne Zellen verloren, das Syncytium bleibt dagegen teilweise erhalten, allerdings unter starker Abplattung der Zellen oder auch unter Bildung knotenartiger Verdickungen, teils schwindet es und wird durch eine Fibrinoidschicht ersetzt (Fig. 129).

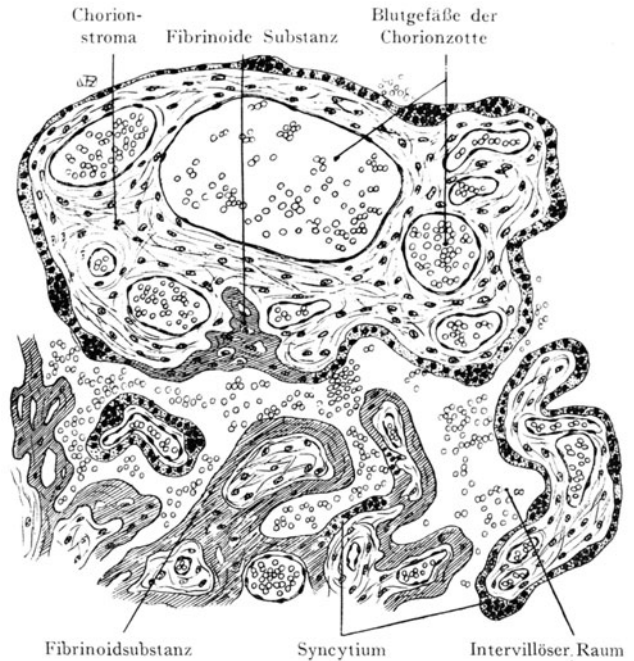


Fig. 129. Schnitt durch die reife Placenta.
Nach Stöhr.

Pars materna placentae.

An der Pars materna placentae spielen sich in viel höherem Grade als an der Pars fetalis regressiv Prozesse ab. In der reifen Placenta finden wir als Rest der ursprünglich so mächtigen Decidua basalis bloß noch einen relativ schmalen Gewebstreifen, welcher einerseits der Muscularis uteri angrenzt, andererseits die Septa placentae gegen die Membrana chorii hin abgibt. Diese enthalten (Fig. 128) die Arterien, welche sich in den intervillösen Raum öffnen. Den Rest der Decidua basalis der reifen Placenta bezeichnen wir als Basalplatte; sie geht aus dem Stratum compactum der Decidua hervor, während das Stratum spongiosum eine dünne, der Muscularis uteri angrenzende Schicht liefert, die bloß spärliche Drüsenreste enthält. Die Septa placentae reichen in der zentralen Partie der Placenta nicht bis an die Membrana chorii heran, dagegen ist dies am Rande der Placenta der Fall, wo das Decidualgewebe unter der Membrana chorii eine schmale, als subchorialer Schlußring bezeichnete Zone bildet, die Waldeyer auch als Decidua subchorialis anführt.

Die Basalplatte weist mancherlei Zeichen der Degeneration auf, welche bei der reifen Placenta das Endstadium des mit dem ersten Eindringen des Trophoblasten in die Uterusschleimhaut einsetzenden Prozesses darstellen (Fig. 130). Wir finden hier in weiter Ausdehnung Vorgänge der Fibrin- oder Fibrinoidbildung, welche, wenigstens teilweise, eine die Elemente der Decidua basalis befallende Koagulationsnekrose darstellen. Solche Fibrinoidmassen (kanalisiertes Fibrin von Langhans) treffen wir mehr oder weniger in der ganzen Placenta an, jedoch, wie bereits erwähnt,



Fig. 130. Durchschnitt durch die Placenta und die Uterinwandung. Fibrinoide Substanz rot.

mit einer gewissen Regelmäßigkeit im intervillösen Räume unmittelbar unterhalb der Membrana chorii, sodann auch in der Basalplatte als Nitsch'scher Streifen, ferner auch stellenweise auf den Chorionzotten gewissermaßen als Ersatz für das verloren gegangene Syncytium. Auch in den Septa placentae sind Fibrinmassen häufig nachzuweisen. Größere geschlossene Massen dieser Substanz, sog. weiße Infarkte, sind sicher auf Gerinnelbildungen im intervillösen Räume zurückzuführen; obgleich dieselben keineswegs als pathologische Bildungen aufzufassen sind, können sie doch die Funktion der Placenta und die Gesundheit des Kindes beeinträchtigen. Übrigens fängt die Bildung von Fibrin sehr frühe an, indem sich schon während der zweiten Periode Fibrinstreifen und Fibrinmassen in der Umlagerungszone nachweisen lassen.

Schicksal der Decidua parietalis.

Sie erlangt im 3.—4. Monate ihre maximale Ausbildung und zeigt, durchsetzt von zahlreichen Deciduazellen, eine Dicke bis zu 1 Zentimeter; alsdann erfährt sie, wohl hauptsächlich infolge des durch die Zunahme des Amnionwassers auf sie ausgeübten Druckes, eine immer weitergehende Reduktion. Die Mündungen der Drüsen verschwinden und diese wan-

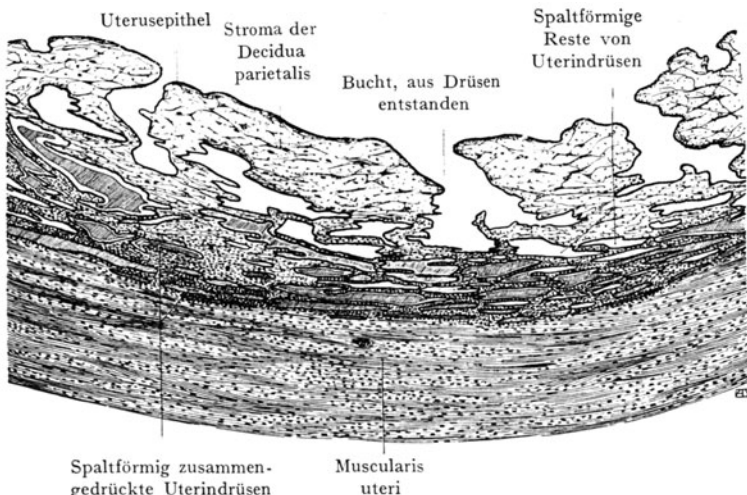


Fig. 131. Decidua parietalis im 5. Monate der Gravidität.

lehn sich (Fig. 131) in weite, buchtige Räume um. Die Räume der Spongiosa werden zu Spalten abgeplattet, welche parallel mit der Muscularis uteri verlaufen und allmählich, unter Anfüllung mit geronnener Flüssigkeit, ihr Epithel einbüßen. Bloß in der unmittelbar der Muscularis uteri angrenzenden Schicht ist noch unversehrtes Epithel vorhanden, von welchem nach der Ablösung und Ausstoßung der Decidua die Regeneration der Uterusschleimhaut ausgeht. Bei der fortschreitenden Ausdehnung der Fruchtblase verklebt vom 6. Monate an die Decidua parietalis mit der Decidua capsularis unter Bildung einer die Drüsenreste überhaupt entbehrenden Haut, die unter Zurücklassung der äußeren, der Muscularis uteri anhaftenden Schicht nach der Geburt zusammen mit der Placenta ausgestoßen wird.

Verhalten der Decidua bei Frühgeburten (Aborten).

Bei Frühgeburten werden häufig, sogar noch in späten Stadien, die Decidua parietalis und basalis im Zusammenhang ausgestoßen, so daß wir auf diese Weise oft geradezu einen Ausguß der Uterushöhle erhalten. Solche Bildungen sind in den Figg. 133 und 134 dargestellt. Man be-

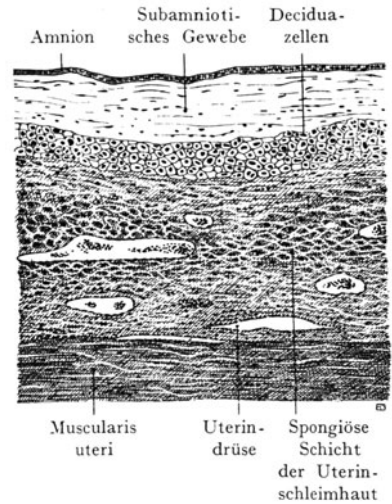


Fig. 132. Längsschnitt durch die Uteruswand. Decidua parietalis im 8. Monate. Nach Moraller und Hoehl, Atlas der normalen Histologie der weiblichen Geschlechtsorgane. Leipzig 1910.



Fig. 133. Ausgestoßene Decidua parietalis und basalis, von der Placentarfläche aus betrachtet und geöffnet, um die Chorionzotten zu zeigen, sowie deren Verbindung mit der Decidua basalis. Nach Coste.

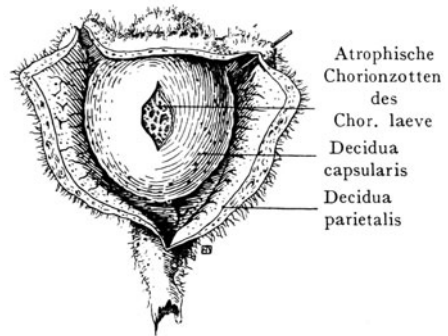


Fig. 134. Menschliche Abortbildung, geöffnet, um die atrophischen Chorionzotten des Chorion laeve zu zeigen.

Nach Coste.

achte die raue Oberfläche, welche auf eine unregelmäßige, nicht in einer glatten Fläche erfolgenden Lösung von dem zurückbleibenden Teile der Schleimhaut hinweist. In Fig. 133 ist eine solche birnformige Masse dargestellt, von der Seite der Decidua basalis aus eröffnet, so daß man unmittelbar auf die Zotten des Chorion frondosum stößt. In Fig. 134 ist die Ansicht von der andern Seite nach Durchtrennung sowohl der Decidua parietalis als der Decidua capsularis dargestellt. Der Raum zwischen

diesen beiden Abschnitten der Decidua stellt das Uteruslumen dar; in dem durch die Decidua capsularis geführten Fensterschnitte bemerkt man die atrophischen Zotten des Chorion laeve. Eine viel spätere Bildung aus dem Ende des 7. Monats ist in Fig. 135 wiedergegeben. Hier sind die miteinander verschmolzenen, auch stark verdünnten Schichten der Decidua parietalis und capsularis mehr oder weniger durchsichtig, so daß die Umrisse des Fetus deutlich erkennbar sind. Die Placenta schließt sich diesen beiden Schichten zur Vervollständigung der Fruchtblase an.



Fig. 135. Abortbildung. Ende des 7. Monats.

Fruchtwasser (Amnionwasser).

Im Beginne seiner Bildung klar und durchsichtig, wird es später infolge der Beimischung von abgestoßenen Haaren, Epidermisschüppchen usw. trübe. Die Angaben über seine Menge bei der Geburt gehen weit auseinander und schwanken zwischen 680 und 1870 g. Es enthält Eiweiß, lösliche anorganische Salze, Extraktivstoffe und unlösliche organische Stoffe und ist als ein Sekret der dem Ektoderm entstammenden Amnionzellen, nicht etwa als ein Transsudat aufzufassen, obgleich es nach einigen Autoren

nicht unwahrscheinlich ist, daß es, besonders unter pathologischen Verhältnissen, eine Vermehrung durch Transsudation aus dem intervillösen Raume erfahren kann.

Nabelschnur (Funiculus umbilicalis).

Die Nabelschnur entsteht dadurch, daß schon im Laufe des zweiten Fetalmonats mit der Ausdehnung des Amnions durch die Zunahme der Amnionflüssigkeit der Ductus omphaloentericus dem Haftstiel genähert wird und diese Gebilde schließlich vom Amnion umhüllt und zu einem anfangs kurzen Stränge zusammengeschlossen werden (siehe die Schemata Figg. 88 u. 89). Bei dem Zusammenschlusse wird auch ein Abschnitt des äußeren embryonalen Coeloms mit in die Nabelschnur aufgenommen, welcher jedoch bald verschwindet. (In Fig. 136 dargestellt.) Wir finden also im Nabelstrang ganz früher Stadien 1. die im Haftstiel enthaltenen Gebilde, d. h. den Allantoisgang mit den sich anschließenden Gefäßen, den Aa. umbilicales und der V. umbilicalis, 2. den Ductus omphaloentericus mit der A. und V. vitellina. Alle diese Gebilde werden von dem eigentümlichen, als Whartonsche Sulze bezeichneten Gewebe der Nabelschnur umgeben. Der Amnionüberzug der Nabelschnur geht am Hautnabel in das embryonale Ectoderm über.

Mit der weiteren Entwicklung wächst nun die Nabelschnur beträchtlich in die Länge und bildet die sog. Knoten, ferner auch Schlingen oder Schleifen. Im 3. Monate verschwindet der Allantoisgang bis auf einige kleine Reste, doch finden wir noch den Ductus omphaloentericus (Fig. 136), die Aa. umbilicales und die weite V. umbilicalis, sowie einen Coelomsfalt, welcher später verschwindet. Die Nabelschnur des reifen Fetus hat eine Länge von ca. 50 cm; sie ist meist in der Richtung des Uhrzeigers, also links, gewunden, doch kommt in 25% der Fälle auch eine Drehung nach rechts vor. Die Zahl der Spiraltouren ist außerordentlich verschieden, indem sie nach Hyrtl von 0—36 variiert, ohne in einem bestimmten Verhältnis zur Länge der Nabelschnur zu stehen.

Diese kann übrigens auch sehr verschieden sein, denn Hyrtl fand Längen von 36—96 cm. Von einiger Bedeutung sind die Knoten der Nabelschnur, besonders die wahren Knoten, welche als eine wirkliche Schlingenbildung zu einer Kompression der Nabelschnurgefäße führen können. Sie kommen gelegentlich sowohl während der Schwangerschaft

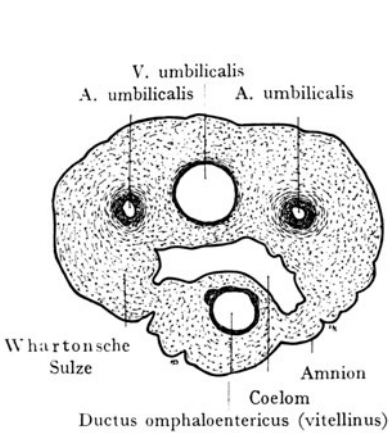


Fig. 136. Nabelschnur, menschlicher Embryo im 3. Monate.

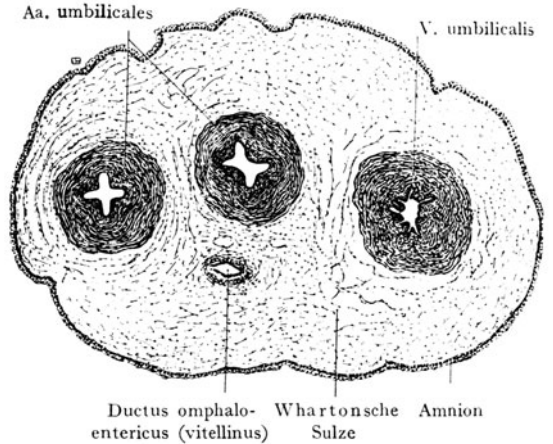


Fig. 137. Querschnitt durch die Nabelschnur eines ausgetragenen menschlichen Fetus.

als auch im Verlaufe der Geburt vor. Die sog. falschen Knoten, welche häufig beobachtet werden, beruhen wohl (Fig. 138) auf einem allzu starken Längenwachstum einer A. umbilicalis, die auf eine gewisse Strecke hin in Spiraltouren sich windet und so eine lokale Verdickung der Nabelschnur erzeugt. Diese Bildung ist jedoch ohne praktische Bedeutung. Die Gefäße der Nabelschnur zeichnen sich durch die Stärke ihrer Wandungen aus. Reste des Allantoisganges sind nur ganz ausnahmsweise in der Nabelschnur des reifen Fetus noch nachzuweisen und dasselbe gilt von dem Ductus omphaloentericus und seinen Gefäßen.

Die Stelle der Insertion der Nabelschnur an die Placenta kann recht verschieden sein. Eine mehr oder weniger zentrale Insertion kommt bloß in 16% der Fälle vor, eine exzentrische in 54%, eine marginale, d. h. eine dem Rande der Placenta genäherte, in 19%. In 11% der Fälle geht die Insertion



Fig. 138. Knoten der Nabelschnur.

Nach J. Hyrtl, Die Blutgefäße der menschlichen Nabelschnur. Wien 1870.

A. Mehrfach gedrehte, rechtwinklig abtastende Schleifen an den Nabelarterien. B. Falscher Knoten (Nodus arteriosus) der Nabelschnur.

sogar über den Rand der Placenta hinaus, und findet (Insertio velamentosa) an den Eihäuten selbst, nämlich am Amnion und am Chorion statt.

Abnorme Implantation der Placenta außerhalb des Uterus.

(Graviditas extrauterina.)

Abnormerweise kommt es zu einer Implantation des Eies außerhalb des Uterus, z. B. in der Tube oder in der Bauchhöhle. Solche Fälle von Extrauterin gravidität sind deshalb sehr bemerkenswert, weil dabei die Bildung einer echten Placenta unterbleibt und deshalb oft schon im dritten Fetalmonate eine Unterbrechung der Gravidität mit einer für das Leben der Mutter äußerst gefährlichen Blutung erfolgt.

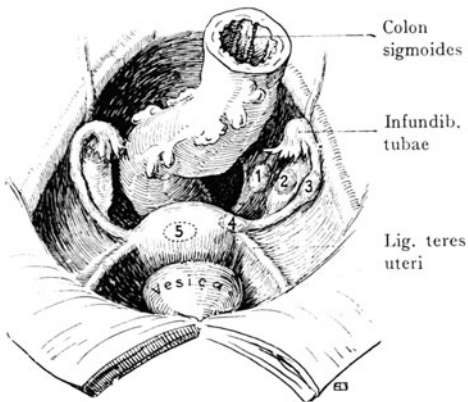


Fig. 139. Schematische Darstellung der Orte, an denen das menschliche Ei sich festsetzen kann. 1. Graviditas peritonealis. 2. Graviditas ovarica. 3. Graviditas tubaria. 4. Graviditas tubouterina. 5. Graviditas uterina.

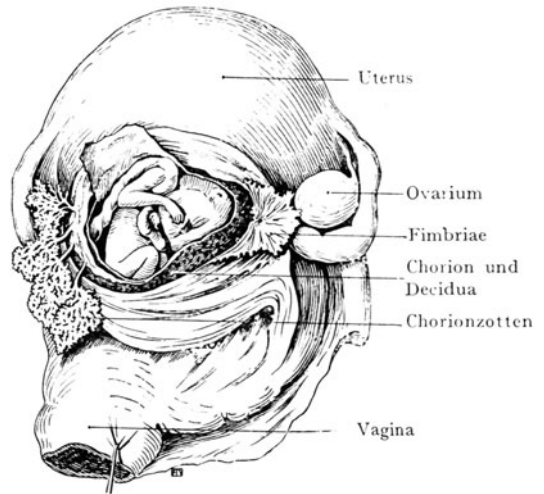


Fig. 140. Graviditas abdominalis in nächster Nähe des Ostium abdominale tubae in der Excavatio rectouterina. Nach Coste.

Wir können hier drei Möglichkeiten unterscheiden (Fig. 139): 1. Das Ei kann sich in der Tube festsetzen, möglicherweise, indem es sich in einem Tubendivertikel fängt. Auf diesen Fall wird durch die Bezeichnungen 3 und 4 hingewiesen. 2. Das Ei kann sich am Ovarium festsetzen (2); sodann haben wir den äußerst seltenen Fall einer Ovarialschwangerschaft. 3. Das Ei kann sich am Peritoneum festsetzen (1); sodann entsteht eine Graviditas abdominalis. Wahrscheinlich entwickelt sich jedoch diese aus der Graviditas tubaria, indem eine Implantation des Eies auf der Fimbria ovarica erfolgt, welche beim Wachstum der Fruchtblase auf das benachbarte Peritoneum übergeht (Fig. 140).

Deciduaartige Bildungen entstehen in allen drei Fällen und ermöglichen die Ernährung des Eies bis zum Stadium, in welchem eine Placentarbildung auftreten sollte. Vielleicht darf in diesem Zusammenhange auch an die Beobachtungen von Schmorl und Lindenthal erinnert werden, die auch bei normaler intrauteriner Implantation des Eies deciduaartige Wucherungen am Peritonealüberzuge des Uterus und der Eierstöcke nachgewiesen haben.

Bei solchen atypischen Implantationen der Fruchtblase kann sich diese bis in den dritten Fetalmonat hinein entwickeln, dann besteht jedoch die dringende Gefahr des Berstens der Fruchtblase und einer daran sich anschließenden Verblutung in die Bauchhöhle.

Placentarbildung und Eihüllen bei Zwillingsschwangerschaften.

Die Zwillingschwangerschaft ist nichts Seltenes, denn Zwillinge kommen einmal auf 87 Geburten vor. Drillinge wurden dagegen bloß einmal auf 7103 und Vierlinge

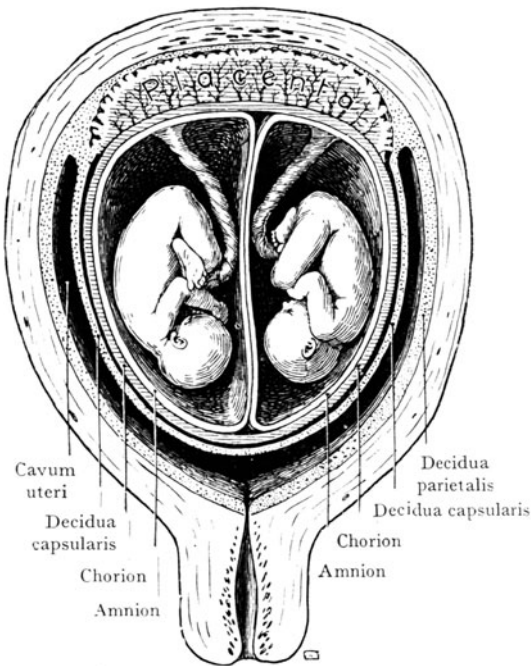


Fig. 141. Eineiige Zwillinge in utero.

Schema nach E. Bumm.

Amnion doppelt, Chorion, Decidua capsularis, Placenta gemeinsam.

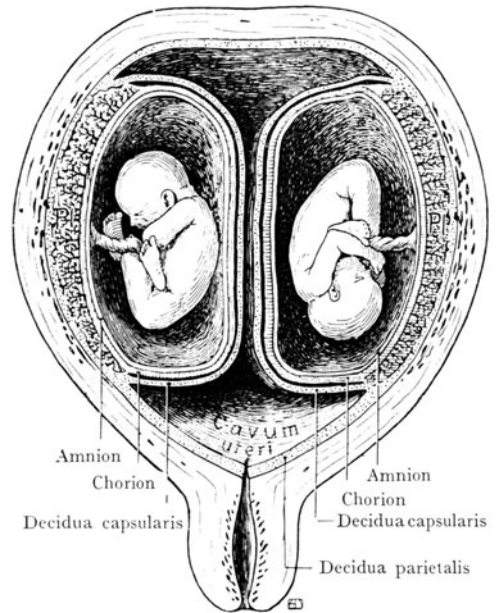


Fig. 142. Zweieiige Zwillinge in utero.

Schema nach E. Bumm, Lehrbuch der Geburtshilfe.

Amnion, Chorion, Placenta doppelt. Jedes Ei hat eine besondere Decidua capsularis gebildet.

einmal auf 757 000 Geburten beobachtet. In einem Falle wurden sogar Sechslinge beobachtet. Was die Zwillingschwangerschaften anbelangt, so sind dieselben entweder auf die gleichzeitige Befruchtung von zwei Eiern zurückzuführen, die möglicherweise aus demselben Graafschen Follikel stammen (zweieiige Zwillinge) oder es handelt sich um ein einziges Ei, in welchem es zur Bildung von zwei Embryonen kommt (eineiige Zwillinge). Bei zweieiigen Zwillingen sind immer alle Eihäute getrennt und ebenso die beiden Placenten, im Falle die Fruchtblasen sich in genügender Entfernung voneinander implantiert haben (Fig. 142). Dagegen können die beiden Placenten, wenn die Implantationsstellen benachbart waren, zu einer großen einheitlichen Placenta verschmelzen. Bei eineiigen Zwillingen findet sich immer eine einfache Placenta (Fig. 141), ebenso ist

auch das Chorion immer ein gemeinsames, während das Amnion in den meisten Fällen getrennt ist und nur bei nächster Nachbarschaft der Embryonen eine einheitliche Umhüllung für diese bildet. Die eineiigen Zwillinge stellen einen Übergang zu den Doppelbildungen dar (siehe diese). Höchst merkwürdige Verhältnisse sind in neuerer Zeit bei den Gürteltieren nachgewiesen worden. Bei einer Form (*Tatusia hybrida*) entwickeln sich sämtliche Embryonen eines Wurfes aus einem einzigen befruchteten Eie. Die Embryonen (6—10) sind in ein gemeinsames Chorion eingeschlossen, während sich getrennte Amnien finden (siehe Doppelbildungen).

Lage des Fetus in utero.

Diese ist auf den ersten Blick höchst auffällig (Figg. 143—144). Die Wirbelsäule ist stark ventralwärts abgelenkt. „Das Kinn ist auf die Brust gesenkt, die Oberarme liegen



Fig. 143. Fetus vom 5. Monate. Haltung in utero.

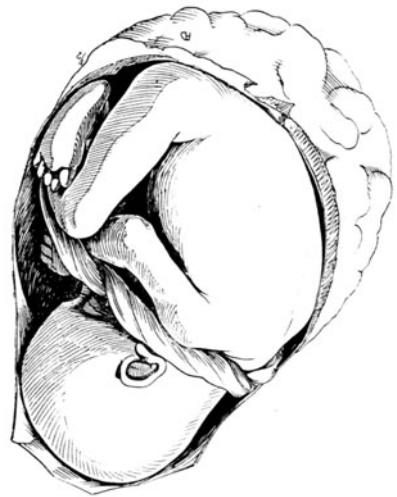


Fig. 144. Fetus vom 6. Monate. Haltung in utero. Der Nabelstrang schlägt sich um den Hals des Fetus.

der Brust seitlich an, die Ellenbogen sind gebeugt und die Unterarme liegen gekreuzt oder nebeneinander auf der Brust. Die Beine sind im Hüft- und Kniegelenk gebeugt, die Füße in Dorsalflexion, meist mit den Fußsohlen einander zugekehrt, die Fersen stehen am tiefsten, die Oberschenkel berühren den Bauch, auch sind die Beine oft gekreuzt. Die Nabelschnur liegt gewöhnlich in mehr oder weniger großen Schlingen in dem freien Raume zwischen Armen und Beinen, also vor dem oberen Teil des Bauches“ (Goenner in Winckels Handbuch der Geburtshilfe). Diese als typisch zu bezeichnende Haltung verknüpft sich sehr häufig mit einer Einstellung des Kopfes nach unten (Schädel-lage), doch treffen wir auch Querlagen oder gar Steißlagen an. Die genauere Besprechung dieser praktisch wichtigen Verhältnisse gehört in die Lehrbücher der Geburtshilfe.

Verhalten der Eihüllen und der Placenta während der Geburt.

Wir übergehen die Schilderung des Geburtsvorganges, um noch kurz das Schicksal der Eihüllen sowie die nach der Geburt erfolgende Regeneration der Uterusschleimhaut zu erwähnen.

Bei der Geburt erweitert sich unter krampfhaften Kontraktionen der Uterusmuskulatur der fast verstrichene Cervixkanal, indem die Fruchtblase gegen denselben angedrängt, ja sogar durch ihn in die Scheide vorgestülpt wird. Das Amnion und das Chorion laeve reißen ein, das Fruchtwasser wird durch die Scheide nach außen entleert. Darauf erfolgt die Austreibung des Kindes, während die von der Uteruswandung allmählich losgelöste Placenta mit der Decidua parietalis, dem Amnion und der Nabelschnur nachträglich unter fortgesetzter Wehentätigkeit des Uterus ausgestoßen werden (Nachgeburt). Sodann stellt die ganze Innenfläche des Uterus eine große Wundfläche mit zahlreichen Öffnungen von Blutgefäßen dar. Durch die nach der Entleerung des Uterus sofort einsetzenden tonischen Kontraktionen der Uterusmuskulatur werden diese Öffnungen geschlossen, so daß eine Blutung aus denselben unterbleibt.

Ein Teil des nach der Geburt der Muscularis uteri noch anhaftenden Gewebes wird, da es an den degenerativen Prozessen der Decidua teilgenommen hat, nachträglich in dem als Lochien (Wochenfluß) bezeichneten Ausfluß aus dem Uterus entfernt. Das in der tiefsten Schicht, unmittelbar der Muscularis uteri anhaftende Drüsenepithel stellt durch seine Wucherung schon am zweiten Tage nach der Geburt eine kontinuierliche Epitheldecke her, von welcher aus die Bildung der Uterindrüsen stattfindet, während das zunächst spärliche Gewebe der Tunica propria gleichfalls lebhaft wuchert, so daß bis zur dritten Woche post partum die normale Struktur der Uterusschleimhaut wieder vorhanden ist.

Literatur über Eihüllen, Placenta etc.

Allgemeines.

- Bayer, H., Vorlesungen über allgemeine Geburtshilfe, I. Bd. Straßburg 1893.
 Großer, O., Vergleichende Anatomie und Entwicklungsgeschichte der Eihäute und Placenta. Wien 1909.
 Derselbe, Die Entwicklung der Eihäute und Placenta in Keibel-Malls Handb. d. Entw.-Gesch. des Menschen I. 1910. 97—184.
 Schultze, O., Grundriß der Entwicklungsgeschichte des Menschen. Leipzig 1897.
 Strahl, H., Embryonalhüllen der Säuger und Placenta in Hertwigs Handb. d. Entw.-Lehre. I. Bd. 1. Teil, 2. Hälfte. 1906.

Eihüllen der Sauropsiden usw.

- Gasser, E., Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Allantois, der Müllerschen Gänge und des Afters. 1874.
 Müller, Joh., Der glatte Hai des Aristoteles. Verh. kgl. Akad. d. Wiss. Berlin 1840, erschienen Berlin 1842.
 Schauinsland, H., Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Wirbeltiere II. Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Eihäute der Sauropsiden. Bibl. Zool. 1902.
 Derselbe, Die Entwicklung der Eihäute der Reptilien und Vögel in O. Hertwigs Handb. d. Entw.-Lehre. I. Bd., 1. Teil, 1. Hälfte. 1906.
 Semon, R., Entstehung und Bedeutung der embryonalen Hüllen und Anhangsorgane der Wirbeltiere. Comptes rend. des séances du 3^{ème} congrès intern. de zool. Leyden 1895, Publ. 1896.
 Virchow, Hans, Der Dottersack des Huhnes in Beitr. z. wiss. Med. 1892. Festschrift für R. Virchows 70. Geburtstag. 1891.
 Völtzow, A., Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Reptilien. IV. Keimblätter. Dottersack und erste Anlage des Blutes und der Gefäße bei *Crocodylus madagascarensis*. Abh. d. Senckenbergischen naturf. Ges. 26. Frankfurt a. M. 1901.

Eihüllen der Säugetiere.

- Bonnet, R., Beiträge zur Entwicklung der Wiederkäufer. Arch. f. Anat. und Entw.-Gesch. 1889.
 Derselbe, Beiträge zur Embryologie des Hundes. I. Anat. Hefte 9. 1897.
 van Beneden, Ed., Recherches sur les premiers stades du développement du murin. Anat. Anz. XVI. 1899. 305—334.

- Ewert, J. C., A critical period in the development of the horse. London, Black 1897.
 Fernandez, Miguel, Beiträge zur Embryologie der Gürteltiere. I. Zur Keimblätterinversion und spezifischen Polyembryonie der *Mulita* (*Tatusia hybrida*). Morph. Jahrb. 39. 1909.
 Derselbe, Die Entwicklung der *Mulita*. Revista del Musco de la Plata. t. XXI. 1915.
 Semon, R., Über die Eihüllen und den Kreislauf der Amnioten. Verh. d. deutschen zool. Ges. 1894.
 Derselbe, Die Embryonalhüllen der Monotremen und Marsupialier. Zool. Forschungen in Australien. Bd. II. Jena 1895.

Bildung der Decidua und Einbettung des Eies.

- Bonnet, R., Über Embryotrophe. Deutsche med. Wochenschr. 1899, Nr. 45.
 Burckhard, G., Die Implantation des Eies der Maus in der Uterusschleimhaut und die Umbildung derselben zur Decidua. Arch. f. mikr. Anat. 57. 1901.
 Großer, O., Die Wege der fetalen Ernährung innerhalb der Säugetierreihe. Sammlung anat.-phys. Vortr. v. Gaupp, Heft III.
 Hubrecht, A. A. W., Die Säugetierontogenese in ihrer Bedeutung für die Phylogenie der Wirbeltiere. Jena, Fischer 1909.
 Kolster, R., Über die Zusammensetzung der Embryotrophe der Wirbeltiere. Bonnet und Merkels Ergebn. 16. 1906. 794—842.
 Schaeffer, Wilh., Über die histologischen Veränderungen der quergestreiften Muskelfasern in der Peripherie von Geschwülsten. Virch. Arch. 110. 1887.
 Selenka, Studien über die Entwicklung der Tiere. Menschenaffen 1900 und 1903.
 Sobotta, J., Die Entwicklung des Eies der Maus. I. Teil: Die Keimblase. Arch. f. mikr. Anat. 78. 1911. 271—352.
 v. Spee, F. Graf, Die Implantation des Meerschweincheneies in die Uterusschleimhaut. 7. Taf. Zeitschr. f. Morph. u. Anthrop. III. 1901.
 Strahl, H., Der Uterus post partum. Bonnet und Merkels Ergebn. 15. 1906.
 Wormser, E., Die Regeneration der Uterusschleimhaut nach der Geburt. Arch. f. Gynäkol. 69. 1903.

Menstruation. Corpus luteum usw.

- Heape, W., The sexual season of mammals and the relation of the prooestrus to menstruation. Quart. Journ. of micr. Sc. 44. 1906.
 Kreis, O., Die Entwicklung und Rückbildung des Corpus luteum beim Menschen. Arch. f. Gynäkol. 58, auch Basler I.-D.
 Kußmaul, A., Über geschlechtliche Frühreife in Würzburger med. Zeitschr. 3. 1862. 321—360.
 Lenz, J., Vorzeitige Menstruation, Geschlechtsreife und Entwicklung (Menstruatio, Pubertas et Evolutio praecox) mit besonderer Berücksichtigung der Skelettentwicklung. Arch. f. Gynäkol. 99. 1913. 67—144.

Chorionzotten.

- Bonnet, R., Über Syncytien, Plasmodien und Symplasma in der Placenta der Säugetiere und des Menschen. Monatschr. f. Geburtshilfe u. Gynäkol. 18. 1903.
 Derselbe, Embryologie des Hundes. Zweite Fortsetzung: Anat. Hefte 20.
 Goldmann, Edwin, Neue Untersuchungen über die äußere und innere Sekretion des gesunden und kranken Organismus im Lichte der vitalen Färbung. Beitr. z. klin. Chir. 78. 1912; auch separat erschienen Tübingen 1912.
 Langhans, Th., Syncytium und Zellschicht. Beitr. z. Geburtsh. u. Gynäkol. V. 1901.
 Pfannestiel, J., in F. v. Winckels Handb. d. Geburtsh. I. Wiesbaden 1903.
 Selenka, E., Studien über Entwicklungsgeschichte der Tiere. Die Menschenaffen. 1900.

Junge menschliche Eier.

- Bryce-Teacher, Contribution to the study of the early development and imbedding of the human ovum. I. An early ovum imbedded in the decidua. Glasgow 1908.
 Éternod, A. C. F., L'oeuf humain, implantation et gestation, trophoderme et placenta. Geneve 1909.
 Herzog, Max, A contribution to our knowledge of the earliest known stages of placentation and embryonic development in man. Amer. Journ. of Anat. 9. 1909.
 Jung, Th., Beiträge zur frühesten Einbettung beim menschlichen Weibe. Berlin, Karger 1908.
 Marchand, F., Einige Beobachtungen an jungen menschlichen Eiern. Verh. anat. Ges. Vers. in Halle 1902. Erg. Band. Anat. Anz. 21. 172—184.
 Peters, H., Über die Einbettung des menschlichen Eies und das früheste bisher bekannte menschliche Placentationsstadium. Leipzig und Wien 1899.

Placenta und Nabelschnur.

- Hyrtl, J., Die Blutgefäße der menschlichen Nachgeburt. Wien 1870.
 Derselbe, Über die Bulbi der Placentararterien. Denkschr. d. k. k. Akad. d. Wiss. Wien XXIX.
 Webster, H., Human placentation. Chicago 1901.

Skelet.

Das Skelet baut sich aus dem in bezug auf die Stützfunktion hoch differenzierten Knochen- und Knorpelgewebe auf. Dazu kommen, besonders als Teile der die Knochen gegeneinander absetzenden Gelenke, noch Membranen (Gelenkkapseln und Hilfsbänder), überhaupt geformtes Bindegewebe hinzu, und endlich, als Hülle der Knochen und Träger der in dieselben eindringenden Gefäße, das Periost mit seiner dem Knochen angrenzenden, für die Erhaltung und Regeneration desselben so außerordentlich wichtigen innersten Schicht von Osteoblasten. Beim erwachsenen Menschen überwiegt der Anteil des Knochengewebes an der Bildung des Skeletes, je weiter wir jedoch in der Ontogenese oder der Phylogenese zurückgehen, desto größer erweist sich die Rolle des Knorpels. Schließlich finden wir bei den niederen Formen (Selachier) bloß knorpelige Skeletteile. Das Knorpelgewebe entsteht aus dichter sich zusammenschließenden, stark proliferierenden Mesenchymzellen, welche zunächst die knorpeligen Skeletteile gewissermaßen vorbilden und deshalb auch häufig als Vorknorpelgewebe bezeichnet werden. Doch sei bemerkt, daß dieses Gewebe nicht bloß den Knorpel, sondern auch den Bandapparat der Gelenke sowie das Perichondrium liefert. Es ist deshalb wohl zweckmäßiger, von einem vorknorpeligen membranösen Stadium der Skelettbildung zu sprechen, welches sogar noch sehr spät an einzelnen Stellen, z. B. in den Schädelnähten, bestehen bleibt, solange die hier zusammenstoßenden platten Schädelknochen noch im flächenhaften Wachstum begriffen sind.

Diesen während der Ontogenese ablaufenden Vorgängen entsprechen aber auch die Stadien der phylogenetischen Entwicklung, denn je weiter wir im Wirbeltierstamme hinuntersteigen, desto ausgedehnter ist die Rolle, welche der Knorpel und das geformte Bindegewebe beim Aufbau des Skeletes spielen, indem die Entfaltung von Knochengewebe zurücktritt, ja bei vielen Formen (Selachier, Cyklostomen) ganz fehlt. Zwar erhält hier sehr häufig, z. B. bei Selachiern, der Knorpel eine größere Festigkeit durch die Einlagerung von Kalksalzen, welche in bestimmter Richtung, je nach der mechanischen Inanspruchnahme des Skeletteiles angeordnet sind (Lubosch). Allein damit ist noch keine Differenzierung im histologischen Sinne gegeben, sondern sozusagen bloß ein Surrogat, welches dem Knorpel in gewisser Ausdehnung eine größere Resistenz verleiht, jedoch nicht als histologische Differenzierung mit dem Ersatze desselben durch das leistungsfähigere Knochengewebe zu vergleichen ist.

Den Mutterboden für die Bildung des Skeletes erblicken wir ausschließlich im Mesenchym, d. h. in jenen zunächst indifferenten, aus verschiedenen Bezirken des Mesoderms stammenden, locker zusammengefügtten Zellen, welche eine Differenzierung nach den verschiedensten Richtungen erfahren, indem sie, abgesehen vom Skelete, noch glatte Muskulatur, Membranen und Fascien, ferner Gefäßendothel sowie rote und weiße Blutkörperchen zu liefern imstande sind. Die erste als membranöses Stadium zu bezeichnende Bildung des Skeletes erfolgt zu einer Zeit, da diese Differenzierung des Mesenchyms noch nicht zum Abschluß gekommen ist; es ist überhaupt fraglich,

ob nicht manche Zellen des sog. lockeren Bindegewebes diese Indifferenz noch in später Zeit wahren, indem sie dieselbe durch die Erzeugung von Gefäßendothel sowie von roten und weißen Blutkörperchen bekunden. Das Mesenchym stellt keine einheitliche, von einer einzigen Stelle des mittleren Keimblattes ausgehende Anlage dar, welche, etwa wie die Myotome, durch weiteres Auswachsen eine Verbreiterung erfahren würde. Wenn wir bei dem in Figg. 145 und 146 gegebenen Versuche, die Herkunft des Mesenchyms schematisch darzustellen, uns zunächst auf den Rumpf beschränken, so erkennen wir (Fig. 145), daß hier an vier Stellen Mesenchym entsteht. Wir haben

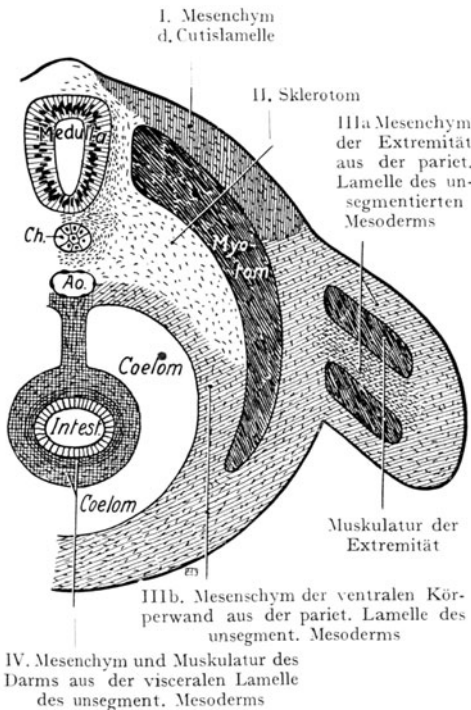


Fig. 145. Schema der Bildung des Mesenchyms und des Stützgewebes im Rumpfe.

des Brustbeines bei. In diese Mesenchymmassen wachsen die Myotome ventralwärts zur Bildung der Bauchmuskulatur vor (siehe Muskelentwicklung). Wie weit die unter IIIb zusammengefaßte Mesenchymmasse an der Bildung des Brustbeines und der Rippen teilnimmt, läßt sich nicht genau angeben. IV. Eine vierte Quelle von Mesenchym sehen wir endlich in der visceralen Lamelle des unsegmentierten Mesoderms, welche den Darm einschließt und die Mesenterien liefert; sie bildet im Bereiche des Rumpfes die Submucosa, besitzt hier folglich keine Bedeutung für die Skeletbildung, während sie am Kopfe die knorpeligen Kiemenbogen liefert.

Was das Mesenchym im Bereiche des Kopfes anbelangt (Fig. 146), so stammt bloß derjenige Abschnitt der Pars basilaris ossis occipitalis, welcher vom N. hypoglossus durchsetzt wird, von echten segmentalen Sklerotomen ab. Das in früheren Entwicklungsstadien im Bereiche des Kopfes sich ausdehnende Coelom wird dagegen infolge der Bildung von Schlundspalten in einzelne als Schlundbogen-coelom bezeichnete Ab-

I. das Mesenchym, das durch die Auflösung der Cutislamelle des Myotoms entsteht und später die Cutis der dorsalen Partie des Rumpfes liefert. Dieselbe kommt für die Skeletbildung der höheren Formen überhaupt nicht in Betracht, wohl liefert sie aber bei niederen Formen Elemente des Hautskeletes; II. die Zellen des Sklerotoms, welche bei ihrer segmentalen Entstehung von den Somiten aus zunächst die Chorda dorsalis und das Rückenmark umgeben, dann zwischen dem Myotom und dem lateralen Umfange des Medullarrohres dorsalwärts vordringen, um dieses zu umschließen. Sie liefern das axiale Skelet, d. h. die Wirbelsäule mit den Rippen, ferner zum Teil den hintern, von der Chorda durchzogenen Teil des Schädels, welcher sich sekundär dem bei niederen Formen allein auftretenden vordern Teile des Schädels anschließt; III. Mesenchym wird in großer Ausdehnung auch von der parietalen Lamelle des unsegmentierten Mesoderms geliefert, und zwar im Bereiche der ventralen Partie des Körpers (IIIa und b); diese Zellen bilden die Grundlage der Extremitätenplatten, auch liefern sie das Extremitätenskelet mit Brust- und Beckengürtel und tragen vielleicht auch zur Bildung der Rippen und

schnitte zerlegt, deren Wandung teils Mesenchym, teils Schlund- oder Kiemenbogenmuskulatur liefert. Auch hier können wir demnach Mesenchym unterscheiden, das sowohl aus der visceralen als auch aus der parietalen Lamelle des unsegmentierten, durch die Entstehung der Schlundspalten in einzelne Abschnitte zerlegten ventralen Mesoderms abzuleiten wäre. Aus demselben bilden sich die knorpeligen Kiemenbogen, überhaupt das Kiemenbogenskelet, von dem die erwachsenen Säugetiere allerdings bloß spärliche Reste in den Gehörknöchelchen, dem Proc. styloides ossis temporalis, dem Zungenbeine und den Kehlkopfknorpeln bewahren. Wahrscheinlich entsteht aber auf derselben Grundlage, d. h. aus Mesenchym, welches dem unsegmentierten Mesoderm entstammt, aber durch die Schlundspalten keine Einteilung in Schlundbogen erfährt (Branchiomerie), der weitaus größte Teil des Schädels, abgesehen immer von den aus den vordersten Sklerotomen stammenden Teilen des Os occipitale.

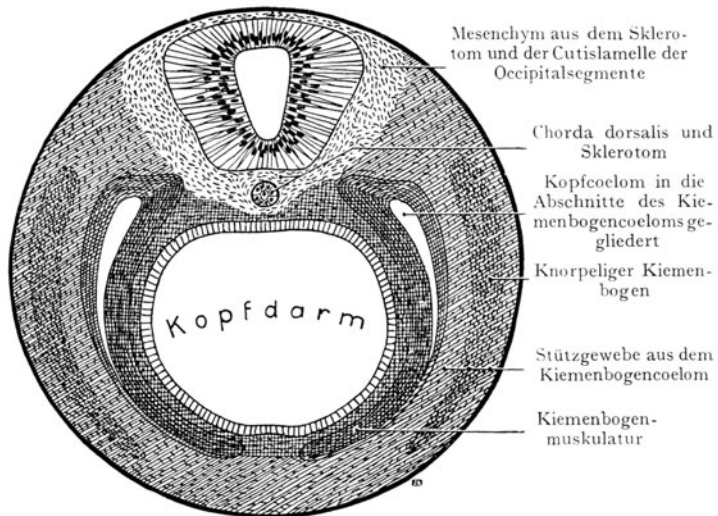


Fig. 146. Schema der Bildungsstätten des Mesenchyms im Kopfe.

Diese Übersicht ergibt, daß Skeletteile aus Mesenchym sehr verschiedener Herkunft entstehen; ja wir können sogar größere Komplexe von Skeletteilen unterscheiden, die sich bis zu einem gewissen Grade durch ihre Herkunft aus verschiedenen Mesenchymabschnitten auszeichnen. Es sind dies: 1. das Achsenskelet mit seinen Anhängen, also die Wirbelsäule, die Rippen und das Sternum. 2. Das Extremitätenskelet mit Schulter- und Beckengürtel, 3. das Cranium mit den Visceralbogen.

Bemerkungen über Knochenbildung und Knochenwachstum im allgemeinen.

Die Bildung des bei den Säugetieren das Skelet fast ausschließlich herstellenden Knochengewebes geht von Mesenchymzellen aus, welche sich als Stützgewebe differenzieren. Diese Knochenbildner oder Osteoblasten scheiden Knochensubstanz aus, in welcher, ebenso wie um die Fasern des Bindegewebes, eine Ablagerung von Kalksalzen stattfindet. In die Knochengrundsubstanz werden die Osteoblasten als Knochenzellen eingeschlossen; sie ist demnach als eine Interzellulärsubstanz aufzufassen, die ebenso von den Osteoblasten ausgeschieden wird, wie die Knorpelgrundsubstanz von

den Knorpelzellen. Die Osteoblasten umgeben sich also mit Knochengrundsubstanz, dabei vergrößert sich ihre Oberfläche durch die Bildung feiner verzweigter in die Kanälchen der Knochengrundsubstanz eingeschlossener Fortsätze. Die Bindegewebszelle ist somit im fertigen Knochen zu einer Knochenzelle (Osteocyt) geworden. Dieselbe kann, da sie von der starren Knochensubstanz umgeben ist, keine weitere Teilung eingehen, dagegen wird durch neue Osteoblasten für die Bildung immer neuer Schichten von Knochen gesorgt, welche sich den bereits gebildeten anschließen.

Wir haben es hier mit einer direkten Bildung von Knochen im Bindegewebe zu tun (Verknöcherung auf bindegewebiger Grundlage). Ein solcher Vorgang spielt sich in weiter Ausdehnung in der Haut niederer Wirbeltiere (Knochenfische) ab, wo er zur Bildung großer Knochenplatten führen kann. Aber auch an andern Stellen sowie bei den höheren Formen, trägt er in hervorragendem Maße zur Bildung des Skeletes bei; so entsteht ein großer Teil der platten Schädelknochen des Menschen infolge direkter Verknöcherung des Bindegewebes. Auch als pathologische Erscheinung kann eine Knochenbildung überall dort auftreten, wo sich Bindegewebe findet (Knochenbildungen in Membranen, in der Lunge usw.). Auf die Herkunft solcher Knochen vom Bindegewebe weist auch die starke Durchsetzung derselben mit den als verkalkte Bindegewebsfasern aufzufassenden perforierenden oder Sharpeyschen Fasern hin. Als eine zweite Kategorie von Knochen werden diejenigen aufgeführt, bei denen die gleichfalls bindegewebigen Knochenbildner (Osteoblasten) eine knorpelig vorgebildete Skeletanlage ersetzen, indem sie in dieselbe eindringen und Knochengewebe an Stelle des schwindenden Knorpels setzen. Diese auf knorpeliger Grundlage entstehenden Knochen (Ersatzknochen, Gaupp) nehmen gleichfalls ihren Ausgang vom Bindegewebe, und zwar von der den Knorpel als Perichondrium umhüllenden Schicht. Bei diesem Vorgange wird eben der Knorpel durch den leistungsfähigeren, also physiologisch höher zu bewertenden Knochen ersetzt. Allerdings wird von verschiedenen Autoren auch eine in beschränktem Umfange stattfindende direkte Umwandlung von Knorpelzellen in Knochenzellen angenommen (Metaplasie des Knorpels); dabei sollen die Knorpelzellen Fortsätze aussenden, während die Knorpelgrundsubstanz von Kalksalzen infiltriert wird und sich in Knochensubstanz umwandelt. Diese Metaplasie des Knorpels kommt bei den höheren Formen wahrscheinlich nur ausnahmsweise vor, obgleich sie nicht ganz auszuschließen ist. Der jedenfalls weit gewöhnlichere Vorgang, nämlich die Knochenbildung von dem Perichondrium aus, knüpft sich wieder an die in starker Vermehrung begriffenen Osteoblasten. Diese nehmen einen knorpelig vorgebildeten Skeletteil, etwa die Anlage des Humerus oder irgend eines andern Längsknochens, auf zwei verschiedenen Wegen in Angriff, so daß auch zwei verschiedene Typen der Ossifikation unterschieden werden müssen, welche bei der Entstehung des Knochens zusammenwirken. Bei der ersten, der enchondralen Ossifikation, dringen zunächst eine Anzahl von Gefäßen konzentrisch in den Knorpel vor (Vaskularisierung des Knorpels); der letztere wird aufgelöst und durch osteoblastisches Gewebe ersetzt, dessen Bildung von den mit den Gefäßen ins Innere des Knorpels eindringenden Bindegewebszellen ausgeht. Diese Knochenbildung scheint im Zentrum des Knorpels ihren Anfang zu nehmen, und zwar finden sich typisch bei jedem Längsknochen (Fig. 147) drei derartige Kerne: einer in der Mitte (Diaphysenkern) und einer an jedem Ende des Knochens (Epiphysenkerne). Bei dem zweiten Typus der Ossifikation dagegen bildet die innerste Schicht des Perichondriums eine Reihe von Zellen, welche als Osteoblasten eine dem Knorpel unmittelbar anliegende Knochen-schicht herstellen. Auf die Bildung dieser Schicht folgt die Ablagerung immer neuer Knochenschichten von seiten der Osteoblasten, so daß der Knorpel auf diese Weise von außen her durch ein Knochenrohr eingeschlossen wird, welches bei der weiteren Ausdehnung des enchondral gebildeten Diaphysenkernes mit diesem in Berührung kommt und schließlich in ihn übergeht (Fig. 147). Diesen Typus der Knochenbildung bezeichnen wir als perichondrale oder periostale Ossifikation. Auf die Entstehung einer

ersten Schicht des perichondralen Knochens folgt diejenige einer zweiten, dann einer dritten usw., kurz der perichondrale Knochen entsteht durch Apposition immer neuer Schichten an die bereits gebildeten. So wächst der Knochen in die Dicke, bis er seinen normalen Durchmesser erreicht hat.

Die enchondrale Verknöcherung, welche mitten im Knorpel ihren Anfang nimmt, geht (Fig. 147) weiter, bis die Kerne bloß durch eine dünne Knorpelschicht (Epiphysenfuge) voneinander getrennt sind. Außerdem bleibt an beiden Enden eine Knorpelschicht übrig, welche beim Erwachsenen als elastischer Überzug der in einem Gelenke zusammenstoßenden Knochenenden den einzigen Rest der ursprünglich knorpeligen Anlage des Skeletteiles darstellt. Die Epiphysenfuge liefert nun durch Proliferation der Knorpelzellen immer neue Knorpelschichten, welche successive durch die von den Epiphysenkernen und dem Diaphyskern fortschreitende Verknöcherung in Angriff genommen

und durch Knochengewebe ersetzt werden. So erfolgt das Längswachstum des Knochens, wie man experimentell durch Einschlagen von Elfenbeinstiften in die Epiphysen wachsender Knochen nachweisen kann. Tatsächlich finden wir (Fig. 148), daß der Abstand zweier in die Diaphyse eines wachsenden Knochens eingeschlagener Stifte sich gleich bleibt, während zwei in die Epiphysen eingeschlagene Stifte sich voneinander entfernen (Experimente von Flourens). Daß übrigens das Längenwachstum eines Knochens auf der Proliferation der Knorpelzellen der Epiphysenfuge beruht sowie auf ihren successiven Ersatz durch Knochengewebe, läßt sich auch aus dem Stillstande des Längswachstums nach Zerstörung der knorpeligen Epiphysenfuge schließen.

Die Ursache der Bildung von Epiphysenkernen ist nicht klar. Sie kommen zuerst bei einigen Reptilien vor, während sie bei Vögeln fast gänzlich fehlen. Wahrscheinlich sind gewisse Epiphyskerne infolge von Zug, andere infolge von Druck entstanden; vielleicht trifft auch die Vermutung J. C. Ewarts zu, daß selbständig verknöchernde Epiphysen bloß dort auftreten, wo eine größere Resistenzfähigkeit gegen Druck oder Zug als sie der Knorpel bieten kann, während des Knochenwachstums erlangt werden soll.

Der enchondrale Knochen bildet sich stets unter ausgedehnter Verkalkung der Knorpelgrund-

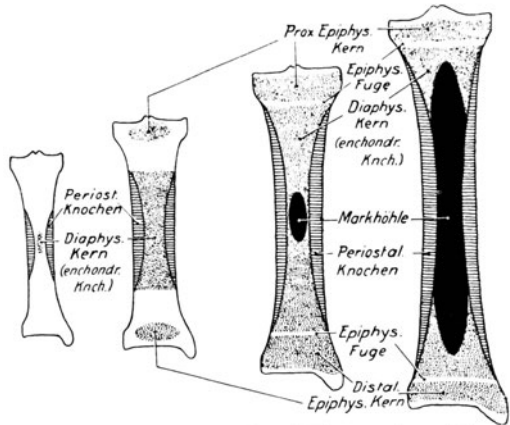


Fig. 147. Schema der Entwicklung eines Längsknochens und der Bildung der Markhöhle.

Punktirt: enchondral entstehender Knochen.
Schräffiert: perichondral entstehender Knochen.
Schwarz: Markhöhle.
Weiß: Knorpel.

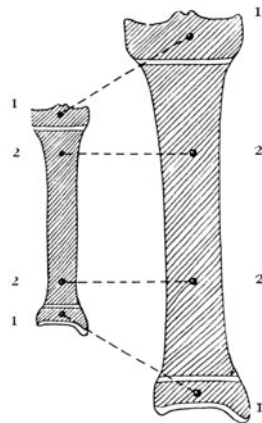


Fig. 148. Schema zur Veranschaulichung des Längenwachstums eines Röhrenknochens.

1, 1, Stifte, welche in die Epiphysen des wachsenden Knochens eingeschlagen werden, rücken beim Längenwachstum auseinander. 2, 2 Stifte, welche in die Diaphyse eingeschlagen werden, ändern ihre Entfernung von einander nicht.

substanz, die gleichzeitig mit dem Vordringen der Gefäße, d. h. mit der Vaskularisierung des Knorpels erfolgt. Auf die bei Selachiern stattfindende Verkalkung des Knorpels ohne Knochenbildung ist oben hingewiesen worden; hier scheint es, daß eine Zugwirkung der Verkalkung vorangehen muß, so daß diese nach Lubosch „als ein zweckmäßiges Mittel erscheint, dessen sich die Knorpelzellen bedienen, um die in der Zugrichtung verminderte Widerstandsfähigkeit der Interzellulsubstanz zu steigern.“

Die Form des fertigen Knochens wird durch verschiedene Momente beeinflusst. Sehr wichtig sind Resorptionsvorgänge, die an den in Bildung begriffenen Knochen in ausgedehntem Maße Platz greifen und in Verbindung mit der Apposition von neuem Knochengewebe formgestaltend auf den Knochen einwirken. Dem Zuge der am Knochen sich inserierenden Muskulatur kommt sicher nach der Geburt eine Bedeutung für die Formgestaltung des Skeletteiles zu. Durch Resorption des zentralen Teiles des Diaphysenkernes entsteht die Markhöhle (Fig. 147).

Die Bildung der auf bindegewebiger Grundlage entstehenden Knochen, wie z. B. der platten Knochen des Schädeldaches, geht gewöhnlich radiär von bestimmten Stellen aus, welche für die Knochen des Calvarium den Tubera frontalia und parietalia entsprechen. Zuerst entstehen einzelne radiär angeordnete Knochenbalken, welche untereinander in Zusammenhang treten; sodann bildet sich eine kompakte äußere und innere Schicht, die Lamina externa und interna, welche die spongiös angeordneten Balken der Diploë einschließen. Diese platten Knochen (Ossa plana) werden während ihres Wachstums durch einen immer schmäleren Membranstreifen voneinander getrennt, welchem für das Wachstum dieser Knochen etwa dieselbe Rolle zukommt, wie der Epiphysenfuge für das Längswachstum der Längsknochen. Solange Bindegewebe zwischen benachbarten platten Knochen vorhanden ist, solange ist auch die Matrix für ihre flächenhafte Vergrößerung gegeben, sobald jedoch diese Bindegewebsschicht, etwa durch frühzeitige Synostose der Knochenränder, verloren geht, tritt eine Hemmung des weiteren Knochenwachstums auf, welche gerade bei Schädelknochen die verschiedensten pathologischen Zustände hervorrufen kann.

Spezielle Entwicklung des Skeletes.

Entwicklung des Achsenskeletes.

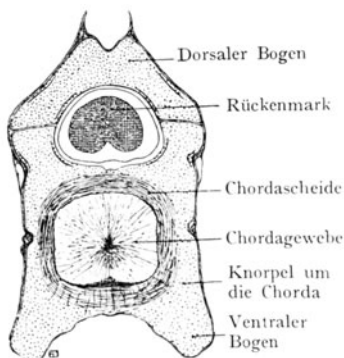


Fig. 149. Wirbel und Chorda dorsalis von Heptanchus.

Unter dem Achsenskelete verstehen wir die Wirbelsäule mit ihren Anhängen, nämlich den dorsalen, das Rückenmark einschließenden Bogen, den ventralen Bogen und den Rippen, welche teilweise im Sternum einen ventralen Abschluß erhalten.

Die Grundlage für die Bildung des Achsenskeletes erblicken wir in der Chorda dorsalis, welche als eine Abschnürung der dorsalen Wand des Urdarmes in dessen ganzer Ausdehnung auftritt. Zwar ist das aus großbläsigen Zellen bestehende elastische Chordagewebe auch bei denjenigen Formen, wie z. B. den Cyklostomen, wo die Chorda eine bedeutende Entfaltung zeigt, sehr nachgiebig, doch erhält sie infolge ihrer Umhüllung durch die Zellen der Sklerotome eine bindegewebige Scheide, welche ihr eine größere Resistenz verleiht. Alsdann stellt

sie einen elastischen Stab dar, um welchen, gleichfalls von den Zellen der Sklerotome ausgehend, die Bildung der knorpeligen Wirbelanlagen vor sich geht. Dabei zerfällt jedes Sklerotom in eine vordere und eine hintere (Fig. 150) Hälfte. Zur

Bildung eines Wirbels vereinigt sich nun die hintere Hälfte eines Sklerotoms mit der vorderen Hälfte eines caudalwärts darauf folgenden; so entsteht der Wirbelkörper zunächst als ein die Chorda umgebender Ring. Die Anlage ist auf diesem Stadium noch vollkommen membranös. Dieser Vorgang ist von v. Ebner als Neuordnung der Wirbelsäule bezeichnet worden; die Bedeutung desselben ist klar, denn dadurch wird den Myotomen, welche sich ursprünglich ebenso weit ausdehnten wie die ihnen entsprechenden Sklerotome, gestattet, sich nach ihrer Umwandlung in Muskelfasern an je zwei in einem Intervertebralgelenke voneinander abgesetzten Wirbeln zu inserieren und dieselben gegeneinander zu bewegen. Die Verhältnisse werden in den Figg. 150 und 151 veranschaulicht.

Diese primitiven, aus Vorknorpelgewebe bestehenden Wirbelanlagen stellen also zunächst Ringe dar, welche mit einer untern, hypochordalen Spange die Chorda dorsalis

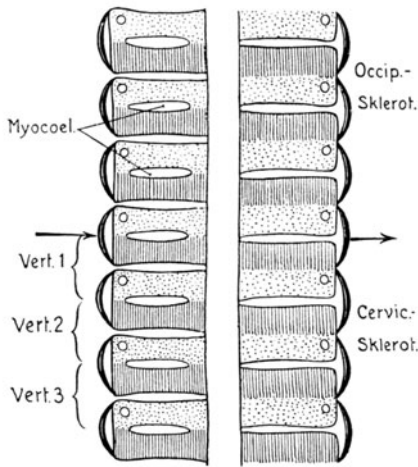


Fig. 150. „Neugliederung“ der Wirbelsäule. Links Sklerotome mit Myotomen, in ihrer ursprünglichen segmentalen Anordnung; rechts Verhältnisse der Wirbelsäule. Craniale Hälften der Sklerotome punktiert. Caudale Hälften der Sklerotome gestrichelt. Pfeile geben die Grenze zwischen Occiput und Hals an.

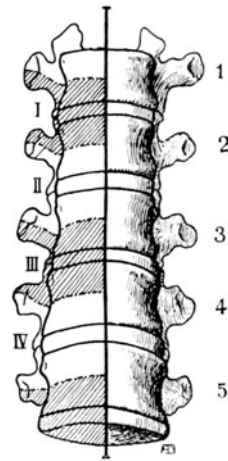


Fig. 151. Wirbelsäule von vorn. Zur Veranschaulichung der Neugliederung der Wirbelsäule.

Nach J. Kollmann.

ventral umgreifen, dorsal dagegen in einer epichordalen Spange zwischen Medulla und Chorda dorsalis eindringen (Fig. 149). Seitlich stehen sie mit Membranen (Myosepten) in Verbindung, welche wahrscheinlich von den Sklerotomen abstammen, zwischen die Myotome einwachsen und diese voneinander trennen. Dorsalwärts geht von den Anlagen der Wirbelkörper ein zweiter Ring aus, welcher das Medullarrohr einschließt. Die Wirbelanlagen werden durch Streifen weniger dichten Gewebes voneinander getrennt, aus welchen die Ligg. intervertebralia und Ligg. flava entstehen.

Schon in der cranialen Strecke der membranösen Wirbelsäule menschlicher Embryonen von ca. 15 mm Länge beginnt die Umwandlung in Knorpel, die in cranio-caudaler Richtung fortschreitet. Sie beschränkt sich zunächst auf die Umgebung der Chorda dorsalis und stellt hier den die Chorda einengenden knorpeligen Wirbelkörper her. Diese Einengung der Chorda führt dazu, daß sie sich innerhalb des knorpeligen Wirbelkörpers zurückbildet und schon vom dritten Monate an beim Menschen bloß noch einen dünnen, im Schwunde begriffenen Strang darstellt. Dagegen bleibt die Chorda dorsalis zwischen den knorpeligen Wirbelkörpern erhalten, ja ihre Zellen wuchern hier, um nach

einer eigentümlichen Umwandlung und Verflüssigung den Nucleus pulposus der Zwischenwirbelscheibe herzustellen. Die Verknorpelung greift auch dorsalwärts auf die das Rückenmark umschließende Membran über und stellt den kontinuierlich mit dem knorpeligen Wirbelkörper in Zusammenhang stehenden knorpeligen Wirbelbogen her. Dieser schließt zunächst das Rückenmark nicht vollständig ein, denn die dorsale Vereinigung beider Bogenhälften bleibt noch ziemlich lange aus.

Die knorpeligen Wirbel entsprechen, ebensowenig wie ihre membranöse Anlage, den Myotomen, sondern erstrecken sich infolge der Neugliederung der Wirbelsäule, von der Mitte eines Myotoms bis zur Mitte des nächstfolgenden Myotoms. Ob die Zusammensetzung eines Wirbels aus zwei Sklerotomhälften für die Bildung der sog. Halbwirbel (siehe Anomalien der Wirbelsäule) verantwortlich zu machen ist, kann nicht sicher entschieden werden, ist aber wahrscheinlich.

Die Bildung der knorpeligen Wirbelsäule läuft etwa in der vierten bis siebenten Fetalwoche ab, wenigstens erlangen während dieser Zeit die knorpeligen Wirbelkörper ihre der Verknöcherung vorausgehende Ausgestaltung, während die dorsalen Bogen am Ende dieser Zeit noch weit offen stehen und sich erst im Laufe des vierten Monats dorsal zusammenschließen. Bloß bei den Anlagen der unteren Sakral- sowie der Steißwirbel bleiben die dorsalen Bogen rudimentär oder fehlen gänzlich.

Die Verknöcherung der Wirbelsäule beginnt am Ende des zweiten oder am Anfange des dritten Fetalmonates, und zwar von drei Knochenkernen aus, von denen einer den Wirbelkörper und die beiden anderen je eine Bogenhälfte liefern (Fig. 152). Die Kerne für die Wirbelkörper treten zuerst, etwa in der zehnten Woche, in den unteren Thorakalwirbeln

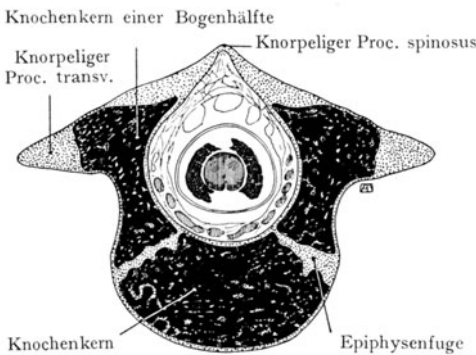


Fig. 152. Querschnitt eines Lendenwirbels. 1 jähriges Kind.

auf, und im fünften Fetalmonate besitzen alle, mit Ausnahme der Steißbeinwirbel, ihre Knochenkern. Die Kerne der Bogenhälften entstehen schon während der siebenten Fetalwoche in den beiden ersten Halswirbeln und bald auch in caudalwärts gehender Reihenfolge in den übrigen Wirbeln. Die Proc. articulares und die Proc. transversarii ossifizieren von den Bogenhälften aus, auch liefern diese Kerne einen nicht unbedeutenden Teil des Körpers in der Nachbarschaft des Ansatzes der Bogenhälften (Fig. 152). Gegen den fünfzehnten Lebensmonat stoßen die knöchernen Bogenhälften dorsal vom Rückenmark aufeinander, um den Abschluß des Wirbelkanals zu vollenden. In der Sakralgegend geht die Ossifikation langsamer vor sich, indem der Wirbelkanal in den drei obersten Sakralwirbeln erst gegen das 7. bis 11. Lebensjahr einen dorsalen Abschluß erhält.

Gegen die Pubertät hin treten in den Wirbeln sekundäre Knochenkern auf (Epiphysenkern). In den Thorakal-, Lumbal- und Sakralwirbeln bilden sich Epiphysenkern, an den knorpeligen Enden der Proc. spinosi und der Proc. transversarii, ferner an den Artikulationsflächen für die Tubercula costarum. Am Wirbelkörper selbst entstehen spät zwei platte Epiphysenkern, ein oberer und ein unterer. Alle diese accessorischen oder Epiphysenkern sind normalerweise bis gegen das 21.—25. Jahr mit den drei Hauptkern verschmolzen.

In den vordern Spangen der Proc. transversarii des sechsten und siebenten Halswirbels kommen sekundäre Knochenkern vor, welche ausnahmsweise selbständig bleiben

und mehr oder weniger weit sich entwickelnde Anlagen von Halsrippen darstellen. Die Proc. mamillares der Lumbalwirbel, die den Proc. transversi der Thorakalwirbel entsprechen, entstehen aus besonderen Knochenkernen, andererseits kann der Proc. lateralis des ersten Lumbalwirbels selbständig werden und als Proc. costarius eine in ihrer Länge sehr variable Lendenrippe darstellen.

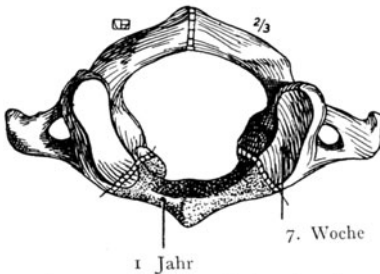
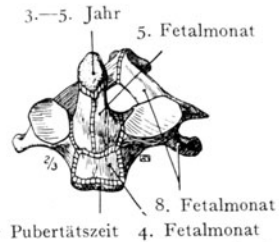


Fig. 153. Atlas mit Angabe der Knochenkerne.



Zur Pubertätszeit 4. Fetalmonat
Fig. 154. Epistropheus mit Angabe der Knochenkerne.

Bei einzelnen Wirbeln sind noch Eigentümlichkeiten in der Entwicklung hervorzuheben. Die beiden ersten Halswirbel sind in besonderer Weise zur Artikulation mit dem Hinterhauptsbeine und zur Herstellung der Drehbewegung differenziert; dies kommt auch in der Entwicklung der beiden Knochen zum Ausdruck. Dem Atlas fehlt sein Körper, welcher als Proc. odontoides mit dem Körper des Epistropheus verschmilzt (Fig. 153 und 154). Die Massae laterales und der Arcus posterior entstehen

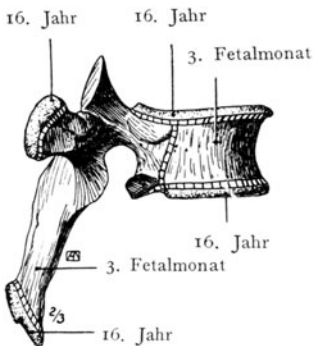


Fig. 155. Unterer Brustwirbel mit Angabe der Knochenkerne.

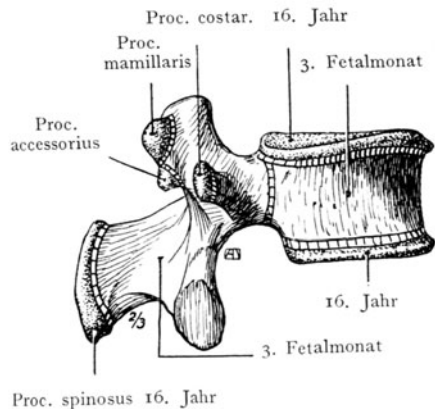


Fig. 156. Lendenwirbel mit Angabe der Knochenkerne.

aus seitlichen Kernen, die den Kernen der Bogenhälften anderer Wirbel entsprechen. Der Arcus anterior entsteht aus 1—2 Knochenkernen, welche im Laufe des ersten Lebensjahres im knorpeligen Wirbelkörper, ventral von der Chorda dorsalis, auftreten. Der Epistropheus besitzt fünf primäre Knochenkerne, nämlich zwei laterale für die dorsalen Bogen, zwei im oberen Teile des Körpers, welche vor der Geburt miteinander verschmelzen und schließlich einen bis zwei im untern Teile des Körpers. Die beiden oberen Kerne, welche eigentlich von der Anlage des Atlas abstammen, verschmelzen im dritten bis vierten Jahre mit dem untern und mit den lateralen Kernen. Die Spitze des Proc.

odontoides entsteht als ein besonderer Knochenkern (Epiphysenkern) im dritten bis fünften Jahre, und zur Zeit der Pubertät bildet sich auch noch ein Epiphysenkern an der untern Fläche des Epistropheuskörpers.

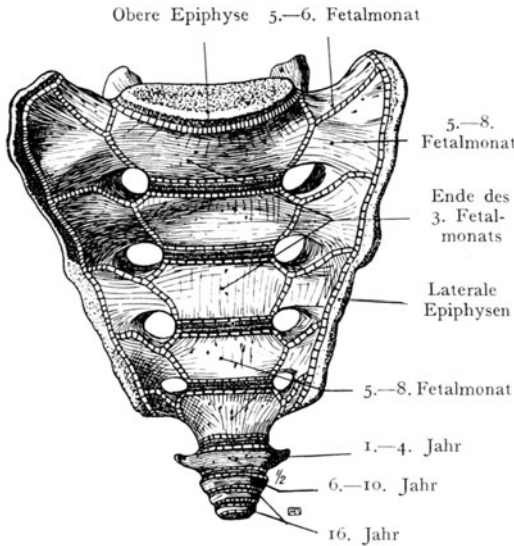


Fig. 157. Sacrum mit Angabe der Knochenkern.

Das Sacrum stellt einen aus fünf Wirbeln entstandenen Knochenkomplex dar, welcher an den beiden ersten Wirbeln eine starke Verbreiterung zur Verbindung mit dem Hüftbein aufweist, während die einzelnen Komponenten vom dritten Sakralwirbel angefangen eine caudalwärts immer weitergehende Reduktion erfahren. In jedem Sakralwirbel treten drei Knochenkern auf, die den drei primären Knochenkernen der übrigen Wirbel entsprechen; aus ihnen entstehen die Körper und die Bogenhälften der Sakralwirbel. Erst im siebenten bis zehnten Jahre schließt sich der Wirbelkanal in den drei obern Sakralwirbeln. Die dorsale Partie der Pars lateralis entwickelt sich aus dem Knochenke der betreffenden Bogenhälfte, die ven-

trale Partie dagegen aus einem besondern Kerne, welcher einer Rippenanlage entspricht (Pars costaria). Diese ist also nicht bloß mit einer Thorakalrippe, sondern auch mit den vordern Spangen der Proc. transversi der Halsrippen, sowie mit dem nicht selten als Lendenrippe selbständig werdenden Processus lateralis des ersten Lendenwirbels zu vergleichen. Diese vordern Knochenkern in den Partes laterales ossis sacri treten im sechsten bis zehnten Monate in der Regel bloß in den drei ersten Sakralwirbeln auf und vereinigen sich im zweiten bis fünften Jahre mit den Kernen der beiden Bogenhälften. Diese verbinden sich früher untereinander als die Körper der Sakralwirbel, die erst im 18. Jahre miteinander verschmelzen. Die Verbindung zwischen dem ersten und zweiten Sakralwirbelkörper ist sogar erst im 25. Jahre vollendet. Zwei dünne Epiphysenblättchen, welche als

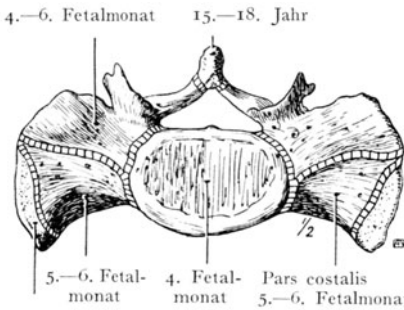


Fig. 158. Sakralwirbel mit Angabe der Knochenkern.

Belag der durch die Partes laterales gebotenen Artikulationsfläche mit dem Os ilei auftreten, vervollständigen die Ossifikation.

Varietäten der Wirbelsäule.

Die Varietäten der Wirbelsäule besitzen nach zwei Richtungen hin Interesse, erstens im Hinblick auf das Licht, welches sie auf das Problem der Segmentierung des Rumpfes werfen, zweitens in praktischer Hinsicht, seitdem sich die Erkenntnis Bahn

gebrochen hat, daß Variationen der Wirbelsäule manchen pathologischen Erscheinungen, sowohl an der Wirbelsäule selbst, als auch an den unteren Extremitäten zugrunde liegen.

Die Variation der Wirbelsäule kann sich nach zwei Richtungen hin geltend machen:

1. Sie betrifft die Zahl der Wirbel, welche den einzelnen Abschnitten angehören, mit anderen Worten, die Grenzen, die wir zwischen den einzelnen Abschnitten annehmen, schwanken mehr oder weniger.

2. Die Wirbelvariation betrifft auch die Form einzelner Wirbel.

Im ersten Falle kann die Gesamtzahl der Wirbel der Norm entsprechen und die Variation besteht darin, daß in einem Abschnitte die Zahl auf Kosten eines anderen Abschnittes vermehrt ist; so könnten wir etwa bei der Gesamtzahl von 33 Wirbeln 11 Brust-, 8 Cervikal-, 6 Lumbal-, 5 Sakral- und 3 Caudalwirbel finden. Oder die Gesamtzahl der Wirbel ist vermehrt und damit wird einzelnen Abschnitten eine Zahl von Wirbeln zugewiesen, die ihnen unter gewöhnlichen Verhältnissen nicht zukommt. Über die Kausalität der Bildungen sind wir im einen wie im andern Falle vollständig im Dunkeln.

1. Variation der Zahl der Wirbel.

Eine Vermehrung der Wirbelzahl tritt in sehr verschiedener Weise auf. Die Gesamtzahl kann eine Vermehrung erfahren, alsdann wird der eine oder andere Abschnitt mehr Wirbel aufweisen, als ihm normalerweise zukommen. In einem solchen Falle ist daran zu denken, daß entweder der Vorgang der Segmentierung des Mesoderms sich über die Norm hinaus fortsetzt oder Caudalwirbel, unter Zurückweichen des Beckenansatzes, sich als sakrale Wirbel ausbilden, ein eigentlich sakraler Wirbel den Typus eines Lumbalwirbels annimmt usw. Welche Ursache den Abschluß der Segmentierung in einem bestimmten Entwicklungsstadium herbeiführt, warum z. B. beim Menschen bloß ca. 34—36 Segmente angelegt werden, während dieselben bei Schlangen eine weit größere Zahl erreichen, ist uns nicht bekannt. Eine andere Annahme, welche die erhöhte Zahl erklären würde, ist diejenige einer Interkalation von Wirbeln, für welche einige Autoren (z. B. G. Baur) eintreten. Man leitet dieselbe von einer Spaltung der Sklerotome ab, so daß wir annehmen müßten, es würde sich nicht etwa die caudale Hälfte eines Sklerotoms mit der cranialen des nächstfolgenden zur Anlage eines Wirbelkörpers vereinigen, sondern die beiden Hälften blieben auf beiden Seiten getrennt und aus denselben würden sich auch getrennte Wirbel entwickeln. Leider ist die Feststellung der Nervenverhältnisse, welche ohne weiteres diese Frage aufklären würde, in solchen Fällen entweder gar nicht oder nur sehr unvollkommen durchgeführt worden, so daß die Erklärung einer Wirbelvermehrung durch Interkalation kaum mehr als den Wert einer Vermutung beanspruchen kann. Doch ist dieselbe durchaus nicht ohne weiteres abzuweisen; man könnte sich dabei denken, daß entweder eine Störung in der Entwicklung des betreffenden Ursegmentpaares vor der Differenzierung im Sklerotom und Myotom oder auch eine Spaltung der die Chorda dorsalis einschließenden Sklerotome erfolgt ist. Endlich wäre noch an die Möglichkeit zu denken, daß in der Ausbildung der Knochenkerne im knorpelig angelegten Wirbelkörper Anomalien auftreten könnten, welche zur mehr oder weniger vollständigen Trennung zweier Wirbelkörper voneinander führen könnten.

Es ist bemerkenswert, daß an den Grenzen zwischen zwei Abschnitten die Wirbel oft einen mehr oder weniger ausgeprägten Übergangscharakter zeigen, indem z. B. der letzte Lendenwirbel den Charakter eines Sakralwirbels zur Schau trägt oder auf den letzten Brustwirbel ein Wirbel folgt, welcher etwa auf einer Seite, die Ausbildung einer Rippe oder eines kurzen rippenartigen Anhangs aufweist. Solchen Bildungen wird, besonders wenn sie asymmetrisch vorkommen, von den Orthopäden eine gewisse Bedeutung in praktischer Hinsicht zuerkannt. Dasselbe sehen wir ziemlich häufig am 7. Halswirbel, wo die vordere Spange des Querfortsatzes sich als Halsrippe einerseits oder beiderseits frei machen kann. Dieselbe ist außerordentlich verschieden ausgebildet,

bald als kurzer Stummel, bald länger, dann häufig in bindegewebigem oder auch knorpeligem Zusammenhange mit dem Sternum (für diese und andere Anomalien s. Le Double).

Eine weitere, auch in bezug auf praktische Fragen nicht unwichtige Anomalie besteht in mehr oder weniger regelmäßigen Synostosen einzelner Wirbel oder seltener auch einzelner Wirbelbogen. Es ist wohl anzunehmen, daß dieselben noch relativ spät in der Entwicklung auftreten können. Neuerdings sind von Kollmann Fälle beschrieben worden, in denen an der unteren Fläche des Os occipitale entweder eine mehr oder weniger weit fortgeschrittene Assimilation des Atlas mit dem Os occipitale vorhanden ist oder auch bei voller Selbständigkeit des Atlas eine verschieden weitgehende Demarkation eines Wirbelkörpers an der unteren Fläche des Occipitale mit *Massae laterales*, *Tuberculum anterius* und *Arcus posterior*. In diesem Falle haben wir es mit einer Bildung zu tun, welche in allen wesentlichen Beziehungen dem Atlas in hohem Grade ähnelt. Bei der Assimilation desselben haben wir uns zu denken, daß der Prozeß, durch welchen die Sklerotome von 4 Occipitalwirbeln in die Bildung der *Pars basilaris ossis occipitalis*

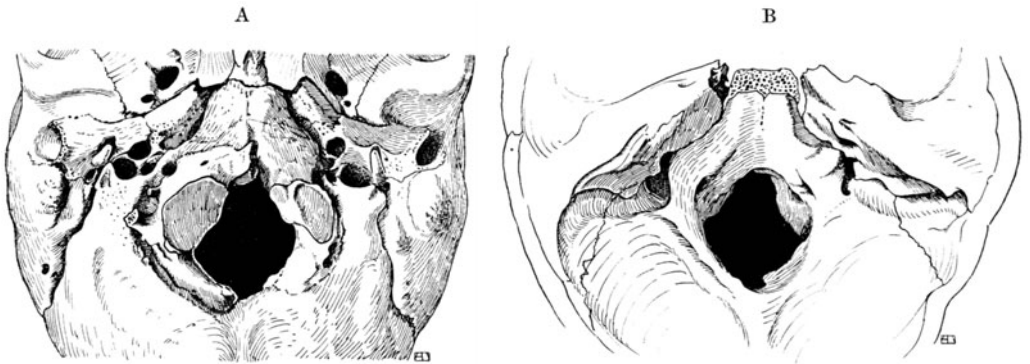


Fig. 159. Verwachsung der rechten Atlashälfte mit der *Pars basilaris ossis occipitalis*. Bedeutende Einengung des *For. occipitale magnum*.
Schädel der Basler Sammlung. A. Ansicht von unten. B. Ansicht von oben.

hineinbezogen werden, sich noch um ein weiteres Segment in caudaler Richtung ausgehnt hat; treten dagegen vor dem Atlas noch Andeutungen eines weiteren Wirbels auf (Manifestation eines Occipitalwirbels nach Kollmann), so sind wir wohl zur Annahme berechtigt, daß das letzte der Occipitalsklerotome (postotisches Sklerotom) sich bis zu einem gewissen, allerdings sehr verschiedenen Grade selbständig gemacht und im Sinne einer Wirbelbildung weiterentwickelt hat. An einem von mir beobachteten Falle war der Atlas geteilt und bloß die rechte Hälfte mit der Schädelbasis verbunden (Fig. 159). Das *For. occipitale magnum* war von der mit dem Os occipitale synostotisch verbundenen Hälfte stark eingeengt.

Nach der Auffassung von L. Bolk ist überhaupt die intersegmentale Grenze zwischen Os occipitale und Halswirbelsäule beim Menschen eine schwankende, ja es sei nicht ausgeschlossen, daß der Schädel caudalwärts im Vorrücken begriffen sei. Ich bin aber doch der Ansicht, daß die Erscheinungen mehr innerhalb der Grenzen der normalen Variationsbreite liegen, welche übrigens für die verschiedenen Formen eine sehr ungleichmäßige sein kann. So schwankt bei den verschiedenen Formen von *Bradypus* (Bateson) die Zahl der Halswirbel zwischen 6 und 10. Sehr selten, wenn überhaupt, kommen beim Menschen 8 Cervikalwirbel vor, dagegen ist in einem Falle (Klippel und Fcil) ein gänzlichliches Fehlen von Cervikalwirbeln berichtet worden; es fanden sich

4 Lumbalwirbel, 8 mit Rippen versehene Thorakalwirbel und über diesen eine gemeinsame, bis zum Os occipitale sich erstreckende Knochenmasse mit vier Rippenpaaren, offenbar hervorgegangen aus vier Thorakalwirbeln.

Sehr variabel ist das Steißbein, und zwar in bezug auf Form die Zahl seiner Wirbelkomponenten. In $\frac{3}{4}$ der Fälle wird es nach Rosenberg aus sechs Wirbelanlagen gebildet, von denen in der Regel die beiden caudalen frühzeitig miteinander verschmelzen, so daß später bloß Reste von vier Caudalwirbeln nachzuweisen sind. Im Falle die beiden letzten Wirbel sich ausbilden, enthält das menschliche Steißbein eine nicht unbeträchtliche Länge.

Die Krümmungen der Wirbelsäule beginnen sich schon im vierten Monate auszuprägen, und zwar gleichzeitig mit der stärkeren Ausdehnung der Ossifikation. Die drei Biegungen der Wirbelsäule, die *Curvatura cervicalis*, *thoracalis* und *lumbalis* sind schon bei der Geburt bis zu einem gewissen Grade ausgeprägt, die *Curvatura sacralis* ist eben angedeutet. Mit dem aufrechten Gange nimmt die Stärke der Krümmungen rasch zu.

2. Variation der Form der Wirbel.

Eine weitere, praktisch besonders bemerkenswerte Anomalie besteht in der Bildung von Halbwirbeln, die sehr häufig mit einer Skoliose des betreffenden Abschnittes der Wirbelsäule verbunden sind. Solche Halbwirbel können ein- oder beidseitig vorkommen, es sind Fälle beschrieben worden, bei denen auf einer Seite zwei Halbwirbel ausgebildet waren; die beiden Halbwirbel waren untereinander verwachsen und übertrafen in ihrer Masse die einfachen Wirbel der anderen Seite, so daß eine Biegung der Wirbelsäule die Folge war (Fig. 160). Die Entstehung dieser Wirbelkörperspaltung ist wohl in die Zeit der Segmentierung der häutigen Wirbelsäule oder noch früher zu verlegen; es ist nicht wahrscheinlich, daß es sich um eine Verschiebung oder Spaltung von Knochenkernen handelt. Daß Skoliosen (Verkrümmungen der Wirbelsäule) sehr häufig mit solchen Wirbelspaltungen zusammenhängen, ist neuerdings von F. Oehlecker nachgewiesen worden; er fand unter 30 Fällen von Skoliose fast durchwegs „entweder nur einen halbentwickelten Wirbel oder verschmolzene Wirbelteile, die als Keile in die übrigen Wirbel eingeschoben sind und so eine Knickung der Wirbelsäule bedingen. Durch Röntgenaufnahmen hat es sich herausgestellt, daß die Varietäten an der Wirbelsäule weit häufiger sind, als man bisher angenommen hat. Solche Befunde sind: halbe Wirbel, Übergangswirbel, Keilwirbel, Wirbelrudimente, überzählige Rippen, Verschmelzungen oder mangelhafte Ausbildung der *Massae laterales* des Kreuzbeins usw.“ Dieselben kommen nach Hyrtl nicht nur beim Menschen, sondern auch bei Tieren vor (Fig. 162). Besonders häufig dürften asymmetrische Bildungen im Bereiche des Sacrum für die Entstehung von Skoliosen Bedeutung haben.

Im Gegensatz zu diesen normalen Bildungen kommt es bei einer Anzahl von Formen unter den Fischen und Reptilien auch normalerweise in gewissen Abschnitten der Wirbelsäule zur Bildung von „Halbwirbeln“. Hier entspricht (Hyrtl) die Querteilungsebene entweder der Mitte des Wirbels oder der Vereinigung von vorderem und mittlerem Drittel, wo die Querfortsätze abtreten. Hinter der Mitte des Wirbels kommt

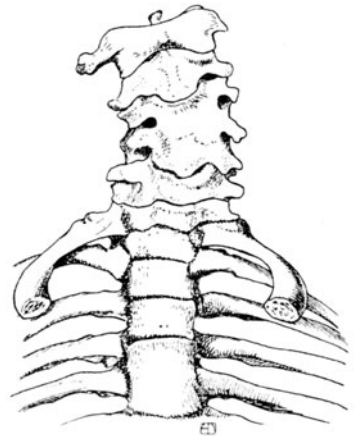


Fig. 160. Anomalie der menschlichen Wirbelsäule.

Nach J. C. Brash, *J. of Anat. a. Physiol.* 49. 1915.

die Querteilung überhaupt nie vor. Häufig nehmen beide Hälften an der Bildung des Querfortsatzes teil, der craniale Abschnitt bildet den oberen Bogen mit dem Dornfortsatz. Solche Wirbel finden sich bei verschiedenen Lacertiliern.

Nach neueren Untersuchungen sind diese Zustände auf eine ungleiche Ausbildung der beiden Sklerotomhälften zurückzuführen. Bei anderen Formen ist die Ausbildung

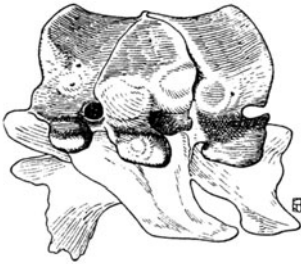


Fig. 161. Fehlen der linken Hälfte eines Thorakalwirbels. Ansicht von rechts.
Nach L. R. W. Reid, J. of Anat. a. Physiol. XXI. 1887. 76—78.

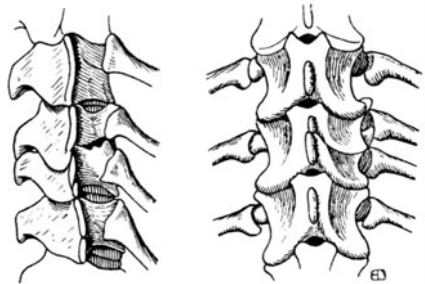


Fig. 162. Teilung eines Schlangenvirbels.
Nach Bateson, Materials for the Study of Variation. 1894.

der beiden Hälften eine mehr gleichmäßige (H. Männer). Die Schwanzwirbel der Lacertilier wachsen, wesentlich auf Kosten der hinteren Bogenanlage, sehr stark in die Länge. Auch bei verschiedenen Selachiern finden sich im Schwanzabschnitte der Wirbelsäule Doppelwirbel. Hier ist die Monospondylie das Ursprüngliche, die Diplospondylie das Sekundäre. Zwei dorsale Bogen entstehen durch die Teilung des ursprünglich einheitlichen Bogens.

Entwicklung der Rippen, des Sternum und des Brustkorbes.

Die Rippen entwickeln sich unabhängig von den Anlagen der Wirbel als Knorpelspannen in den Septa intermuscularia, die sich höchst wahrscheinlich (Rabl gibt es für Selachier bestimmt an) aus Sklerotomzellen bilden. Die Bildung der knorpeligen Anlagen, wie später der Knochenkerne, beginnt dorsal und schreitet in ventraler Richtung weiter

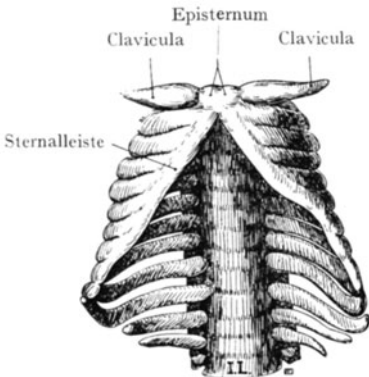


Fig. 163. Thorax eines menschlichen Embryos von 15 mm Scheitel-Steiß-Länge.
Nach Charlotte Müller, Morph. J. 35. 1906.

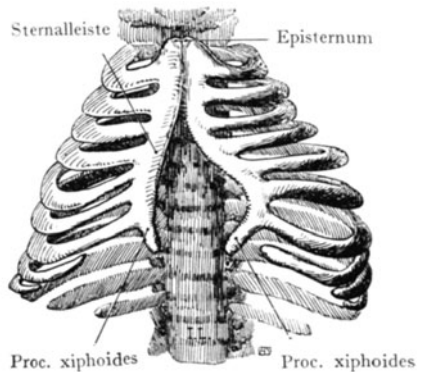


Fig. 164. Thorax eines 23 mm langen menschlichen Embryos.
Nach Charlotte Müller, Morph. J. 35. 1906.

fort. Die Verknöcherung beginnt schon in der sechsten Fetalwoche in der Rippenspanne und erst im 8. bis 16. Jahre treten drei accessorische Kerne auf (zwei für das Tuberculum und eines für das Rippenköpfchen).

Die Entwicklung des Brustbeines ist enge mit derjenigen der Rippen verknüpft. Die letzteren bilden nämlich schon im knorpeligen Stadium, indem ihre ventralen Enden sich vereinigen, beiderseits einen Knorpelstreifen (Sternalleisten), die allmählich in cranio-caudaler Richtung im Bereiche der sieben oberen Rippen median verschmelzen, um so das knorpelige Sternum herzustellen. In Fig. 163 sehen wir eine Verschmelzung der Sternalleisten in der Höhe des ersten Rippenpaares, während sie caudalwärts weit auseinander stehen. In Fig. 164 ist gleichfalls eine Verschmelzung in der Höhe des ersten Rippenpaares erfolgt, und die Sternalleisten haben sich, entsprechend den ventralen Enden der drei obersten Rippenpaare, bedeutend genähert. In diesem Stadium liegt das Herz noch unmittelbar unter den Hautdecken, ein Zustand, der als Hemmungsbildung des Sternums (Fissura sterni) auch beim Erwachsenen vorkommen kann. Bei derselben ist, je nach dem Grade der Entwicklungshemmung, die direkte Anlagerung des Pericards an die Hautdecken eine mehr oder weniger weitgehende.

Die Bildung von Knochenkernen im Sternum beginnt im sechsten Fetalmonate im Manubrium, dann folgt eine Anzahl bald paariger, bald unpaariger Kerne im Corpus sterni (Fig. 165); dazu kommt schließlich noch ein Kern im Proc. xiphoides. Diese verschiedenen Kerne verschmelzen in oft unregelmäßiger Weise miteinander, so daß häufig schon beim reifen Fetus die ursprünglich paarige und segmentale Anordnung derselben nicht mehr zu erkennen ist.

Variationen und Anomalien der Rippen.

Variationen in der Zahl und Form der Rippen sind oft beschrieben worden. Relativ häufig kommen Variationen der Zahl vor; so kann dieselbe auf elf sinken oder sogar bis vierzehn steigen. Solche überzählige Rippen können sich am letzten

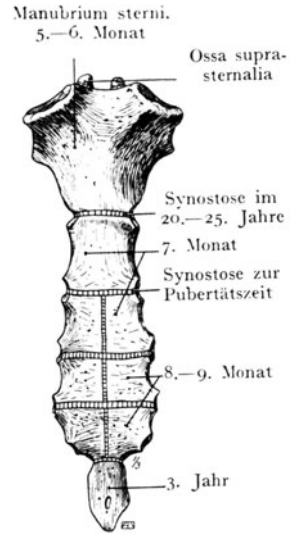


Fig. 165. Brustbein mit Angabe der Knochenkern.

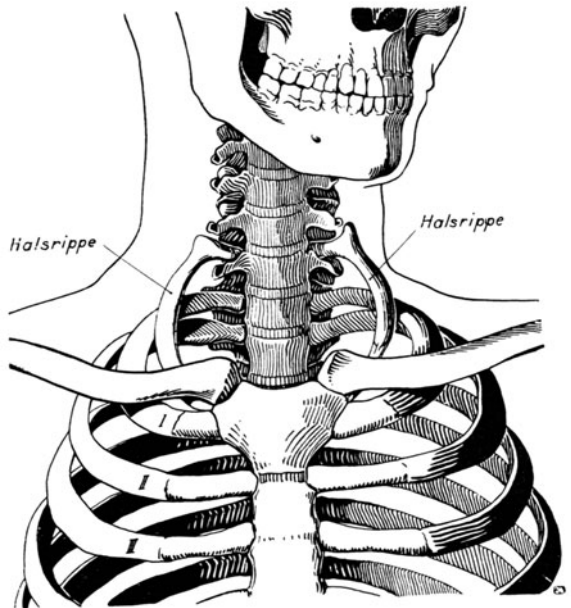


Fig. 166. Darstellung der Bildung von Halsrippen. Rechts erreicht die Halsrippe das Sternum, links wird sie bloß durch ein sehniges Band mit demselben verbunden. Kombiniert nach Abbildungen von Luschka, Denkschr. d. k. Akad. d. Wiss. in Wien, math.-phys. Kl. XVI. 1859 und W. Gruber, Mém. de l'acad. imp. de Sc. de St. Petersburg. XIII, 1869.

Hals- und an den beiden oberen Lendenwirbeln ansetzen. Eine praktische Bedeutung kommt den Halsrippen zu, welche vom siebenten Halswirbel aus in verschiedener Länge ventralwärts ziehen, manchmal das Sternum erreichen, oft jedoch bloß durch einen bindegewebigen Strang mit demselben in Zusammenhang stehen (Fig. 166 links). Der Plexus brachialis zieht über eine etwas längere Halsrippe hinweg und kann durch den Druck einer auf der Schulter getragenen Last eine Schädigung erleiden, welche zur Resektion der Halsrippe auffordert. Die Lendenwirbel besitzen, ähnlich wie die beiden letzten Halswirbel, Rippenanlagen in den Proc. laterales, welche ihre Selbständigkeit in der Regel aufgeben, indem sie sich mit den Wirbelkörpern vereinigen. Man hat auch selbständige Proc. laterales an den vier oberen Lendenwirbeln beobachtet (Cruveilhier), jedoch ist man bloß dann, wenn sie die durchschnittliche Länge der Proc. laterales übertreffen, berechtigt, sie als Lendenrippen zu bezeichnen.

In bezug auf diese Verhältnisse stehen sich zwei Ansichten gegenüber: nach A. Fischel liegen sie innerhalb der normalen numerischen Variationsbreite der Wirbelsäule, E. Rosenberg dagegen meint, sie als Änderungen mit prospektiver Bedeutung in phylogenetischer Hinsicht deuten zu dürfen.

Entwicklung des Kopfskeletes.

Der Funktion nach können wir am Kopfskelete drei Abschnitte unterscheiden, nämlich:

1. eine Hirnkapsel,
2. Kapseln für die Sinnesorgane (Auge, Gehör- und Geruchsorgan), welche sich der Hirnkapsel anschließen,
3. das Kiemenskelet, welches den Kiemen- oder Kopfdarm spangenförmig umgreift, demselben zur Stütze dient und in seiner ursprünglichsten Ausbildung (z. B. bei Selachiern) gelenkige Verbindungen mit der Schädelbasis eingeht.

Wir haben es also zunächst mit einem von Knochen resp. Knorpeln gebildeten Hohlraume, der Hirnkapsel, zu tun. An diese schließen sich vorn oder lateral die paarigen Kapseln für die höheren Sinnesorgane an, welche bei vielen Formen vollständig in die Wandung der Hirnkapsel aufgenommen werden. Dazu kommen in dritter Linie die Bogen des Kiemenskeletes, die bei den niederen, wasserlebenden Formen mit Kiemenstrahlen besetzt, auch zum Teil (Ober- und Unterkiefer) als zahntragende Skeletabschnitte (Ober- und Unterkiefer) ausgebildet sind, bei den höheren Formen neben der Ausbildung in diesem genannten Sinne auch als Gehörknöchelchen, als Larynxknorpel und als Zungenbein (Ursprung für die Zungen- und Rachenmuskulatur) Verwendung finden.

Histogenetische Differenzierung des Schädels.

Auch in der Entwicklung des Schädels können wir ein häutiges, ein knorpeliges und ein knöchernes Stadium unterscheiden. In ausgedehntem Maße bilden sich Teile des Säugetierschädels direkt auf bindegewebiger Grundlage, ohne Vermittlung von Knorpelgewebe. Es sind dies die Bindegewebs- oder Belegknochen, denen die auf knorpeliger Grundlage entstehenden Knochen als Primordialknochen gegenübergestellt werden. Diese Bindegewebsknochen entsprechen wahrscheinlich den Knochenplatten, welche, z. B. bei Teleostiern, in sehr wechselnder Ausdehnung dem knorpeligen Cranium aufliegen; deshalb werden sie häufig auch als Deckknochen bezeichnet. Bei diesen Formen gewähren die Knochenplatten, welche in der Cutis entstehen, den Hautzähnen eine Befestigung, ja sie sind direkt von der Verschmelzung der Basalplatten, auf welchen die einzelnen Hautzähne aufsitzen, herzuleiten (s. Zahnentwicklung). Ein solches Hautskelet, welches aus einem Komplex von Knochenplatten entsteht, kommt z. B. bei Panzerwelsen vor. Besonders im Bereiche des Kopfes befindet sich das Haut-

skelet mit den auf knorpeliger Grundlage entstandenen Skeletteilen in Kontakt und diese Beziehungen bleiben während der phylogenetischen Entwicklung weiter bestehen, indem sie allmählich zu einem ausgedehnten Ersatze der auf knorpeliger Grundlage entstehenden Schädelknochen durch Bindegewebsknochen führen. Am deutlichsten ist ihre Rolle dort ersichtlich, wo der dem Bindegewebs- oder Belegknochen zugrund liegende Knorpelteil noch eine Zeitlang erhalten bleibt, wie das z. B. beim Meckelschen Knorpel des Unterkiefers (dem knorpeligen Mandibularbogen) der Fall ist, der schließlich durch Belegknochen vollständig ersetzt wird, ohne einen nennenswerten Beitrag zur Bildung des Unterkiefers geliefert zu haben.

Der Schädel ist, soweit er das Gehirn und die Sinnesorgane einschließt, ein starres Gebilde, dessen einzelne Komponenten nicht gegeneinander beweglich sind. In hohem Grade beweglich sind dagegen die ventralen, den Kopfdarm umgreifenden Skeletteile, welche als Visceralbogen dem Schädel zugehören. Besonders der erste Bogen, der bei den Knorpelfischen als Mandibularbogen die untere Zahnreihe trägt, ist gelenkig mit der Schädelbasis verbunden; auch der zweite oder Hyoidbogen ist einer starken Verschiebung fähig. Im Bereiche des Kopfes ist demnach die Ausbildung einer Muskulatur überflüssig, soweit sie nicht bei den höheren Formen für die Bewegung des Bulbus oculi, der Gehörknöchelchen (*Mm. stapedius und tensor tympani*) oder auch als mimische Gesichtsmuskulatur in Betracht kommt. Eine viel höhere Ausbildung zeigt dagegen die Muskulatur des Kiemenkorbes bei den wasserlebenden Tieren mit Kiemenatmung, während sie bei den Amnioten nur noch als Kaumuskulatur, als Pharynx-, Larynxmuskulatur und Muskulatur der Gehörknöchelchen nachweisbar ist.

Entwicklung des Gehirnschädels und der Sinneskapseln.

Die Chorda dorsalis, welche der ersten Anlage der Wirbelsäule zugrunde liegt, reicht ursprünglich nach vorn bis an die Rachenhaut heran. Sie zeigt in Stadien mit ausgebildeter Kopfkrümmung eine Knickung, die dem späteren Türkensattel entspricht. Der vordere Teil der Chorda, jenseits der Knickungsstelle, bildet sich aber alsbald zurück, und ihr vorderes Ende erreicht nur noch die Lehne des Türkensattels. Später wird durch das Auswachsen des Stirnwulstes sowie des vor der Sella turcica gelegenen Abschnittes des Schädels (prächordaler Schädelabschnitt) ein Raum für die Aufnahme der Großhirnhemisphären geschaffen.

Tatsächlich treten die ersten Anfänge der Schädelbildung in der Umgebung der Knickungsstelle der Chorda dorsalis sowie caudalwärts von dieser Stelle auf beiden Seiten derselben auf. Diese Anlage und die aus ihr hervorgehenden Schädelknochen bezeichnen wir als den chordalen Teil des Schädels, im Gegensatz zu dem weiter vorn sich entwickelnden prächordalen Teile. Man vergleiche die Figg. 167 und 168, welche diese Verhältnisse veranschaulichen.

Als erste Anlage des knorpeligen Schädels treten also bei allen Wirbeltieren zunächst auf beiden Seiten der Chorda dorsalis zwei Knorpelplatten auf, die Parachordalplatten oder Parachordalia (Fig. 167). An diese schließen sich vorn zwei weitere Knorpelspangen an, welche an der Knickungsstelle der Chorda eine für den Durchtritt der ectodermalen Hypophysisanlage bestimmte Öffnung umgrenzen; diese vorderen Spangen sind die Trabeculae oder Rathkeschen Schädelbalken. Sie bilden die Grundlage des prächordalen Schädelabschnittes, an welchen sich vorn und seitlich die Nasen- und Augenkapseln zur Aufnahme der Rietsäcke und der Augen anschließen. Aus den Parachordalia entsteht dagegen der chordale Abschnitt des Schädels, welchem sich seitlich die zur Aufnahme der membranösen Labyrinth dienenden Labyrinthkapseln (*Cap-sulae auditivae*) anlagern.

Durch die stärkere Ausprägung der Kapseln für die drei erwähnten Sinnesorgane sowie durch ihren sekundären Anschluß an die beiden Hauptabschnitte des Schädels

wird die Grundlage für diesen, die knorpelige Schädelbasis, hergestellt (Fig. 168). An dieselbe schließt sich eine mehr oder weniger weitgehende Verknorpelung der membranös angelegten Schädeldecken an; sie ist beim Menschen eine ziemlich beschränkte, indem der größte Teil der Schädeldecken später direkt durch Verknöcherung des Bindegewebes geliefert wird.

Weder im chordalen noch im prächordalen Abschnitte zeigt der Knorpel die geringste Andeutung einer Segmentierung, wie sie uns in den Wirbelkörpern und Bogen so deutlich entgegentritt. Dessenungeachtet lag es nahe, den chordalen Abschnitt eben

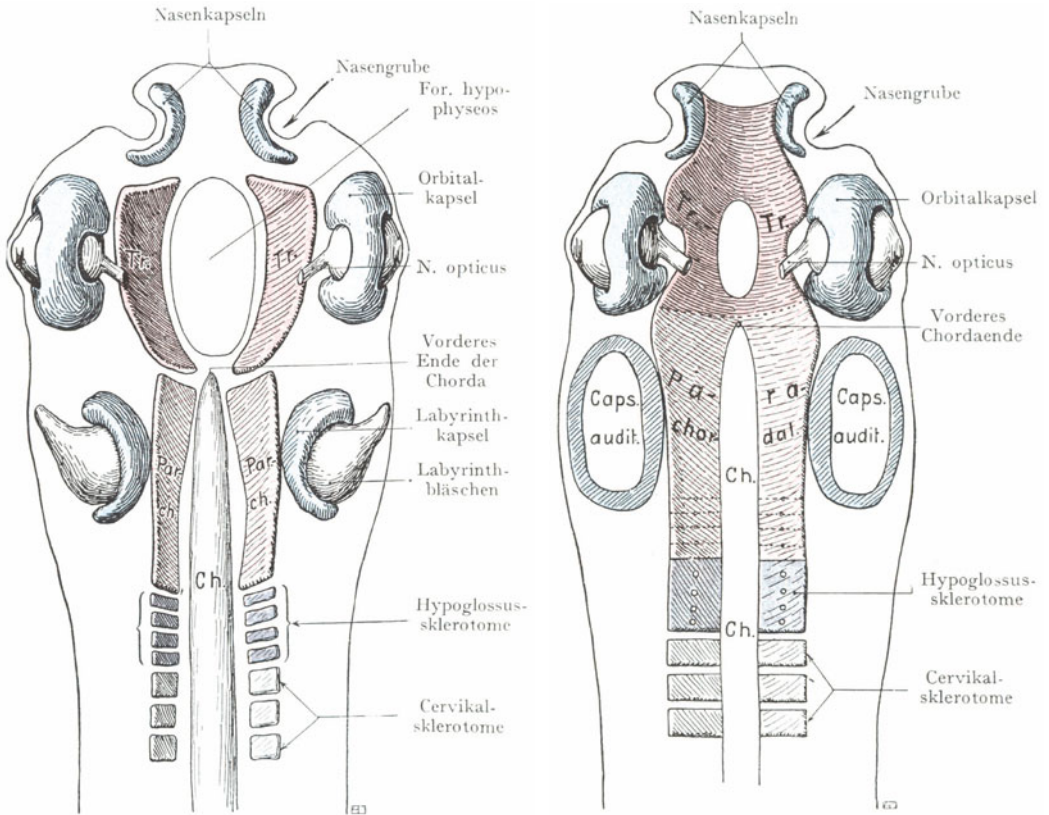


Fig. 167. Schädelbildung, Schema I.

Tr. = Trabekel. Par. ch. = Parachordalknorpel.
Ch. = Chorda dorsalis.

Fig. 168. Schädelentwicklung, Schema II.

Tr. = Trabekel Parachordal. = Parachordalia.
Ch. = Chorda dorsalis.

deshalb, weil ihm die Chorda zugrunde liegt, wenigstens als ein Analogon der Wirbelsäule aufzufassen, bei dem einzelne Segmente infolge der Unbeweglichkeit des Schädels nicht zur Abgrenzung gekommen sind. Mit Ausnahme der drei Augenmuskelnerven sowie des N. opticus und des N. olfactorius, von denen die beiden letzteren eher mit eigenen Lobi cerebri als mit Hirnnerven zu vergleichen wären, durchsetzen alle übrigen Kopfnerven die Parachordalknorpel oder gehen zwischen denselben und den Labyrinthkapseln aus dem Hirnschädel heraus. Vom N. hypoglossus läßt sich genau nachweisen, daß er sich ursprünglich aus drei bis vier Wurzeln zusammensetzt, den drei bis vier cranialsten Rückenmarksnerven früherer Stadien entsprechend. Während die Myotome

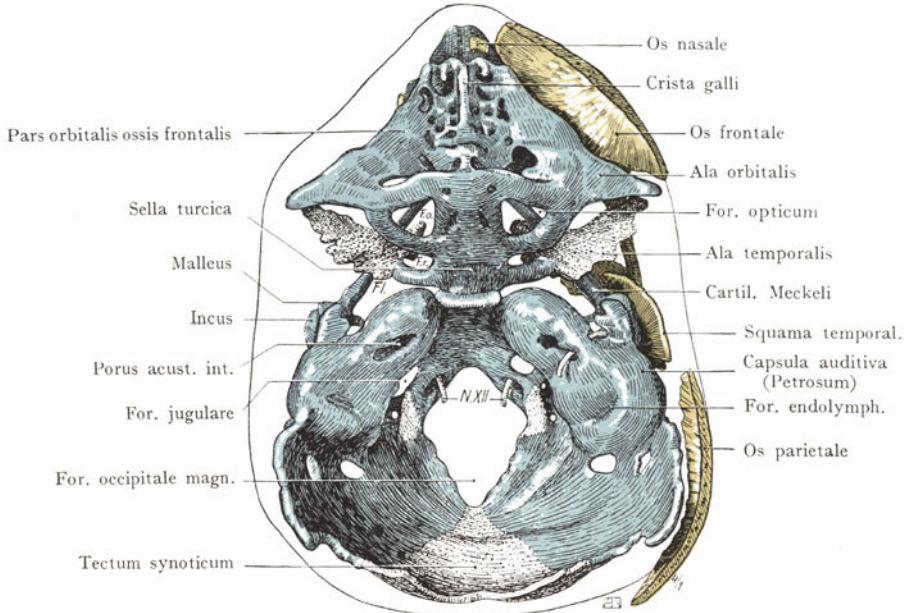


Fig. 169. Innere Ansicht der Schädelbasis eines Fetus von 8 cm.
Nach dem Modell von O. Hertwig.

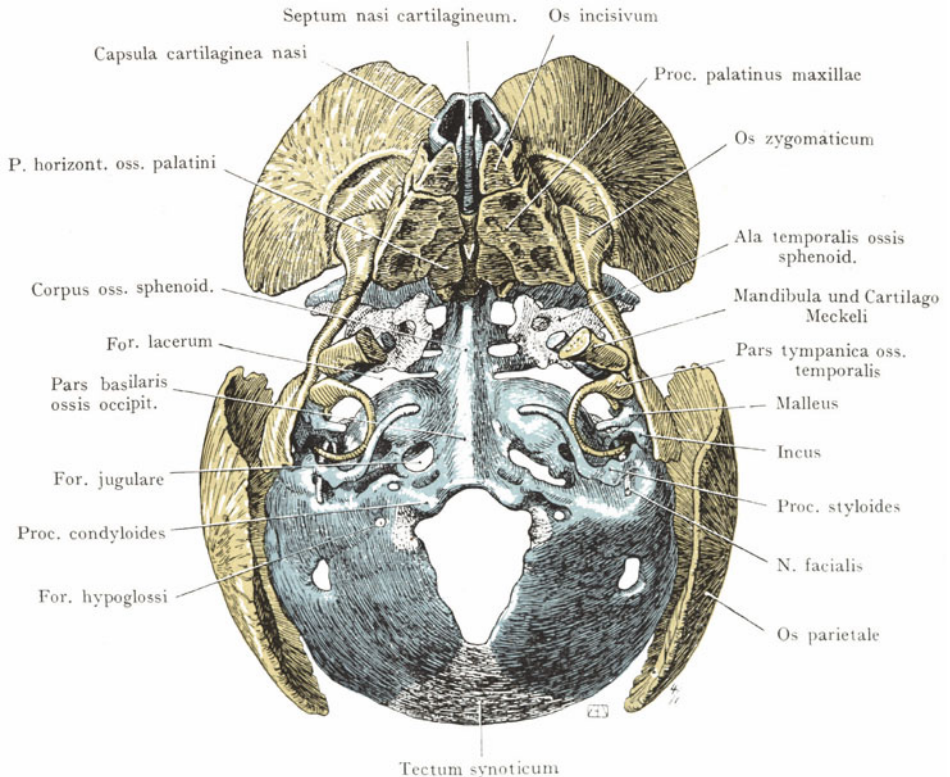


Fig. 170. Untere Ansicht der Schädelbasis eines Fetus von 8 cm.
Nach dem Modell von O. Hertwig.

dieser Nerven bei niederen Formen die Rückzieher der Kiemenbogen (Retractoires arcuum branchialium) herstellen und bei Amnioten die Zungenmuskulatur bilden, so gehen ihre Sklerotome (Fig. 168), Hypoglossussklerotome in die Bildung des Occiputs ein, das also, wenigstens bei Amnioten, als ein auf segmentalen Anlagen entstandener Abschnitt des Schädels aufzufassen ist. Bei einer Anzahl niederer Wirbeltiere fehlt dieser Abschnitt, oder, richtiger gesagt, er wird durch echte Wirbel dargestellt. Derselbe bildet also einen sekundären Erwerb der höheren Formen, dessen ursprüngliche Segmentierung später bloß in der Zusammensetzung des N. hypoglossus aus mehreren Wurzeln zu erkennen ist.

Wir können demnach den chordalen Teil des Schädels wieder in einen vorderen, von den Nn. trigeminus, acustico-facialis, glossopharyngeus und vagoaccessorius durch-

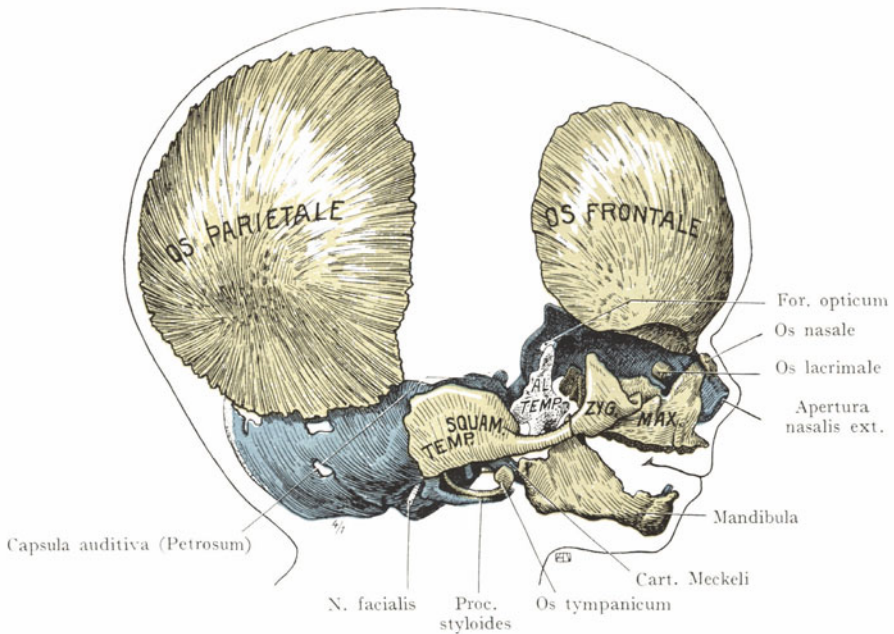


Fig. 171. Schädel eines Fetus von 8 cm. Seitenansicht.
Nach dem Modell von O. Hertwig.

setzen primären und einem hintern, vom N. hypoglossus durchsetzten sekundären Abschnitt gliedern (Fig. 168).

Die einzelnen Knorpelteile gehen ineinander über, um nach der Verbindung mit den Nasen-, Augen- und Labyrinthkapseln die knorpelige Schädelbasis herzustellen, den wesentlichsten Bestandteil des Primordialcraniums. Dieses ist beim Menschen im Beginne des zweiten Fetalmonates schon gut ausgebildet und zeigt eine dorsale Ergänzung durch die membranöse Schädeldecke, welche direkt durch Ossifikation des Bindegewebes die platten Knochen des Schädeldaches liefert. Die Bildung des knorpeligen Primordialcraniums, welche beim Menschen im zweiten Fetalmonate beginnt, erlangt ihre volle Entfaltung erst gegen das Ende des dritten Monates; von da an erfolgt allmählich ein Ersatz des Knorpels durch Knochen. Ein Stadium, in welchem die Verknöcherung, hauptsächlich die Entstehung der Bindegewebsknochen, schon beträchtliche Fortschritte gemacht hat, sehen wir in den Figg. 169, 170, 171 von einem Fetus von 8 cm Länge veranschaulicht.

In Fig. 169 ist die Innenansicht der Schädelbasis dargestellt. Hier sehen wir eine Anzahl von Knochen knorpelig vorgebildet, allerdings in plumperer Form und in anderen relativen Größenverhältnissen als beim Neugeborenen oder gar beim Erwachsenen. So erkennen wir das Os occipitale, die Pars petrosa und die Pars mastoidea ossis temporalis, das Keilbein mit unverhältnismäßig großen Alae parvae, endlich das Os ethmoidale mit der Lamina cribrosa. Alle knorpelig präformierten Teile stehen kontinuierlich untereinander im Zusammenhang, denn Knorpelmassen zeigen bloß dort Unterbrechungen, wo später Öffnungen in der Schädelbasis nachzuweisen sind. Von solchen sehen wir den Canalis hypoglossi (N. XII), das For. jugulare, eine große, von der Spitze der Labyrinthkapsel (Pars petrosa ossis temporalis) und der Wurzel des großen Keilbeinflügels begrenzte Öffnung, welche dem späteren For. lacerum plus dem For. ovale und dem For. spinosum entspricht (F. 1.). Ferner liegt von den Wurzeln des großen und des kleinen Keilbeinflügels begrenzt das For. rotundum (F. r.); endlich weiter vorn das sehr große For. opticum (F. o.). Im Os ethmoidale sind die Öffnungen der Lamina cribrosa zu sehen. Vom Primordialschädel sind auf diesem Stadium bloß die großen Keilbeinflügel, ferner ein kleiner Teil der Pars lateralis und der Squama ossis occipitalis verknöchert.

Bei der Ansicht der Schädelbasis von unten (Fig. 170) sind diese Teile gleichfalls zu erkennen, umfangreicher sind jedoch die in der Entwicklung begriffenen Bindegewebsknochen der Schädeldecke. Von der Seite her betrachtet (Fig. 171), imponieren besonders das Os parietale und die Squama frontalis, dann folgen die Squama temporalis, das Os zygomaticum, die Maxilla mit dem Proc. palatinus und die Mandibula, welche letztere als Belegknochen der knorpeligen Mandibularbogen entsteht. Von unten her treten mit dem noch gänzlich knorpeligen Os ethmoidale das Os incisivum, der Vomer, sowie die vertikale Lamelle des Os palatinum in Verbindung.

Beachtenswert sind endlich noch die großen Lücken, welche zwischen den knöchernen Teilen des Schädels klaffen, besonders zwischen den Anlagen der Knochen, welche später die Schädeldecke zusammensetzen. Dieselben werden von Membranen ausgefüllt, auf deren Kosten die Vergrößerung dieser Bindegewebsknochen erfolgt. Was von diesen Membranen bei der Geburt noch übrig bleibt, stellt die Fontanellen dar (s. den Schädel des Neugeborenen).

Reste des Primordialschädels beim Erwachsenen.

Bei den verschiedenen Klassen der Wirbeltiere bildet sich der knorpelige Primordialschädel in sehr verschiedenem Grade aus, wie er auch in recht verschiedener Ausdehnung dem fertigen Schädel zugrunde liegt. So sehen wir bei einigen Knochenfische eine starke Entfaltung desselben, während er bei andern Vertretern dieser Klasse durch die Knochenbildung fast ganz verdrängt wird. Bei Säugetieren bildet sich in frühen Entwicklungsstadien ein knorpeliger Primordialschädel aus, doch bleiben durchwegs bloß kleine Strecken als Reste desselben im fertigen Schädel übrig. Beim Menschen beschränken sich diese auf die Knorpel der äußeren Nase (Cartilagine alares) sowie auf die knorpelige Nasenscheidewand (Cartilago septi nasi), folglich ist die Verknöcherung des Primordialcraniums hier eine fast vollständige.

Verknöcherung des Schädels im einzelnen.

Von den Schädelknochen unterscheiden wir, wie gesagt, die auf rein bindegewebiger Grundlage entstehenden Bindegewebsknochen von solchen, die aus Knochenkernen im knorpeligen Primordialcranium entstehen. Unter diesen stellen wir zunächst diejenigen zusammen, deren Hauptanlagen in den Parachordalia und den Trabekeln auf-

treten. Hierher gehören das Os occipitale, das Os sphenoidale und das Os ethmoidale, deren Zusammengehörigkeit schon von den älteren Anatomen durch die Bezeichnung Os tripartitum hervorgehoben wurde. Die Pars basilaris ossis occipitalis und die hintere Partie des Corpus ossis sphenoidalis entsprechen annähernd dem chordalen Abschnitte der Schädelbasis, die vordere Partie des Corpus ossis sphenoidalis und das Os ethmoidale dem prächordalen Abschnitte.

Lateral schließt sich die aus der knorpeligen Schädelbasis hervorgegangene, die Gehörkapsel darstellende Pars petrosa des Schläfenbeins an mit der Pars mastoidea (Fig. 169), während die beiden andern Abschnitte des Os temporale (die Squama und die Pars tympanica) als Bindegewebsknochen entstehen.

Os occipitale. Der größte Teil des Knochens entsteht durch Verknöcherung des Primordialcraniums und bloß die Spitze der Squama occipitalis fügt sich als Bindegewebsknochen an. In der Pars basilaris bilden sich zwei bald miteinander verschmelzende Knochenkerne in

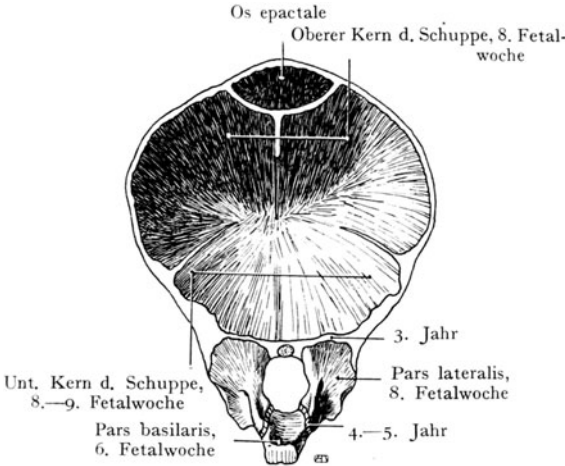


Fig. 172. Os occipitale mit Knochenkernen.

der sechsten Fetalwoche aus (Fig. 172). Am Anfange des dritten Monats treten in den Partes laterales und in dem untern Teile der Squama Knochenkerne auf, und zwar je einer für jede Pars lateralis und zwei bald untereinander verschmelzende Kerne für die untere Partie der Squama, bis zur Höhe der Protuberantia occipitalis externa

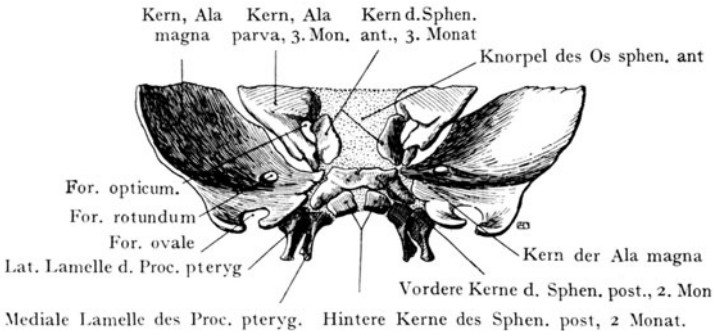


Fig. 173. Os sphenoidale, 5. Monat.

Zum Teil nach Poirier-Charpy, Osteologie. p. 425.

und der Linea nuchae suprema. Oberhalb dieser Linie wird die Squama aus zwei sehr früh miteinander verschmelzenden Kernen hergestellt, die auf bindegewebiger Grundlage entstehen. Noch vor der Geburt findet eine ausgedehnte Verschmelzung dieses obern Abschnittes der Squama mit dem untern Abschnitte statt, doch wird das ursprüngliche Verhalten noch eine Zeitlang durch einen tiefen Einschnitt am Margo parietalis angedeutet. Bis zum 5.—6. Jahre bleiben die vier auf knorpeliger Grundlage auftretenden Kerne durch Knorpelfugen voneinander getrennt (Fig. 172). Ein kleiner,

zeitweise selbständiger Knochenkern (Os Kerkringii) wird zuweilen am hintern Umfange des Foramen occipitale magnum angetroffen.

Os sphenoidale. Am Körper dieses später einheitlichen Knochens unterscheiden wir (Fig. 173) einen mit den Alae parvae im Zusammenhang stehenden vorderen Abschnitt als Os sphenoidale ant. von einem hinteren Abschnitte, dem Os sphenoidale post., welcher die Alae magnae abgibt. Nach unten erstreckt sich der Proc. pterygoideus, dessen mediale Lamelle als Bindegewebsknochen dem Sphenoid eigentlich fremd ist und sich demselben erst sekundär anschließt. Im Os sphenoidale post. treten im Laufe des dritten Monates zwei bald sich vereinigende Knochenkern auf, entsprechend der Sella turcica; zu diesen kommen zwei seitliche Kerne, aus denen die seitlichen Teile und die Lingula entstehen. Diese vier Kerne verschmelzen schon im sechsten Monate zur Bildung eines einheitlichen Kernes. Die großen Flügel entstehen aus je einem Kerne, welcher sich lateralwärts verbreitert; derselbe liefert auch die laterale Lamelle des Proc. pterygoideus.

Im Os sphenoidale ant. entstehen in der Mitte des dritten Monates, lateral vom For. opticum, zwei Knochenkern, entsprechend den Alae parvae, und etwas später (im dritten Monate) zwei weitere zur Verschmelzung untereinander kommende Kerne im Körper. Vor der Geburt sind auch die Körper der beiden Abschnitte des Sphenoids oben knöchern miteinander verbunden, doch erhält sich unten die Knorpelfuge, oft als eine ziemlich ansehnliche Masse, bis gegen das 13. Lebensjahr. Für das Längenwachstum der Schädelbasis ist nach Virchow die Knorpelwucherung in der Sphenobasilarepiphyse von der allergrößten Bedeutung.

Os ethmoidale. Die knorpelige Anlage des Knochens schließt sich als Fortsetzung des prächordalen Schädelabschnittes dem Os sphenoidale ant. an. Wir unterscheiden am Knorpel wie am späteren Knochen eine Lamina cribrosa von seitlichen Teilen, welche die Nasenmuscheln tragen. Eine senkrecht als Crista galli nach oben in die Schädelhöhle vorspringende Platte (Fig. 169) setzt sich nach unten in das Septum nasi cartilagineum fort.

Die Knochenbildung tritt im 5. Monate zuerst in den Seitenteilen auf, aus denen sich erst nach der Geburt durch Aushöhlung von den beiden obren Nasengängen aus die Cellulae ethmoidales entwickeln. Darauf verknöchern die beiden untern Muscheln, während bei der Geburt und noch bis in die zweite Hälfte des ersten Lebensjahres hinein die Crista galli und die Lamina perpendicularis knorpelig bleiben.

Os temporale. Eine wesentliche Vervollständigung der Schädelbasis wird durch die Ossifikation der knorpelig vorgebildeten Pars petrosa und Pars mastoidea ossis temporalis geliefert. Die Squama entsteht als Bindegewebsknochen, desgleichen die Pars tympanica. Die beiden letztgenannten Knochenabschnitte grenzen lateral das Cavum tympani ab, welches infolgedessen erst sekundär in die Wandung des Schädels aufgenommen wird.

Die Ossifikation der Pars petrosa beginnt im 5. Monate mit der Bildung von mehreren Kernen, die jedoch schon im 6. Monate in weitgehendem Maße miteinander verschmelzen. Die einzelnen Kerne bilden bestimmte Teile der Pars petrosa, so daß es nahe liegt, die-

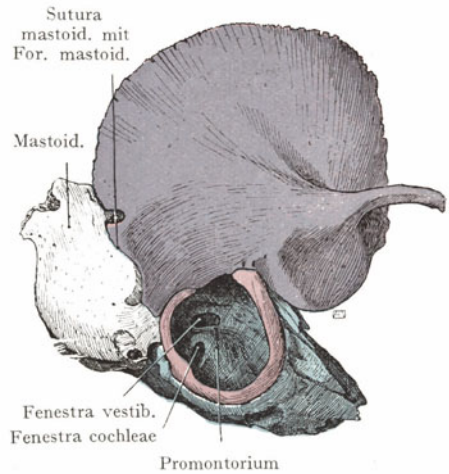


Fig. 174. Felsenbein des Neugeborenen von außen gesehen.

selben mit den das Labyrinth umschließenden, jedoch voneinander getrennten Knochen niederer Wirbeltiere (Epistoticum, Präoticum, Postoticum usw. der Fische) zu vergleichen. Ein Kern tritt zwischen der Fenestra vestibuli und der Fenestra cochleae auf, etwa entsprechend dem späteren Promontorium und bildet einen beträchtlichen Teil der Wandung des Vestibulum, der Cochlea, des *Paries labyrinthicus* und *jugularis cavi tympani*. Ein zweiter Kern bildet an der höchsten Stelle des *Canalis semicircularis sup.* die *Eminentia arcuata*, die Decke des Vestibulum und der Cochlea sowie auch einen Teil des *Paries labyrinthicus*. Der *Paries tegmentalis* wird von einem besonderen Knochenkerne geliefert, welcher sich lateral mit der *Squama temporalis* verbindet. Diese stellt folglich nur einen kleinen Teil des *Paries tegmentalis* her. Ein hinterer am *Canalis semicircularis post.* liegender Kern bildet die *Pars mastoidea*. Der *Proc. styloides* stammt vom zweiten knorpeligen Schlundbogen (Hyoidbogen), und zwar von dessen dorsaler, mit der *Basis cranii* verbundenen Strecke ab. Er ossifiziert von zwei Kernen aus.

In inniger Beziehung zum *Paries labyrinthicus* steht der *Nervus facialis*. Beim Neugeborenen wird er vollständig in diese Wandung eingeschlossen und tritt erst am Foramen *stylomastoideum* aus dem *Canalis facialis*. In frühen Entwicklungsstadien (s. Gehörorgan) durchsetzt der Nerv die knorpelige *Pars petrosa*, um von der Stelle an, wo später das Ganglion geniculi liegt und der Nerv sich nach hinten und unten wendet, außerhalb des knorpeligen *Primordialcraniums* zu verlaufen, zunächst an der lateralen Wand des Labyrinthes, welche vor der Bildung der *Pars tympanica ossis temporalis* und der *Squama temporalis* oberflächlich liegt, um sich weiterhin dem obern Teile des Hyoidbogens, dem späteren *Proc. styloides* anzulegen. Der Einschluß des Nerven in den *Canalis facialis* ist ein sekundärer Vorgang, wie das sowohl die Entwicklungsgeschichte als die vergleichende Anatomie beweisen.

Die *Squama ossis temporalis* entsteht am Ende des zweiten Monates aus einem Kerne, welcher der Wurzel des *Proc. zygomaticus* entspricht. Nach vorn bildet er diesen letztern, medial die *Facies articularis* und das *Tuber articulare*, oben die eigentliche, an der Bildung der seitlichen Schädelwandung teilnehmende *Squama*. Medianwärts verbindet sich die Anlage mit dem obern Kerne der *Pars petrosa* zur Herstellung des *Paries tegmentalis cavi tympani*, an der die ursprüngliche Verbindungslinie der beiden Knochen noch lange als die praktisch nicht unwichtige *Sutura petrosquamosa* nachweisbar ist. Der Knochenkern der *Squama* bildet ferner, indem er sich nach hinten und unten (Fig. 174) zwischen die *Pars tympanica* und die *Pars petrosa* ausdehnt, den vordern obern Teil des *Proc. mastoideus*, welcher an der Begrenzung sowohl des *Cavum tympani* als des *Antrum tympanicum* teilnimmt. Dieser Abschnitt der *Squama* vervollständigt oben die *Pars tympanica* zum *Annulus tympanicus* und bildet später einen Teil des *Meatus acusticus externus*.

Die *Pars tympanica ossis temporalis* entsteht im dritten Monate als ein unvollständiger Knochenring im Bindegewebe lateral von den am *Paries labyrinthicus cavi tympani* dem *Primordialschädel* angelagerten *Gehörknöchelchen*. In diesen Ring ist das Trommelfell eingelassen. Sein vorderes, etwas aufgetriebenes Ende bildet mit der horizontalen Partie der *Squama* die *Fissura petrotympanica* (Glaseri). In diese zieht sich der *Proc. ant. mallei* (Folii), welcher ursprünglich den Hammer mit dem Meckelschen Knorpel in Verbindung setzte (siehe *Visceralskelet*). Hinten verbindet sich der Ring mit dem abwärts verlaufenden, in die *Pars mastoidea* übergehenden Teil der *Squama*. Nach der Geburt wächst der *Annulus tympanicus* in die Fläche aus, um den größten Teil des knöchernen äußeren Gehörganges zu bilden. Bei der Geburt lassen sich die einzelnen Teile des *Os temporale* oft noch deutlich abgrenzen oder sogar voneinander trennen.

Bindegewebsknochen des Schädels.

Wenn wir von dem kleinen Anteil der Squama ossis temporalis an der Bildung des *Paries tegmentalis cavi tympani* sowie von einem Teile der *Partes orbitales ossis frontalis* absehen, so finden wir den ganzen übrigen Schädelgrund knorpelig vorgebildet. Dagegen besteht der große Knochenkomplex des Schädeldaches, wenigstens beim Menschen, ausschließlich aus Bindegewebsknochen; hierher rechnen wir die Squama frontalis, die beiden Ossa parietalia und die obere Partie der Squama occipitalis sowie den größten Teil der Squama ossis temporalis. Alle diese Knochen zeigen denselben Entwicklungsmodus. Bei den Ossa parietalia und den beiden ursprünglich getrennten Hälften des Os frontale (Fig. 175) geht die Ossifikation von Stellen aus, die den Tubera frontalia und parietalia entsprechen. Hier bilden sich im Bindegewebe des membranösen Craniums zunächst radiär angeordnete Knochenbalken, die, untereinander in Verbindung tretend, durch weiteres Übergreifen der Ossifikation in radiärer Richtung eine Vergrößerung des Knochens bewirken. Eine oberflächliche und eine tiefe kompakte Knochen-schicht (*Laminainterna und externa*) grenzen die netzartig angeordneten Knochenbalken der Diploë ab.

Das Os frontale entsteht (Fig. 175) aus zwei in der 6. Woche auftretenden Kernen, welche sich nach hinten über die Bulbi ausbreiten und die *Partes orbitales ossis frontalis* herstellen. Diese Knochenkerne, welche zuerst in der Gegend der Tubera frontalia auftreten, bilden je eine Hälfte des Knochens. Diese sind beim Neugeborenen noch getrennt, indem die Trennungslinie, welche später der *Sutura frontalis* entspricht, sich in der Regel erst im 8. Jahre schließt. Die *Sinus frontales* beginnen sich im ersten Lebensjahre als Ausbuchtungen der Nasenhöhle vom mittleren Nasengange aus zu bilden, gewinnen jedoch erst

gegen die Zeit der Pubertät eine beträchtlichere Entfaltung. Das Os parietale entwickelt sich von zwei am Ende des zweiten Monates auftretenden Kernen aus, welche bald zu einem einheitlichen Kerne untereinander verschmelzen.

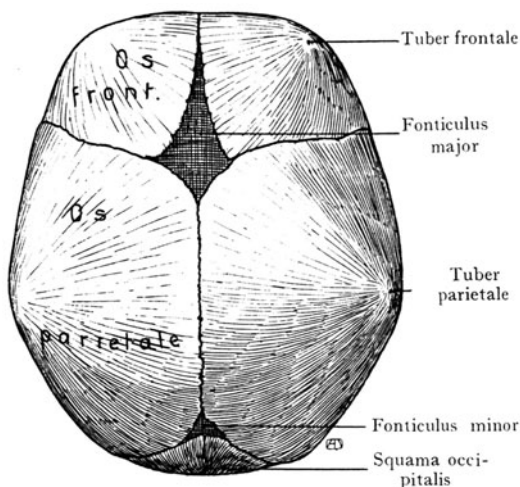


Fig. 175. Schäldach eines neugeborenen Kindes. $\frac{2}{3}$.

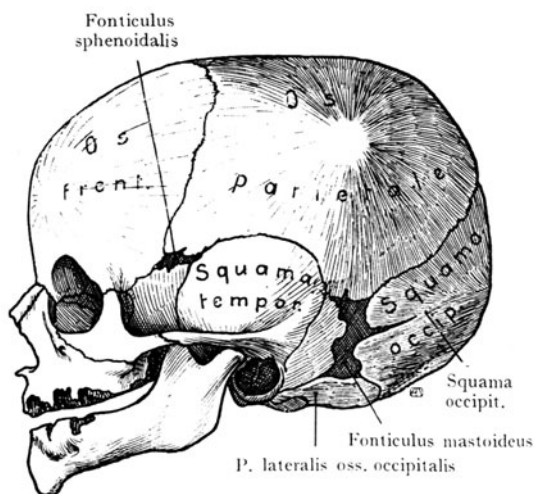


Fig. 176. Schädel eines neugeborenen Kindes von der Seite.

Als Reste des membranösen Craniums bleiben zur Zeit der Geburt zwischen den platten Schädelknochen die Fontanellen (Fonticuli) übrig (Fig. 175 und 176). Vorn liegt zwischen den *Ossa parietalia* und den beiden Hälften der *Squama frontalis* die große Fontanelle (Fonticulus major); hinten zwischen den *Ossa parietalia* und der oberen Partie der *Squama occipitalis* die kleine Fontanelle (Fonticulus minor). Eine dritte Fontanelle (Fonticulus mastoideus) wird durch den *Angulus mastoideus*, die *Pars mastoidea ossis temporalis* und die *Squama occipitalis*, endlich der *Fonticulus sphenoidalis* durch das *Os frontale*, die *Ala magna ossis sphenoidalis* und den *Angulus sphenoidalis ossis parietalis* begrenzt. Die Fontanellen nehmen durch die auf ihre Kosten stattfindende Vergrößerung der angrenzenden Knochenteile ab und verschwinden schließlich gänzlich; die große Fontanelle schließt sich im dritten Jahre, die kleine Fontanelle schon im 3.—6. Lebensmonate, der *Fonticulus sphenoidalis* im dritten, der *Fonticulus mastoideus* in der ersten Hälfte des zweiten Jahres. Typische Nahtverbindungen der platten Schädelknochen sehen wir zum Teil schon im Verlaufe des vierten Jahres auftreten.

Die Ossifikation schreitet von den Grenzen der platten Knochen aus nicht ganz regelmäßig weiter, so kommt es häufig zur Bildung kleiner accessorischer Knochenkerne, welche gewissermaßen als Vorstöße der Ossifikationsgrenze aufzufassen sind und später entweder mit den platten Knochen verschmelzen oder auch als Schaltknochen (*Ossa suturarum*) ihre Selbständigkeit wahren.

Knochen des Gesichtes.

Hierher gehören eine Anzahl von Knochen, welche, auf bindegewebiger Grundlage entstehend, an der Bildung der Orbita (*Pars orbitalis ossis frontalis*, *Os lacrimale*) und der Nasenhöhle (*Ossa nasalia*, *Maxillae*, *Ossa palatina*) teilnehmen. Dort, wo sie an die Oberfläche treten, liegen sie den Weichteilen des Gesichtes zugrunde. Dem größten dieser Knochen, der *Maxilla*, kommt auch der bedeutendste Einfluß auf die Gesichtsbildung zu; er ist nach Henke „der zentrale Knochen des Gesichtes und auch derjenige, dessen Wachstum späterhin am beträchtlichsten ist“.

Maxilla. Der Knochen entsteht aus sechs Kernen, von denen einer schon im zweiten Fetalmonate auftritt. Gegen den vierten Fetalmonat verschmelzen fünf Kerne untereinander, dagegen bleibt der Kern, aus welchem der die oberen Schneidezähne tragende Abschnitt entsteht, auch weiterhin getrennt, auch ist er als ein nur sekundär mit dem Oberkiefer in Verbindung tretender Knochen, der Zwischenkiefer (*Os praemaxillare*), aufzufassen. Die *Maxillae* liegen zunächst lateral von der knorpeligen Nasenkapsel (Fig. 171); erst später, nachdem laterale Teile der knorpeligen Nasenkapsel sich zurückgebildet haben, erlangen auch jene Beziehungen zur Nasenhöhle, die sie lateral teilweise begrenzen. Die Höhe der Knochen ist zunächst eine geringe (Fig. 171), indem fast der ganze Abschnitt, den wir später als Körper des Oberkiefers bezeichnen, fehlt, so daß der die Zahnsäckchen enthaltende, sehr früh sich ausbildende *Proc. alveolaris* fast unmittelbar dem *Sulcus infraorbitalis* angrenzt. Erst im vierten Monate nach der Geburt stellt eine seichte Grube an der medialen Fläche des Knochens die erste Anlage des *Sinus maxillaris* dar.

Os incisivum seu praemaxillare (Zwischenkiefer). Die beiden die oberen Schneidezähne tragenden Knochenteile bilden durch ihre mediane Verschmelzung das *Os incisivum*, welches bei vielen Säugetieren fast bis zur Herstellung des fertigen Zustandes durch die *Sutura incisiva* von der *Maxilla* getrennt wird. Beim reifen menschlichen Fetus, manchmal auch noch bei Kindern in den ersten Lebensjahren, läßt sich dieselbe noch nachweisen und kann sogar als seltene Anomalie auch beim Erwachsenen erhalten bleiben. Sie verläuft vom *Foramen incisivum* aus schräg lateralwärts und nach vorn, um den *Proc. alveolaris* des Oberkiefers zwischen dem zweiten Schneidezahn und dem Eckzahn zu durchsetzen.

Eine praktische Wichtigkeit gewinnen diese Verhältnisse bei den als Gaumenspalten bezeichneten Mißbildungen (siehe Entwicklung des Mundes). Das *Os incisivum* entwickelt sich im Bereiche des mittleren Stirnfortsatzes, und die *Sutura incisiva* entspricht dann etwa annähernd der Grenze desselben gegen den Oberkieferfortsatz, da wo die, je nach dem Grade der Ausbildung als Hasenscharte (Beschränkung auf die Oberlippe) oder Gaumenscharte (Übergreifen auf den Gaumen) bezeichnete Spaltbildung auftritt. Bei doppelseitiger Gaumenspalte können beide *Suturæ incisivæ* offen bleiben; sodann kommt eine spaltförmige Verbindung zwischen Mund- und Nasenhöhle zustande, die sich auch ein- oder beiderseitig neben der Medianlinie nach rückwärts auf den harten oder sogar auf den weichen Gaumen ausdehnen kann. In seltenen, vorläufig nicht zu erklärenden Fällen durchsetzt der Spalt das *Os incisivum* selbst, geht also zwischen dem ersten und zweiten Schneidezahn hindurch.

Das *Os zygomaticum* entsteht wahrscheinlich von drei Zentren aus, die am Ende des zweiten Fetalmonates auftreten und im fünften Fetalmonate untereinander verschmelzen. Eine Andeutung dieses Verhaltens erblicken wir in der bisweilen vorkommenden Teilung des Knochens in zwei Hälften (*Os zygomaticum bipartitum*).

Das *Os nasale* entwickelt sich als richtiger Belegknochen auf der knorpeligen Nasenkapsel, welche im Bereiche des Knochens zum Schwunde kommt (Fig. 171). Das *Os lacrimale* entsteht lateral auf der knorpeligen Nasenkapsel aus einem einzigen Knochenkern; der *Vomer* gegen das Ende des zweiten Monats aus zwei bilateral symmetrischen Kernen, welche das *Septum cartilagineum nasi* zwischen sich fassen. Dieses wird zurückgebildet, so daß die beiden Knochenkerne zum Kontakt und schließlich zur Verschmelzung kommen.

Das *Os palatinum* entsteht aus einem Kerne, welcher dem durch die *Pars horizontalis* und *Pars perpendicularis* gebildeten Winkel entspricht. Es muß hier hervorgehoben werden, daß bei allen Gesichtsknochen die Zahl der Kerne vermehrt sein kann, indem wir es mit einer nicht unbeträchtlichen Variationsbreite zu tun haben.

Reste des Primordialcraniums und Herkunft der Schädelknochen.

Vom Standpunkte der vergleichenden Embryologie aus betrachtet, zeigt das knorpelige Primordialcranium des Menschen, auch auf der Höhe seiner Ausbildung, eine beträchtliche Reduktion. So sehen wir z. B. am Primordialcranium des Maulwurfs (Eugen Fischer) auch Teile der seitlichen Schädelwandung knorpelig vorgebildet. Zwar schwinden auch hier größere Strecken des Knorpelcraniums, ohne Knochenkerne zu bilden, wenn Bindegewebsknochen sich ihnen auflagern. Diese atrophierenden Teile des knorpeligen Craniums kommen auch beim Menschen vor, und A. von Kölliker zählt als solche auf: 1. den Knorpel unter dem Nasenbein, 2. einen Teil der vorderen Schädelgrube, entsprechend den *Partes orbitales ossis frontalis*, wo der Knorpel, ohne daß etwa Knochenkerne in ihm auftreten, durch den Bindegewebsknochen, der sich ihm auflagert, ersetzt wird, 3. Teile der knorpeligen *Conchæ nasales*, 4. den Meckelschen Knorpel (den knorpeligen Mandibularbogen), welcher zum größten Teile ohne Bildung von Knochen verschwindet (siehe Unterkiefer), 5. die Strecke des Hyoidbogens zwischen dem *Proc. styloides* und dem kleinen Horne des *Os hyoides*, welche sich in das *Ligamentum stylohyoideum* umwandelt.

Das Visceralskelet.

Bei niederen Wirbeltieren, so bei Selachiern, sind die knorpeligen Visceralbogen des Kiemenskeletes mächtig ausgebildet (Fig. 177). Zwar haben die beiden ersten Bogen (Mandibular- und Hyoidbogen) schon eine Differenzierung erfahren, welche sie der ursprünglichen Funktion als Träger von Kiemenstrahlen entfremdet. Der Mandibular-

bogen trägt die Zähne; auf ihm bildet sich als Belegknochen der Unterkiefer der höheren Formen. Er gliedert sich vielfach in zwei Abschnitte, einen oberen, das Palatoquadratum, welches nach vorn einen dem Schädel angeschlossenen Fortsatz aussendet, und einen unteren, die Mandibula, welche an dem Palatoquadratum artikuliert (Fig. 177). Der zweite knorpelige Schlundbogen (Hyoidbogen) zeigt schon deutliche Beziehungen zum Kiemenapparate, indem von ihm wie von den folgenden Schlundbogen (Branchialbogen) die den Kiemenplatten zugrunde liegenden Kiemenstrahlen ausgehen. Der Spalt zwischen Mandibular- und Hyoidbogen ist bei diesen Formen bedeutend reduziert, indem bloß der dorsale Abschnitt desselben in Form eines die seitliche Wand des Kopfdarmes in nächster Nähe des Labyrinthes durchsetzenden Ganges (Spritzloch) erhalten bleibt, der bei einigen Formen seine ursprüngliche Funktion durch den Besitz der rudimentären Spritzlochkieme kundgibt. Bei den Rochen erlangt das Spritzloch Beziehungen zum Gehörapparate und übernimmt die Funktion eines die Erschütterungen des umgebenden

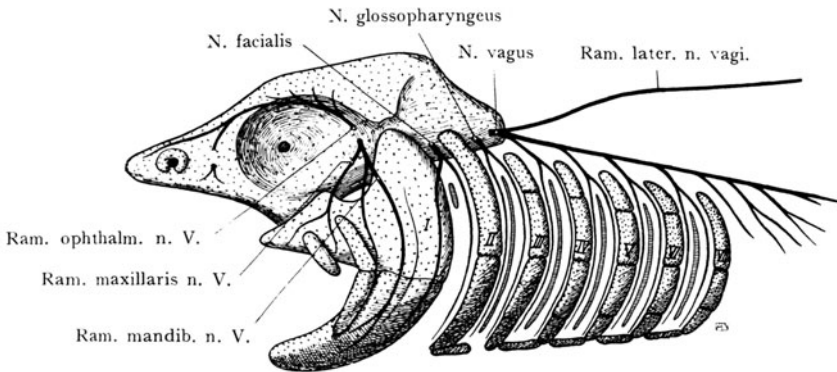


Fig. 177. Schema eines Selachierschädels.

Nach Wiedersheim.
 I Mandibularbogen.
 II Hyoidbogen
 III—VII Kiemenbogen.

Mediums zum Labyrinth weiterleitenden Apparates. Der Hyoidbogen erfährt gleichfalls eine Gliederung in einen dorsalen Abschnitt (Hyomandibulare), welcher sich mit der Schädelbasis, in der Nähe der Labyrinthkapsel aber auch mit dem Palatoquadratum verbindet, und einem ventralen Abschnitt, welcher den eigentlichen Hyoidbogen darstellt. Ventral werden die beiden Hyoidbogen durch ein medianes Knorpelstück, die Copula, verbunden, welche sich als eine Verknüpfung der ventralen Enden der Branchialbogen nach hinten fortsetzt. Diese, die Träger der Kiemenstrahlen, finden sich in der Fünffzahl und zerfallen, wie die beiden ersten Bogen, in einzelne Stücke; ihre dorsalen Enden sind mit der Wirbelsäule gelenkig verbunden, ihre ventralen Enden dagegen mit der Copula.

Beim Menschen sind der Mandibularbogen, der Hyoidbogen und der erste Branchialbogen knorpelig angelegt. Der Mandibularbogen liefert die beiden größeren Gehörknöchelchen (Hammer und Amboß) sowie den im dritten Fetalmonate noch durch den Proc. ant. mallei (Folii) mit dem Hammer in Verbindung stehenden Meckelschen Knorpel, welcher dem als Bindegewebsknochen entstehenden Unterkiefer zur Grundlage dient. Aus dem oberen Teile des Hyoidknorpels gliedert sich erstens der Stapes und zweitens der Reichertsche Knorpel ab, welcher sich teils in den mit der unteren Fläche des Os petrosum verschmolzenen Proc. styloides umwandelt, teils in das Lig.

stylohyoideum und das kleine Horn des Zungenbeins übergeht. Vom ersten Branchialbogen (Fig. 178) bleibt bloß die ventrale Strecke als großes Zungenbeinhorn übrig. Der Körper des Zungenbeins bildet sich aus demjenigen Teile der Copula, welcher dem Hyoidbogen und dem ersten Branchialbogen zukommt.

Die Gehörknöchelchen (Fig. 178) entstehen aus den obersten Abschnitten des Mandibular- und des Hyoidbogens. Der an die knorpelige Schädelbasis anstoßende Teil des ersten Bogens gliedert sich als Amboß ab, welcher mit der Schädelbasis mittels seines kurzen und mit dem Stapes mittels seines langen Fortsatzes in gelenkige Verbindung tritt. Er kann mit dem Quadratum der niederen Formen verglichen werden. Der Amboß setzt sich gelenkig gegen einen zweiten Abschnitt des knorpeligen Bogens ab, welcher die Form des Hammers annimmt. Der Proc. mallei ant. (Folii) stellt auf diesem Stadium noch eine kontinuierliche Verbindung mit dem übrigen ventralen Abschnitte des knorpeligen Mandibularbogens (Meckelscher Knorpel) her. Auf diesem haben Bindegewebsknochen einen plump geformten Unterkiefer hergestellt (Fig. 171). Diese Verbindung verläuft durch die Fissura petrotympanica (Glaseri) aus der Paukenhöhle nach vorn und abwärts. Mit der Ausbildung des Bindegewebsknochens beginnt auch der Schwund des Meckelschen Knorpels, welcher sich wahrscheinlich nur in geringem Grade an der Bildung des Unterkiefers beteiligt (s. unten).

Der Amboß und der Hammer ossifizieren je von einem einzigen Knochenkerne aus, der im zweiten Monate auftritt. Schon zu dieser Zeit bildet sich auf dem Proc. ant. mallei ein kleiner Bindegewebsknochen, der später mit dem Knochenkerne des Hammers verschmilzt.

Die Mandibula ist ein Bindegewebsknochen, welcher am lateralen Umfange des Meckelschen Knorpels auftritt und zunächst bloß den Proc. alveolaris des Unterkiefers herstellt. An einzelnen Stellen bilden sich auch ohne Zusammenhang mit dem Meckelschen Knorpel, so im Proc. condyloideus, im Proc. coronoides und im Angulus mandibulae neue Knorpelmassen, welche durch accessorische Knochenkerne ersetzt werden. Übrigens treten solche accessorische Knorpelkerne auch im Anschluß an andere Bindegewebsknochen des Schädels auf (Gaupp), doch bilden sie sich in der Regel zurück, indem sie durch den auflagernden Bindegewebsknochen überflüssig werden. Die ventralen Abschnitte beider Meckelscher Knorpel, die in der Medianebene zusammenstoßen, werden gleichfalls in Knochen umgewandelt.

Der Stapes trennt sich von der oberen, der Schädelbasis anliegenden Strecke des knorpeligen Hyoidbogens (Reichertscher Knorpel) ab. Durch den Ring verläuft die beim Menschen später sich rückbildende A. stapediale, welche bei vielen Tieren erhalten bleibt und einen beträchtlichen Teil des Verzweigungsgebietes der A. carotis ext. übernimmt. Die Verbindung der Stapesplatte mit der lateralen Wand des Labyrinthes in der Fenestra vestibuli würde der ursprünglichen Artikulationsstelle des Hyoidbogens mit der Schädelbasis entsprechen, und möglicherweise ist die Entstehung der

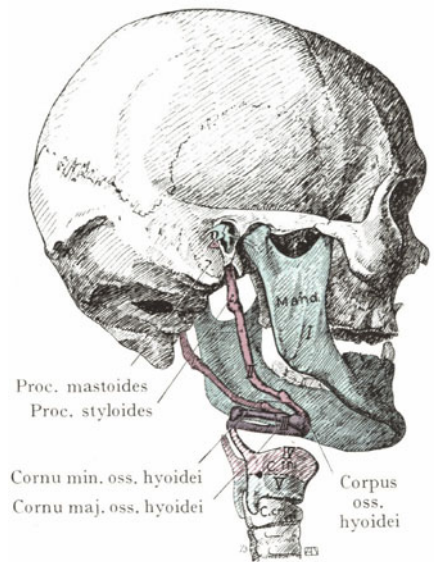


Fig. 178. Schädel mit doppelseitiger knöcherner Verbindung zwischen dem Cornu minus ossis hyoidei und dem Proc. styloideus. Mit Benützung einer Abbildung von Th. Dwight, *Annals of Surgery*, 1907. Angabe des Kiemen-skeletes mittels Zahlen (I—V).

Fenestra vestibuli auf Druckatrophie zurückzuführen: Eine weitere Strecke des Hyoidbogens liefert den Proc. styloides, von welchem das Lig. stylohyoideum zum kleinen Horne des Os hyoides verläuft. Der Stapes ossifiziert etwas später als die beiden anderen Gehörknöchelchen von einem Kerne in der Basis aus. Ein besonderer Kern liefert den Proc. styloides, ein weiterer das Cornu minus ossis hyoidei.

Der dritte Schlundbogen bleibt bloß in seinem ventralen, das Cornu majus ossis hyoidei darstellenden Abschnitte erhalten, der von einem eigenen Kerne aus ossifiziert. Im Corpus ossis hyoidei treten 1—2 Knochenkerne auf. Was die folgenden Schlundbogen anbelangt, so entstehen sie als solche beim Menschen sicher nicht in der Form knorpeliger Bogen, dagegen sind wir wohl zur Annahme berechtigt, daß die Lamina cartilaginosa thyroideae aus dem vierten und fünften Schlundbogen entstand (Fig. 178), indem ein allfälliges als Varietät vorkommendes Foramen thyroideum die ursprüngliche Trennungslinie angibt (siehe auch Nervensystem). Einige Autoren leiten auch den Cricoidknorpel von einem Branchialbogen ab. Die Fig. 178 veranschaulicht diese Verhältnisse. Der Hyoidbogen, welcher in der Regel durch die Ausbildung des Lig. stylohyoideum eine Unterbrechung erfährt, wird hier durch eine Reihe von gelenkig untereinander verbundenen Knochenstücken dargestellt, so daß wir von einer vollständigen Ausbildung des Hyoidbogens beim Erwachsenen als Varietät sprechen dürfen. Wahrscheinlich liegt dieser Tatsache ein übermäßiges Wachstum des knorpeligen Hyoidbogens zugrunde (T. Dwight). Übergänge zum gewöhnlichen Verhalten erblicken wir in einem sehr langen, manchmal in zwei Abschnitte gegliederten Proc. styloides. Die Gehörknöchelchen sind in der Figur als Abgliederungen des Mandibular- und des Hyoidbogens zu erkennen.

Wachstum des Schädels.

Ein Hauptunterschied zwischen dem Schädel des Kindes und demjenigen des Erwachsenen besteht in dem verschiedenen Verhältnis zwischen der Hirnkapsel und dem Gesichtsskelet (Henke). Noch geraume Zeit nach der Geburt überwiegt das Wachstum der die Gehirnkapsel zusammensetzenden Knochen, während die Entfaltung der Gesichtsknochen zurückbleibt. Nach Froberg ist das Verhältnis des Gesichtsschädels zum Hirnschädel beim Neugeborenen 1 : 8, beim 5 jährigen Kinde 1 : 4, beim Erwachsenen 1 : 2.

Wir treffen, wie schon erwähnt wurde, einen verschiedenen Typus des Knochenwachstums am Schädel an, je nachdem es sich um die knorpelig präformierten Knochen der Schädelbasis oder um die Bindegewebsknochen der Schädeldecke und des Gesichtes handelt. Bei jenem ist es, ähnlich wie bei Längsknochen, der zwischen den Knochenkernen liegende Knorpel, welcher neues Material für die Knochenbildung liefert, bei den platten Schädelbindegewebsknochen die angrenzende Schicht von Bindegewebe, auf deren Kosten solange die Nähte offen bleiben der Knochen wächst. Natürlich beschränkt sich das Wachstum der platten Knochen nicht auf die Ränder, indem die Knochen durch Apposition von der Fläche aus an Dicke zunehmen. Für das Längenwachstum der Knochen der Schädelbasis kommt in erster Linie die Knorpelfuge zwischen der Pars basilaris ossis occipitalis und dem Os sphenoidale (Synchondrosis sphenobasilaris), dann in zweiter Linie diejenige zwischen den beiden Abschnitten des Os sphenoidale in Betracht. Eine Zeitlang besteht eine Knorpelfuge auch zwischen dem Os sphenoidale und dem Os ethmoidale. Die Neubildung von Zellen in diesen Knorpelfugen kommt aber nicht bloß für das Längenwachstum der Schädelbasis, sondern nach R. Virchow auch für die Gestaltung des Gesichtes wesentlich in Betracht. Eine frühzeitige Ossifikation der sphenobasilarischen Knorpelfuge hat nach Virchow eine Abknickung (Kyphose) der Schädelbasis zwischen dem Keilbein und der Pars basilaris ossis occipitalis zur Folge und wird immer von einer Prognathie begleitet.

In bezug auf die Gestaltung des Gesichtsschädels spielt übrigens das Wachstum des Oberkiefers die Hauptrolle, denn derselbe bildet, indem er sich von seiner ersten Anlage aus medianwärts ausdehnt, den zentralen Teil des Gesichtes und, jedenfalls, besonders nach seiner Verwachsung mit dem Os incisivum, den größten Knochen desselben. Sehr beachtenswert ist die Bemerkung Henkes: „Der Oberkiefer ist überhaupt derjenige Teil unseres Körpers, den wir am unfertigsten mit auf die Welt bringen, der sich nach allen Seiten hin erst nach der Geburt ausdehnt und, da er im Mittelpunkte des ganzen Gesichtes steht, müssen sich rings um ihn her alle Knochen auseinandertreiben.“ Auch hier erfolgt das Knochenwachstum durch Apposition, teils von den Rändern, teils von der Fläche, allerdings verbunden mit Resorptionsvorgängen, welche allmählich zur Bildung des Sinus maxillaris führen.

Wirbeltheorie des Schädels.

Die Wirbeltheorie des Schädels, wie sie 1806 von Oken und schon 1786 von Goethe aufgestellt wurde, nimmt eine Zerlegung des Schädels in einzelne mit Wirbeln vergleichbare Abschnitte oder Knochenkomplexe an, jedoch ohne die für die Beurteilung so ungemein wichtige Entwicklungsgeschichte der Komponenten zu berücksichtigen. So unterschied Oken einen Occipital-, einen Parietal-, einen Sphenoidal- und einen Parietalwirbel, deren Körper dargestellt werden sollten durch die Pars basilaris ossis occipitalis, die beiden Abschnitte des Sphenoidkörpers und das Ethmoid, während er die dorsalen Bogen dieser Schädelwirbel in den entsprechenden Abschnitten des Schädeldaches suchte, d. h. in der Squama occipitalis, den Ossa parietalia und der Squama frontalis. In dieser Form wird die Okensche Schädeltheorie noch von Sappey (1876) in seiner *traité d'anatomie humaine* dargestellt.

Das Unklare, ja Phantastische, das der Okenschen Schädeltheorie anhaftet, ist für uns ohne weiteres ersichtlich. Allein sie kam einem Bedürfnis jener Zeit entgegen, als man, von der Naturphilosophie ausgehend, das Bestreben hatte, mittels der Vergleichung die anatomischen Einzelheiten in ihrer Bedeutung zu erfassen und sich zu höherer Erkenntnis aufzuschwingen. Der Widerspruch, welcher sich, allerdings erst 50 Jahre später, erhob, ging von der Untersuchung der Entwicklung der einzelnen einen „Schädelwirbel“ zusammensetzenden Knochen aus, um zu zeigen, daß der Vergleich mit Wirbeln im Sinne Okens und Goethes überhaupt nicht aufrecht zu erhalten sei.

Huxley war der erste, welcher in seinen Untersuchungen über die Morphologie und Entwicklung des Schädels (1858) als Kritiker auftrat. Gegenbaur hat dann 1872 in seinen Untersuchungen über das Kopfskelet der Selachier zuerst den Unterschied zwischen dem chordalen und dem prächordalen Abschnitte des Schädels aufgestellt und für den ersteren die Homologie seines Bildungsmateriales mit demjenigen der Wirbelsäule festgestellt, jedoch unter Verwerfung der Annahme, daß sich dieses Bildungsmaterial im Bereiche des chordalen Schädelabschnittes jemals in einzelne Wirbel gliedere. Wie viele Segmente dieser Abschnitt des Schädels umfasse, lasse sich höchstens aus dem Verhalten der denselben durchsetzenden Nerven erschließen. Von Gegenbaur werden für Selachier neun solche Segmente angenommen, die sich jedoch in keiner Weise mit Wirbelkörpern, geschweige denn mit ganzen Wirbeln, vergleichen lassen. Im prächordalen Abschnitte des Schädels fehlt jede Andeutung einer Zusammensetzung aus einzelnen Segmenten.

Ein weiterer Fortschritt in der Erkenntnis des Schädelaufbaues geschah durch die Untersuchung des N. hypoglossus, seiner Muskulatur und der zugehörigen Sklerotome. M. Fürbringer, Froriep und Beck haben nachgewiesen, daß wenigstens der vom N. hypoglossus durchbohrte Teil des Os occipitale sich von vier echten Somiten ableiten lasse, indem der N. hypoglossus einem Komplex von vier Spinalnerven entspricht, von denen die zugehörigen Sklerotome in die Bildung der Pars basilaris und der Partes

laterales ossis occipitalis eingehen, während die Myotome die Hypoglossusmuskulatur (Zungenmuskulatur) und zum Teil auch die vordere lange Halsmuskulatur liefern. Die Vergleichung mit niederen Formen lehrt, daß bei diesen die Hypoglossussegmente, getrennt vom Kopfe, als vordere Halssegmente bestehen bleiben, deren Muskelderivate in den Bereich des Kiemenkorbes vorwachsen, um hier die *Retractoress arcuum branchialium* zu bilden. Solche Zustände finden wir bei Amphibien und Selachiern. Bei Amnioten schließen sich die Sklerotome dieser Segmente sekundär dem Schädel an und werden dann von dem ursprünglich durch Zusammenschluß von vier Spinalnerven entstehenden *N. hypoglossus* durchsetzt.

Die Wirbeltheorie des Schädels ist demnach durch eine Theorie ersetzt worden, welche im Bereiche des chordalen Schädelabschnittes, wenigstens der hinteren Strecke desselben, eine Zusammensetzung aus Derivaten echter Somiten feststellt, jedoch keine Homologie der Hirnnerven (ausgenommen des *N. hypoglossus*) mit Spinalnerven anerkennt. Diese Angaben stellen kurz den tatsächlichen Niederschlag der zahlreichen Untersuchungen dar, welche entgegen der Oken-Goetheschen Theorie eine Erklärung der Morphologie des Schädels anstreben.

Entwicklung des Extremitätenskeletes.

Im Oberflächenbilde untersucht, stellen die frühesten Extremitätenanlagen stummelartige Fortsätze des Rumpfes dar, welche dort abgehen, wo die Parietalplatten an die dorsalen Mesodermsegmente grenzen. Diese Anlagen sitzen auf den sog. Extremitäten- oder Wolffschen Leisten, welche sich in der ganzen Ausdehnung des Rumpfes hinziehen. Bei Formen, wie den Rochen, deren Extremitäten (Flossen) eine weite Ausdehnung nehmen, verwandelt sich eine längere Strecke der Leiste in die Extremitätenanlage. Bei Säugetieren dagegen beschränken sich diese Anlagen beiderseits auf zwei kurze Strecken der Leiste, die einerseits den letzten Cervikal-, andererseits den letzten Thorakal- sowie den Lumbalmyotomen entsprechen. Die Strecke der Wolffschen Leiste zwischen der vordern und hintern Extremitätenanlage bildet sich gänzlich zurück.

Beide Extremitätenanlagen lassen sich fortschreitender Entwicklung zwei Abschnitte erkennen (Fig. 65), von denen der proximale breitere Abschnitt die Schulter- resp. Hüftgegend bildet, während der schmalere distale, an seinem Ende als Hand- oder Fußplatte schaufelförmig verbreitert, die freie Extremität darstellt. Dabei wendet sich die eine Fläche der schaufelförmigen Platte dem Leib des Embryos zu (ventrale oder Beugefläche), die andere sieht lateral- und dorsalwärts (dorsale oder Streckfläche).

Sodann bildet sich innerhalb der freien Extremität eine dem Ellenbogen resp. dem Knie entsprechende Abknickung, ferner entstehen an der Hand- resp. Fußplatte Einkniffe, welche fünf Vorsprünge am Rande der Platte, die ersten Andeutungen der Finger resp. der Zehen begrenzen. Die Gliederung der Extremität in einzelne Abschnitte tritt schon im Laufe des zweiten Monates auf; damit geht ein Unterschied in der Stellung der vordern und hintern Extremität zum Rumpfe einher, welcher in der Folge immer deutlicher hervortritt. Beide Extremitäten rotieren sich nämlich um ihre Längsachse, aber in verschiedener Richtung. Im Stadium der schaufelförmigen Anlage sieht die Beugefläche beider Anlagen gegen den Körper, die Streckfläche lateralwärts. Bei der Drehung wendet sich nun die Streckseite der vordern Extremität cranial-, diejenige der hintern Extremität caudalwärts. Die Ursache dieser in relativ früher Zeit stattfindenden Drehung ist unklar; sie läßt sich beim Erwachsenen an dem spiraligen Verlaufe des *N. radialis* um den Humerus, welcher mit der Bildung des *Sulcus spiralis* verknüpft ist, erkennen. Für die Feststellung der Homologien müssen die Extremitäten in die frühe fetale Lage zurückgebracht werden, dann entsprechen sich Radius und Tibia, Ulna und Fibula und die Homologie läßt sich dann auch auf die großen Nervenstämme am Unterschenkel resp. am Vorderarm ausdehnen.

Das Material für die Bildung der Extremitäten stammt aus den Seitenplatten, und zwar entsteht zunächst eine mit Mesenchym gefüllte Ectodermfalte, welche das Skelet der Extremität sowie die Blutgefäße liefert. Was die Muskulatur anbelangt, so wächst sie, z. B. bei Selachiern, in Gestalt der Muskelknospen (s. Muskelentwicklung) von den Myotomen aus in die Extremitätenanlage hinein, während es für Amnioten noch zweifelhaft ist, ob sie durch die Ablösung einzelner Myotomzellen entsteht oder direkt aus den Zellen der Seitenplatten gebildet wird. Ebenso wachsen auch die motorischen und sensiblen Nerven in die Anlagen hinein.

Das Skelet entwickelt sich nun in der Achse der Anlage aus einer Verdichtung des Mesenchyms, welches eine zusammenhängende ungegliederte Masse darstellt. Dieselbe wird dorsal und ventral von zwei in die Streck- resp. Beugermuskulatur sich umwandelnde Zellmassen umgeben. Sehr schön lassen sich diese Verhältnisse in der Selachierflosse erkennen, wo die in die Flossenanlage eindringenden, von den Myotomen abgegebenen Muskelknospen sich sekundär in Streck- und Beugermuskelknospen teilen, an denen sich die histologische Umwandlung in quergestreifte Muskulatur mit der größten Genauigkeit verfolgen läßt.

Entwicklung der oberen Extremität.

Die erste Anlage derselben tritt in der vierten Fetalwoche als eine leichte Anschwellung der cranialen Strecke der Wolffschen Leiste auf, entsprechend den vier untern Cervikalsegmenten und dem ersten Thorakalsegmente. Zu dieser Zeit fehlt in der Anlage jede Differenzierung der in lebhafter Wucherung begriffenen Mesenchymzellen.

Es verdichtet sich das Gewebe in der Achse der Anlage, um das Skelet, die Gelenkkapseln und Bänder zu bilden, welche von den Anlagen der Streck- und Beugermuskulatur eingeschlossen werden. Diese Skeletanlage beginnt sich im Laufe der sechsten Woche in Knorpel umzuwandeln, eine Umwandlung, die am Ende der siebenten Woche vollendet ist, indem nun alle Skeletteile, mit Ausnahme der dritten Phalangen, knorpelig vorgebildet sind. Im vorknorpeligen Stadium (Fig. 179) ist es unmöglich, eine scharfe Abgrenzung der einzelnen, mehr oder weniger ineinander übergehenden Skeletteile durchzuführen. Die noch vorknorpelige Scapula mit ihrem nach oben und ventralwärts abgehenden Acromion ist leicht zu erkennen, auch die Clavicula, welche mit dem Acromion in Zusammenhang steht. Die Anlage des Humerus geht direkt in diejenige der Scapula über, doch besitzt sie bereits, ebenso wie die Ulna und der Radius, einen Knorpelkern. In der Hand ist kein Knorpel nachweisbar, dagegen Verdichtungscentren, die den Ossa carpalia entsprechen.

In einem etwas späteren Stadium (Fig. 180) hat sich die Anlage in caudaler Richtung verschoben. Die Scapula besteht zum größten Teile aus Knorpel, das Acromion und der mächtige Proc. coracoideus hängen kontinuierlich mit ihr zusammen, und das Peri-

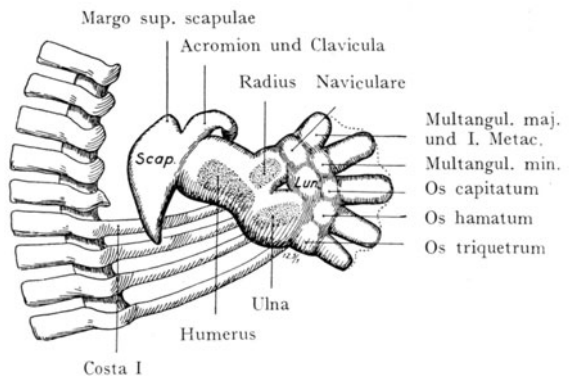


Fig. 179. Entwicklung der oberen Extremität eines menschlichen Embryos von 10,5 mm (5 Wochen). Vorknorpeliges Stadium.

Nach W. H. Lewis, Amer. J. of Anat. I. 1901/02.

chondrium des nunmehr knorpeligen Humerus geht in das Perichondrium der Scapula über. Aus diesem Gewebe entwickelt sich die Kapsel des Schultergelenkes, und in demselben tritt der Gelenkspalt auf. Ähnliche Beziehungen finden sich zwischen dem distalen

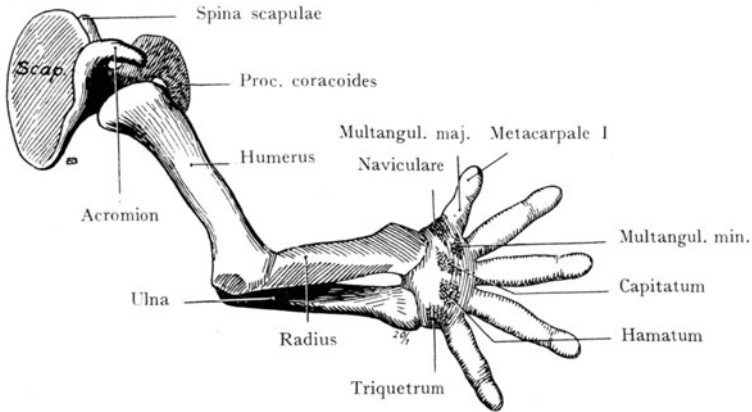


Fig. 180. Entwicklung der oberen Extremität. Embryo 16 mm. Zum Teil noch vorknorpelig. Nach W. H. Lewis, Amer. J. of Anat. I. 1901/02.

Ende des Humerus und den proximalen Enden von Radius und Ulna, auch zwischen den distalen Enden dieser beiden Knochenanlagen und einer Gewebsmasse, in welcher die knorpeligen Anlagen der Carpalknochen eingebettet sind.

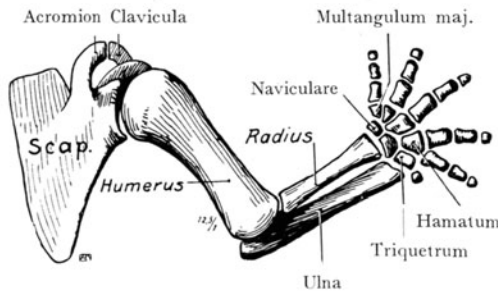


Fig. 181. Anlage des Skeletes der oberen Extremität. Fetus von 20 mm Länge (7 Wochen). Nach W. H. Lewis, Amer. J. of Anat. I. 1901/02. 144—183.

In einem dritten Stadium (Fig. 181) ist die Extremität noch weiter in caudaler Richtung verschoben; der Angulus superior scapulae entspricht dem siebenten Cervikalwirbel, der Angulus inf. steht in der Höhe des fünften Thorakalwirbels. Die Clavicula besteht aus Knorpel, auch hat jetzt die Scapula das Maximum ihrer knorpeligen Ausbildung erreicht. Die Bildung der Höhle des Schultergelenkes hat soeben begonnen; die Form des Humerus ist schon annähernd dieselbe wie später, was auch von den übrigen Knochen-

anlagen gilt. Die Ossa carpalia sind alle knorpelig angelegt, ebenso die Metacarpalia und die beiden proximalen Reihen der Phalangen.

Entwicklung der einzelnen Knochen der obern Extremität.

Clavicula. Die ersten Anzeichen der Knochenbildung treten hier schon in der siebenten Woche auf, und zwar nimmt nach den Untersuchungen Gegenbaurs die knorpelige Anlage an der Bildung des Knochens teil; dieser ist also nicht, oder wenigstens nicht ausschließlich, ein Bindegewebsknochen.

Die Scapula stellt schon in ihrer knorpeligen Anlage eine mehr oder weniger dreieckige Platte dar, von welcher zwei gleichfalls knorpelige Fortsätze, der Proc. coracoideus

und das Acromion abgehen. Jener stellt den Rest einer ursprünglich bei Reptilien bestehenden ventralen Verbindung zwischen dem Schultergürtel und dem Sternum dar, welcher bei Säugetieren, mit Ausnahme der Monotremen, durch die Clavicula ersetzt wird. Gegen das Ende des zweiten Monats entsteht ein Hauptkern in der dreieckigen Knorpelplatte der Scapula (Fig. 182), welcher allmählich an die Stelle des Knorpels tritt, doch sind noch bei der Geburt der Margo vertebralis, der Angulus inf., die Fossa glenoidalis und das Acromion knorpelig. Schon im ersten Jahre entsteht ein Kern im Proc. coracoides; im 10. Jahre bildet derselbe auch noch den obern Teil der Fossa gleno-

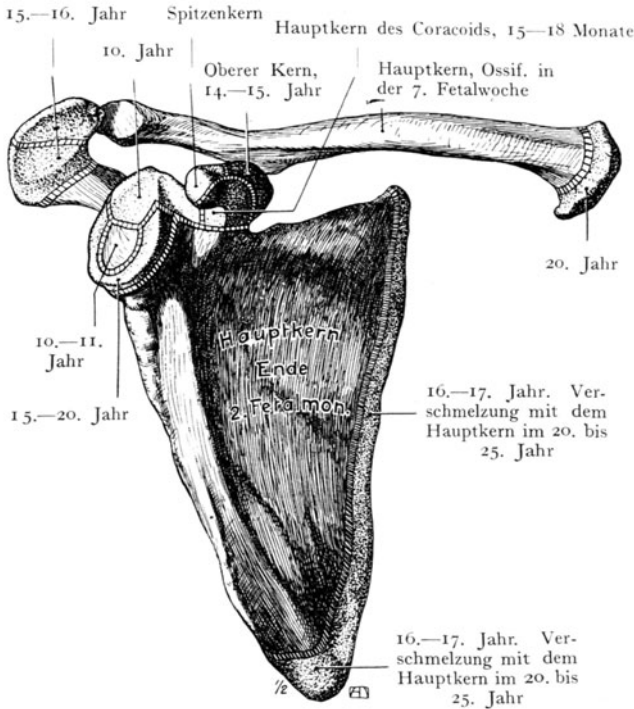


Fig. 182. Schulterblatt und Clavicula zur Veranschaulichung der Bildung der Knochenkerne.

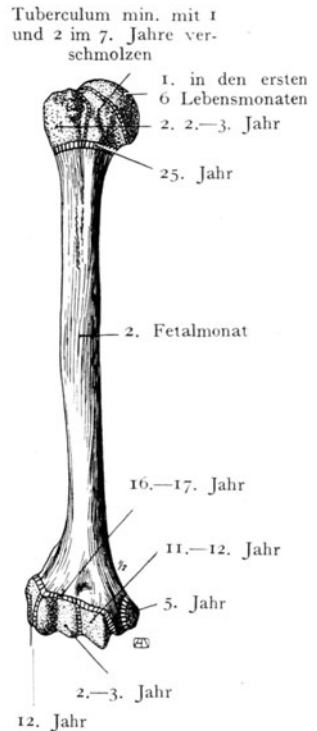


Fig. 183. Humerus mit Angabe der Knochenkerne.

idalis, erst gegen die Pubertät tritt auch im Acromion ein Kern auf, ferner entstehen accessorische Kerne im Margo vertebralis und im Angulus inf. scapulae.

Humerus. Der im zweiten Monate auftretende Diaphysenkern stellt bei der Geburt in der Regel den einzigen Knochenkern des Humerus dar, indem nur in ca. 20% der Fälle auch ein kleiner Kern im Kopfe angetroffen wird, der jedoch meistens erst im Verlaufe der ersten sechs Lebensmonate auftritt. Weitere Kerne für das Tuberculum majus im 2.—3. Lebensmonate und für das Tuberculum minus im 4.—5. Jahre bilden mit dem Kerne im Kopfe eine Epiphyse, welche gegen das 25. Lebensjahr mit der Diaphyse verschmilzt. Am distalen Ende treten mehrere Kerne auf, im 2.—3. Jahre ein solcher im Capitulum, welcher auch einen Teil der Trochlea bildet, dann im 11.—12. Jahre ein Kern für die mediale Hälfte der Trochlea, ferner Kerne für die Epicondylen. Diese untern Kerne (mit Ausnahme desjenigen für den Epicondylus medialis) bilden

eine Epiphyse, die gegen das 16.—17. Jahr mit der Diaphyse verschmilzt. Ausnahmsweise entsteht ein Proc. supracondyloideus von der Diaphyse aus.

Ulna und Radius. Der Diaphysenkern tritt bei beiden Knochen gegen die Mitte des zweiten Fetalmonates auf; auch beim Neugeborenen sind die Enden der Knochen noch vollständig knorpelig. Im Olecranon bildet sich im zehnten Jahre ein gegen das sechzehnte Jahr mit der Diaphyse verschmelzender Epiphysenkern; von einem platten, im sechsten Jahre auftretenden Epiphysenkern aus verknöchert das distale Ende des Knochens und der Proc. styloides ulnae. Im 2.—3. Jahre tritt im distalen, im 5. bis 7. Jahre im proximalen Ende des Radius ein Kern auf, und dieser verschmilzt zwischen dem 18.—20. Jahre mit der Diaphyse.

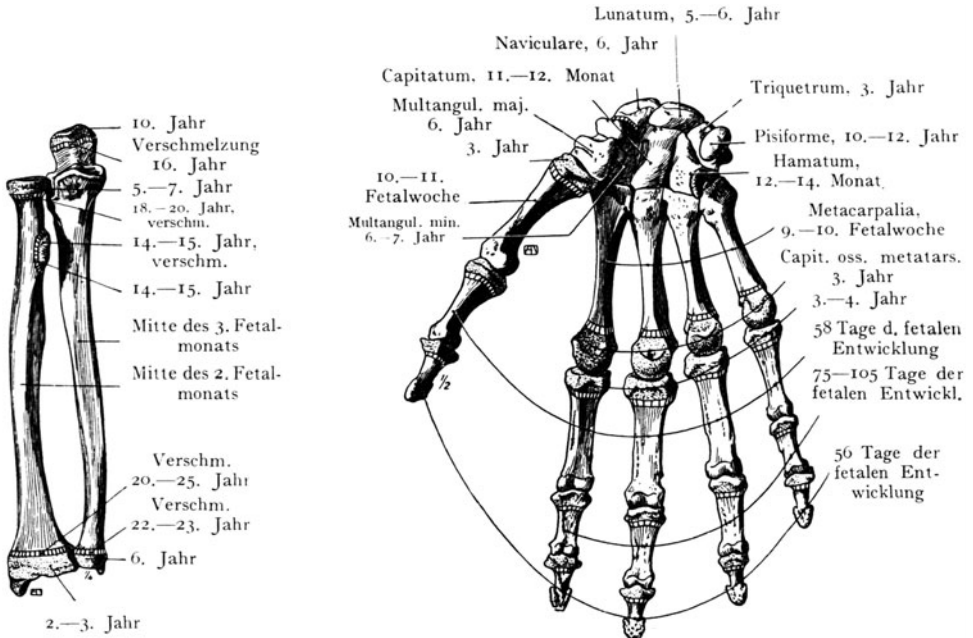


Fig. 184. Vorderarmknochen mit Knochenkernen.

Fig. 185. Handskelet, Volaransicht zur Veranschaulichung der Verknöcherung.

Ossa carpalia. Sie sind bei der Geburt sämtliche noch knorpelig; nur ausnahmsweise kommt im Os capitatum und hamatum je ein Knochenkern vor. Die Reihenfolge im Auftreten der Kerne ist in der Fig. 185 angegeben. In den seltenen Fällen, in denen ein Os centrale vorkommt, liegt die knorpelige Anlage desselben zwischen dem Naviculare, dem Trapezium und dem Capitatum, doch verschmilzt sie in der Regel schon sehr früh mit der knorpeligen Anlage des Naviculare.

Ossa metacarpalia. Ihre Ossifikation beginnt, wie diejenige der Carpalia, relativ frühe. Die Diaphysenkern des 2.—5. Metacarpalknochens treten in dieser Reihenfolge während der 9.—10. Fetalwoche auf, etwas später entsteht der Diaphysenkern des ersten Metacarpalknochens. Die Basen des 2.—5. Metacarpalknochens verknöchern von den Diaphysenkernen aus.

Phalangen. Die Diaphysenkern bilden sich in der neunten Fetalwoche; die distalen Epiphysen verknöchern von der Diaphyse aus und in den proximalen Epiphysen (Basen) treten im dritten Jahre eigene Knochenkern auf. Die Ossifikation der Endphalangen beginnt sehr frühe (nach Mall schon mit 56 Tagen), dann folgen

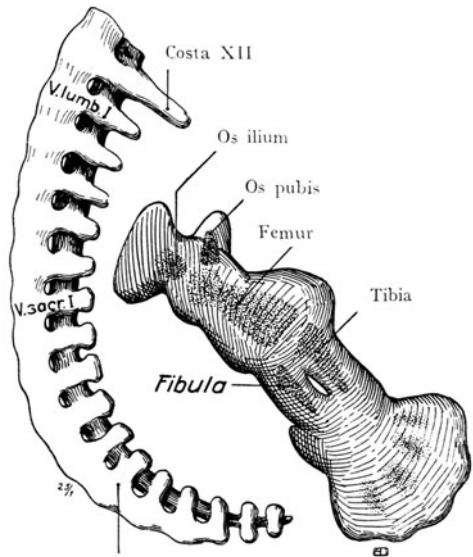
die Basalphalangen (58 Tage) und mit 75 Tagen, also erst im dritten Monate, die Grundphalangen.

Entwicklung der untern Extremität.

Die Differenzierung des in der Extremitätenanlage enthaltenen Mesenchyms beginnt in der fünften Woche mit der Bildung einer verdichteten Gewebsmasse, welche das Acetabulum und den Kopf des Femur hervorgehen läßt (Bardeen).

In Fig. 186 sind die Verhältnisse bei einem menschlichen Embryo von 11 mm Länge dargestellt, wo die Anlage in der Hauptsache aus dicht gedrängten Mesenchymzellen besteht, in denen jedoch an einzelnen Stellen die Umwandlung in Knorpel begonnen hat. Die Anlage ist eine einheitliche, auch hat sie noch keine Beziehungen zur Sakralwirbelsäule erlangt, vielmehr liegt ihr proximales Ende, in welchem wir die vorknorpelige Anlage des Os ilium und des Os pubis erblicken, in der Höhe der beiden letzten Lumbalwirbel und des ersten Sakralwirbels. In diesem Teile der Anlage haben wir zwei Knorpelkerne. Distal stellt ein Knorpelstab die Anlage des Femur dar, welchem sich die knorpeligen Anlagen der Tibia und der Fibula anschließen. Dann folgt die verbreiterte, durch vier Einkerbungen ausgezeichnete Fußplatte, in welcher die Knorpelbildung an mehreren Stellen begonnen hat.

Bei einem Embryo von 14 mm Länge (Fig. 187) ist die Anlage caudalwärts gerückt und die dem Os ilium entsprechende Platte hat sich mit den seitlichen Teilen der drei ersten Sakralwirbel verbunden. Der knorpelige Femur verbreitert sich distalwärts. Die knorpeligen Anlagen von Tibia und Fibula erreichen nicht ganz das distale Femurende, dagegen fassen sie distal schon den knorpeligen Talus zwischen sich. Der Größenunterschied zwischen Tibia und Fibula ist weniger beträchtlich als später. Die Ossa tarsalia sind sämtliche knorpelig angelegt; wir



Vert. caudalis I
Fig. 186. Anlage des Beckens und der hinteren Extremität eines menschlichen Embryos von 11 mm, z. T. vorknorpelig. Knorpel punktiert. Nach Bardeen, Amer. J. of Anat. IV. 1905.

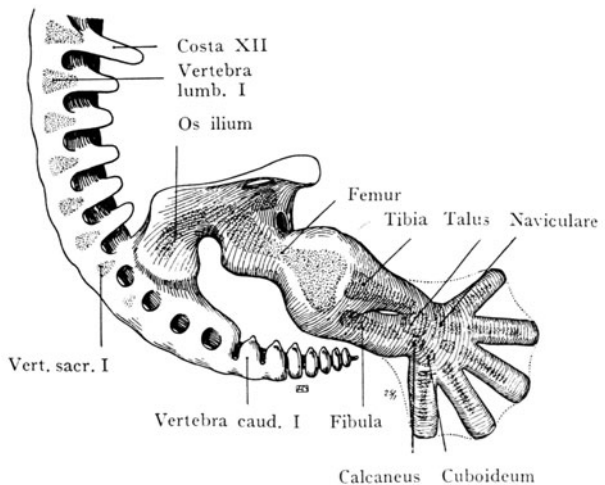


Fig. 187. Anlage des Beckens und der hinteren Extremität. Menschlicher Embryo von 14 mm. Knorpelkerne punktiert. Nach Bardeen, Amer. J. of Anat. IV. 1905.

erkennen außer dem Talus noch den Calcaneus, das Naviculare, die drei Cuneiformia und das Cuboideum.

Auf der Höhe seiner Entwicklung stellt sich das knorpelige Extremitätenskelet bei einem Embryo von 20 mm Länge dar (Fig. 188); hier zeigen auch die einzelnen Gebilde schon eine große Ähnlichkeit mit den fertigen Knochen. Das Os ilium hat Beziehungen zu den Partes laterales der drei ersten Sakralwirbel, eine Incisura ischiadica major ist vorhanden, und von der Knorpelplatte gehen zwei durch einen Einschnitt voneinander getrennte ventrale Fortsätze, die Anlagen des Os pubis und des Os ischii ab, welche später, nach ihrer Verbindung in der Symphyse, das Foramen obturatum begrenzen. Dort wo die beiden Spangen in die Platte des Os ilium übergehen, bildet sich das Acetabulum. Am Femur sehen wir nunmehr den Kopf und den Trochanter

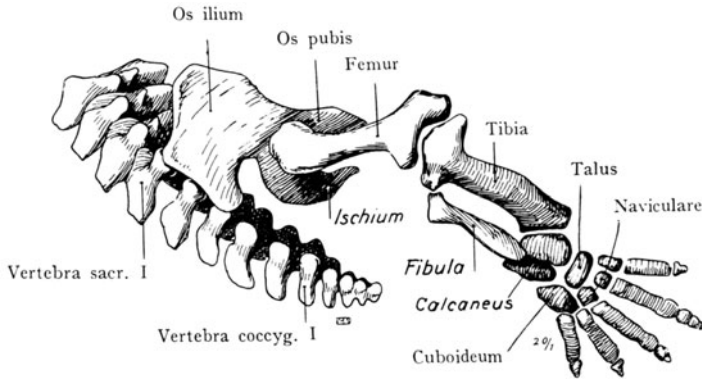


Fig. 188. Anlage des Beckens und der hinteren Extremität eines menschlichen Embryos von 20 mm.
Nach C. R. Bardeen, Amer. J. of Anat. IV. 1905.

major, während das distale Ende stark verbreitert ist und mit dem gleichfalls verbreiterten proximalen Ende der Tibia in Kontakt tritt; dagegen reicht die Fibula nicht mehr bis an den Femur heran. Die Ossa tarsalia sind sämtlich knorpelig angelegt, ferner, zum Teil noch miteinander in Zusammenhang stehend, auch die Ossa metatarsalia und die Phalangen. In diesem Stadium fehlt die Knochenbildung noch gänzlich; zwar beginnt sie nach Mall am 42. Tage bei Embryonen mit 18 mm Länge mit einem Kerne im Femurschafte, doch müssen wir ohne Zweifel eine gewisse zeitliche Variation in der Bildung desselben annehmen.

Ausbildung einzelner Knochen und Knochenkomplexe der untern Extremität.

Becken. Die Entwicklung des Beckens erfordert wegen der mechanischen Beziehungen, die dieser Knochenkomplex als Stütze des Rumpfes aufweist, sowie auch wegen der Geschlechtsunterschiede, die in seiner Formgestaltung zum Ausdruck kommen, eine besondere Besprechung.

Wir haben gesehen, daß schon die vorknorpelige Anlage jeder Beckenhälfte eine Gliederung in zwei Abschnitte aufweist, einen dorsalen, der das Os ilium umfaßt, und einen ventralen, aus welchem die das Foramen obturatum begrenzenden beiden Abschnitte des Hüftbeins, das Os pubis und das Os ischii, hervorgehen. Dort, wo diese beiden Abschnitte ineinander übergehen, entsteht an der äußern Fläche des Knochens das Acetabulum (Fig. 189). Beide Abschnitte hängen auch im knorpeligen Stadium untereinander

zusammen, und erst nach dem Auftreten der drei Knochenkerne, welche die drei Bestandteile des knöchernen Hüftbeines herstellen. läßt sich eine gewisse Abgrenzung derselben erkennen. Der dorsale Abschnitt entspricht in seiner Lage zuerst den beiden ersten Lumbalwirbeln; bei der Verschiebung der plattenförmigen Anlage in caudaler Richtung, die zum Anschluß an die 2–3 obern Sacralwirbel führt, ändert sich auch die Richtung des Längendurchmessers der Platte, bezogen auf die Wirbelsäule. Während sie zuerst fast rechtwinklig von der Wirbelsäule abgeht, so bildet sie in späteren Stadien mit dieser einen spitzen Winkel (Fig. 190). Ihre Form nähert sich mehr derjenigen des fertigen Knochens; „schon auf das knorpelige Becken wirken Druck und Zug ein, welche die weichen verschwommenen Formen des fetalen Beckens verschärfen, ausziehen, eindrücken“ (Petersen).

Die großen, zur untern Extremität verlaufenden Nervenstämme besitzen schon von Anfang an bestimmte Beziehungen zur Anlage des Hüftbeines; der N. femoralis liegt über ihr (cranial), der N. ischiadicus unter ihr (caudal), der N. obturatorius ventral, im Winkel, den die beiden ventralen Fortsätze miteinander bilden und der durch ihren Zusammenschluß in der Symphyse zum Foramen obturatum ergänzt wird (Fig. 189).

Die Verknöcherung des Hüftbeines beginnt etwa in der neunten Fetalwoche (Fig. 191) im dorsalen Abschnitte, welcher dem Os ilium entspricht; beträchtlich später, im vierten Fetalmonate, erfolgt die Bildung der Knochenkerne des Os ischii (unterhalb des Acetabulum) und im fünften Fetalmonate des Os pubis (vor dem Acetabulum). Noch bei der Geburt verharren sehr beträchtliche Abschnitte des Beckens im knorpeligen Zustande. Die Crista iliaca ist zu dieser Zeit noch knorpelig, ebenso ein großer Teil des Os ischii und der Ramus inferior ossis pubis, auch der größte Teil des Acetabulum. Erst am Ende des dritten Jahres rücken die drei Kerne am Boden des

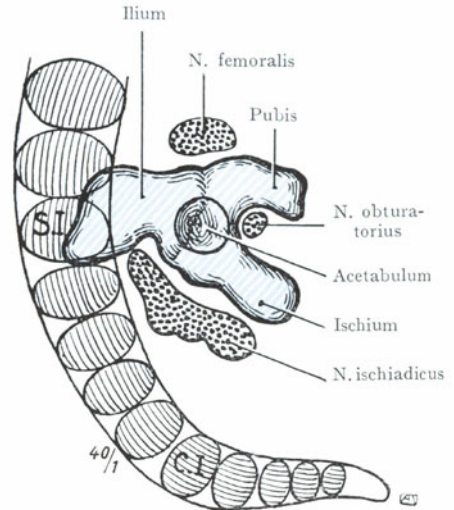


Fig. 189. Vorknorpelige Anlage des Beckens eines menschlichen Embryos von 13,6 mm Länge.

Nach A. Petersen, Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1893.

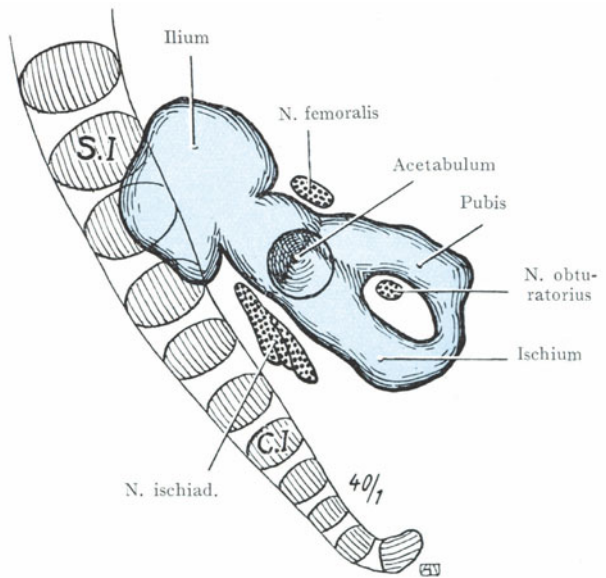
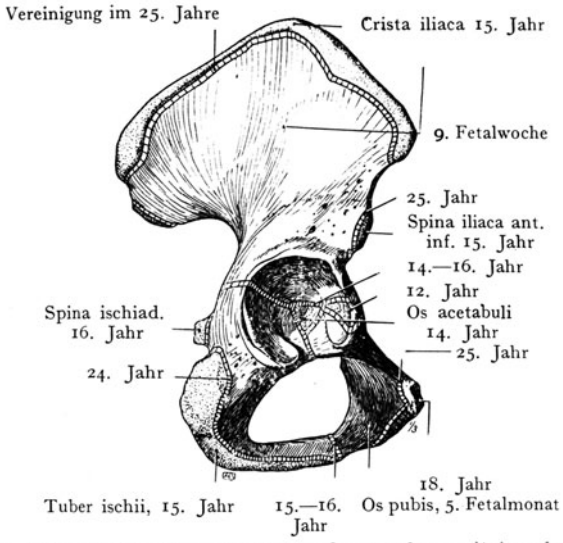


Fig. 190. Knorpelige Beckenanlage eines 18,5 mm langen menschlichen Embryos.

Nach A. Petersen, Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1893.



Acetabulum zusammen, doch werden sie noch bis zum 16. Jahre durch Knorpelfugen voneinander getrennt. In diesen kann auch noch ein weiterer Knochenkern auftreten, welcher das später mit dem Os pubis verschmelzende Os acetabuli darstellt. Etwa im 16. Jahre ist dann das Acetabulum vollständig knöchern, nachdem im 10. Jahre der Ramus inferior ossis pubis sich mit dem Os ischii verbunden hat. Noch später treten eine Anzahl von sekundären Kernen hinzu für die Crista iliaca, die Spina iliaca ant. inferior, die Spina ischiadica, den Angulus pubicus, das Tuberculum pubicum, endlich noch eine dünne Lamelle auf dem Tuber ischiadicum. Eine vollständige Vereinigung aller Teile zum einheitlichen Hüftbein erfolgt spätestens bis zum 25. Jahre.

Fig. 191. Rechtes Hüftbein, von außen gesehen, mit Angabe der Knochenkerne.

Entwicklung des Beckens als Ganzes.

Die beiden Hüftbeine setzen mit dem Sacrum das Becken zusammen, dessen Entwicklung als Ganzes noch eine kurze Besprechung erfordert.

Die Entfaltung des Knochenkomplexes bei der Geburt entspricht der Ausbildung der untern Extremitäten überhaupt, die in den ersten Lebensjahren lange noch nicht das Größenverhältnis zum Rumpfe erlangt haben, das ihnen später zukommt. Erst gegen die Pubertätszeit zeigt das Becken seine definitive Form und Größe. Beim Neugeborenen fehlt das später so scharf hervortretende Promontorium, indem die Abknickung der Sakralwirbelsäule gegen die Lendenwirbelsäule noch wenig ausgeprägt ist. Auch steht die Basis des Kreuzbeines höher als beim Erwachsenen. Mit der Ausbildung des aufrechten Ganges und der stärkeren Entfaltung der vom Hüftbein entspringenden Muskulatur sehen wir die Form und Größe des Beckens sich ändern. Die Ossa ilei gewinnen an Ausdehnung. Das Promontorium bildet einen stärkeren Vorsprung, auch wird das Sacrum nun infolge der Belastung

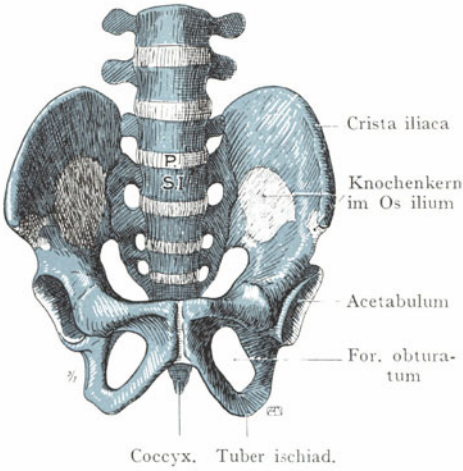


Fig. 192. Becken eines 7 cm langen weiblichen Fetus von vorne.

durch den Rumpf tiefer in das Becken hinein verschoben. Auch nimmt der Raum des kleinen Beckens zu, doch ist er beim Neugeborenen noch recht beschränkt und

bietet den Beckeneingeweidern nicht genügenden Raum dar, so daß die Harnblase zum Teil in der Bauchhöhle liegt. Mit der Vergrößerung der Beckenhöhle senken sich auch bis zum fünften oder sechsten Jahre die Beckeneingeweide, und zudem prägt sich die Beckenneigung stärker aus. Geschlechtsunterschiede geringeren Grades lassen sich

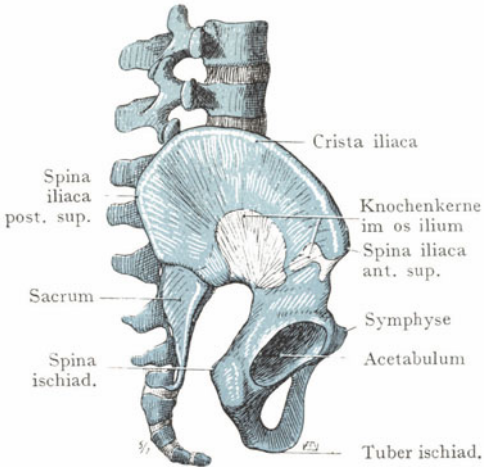


Fig. 193. Becken eines 7 cm langen weiblichen Fetus von der Seite gesehen.

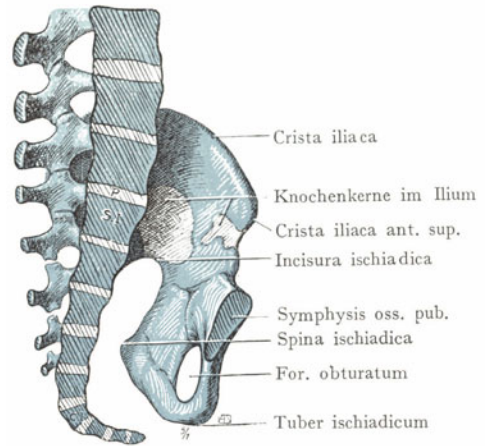


Fig. 194. Beckenhälfte, Fetus, 7 cm, linke Seite mediale Ansicht.

P. = Promontorium S. I = I. Sakralwirbel.

schon am Becken des Neugeborenen nachweisen, doch sollen sie nach Merkel bis zum zehnten Jahre wieder verloren gehen, so daß es kaum möglich ist, männliche und weibliche Becken aus dieser Zeit voneinander zu unterscheiden.

Verknöcherung der Skeletanlagen der freien untern Extremität.

Femur. Der Diaphysenkern beginnt sich im zweiten Monate zu bilden, der Kern der distalen Epiphyse am Ende des neunten Monates; da dieser bloß bei 12% der reifen Feten fehlt, kann er mit dieser Einschränkung als Zeichen der Reife gelten. Bei der Geburt umfaßt der knorpelige Teil den Kopf, den Hals und den Trochanter major. Der Hals und der untere Teil des Kopfes verknöchern von der Diaphyse aus, im Kopfe tritt ein Kern in den ersten Lebensmonaten auf, im Trochanter major im 2.—3., im Trochanter minor im 12. Jahre.

Patella. Sie ist in den beiden ersten Jahren vollständig knorpelig, indem erst im dritten Jahre ein Knochenkern auftritt.

Tibia. Der Diaphysenkern entsteht gegen Ende des zweiten Fetalmonats. In der Regel bildet sich der Kern in der proximalen Epiphyse vor der Geburt; er stellt die Condylü und die Tuberositas tibiae dar, nicht selten entsteht jedoch diese aus einem eigenen Kerne im zwölften Jahre. Der Kern für das distale Ende und für den Malleolus medialis entsteht am Ende des zweiten Jahres.

Fibula. Der Knochen ist im Vergleiche zur Tibia in frühen Stadien größer als später; auch ist bei der Geburt das Verhältnis, das wir beim Erwachsenen finden, noch nicht hergestellt. Der Diaphysenkern tritt in der Mitte des zweiten Fetalmonates auf, der Kern für das distale Ende (Malleolus lateralis) am Ende des zweiten Lebensmonates, der Kern für die proximale Epiphyse sogar erst im 3.—4. Jahre.

In frühen Stadien ist die Fibula länger als die Tibia; auch tritt ihr proximales Ende, wenigstens im Vorknorpelstadium, noch in Kontakt mit dem Femur, von welchem sie durch das breit sich entfaltende proximale Ende der Tibia abgedrängt wird. Der Querschnitt beider Skeletteile ist in frühen Stadien gleich groß, doch ändert sich das Verhältnis schon im Laufe des zweiten Fetalmonates. In frühen Stadien ist auch die

Fibula nicht bloß mit dem Talus, sondern auch mit dem Calcaneus in Kontakt. Später wird sie durch den stark lateralwärts sich ausdehnenden Talus vom Calcaneus abgetrennt.

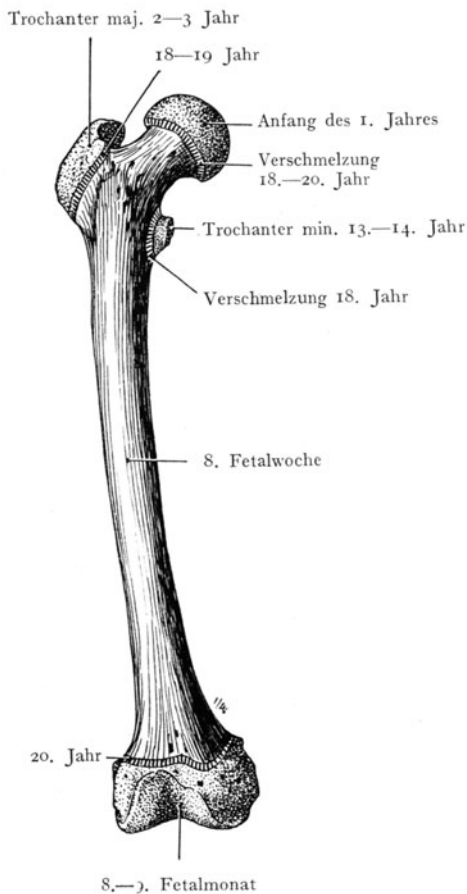


Fig. 195. Femur mit Angabe der Knochenkerne.

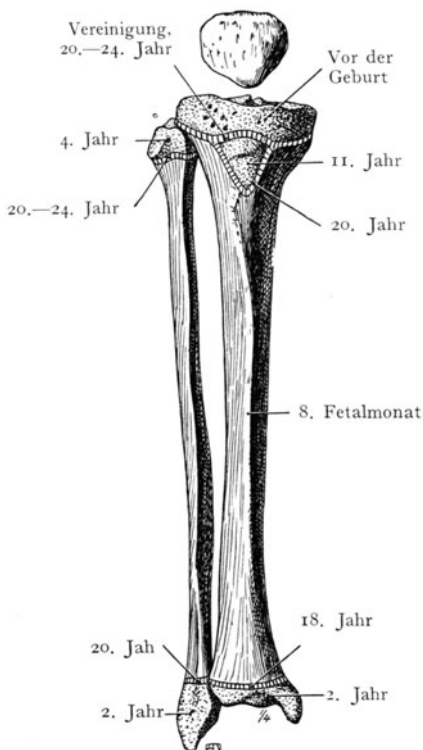


Fig. 196. Tibia und Fibula mit Knochenkernen.

Fußskelet. Während der Carpus bei der Geburt noch vollständig knorpelig ist, so ist zu dieser Zeit im Tarsus schon eine ziemlich weitgehende Verknöcherung nachzuweisen. Im Körper und Halse des Talus tritt kurz vor der Geburt ein Kern auf, im Calcaneus dagegen schon im sechsten Fetalmonate. Beim reifen Fetus findet sich auch ein Kern im Cuboideum, und im ersten Lebensjahre entstehen rasch hintereinander Knochenkerne im Cuneiforme I, II, III. Im dritten Jahre folgt der Kern des Os naviculare. Ein Epiphysenkern bildet sich auf dem Tuber calcanei zwischen dem siebenten und neunten Jahre.

Ossa metatarsalia. Die Diaphysenkerne treten im dritten Fetalmonate auf und liefern im zweiten bis fünften Metatarsalknochen auch die Basen, während die

Köpfchen der Epiphysenkerne im 2.—4. Jahre entstehen. Der erste Metatarsalknochen zeigt dagegen den Typus der Verknöcherung, den wir auch bei den Phalangen antreffen, indem Kopf und Schaft vom Diaphysenkerne aus entstehen, die Basis dagegen im 2. oder 3. Jahre aus einem Epiphysenkerne.

Phalangen. Die Knochenkerne der Phalangen treten zuerst in der dritten Phalange, und zwar in der 11.—12. Fetalwoche auf.

Mißbildungen der Extremitäten.

Von diesen sind zunächst Hemmungsbildungen zu nennen, welche in einem gänzlichen Mangel der Extremität gipfeln, während in anderen Fällen ein mehr oder weniger ausgebildeter Extremitätenstumpf vorhanden sein kann. Von großem praktischen Interesse sind die Mißbildungen an Hand und Fuß, besonders auch an den Fingern oder Zehen, welche häufig eine Vermehrung, seltener eine Verminderung der Zahl erfahren (Polydaktylie und Oligodaktylie) oder drittens auch in einer äußerlichen Verschmelzung zweier oder mehrerer Finger oder Zehen (Syndaktylie) bestehen.

Polydaktylie.

Variationen in der Zahl der Strahlen einer Extremität kommen bei allen Säugetieren, aber mit sehr verschiedener Häufigkeit vor (Bateson). So findet sich Polydaktylie häufig beim Pferde und beim Schweine, während sie beim Esel überhaupt noch nicht beobachtet wurde und beim Schafe jedenfalls sehr selten ist.

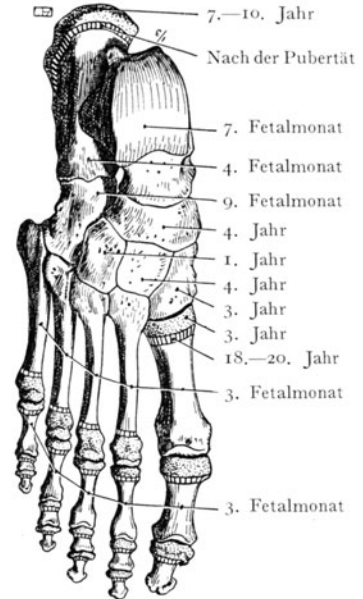


Fig. 197. Fußskelet mit Angabe der Verknöcherung.

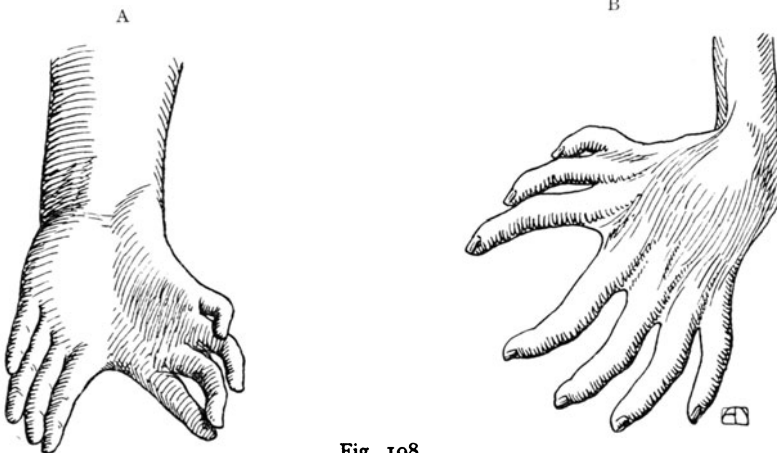


Fig. 198.

A. Diplocheirie.

Fall von Murray, *Med.-chir. Transact.* 46. 1863. Aus Bateson, *Materials for the Study of Variation* 1894.

B. Diplocheirie.

Fall von Jackson-Dwight. Aus Bateson.

Unter den Vögeln ist sie nicht selten beim Haushuhn und beim Fasan anzutreffen. Beim Menschen gehört die Polydaktylie zu den häufigeren Mißbildungen und kann hier manchmal das Interesse des Chirurgen erregen.



Fig. 199. Tourniers Schnitte zur Herstellung von Diplocheirie bei Amphibien.

Der höchste Grad von Polydaktylie wird erreicht, wenn eine Verdoppelung, z. B. der Hand, auftritt (Diplocheirie oder Schizocheirie). Beide Hände sind Spiegelbilder voneinander. Häufig finden wir jedoch bei solchen Bildungen eine Reduktion der Fingerzahl an einer oder beiden Doppelhänden; so waren in einem von Dwight beschriebenen Falle (Fig. 198) sieben Finger vorhanden, die zwei spiegelbildlich zueinander gestellten Händen angehörten. Auf die formale Genese dieser Bildung

werfen die Versuche von Tournier ein Licht, dem es bei Amphibien-Larven gelang, eine Verdoppelung der Extremität oder bloß des terminalen Abschnittes derselben zu erhalten, indem er die Spitze der Anlage einschnitt und die Zuheilung der Wunde durch die Einlagerung eines Fadens verhinderte (Fig. 199). Es ist schwer, sich vorzustellen, wie bei Säugtierembryonen eine solche Verletzung der Hand oder Fußplatte zustande kommen kann, höchstens darf man etwa an amniotische Stränge denken, welche in die Extremitätenanlage einschneiden würden. Solche Stränge können zweifellos gewissen Fingermißbildungen zugrunde liegen, wie der in Fig. 200 dargestellte Fall zeigt, bei



Fig. 200. Fingermißbildungen infolge der Anheftung amniotischer Stränge. Präparat der pathol.-anatom. Anstalt in Basel (Prof. E. Hedinger).

welchem die beiden Hände durch einen amniotischen Strang, der sich an die Finger befestigt, verbunden sind. Die Finger der rechten Hand sind in normaler Länge ausgebildet und bis auf den Daumen durch den amniotischen Strang vereinigt, während von denjenigen der linken Hand Daumen und Index frei, dagegen die übrigen drei Finger rudimentär und mehr oder weniger untereinander verbunden sind. Auch an die verkümmerten Zehen des linken Fußes befestigt sich ein von der Nabelschnur und der Körperwandung ausgehender amniotischer Strang. Hier ist sicher eine Verkümmernug der Finger resp. der Zehen in einer relativ späten Zeit, jedenfalls erst nach der Anlage der Fuß- resp. Handplatte erfolgt, und



Fig. 201. Amniotische Abschnürung der Finger. Photogramm der chirurg. Klinik in Basel.



Fig. 202. Amniotische Amputation der Finger. Photogramm der chirurg. Klinik in Basel.

zwar durch die Ausbildung amniotischer Adhäsionen, welche sich infolge der Vergrößerung des Amnions und der Abhebung derselben von dem Embryo zu Strängen ausgezogen haben. Ob für die Entstehung der Polydaktylie solche amniotische Stränge eine Veranlassung bilden können, ist zum mindesten sehr zweifelhaft. Da-

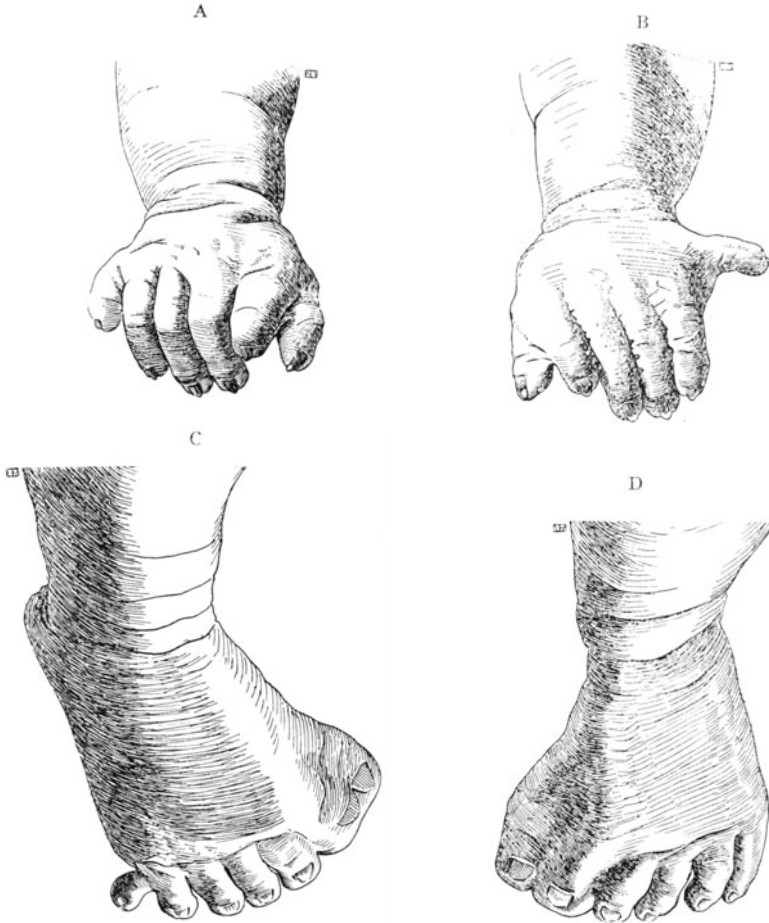


Fig. 203. Polydaktylie an Händen und Füßen eines neugeborenen Knaben.

A. Daumen und Zeigefinger bis zur Basis der III. Phalange verwachsen. Der überzählige Finger liegt auf der ulnaren Seite.

B. Daumen und Zeigefinger bis zur Basis der Endphalange verwachsen. Der überzählige Finger liegt auf der ulnaren Seite und geht rechtwinklig zur Längsachse der Hand ab.

C. Zwei große Zehen, vollständig miteinander verwachsen, mit 2 getrennten Nägeln. Auf der fibularen Seite eine überzählige kleine Zehe (also Heptadaktylie). Tibial wie fibular eine überzählige Zehe.

D. Zwei große Zehen, vollständig miteinander verwachsen, setzen sich jedoch durch einen kleinen Einkniff voneinander ab. Die überzählige Zehe liegt also auf der tibialen Seite.

gegen sehen wir nicht selten infolge der Umschnürung durch amniotische Stränge weitgehende Verstümmelungen, ja sogar geradezu Amputationen von Fingern erfolgen. Ein solcher Fall ist in Fig. 201 dargestellt, ferner in Fig. 202 ein weiterer, in welchem sämtliche Finger einer Hand im Bereiche der Grundphalange

amputiert wurden. Derartige Bildungen lassen sich wohl direkt auf eine entzündliche Verklebung des Amnions mit der Hand- oder Fußplatte zurückführen. Bei der Polydaktylie, bei welcher in der Regel amniotische Stränge fehlen, versagt diese Erklärung, so daß wir uns hier wohl in den meisten Fällen mit der Annahme behelfen müssen, daß die Ursache entweder schon im Keime gegeben sei oder wenigstens in einem sehr frühen Stadium auf denselben einwirke.



Fig. 204. Doppelbildung der linken Extremität.
Nach Pol.

Bei der Polydaktylie finden wir häufig an einem Rande der Hand oder des Fußes einen überzähligen Strahl, der jedoch nach Ballowitz sehr selten auch einen eigenen Metatarsalknochen aufweist. So kommt es zur Bildung eines doppelten kleinen Fingers oder eines doppelten Daumens resp. einer überzähligen kleinen oder großen Zehe. Sehr häufig ist die Mißbildung auf beiden Seiten vorhanden, allerdings mit Varianten, manchmal sowohl an den Händen wie an den Füßen. Einen solchen Fall geben die Figg. 203 A—D wieder. Hier zeigt die rechte Hand (A) einen überzähligen kleinen Finger, der jedoch bloß bis an die Basis der Mittelphalange des eigentlichen kleinen Fingers heranreicht. Dasselbe trifft für die linke Hand (B) zu, nur geht hier der kleine Finger rechtwinklig von der Hand ab. An beiden Händen haben wir also Hexadaktylie, und außerdem zeigen Daumen- und Zeigefinger eine bis zur Basis der Endphalange reichende Verwachsung miteinander (Syndaktylie). Auch am linken Fuße (D) haben wir eine Hexadaktylie; die überzählige Zehe liegt auf der tibialen Seite, an welcher zwei miteinander verwachsene große Zehen mit zwei vollständig ausgebildeten Nägeln vorhanden sind. Am rechten Fuße (C) besteht sogar eine Heptadaktylie, indem sowohl tibial als fibular ein überzähliger Strahl hinzukommt, außerdem eine Syndaktylie zwischen den beiden großen Zehen und der darauf folgenden Zehe. Die überzählige kleine Zehe geht

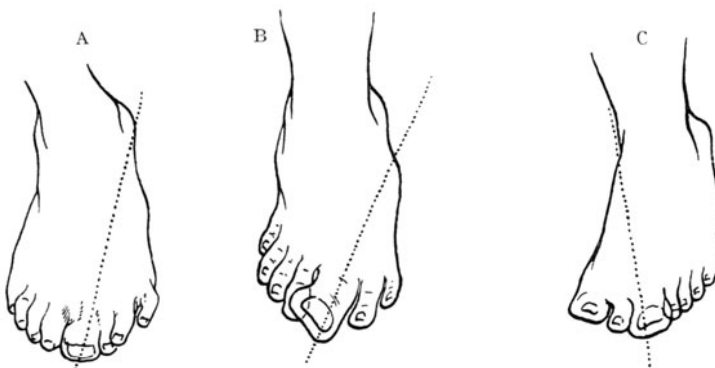


Fig. 205. Fälle von Diplopodie.
A. Fall Eckstein, Prager med. Wochenschr. 1891. Rechter Fuß.
B. C. Fall Kuhnt, Virchows Archiv. 56. 1872.

von der Grundphalange der eigentlichen kleinen Zehe aus; die hier in Verbindung mit der Polydaktylie vorkommende Syndaktylie ist als eine partielle Hemmungsbildung

aufzufassen, indem an der Hand- oder Fußplatte die Furchenbildung oder Einkerbung, welche die Anlage der einzelnen Finger voneinander trennt, nur unvollständig erfolgt ist.

Erklärungen der Entstehung der Polydaktylie.

Die früher oft vertretene Ansicht, daß die Polydaktylie einen Rückschlag auf Verhältnisse darstelle, die sich bei niederen Formen (etwa Fischen) durch die Ausbildung einer größern Zahl von Strahlen auszeichnen, ist etzt wohl allgemein aufgegeben (atavistische Bildung). Die Polydaktylie ist beim Menschen und den meisten Säugetieren entweder eine Keimesvariation, worauf die starke Vererblichkeit solcher Bildungen hinweist, oder entsteht, wohl in den seltensten Fällen, durch direkte Schädigung der auswachsenden, plattenförmigen Anlage von Hand und Fuß. Etwas anders steht es wohl mit der Hyperdaktylie bei denjenigen Säugetieren, die normalerweise eine weitgehende Reduktion der Zahl der Strahlen aufweisen und bei deren Vorfahren wohl mit Sicherheit mehrere weitere Strahlen angelegt waren, die sich bei den jetzt lebenden Formen mehr oder weniger stark zurückgebildet haben. Die Reduktion führt beim Pferde zur starken Ausbildung eines einzigen Strahles, oder beim Schwein von zwei Strahlen. Wir können hier geradezu von Hemmungsbildungen, bei einigen Formen mit Syndaktylie verknüpft, sprechen und die gleichmäßige Ausbildung mehrerer Strahlen als eine atavistische Bildung auffassen. Diese Polydaktylie, welche die normale Zahl der Strahlen nicht überschreitet, ist etwas anderes als die Poydaktylie anderer Formen, bei denen zu den fünf normal ausgebildeten Strahlen noch weitere hinzukommen.

Die Experimente von Tornier, dem es gelang, durch Einschneiden in die Extremitätenanlage, je nach dem Stadium ihrer Entwicklung, überzählige Bildungen zu erhalten, dürfen nicht ohne weiteres bei den in utero sich entwickelnden Feten der Säugetiere ähnliche Ursachen für das Zustandekommen der Polydaktylie voraussetzen lassen. Tornier hat sogar (Fig. 199) durch Einschneiden in die eben hervorknospende Anlage der Hintergliedmasse der Knoblauchkröte (*Pelobates fuscus*) ein bis drei überzählige Gliedmassen, zum Teil unter Verdoppelung des Beckens, erhalten. Höchstens in dem Einschneiden amniotischer Stränge ließe sich bei Säugetieren eine ähnliche *causa vera* für solche Bildungen erblicken.

Syndaktylie und Verminderung der Fingerzahl (Oligodaktylie).

Die Syndaktylie, d. h. die mehr oder weniger weitgehende Verschmelzung von zwei oder mehreren Fingern oder Zehen ist viel seltener als die Polydaktylie. Sie kommt,

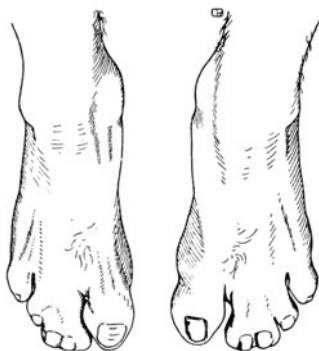


Fig. 206. Syndaktylie an beiden Füßen.
Nach einer Photographie von Prof. de Quervain.

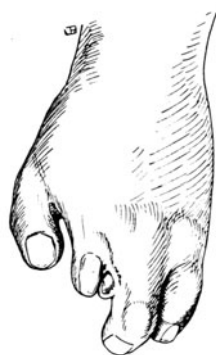


Fig. 207. Syndaktylie, rechte Hand.
Photogramm der Basler chirurg. Klinik.

wie wir aus den Figg. 203 A—D gesehen haben, auch in Kombination mit dieser vor. Es gibt alle möglichen Übergänge von zwei vollständig voneinander getrennten Fingern bis zu solchen, bei denen zwei Finger von einem gemeinsamen Hautüberzuge eingeschlossen sind, ja sogar Bildungen, bei denen die Finger- (resp. Zehen-)skelete

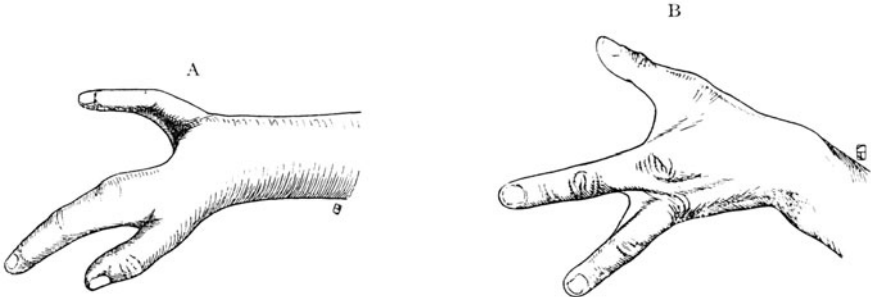


Fig. 208. Rechte Hand.

A. Oligodaktylie,

B. Ectrodaktylie.

Nach einem Photogramm der Basler chirurg. Klinik.

Nach H. Struve, Z. f. Morph. u. Anthrop. XX. 1917.

mehr oder weniger vollständig miteinander verschmolzen sind, so daß auch zwei Finger durch einen einzigen Strahl dargestellt sein konnten. Wir dürfen demnach mit großer Wahrscheinlichkeit annehmen, daß die Syndaktylie einen Übergang zu

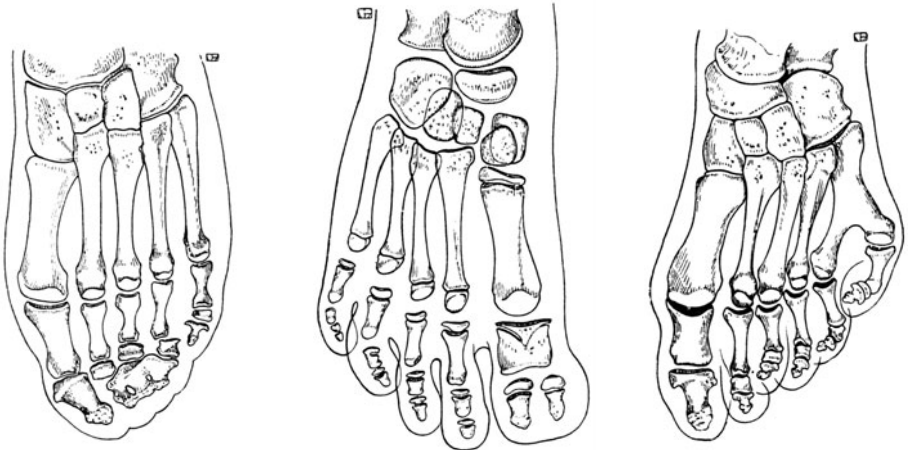


Fig. 209. Synostose der Endphalangen der 2.—4. Zehe. Nach Pfitzner in Schwalbes morph. Arbeiten. VIII. 1898.

Fig. 210. Rechter Fuß, 10jähr. Knabe. Doppelbildung der großen Zehe. Nach W. Pfitzner in Schwalbes morphol. Arbeiten. VIII. 1898. Taf. XXIV. Fig. 8.

Fig. 211. Linker Fuß eines Erwachsenen mit Spaltung der kleinen Zehe. Nach Pfitzner in Schwalbes morphol. Arbeiten. VIII. 1898. Taf. XXIV. Fig. 9.

einer Verminderung der Zahl der Strahlen bildet, die sogar damit enden kann, daß bloß noch zwei Finger vorhanden sind. Farabee hat eine solche Mißbildung beschrieben, die in Form von zwei einander entgegenstehenden, klauenartigen Fingern während fünf Generationen auftrat. Sehr eigentümlich ist die Tatsache, daß bei der Reduktion der Strahlen auf die Zweizahl der eine Strahl immer den Typus des kleinen

Fingers resp. der kleinen Zehe aufweist, so daß es den Anschein hat, als gehe die Reduktion von der Daumen- resp. Großzehenseite aus. Eine auch in bezug auf ihre Erblichkeit sehr interessante Hemmungsbildung der Finger und der Zehen ist die Brachydaktylie, bei welcher die Anlage der mittleren Phalangen entweder fehlt oder, was wahrscheinlicher ist, sehr frühzeitig mit der Anlage der terminalen Phalange verschmilzt. Die Finger und Zehen zeigen also dieselbe Ausbildung des Skeletes wie der Daumen und die große Zehe; sie sind abnorm kurz. Die Brachydaktylie kann sich auf einzelne Strahlen beschränken, aber am häufigsten werden alle Finger und Zehen von ihr betroffen. Von Farabee sind Fälle beschrieben worden, welche während fünf Generationen in einer Familie auftraten und sich exquisit vererblich erwiesen, und zwar nach dem Mendelschen Gesetze, indem sie bloß von behafteten Individuen weiter vererbt wurden und die von ihr freien Individuen auch unter ihren Nachkommen keinen Fall der Bildung aufwiesen.

Vererbung der Polydaktylie.

Die Häufigkeit der Vererbung der Polydaktylie ist auch dem Laien schon lange bekannt, handelt es sich doch um eine Erscheinung, die, wenigstens was die Hände anbelangt, offen zur Schau getragen wird. Bei Tieren sind sogar eine Anzahl polydaktyler Rassen beschrieben worden; eine der bekanntesten ist wohl das fünfzehige Dorkinghuhn. Solche Rassen lassen sich bei Haustieren leicht herstellen, wenn eine Inzucht der mit der Bildung behafteten Tiere getrieben wird. So hat Castle eine Rasse von polydaktylen Meerschweinchen gezogen, die jedoch nur durch strengste Zuchtwahl rein zu erhalten war. Auch beim Menschen sind Familien bekannt, bei denen während zwei bis drei Generationen viele Fälle von Polydaktylie auftraten. Dabei pflegt gewöhnlich derselbe Typus der Bildung immer wieder vorzukommen (symmetrische Vererbung). Auch beim Menschen hat Pottin auf eine polydaktyle Rasse aufmerksam gemacht, die in einem abgelegenen und schwer zugänglichen Dorfe des Departements Isere entstand, wo eine große Zahl der Einwohner Polydaktylie aufwies. Dabei fand natürlich die betreffende Mißbildung durch die Inzucht unter den Bewohnern des Dorfes eine Weiterverbreitung.

Entwicklung der Gelenke.

Das Skelet der Extremitäten bildet im vorknorpeligen und eigentlich auch noch im knorpeligen Stadium ein Ganzes (s. oben), jedoch zeichnen sich diejenigen Stellen, an welchen später die Gelenke auftreten, dadurch aus, daß hier das Gewebe mehr indifferent bleibt und niemals den Charakter des Knorpels annimmt. Dieses Zwischengewebe geht seitlich in das die knorpeligen Skeletteile umhüllende Perichondrium über (Fig. 212 A).

Mit dem Längenwachstum der knorpeligen Teile wird diese nunmehr aus gallertigem Gewebe bestehende Zwischenschicht dünner; sie erleidet eine teilweise Atrophie, durch welche an ihre Stelle der Gelenkspalt tritt (Fig. 212 B). Derjenige Teil des Zwischengewebes, welcher außen die Enden der Skeletanlagen verbindet, wird zu den accessori-schen Bändern und zur Capsula fibrosa, deren innere Fläche als Abschluß der Synovialis eine Überkleidung von glatten, endothelartigen Zellen erhält. Bei der Verknöcherung bleibt immer der Gelenkknorpel als Überzug der im Gelenke zusammenstoßenden Knochen übrig.

Bei denjenigen Gelenken, in welchen sich Zwischenknorpel oder Ligamenta inter-articularia ausbilden, schwindet das Zwischengewebe der Anlage nicht vollständig, sondern wandelt sich zum Teil in diese Gebilde um. In einem Falle (Fig. 212 D) entstehen zwei durch die Zwischenbandscheiden vollständig voneinander getrennte Gelenkspalten, z. B. die Articulatio sternoclavicularis, in einem anderen gehen die Gelenkspalten ineinander über wie am Kniegelenke (Fig. 212 E). „Die Gestaltung, das Charakte-

ristische der Gelenkflächenbildung, erfolgt ontogenetisch, ohne jede Einwirkung der Muskeln, dagegen ist bei der Vervollkommnung des Gelenkes die Muskel­­tätigkeit ein sicher berechtigter Faktor, dem ja auch sonst, wie zuerst L. Fick nachgewiesen hat, ein bedingender Einfluß auf die Skeletgestaltungen zukommt“ (Bernays).

Wenn das Zwischengewebe bestehen bleibt, so erhalten wir eine mehr oder weniger enge Verbindung zweier gegeneinander gekehrter Knochenflächen durch Bindegewebe, welches, je nach seiner Anordnung, eine ziemlich weitgehende Beweglichkeit gestatten kann (Verbindungen der Wirbelkörper). In extremen Fällen bilden sich die straffen Verbindungen der Synarthrosen aus.

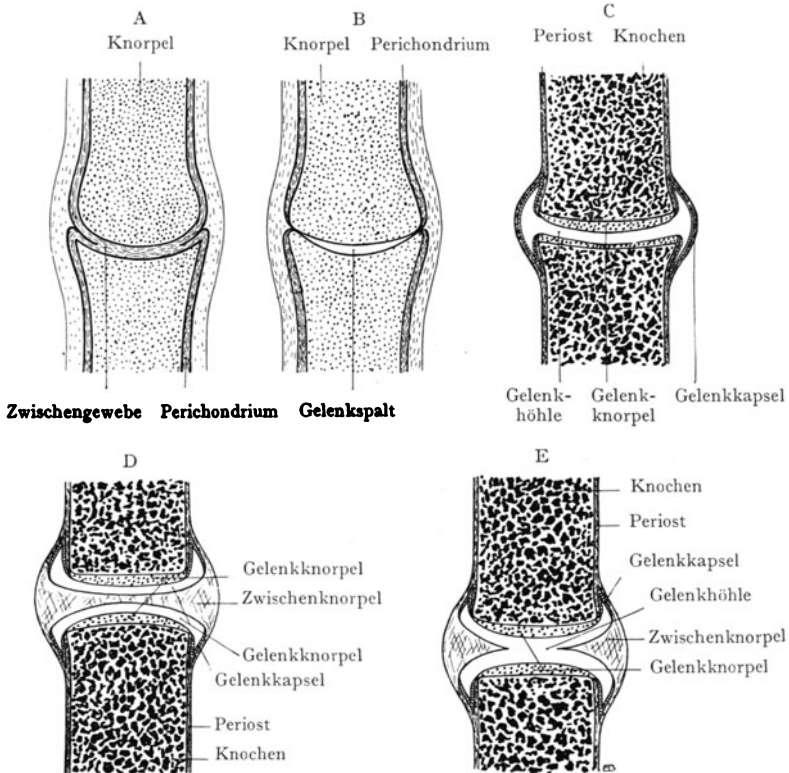


Fig. 212. Schematische Darstellung der Gelenkentwicklung.
Nach Testut.

Bildung der Schleimbeutel. Die Schleimbeutel, welche so häufig in Beziehung zu den Gelenkhöhlen treten, kommen nicht etwa durch mechanische Momente nach der Geburt zustande, indem bei einem Fetus aus dem Anfange des 7. Monats nach Heinecke schon eine Anzahl vollkommen ausgebildeter Schleimbeutel sowie alle Sehenscheiden vorhanden waren. Die Verbindung der Sehenscheiden und der Schleimbeutel mit benachbarten Gelenken wird jedoch bei Kindern selten beobachtet; sie sind wohl das Resultat von Bindegewebsschwund in späteren Jahren, jedoch sind einige Verbindungen schon im frühen Kindesalter vorhanden, so diejenige zwischen der Sehenscheide des langen Bicepskopfes und dem Schultergelenke, oder zwischen der Bursa superpatellaris und der Höhle des Kniegelenkes.

Literatur: Entwicklung des Skeletes.

Allgemeines. Verknöcherung.

- Bardeen, Ch. R., Die Entwicklung des Skeletes und des Bindegewebes in Keibel-Malls Handb. d. Entw.-Geschichte des Menschen I. 1910. 296—456.
- Eggeling, H., Der Aufbau der Skeletteile in den freien Gliedmassen der Wirbeltiere. Jena, Fischer 1911.
- Flemming, W., Die Histogenese der Stützsubstanzen der Binde-substanzgruppe. Hertwigs Handb. d. Entwicklungslehre III. 2. 1906.
- Lubosch, W., Anpassungserscheinungen bei der Verkalkung der Selachierknorpel. Anat. Anz. 35. 1909. 1—10.
- Moodie, Roy. L., Reptilian Epiphyses. Amer. Journ. of Anat. 7. 1907—1908. 443—467.
- Parsons, F. G., On Pressure Epiphyses. Journ. of Anat. u. Phys. 39. 1905. 402—412.
- Rabl, C., Theorie des Mesoderms. Morph. Jahrb. 15. 1889.
- Rambault et Renaud, Origine et développement des Os (mit Atlas). Paris 1864.
- Spencer, H., Principles of Biology 2. ed. Vol. II. p. 224.

Entwicklung der Wirbelsäule und ihrer Anhänge.

- Bardeen, C. R., The development of the thoracic Vertebrae in Man. Amer. Journ. of Anat. 4. 1905. 163—174.
- Corning, H. K., Über die sog. Neugliederung der Wirbelsäule und über das Schicksal der Urwirbelhöhlen bei Reptilien. Morph. Jahrb. 17. 1891.
- v. Ebner, V., Urwirbel und Neugliederung der Wirbelsäule. Sitzungsber. der k. k. Akad. d. Wissensch. Wien. Math.-phys. Kl. 97. 3. Abt. 1889.
- Derselbe, Über die Beziehung der Wirbel zu den Urwirbeln. Ibid. 101. 3. Abt. 1892.
- Eggeling, H., Zur Morphologie des Manubrium sterni. Festschr. f. Haeckel 1904.
- Fischel, Alfr., Untersuchungen über die Wirbelsäule und den Brustkorb des Menschen. Anat. Hefte 31. 1906.
- Gruber, W., Über die Halsrippen des Menschen. Mém. Acad. des Sc. St. Petersburg 13. 1869.
- Leboucq, H., Zur Frage nach der Herkunft überzähliger Wirbel. Einschaltung oder peripherer Zusatz? Verh. d. anat. Gesellsch. Vers. in Straßburg. Erg.-Band 2. Anat. Anz. 9. 1894.
- Derselbe, Recherches sur les variations de la première côte chez l'homme. Arch. de biol. 15. 1898.
- Luschka, H., Die Halsrippen und die Ossa suprasternalia des Menschen. Denkschr. d. k. k. Akad. d. Wissensch. in Wien. Band 16. Abt. 2. 1859.
- Mall, F. P., On centers of ossification in human embryos less than 100 days old. Amer. Journ. of Anat. 5. 1906.
- Müller, Charlotte, Zur Entwicklung des menschlichen Brustkorbes. Morph. Jahrb. 35. 1906. 591—696.
- Rabl, C., Theorie des Mesoderm. II. Morph. Jahrb. 19. 1893.
- Rosenberg, E., Über die Entwicklung der Wirbelsäule und des Os centrale carpi des Menschen. Morph. Jahrb. I. 1876. 81—198.
- Derselbe, Über eine primitive Form der Wirbelsäule des Menschen. Morph. Jahrb. 27. 1899. 1—118.
- Ruge, Georg, Untersuchungen über Entwicklungsvorgänge am Brustbein und an der Sternoclavicular-Verbindung des Menschen. Morph. Jahrb. 6. 1880. 362—414.
- Steinbach, Erwin, Die Zahl der Caudalwirbel beim Menschen. Inaug.-Diss. Berlin 1889.
- Swjatschnikow, Über die Assimilation des Atlas und die Manifestation des Occipitalwirbels beim Menschen. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1906. 155—194. Basler Inaug.-Diss. ausp. Kollmann.
- Schauinsland, H., Die Entwicklung der Wirbelsäule nebst Rippen und Brustbein in Hertwigs Handb. d. Entw.-Lehre III. 2. 1906.

Entwicklung des Kopfskeletes.

- Debierre, C., Développement du segment occipital du crâne. Journ. de l'Anat. et de la Physiol. 31. 1895.
- Dwight, Th., Stylohyoid Ossification. Annals of surgery. Nov. 1897.
- Bolk, L., Die Entwicklung der Fontanella metopica beim Menschen. Verh. anat. Ges. in Leipzig 1911. Erg.-Bd. z. Anat. Anz. 38. 195—202.
- Froiep, Aug., Kopfteil der Chorda dorsalis bei menschlichen Embryonen. Festschr. f. Henke 1882.
- Derselbe, Über ein Ganglion am Hypoglossus. Wirbelanlagen in der Occipitalregion. Beitr. z. Entw. d. Säugertierkopfes. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1882.
- Fürbringer, Max, Über die spinooccipitalen Muskeln der Selachier und Holocephalen und ihre vergleichende Morphologie. Festschr. f. Gegenbaur 3. 1897.
- Gaupp, E., Über allgemeine und spezielle Fragen aus der Lehre von dem Kopfskelete der Wirbeltiere. Verh. d. anat. Ges. zu Rostock 1906. Erg.-Band. Anat. Anz. 29. 1906. 21—70.
- Derselbe, Die Entwicklung des Kopfskeletes in Hertwigs Handb. d. Entw.-Lehre III. 2. 1906.
- Gegenbaur, C., Bemerkungen über den Canalis facialis. Morph. Jahrb. 2. 1876. 435—439.
- Grünwald, L., Eine Cyste der Chordascheide. Anat. Anz. 37. 1910. 294—302.

- Low, A., Further observations on the Ossification of the lower human jaw. *Journ. of Anat. and Physiol.* 44. 1911. (ausp. Keibel).
- Rathke, H., Bemerkungen über die Entwicklung des Schädels der Wirbeltiere. 4. Ber. d. naturwiss. Seminars der Universität Königsberg. 1839.
- Virchow, R., Untersuchungen über die Entwicklung des Schädelgrundes. 1857.

Entwicklung der Extremitäten.

- Bardeen, Ch. R. and Lewis, W. H., Development of the limbs, bodywall and back in Man. *Amer. Journ. of Anat.* 1. 1—35. 1901.
- Derselbe, Studies on the development of the human skeleton. *Amer. Journ. of Anat.* 4. 1905.
- Derselbe, Die Entwicklung des Skelets und des Bindegewebes; in Keibel-Malls Handb. d. Entw.-Gesch. d. Menschen I. 1910.
- Braus, H., Die Entwicklung der Form der Extremitäten und des Extremitätenskeletes. Hertwigs Handb. d. Entw.-Lehre III. 2. 1906.
- Hasselwander, A., Untersuchungen über die Ossifikation des menschlichen Fußskeletes. I. *Zeitschr. f. Morph. u. Anthrop.* 5. 438—508 (auch *Anat. Anz.* 32. 1908). II. *Zeitschr. f. Morph. und Anthrop.* 12. 1909. 1—140.
- Lewis, W. H., The development of the arm in Man. *Amer. Journ. of Anat.* 1. 1901/02.
- Mollier, S., Die paarigen Extremitäten der Wirbeltiere. *Anat. Hefte Band 8*, 16. 24, 1893—1897.
- Petersen, W., Untersuchungen zur Entwicklung des menschlichen Beckens. *Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch.* 1893. 67—96.
- Rabl, C., Gedanken und Studien über den Ursprung der Extremitäten. *Zeitschr. f. wiss. Zool.* 70. 1901. 474—558.
- Derselbe, Über einige Probleme der Morphologie. *Verh. d. anat. Ges. Vers. in Heidelberg. Erg.-Band. Anat. Anz.* 23. 1903.
- Derselbe, Bausteine zu einer Theorie der Extremitäten der Wirbeltiere. I. Teil. Leipzig 1910.
- Schomburg, Hans, Untersuchung der Entwicklung der Muskeln und Knochen des menschlichen Fußes. Göttinger Preisschrift 1900.

Mißbildungen der Extremitäten.

- Ballowitz, E., Über die Hyperdaktylie des Menschen. *Klin. Jahrbücher.* Jena 1904.
- Derselbe, Über hyperdaktyle Familien und die Vererbung der Vielfingrigkeit beim Menschen. *Arch. f. Rassen- und Gesellschaftsbiologie* I. 1904. 347—365.
- Bateson, W., *Materials for the study of variation.* London 1894.
- Castle, W. S., Origin of a polydactylous race of guinea pigs. *Public. of Carnegie Institute* Nr. 49. 1906.
- Drinkwater, H., An account of a brachydactylous family. *Proc. Roy. Soc. Edinburgh.* 28. 1908.
- Farabee, W. C., Inheritance of digital malformations in Man. *Papers of Peabody Mus. of Amer. Arch. and Ethnology.* Harvard University. III. 3. 1905.
- Grönberg, G., Beiträge zur Kenntnis der polydaktylen Hühnerrassen. *Anat. Anz.* 9. 1894.
- Kaufmann-Wolf (Marie), Embryologische und anatomische Beiträge zur Hyperdaktylie (Houdanhuhn). *Morph. Jahrb.* 38. 1908.
- Prentiss, C. W., Polydactylism in Man and the domestic animals with especial reference to digital variation in swine. *Bull. Mus. comp. zool. Cambridge* 40. 1903. 245—314.
- Tornier, G., Experimentelle Ergebnisse über angeborene Bauchwassersucht, Spina bifida, Wasserkopfbildung usw. *Sitzungsber. d. Ges. naturf. Freunde.* Berlin 1904.
- Windle, B. C. A., Einige neue Beobachtungen über Fingerabnormitäten. *Bonnet und Merckels Ergebnisse* 14. 1904.

Variationen der Wirbelsäule.

- Bateson, W., *Materials for the study of variation.* London 1894. p. 121.
- Baur, G., On Intercalation of vertebrae. *Journ. of Morph.* IV. 1891. 331—336.
- Böhm, Max, Die numerische Variation des menschlichen Rumpfskelets. Stuttgart 1907.
- Bolk, L., Über eine Wirbelsäule mit 6 Halsrippen. *Morph. Jahrb.* 29. 1900.
- Brash, J. C., Vertebral Column with $6\frac{1}{2}$ cervical vertebrae and thirteen true thoracic vertebrae. *Journ. of Anat. and Physiol.* 49. 1915. 243—273.
- Falk, E., Über angeborene Wirbelverkrümmungen. *Stud. z. Pathol. d. Entw.* II. 2. 1914.
- Hyrtl, Jos., Über Wirbelassimilation bei Amphibien. *Sitzungsber. d. Wien. Akad. d. Wiss. Math.-nat. Kl.* 49. 1864. 264—272.
- Derselbe, Über normale Querteilung der Saurierwirbel. *Ibid.* 10. 1854.
- Klippel et Feil, Un cas d'absence des vertèbres cervicales; cage thoracique remontant jusqu'à la base du crâne. *Bull. et mém. de la Soc. d'anthrop.* I. de Paris VI. Serie t. 3. 1912.
- Kollmann, J., Varianten am Os occipitale, besonders in der Umgebung des For. occipitale magnum. *Verh. d. Anat. Ges. zu Genf. Erg.-Band z. Anat. Anz.* 27. 1905. 231—236.

- Kühne, Konr., Über die Variation der Wirbelsäule, des Brustkorbs usw. bei *Lacerta muralis*. Morph. Jahrb. 49. 1915.
- Le Double, A. F., *Traité des variations de la colonne vertébrale de l'homme*. Paris 1912.
- Männer, H., Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Wirbelsäule bei den Reptilien. Zeitschr. f. wiss. Zool. 66. 1899. 43—68.
- Oehlecker, F., Eine kongenitale Verkrümmung der Wirbelsäule infolge Spaltung von Wirbelkörpern (*Spina bifida ant.*). Beitr. z. klin. Chir. 61. 1908. 570—592.
- Schauinsland, H., Entwicklung der Wirbelsäule nebst Rippen und Brustbein. O. Hertwigs Handb. d. Entw.-Lehre III. 2. 1906.
- Sečerow, Slarko, Über die Entstehung der Diplospndie der Selachier. Arb. a. d. zoolog. Institut d. Univ. Wien. T. 19. 1911. 1—25.

Muskulatur.

Allgemeines über die Entwicklung der Muskulatur.

Die Histologie unterscheidet zwischen quergestreifter (willkürlicher) und glatter (unwillkürlicher) Muskulatur, und zwar wird dabei betont, daß jene die gesamte somatische Muskulatur, diese dagegen die gesamte Darm- und Gefäßmuskulatur umfaßt, mit Ausnahme der quergestreiften Muskulatur des Herzens (viscerale und Gefäßmuskulatur). Diese vom histologischen Standpunkte aus durchaus gerechtfertigte Einteilung deckt sich jedoch nicht mit derjenigen, welche wir aus der Entwicklung der Muskulatur abzuleiten berechtigt sind.

Die viscerale Muskulatur, zum Teil auch die Muskulatur der Gefäße, entsteht aus der visceralen Lamelle des Mesoderms und besteht aus glatten Muskelzellen, wobei jedoch zu bemerken ist, daß die Muskulatur des Pharynx und der oberen Strecke des Ösophagus zum größten Teil quer gestreift ist und, je weiter wir sie abwärts verfolgen, um so stärkere Beimischungen von glatten Muskelzellen aufweist. Bei einigen Formen (Schlei) finden wir sogar auch am Magen eine quergestreifte Muskulatur in weiter Verbreitung. Diese Verhältnisse sind wohl darauf zurückzuführen, daß es phylogenetisch im Bereiche des Kiemendarmes zur Ausbildung einer mächtigen, quergestreiften Muskulatur kommt, die bei den wasserlebenden Formen mit der Bewegung der Kiemenbogen betraut ist, bei den Amnioten dagegen zum größten

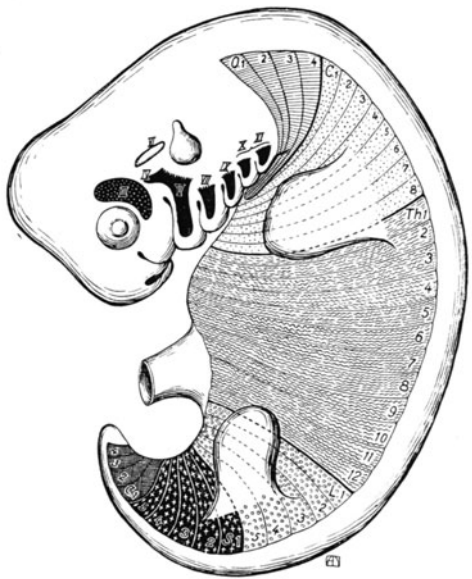


Fig. 213. Schema der Entwicklung der Muskulatur beim Menschen.

Mit teilweiser Benutzung einer Abbildung von Patterson in Cunninghams Textbook of human Anatomy.

- O 1—4. Occipitalmyotome.
 C 1—8. Cervikalmyotome.
 Th. 1—12. Thorakalmyotome.
 L 1—5. Lumbalmyotome.
 S 1—5. Sakralmyotome.
 C 1—4. Caudalmyotome.

Teil in die Bildung der Pharynx- oder Ösophagusmuskulatur übergeht, zum Teil jedoch auch die Kaumuskulatur und die mimische Gesichtsmuskulatur herstellt, zum Teil endlich als Muskulatur der Gehörknöchelchen (*M. tensor tympani* und *M. stapedius*) in den Dienst des Gehörapparates tritt.

Demnach deckt sich der Begriff der visceralen Muskulatur (wir sehen von der Gefäßmuskulatur ab) nicht mit demjenigen der glatten Muskulatur, sondern wir haben unter den visceralen Muskeln zu unterscheiden: 1. im Bereiche des Kopfes eine Anzahl, die nicht bloß eine Querstreifung aufweisen, sondern auch willkürlich zur Kontraktion gebracht werden können (Kau- und Schlundmuskulatur) und 2. die glatte Darmmuskulatur, welche von der Mitte des Ösophagus an bis zum Anus den Darm umgibt. Dieser aus der visceralen Lamelle des unsegmentierten Mesoderms stammenden, zum größten Teile glatten visceralen Muskulatur wäre also die quergestreifte Skelettmuskulatur oder somatische Muskulatur gegenüberzustellen, welche sich zunächst ausschließlich im Bereiche des Rumpfes aus den von den dorsalen Mesodermsegmenten entstehenden Myotomen ableitet. Diese Herkunft wird später durch die mannigfaltigen Verschiebungen, welche die von den einzelnen Myotomen gelieferten Muskelanlagen erfahren, zum Teil verdeckt, so daß sich bei den höheren Formen bloß noch aus der Innervation die Zugehörigkeit der einzelnen Muskeln zu bestimmten Segmenten nachweisen läßt.

Zu den aus segmentalen Anlagen entstehenden Muskeln müssen wir vielleicht auch die von den Nn. oculomotorius und abducens innervierten Augenmuskeln rechnen (Fig. 213). Die ontogenetische Stellung dieser Muskelgruppe ist jedoch noch keineswegs klar, deshalb werden wir sie mit den andern, unzweifelhaft aus der Kiemenmuskulatur abzuleitenden Kopfmuskeln besprechen, zu denen unstreitig auch der dritte Komponent der Augenmuskulatur, der vom N. trochlearis innervierte *M. obliquus sup.* zu rechnen ist.

Wir unterscheiden demnach:

- A. Die aus segmentalen Anlagen (Myotomen) sich ableitende Muskulatur des Rumpfes und der Extremitäten (somatische Muskulatur).
- B. Die viscerele Muskulatur.
 - a) Im Bereiche des Kiemendarmes (Kopfmuskulatur),
 - b) im Bereiche des übrigen Darmes (Darmmuskulatur).

A. Die somatische Muskulatur.

Allgemeines über die Bildung der somatischen Muskulatur.

Zu ihr gehört die Rumpfmuskulatur, welche sich bei niederen Formen (Fischen, Amphibien) in streng segmentaler Ausbildung darstellt, ferner die gleichfalls von den Myotomen abzuleitende Extremitätenmuskulatur.

Bei der Entstehung und Umbildung der somatischen Muskulatur wirken drei Faktoren mit:

1. Das Auswachsen der Myotome in ventraler und dorsaler Richtung und eine Verschiebung der Muskelanlagen, welche oft als eine Wanderung derselben aufgefaßt wird. Gleichzeitig mit dem Auswachsen der Myotome geht auch die histologische Differenzierung der sie zusammensetzenden Epithelzellen zu Muskelfasern einher (Histogenese der quergestreiften Muskelfasern).
2. Die Verschmelzung einzelner, aus verschiedenen Myotomen stammender Anlagen zu Muskelindividuen, von denen jedem eine bestimmte Funktion zukommt.
3. Trennung größerer Muskelanlagen in einzelne Schichten, wie wir sie z. B. an den breiten Bauchmuskeln der Säugetiere vor uns sehen.

1. Das Auswachsen der Myotome erfolgt mit der Größenzunahme des Embryos, besonders in dorsaler und ventraler, dann aber auch in caudaler und cranialer Richtung. Durch das Auswachsen dorsalwärts wird die Rückenmuskulatur (epaxonalische Musku-

latur), durch das Auswachsen ventralwärts die Bauch- und Extremitätenmuskulatur (hypaxonische Muskulatur) geliefert (s. Fig. 215).

Als Fortsetzung des aktiven Wachstumsprozesses an den dorsalen und ventralen Myotomkanten können wir die Wanderung oder Verschiebung der Muskelanlagen, auch ihr Auswachsen in gewisse Richtungen auffassen. Dabei kann es vorkommen, daß Muskeln an weit von ihrem Mutterboden entfernte Stellen gelangen. So entstehen z. B. die *Mm. trapezius* und *sternocleidomastoideus* aus einer Anlage (Fig. 223), welche die vom *N. accessorius* und *vagus* versorgte Muskulatur des 4. und 5. Kiemenbogens bei niederen Formen liefert. Diese Kiemenmuskelanlage wächst nun in caudaler Richtung aus, um beim Menschen ihre Ursprünge bis in die Höhe des letzten Brustwirbels auszudehnen, ebenso wachsen auch die Augenmuskeln von dem Orte ihrer Entstehung gegen ihre Ansätze am *Bulbis oculi* hin aus (Fig. 223). Sehr weitgehende Verschiebungen erfahren endlich auch die Extremitätenmuskelanlagen. Wir können über die Kausalität dieser Vorgänge nichts aussagen, sie finden natürlich in relativ frühen Entwicklungsstadien zu einer Zeit statt, da die beim Auswachsen zu durchmessenden Strecken relativ kurz sind.

Die histologische Differenzierung der die Myotome zusammensetzenden Epithelzellen zu quergestreifter Muskulatur geht (Figg. 51 und 52) im Bereiche der Muskel lamelle des Myotoms vor sich, während die laterale als *Cutis lamelle* bezeichnete Wand sich vollständig in *Mesenchymzellen* auflöst, welche sich unter der *Epidermis* der dorsalen Partie des Rumpfes ausdehnen und hier die *Cutis* herstellen. Die Bildung von Muskelfibrillen beginnt bei jedem Myotome etwa in der halben Höhe desselben, entsprechend der *Chorda dorsalis*, und zwar in der Basis der hohen zylindrischen Epithelzellen. Die Fibrillen sind parallel zur Längsachse des Körpers angeordnet und greifen bald auch auf den übrigen Teil der Zelle über. Diese wächst unter wiederholter Teilung des Kernes in die Länge und bildet alsdann die als *Syncytium* aufzufassende Muskelfaser. Es ist noch nicht festgestellt, ob dieses *Syncytium* aus einer einzigen Zelle hervorgeht oder, wie es *Godlewski* will, aus der Verschmelzung von ursprünglich getrennten Zellen. *A priori* ist wohl die erstere Annahme die wahrscheinlichere.

Die Myofibrillen entstehen aus *Granula*, welche sich aneinanderlegen. Sie scheinen mehrere Zellen zu durchziehen und erinnern so bis zu einem gewissen Grade an die *Neurofibrillen*; ihre Segmentierung in isotrope und anisotrope Substanz ist ein durchaus sekundärer Vorgang. Sowohl die Fibrillen als auch die Muskelfasern können sich durch Längsspaltung vermehren, doch verlieren sie diese Fähigkeit nach *Mac Cullum* schon bei menschlichen Embryonen von 130—170 mm; von da an soll die Vermehrung der Muskelfasern, wenigstens am *M. sartorius*, aufhören und die Volumzunahme des Muskels erfolgt weiterhin bloß durch die Volumzunahme der einzelnen Muskelfasern.

Das erste Auftreten von Myofibrillen geht, wie gesagt, in der Höhe der *Chorda dorsalis*, also in nächster Nähe des Rückenmarkes vor sich (Fig. 51). Hier treten die motorischen Nervenfasern an das Myotom heran, um sich wahrscheinlich sehr frühe, zur Zeit da die Muskelzellen noch einen typisch epithelialen Charakter besitzen, mit denselben zu verbinden. Der genauere Modus dieser Verbindung läßt sich mit unseren heutigen Hilfsmitteln nicht feststellen, jedenfalls erfolgt aber die Ausbildung der motorischen Endplatten erst relativ spät. Es liegt nahe, das Auftreten der Myofibrillen, d. h. die spezifische Differenzierung der kontraktilen Muskelsubstanz, zum Eintritt der Nervenfasern in die

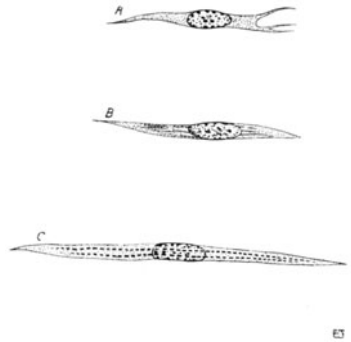


Fig. 214. Stadien der Entwicklung von Myoblasten bei Säugetieren. Nach E. Godlewski, jun., *Archiv für mikr. Anat.* 60, 1902.

Muskelzellen in Beziehung zu bringen und die Herstellung der Verbindung als formbildenden Reiz aufzufassen. Allein die Versuche von Harrison, welcher nervenlose Myotome dadurch erhielt, daß er bei Froschlarven ein Stück des Rückenmarkes entfernte, bevor die motorischen Nervenfasern aus demselben ausgewachsen waren, beweisen, daß den sich normal weiterentwickelnden Myotomen die Fähigkeit der Selbstdifferenzierung, wenigstens bis zu einem gewissen Grade, zukommt. Es scheint deshalb, daß der trophische Einfluß, welchen die motorische Nervenfasern später auf die Muskulatur ausübt, für die erste Differenzierung derselben sowie für ihr Auswachsen, überhaupt für die frühe Muskelbildung, entbehrlich ist.

Die Sehnen bilden sich gleichfalls aus den Muskelanlagen, nicht etwa aus den die Muskeln umgebenden Mesenchymzellen. Jede Muskelfibrille soll dabei kontinuierlich in eine Sehnenfibrille übergehen (O. Schultze). Die Sehne kann sich geradezu auf Kosten des Muskels ausdehnen, wie dies z. B. für das Centrum tendineum des Zwerchfells angegeben wird, das noch relativ spät auf Kosten der Pars muscularis an Größe zunimmt, indem es beim Kinde relativ klein, dagegen beim Greise relativ groß ist.

Die dem Muskelemente zukommende Kontraktilität tritt, wenigstens bei den Formen, die den Beobachtungen zugänglich sind, sehr frühe auf, sogar zu einer Zeit, wo sich die Zellen noch im epithelialen Verbands des Myotoms befinden. Selachierembryonen von 4 mm Länge zeigen schon (nach Patten) eine rhythmische Hin- und Herbewegung des Rumpfes, obgleich Nervenfasern überhaupt noch nicht nachzuweisen sind, so daß wir es wahrscheinlich mit Kontraktionserscheinungen zu tun haben, welche nicht vom Rückenmark angeregt werden, sondern infolge äußerer Reize ihren Anfang in den Muskelzellen selbst nehmen.

Ein weiterer Faktor bei der Ausbildung der Muskulatur ist die Verschmelzung einzelner Myotome oder Myotomprodukte zur Bildung einheitlicher Muskeln oder Muskelindividuen, deren gemischte Herkunft aus ihrer mehrfachen Innervation zu erschließen ist. Hierher gehören beim Menschen die breiten Bauchmuskeln, sodann diploneure Muskeln, wie der *M. pectineus*, dann eine Anzahl von Rückenmuskeln, die sich über mehrere Segmente erstrecken.

Zu erwähnen ist noch die Trennung einzelner Muskelanlagen, gerade auch solcher, die aus einer Anzahl von Myotomen hervorgegangen sind, in einzelne Schichten, welche selbständige Muskelindividuen darstellen. Dieser Vorgang führt z. B. zur Bildung der breiten Bauchmuskeln aus einer einheitlichen, durch das Auswachsen einer gewissen Zahl von ventralen Myotomknoten gelieferten Anlage.

Anordnung der Rumpfmuskulatur.

Wir können an der den Myotomen entstammenden Muskulatur einzelne große Muskelgruppen unterscheiden, die auch vom embryologischen Standpunkte aus betrachtet, als primäre Muskelgruppen zu bezeichnen wären. Als solche können wir aufzählen:

I. Eine Muskulatur, welche die Wandung der großen Körperhöhlen bildet, auch die Bewegung der Wirbelsäule bewirkt (Rumpfmuskulatur). Sie zerfällt in drei Abschnitte (Fig. 215):

1. Die Rückenmuskeln, abgesehen von dem *M. latissimus dorsi*, seiner Herkunft nach ein Extremitätenmuskel, und dem *M. trapezius*, welcher aus der Anlage eines Kiemenbogenmuskels hervorgegangen ist. Wir bezeichnen diese genuine Rückenmuskulatur (*Erector trunci* usw.) als epaxonalische Muskulatur, indem sie über der durch die Wirbelkörper verlaufenden Körperachse liegt.

2. Die ventrale oder hypaxonalische Muskulatur erstreckt sich in der ganzen Ausdehnung des Rumpfes und Halses als vordere lange Halsmuskulatur, Brustmuskulatur (hypaxonalische Muskulatur I in Fig. 215) und als prävertebrale Muskulatur (hyp-

axonalische Muskulatur 2), welche die *Mm. longi colli et capitis*, die *Mm. scaleni* und den *M. ileopsoas* umfaßt.

Die epaxonalische Muskulatur wird von der hypaxonalischen durch die besonders in der Lendengegend stark ausgebildete *Fascia lumbodorsalis* getrennt.

II. Der Rumpfmuskulatur wird in der descriptiven Anatomie die Extremitätenmuskulatur gegenübergestellt. Man könnte sie als dritten Komplex den beiden oben genannten Abteilungen der Rumpfmuskulatur anschließen, allerdings mit der Einschränkung, daß sie durch Auswüchse der die Anlage der hypaxonalischen Muskulatur bildenden ventralen Myotomkanten geliefert wird, also, streng genommen, der hypaxonalischen Muskulatur zuzurechnen wäre. Die Extremitätenmuskulatur teilt sich in dorsale (Extensoren) und ventrale (Flexoren) Muskeln, welche zusammen das Extremitätenskelet umhüllen (s. Skelet).

Dieser Versuch einer Einteilung der segmental angelegten Muskulatur wird auch durch ihre Innervation gestützt, denn die epaxonalische Muskulatur erhält (Fig. 215) aus den *Rami posteriores*, die hypaxonalische Muskulatur aus den *Rami anteriores* der Spinalnerven Äste und diese versorgen auch die Muskulatur der Extremität.

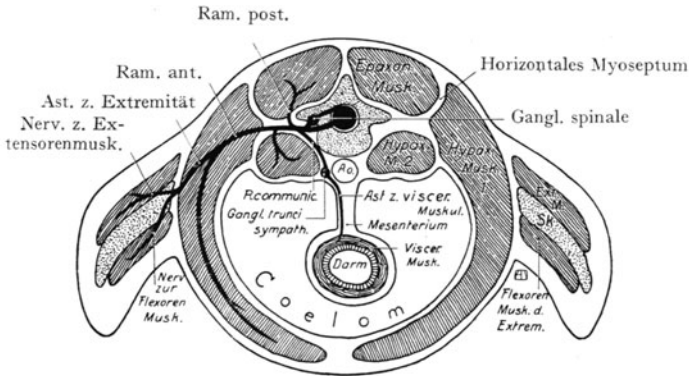


Fig. 215. Schema der Körpermuskulatur eines Vertebraten.
Der Schnitt geht durch die vorderen Extremitäten.

Entwicklung der epaxonalischen und hypaxonalischen Muskulatur.

Beim Auswachsen der Myotome werden durch einen aktiven oder passiven Vorgang die Zwischenräume von Mesenchymzellen ausgefüllt, welche Scheidewände oder Myosepten zwischen den Myotomen herstellen. Dieselben verlaufen zunächst mehr oder weniger transversal, während später ein horizontales Myoseptum hinzukommt, welches das Myotom in eine dorsale und ventrale Hälfte, die Anlagen der epaxonalischen und hypaxonalischen Muskulatur, teilt. Das horizontale Myoseptum wird im Bereiche der unteren Partie des Rückens zur tiefen, dem *M. transversus abdominis* zum Ursprunge dienenden Lamelle der *Fascia lumbodorsalis*.

Die hypaxonalische Muskulatur umfaßt die Intercostal- und Brustmuskulatur, die gesamte Bauchmuskulatur, die vorderen langen Halsmuskeln und die Hypoglossusmuskulatur, welche erst sekundär von hinten her in die Region des Kiemenkorbes und der Zungenanlage vorwächst. Alle diese Muskeln werden von den *Rami anteriores* der Rückenmarksnerven versorgt. Ihre Differenzierung erfolgt in dorsoventraler Richtung, indem die Myotome ventralwärts vorwachsen und schließlich nur noch durch einen Bindegewebsstreifen, der zur *Linea alba* wird, voneinander getrennt werden. Dieser Streifen ist jedoch noch bis in relativ später Zeit von beträchtlicher Breite; so liegen noch

bei menschlichen Embryonen von 20 mm Länge die medialen Ränder der *Mm. recti* weit lateral und zwischen ihnen läßt ein großer Teil der vorderen Bauchwand die Muskelschicht vermissen; hier treffen wir bloß eine bindegewebige Platte, die Membrana reuniens an. Ein Hindernis für die Ausdehnung der ventralen Muskulatur wird wohl auf diesem Stadium durch die mächtige Entfaltung der Leber und das beginnende stärkere Längenwachstum des Darmes geboten, welches im dritten Fetalmonate sogar zur Bildung eines in den Ansatz der Nabelschnur an der ventralen Bauchwand vordringenden Eingeweidebruches, des physiologischen Nabelbruches, führt (s. Darm). Von den ventral vorwachsenden Myotomen spalten sich Massen ab, welche die gleichfalls von den Rami anteriores der Spinalnerven versorgte subvertebrale Muskulatur (hypaxonische Muskulatur 2 der Fig. 215) bilden. Diese ist zwar beim Menschen bloß in geringem Umfange angelegt und wird hier hauptsächlich durch die *Mm. longi colli et capitis* sowie durch die *Mm. scaleni* dargestellt, während dagegen der gleichfalls vor der Wirbelsäule gelegene *M. psoas* als ein Extremitätenmuskel aufzufassen ist, welcher cranialwärts gegen seinen Ursprung an der Lendenwirbelsäule auswächst.

Die epaxonische oder tiefe (genuine) Rückenmuskulatur entsteht aus der dorsalen Abteilung der durch das horizontale Myoseptum zerlegten Myotome und wird von dorsalen Ästen der Spinalnerven versorgt, während die durch die *Mm. latissimus dorsi* und *trapezius* dargestellte oberflächliche Schicht ihre Innervation teils von dem *N. subscapularis* (*M. latissimus dorsi*), teils von dem *Nervus accessorius* erhält (*M. trapezius*). Im Bereiche der epaxonischen Muskulatur greift eine weitgehende Schichtung Platz, auch ist hier, besonders in der Tiefe, die ursprüngliche Segmentierung der Muskeln noch gut erhalten, indem von dem *M. multifidus* und den *Mm. rotatores* zum Teil bloß ein Wirbel zwischen Ursprung und Ansatz übersprungen wird.

Zur hypaxonischen Muskulatur muß auch das Zwerchfell gerechnet werden, dessen Innervation aus dem vierten, zum Teil auch aus dem dritten und fünften Cervikalnerven zunächst seine Zugehörigkeit zu Cervikalmyotomen beweist (s. Bildung der Scheidewände der großen serösen Höhlen). Bei einem menschlichen Embryo von 9 mm Länge finden wir die paarigen Anlagen des Zwerchfells noch innerhalb der Halsgegend (Fig. 223), später rücken sie in Zusammenhang mit ihren Nerven caudalwärts, wachsen in die Fläche aus und gewinnen allmählich die Ursprünge und Beziehungen, welche wir später an ihnen konstatieren.

Die vordere lange Halsmuskulatur (*Mm. sternohyoideus, sternothyreoideus, thyreo-hyoideus, omohyoideus*) geht genau in derselben Weise wie die Bauchmuskulatur aus den ventralwärts auswachsenden Myotomen hervor, ebenso die vom *N. hypoglossus* innervierte Zungenmuskulatur. Die vordere lange Halsmuskulatur wird von dem *Ramus descendens* und der *Ansa n. hypoglossi* innerviert (s. Kopfmuskulatur).

Extremitätenmuskulatur.

Sie leitet sich von der ventralwärts auswachsenden Abteilung des Myotoms her, wie das auch später noch aus der Innervation (Rami ant. der Spinalnerven) hervorgeht. Der Vorgang der Loslösung von Extremitätenmuskelanlagen aus den Myotomen läßt sich in der Ontogenese in zweierlei Modifikationen verfolgen.

a) Bei Selachiern legt sich die Flossenmuskulatur in der Form von Myotomknospen, den sog. Muskelknospen, an, welche in die faltenartige, aus Mesenchym mit einem Ectodermüberzuge bestehende Flossenanlage hineinwachsen. Von jedem an der Bildung der Extremitätenmuskulatur teilnehmenden Myotome aus entsteht eine einzige Muskelknospe, welche sich später von ihrem Mutterboden ablöst, um weiterhin frei in die Extremitätenanlage hineinzuwachsen. Diese Knospen bestehen aus epithelial angeordneten Zellen, welche sich dann genau ebenso in Muskelfasern umwandeln wie die Zellen des Myotoms. Eine Zeitlang läßt sich sogar in den Knospen noch Myocoel nachweisen.

Jede Muskelknospe teilt sich weiter in eine dorsale Strecker- und eine ventrale Beugermuskelknospe, welche die Anlage des Flossenskeletes zwischen sich fassen. Auf eine weitere für das Grundlegende des Vorganges unwichtige, sekundäre Teilung der Strecker- und Beugermuskelknospen sei bloß im Vorübergehen hingewiesen.

b) Bei den Amnioten (nach Mollier sind die Reptilien auszunehmen) ist die erste Entstehung der Extremitätenmuskulatur bei weitem nicht so klar erkannt wie bei den Selachiern und Ganoiden. Sicher ist nur, daß hier von der Bildung echter Muskelknospen keine Rede sein kann. Eine Anzahl Autoren geben dagegen an, daß wohl ein Austritt einzelner Zellen aus den ventralen Kanten der Myotome stattfindet, die, dem Mesenchym der Extremitätenanlage beigemischt, durch lebhaftes Proliferation eine das Extremitätenskelet einschließende, später in die Anlage der Streck- und Beugermuskulatur zerfallende Zellmasse herstellen. Von anderer Seite wird die Herkunft der Extremitätenmuskulatur aus den Myotomen überhaupt in Abrede gestellt, indem man sie direkt von den Mesenchymzellen der Extremitätenanlage selbst herleitet, ein Vorgang, der in direktem Gegensatz zu der bei Selachiern so typisch verlaufenden Lösung von Muskelknospen aus den Myotomen stehen würde.

Bei diesen Formen läßt sich auch die Zahl der an der Bildung der Extremitätenmuskulatur teilnehmenden Myotome direkt durch die Untersuchung der Embryonalstadien, bei Säugetieren dagegen bloß indirekt aus der Innervation erschließen. Bei Selachiern ist die Zahl der in Betracht kommenden Myotome zum Teil eine recht hohe, so beträgt dieselbe für die Brustflosse bei *Torpedo* 26, bei *Mustelus* 10. Beim Stör geben fünf Myotome Muskelknospen in die Brustflossenanlage ab. Bei Knochenfischen und Amphibien ist es überhaupt fraglich, ob Muskelknospen gebildet werden, dagegen dringen nach Mollier fünf Muskelknospen in die Anlage der vordern Extremität bei *Lacerta* ein, die alsbald zu einer einheitlichen Masse verschmelzen. Weder bei Vögeln noch bei Säugetieren werden solche Knospen gebildet, dagegen ist es sehr wahrscheinlich, daß das Myotom einzelne Zellen in der Höhe der Extremitätenanlage abgibt, die in das Mesenchym derselben eindringen und durch ihre Vermehrung die Anlage der Muskulatur herstellen.

Vielleicht vermag eine Beobachtung von Braus die beiden scheinbar so verschiedenen Entwicklungstypen der Extremitätenmuskulatur miteinander zu verknüpfen. Er fand nämlich in Fällen, bei denen späte Entwicklungsstadien der Selachierflosse mit neuen Metameren in Verbindung traten, eine Bildung von Muskulatur, welche scheinbar von den Mesenchymzellen der Extremitätenanlage ausgeht. Dabei handelt es sich jedoch um Zellen, welche nachweislich aus der Muskelplatte des Myotoms ausgetreten sind, wie wir das bei Säugetieren und Vögeln annehmen konnten. Ein prinzipieller Gegensatz zwischen den beiden Vorgängen besteht also nicht, sondern beide können bei derselben Form vorkommen, ja sogar ineinander übergehen. Wahrscheinlich handelt es sich um Korrelationsprozesse zwischen der Bildung der Extremitätenleiste einerseits und dem Auswachsen der ventralen Myotomkante andererseits.

Ausbildung der Muskelanlagen in der obren Extremität.

Wie die Innervation beweist, beteiligen sich das 5.—8. Halsmyotom und das erste Thorakalmyotom an der Bildung der Armmuskulatur des Menschen. Die Bildungszellen der Muskulatur ordnen sich zu zwei Massen an, welche als Anlagen der Strecker- resp. der Beugermuskulatur die Skeletanlage umgeben (s. oben). Sehr früh treten jedoch Verschiebungen von Teilen der beiden Massen auf, aus welchen sich einzelne Muskeln oder Muskelkomplexe bilden, deren Komponenten dann weiterhin eine Trennung voneinander erfahren. Ferner gelangen eine Anzahl von Muskeln, welche der Extremität ursprünglich fremd sind, mit dem Schultergürtel in Verbindung, so der *M. trapezius*, seiner Herkunft nach ein Kiemenbogenmuskel, der *M. levator scapulae* und der *M. sternocleidod-*

mastoideus, welche gleichfalls der Kiemenmuskulatur angehören, ferner der *M. subclavius* und der *M. omohyoideus*, die Teile der ventralen Halsmuskulatur darstellen, endlich auch noch der *M. rhomboides* aus der epaxonalen Muskulatur. Dagegen sind die *Mm. pectorales* und der *M. latissimus dorsi* Extremitätenmuskeln, welche fächerförmig gegen ihre Ursprünge hin auswachsen. Die *Mm. levator scapulae*, *serratus ant.* und *rhomboides* leiten sich von den untern Cervikalmyotomen her, die *Mm. latissimus dorsi* und *teres major* aus der Anlage für die Beugermuskeln der Extremität. Die *Mm. deltoides*, *teres minor*, *supra-* und *infraspinatus* gehen aus einer gemeinsamen Anlage hervor. Auch für die Muskeln der freien Extremität können wir feststellen, daß sie, je nach ihrer Innervation, aus mehreren Myotomen entstehen. Eine solche gemeinsame Anlage liefert die vom *N. musculocutaneus* innervierten Beuger des Oberarms (*Mm. biceps*, *coracobrachialis*, *brachialis*). Auch die drei Köpfe des *Musculus extensor triceps* bilden sich erst sekundär aus einer ursprünglich einheitlichen Anlage; dasselbe gilt für die Muskulatur des Vorderarmes und der Hand. So gehen sämtliche *Mm. interossei* aus einer ursprünglich einheitlichen volar gelegenen Bildungsmasse hervor.

Was die zeitliche Differenzierung der Muskulatur anbelangt, so entsteht die erste Verdichtung, welche die Anlage der Extremitätenmuskulatur darstellt, schon am Anfange des zweiten Fetalmonats. In der fünften Fetalwoche legt sich die schon mit den Ästen des Plexus brachialis in Verbindung stehende Anlage der Flexoren und Extensoren um das Skelet herum, und schon am Ende der sechsten Fetalwoche sind die getrennten Anlagen vieler Armmuskeln zu erkennen, auch hat zu dieser Zeit die Differenzierung von Fibrillen bereits begonnen. Am Ende der siebenten Fetalwoche sind alle Skeletelemente knorpelig angelegt, auch zeigt die Muskulatur überall schon eine Fibrillenbildung. Die *Mm. pectorales* erreichen in der siebenten Woche ihre endgültigen Ursprünge und Ansätze, während der *M. latissimus dorsi* um diese Zeit caudalwärts bloß bis zur neunten Rippe reicht. Bei einem Embryo von $4\frac{1}{2}$ Wochen befindet sich die Anlage des *M. trapezius* in der Höhe des vierten Cervikalsegmentes, und erst mit sieben Wochen erreicht sie, caudalwärts auswachsend das siebente Thorakalsegment. Der *M. sternocleidomastoideus*, welcher aus derselben Anlage wie der *M. trapezius* hervorgeht, erreicht in der sechsten Fetalwoche seinen Ansatz an der Clavicula und am Sternum. Der *M. serratus ant.* erstreckt sich in der Mitte der fünften Fetalwoche schon bis in die Thorakalregion und erlangt in der sechsten Woche seinen Ansatz am Margo vertebralis scapulae. Die Zacken des Muskels sind, wie die Entwicklung sehr deutlich zeigt, sekundäre Bildungen und dürfen nicht als ein Beweis für eine wirkliche Segmentierung des Muskels, d. h. eine Herkunft desselben aus einer größeren Anzahl von Myotomen gelten.

Ausbildung der Muskelanlagen in der untern Extremität.

Bei der Bildung derselben beteiligen sich, wie die Innervation ergibt, das zweite bis fünfte Lumbalmyotom und die drei obern Sakralmyotome. Die ersten Entwicklungsvorgänge sind dieselben wie an der obern Extremität, indem das von den Myotomen gelieferte Bildungsmaterial sich um die Skeletanlage herumlegt und einzelne größere Muskelkomplexe bildet, deren Komponenten dieselbe Innervation haben. Eine solche, vom *N. femoralis* innervierte Anlage liegt auch ventral vom Femur und bildet die *Mm. ileopsoas*, *pectineus*, *quadriceps femoris* und *sartorius*. Von diesen wächst der *M. ileopsoas* cranialwärts gegen seine Ursprünge hin aus. Auch die Adduktoren entstehen aus einer gemeinsamen Muskelanlage, mit welcher sich der *N. obturatorius* verbindet. Das gleiche gilt von der Glutaealmuskulatur, zu welcher wir auch die *Mm. obturator int.* und *ext.*, *piriformis*, *tensor fasciae latae*, *gemelli* und *quadratus femoris* rechnen. Die Anlage dieser Muskeln treffen wir noch in der fünften Fetalwoche am distalen Ende des Beckens an, während sie erst später auf die äußere Fläche der Darmbeinschaukel hinaufrückt. Der *M. piriformis* wächst dabei von außen her durch das *For. ischiadicum majus* in

das Becken, um sein Ursprungsfeld an der vordern Fläche des Sacrum zu erreichen. Die Beugermuskulatur des Oberschenkels entsteht aus einer dorsal vom Femur gelegenen Anlage, welche sekundär gegen ihren Ursprung am *Tuber ischiadicum* resp. gegen ihre Ansätze an der Tibia und der Fibula auswächst.

Auch die Flexoren und Extensoren des Unterschenkels entstehen aus getrennten Anlagen.

Über die Entwicklung der Fußmuskulatur sei bloß hervorgehoben, daß die *Mm. interossei*, wie an der Hand, aus einer gemeinsamen Anlage entstehen, die in der *Planta pedis* liegt; die *Musculi interossei dorsales* verschieben sich sekundär in dorsaler Richtung.

Bemerkungen über die Variationen der Muskulatur.

Die Entwicklung der Muskulatur wirft ein gewisses Licht auf die Bedeutung der Muskelvarietäten, denn wir können dieselben nunmehr in ihrer formalen Genese auf bestimmte Vorgänge während der Differenzierung der Muskulatur zurückführen, allerdings ohne etwa der Kausalität abnormer Bildungen dadurch näher zu kommen. So sind wir in der Lage, eine Anzahl von Variationen durch die Annahme zu erklären, daß entweder zu weitgehendes Wachstum eines aus der gemeinsamen Anlage sich ablösenden Muskelindividuums erfolgt ist, oder andererseits ein zu geringes Wachstum, oder gar eine mangelhafte oder unvollständige Abtrennung des Muskels. Diese Annahme erklärt das Fehlen eines Muskelindividuums überhaupt, z. B. des *M. palmaris longus* am Vorderarme oder auch von Teilen eines Muskels, z. B. der acromialen oder der clavicularen Portion des *M. deltoideus*. Hierher kann man auch Fälle rechnen, bei denen der auswachsende Muskel nicht bis zu seinem Ursprunge gelangt, eine Anomalie, die zuweilen am *M. trapezius* beobachtet wird, wo entweder der craniale Teil des Muskels zwischen dem *Occiput* und dem *Proc. spinosus* des fünften Cervikalwirbels oder der caudale Teil vom vierten Thorakalwirbel an fehlt. Der *M. pectoralis major* kann ganz fehlen oder auf die *Pars sternocostalis* beschränkt sein; auch das Fehlen eines Bicepskopfes ist beobachtet worden. Eine unvollständige Trennung der aus einer Anlage hervorgehenden Muskeln führt zu einem Zusammenhange derselben oder ihrer Sehnen untereinander, die zuweilen an den *Oculomotoriusmuskeln* vorkommt.

Eine zu weitgehende Wucherung der Anlagen kann zu verschiedenen Varietäten führen, so zur Vermehrung der Masse eines Muskels oder auch zur Bildung von anormalen Ursprüngen und Ansätzen. So finden wir häufig am *M. biceps brachii* ein bis zwei accessorische Köpfe; der *M. pectoralis minor* kann sich, anstatt am *Proc. coracoideus* am *Tuberculum majus humeri* inserieren. Diese Beispiele mögen genügen, um die verschiedenen Möglichkeiten, welche für die Muskelvariation vorliegen, zu veranschaulichen. Wir sind wohl berechtigt, ihre Ausbildung in eine oft relativ späte Zeit der Entwicklung zu verlegen, wenigstens was die Varietäten der Ursprünge und Ansätze betrifft. Doch bleibt die Kausalität nach wie vor dunkel; vielleicht weist das gelegentlich beobachtete Vorkommen von Muskelvarietäten in größerer Zahl bei ein und demselben Individuum darauf hin, daß die Ursache manchmal sehr weit zurückliegt, vielleicht schon in ganz frühen Stadien auf die Anlage einwirkt oder wenigstens in derselben zur Geltung kommt (s. *Topik des Keimes*).

Theorien über die Phylogenie der Extremitäten.

Die Entwicklungsgeschichte liefert den Nachweis, daß die Extremitäten auf Grund einer Leiste oder Hautfalte am ventralen Umfange des Rumpfes entstehen. In dieser mit Mesenchym angefüllten Falte entsteht bei *Selachiern* das Extremitätenskelet in Form von Strahlen, die von einer Anzahl aufeinander folgender Segmente abstammen,

bei den Amnioten in Form einer axialen Anlage, die sich später in die einzelnen Abschnitte der Extremität gliedert.

Dem Skelete schließt sich die Muskulatur an, welche offenkundig segmentale Derivate der Myotome darstellt, entweder in Form von Muskelknospen oder von einzelnen, aus dem Verbande der Myotome austretenden Zellen. Segmentaler Herkunft sind auch die Nerven, welche in die Extremität eindringen, eine Tatsache, die sich noch beim Erwachsenen, und zwar sowohl für die motorischen als auch für die sensiblen Nerven leicht nachweisen läßt. Auch die Arterien der Anlage sind in frühen Stadien segmental angeordnet (E. Goepfert).

Dessenungeachtet ging der erste Versuch, die Bildung der Extremitäten in der Tierreihe zu erklären, nicht von der offenkundig segmentalen Herkunft der in die Extremitätenanlage eintretenden Gebilde aus, sondern wurde an die Betrachtung des Skeletes angeknüpft. Gegenbaurs Extremitätentheorie leitet die vordere wie die hintere Extremität von Kiemenbogen ab, welche caudalwärts aus dem Gebiete des Kiemenkorbes auswandern sollen, indem ihre Strahlen im Laufe der phylogenetischen Entwicklung allmählich auf einen Hauptstrahl hinübrücken, um so allmählich die fünfstrahlige Extremität der höhern Formen herzustellen (Archipterygiumtheorie). Die Verbindung mit den segmentalen Gefäßen und Nerven des Rumpfes soll nach dieser Theorie eine sekundär erworbene sein; die Extremität gehört phylogenetisch nach Gegenbaur einem einzigen Segmente an und zieht erst später andere Segmente in ihren Bereich.

Der Gegenbaurschen Archipterygiumtheorie wurde eine andere, die Seitenflossentheorie, gegenübergestellt, welche sich auf die bei Selachierembryonen ermittelten Tatsachen stützte. Hier entdeckte Balfour (1876) die in die Bauch- und Brustflossenanlage einwachsenden Muskelknospen sowie auch rudimentäre und abortive Knospen, welche in der Zwischenstrecke auftreten. Balfour hat wohl zuerst den Gedanken ausgesprochen, daß die Extremitäten eigentlich nichts anderes seien als Teile einer ursprünglich kontinuierlichen Seitenflosse, in der später die Brust- und Bauchflosse durch stärkeres Wachstum entstehen, während die Zwischenstrecke der Rückbildung anheimfällt. Die Seitenflossentheorie postuliert also die Reduktion eines ursprünglich weit ausgedehnten segmentale Muskeln und Nerven enthaltenden Saumes, während die Gegenbaursche Theorie sich auf die Annahme stützt, daß die Extremitätenanlage ursprünglich auf ein einziges Segment beschränkt gewesen sei und die Teilnahme weiterer Segmente an ihrem Aufbau durch ein sekundäres Übergreifen derselben auf die Extremitätenanlage erklärt werden müsse.

Der Seitenflossentheorie schlossen sich bald eine Anzahl weiterer Forscher an (Thacher, Mivart, A. Dohrn), die sich hauptsächlich auf die embryologischen Befunde beriefen. Für die Gegenbaursche Theorie wurden Tatsachen der vergleichenden Anatomie ins Feld geführt, mit denen jedoch die von den Anhängern der Seitenfaltentheorie hauptsächlich betonten entwicklungsgeschichtlichen Vorgänge im Widerspruch standen. Eine nähere kritische Besprechung der beiden Theorien muß hier unterbleiben. Die meisten Anhänger hat jetzt wohl die Seitenfaltentheorie.

Entwicklung der visceralen Muskulatur im Bereiche des Rumpfes.

Die Darmmuskulatur entsteht aus dem visceralen Blatte des unsegmentierten Mesoderms, welches das in früheren Stadien median eingestellte Gekröse sowie die Serosa des Darmes liefert (Fig. 215). Das niedrige Coelomepithel gibt Zellen ab, welche, aus dem Epithelverbande ausgetreten, eine unmittelbar der Basis der Darmepithelzellen anliegende syncytiale Schicht von Mesenchym bilden und die Darmgefäße sowie die Muscularis und die Submucosa des Darmes liefern. Dabei differenzieren sich die Zellen der Ringmuskelschicht früher als diejenigen der Längsmuskelschicht, indem die unter-

einander zusammenhängenden Zellen in die Länge wachsen und eine Spindelform annehmen. Die Muskelfibrillen bilden sich durch den Zusammenschluß von Granula; sie verlaufen durch mehrere Zellen und umziehen am Ösophagus fast die Hälfte des Querschnittes. Die Verdickung der Muskelschichten erfolgt entweder durch Umwandlung weiterer Mesenchymzellen in Muskelzellen oder dadurch, daß die bereits gebildeten Muskelzellen sich durch Teilung vermehren.

Entwicklung der Kopfmuskulatur.

Vom embryologischen Standpunkte aus werden eine Anzahl von Muskeln als Kopfmuskeln bezeichnet, welche beim Erwachsenen nicht als solche gelten; so die von Kiemenbogenmuskeln sich ableitende Larynxmuskulatur, ferner die *Mm. trapezius* und *sternocleidomastoideus*, die beide vom *N. accessorius* versorgt werden. Dagegen sind zur *Facialismuskulatur* das *Platysma* mit dem hinteren Bauche des *M. digastricus* sowie zur *Trigeminusmuskulatur* der vordere Bauch des *M. digastricus* und der *M. mylohyoideus* zu rechnen, welche beide vom *N. mandibularis* aus dem *N. trigeminus* versorgt werden. Auf der anderen Seite werden in der descriptiven Anatomie zu den Kopfmuskeln gerechnet die Derivate der auch in die Bildung des *Occiputs* eingehenden drei bis vier ersten Somiten, welche die von dem Spinalnervenkomplex des *N. hypoglossus* innervierte Masse der Zungenmuskeln liefern. Als Kopfmuskulatur führen wir endlich auch die zum Teil im Bereiche des Halses liegende, von den *Nn. glossopharyngeus* und *vagus* innervierte *Pharynxmuskulatur* auf.

Wir haben eben bei den Amnioten mit der Tatsache zu rechnen, daß sich zwischen Kopf und Brust ein Körperabschnitt als Hals ausbildet, der, als Grenz- oder Übergangsbereich zwischen Kopf und Rumpf, Elemente von beiden enthält. In gewissem Sinne ist ein solcher Abschnitt schon bei niederen Formen vorhanden, indem sich der Kiemenkorb caudalwärts über den Bereich der Schädelkapsel hinaus in den Rumpf erstreckt. Eine Durchwachsung der vom Kiemenkorbe und von den Rumpfsegmenten gelieferten Teile findet jedoch nicht wie bei den höheren Formen statt. Bei diesen unterscheiden wir am Halse einen dorsalen Abschnitt (*Nacken*), der, abgesehen von der oberflächlichen Muskelschicht, dem *M. trapezius*, ausschließlich aus Derivaten der Halssegmente besteht, und einen ventralen Abschnitt, welcher sowohl in seiner Muskulatur (*Larynx* und *Pharynx*) als auch in der *Gland. thyreoidea* und der bis in die Brusthöhle verlagerten *Thymus* Gebilde erhält, welche sich aus den Wandungen des Kiemen darmes herleiten. Allerdings werden dieselben von einer Muskulatur (*Mm. sternohyoideus*, *sternothyreoideus*, *thyreohyoideus*, *omohyoideus*) überlagert, die aus ventral auswachsenden *Halsmyotomen* her stammt. Die Zusammensetzung des Halses im engeren Sinne wird aber in der Hauptsache doch durch Gebilde bestimmt, die ursprünglich von den Wandungen des Kiemendarmes sich ableiten, also eigentlich dem Kopfe zugerechnet werden müssen. Wir werden auch bei der Entwicklung der Gefäße und Nerven des Halses eine Bestätigung dieser Ansicht gewinnen. Das Verständnis für die Entwicklung und Bedeutung der Kopfmuskulatur kann bloß durch die Kenntnis ihrer Entwicklung bei einer ursprünglichen Form, wie z. B. bei den *Selachiern*, gewonnen werden. Hier treffen wir einfache, geradezu schematische Verhältnisse an, die bei den höheren Formen, speziell bei Säugetieren, eine starke Abänderung erfahren haben.

Entwicklung der Kopfmuskulatur bei Selachiern.

Im Bereiche des Kopfes sehen wir hier sehr frühzeitig eine beträchtliche Entfaltung des *Coeloms*. Dasselbe wird bei der Abschnürung des Kiemendarmes und dem Durchbruche der Kiemenspalten, wenigstens ventral, in einzelne Abschnitte mit deut-

licher Höhlenbildung zerlegt. Dieser Vorgang wird als Branchiomerie bezeichnet; sie hat wohlgerne nichts mit der Metamerie zu tun, welche am Rumpfe als eine Segmentierung des dorsalen Mesoderms auftritt (s. Entwicklung des Mesoderms). Diese unterbleibt höchstwahrscheinlich im Bereiche des Kopfes gänzlich, wenigstens sind Ursegmente, die in allen Einzelheiten mit den Ursegmenten des Rumpfes übereinstimmen, bisher bei keiner Form während der Entwicklung des Kopfes nachgewiesen worden.

Das Kopfcoelom wird nur seitlich in die einzelnen Abschnitte des Kiemenbogen-coeloms (Kopfhöhlen mancher Autoren) zerlegt, dagegen bleibt ventral ein größerer Abschnitt erhalten, welcher sich in frühen Stadien von der Höhe der Mundbucht aus

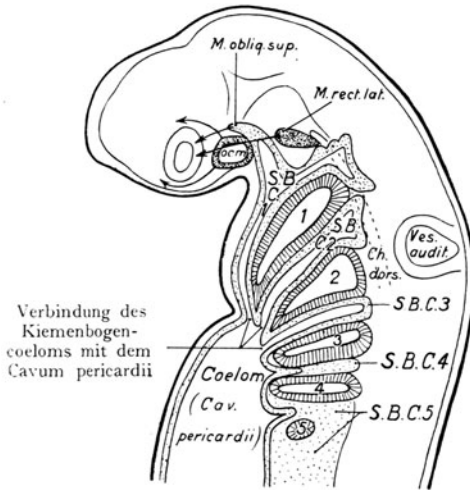


Fig. 216.

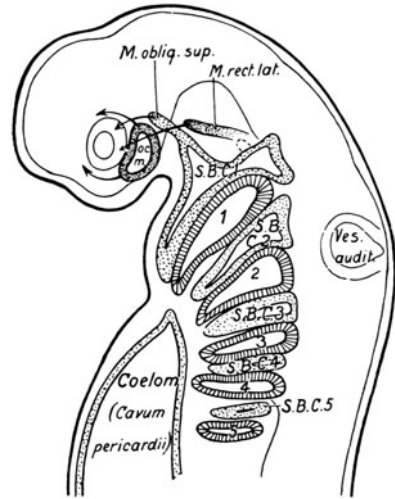


Fig. 217.

Figg. 216 u. 217. Schemata der Entwicklung der Augenmuskeln und des Kiemenbogen-coeloms bei einem Selachier.

Mit Benützung einer Abbildung von Aug. Froriep in Verh. d. Anat. Ges. in Halle. 1902. Erg.-Bd. Anat. Anz. 21. 1, 2, 3, 4 Kiemenpalten.

S. B. C. 1, 2, 3, 4, 5 Schlundbogen-coelomabschnitte.

Oc. m. Anlage der Oculomotoriusmuskulatur.

In Fig. 217 ist die Verbindung der Schlundbogen-coelomabschnitte mit dem Cavum pericardii verloren gegangen.

caudalwärts erstreckt, um mit den einzelnen Abschnitten des Kiemenbogen-coeloms, insofern dieselben noch ein Lumen aufweisen, dorsalwärts in Verbindung zu treten. In der halb schematischen Fig. 216 ist das nur bei den drei cranialen Abschnitten der Fall; die ventrale, median sich hinziehende größere Höhle bildet später das Cavum pericardii.

Lateral von den Abschnitten des Kiemenbogen-coeloms verlaufen die den einzelnen Bogen zugewandten Kopfnerven ventralwärts, um später die aus dem Kiemenbogen-coelom hervorgehende Kiemenbogenmuskulatur, sowie auch die Schleimhaut des Kiemen-darmes zu versorgen (siehe Nervensystem). Diese Nerven sind: für den ersten Bogen (Mandibularbogen) der N. mandibularis aus dem N. trigeminus, für den zweiten Bogen (Hyoidbogen) der N. facialis, für den dritten Bogen (erster Branchialbogen) der N. glosso-pharyngeus und für die folgenden Branchialbogen der N. vagoaccessorius.

Während der Bildung der vorläufig noch in Zusammenhang mit dem Pericardial-coelom stehenden Abschnitte des Kiemenbogen-coeloms entstehen am cranialen Ende des durch die Rachenhaut geschlossenen Kiemen-darmes zwei Ausbuchtungen, welche,

lateralwärts auswachsend, nach Verlust ihrer Verbindung mit dem Mutterboden zwei, dem hinteren Umfange der Augenblase angeschlossene Bläschen bilden (Oc. m., Figg. 216 u. 217). Diese werden als die ersten oder Oculomotoriuskopfhöhlen bezeichnet, denn aus ihnen entstehen durch Ausstülpung resp. Wucherung der Wandung die vom N. oculomotorius versorgten Augenmuskeln. Die Wandung dieser Kopfhöhle besteht bei ihrer Abschnürung vom Kiemendarme aus hohen Cylinderzellen, die später kubisch werden.

Eine kleine, unmittelbar an die dorsale Partie des ersten Abschnittes des Kiemerbogencoeloms (Fig. 217) sich anschließende, vielleicht von ihr abstammende Zellmasse läßt den vom N. trochlearis innervierten M. obliquus superior hervorgehen. Der erste Abschnitt des Kiemerbogencoeloms ist dorsal stark ausgeweitet und zeigt hier zwei Ausbuchtungen, von denen bloß die vordere mit der Anlage des M. obliquus superior in Verbindung steht oder dieselbe herstellt.

Eine weitere Augenmuskelanlage, nämlich diejenige für den M. rectus lateralis, liegt zunächst relativ weit hinten, medial von dem Ganglion semilunare n. trigemini und wächst nach vorn und lateralwärts aus, um sekundär einen Ansatz am Bulbus oculi zu gewinnen (Pfeil in Fig. 217). Fassen wir die Bildung der Muskelanlagen bei Selachiern kurz zusammen, so können wir folgendes feststellen: Dem caudalen Umfange des Augenbechers schließt sich die bläschenförmige, durch Ausstülpung des Vorderdarmes entstandene erste (Oculomotorius) Kopfhöhle an, aus welcher die Oculomotoriusmuskeln entstehen. In jedem Kiemerbogen finden wir einen als Kiemerbogencoelom (Kopfhöhlen der Kiemerbogen) bezeichneten Coelomabschnitt mit mehr oder weniger deutlichem Lumen, welcher mit einem ventral und median gelegenen unpaaren Coelomabschnitte, dem Pericardialcoelom, in Verbindung steht. Später löst sich diese Verbindung, und alsdann schließt jeder Schlundbogen einen selbständigen Coelomabschnitt ein, welcher sich in Kiemerbogenmuskulatur, resp. in Muskulatur zur Bewegung des Mandibular- und des Hyoidbogens umwandelt. Die Höhle ist in diesen Coelomabschnitten dorsal besser erhalten resp. weiter, als ventral, wo sie mehr spaltförmig erscheint oder auch ganz fehlen kann, indem ihre Wandungen verschmelzen. Der M. obliquus superior entsteht aus einer besonderen Anlage, die entweder von der Wand des im ersten Schlundbogen eingeschlossenen Coeloms auswächst oder doch mit demselben enge verbunden ist. Für den M. rectus lateralis dagegen entsteht eine besondere Anlage medial vom Ganglion semilunare des N. trigeminus.

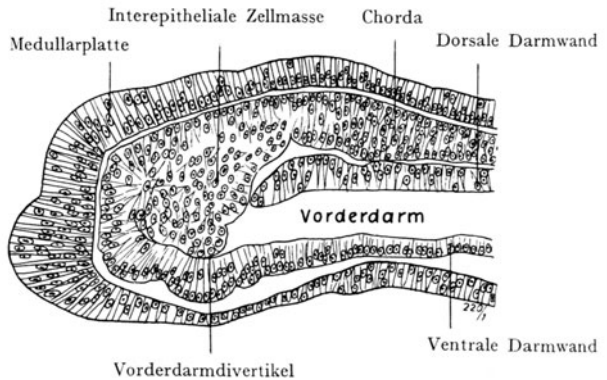


Fig. 218. Medianschnitt durch das craniale Ende eines Entenembryos mit 7 Somiten.

Nach H. Rex, Arch. f. mikr. Anat. 50. 1897.

Die Bildung der Oculomotoriuskopfhöhle durch eine Ausstülpung des Kopfdarmes ist ein höchst eigentümlicher und in seiner Bedeutung noch unaufgeklärter Vorgang, der eine kurze Darstellung nach den genauen Untersuchungen von Rex bei Schwimmvögeln verdient (Fig. 218 und 219). In Fig. 218 ist ein Medianschnitt durch die craniale Partie eines Entenembryos mit 7 Somiten dargestellt. Wir sehen das craniale Ende der Chorda in eine von Rex sog. interepitheliale Zellmasse übergehen, in welche sich, von dem Lumen des Vorderdarmes aus, ein Spalt hinauf erstreckt (Vorderdarmdivertikel). Wir

sehen das craniale Ende der Chorda in eine von Rex sog. interepitheliale Zellmasse übergehen, in welche sich, von dem Lumen des Vorderdarmes aus, ein Spalt hinauf erstreckt (Vorderdarmdivertikel). Wir

gewinnen zunächst den Eindruck, daß die Chorda und das Entoderm der Vorderdarmwandung sich noch nicht aus dieser interepithelialen Zellmasse herausdifferenziert

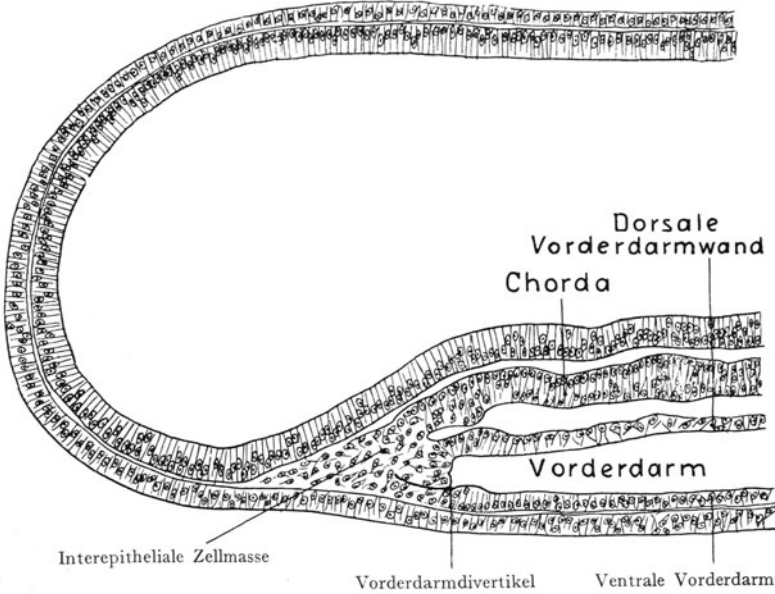


Fig. 219. Medianschnitt durch das craniale Ende eines Entenembryos mit 14–15 Ursegmenten.

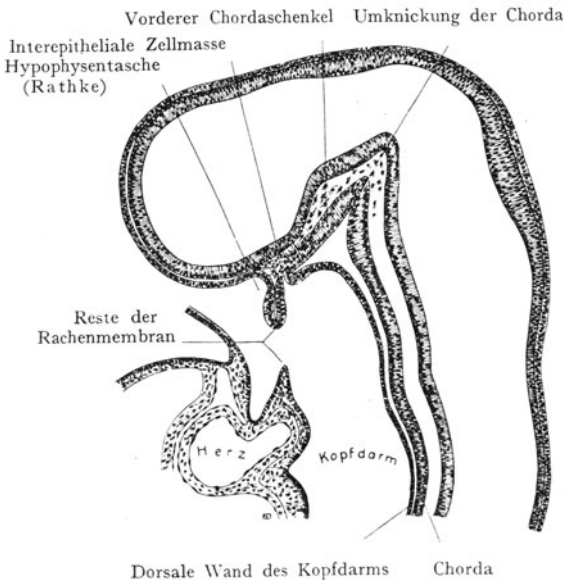


Fig. 220. Leicht schematisierter Medianschnitt durch den Kopf eines Hundeembryos zur Veranschaulichung der Bildung des vorderen Chordaendes.

Zum Teil nach Bonnet.

haben. In späteren Stadien sehen wir (Fig. 219) zwar das vordere Ende der Chorda in die interepitheliale Zellmasse übergehen, dagegen ist das Entoderm als eine kontinuierliche Zellschicht ausgebildet, welche bloß dort, wo das spaltförmige Divertikel des Vorderdarmes eindringt, eine Unterbrechung erfährt.

Diese Zellmasse mit dem von ihr eingeschlossenen spaltförmigen Vorderdarmdivertikel wächst nun lateralwärts aus, um die bedeutend ausgeweiteten, den Augenbechern hinten anliegenden Oculomotoriuskopfhöhlen zu bilden, welche mittels eines später verschwindenden, strangförmigen Stieles mit ihrem Mutterboden in Verbindung stehen. Die Bildung dieser Höhle aus

dem Vorderdarndivertikel geht genau ebenso wie die Coelombildung überhaupt vor sich, indem in der Regel mehrere kleinere Höhlen auftreten, die durch ihre Verschmelzung eine einzige größere Höhle herstellen. Unterhalb der Stelle, wo der Vorderdarndivertikel auftritt, bildet sich die Rachenhaut, die in der leichtschematischen Fig. 220 schon durchbrochen dargestellt ist. Die Oculomotoriuskopfhöhle wird deshalb von einigen Autoren auch als präorale Kopfhöhle bezeichnet. Der letzte Rest der Einstülpung ist in Fig. 220 zu sehen. Unmittelbar vor derselben und außerhalb der Rachenhaut liegt eine Einstülpung des Ectoderms (Rathkesche Tasche), welche den ectodermalen Anteil der Hypophysis liefert.

Aus der interepithelialen Zellmasse geht auch die vorderste Strecke der Chorda dorsalis hervor, welche sich bei ihrer vollen Entfaltung bis zur Rachenhaut erstreckt. Die Chorda zeigt (Fig. 220) an einer der Sella turcica entsprechenden Stelle eine Abknickung oder einen Winkel, dessen vorderer Schenkel das Entoderm oder, richtiger gesagt, die hier noch nachweisbare interepitheliale Zellmasse gerade über dem Reste der vom Vorderdarne aus in dieselben eindringenden Vorbuchtung erreicht. Somit erstreckt sich die Chorda ursprünglich in der ganzen Ausdehnung der Gehirnplatte, eine Tatsache, die Keibel sogar dazu bestimmt hat, die Unterscheidung eines chordalen und prächordalen Schädelabschnittes (s. Schädelentwicklung) zu verwerfen. Dieser vorderste Teil der Chorda ist jedoch von kurzem Bestande und bildet sich bald zurück.

Die Deutung der Vorgänge ist schwierig, wenn man nicht annehmen will, daß im Bereiche des Vorderdarmes die Chorda und das Mesoderm sich erst relativ spät aus dem noch indifferenten Entoderm bilden, und zwar das Mesoderm in Gestalt von einer zuerst unpaaren Ausbuchtung, die später lateralwärts zur Bildung der Oculomotoriuskopfhöhlen auswächst, jedoch in dieser Form bloß mit dem Mesodermdivertikel des Amphioxus einen Vergleich zuläßt. Da jedoch die Oculomotoriuskopfhöhle nur Muskulatur liefert, so ist die Homologie mit den Mesodermdivertikeln des Amphioxus oder gar mit den Somiten der Cranioten keine vollständige, obgleich sie auf Grund der Innervation durch den N. oculomotorius gestützt wird. Dieser Nerv, welcher aus der unterbrochenen Fortsetzung der Vorderhornsäulen entspringt, läßt ziemlich ungezwungen einen Vergleich mit den ventralen Wurzeln der Spinalnerven zu.

Differenzierung der Muskelanlagen.

Augenmuskeln.

Die Wandungen der Oculomotoriuskopfhöhle wachsen zunächst über und unter dem Bulbus aus. Der obere Fortsatz liefert die Anlagen der von dem Ramus superior n. oculomotorii innervierten M. rectus superior und levator palpebrae superioris. Zwei andere Fortsätze, die Anlagen der Mm. rectus medialis, rectus inferior und obliquus inferior, erhalten Zweige des Ramus inferior n. oculomotorii. Die Muskelanlagen wachsen, nachdem sie sich von der Kopfhöhle getrennt haben, sowohl gegen ihre Ansätze am Bulbus, als auch gegen ihre Ursprünge am Grunde der Orbita aus. Die übrigen Strecken der Kopfhöhlenwandung dagegen lösen sich in Mesenchymzellen auf und spielen keine weitere Rolle.

Der M. rectus oculi lateralis entsteht aus einer Kopfhöhle, mit deren Wandung der N. abducens sich verbindet. Die Herkunft dieser Kopfhöhle ist unklar, doch ist es nicht ausgeschlossen, daß sie durch Ablösung aus dem einheitlichen Kopfcoelom vor der Zerlegung desselben in die einzelnen Abschnitte des Kiemenbogencoeloms entstanden ist. Die Anlage wächst nun lateralwärts und nach vorn aus und entfernt sich damit von dem Orte ihrer ersten Entstehung; sie liefert bei einer Anzahl von Formen außer dem M. rectus lateralis auch noch einen M. retractor bulbi.

Der *M. obliquus superior* entsteht aus einer Zellmasse, die, auch wenn sie selbständig auftreten sollte, sich doch sehr enge der dorsalen Kante der Wandung desjenigen Coelomabschnittes anschließt, welche sich in den Mandibularbogen hinunterzieht. Sie ist deshalb auch oft als ein Auswuchs dieser Kante aufgefaßt worden, um so mehr als der *N. trochlearis* ontogenetisch sehr enge Beziehungen zur Anlage des *N. trigeminus* aufweist (s. Nervensystem). Auch diese Muskelanlage wächst gegen die spätere Ursprungs- resp. Ansatzstelle des Muskels aus. Überhaupt könnte man das Auswachsen der Augenmuskelanlagen in gewissem Sinne mit dem Auswachsen der Myotomkanten, speziell auch mit dem Vordringen der Muskelknospen in die Anlagen der Extremitäten bei Selachiern vergleichen.

Muskulatur der Schlundbogen.

Dieselbe entsteht aus der Wandung der einzelnen Abschnitte des Schlundbogen-coeloms; dem entspricht auch die Innervation durch die Schlundbogennerven, welche in frühen Entwicklungsstadien (s. Nervensystem) dorsal aus der Wandung des Gehirnröhres entspringen. Dies sind: der *N. mandibularis* aus dem *N. trigeminus*, die *Nn. facialis*, *glossopharyngeus* und *vagoaccessorius*. Ob den einzelnen Abschnitten des Schlundbogen-coeloms wirklich dorsale Segmente entsprechen, ist mehr als zweifelhaft. Wir neigen uns der Annahme von C. Rabl zu, nach welcher echte Ursegmente oder Somiten, wie wir sie am Rumpfe antreffen, im Bereiche des Kopfes vor der Gehörblase nicht nachzuweisen sind. Auf die eigentümliche Stellung der Oculomotorius- und Abducenskopfhöhlen ist schon oben hingewiesen worden.

Die Differenzierung der Muskulatur bei Selachiern ist wenig bekannt; sie scheint hauptsächlich von der medialen Wandung der Coelomabschnitte auszugehen.

Spinale Muskeln im Bereiche des Kopfes.

Eine dritte Gruppe von Muskeln tritt gleichfalls schon bei Selachiern auf, allerdings ohne so enge Beziehungen zum Kopfe einzugehen wie bei den Amnioten. Sie stellen spinale Muskeln dar, welche auf das viscerele Skelet übergreifen und in ihrer ursprünglichsten Ausbildung als Retractores des Kiemenkorbes wirken. Die entsprechenden Sklerotome sind bei den niederen Formen zum Teil, bei den Amnioten ganz in die Bildung der Pars basilaris ossis occipitalis aufgegangen. Die Myotome werden von dem als ein Komplex von ventralen Spinalnervenwurzeln aufzufassenden *N. hypoglossus* innerviert und bilden eine um den caudalen Umfang des Kiemenkorbes herumwachsende Muskelmasse, welche sich oralwärts bis zum Mandibularbogen erstreckt und, infolge ihrer Lage, als hypobranchiale Muskulatur zusammengefaßt wird.

Im Gegensatze zu dieser aus echten Rumpfsegmenten stammenden Muskulatur kann die übrige in den Schlundbogen eingeschlossene, vom Schlundbogen-coelom abzuleitende Muskulatur des Kiemenkorbes als viscerele Muskulatur bezeichnet und mit der Darmmuskulatur verglichen werden, welche von der visceralen Lamelle des unsegmentierten Mesoderms geliefert wird. Die Tatsache, daß die Schlundbogenmuskulatur quergestreift, die Darmmuskulatur dagegen glatt ist, kann nicht gegen den Vergleich angeführt werden (s. oben die Bemerkungen über das Vorkommen von quergestreifter Muskulatur am Darne). Das Schicksal des Coeloms ist übrigens im Bereiche von Kopf und Rumpf außerordentlich verschieden, am Kopfe sehr frühzeitige Ausbildung desselben, aber auch eine Umbildung, welche zum Schwunde der Höhle führt, indem die Wandung sowohl Mesenchym- als auch Muskelanlagen liefert, am Rumpfe dagegen eine mächtige Ausbildung der Höhle in Form der großen, die Eingeweide umschließenden Körperhöhlen, während die Entstehung der Darmmuskulatur nur von einem kleinen Abschnitte der Coelomwandung ausgeht.

Bildung der Kopfmuskulatur bei Amnioten, speziell beim Menschen.

Diese läßt sich ohne große Schwierigkeit von den einfachen, fast schematischen Verhältnissen bei Selachiern ableiten, wobei sich Unterschiede hauptsächlich daraus ergeben, daß das Coelom als solches nur selten auftritt, da seine Wandungen sich zu soliden Massen zusammenschließen, in denen Coelomspalten nicht nachzuweisen sind. Noch am günstigsten liegen die Verhältnisse bei den Reptilien und den Schwimmvögeln, während bei anderen Vögeln und besonders auch bei Säugetieren sämtliche Muskelanlagen solide sind. Auch erfolgt bei diesen eine starke Reduktion der in den Schlundbogen eingeschlossenen Muskelanlagen, so daß die Ableitung derselben von Coelomabschnitten bloß auf einem Analogieschlusse von den Zuständen bei Schwimmvögeln oder Reptilien beruht. Eine klare Übersicht über die Entwicklung der *Mm. obliquus sup.* und *rectus lateralis* konnte bei Säugetieren wegen der im Material gelegenen Schwierigkeiten nicht gewonnen werden. Die Entwicklung der Oculomotoriusmuskulatur dagegen läßt sich von einer soliden, sichelförmigen Zellmasse aus verfolgen, welche medial vom Ganglion semilunare des *N. trigeminus* den hintern Umfang des Augenbechers umfaßt. Sie bildet, genau wie bei Selachiern, durch Auswachsen ihrer Wandung die einzelnen Muskelanlagen. Dieser Entwicklungsmodus erklärt das Zustandekommen der allerdings seltenen Anomalie, bei welcher zwei Augenmuskeln der Oculomotoriusgruppe mittels ein oder mehrerer Muskelstränge hintereinander in Zusammenhang stehen können. Sie ist als eine Hemmungsbildung aufzufassen.

Differenzierung der Kopfmuskulatur beim Menschen.

Die Entwicklung der Kopfmuskulatur des Menschen hat neuerdings von W. H. Lewis in Keibel-Malls Handbuch der menschlichen Entwicklungsgeschichte eine sehr genaue Bearbeitung erfahren, auf welcher die folgenden Angaben im wesentlichen beruhen.

Die Anlage der Augenmuskeln als eine solide, dem Augenbecher hinten anliegende Masse von Zellen ist schon bei Embryonen von 7 mm Länge zu erkennen. Bei einem Embryo von 9 mm Länge beginnt die Teilung in einzelne Muskelanlagen, die in der Hauptsache noch medial vom Bulbus liegen und weiterhin gegen ihre Ursprünge und Ansätze auswachsen. Der *M. rectus lateralis* entsteht im Mesenchym, welches beim Embryo von 7 mm etwa in der Höhe der Mundbucht liegt und wächst lateral vom Bulbus nach vorne aus. Die erste Anlage des *M. obliquus sup.* ist beim Menschen und bei den Säugetieren nicht nachzuweisen. In Fig. 223 stellt die Anlage eine längliche, dem Augenbecher dorsal anliegende Zellmasse dar, welche mit dem *N. trochlearis* in Verbindung steht.

Entwicklung der Zungenmuskulatur.

Es ist oben darauf hingewiesen worden, daß die Zungenmuskulatur, welche, wenigstens teilweise, den *Retractor arcuum branchialium* der Selachier entspricht, einen dem Kopfe ursprünglich fremden Muskelkomplex darstellt, der sich von drei bis vier vorderen (occipitalen) Myotomen herleitet, während die entsprechenden Spinalnerven sich zur Bildung des *N. hypoglossus* vereinigen.

Bei Reptilien lassen sich diese Verhältnisse noch klarer übersehen als bei Säugetieren. An der in Fig. 224 (vom Menschen) blau hervorgehobenen Anlage der Muskulatur können wir zwei Abschnitte unterscheiden; ein vorderer, mit dem sich der *N. hypoglossus* verbindet, wächst oral- und medianwärts in die Kiemengegend vor und bildet

die Zungenmuskulatur; caudalwärts dagegen zweigt sich eine zweite Zellmasse ab, die mit dem Ramus descendens n. hypoglossi in Verbindung steht und zur vorderen langen Halsmuskulatur wird (Mm. sternohyoideus, sternothyroideus, omohyoideus, thyrohyoideus). Ein Teil dieser Zellmassen, in welchen ein Ast des vierten Cervikalnerven (N. phrenicus) eindringt, wächst als Anlage des Diaphragma caudalwärts bis in den Thoraxraum (Figg. 223 und 224). Die vorderen langen Halsmuskeln werden von dem Ramus descendens n. hypoglossi aus den beiden ersten Cervikalnerven versorgt, von denen sich Fasern dem Arcus n. hypoglossi anschließen, um denselben als Ramus descendens und als Ramus thyrohyoideus wieder zu verlassen. Es sind also sowohl die vordern langen Halsmuskeln als auch das Zwerchfell von Halsmyotomen abzuleiten.

Beziehung der Kopfmuskulatur beim Erwachsenen zu den Anlagen derselben beim Embryo.

Die Figg. 225 und 226 sollen die Herkunft der Kopfmuskulatur aus den in den Figg. 223 und 224 dargestellten Anlagen veranschaulichen. Aus dem Vergleiche geht

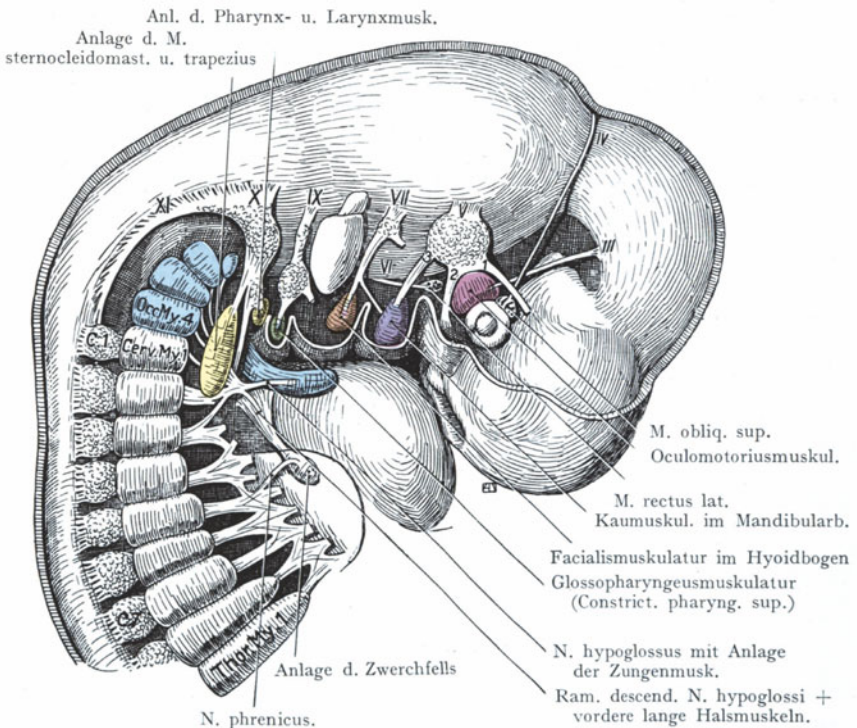


Fig. 223. Anlage der Kopfmuskulatur bei einem menschlichen Embryo von 7 mm Länge.
Nach W. H. Lewis in Keibel Malls Handb. d. Entw.-Gesch. Vol. I.

hervor, wie stark die Verlagerung ist, welche die einzelnen Abschnitte der Kopfmuskulatur erfahren. Die Muskulatur des Mandibularbogens bleibt zwar zum größten Teil als Kaumuskel im Zusammenhange mit dem an Stelle des knorpeligen Mandibularbogens (Meckelschen Knorpel) tretenden Unterkiefer. Dagegen ist die als mimische

Gesichtsmuskulatur (rot) und Platysma (nicht dargestellt) ausgebildete Facialismuskulatur nach vorn (Gesichtsmuskulatur), nach oben (Ohrmuskulatur) und nach hinten (*M. occipitalis*) ausgewachsen. Die Vagoaccessorius-Muskulatur umfaßt die Pharynxmuskulatur, den *M. constrictor pharyngis medius et inf.*, ferner auch die *Mm. trapezius* und *sternocleidomastoideus*. Die Muskelanlage, welche vom *N. glossopharyngeus* versorgt wird, liefert den *M. constrictor pharyngis sup.*, doch ist es nicht möglich, die *Rami pharyngei* des *N. glossopharyngeus* von denjenigen des *N. vagus* zu unterscheiden, und aus diesem Grunde ist die ganze Pharynxmuskulatur mit der

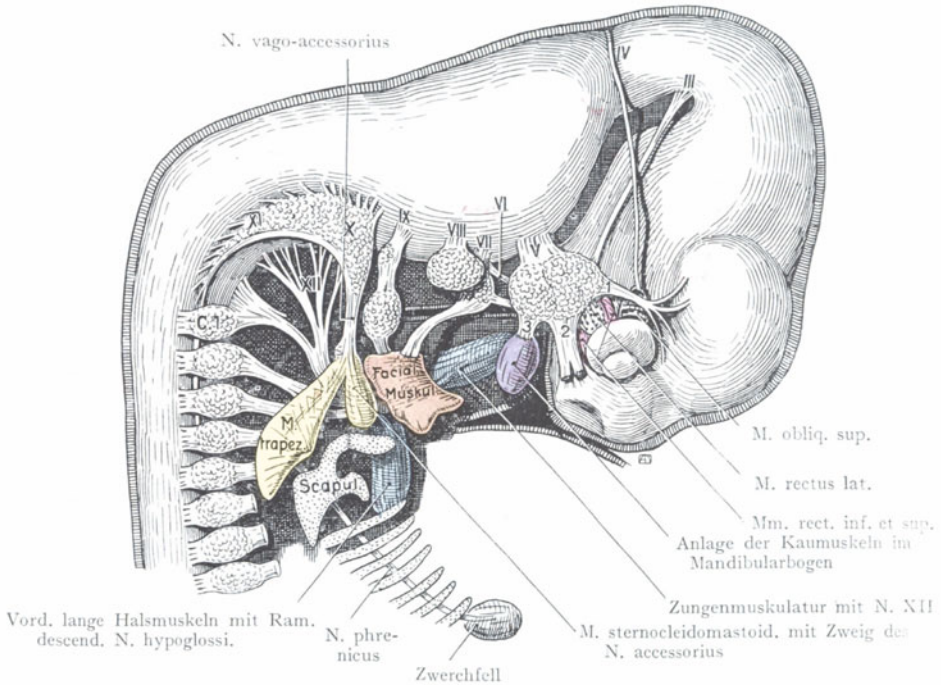


Fig. 224. Anlage der Kopfmuskulatur bei einem menschlichen Embryo von 11 mm Länge.
Nach W. H. Lewis in Keibel Mall. I.

Farbe der Muskulatur sowohl des *N. glossopharyngeus* (grün) als auch des *N. vagoaccessorius* (gelb) angegeben. Auch der *M. stylopharyngeus* gehört zur Glossopharyngeusmuskulatur. In Fig. 226 ist die Hypoglossusmuskulatur (blau) zu sehen; mit derselben Farbe sind auch die vom *Ramus descendens n. hypoglossi* innervierten vordern langen Halsmuskeln angegeben, die sich jedoch nicht von occipitalen, sondern von obern cervicalen Myotomen ableiten.

Die Kaumuskulatur sowie die *Mm. tensor tympani*, *tensor veli palatini*, der vordere Bauch des *M. digastricus* und der *M. mylohyoideus* entstehen aus einer im Mandibularbogen eingeschlossenen Zellmasse, zu welcher der *N. mandibularis* gelangt. Diese Anlage, die mit dem Schlundbogencoelom I der Selachier (Fig. 217) zu vergleichen ist, liegt später (Reuter) medial von dem Meckelschen Knorpel und dem auf diesem entstehenden knöchernen Unterkiefer. Sie nimmt die Form eines umgekehrten Y an, das gewissermaßen auf der *Incisura mandibulae* reitet; aus dem aufwärts gerichteten

Stiel entsteht der *M. temporalis*, aus dem lateralen Schenkel des Υ der *M. masseter*, aus dem medialen die *Mm. pterygoidei* sowie die *Mm. tensor tympani*, *tensor veli palatini*, *mylohyoideus* und der vordere Bauch des *M. digastricus*.

Facialis-Muskulatur. Sie entsteht aus einer im zweiten Schlundbogen (Hyoidbogen) eingeschlossenen Zellmasse, mit welcher sich der *N. facialis* verbindet und umfaßt die gesamte mimische Gesichtsmuskulatur, das *Platysma*, die *Mm. stapedius* und *stylohyoideus*, die äußeren Ohrmuskeln und den hinteren Bauch des *M. digastricus*.

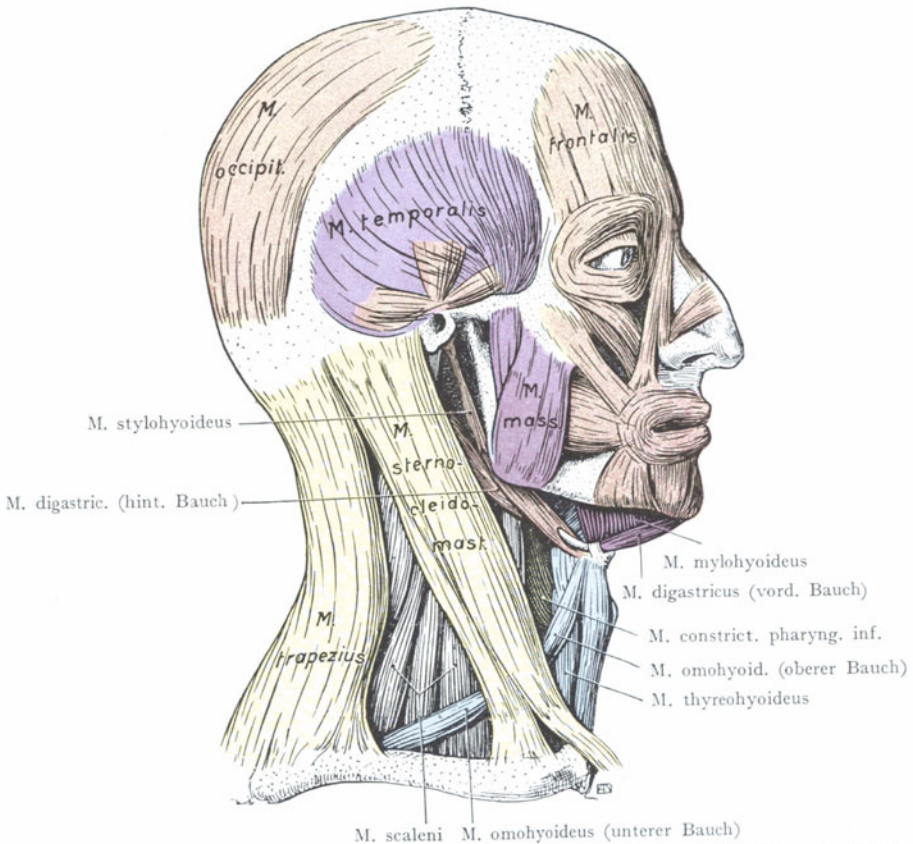


Fig. 225. Muskeln des Kopfes und Halses. Oberflächliche Schicht. (Seitliche Ansicht).

Zur Bildung all' dieser Muskeln wächst die Anlage nach drei Richtungen hin aus. Ein Teil gelangt in oberflächlicher Schicht nach vorn auf das Gesicht und stellt die mimische Gesichtsmuskulatur her. Sie liefert auch die äußern Ohrmuskeln (*M. auricularis ant.*, *post.* und *sup.*) sowie den *M. occipitalis*. Das *Platysma*, der hintere Bauch des *M. digastricus*, die *Mm. stylohyoideus*, *levator veli palatini* und *levator uvulae*, sowie der später in den *Proc. pyramidalis* des Schläfenbeins eingeschlossene *M. stapedius* entstehen aus einem zweiten Abschnitte der Anlage, welcher zum Teil nach unten wächst und als *Platysma* bis in die Brustregion gelangt. Verbindungen des *Platysma* mit den tieferen Muskeln, so mit dem hintern Bauch des *Musculus digastricus*, andererseits auch mit der Muskulatur des Schlundkopfes lassen sich leicht mit Hilfe der Entwick-

lungsgeschichte erklären. Die mimische Gesichtsmuskulatur soll erst sehr spät eine Querstreifung aufweisen; dieselbe tritt in der Lippenmuskulatur sogar erst bei einem Fetus von 30 Wochen auf (Futamara).

Über die Entwicklung der Pharynxmuskulatur liegen noch keine eingehenden Untersuchungen vor, doch weist schon ihre Innervation durch die Nn. glossopharyngeus und vagus darauf hin, daß sie dem dritten und den folgenden Schlundbogen entstammt (Fig. 223). Durch Wachstumsvorgänge und Verschiebungen einzelner Bogen, besonders auch durch das Auswachsen des Hyoidbogens in caudaler Richtung über die andern

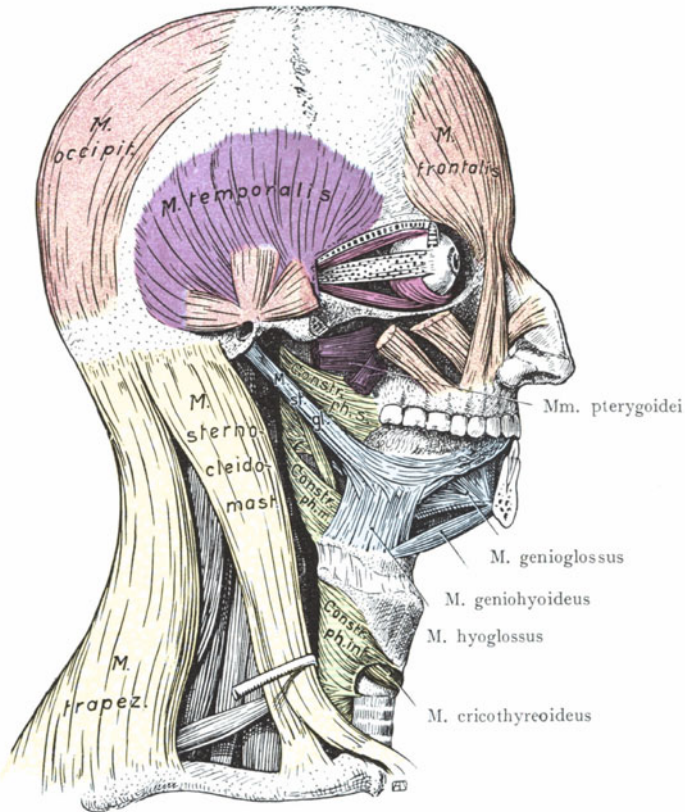


Fig. 226. Muskeln des Kopfes. Tiefe Schicht. Augenmuskeln von der Seite.

Bogen werden die Anlagen der Schlundmuskulatur in die Tiefe verlagert. Sie liegen zuerst lateral vom Schlunde und umwachsen denselben erst allmählich, um ihre definitiven Ursprünge und Ansätze zu erlangen.

Die Kehlkopfmuskeln entstehen aus den im vierten und fünften Bogen eingeschlossenen Muskelanlagen, welche vom N. vagoaccessorius innerviert werden. Dazu stimmt auch die Tatsache, daß die Kehlkopfknorpel als Derivate des vierten und fünften knorpeligen Bogens aufzufassen sind (Fig. 178). Die Anlagen einzelner Muskeln sind nach Lewis schon bei einem Embryo von 14 mm Länge erkennbar.

Zu den Derivaten der Schlundbogenmuskulatur müssen wir, worauf schon wiederholt hingewiesen wurde, auch die Mm. trapezius und sternocleidomastoideus rechnen.

In Fig. 223 stellt sich ihre Anlage noch einheitlich dar, dagegen sehen wir in Fig. 224 eine Spaltung in eine dorsale (M. trapezius) und eine ventrale Masse (M. sternocleidomastoideus); zu beiden Anlagen gelangen Zweige des N. accessorius.

Literatur über die Entwicklung der Muskulatur.

Allgemeines.

- Boeke, J., Die motorische Endplatte bei den höheren Vertebraten, ihre Entwicklung, ihre Form und ihr Zusammenhang mit den Muskelfasern. *Anat. Anz.* 35. 1909. 193—224.
- Dümeny, P., Entwicklung und Bau der Bursae mucosae. *Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch.* 1897. 295—306.
- Felix, W., Das Wachstum der quergestreiften Muskeln nach Beobachtungen am Menschen. *Zeitschr. f. wiss. Zool.* 48. 1888.
- Godlewski, E. jun., Die Entwicklung des Skelet- und Herzmuskulargewebes der Säugetiere. *Arch. f. wiss. Anat.* 60. 1902. 111—156.
- Harrison, R. G., An experimental study of the relation of the nervous system in the developing musculature in the embryo of the frog. *Amer. Journ. of Anat.* 3. 1904.
- Lewis, W. H., Die Entwicklung des Muskelsystems in Keibel-Malls Handb. d. Entw.-Gesch. d. Menschen I. 1910. 455—526.
- Mc Callom, On the histogenesis of the striped muscle fibre and the growth of the human sartorius muscle. *Johns Hopkins Hosp. Bull.* 1898.
- Mc Gill, Caroline, The histogenesis of smooth muscle in the alimentary canal and the respiratory tract of the Pig. *Internat. Monatschr. f. Anat. u. Physiol.* 24. 1907.
- Maurer, Fr., Entwicklung und Phylogenie der Muskelfaser. *Bonnet und Merckels Ergebnisse* 9. 1899.
- Nußbaum, M., Nerv und Muskel. *Verh. d. anat. Ges. Vers. in Straßburg* 1894. *Erg.-Band. Anat. Anz.* 9. 1894.
- Derselbe, Über Muskelentwicklung. *Verh. d. anat. Ges. Vers. in Berlin* 1896. *Erg.-Band. Anat. Anz.* 12. 1896.
- Paton, Stewart, The reactions of the vertebrate embryo to stimulation and the associated changes in the nervous system. *Mitt. zool. Stat. zu Neapel* 18. 1906. 535—581.
- Rabl, C., Theorie des Mesoderm. I u. II. *Morph. Jahrb.* 15. 1889 u. 19. 1892.
- Wikström, D. A., Über die Innervation und den Bau der Myomeren der Rumpfmuskulatur einiger Fische. *Anat. Anz.* 13. 1897. 401—408.

Entwicklung der Kopfmuskulatur.

- van Bemmelen, Über die Herkunft der Extremitäten- und Zungenmuskulatur bei Eidechsen. *Anat. Anz.* 4. 1889.
- Froriep, Aug., Über einen Rest des Kiemenbogencoeloms bei einem Säugetier. *Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch.* 1909.
- Futamara, F., Über die Entwicklung der Facialismuskulatur des Menschen. *Anat. Hefte* 30. 1906. 435—516.
- Johnson, C. E., The development of the prootic head somites and eye muscles in *Chelydra serpentina*. *Amer. Journ. of Anat.* 14. 1913. 119—165.
- Keibel, Fr., Zur Entwicklungsgeschichte der Chorda bei Säugern. *Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch.* 1889. 328—388.
- Lamb, A. B., The Development of the eye muscles in *Acanthias*. *Amer. Journ. of Anat.* 1. 1901/02. 185—202.
- Lewis, W. H., Die Entwicklung des Muskelsystems in Keibel-Malls Handb. d. Entw.-Gesch. d. Menschen I. 1910.
- Matys, W., Entwicklung und Topographie der Muskeln der Orbita. *Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch.* 1908. 321—350.
- Maurer, Fr., Entwicklung des Muskelsystems und der elektrischen Organe in O. Hertwigs Handb. d. Entw.-Lehre III. 1. 1906.
- Neal, H. V., The History of the eye muscles. *Journ. of Morph.* 30. 1918. 433—453.
- Nußbaum, M., Zur Anatomie der Orbita. *Verh. d. Anat. Ges. Vers. in Halle. Erg.-Band. Anat. Anz.* 21. 1902. 137—143.
- Perna, Giov., Un muscolo trasverso della cavità orbitaria nell' uomo. *Verh. anat. Ges. Vers. in Genf* 1905. *Erg.-Band. Anat. Anz.* 27. 1905. 215—224.
- Rabl, C., Über das Gebiet des N. facialis. *Anat. Anz.* 2. 1887. 219—227.
- Reuter, Karl, Über die Entwicklung der Kaumuskulatur beim Schwein. *Anat. Hefte* 7. 1897. 241—260.
- Derselbe, Über die Entwicklung der Augenmuskulatur beim Schwein. *Anat. Hefte* 9. 1897.
- Rex, H., Über das Mesoderm des Vorderkopfes der Ente. *Arch. f. mikr. Anat.* 50. 1897.
- Derselbe, Zur Entwicklung der Augenmuskeln der Ente. *Ibid.* 57. 1901.
- Derselbe, Über das Mesoderm des Vorderkopfes der Lachmöve (*Larus ridibundus*). *Morph. Jahrb.* 33. 1905. 107—346.

Rumpf- und Extremitätenmuskulatur.

- F. Maurer in Hertwigs Handb. d. Entw.-Lehre III. 1. 1906 und Lewis, W. H. in Keibel-Malls Handb. d. Entw.-Gesch. I. 1910.
- Bardeen, Ch. R. und Lewis, W. H., Development of the limbs, body wall and lack in Man. Amer. Journ. of Anat. 1. 1901/02. 1—34.
- Bolk, L., Die Segmentdifferenzierung des menschlichen Rumpfes und seiner Extremitäten. II. Morph. Handb. 26. 1898.
- Byrnes, Esther, Experimental Studies on the development of limb muscles in Amphibia. Journ. of Morph. 14. 1898. 105—136.
- Fischel, Alfr., Zur Entwicklung der ventralen Rumpf- und Extremitätenmuskulatur der Vögel und Säugetiere. Morph. Jahrb. 23. 1895. 545—561.
- Lewis, W. H., The development of the arm in Man. Amer. Journ. of Anat. 1. 1901/02.
- Derselbe, The relations of myotomes with the ventrolateral musculature and with the anterior limbs in *Amblystoma*. Anat. Rec. 4. 1910. 183—190.
- Mollier, S., Die paarigen Extremitäten der Wirbeltiere. Anat. Hefte 3. 1894. 4. 1895, 6. 1897.
- Rabl, C., Gedanken und Studien über den Ursprung der Extremitäten. Zeitschr. f. wiss. Zool. 70. 1901.
- Derselbe, Über die Muskeln und Nerven der Extremitäten von *Iguana tuberculata*. Anat. Hefte 53. 1915.
- Schomburg, C., Untersuchungen zur Entwicklung der Muskeln und Knochen des menschlichen Fußes. Göttinger Preisschrift 1900.

Splanchnologie.

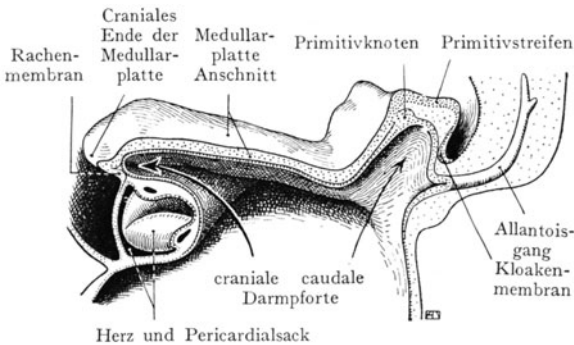
Entwicklung der Organe des Darmsystems.

Einleitende Bemerkungen.

Dem Darmsystem kommt in erster Linie die Funktion zu, die Nahrung, nachdem sie durch das an den Kiefernändern angebrachte Gebiß verkleinert wurde, aufzunehmen und durch den Verdauungsprozeß für den Übergang in den Kreislauf vorzubereiten. Dabei spielen die Darmdrüsen eine sehr wichtige Rolle, und zwar sowohl die einfachen Drüsenschläuche der Darmwandung (*Gland. gastricae* und *Gland. intestinales*), als auch die beiden größern Drüsen, die Leber und das Pankreas, welche ihr Sekret durch einen längeren Ausführungsgang in den Darm ergießen. Auch diese Drüsen gehören zum Darmsysteme, denn ihre wesentlichen Bestandteile, die sezernierenden Drüsenepithelien, entstehen aus Auswüchsen des primitiven Darmrohres, welche von Mesenchym eingehüllt und durchwachsen werden. Dieses stammt aus der visceralen Lamelle des unsegmentierten Mesoderms, welches auch die bindegewebige Grundlage des Darmepithels, die *Muscularis* des Darmes und den Peritonealüberzug desselben sowie der großen Darmdrüsen liefert (s. Entwicklung des Mesoderms). Wir bezeichnen das die Nahrung aufnehmende und verdauende System zusammenfassend als *Apparatus digestorius*. Derselbe beginnt mit der Mundhöhle, endet am Anus und umfaßt das *Cavum oris*, den *Pharynx* und den eigentlichen Darmkanal, den *Tubus digestorius*.

Von dem vorderen Abschnitte des *Apparatus digestorius* leitet sich auch das *Respirationssystem* (*Apparatus respiratorius*) ab, welches bei den Amnioten an die Stelle des bei den wasserlebenden Formen ausgebildeten Kiemenapparates tritt. Bei diesen sehen wir mehrfache Durchbrechung der seitlichen Wandungen des Kopfdarmes in Form von Kiemenpalten, dabei bildet die Schleimhaut gefäßhaltige Falten oder Fortsätze, die Kiemenblättchen oder Kiemenfäden, welche die Sauerstoffaufnahme aus dem Wasser resp. die Kohlensäureabgabe an dasselbe vermitteln. Solche Einrichtungen treffen wir bei den luftatmenden Wirbeltieren während der Ontogenese an, doch erlangen dieselben keine weitere Ausbildung im ursprünglichen Sinne, sondern liefern u. a. den Boden

für eine Reihe von Epithelwucherungen, welche die Anlagen verschiedener Drüsen mit innerer Sekretion, so der Thymus, der Epithelkörperchen, der ultimobranchialen Körper usw. darstellen. Die respiratorische Funktion wird an die phylogenetisch weit jüngeren Lungen abgetreten, welche aus einer am ventralen Umfange des Darmrohres, unmittelbar hinter dem Kopfdarm gelegenen Ausbuchtung nach Art einer Drüse entstehen. In Verbindung mit der Luftatmung tritt eine Scheidung des Kopfdarmes und der daran sich ansetzenden Mundbucht ein, welche die sog. primitive Mundhöhle bilden, indem sich eine untere, ausschließlich für die Aufnahme und Durchfeuchtung der Nahrung bestimmte sekundäre Mundhöhle von einem oberen Abschnitte, der Nasenhöhle, unterscheidet, welche dem eindringenden Luftströme einen Weg nach unten gegen den Kehlkopfengang darbietet. Die Nasenhöhle enthält auch das Geruchsorgan, welchem durch die eindringende Luft Reize zugeführt werden, während in der sekundären Mundhöhle, besonders an der Zungenoberfläche, die Geschmacksbecher auftreten, denen die Rolle zufällt, gewisse durch die Nahrung ausgelöste chemische Reize zu perzipieren.



{Fig. 227. Menschlicher Embryo mit 7 Ursegmenten.
Nach Dandy, Amer. Journ. of Anat. X. 1910.

Das Epithel des Darmrohres entsteht aus dem in frühen Stadien flächenförmig ausgebreiteten Entoderm, jener einfachen Schicht von Cylinderepithel, welche nach der Abschnürung der Embryonalanlage in das embryonale und das den Dottersack auskleidende außerembryonale oder Dotterentoderm zerfällt. Der Vorgang der Umwachsung des Dotters und der Abschnürung des Embryos vom Dottersacke ist in den Figg. 84—89 dargestellt.

Der Dottersack besteht aus dem Dotterentoderm und der visceralen Lamelle des außerembryonalen Mesoderms; das embryonale Entoderm stellt ein cranial und caudal geschlossenes Rohr dar, welches noch in ziemlich weiter Verbindung mit dem Dottersacke steht. Diese Verbindung wird bei der weiteren Abschnürung der Embryonalanlage vom Dottersacke immer mehr eingengt und zieht sich dabei in einen Gang, den Ductus omphaloentericus aus, welcher gerade bei den Primaten eine recht beträchtliche Länge besitzt.

Die erste Andeutung der Abschnürung des primitiven Darmrohres wird durch die Bildung der Darmrinne angedeutet, die median verläuft und sich allmählich zum Darmrohr ergängt.

Bei einem menschlichen Embryo mit acht Somiten ist (Figg. 59 und 60) die mittlere, weit in den Dottersack sich öffnende Strecke der Darmrinne noch von beträchtlicher Länge. Aus einem Medianschnitte durch einen Embryo von 7 Somiten (Fig. 227) ergibt sich, daß die Abschnürung des primitiven Darmrohres cranial weiter fortgeschritten ist als caudal. Dies stimmt zu der früher schon hervorgehobenen Tatsache, daß überhaupt die Differenzierung der Embryonalanlage in craniocaudaler Richtung vor sich geht. An beiden Körperenden wird der Darm durch epitheliale Membranen ohne Mesoderm-einschlüsse, die Rachen- resp. die Kloakenmembran, abgeschlossen, in denen Ectoderm und Entoderm unmittelbar aneinanderstoßen. Der Durchbruch der Rachenhaut setzt den Darm mit der von den Gesichtsfortsätzen umrahmten Mundbucht in Verbindung, dagegen zerfällt die caudale Strecke des primitiven Darmrohres durch die Ausbildung einer frontal eingestellten Scheidewand (Septum urorectale) in einen

ventralen Abschnitt, welcher die Harnblase und den Sinus urogenitalis umfaßt und einen dorsalen Abschnitt, das Rectum. Bei der Abschnürung des Embryos und der Bildung des Darmrohres wird die blindendigende craniale und caudale Strecke des Darmes auf Kosten der noch nicht zu einem Rohre abgeschnürten Zwischenstrecke immer länger. Sie stehen mit dieser, welche ventral in den Dottersack übergeht, durch zwei Öffnungen, die vordere und die hintere Darmforte in Verbindung. Diese verschieben sich selbstverständlich in caudaler resp. in cranialer Richtung, nähern sich also im Laufe der Entwicklung nach Maßgabe der allmählichen Verengerung der die Verbindung mit dem Dottersack resp. mit dem Ductus omphaloentericus herstellenden Öffnung.

Früheste Umbildung des primitiven Darmrohres.

Abgrenzung einzelner Abschnitte.

Am primitiven Darmrohre lassen sich in verhältnismäßig früher Zeit drei große Abschnitte unterscheiden (Fig. 228). Der erste liegt als Kopfdarm im Kopfe, annähernd entsprechend der Ausdehnung des Gehirnes und zerfällt in zwei während einer gewissen Zeit durch die epitheliale Rachenmembran voneinander getrennte Abschnitte, nämlich a) in die Mundbucht, welche von den Stirn- und Oberkieferfortsätzen sowie vom Unterkiefer begrenzt wird (Fig. 62) und später die Mund- und zum Teil die Nasenhöhle liefert und b) in den Kiemendarm. Dieser letztere zeigt im Vergleiche mit dem folgenden Abschnitte des primitiven Darmrohres zunächst eine beträchtliche Länge; an seinen seitlichen Wandungen bilden sich Ausbuchtungen, die Schlundtaschen, deren spätere Umwandlung uns noch vielfach beschäftigen wird. Ein Durchbruch derselben nach außen zur Bildung von Kiemenspalten findet beim Menschen nur ganz ausnahmsweise und dann nur im Bereiche der ersten Schlundtasche statt.

Die größte Länge besitzt ein zweiter Darmabschnitt, der Tubus digestorius, der als Rumpfdarm auf den Kopfdarm folgt. An demselben lassen sich (Fig. 228) drei Strecken unterscheiden, welche bestimmten Teilen des fertigen Darmkanales entsprechen. Die erste Strecke, der Vorderdarm, (a') beginnt am caudalen Ende des Kiemendarmes mit einem

kurzen, bedeutend engeren Rohre, dem primitiven Ösophagus, an welchem nahe an der Grenze gegen den Kiemendarm die Anlage der Trachea und der Lungen als unpaare ventrale Ausbuchtung entsteht. Auf den primitiven Ösophagus folgt als eine spindel-förmige Erweiterung schon deutlich kenntlich der Magen, sodann der zweite Hauptabschnitt, (b') der Mitteldarm, dessen caudale Grenze gegen den dritten Abschnitt, den

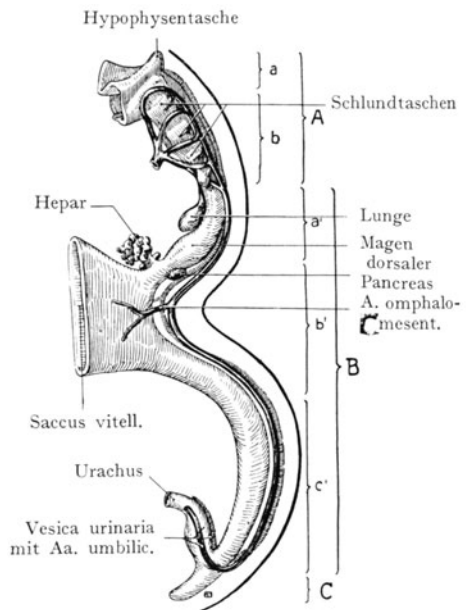


Fig. 228. Darm eines menschlichen Embryos. Nach dem Hisschen Modell.

- | | | |
|-----------------|---|---------------|
| A. Kopfdarm | { | a Mundbucht |
| | | b Kiemendarm |
| B. Rumpfdarm | { | a' Vorderdarm |
| | | b' Mitteldarm |
| C. Schwanzdarm. | | c' Enddarm. |

Enddarm, (c') dort liegt, wo in beträchtlich späteren Stadien (s. Fig. 229) eine kleine Ausbuchtung die erste Andeutung des Caecum darstellt. Vom Mitteldarme geht als Verbindung zum Saccus vitellinus der Ductus omphaloentericus ab. Von demjenigen Abschnitte des Mitteldarmes, welcher unmittelbar auf den Magen folgt, erstrecken sich zwei Ausbuchtungen in das Mesogastrium ventrale resp. dorsale hinein; es sind dies die Anlagen der Leber und die dorsale oder Hauptanlage des Pankreas. Diese Strecke wird zum Duodenum. Die dritte Strecke des Rumpfdarmes reicht als Enddarm von der Anlage des Caecum bis zum After; sie bildet den Dickdarm und die Ampulla recti. An den Rumpfdarm schließt sich ein kurzer, nur in frühen Stadien ausgebildeter,

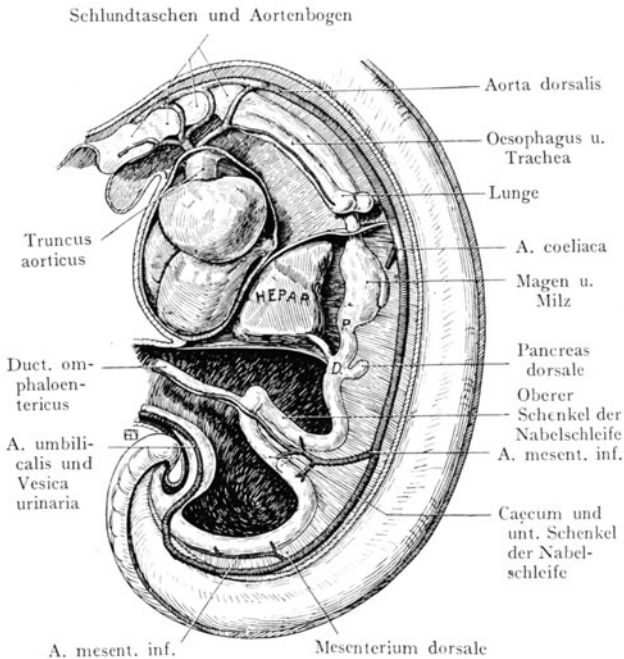


Fig. 229. Intestinaltractus eines menschlichen Embryos von 5 mm Länge.

Nach dem Hisschen Modell.

alsbald der Reduktion anheimfallender Abschnitt, der caudalwärts vom Anus gelegen, als Schwanzdarm bezeichnet wird und ursprünglich in Verbindung steht mit dem in das Rückenmarkrohr ausmündenden Canalis neurentericus (s. unten).

Das primitive Darmrohr wird in großer Ausdehnung vom Rumpfcoelom umgeben, an dessen Wandung es durch Mesenterien befestigt ist. Im Bereiche des Kiemendarmes fehlt jedoch das Coelom oder, richtiger gesagt, das ursprünglich auch hier vorhandene Coelom zerfällt infolge der Bildung der Kiemenfurchen und Schlundtaschen in die einzelnen, den Schlundbogen zugewiesenen Abschnitte des Kiemengengocoeloms (217). Um den ganzen Rumpfdarm legt sich dagegen das Coelom als primitive Leibeshöhle.

Im Bereiche des Vorderdarmes und der ersten Strecke des Mitteldarmes, bis zur Einmündung des Ductus choledochus, bleibt die Verbindung der beiden bei der Abschneuerung des Darmrohres ventral sich nähernden Abschnitte des Coeloms aus, so daß hier ein Mesenterium ventrale übrig bleibt. Dorsal dagegen bleiben die beiden Coelomabschnitte getrennt, so daß ein Mesenterium dorsale in der ganzen Ausdehnung des Darmes entsteht (Fig. 229). Das Mesenterium ventrale spielt gleich unterhalb des Zwerchfells eine sehr wichtige Rolle, indem es den Peritonealüberzug der von der ventralen Darmwand auswachsenden Leberanlage herstellt. Das Darmrohr verläuft ursprünglich gerade und in der Medianebene eingestülpt von der Mundbucht bis zum After (Fig. 62). Dieses Verhalten erfährt eine Änderung, teils durch das Längenwachstum des Darmes, teils durch die spindelförmige Erweiterung des Magens, endlich auch durch die Ausbildung der sich mächtig entfaltenden Darmdrüsen (Leber und Pankreas). Das stärkere Längenwachstum ist mit einem geraden Verlaufe des Darmrohres unverträglich; so bilden sich Darm-

schlingen, welche, solange sie an einem freien Mesenterium befestigt sind, eine bedeutende Beweglichkeit besitzen und diese erst einbüßen, wenn sie an einzelnen Stellen durch sekundäre Verklebung ihres Mesenterium an die dorsale Bauchwand fixiert werden. Solche sekundäre Verklebungen einzelner Abschnitte des Darmes bilden ein neues Moment, welches für das Verständnis der normalen sowie der pathologischen Lagerung der Darmabschnitte ins Gewicht fällt.

Bei der genaueren Beschreibung der einzelnen Abschnitte des Darmsystems gehen wir von der oben gegebenen Einteilung aus. Wir schildern also zuerst die Differenzierung der beiden Abschnitte des Kopfdarmes, welche wir als primitive Mundhöhle und als Kiemen- oder Schlunddarm unterschieden haben, sodann die Entwicklung des Rumpfdarmes und der großen Darmdrüsen, endlich die Bildung und Bedeutung des Schwanzdarmes und des Afters. Es ist nicht möglich, die Ausbildung des Darmsystemes darzustellen, ohne auch auf andere Gebiete etwas überzugreifen; so werden wir bei der Besprechung der Entwicklung der primitiven Mundhöhle auch die Bildung der Nasenhöhle, des Gesichtes usw. berücksichtigen müssen. Die Schilderung der Differenzierung des Coeloms dagegen und der Bildung einer Scheidewand zwischen Brust und Bauchhöhle in Gestalt des Diaphragma kann erst später nach der Besprechung der Herzentwicklung und der Entwicklung der großen Gefäßstämme erfolgen (s. das Kapitel über die Entwicklung des Coeloms und der Septen in demselben).

Entwicklung des Kopfdarms und seiner Derivate.

Für das Verständnis der Entwicklung und Differenzierung des Kopfdarms ist seine Zusammensetzung aus zwei Abschnitten, der primitiven Mundhöhle (Mundbucht) und dem Kiemendarm (oder Schlunddarm) maßgebend, die ursprünglich durch eine epitheliale Platte, die Rachenhaut, voneinander geschieden wurden. Der Kiemendarm bildet den cranialsten Abschnitt des aus dem Entoderm entstehenden Darmrohres, während die primitive Mundhöhle größtenteils eine ectodermale Bildung darstellt, welche zunächst als einfache Einbuchtung entsteht und weiterhin durch das flächenhafte Wachstum ihrer Umgebung eine beträchtliche Tiefenausdehnung gewinnt. Die Umgebung der Mundbucht wird durch die Gesichtsfortsätze gebildet (Stirnfortsatz, Ober- und Unterkieferfortsätze), welche eine gewaltige Änderung in dem Relief des Vorderkopfes hervorrufen, indem sie es sind, welche sekundär das Gesicht des Fetus und den Gesichtsabschnitt des Schädels herstellen. Die aus der Mundbucht hervorgehende primitive Mundhöhle gelangt zu den beiden Geruchsgruben in Beziehung, welche am Vorderkopfe als Ectodermeinbuchtungen auftreten, sodann in die Tiefe wachsen und in die primitive Mundhöhle durchbrechen. Diese erfährt alsdann durch die Ausbildung einer horizontal eingestellten Scheidewand (Gaumen) eine Trennung in einen obern Abschnitt, die Nasenhöhle, und einen untern Abschnitt, die sekundäre Mundhöhle.

Der Kiemen- oder Schlunddarm, welcher auf die Mundhöhle folgt, zeigt bei allen Tieren als charakteristisches Merkmal die Bildung von Kiemenspalten und Kiemenspaltenderivaten. Wenn auch jene bei den Säugetieren gar nicht oder nur ausnahmsweise zum Durchbruch kommen, so findet doch von seiten des Entoderms die Bildung der Schlundtaschen, von seiten des Ectoderms diejenige der Kiemenfurchen statt, welche, gegeneinander vorwachsend, oft nur durch eine epitheliale Lamelle voneinander getrennt sind. Von je zwei Kiemenspalten resp. Kiemenfurchen mit den entsprechenden Schlundtaschen werden die Schlundbogen abgegrenzt, auf deren Bedeutung und Zusammensetzung als Teile der seitlichen Wand des Kiemendarmes schon oben hingewiesen wurde.

Bildung der primitiven Mundhöhle.

Wir fassen zunächst die Bildung der Mundbucht ins Auge, sowie ihre Vertiefung und Umwandlung in die primitive Mundhöhle infolge des Auswachsens der Gesichtsfortsätze, im Anschlusse daran die Bildung des Gaumens und die Trennung der primitiven Mundhöhle in die Nasenhöhle und die sekundäre Mundhöhle, die Bildung der Zähne und der Speicheldrüsen. Darauf folgt die Schilderung der Um- und Ausbildung des Kiemendarmes, wobei wir von einer Form mit Kiemenatmung ausgehen, wie z. B. den Selachiern, um einen Standpunkt für die Beurteilung der Reduktionsvorgänge zu gewinnen, die bei Säugetieren schließlich zur Bildung des Pharynxraumes, zum Teil auch der sekundären Mundhöhle führen. Mit diesen nicht gerade leicht verständlichen Vorgängen hängen auch die Bildung und Verlagerung der Derivate des Kiemendarmes, so der Glandula thyreoidea, der Thymus, der Epithelkörperchen, sowie die Bildung der Zunge usw. zusammen.

1. Bildung der Mundbucht und der primitiven Mundhöhle.

Die primitive Mundhöhle geht aus der von den Gesichtsfortsätzen begrenzten Mundbucht hervor, dagegen umfaßt die sekundäre Mundhöhle, welche nach der Gaumenbildung entsteht, auch einen Teil des Kiemendarmes, welcher einen Beitrag zur Bildung des Bodens der sekundären Mundhöhle, insbesondere auch der Zungenwurzel liefert.

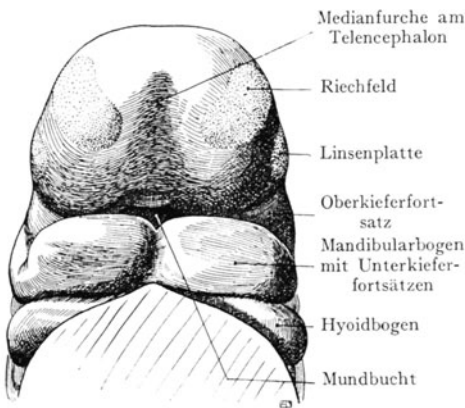


Fig. 230. Vorderkopf eines Embryos von 4,9 mm Länge.

Nach dem Modell von R. Peter.

Die Umgrenzung der Mundbucht wird vorn (Fig. 230) durch den vom Vorderkopf nach unten sich erstreckenden Stirnfortsatz oder Stirnwulst gebildet, welcher das rasch wachsende Vorderhirnbläschen enthält. Seitlich schließt sich ihm der vom Mandibularbogen nach oben auswachsende Oberkieferfortsatz an, in welchem später als Skeletgrundlage der Oberkiefer auftritt. Die untere Grenze der Mundbucht wird durch die beiden Mandibularbogen gebildet, an denen sich zwei durch eine mediane Einkerbung voneinander getrennte Wülste, die Unterkieferfortsätze, bemerkbar machen. Mit dieser Bezeichnung

darf jedoch keineswegs die Vorstellung verknüpft werden, als werde der Mandibularbogen von je einem ventralwärts gegen die Medianebene auswachsenden Fortsatze gebildet.

Aus dem unpaaren Stirnfortsatze, den paarigen Oberkieferfortsätzen und den Unterkieferfortsätzen, entsteht das Gesicht und der Gesichtsteil des Schädels. Von diesem werden beim Erwachsenen die Nasenhöhle und die sekundäre Mundhöhle mehr oder weniger vollständig begrenzt. Dabei stellen die Gesichtsfortsätze nicht etwa ganz selbständige, durch Spalten voneinander geschiedene Wülste dar, sondern sie sind im Gegenteil bei der Oberflächenansicht bloß durch mehr oder weniger seichte Rinnen voneinander getrennt, wobei es jedoch vorkommen kann, daß auf Schnitten die Abgrenzung auch teilweise durch eine Epithelleiste dargestellt wird, welche in die Tiefe dringt, ohne zunächst ihren Zusammenhang mit dem Ectoderm aufzugeben. Diese

Leiste wird erst allmählich während der weiteren Entwicklung von Mesenchymwucherungen durchbrochen und aufgelöst. Es sei in diesem Zusammenhange darauf hingewiesen, daß solche Epithelleisten anormalerweise nicht bloß bestehen bleiben, sondern nachträglich auch ein spaltförmiges Lumen erhalten können. Auf diese Tatsache sind Spaltbildungen im Bereiche des Gesichtes, besonders auch an der Nase und am Munde zurückzuführen (s. unten).

In Fig. 230 ist nun die Grenze zwischen dem Stirn- und dem Oberkieferfortsatze als eine Rinne sichtbar, welche von der Anlage des Auges nach unten zur vordern Begrenzung der Mundbucht führt. Diese Rinne stellt die spätere Tränennasenfurche dar. An ihr geht eine leistenförmige Wucherung des Ectoderms in die Tiefe, welche sich sekundär aushöhlt, um so die Anlage des den späteren Konjunktivalsack mit der sekundären Nasenhöhle in Verbindung setzenden Ductus nasolacimalis zu liefern. Charakteristisch für die drei Gesichtsfortsätze ist auch ihre Nervenversorgung. Der Nerv des Stirnfortsatzes ist der N. ophthalmicus, derjenige des Oberkieferfortsatzes der N. maxillaris

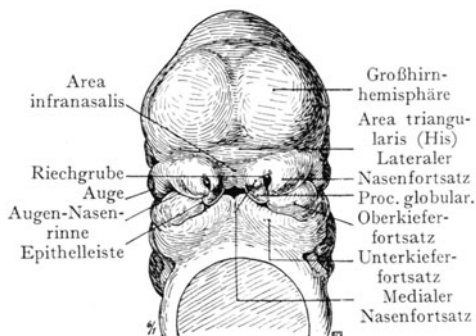


Fig. 231. Menschlicher Embryo 11,3 mm Länge. Gesicht.

Nach C. Rabl, *Bildung des Gesichtes*. Leipzig 1902. Taf. VIII. Fig. 4.

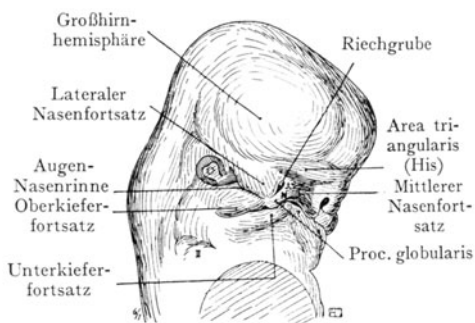


Fig. 232. Derselbe. Halbprofil des Gesichtes. Nach C. Rabl, Taf. VIII. Fig. 2.

und derjenige des Unterkieferfortsatzes der N. mandibularis, alle drei Zweige des N. trigeminus.

In diesem ursprünglichen Verhalten der Gesichtsfortsätze erfolgt nun dadurch eine Änderung, daß sehr frühe, in einiger Entfernung von der Medianebene, das Riechfeld auftritt (Fig. 230), in welchem die Zellen des Ectoderms den Charakter eines Sinnesepithels annehmen. Das Riechfeld vertieft sich, einerseits durch die Erhebung seiner Ränder, andererseits durch aktives Vorwachsen der so gebildeten Riechgrube in das benachbarte Mesenchym. So entstehen zwei in die Tiefe gegen das Dach der primitiven Mundhöhle hinziehende schlauchförmige Gebilde, welche seitlich am Gesichte in den primitiven Nares ausmünden. Diese Schläuche brechen an ihren ursprünglichen blinden Enden in die primitive Mundhöhle durch, so daß auch hier zwei Öffnungen entstehen, die wir als die primitiven Choanen bezeichnen (s. Bildung des Gaumens). Sie werden durch eine Gewebsbrücke, dem primitiven Gaumen, voneinander getrennt. Der Abstand der Riechfelder voneinander ist auf Fig. 230 im Verhältnis zur Größe des Embryos eine sehr beträchtliche, auch stehen in diesem Stadium die Augenanlagen noch sehr weit lateral am Gesichte und die Riechfelder werden bloß durch eine schmale Zone des Stirnfortsatzes von demselben getrennt. Diese seitlichen Partien des Stirnfortsatzes werden (Fig. 231), da sie in der Folge hauptsächlich die Seitenteile der äußeren Nase und die

laterale Umrandung der Nasenöffnungen liefern, als laterale Nasenfortsätze bezeichnet. Zwischen den beiden Ricchfeldern resp. Ricchgruben liegt auf diesem Stadium noch ein breiter Abschnitt des Stirnwulstes (Fig. 233, blau), der mittlere Stirnfortsatz, an

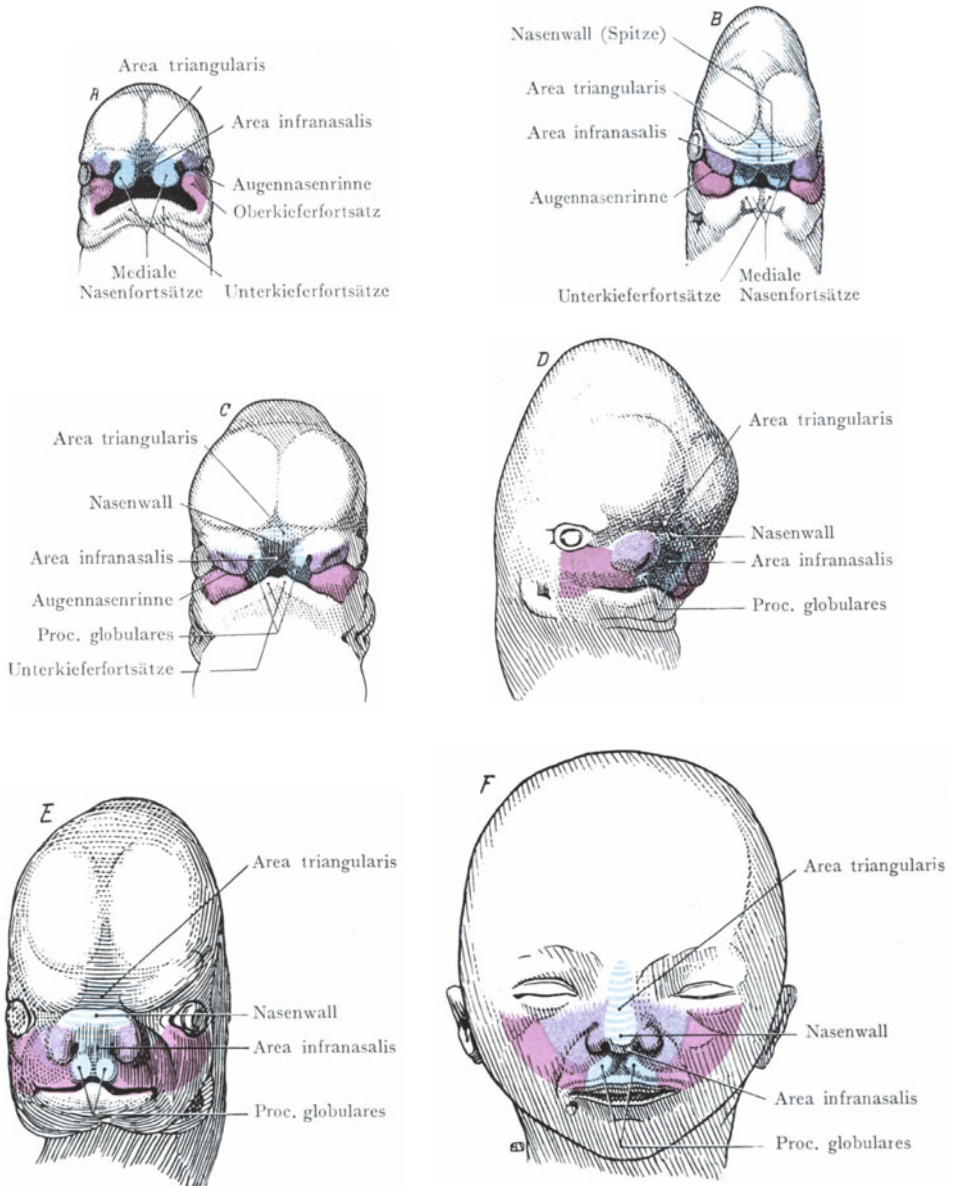


Fig. 233. Entwicklung der äußeren Nase und der Oberlippe.

A, B, D, E nach His (Menschl. Embryonen).

C nach C. Rabl (Entw. d. Gesichts).

F nach G. Retzius (Biol. Untersuchung).

welchem zwei die Riechgruben medial begrenzende Wülste die medialen Nasenfortsätze darstellen. Dieselben werden durch eine Vertiefung, die Area infranasalis, voneinander getrennt. Die lateralen und die medialen Nasenfortsätze bilden die beim Einwachsen der Riechgrube allmählich sich verengernde Öffnung der letztern. Die medialen Nasenfortsätze beschränken sich jedoch nicht darauf, die Begrenzung der äußeren Riechgrubenöffnungen zu bilden, sondern wachsen unterhalb derselben vorbei, um hier mit den lateralen Nasenfortsätzen und dem Oberkieferfortsatz in Verbindung zu treten. Diesen unteren Abschnitt je eines medialen Nasenfortsatzes bezeichnen wir als *Processus globularis* (Fig. 233 C).

Infolge dieser Vorgänge tritt eine Komplikation der die Abgrenzung der einzelnen Fortsätze bewirkenden Furchen auf. Die Augennasenrinne, welche wir in Fig. 233 erkennen, zieht noch immer schräg vom medialen Augenwinkel herab, um sich jedoch jetzt mit einer zweiten, sehr seichten Rinne zu vereinigen, welche den medialen Nasenfortsatz vom lateralen Nasenfortsatz trennt, und zwar dort, wo beide Fortsätze zum untern Abschluß der Riechgrube aneinanderstoßen (Fig. 233 B). Diese Rinnen gehen in eine kurze gemeinsame Strecke über (stomatonasale Rinne), welche zur oberen Umrandung des Mundes führt. Sie wird weiterhin durch die Verwachsung des *Processus globularis* der betreffenden Seite mit dem Oberkieferfortsatze geschlossen. Bei dem in Fig. 233 D dargestellten Embryo ist diese Verwachsung zum Teil erfolgt, jedoch wird die Ausmündungsstelle der Rinne an der Oberlippe noch durch einen deutlichen Einkniff gekennzeichnet, welcher die Grenze zwischen dem *Processus globularis* und dem Oberkieferfortsatze angibt. An dieser Stelle kann auch eine Spaltbildung der Lippe bestehen bleiben (Hasenscharte), welche sich oft auch als bloßer Lippeneinkniff darstellt. Eine wirklich tiefgehende spaltförmige Scheidung der Fortsätze voneinander, wie sie von den älteren Autoren, zum Teil auch erst im Anschlusse an die Beobachtung pathologischer Spaltbildungen erschlossen wurde, ist nicht nachzuweisen. Dagegen findet eine Einwucherung von Epithel längs der Augennasenrinne statt, welche sich von der Oberfläche löst und einen soliden, nachträglich sich aushöhlenden und mit dem Epithel der oberen Partie der primitiven Mundhöhle in Zusammenhang tretenden Strang darstellt. Dieser zieht später vom medialen Augenwinkel zur vordern Partie des in die Bildung der Nasenhöhle eingehenden Abschnittes der primitiven Mundhöhle. Indem der Strang sich aushöhlt, stellt er den mittels der *Ductus lacrimales* mit dem Konjunktivalsacke sich verbindenden *Ductus nasolacimalis* her, welcher in die vordere Strecke des *Meatus nasi inf.* ausmündet. Daß eine ähnliche Einwucherung von Epithel auch in der stomatonasalen Rinne oder in der Fortsetzung derselben bis zur Oberlippe unter abnormen Verhältnissen zur Bildung von Spalten führen kann, liegt auf der Hand.

Wir sehen in Fig. 233 E ein Bild vor uns, in welchem schon alle Bestandteile der später in den Lippen gegebenen Umrandung der Mundöffnung vorhanden sind, und wo auch, aber in einer von der späteren Form weit entfernten Ausbildung, ein Gesichtsteil des Embryos sich unterscheiden läßt. Die Augen liegen noch sehr weit voneinander entfernt, seitlich am Kopfe, die Öffnungen der Nasengruben sind durch den relativ sehr breiten mittleren Stirnfortsatz, der sich hier als *Area infranasalis* furchenartig vertieft, voneinander getrennt. Die *Area infranasalis* läuft mit einem von den beiden *Proc. globulares* begrenzten Ausschnitte an der Oberlippe aus. Die Nasenöffnungen liegen auf zwei durch die medialen und lateralen Nasenfortsätze gebildeten rüsselförmigen Vorsprüngen; die Nasenspitze fehlt noch gänzlich, ebenso der Nasenrücken, doch ist dieser schon in Gestalt eines dreieckigen Feldes oberhalb der *Area infranasalis* angelegt, welches von His als *Area triangularis* bezeichnet wurde. Dieselbe setzt sich gegen die *Area infranasalis* durch einen queren Wulst oder Wall, dem Nasenwall, ab, aus dem die Nasenspitze hervorgeht. Die Nasenöffnungen sehen auf diesem Stadium gerade nach vorn und nicht wie später nach unten.

Die Bildung der äußeren Nase und des Gesichtes wird also durch die Fig. 233 veranschaulicht. Bestimmend ist bei dem Vorgange das ungleiche Wachstum der verschiedenen Fortsätze und der aus ihnen hervorgehenden Teile. Wie spät solche Wachstumsprozesse stattfinden und wie wesentlich die ihnen als gestaltende Momente zukommende Rolle ist, zeigt der Einfluß, den das Wachstum des Oberkiefers auch noch lange nach der Geburt auf die Bildung des Gesichtes ausübt.

Mit dem zunehmenden Längenwachstum der Nase und der Umbildung des stumpfen Nasenwalles zur Nasenspitze (Fig. 233 F) rücken die Nasenöffnungen, die noch bis dahin direkt nach vorn sahen, nach unten, ein Vorgang, der sich bis zum 7. oder 8. Fetalmonate vollzogen hat. Das zur Bildung des Nasenrückens führende Wachstum der Area triangularis hat bei der Geburt seinen Abschluß noch nicht erreicht, vielmehr finden wir zu dieser Zeit die Nase noch relativ kurz und sattelförmig. So dürfen wir wohl, wie für das Gesicht überhaupt, annehmen, daß die spätere Form erst durch postnatales Wachstum zustande kommt. Die fetale Nase ist eine exquisite Stumpfnase, welche demnach den Ausgangspunkt für die Bildung der so außerordentlich verschiedenen Nasenformen darstellt. Eine typische Stumpfnase beim Erwachsenen kann geradezu als ein Verharren der Bildung auf fetaler Stufe, folglich als eine Hemmungsbildung aufgefaßt werden. Sogar für die hochgradig ausgebildete, ja herabhängende äußere Nase eines Affen, des *Semnopithecus nasicus*, hat Wiedersheim die Entstehung aus einer fetalen Stumpfnase nachgewiesen; die Umwandlung der Nase soll relativ spät erfolgen, indem erst bei älteren Tieren die Stumpfnase zu einer sog. „Judennase“ wird.

Nomenklatur der Gesichtsfortsätze.

Die Nomenklatur der Gesichtsfortsätze liegt noch sehr im argen. Wir haben einen Stirnwulst unterschieden, welcher durch die Ausbildung der Riechgruben eine Zerlegung erfährt. Am mittleren Abschnitte unterscheiden wir (Fig. 231) zwei mediale Nasenfortsätze, welche die mediale Begrenzung der Öffnung der Riechgrube bilden und den vorspringenden Nasenrüssel herstellen helfen. Unten und lateral liegen die *Processus globulares*, gleichfalls dem Stirnfortsatz angehörig, in welche die medialen Nasenfortsätze auslaufen. Aus dem lateralen Fortsatze (*lateralen Nasenfortsatz*) geht die seitliche Partie der äußeren Nase hervor, dagegen beteiligt er sich nicht wie der mittlere Stirnfortsatz an der Bildung der Oberlippe. Andere Autoren bezeichnen den mittleren Stirnfortsatz auch als mittleren Nasenfortsatz, doch ist zu bedenken, daß von demselben noch anderes geliefert wird als bloß die mittlere Partie der äußeren Nase, nämlich auch die mediale Partie der Oberlippe, das *Septum nasi* und der *Zwischenkiefer*.

Bemerkungen über die späteren Umwandlungen im Bereiche des Gesichtes.

Die Gesichtsbildung erscheint in Stadien, welche der Fig. 233 E entsprechen, noch recht fremdartig, einerseits wegen der starken Ausbildung der Stirn, verglichen mit der unteren Partie des Gesichtes, andererseits aber auch infolge der beträchtlichen Breite der Nase und des größeren Abstandes der Augen voneinander. Dazu kommt endlich drittens der breite Mund, welcher sich weit lateralwärts erstreckt, mit der eigentümlich ausgebildeten Oberlippe, welche an Stelle des späteren *Tuberculum labii superioris* in frühen Stadien einen von den *Proc. globulares* begrenzten medianen Einschnitt aufweist. Auch die Richtung der Nasenöffnungen nach vorn trägt das ihrige zur Erhöhung der Eigentümlichkeiten der fetalen Gesichtsbildung bei.

Auf die zum Teil erst postnatal erfolgende Ausbildung des Gesichtes können wir nicht ausführlicher eingehen, doch sei bemerkt, daß sie in allererster Linie von dem

Wachstum der einzelnen Teile des Gesichtsschädels abhängt. Diese Entwicklungsvorgänge spielen sich, wie so manche andere, innerhalb einer gewissen Variationsbreite ab, welche der unendlichen Verschiedenheit der Gesichtsbildung bei verschiedenen Individuen, ja bei den verschiedenen Rassen, zugrunde liegt. Wir wissen noch zu wenig über die Ursachen der Variation überhaupt, um bestimmen zu können, warum bei der Ausbildung des Gesichtes die Entfaltung einzelner Teile bald auf einem gewissen Stadium Halt macht, bald ihren Abschluß erst in Verhältnissen findet, die wir füglich als das Ende einer mit den spätfetalen Zuständen beginnenden Reihe ansehen dürfen. Warum haben wir beim Erwachsenen in dem einen Falle eine den fetalen Typus noch wahrende, vielleicht geradezu als Hemmungsbildung zu bezeichnende Stülpnase, in anderen Fällen dagegen eine sog. römische Nase? Warum wechselt die Breite der Nase und der Augenabstand nicht bloß individuell, sondern auch bei den verschiedenen Rassen, warum besteht eine Korrelation zwischen dem Abstände der Augen und der Höhe des Gaumens, indem bei einem größeren Augenabstände ein breiter und niedriger, dagegen bei geringem Augenabstände ein schmaler und hoher Gaumen angetroffen wird? Wir sind wohl berechtigt, auch diese Zustände in eine Reihe zu bringen, bei welcher die Gesichtsbildung mit großem Augenabstände und breiter Nase als eine Annäherung an fetale Formen, diejenige mit geringem Augenabstände und hohem Gaumen als das Extrem in der entgegengesetzten Richtung bezeichnet werden kann. Beide Extreme können natürlich zu pathologischen Bildungen überleiten, d. h. zu solchen, welche einen direkt greifbaren Nachteil für den Organismus in sich schließen.

Zu welcher Zeit die das Individuum charakterisierenden, beim Erwachsenen oft so markanten Gesichtszüge auftreten, ist nicht genau festzustellen. Je weiter man in der Entwicklung zurückgeht, desto ähnlicher erscheinen uns die Embryonen eines gegebenen Entwicklungsstadiums. Allerdings ist es nicht ausgeschlossen, daß bei einem größeren Materiale die Feststellung individueller Unterschiede zwischen einzelnen Embryonen auch in frühen Stadien gelingen könnte. Besonders interessant wäre es zu erfahren, in welchem Fetalstadium Ähnlichkeiten mit den Eltern auftreten (G. Retzius). Profilansichten ergeben, wie es scheint, wesentlich früher gewisse Differenzen zwischen Embryonen desselben Stadiums als Frontalansichten. Bis in den dritten Fetalmonat hinein steht das Gesicht etwa parallel zur Ohr-Augenlinie; erst von da an beginnt eine Aufrichtung, welche sich an die Streckung des Embryos anknüpft. Im vierten Fetalmonate tritt annähernd die Kopfform auf, welche wir auch beim Neugeborenen finden. An den zahlreichen Abbildungen menschlicher Feten aus den vier ersten Monaten, welche G. Retzius gegeben hat, fällt besonders die starke Variation in der Ausbildung des Ober- und Unterkiefers bei Feten desselben Alters auf; häufig treffen wir eine Prognathie des Oberkiefers an, welche in einzelnen Fällen einen sehr beträchtlichen Grad erreichte, indem dabei das Kinn, welches in frühen Stadien überhaupt schwach oder auch gar nicht ausgebildet ist, stark zurücktritt.

Umbildung der primitiven Mundhöhle.

Die primitive Mundhöhle stellt einen Raum dar, welcher durch die später einreißende und dann der Rückbildung anheimfallende Rachenhaut vom Kiemendarme getrennt wird (Fig. 227). Die obere Wand oder das Dach wird durch den stark vorspringenden Stirnwulst gebildet und hier entsteht, am oberen Ende der Rachenhaut als eine fingerhutartige Einstülpung des Ectoderms die Hypophysentasche (Rathkesche Tasche). Unter der primitiven Mundhöhle liegt das pericardiale Coelom, welches das Herz einschließt. Am untern Ansatz der Rachenhaut, aber vom Entoderm des Kiemendarmes ausgehend, stellt eine ventral- und caudalwärts wachsende Ausstülpung die Anlage der Glandula thyreoidea dar. Die starken Verschiebungen und Wachstumsvorgänge im Bereiche der primitiven Mundhöhle sowie der Kiemenhöhle machen es später un-

möglich, genau festzustellen, wo die Grenze zwischen dem aus dem Ectoderm und dem aus dem Entoderm stammenden Anteile der Wandung der sekundären Mundhöhle zu ziehen ist.

Nach dem durch die Bildung der Gesichtsfortsätze erfolgten Abschlusse des Raumes nach vorn erfolgen an demselben, resp. an seinen Wandungen, eine Reihe von Vorgängen, durch welche er unter Bildung des Gaumens in eine obere und untere Abteilung (Nasenhöhle und sekundäre Mundhöhle) zerlegt wird. Die Gesichtsfortsätze beschränken ihr Wachstum nicht auf die Oberfläche des Gesichtes, sondern dehnen sich in die Tiefe aus; darauf ist nicht bloß die Entstehung des Gaumens (zum größten Teil aus dem Oberkieferfortsatze), sondern auch die Herstellung einer medianen Nasenscheidewand (aus dem mittleren Stirnfortsatze) zurückzuführen. Ferner grenzt sich im Anschlusse an die Bildung der Zahnanlagen im Ober- und Unterkieferrande, sowie der Ober- und Unterlippe ein vorderer Abschnitt der sekundären Mundhöhle ab, den wir als Vestibulum oris von dem Cavum oris proprium unterscheiden. Dieses liegt hinter dem Zahnwall. Viertens bildet sich am Boden der sekundären Mundhöhle, und zwar von einem Abschnitte desselben, welcher ursprünglich dem Kiemendarme angehört, die Zunge.

Bildung des Gaumens und Trennung der primären Mundhöhle in die sekundäre Mundhöhle und in die Nasenhöhle.

In die primitive Mundhöhle münden, nahe dem vorderen Ende des Daches, die beiden Riechsäcke ein, welche in die Tiefe wachsen, bis sie bloß durch eine epitheliale,

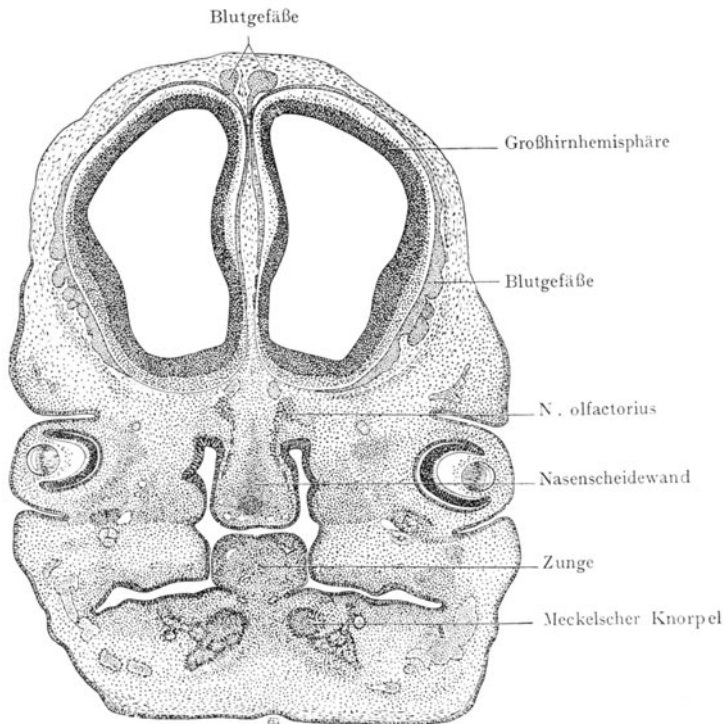
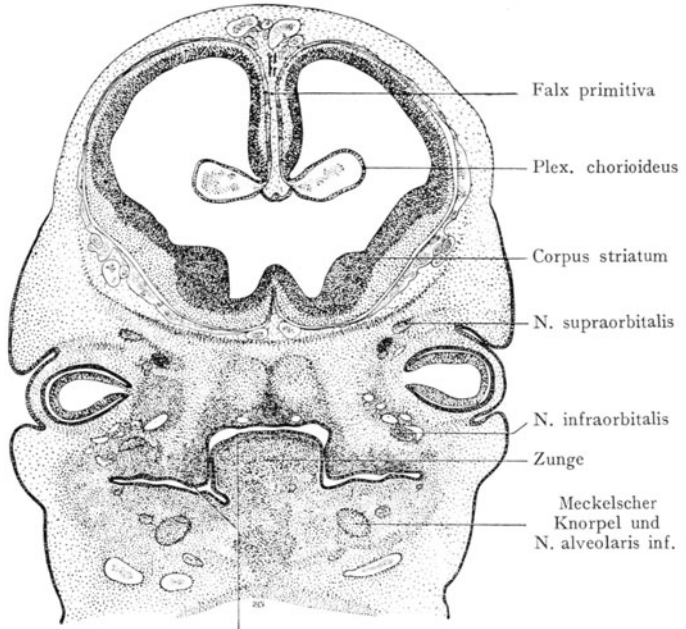


Fig. 234. Frontalschnitt durch den Kopf eines menschlichen Embryos von 9 Wochen, welcher die Bildung der sekundären Nasenhöhle veranschaulicht.

später einreißende Membran, die Membrana buconasalis, von der primitiven Mundhöhle getrennt werden. Diese hinteren Öffnungen der Riechsäcke bezeichnen wir als die primitiven Choanen. Derjenige Teil des Lippenwulstes, welcher durch den Processus globularis und den Oberkieferfortsatz hergestellt wird (Fig. 233 F) und die untere Umgrenzung des Riechsackes bildet, ist der primitive Gaumen (s. die Entwicklung des Geruchsorganes).

An der primitiven Mundhöhle können wir nun (s. die Querschnittsbilder Fig. 234 und Fig. 235) einen mittleren, hohen, bis an das Dach der Mundhöhle reichenden Abschnitt als Gaumenrinne von zwei seitlichen Abschnitten, den Kautaschen, unterscheiden, die mehr spaltförmig von der Gaumenrinne abgehen und, wenigstens teilweise, sekundär aus einer Epithelwucherung, der die Lippenwülste innen abgrenzenden Furche, entstehen (primitive Lippenfurche, s. unten). Mit den Kautaschen, welche später einen wesentlichen Abschnitt des Vestibulum oris bilden, haben wir uns vorderhand nicht zu beschäftigen, sondern bloß mit Vorgängen an der Gaumenrinne, welche diese in die Nasenhöhle und die sekundäre Mundhöhle herleiten.



Primitiver Mund-Rachenraum mit Kautaschen
Fig. 235. Frontalschnitt durch den Kopf eines menschlichen Embryos von 9 Wochen.

An dem in Fig. 234 dargestellten (weiter vorn durchgehenden) Frontalschnitte wird die Gaumenrinne fast vollständig ausgefüllt, einerseits durch die Zunge, welche sich von unten her, also vom Mundboden aus erhebt, andererseits durch eine vom vordern Abschnitte des mittleren Stirnfortsatzes nach unten gehende Wucherung, welche die Nasenscheidewand (Septum nasi) herstellt. Dieselbe ist auf dem vorliegenden Stadium, entsprechend der Breitenentfaltung des Fortsatzes am Gesichte, gleichfalls sehr breit und reduziert den obern Teil der Gaumenrinne auf zwei schmale Gänge, aus denen die beiden Abschnitte der sekundären Nasenhöhle entstehen. Weiter hinten (Fig. 235) hat sich das Septum nasi noch nicht gebildet; hier reicht infolgedessen der Zungenrücken fast bis zur Berührung mit dem Dach der primitiven Mundhöhle hinauf.

Diesen Vorgängen schließen sich weitere an, welche zur Herstellung des Gaumens führen (Fig. 236 und 237). Dabei entstehen zunächst zwei von den Rändern des Oberkieferfortsatzes ausgehende faltenartige Fortsätze, die Proc. palatini der Oberkieferfortsätze, welche vorn in zwei von dem Proc. globularis gelieferten Fortsätzen (den Proc. palatini des mittleren Stirnfortsatzes) eine allerdings geringfügige Ergänzung finden. Diese vier Fortsätze (Fig. 236) wachsen einander entgegen, um, in der Medianebene

zur Berührung kommend, den Gaumen herzustellen (Fig. 238). Derselbe wird demnach bloß vom mittleren Stirnfortsatze, sowie von den Oberkieferfortsätzen geliefert,

während der laterale Nasenfortsatz, wie von der Bildung der Oberlippen, so auch von der Bildung des Gaumens ausgeschlossen wird. Die durch eine seichte Furche angedeutete Trennungslinie zwischen den Processus palatini der Proc. globulares und den Proc. palatini der Oberkieferfortsätze entspricht annähernd der Sutura incisiva, in welcher sich noch beim Neugeborenen der Zwischenkiefer vom Oberkiefer abgrenzt. Von einigen Autoren wird neuerdings die Beteiligung eines von dem Proc. globularis ausgehenden

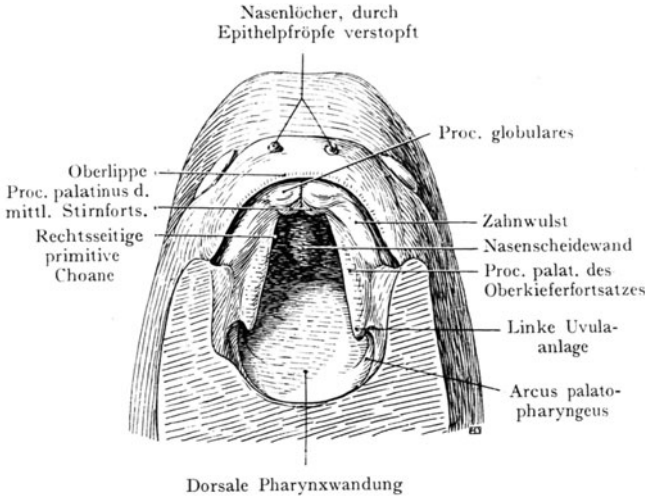


Fig. 236. Gaumen eines menschlichen Fetus von 32 mm.

Proc. palatinus bei der Gaumenbildung in Abrede gestellt (Mc. Murrich in Keibel-Malls Handbuch der Entwicklungsgeschichte) und die Bildung des Zwischenkiefers

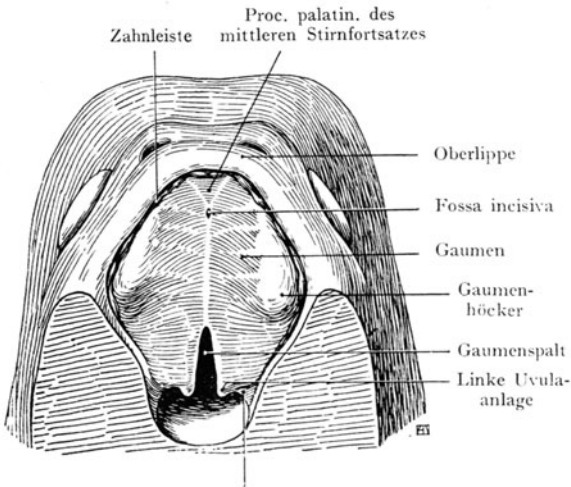


Fig. 237. Gaumen eines menschlichen Fetus von 36 mm. Modell von Peters

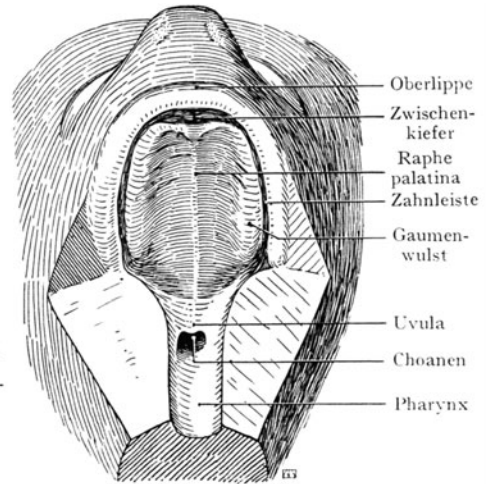


Fig. 238. Gaumen, menschlicher Embryo von 15 cm Länge. Modell von Peters

lediglich darauf zurückgeführt, daß der untere Rand des mittleren Stirnfortsatzes sich zwischen die Proc. palatini der Oberkieferfortsätze einsenkt. Dort, wo diese den nach vorn offenen, von den Proc. palatini des mittleren Stirnfortsatzes ausgefüllten Winkel bilden

(Fossa incisiva), gehen die Epithelzellen der untern und obren Fläche der Proc. palatini ineinander über (Fig. 237) und bilden einen soliden, später zu den beiden Ductus incisivi sich aushöhlenden Strang, welche die Nasenhöhlen mit der Mundhöhle in Verbindung setzen, aber in späterer Zeit nur ausnahmsweise noch bestehen bleiben. Zwischen den Ductus incisivi erhebt sich die Schleimhaut der Mundhöhle als Papilla palatina, welche sich wahrscheinlich nicht aus den Proc. palatini, sondern aus dem an dieser Stelle weit nach unten vordringenden Septum nasi ableitet. „Die Gaumennasengänge münden beim Menschen anfangs, bis auf seltene Ausnahmen, in einiger Entfernung von den Seitenrändern der Papille aus; die Zwischenstrecken sind primär nicht in die Papillen einbezogen, später können sie jedoch in die Papille einbezogen werden“ (K. Peter). Die Gaumenbildung beginnt vorn und schreitet nach hinten weiter. Die Proc. palatini der Oberkieferfortsätze laufen nach hinten in spitze Vorsprünge aus, welche sich (Fig. 236) als Falten (Arcus palatopharyngei) auf die seitliche Pharynxwand fortsetzen. Diese Vorsprünge bilden, indem sie sich bei dem weiteren Zusammenschlusse der Proc. palatini der Medianlinie immer mehr nähern, die vom weichen Gaumen abwärts hängende Uvula (Fig. 238). Die bisweilen beim Neugeborenen angetroffene Spaltung dieses Gebildes stellt eine Hemmungsbildung dar, welche etwa dem in Fig. 237 dargestellten Stadium entspricht. Mit den Proc. palatini des Oberkieferfortsatzes tritt die in Fig. 234 dargestellte Nasenscheidewand in Verbindung, aber erst zu einer Zeit, da dieselbe, wie überhaupt der ganze mittlere Stirnfortsatz, an Breite relativ bedeutend verloren hat. Die Verbindung desselben mit den median in der Raphe palatina zur Vereinigung kommenden Proc. palatini ist zunächst bloß eine epitheliale, doch erhält dieselbe alsbald durch das Einwuchern von Mesenchym eine festere Grundlage. Bei älteren Feten sowie bei Neugeborenen kommen größere Mengen von Epithelperlen zwischen den knöchernen Gaumenplatten im Bindegewebe der Raphe palatina vor. Sie bilden sich später in der Regel zurück; ihre Entstehung verdanken sie ohne Zweifel einem zu starken Wachstum des Epithels der Raphe.

In allen diesen Zuständen haben wir die Erklärung für die formale Genese derjenigen Spaltbildungen im Bereiche des Gaumens zu suchen, auf welche wir unten genauer zurückkommen werden. Die Verwachsung der Gaumenfortsätze reicht über die Verbindung mit dem Septum nasi nach hinten hinaus, so daß hier ein Raum (Pars nasalis pharyngis) entsteht, in welchen sich von vorn her die paarigen Nasenhöhlen in den sekundären Choanen öffnen, während er nach hinten in den Pharynx übergeht. Die Pars nasalis pharyngis, bei Feten und auch noch bei Neugeborenen niedrig und relativ lang, gewinnt erst nach der Geburt allmählich seine volle Entfaltung.

Schon früh treten an der oralen Fläche des Gaumens, besonders vorn, Querleisten, die Gaumenfalten auf, welche mit eingekerbten oder fransenförmigen Rändern abschließen (Fig. 239). Sie bilden sich schon vor der Geburt teilweise zurück und ihr Schwund setzt sich auch später fort, so daß wir sie beim Erwachsenen bloß noch in Spuren antreffen (G. Retzius). Mit der Bildung des Gaumens, gewissermassen als Vorbedingung für denselben, beschränkt sich die Zunge auf den untern Teil der Gaumenrinne. Die Gaumenfortsätze richten sich bei ihrem ersten Entstehen nach unten, dagegen gewinnen sie mit der Senkung der Zunge eine mehr horizontale Einstellung; beide Vorgänge sind koordiniert. Über die Momente, welche die Senkung der Zunge und die Aufrichtung der Gaumenfortsätze bewirken, gehen die Meinungen noch auseinander; wahrscheinlich ist dieselbe auf ein besonders starkes Wachstum des Unterkiefers zurückzuführen.

Bildung der Lippen und des Vestibulum oris.

Bei menschlichen Embryonen (Fig. 233) fällt uns am Munde zunächst dessen Breite auf. Die Begrenzung der Mundspalte wird durch den mittleren Stirnfortsatz und die ihm angehörenden Proc. globulares oben und median gebildet; lateral schließen sich

die Oberkieferfortsätze, unten der Mandibularbogen mit den beiden Unterkieferfortsätzen an, die in der Medianebene zur Herstellung des Kinnes ineinander übergehen. Eine den Lippen entsprechende Bildung ist auf diesem Stadium überhaupt noch nicht vorhanden; diese entwickeln sich erst sekundär, indem oben und unten am Eingang in

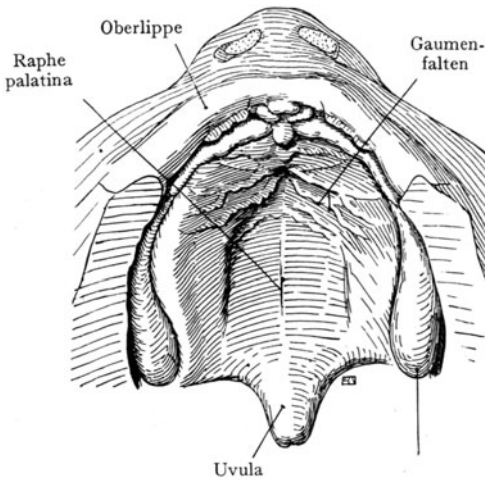


Fig. 239. Gaumenfalten, menschlicher Fetus von 12 cm Länge.

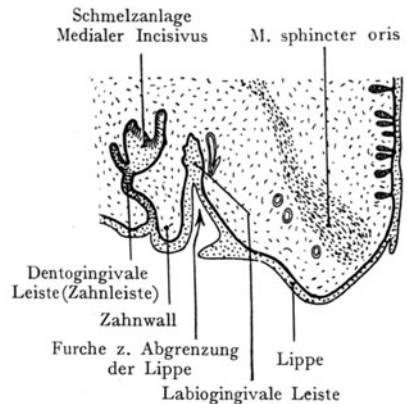


Fig. 240. Sagittalschnitt durch die Oberlippe und den Zahnwall eines menschlichen Fetus, am Ende des 4. Monats.

Nach L. Bolk, Anat. Hefte 44. 1911.

die Mundhöhle je zwei Wülste auftreten (Fig. 240), von denen der äußere die Lippen, der innere den sog. Zahnwall herstellt. Diese Wülste werden voneinander durch eine Furche getrennt, von welcher aus eine Epithelwucherung, die von Bolk sog. labiogingivale Leiste, in die Tiefe geht,

sich allmählich aushöhlt und so eine Trennung der Lippen vom Zahnwall bewirkt. Von diesem wächst eine zweite Leiste, die dentogingivale Leiste (Bolk) in die Tiefe, aus welcher sich die epitheliale Anlage der Zähne (Schmelz) und das Zahnfleisch (Gingiva) bilden. Die kleine Einsenkung an der labiogingivalen Leiste (Fig. 240) wird auch als primäre Lippenfurche bezeichnet; durch ihre Aushöhlung bildet sich die sekundäre Lippenfurche, welche später die Lippen von den Alveolarfortsätzen trennt. An den Lippenwinkeln gehen die obere und die untere Lippenfurche ineinander über und von dieser Stelle aus erfolgt eine der labiogingivalen Leiste entsprechende solide Einwucherung von Epithelzellen, welche durch sekundäre Einschmelzung das Vestibulum oris der betreffenden Seite herstellt.



Fig. 241. Lippen eines 117 mm langen menschlichen Fetus mit den Zotten der Lippen Schleimhaut. In beiden Nasenlöchern Epithelpröpfe.

Nach G. Retzius, Biol. Untersuch. N.F. XI. 2. 1904. Taf. XXIV.

Die Oberlippe entspricht, um auf ihre Formverhältnisse noch einmal zurückzukommen (Fig. 233), in ihrer mittleren Partie den unterhalb der Area infranasalis zur Verschmelzung kommenden Proc. globulares. Diese Area infranasalis bildet den untern Teil des Septum nasi und das Philtrum. Aus der Verschmelzung der Proc. globulares untereinander geht das Tuberculum labii superioris hervor; ein Hinweis auf die Ver-

schmelzung ist in einem zuweilen vorkommenden medianen Epidermisfirste zu erblicken. Unterbleibt die Verschmelzung, so entsteht, allerdings beim Menschen sehr selten, ein medianer Lippeneinkniff, welcher jedoch bei Hasen als Norm vorkommt und hier geradezu als Hemmungsbildung aufzufassen ist. An den Lippen treten, vom 4.—5. Fetalmonate an, eigentümliche, gefäßhaltige Epithelwucherungen auf, von denen sich nicht selten noch in den ersten Monaten nach der Geburt Reste erhalten (Lippenzotten, s. Fig. 241). Nach ihrer Ausbildung unterscheiden wir an den Lippen eine äußere glatte (Pars glabra) von einer inneren mit Zotten besetzten Partie (Pars villosa), welche in die Mundschleimhaut übergeht. Die Pars villosa findet nach beiden Seiten hin eine Fortsetzung in einer mehr oder weniger mit Zotten besetzten Zone der Wangenschleimhaut (Torus mucosus buccalis), deren Vorkommen von Bolk durch die Annahme erklärt wird, daß Teile der Lippen infolge einer von hinten nach vorn vor sich gehenden Verwachsung der Mundspalte in die Tiefe verlagert und zur Wangenschleimhaut geschlagen werden, ohne zunächst den Charakter als zottentragendes Epithel aufzugeben. Neuerdings ist sogar behauptet worden, daß die Ausdehnung dieser Strecke der Wangenschleimhaut sich noch beim Kinde, ja sogar beim Erwachsenen durch die Größe und den Gefäßreichtum der Papillen nachweisen lasse.

Die Bedeutung dieser Verhältnisse ist noch unbekannt, doch werden sie neuerdings, wie die Gaumenleisten und die Lippenbildung überhaupt, mit dem Saugakt in Zusammenhang gebracht, indem man sie mit Bildungen bei anderen Säugetieren vergleicht, denen eine solche Funktion wohl zuzuschreiben ist. Vielleicht darf in diesem Zusammenhange auch auf andere in der Fetalzeit auftretende Epithelwucherungen hingewiesen werden, z. B. an der Glans penis sowie an verschiedenen Stellen des Darmrohres, allerdings mit der Einschränkung, daß diese Wucherungen durch das Eindringen von Gefäßen und Bindegewebe keine Organisation erfahren, wie sie die Papillen der Lippen und der Wangenschleimhaut aufweisen.

Mißbildungen im Bereiche des Gesichtes, der Lippen und des Gaumens.

Zu den bekanntesten und auch praktisch wichtigsten Mißbildungen gehören ohne Frage diejenigen, welche im Bereiche des Gesichtes und der aus der primitiven Mundhöhle und dem Kiemendarm hervorgegangenen sekundären Nasen- und Mundhöhle auftreten. Wir finden hier Hemmungsbildungen sehr verschiedenen Grades, denen jedoch die Eigentümlichkeit anhaftet, daß die zur Herstellung des Gesichtes, des Mundes usw. beitragenden Fortsätze eine mehr oder weniger weitgehende Störung in ihrem Wachstum und infolgedessen auch in ihrer Verbindung untereinander erfahren haben. Die Kausalität dieser Bildungen ist in der Regel un-

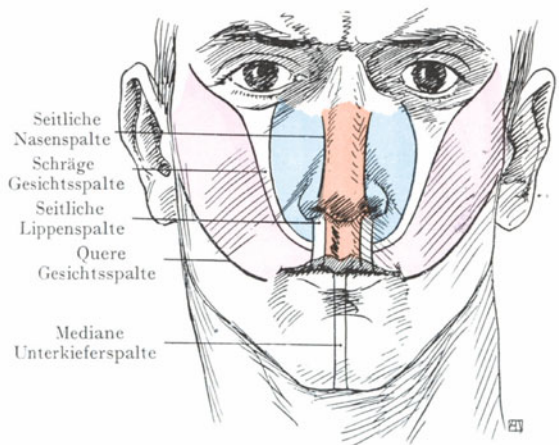


Fig. 242. Gesichtsspalten und Aufbau des Gesichtes beim Erwachsenen.

Mit Benützung eines Bildes von Merkel (Topograph. Anatomie I. 341).

klar. Allerdings kommen in einer Anzahl von Fällen Amnionfäden in Betracht, welche wohl in früher Zeit der Entwicklung mit dem

cranialen Ende der Embryonalanlage in Verbindung treten und so zur Mißbildung Veranlassung geben können. Auch eine abnorme Enge der Amnionhülle ist als Ursache herangezogen worden, doch dürfte in der Mehrzahl der Fälle eine kausale Erklärung der fraglichen Spaltbildungen nicht möglich sein. Ihre formale Genese, mit der wir uns im Hinblick auf ihre praktische Bedeutung kurz zu beschäftigen haben, ist unter Berücksichtigung der normalen Entwicklung in den meisten Fällen leicht verständlich.

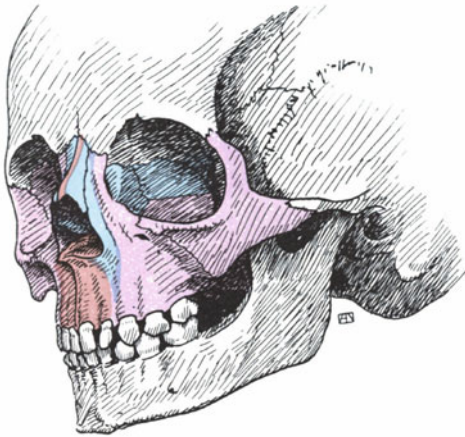


Fig. 243. Schädel eines 6jährigen Kindes, schräg von der Seite dargestellt, zur Veranschaulichung der Herstellung des Gesichtsschädels aus den Nasenfortsätzen und dem Oberkieferfortsatze.

Nach Merkel.

- Oberkieferfortsatz rot.
- Lateraler Nasenfortsatz blau.
- Medialer Nasenfortsatz gelb.

Wir finden Spalten höheren oder geringeren Grades, welche an den Grenzen zwischen allen zur Herstellung des Gesichtes, der Mund- oder Nasenhöhle beitragenden Fortsätze beschrieben werden. Eine Zusammenstellung der Möglichkeiten solcher Bildungen im Bereiche des Gesichtes ist in dem Schema Fig. 242 gegeben, welches mit den Figg. 243 und 244 zu vergleichen wäre. Die Fortsätze sind in der Abbildung durch breite Felder voneinander getrennt, welche je die maximale

Ausdehnung einer Spaltbildung angeben. So haben wir, zwischen dem mittleren und dem lateralen Stirnfortsatze beginnend, eine Spalte, welche sich als seitliche Lippen-

spalte zwischen dem mittleren Stirnfortsatz und dem Oberkieferfortsatze weiter zieht, um schließlich auf der Oberlippe auszulaufen (seitliche Lippenpalte, in ihrer Fortsetzung nach oben seitliche Nasenspalte). Zwischen dem lateralen Stirnfortsatze und dem Oberkieferfortsatze verläuft die gleichfalls in die seitliche Lippenpalte übergehende schräge Gesichtsspalte. Eine quere Gesichtsspalte zieht gegen das äußere Ohr hinauf, dessen aus der Umgebung der ersten Kiemenfurche stammenden Anlagen (s. Ohr) sehr häufig Entwicklungsstörungen aufweisen. Die quere Gesichtsspalte, auch Wangenspalte genannt, ist

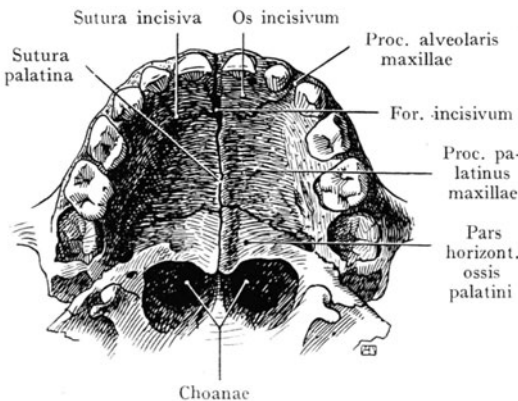


Fig. 244. Palatum durum eines 6jährigen Kindes.

auf das Ausbleiben der Verbindung zwischen dem Ober- und Unterkieferfortsatze der betreffenden Seite zurückzuführen, vielleicht auch auf Störungen in der Bildung des Vestibulum oris (siehe oben). Die außerordentlich seltene mediane Unterkieferspalte,

bei der das Kinn und der Unterkiefer gespalten sind, beruhen natürlich auf dem Ausbleiben einer Vereinigung der beiden Unterkieferfortsätze.

Fig. 243 zeigt diejenigen Teile des Gesichtsschädels, welche aus den einzelnen Fortsätzen entstehen; Fig. 244 die Zusammensetzung des knöchernen Gaumens.

Gesichtsspalten bedingen in der Regel, besonders wenn sie in größerer Ausdehnung auftreten, beim Neugeborenen funktionelle Störungen, welche nicht selten zum Tode führen und auch operative Eingriffe hoffnungslos erscheinen lassen. Desto wichtiger ist daher die Kenntnis derjenigen Spaltbildungen, welche auf die Umgebung des Mundes beschränkt bleiben oder höchstens auf den Gaumen übergreifen (Lippen- und Gaumenscharten). Von diesen werden die Lippenscharten gewöhnlich als Hasenscharten bezeichnet, indem man sie mit der bei Nagern vorkommenden medianen Spaltung der Oberlippe vergleicht, die allerdings beim Menschen sehr selten angetroffen wird und darauf beruht, daß die Vereinigung der beiden Proc. globulares zur Bildung des Tuberculum labii superioris



Fig. 245. Doppelseitiger Wolfsrachen und Hasenscharte.
Photogramm chirurg. Klinik Basel.

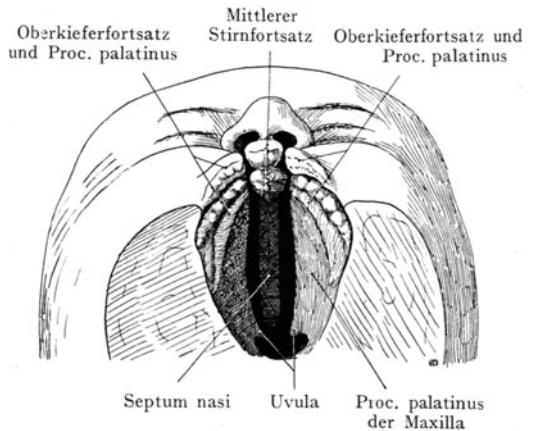


Fig. 246. Doppelseitiger Wolfsrachen und Hasenscharte.

ausbleibt. Desto häufiger sehen wir dagegen die lateralen Lippen- oder Hasenscharten in den verschiedensten Graden der Ausbildung auftreten. Sie kommen ein- oder doppelseitig vor, oft bloß als einfache Lippeneinkniffe, dann aber auch als richtige Spaltbildungen, welche nicht selten sowohl die Lippen als auch den Alveolarteil des Oberkiefers durchsetzen, ja sogar auf den harten und weichen Gaumen übergreifen. In Fig. 245 ist ein Fall dargestellt, bei welchem der mittlere Stirnfortsatz mit dem Oberkieferfortsatze nicht zur Vereinigung gekommen ist, so daß beiderseits ein Spalt die Oberlippe durchsetzt und sogar bis in die Nasenöffnung hinaufreicht. Die Entwicklungshemmung hat sich hier (Fig. 246) auch auf den Gaumen erstreckt, indem nicht bloß die Verbindung zwischen dem von den Proc. globulares gelieferten Teile des Gaumens mit den Proc. palatini des Oberkieferfortsatzes, sondern auch die Vereinigung dieser letztern unter sich ausgeblieben ist, sowie mit dem von oben herabwachsenden, das Septum nasi herstellenden Teil des mittleren Stirnfortsatzes welcher eine Hemmung erfahren hat. Somit besteht also eine doppelseitige Hasenscharte, verbunden mit einer vollständigen doppelten Gaumenspalte (Wolfsrachen). Die Gaumenspalten können übrigens, auch ohne Beteiligung der Lippen und des Proc. alveolaris des Oberkiefers, für sich in den verschiedensten Graden der Ausbildung vorkommen, bald ein-, bald doppelseitig, je nachdem die Verbindung mit dem Septum



Fig. 247. Einseitiger Wolfsrachen bei einem neugeborenen Kinde.

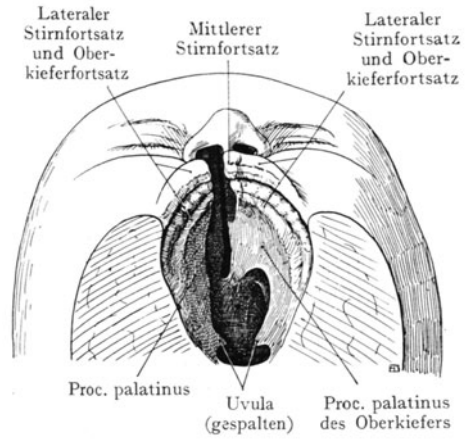


Fig. 248. Einseitige Hasenscharte und [Wolfsrachen bei einem neugeborenen Kinde.

Präparat der Basler pathol.-anat. Sammlung.



Fig. 249. Fehlen des mittleren Nasenfortsatzes unterhalb der Nase. Keine Nasenscheidewand; die Nase ist eingefallen.

Präparat der pathol.-anat. Sammlung Basel.

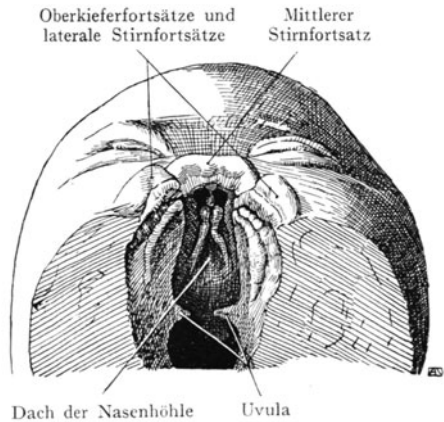


Fig. 250. Fehlen des mittleren Nasenfortsatzes (kein Septum nasi) bei einem neugeborenen Kinde.

nasi einseitig oder beidseitig ausbleibt. Auch kann sich der Spalt auf den weichen Gaumen oder gar auf die Uvula beschränken. Die formale Genese dieser Mißbildungen ist übrigens leicht aus den Figg. 233 A—F zu ersehen. Fig. 247 zeigt eine einseitige Hasenscharte, welche sich (Fig. 248) in eine Gaumenspalte fortsetzt. Die Öffnung der Hasenscharte ist sehr breit, nicht etwa spaltförmig, wie wir das bei geringeren Graden der Mißbildung antreffen können, ein Umstand, der wohl damit



Ansicht des Daches der Mund-Nasenhöhle von unten.

Fig. 251. Ausbleiben der Vereinigung des Oberkieferfortsatzes mit dem mittleren Nasenfortsatz. Wolfsrachen. Septum nasi fehlt. Präparat der Basler pathol.-anatom. Sammlung.

zusammenhängt, daß bei hochgradigen Störungen einzelne Teile in ihrer weiteren Entwicklung behindert werden, ja sogar der Atrophie unterliegen. Die rechte Hälfte des Stirnfortsatzes ist hier von diesem Schicksale betroffen worden. Bei dem in Fig. 249 dargestellten Fetus ist die weitere Ausbildung des mittleren Stirnfortsatzes unterhalb der Nasenspitze unterblieben, so daß wir nicht bloß die Bildung des Nasenseptum, sondern auch diejenige der zwischen den beiden Oberkieferfortsätzen sich ausdehnenden Strecke der Oberlippe vermissen. Die Nase ist stark abgeplattet, ja sogar infolge des Ausbleibens der Septumbildung eingefallen, auch zeigt die Ansicht des Gaumens von unten (Fig. 250) nicht bloß ein gänzlich Fehlen des Septum nasi, sondern auch des Zwischenkiefers und ein weites Klaffen sowohl des harten als des weichen Gaumens.



Fig. 252. Mißbildung der Nase. Die 2 Nasenhälften sind getrennt; der rechte Nasengang ohne Ausmündung in die Nasenhöhle. Präparat der Basler anat. Sammlung.

Eine merkwürdige und gewiß seltene Mißbildung gibt die Fig. 252 wieder. Hier sind die beiden Nasenöffnungen weit voneinander entfernt. Während das linke Nasenloch annähernd normal liegt, steht bei normaler, allerdings etwas stark vorgetriebener Oberlippe das rechte auf einem in der Nähe des medialen Augenwinkels sich inserierenden Rüssel; der Augenabstand ist ein beträchtlicher und der rechte Bulbus offenbar infolge der Verlagerung der Nasenöffnung und der Ausbildung des Rüssels im Wachstum behindert worden (Mikrophthalmie). Außerdem bestand ein ziemlich hoher Grad von Hydrocephalie, welcher möglicherweise die Veranlassung zum unregelmäßigen Wachstum im Bereiche des mittleren Stirnfortsatzes und zum Abrücken der Nasenlöcher voneinander geworden ist. Solche Nasenspalten, allerdings mehr regelmäßiger Art, sind mehrfach beobachtet und als geteilte Doggenase beschrieben worden.

Die Erbllichkeit der Hasenscharten ist eine recht hohe und spricht gegen die Annahme von äußeren Ursachen für die meisten Spaltbildungen, wie sie von den Autoren als Amnionstränge, Amnionenge u. dgl. angeführt werden. Haymann fand in 20% aller Fälle ein erbliches Moment. „In einzelnen Familien bestand während drei bis vier Generationen die Neigung zur Bildung von Lippenkiefergaumenspalten.“ Haymann macht auch darauf aufmerksam, daß es häufig nicht bis zur Bildung von Gaumen- oder Lippenspalten kommt, sondern bloß zu Anomalien der Zahnstellung u. dgl., die aber gleichfalls auf Unregelmäßigkeiten im Wachstum oder im Zusammenschlusse der Gesichtsfortsätze beruhen dürften. Eigentümlich ist das gleichzeitige Vorkommen von Bildungsanomalien der oberen Extremität mit Hasenscharten; so wurden nach Haymann Hasenscharten und Wolfsrachen 19 mal gleichzeitig mit Radiusmangel beobachtet.

Zahnentwicklung.

Allgemeines.

Die Entwicklung der Zähne geht zunächst vom Ectoderm aus, welches ein epitheliales Gewebe, den Schmelz, liefert, während die übrigen Bestandteile des Zahnes (Dentin, Zement, Pulpa) aus dem Mesoderm stammen. Bei verschiedenen niederen Formen (Selachier, Knochenfische) können Zahnbildungen in weiter Ausdehnung auf der Körperoberfläche entstehen, indem sie nur zum kleinsten Teile, soweit sie an den Kiefferrändern zur Entwicklung kommen, zum Ergreifen und zur Zerkleinerung der Nahrung dienen.

Bei den meisten Selachiern entwickeln sich Hautzähne, deren Basis mit Knochenplatten (Basalplatten) der Cutis in Verbindung stehen. Diese Platten können nun untereinander in Verbindung treten, um ein in der Cutis eingeschlossenes äußeres oder Hautskelet zu bilden. Ein solches kommt bei einigen Formen in höchster Vollendung als Hautpanzer vor (Panzerwelse). Dabei treten die Zahnbildungen häufig in den Hintergrund, indem den ursprünglich in Zusammenhang mit ihnen stehenden Cutisverknöcherungen jetzt ausschließlich die Rolle zukommt, das Tier zu schützen. Es sind dies Bindegewebsknochen oder Deckknochen, welche dort, wo sie dem Knorpelskelet auflagen, dieses unter Atrophie oder Umwandlung des Knorpels ersetzen können. Bei den Amnioten fehlt die Bildung der Hautzähne gänzlich. Aber auch nach einer andern Richtung hin ist hier eine Beschränkung in der Entfaltung der Zähne erfolgt. Die zum Festhalten und zur Zerkleinerung der Nahrung dienenden Zähne finden bei manchen niederen Formen eine reiche Verbreitung in der Mundhöhle; so sehen wir bei einigen Teleostiern (Characinen) zahntragende Platten bis zum Schlundeingange hinab. Bei den meisten Formen sind jedoch die Zähne auf die Ränder des Ober- und Unterkiefers beschränkt und gewinnen bei Säugetieren entsprechend der Differenzierung ihrer Funktion als Schneidezähne, Mahlzähne usw. auch eine differente Form. Auf die massenhafte, während des ganzen Lebens anhaltende Produktion von Zähnen, die wir

bei niederen Formen antreffen, erfolgt in der aufsteigenden Tierreihe eine weitgehende Einschränkung, einhergehend mit einer Spezialisierung der Funktion, dafür wird aber auch die Differenzierung der einzelnen Zähne zur Herstellung eines die Nahrung nicht bloß festhaltenden, sondern auch zerkleinernden Gebisses eine ungleich höhere.

Zahntwicklung im Einzelnen.

Bei der Entwicklung eines Zahnes wirken Ectoderm und Mesoderm gewissermaßen in einem Korrelationsverhältnis zusammen, um bestimmte Teile des fertigen Zahnes zu liefern. Die erste Anregung zur Zahnbildung geht jedoch sicherlich vom Ectoderm aus, und zwar in der Form einer in die Submucosa resp. in das Corium eindringenden Zellmasse, welche zunächst, ähnlich wie bei Drüsenanlagen (s. Entwicklung der Schweißdrüsen) die benachbarten Mesenchymzellen zur Proliferation anregt. Die ersten Andeutungen von Zahnanlagen treten beim Menschen am Mundeingange von 15 mm langen, ca. 40 Tage alten Embryonen in Form einer leichten Verdickung der Epithelschicht auf, welche parallel mit dem Lippenrande sich hinzieht, indem dieselbe in das

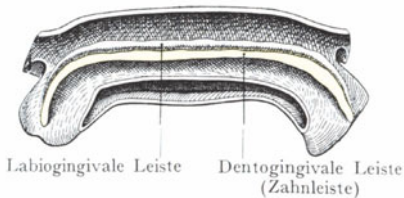


Fig. 253. Obere Zahnleiste eines menschlichen Embryo von 2,5 cm, von der Seite des Oberkiefers aus gesehen.

Nach C. Röse, Arch. f. mikr. Anat. 38. 1891.

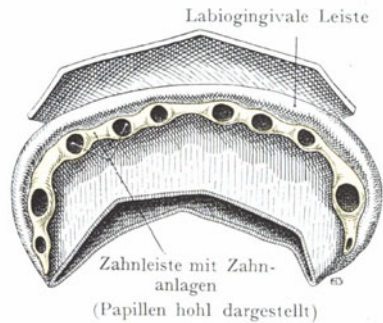


Fig. 254. Obere Zahnleiste eines menschlichen Embryo von 4 cm Länge, von der Seite des Oberkiefers aus gesehen.

Nach C. Röse, Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 38. 1891.

anliegende Mesenchym vorzuwachsen beginnt. Sie stellt die Zahnleiste (dentokingivale Leiste) der Fig. 240 dar. Ihrer kolbenförmigen freien Kante schließt sich sehr früh eine Proliferation der anliegenden Mesenchymzellen an. Parallel mit der Zahnleiste, aber labialwärts von ihr bildet sich die labiokingivale Leiste, welche durch die Lippenfurche ausgehöhlt wird und das Vestibulum oris herstellt. Einwärts von der Lippenfurche entsteht infolge ihres Vordringens in die Tiefe eine Erhebung, der Zahnwall.

Die Zahnleiste wächst nun, unter Wahrung ihres Zusammenhanges mit dem Ectoderm weiter in die Tiefe aus (Figg. 253 und 254) und bildet an ihrem freien Rande eine Anzahl von Verdickungen, welche die anliegenden, in Proliferation begriffenen Mesenchymzellen kappenförmig umwachsen. Diese Mesenchymzellen bilden die Zahnpapille, die ectodermale Kappe dagegen das Schmelzorgan, welches mittels der Zahnleiste mit dem Ectoderm in Verbindung steht. Damit sind die wesentlichen, zur Bildung des Zahnes beitragenden Anlagen hergestellt, denn das Schmelzorgan liefert den Schmelz, die Zellen der Zahnpapille das Dentin sowie die Pulpa dentis, endlich die umgebenden Mesenchymzellen das Zement (Fig. 261). Ein drittes Bild (Fig. 255) zeigt die Zahnleiste des Oberkiefers von oben gesehen. Die Zahnanlagen sind noch in breitem Zusammenhange mit der Zahnleiste. Die Bildung der Anlagen geht von vorn nach hinten vor sich; wir sehen hier die Schneidezähne (Incisivi), den Eckzahn (Caninus) und die beiden ersten Molaren. Auffallend ist, im Vergleiche mit dem späteren Zustande, die verhältnismäßig große Entfernung der Zahnanlagen voneinander.

Bei der weiteren Entwicklung spielen nun zwei Vorgänge eine Rolle. Erstens wird nämlich die Papille schärfer von der Umgebung abgegrenzt und dringt tiefer in das Schmelzorgan ein, resp. wird vollständiger von diesem umwachsen. Zweitens schnüren

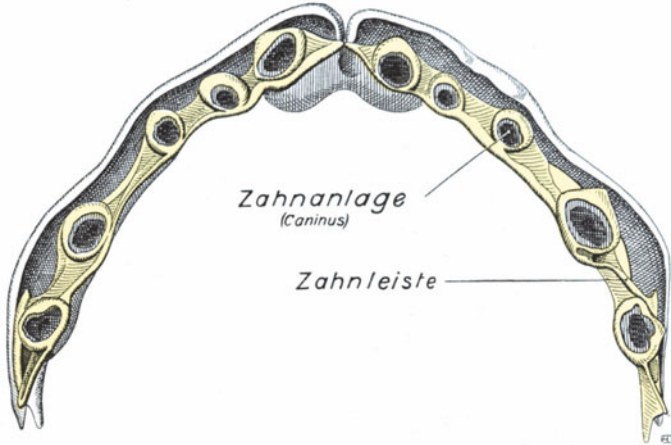


Fig. 255. Obere Zahnleiste eines menschlichen Fetus, von der Seite des Oberkiefers dargestellt.
Nach C. Röse.

sich (Fig. 256) die einzelnen Zahnanlagen von der Zahnleiste ab, bis sie schließlich bloß noch durch einen dünnen Stiel mit ihr in Zusammenhang stehen. Diese Abschnürung erfolgt gegen die Lippenfurchung hin, während die Zahnleiste auf der oralen Seite einheitlich bleibt und hier zur Bildung der die Anlage der bleibenden Zähne liefernden Ersatzleiste weiterwächst. Die Zahnanlagen werden von dicht zusammengedrängten Mesodermzellen membranartig eingeschlossen (Zahnsäckchen).

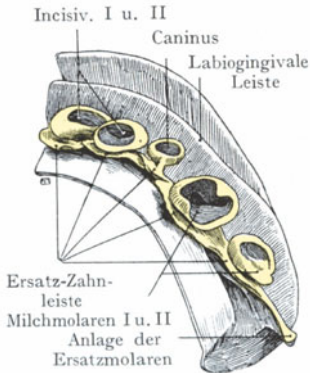


Fig. 256. Linke Unterkieferhälfte; ectodermale Seite der Zahnanlagen, von unten gesehen. Menschlicher Embryo 18 cm.

Nach Röse.

Das Auftreten einer Zahnleiste ist ein auffälliger Vorgang, dessen Erklärung wahrscheinlich in gewissen Verhältnissen der Zahnbildung bei niederen Formen zu suchen ist. So sehen wir beim Hecht nach Friedmann am Oberkiefer einen sehr einfachen Bildungsmodus der Zähne. Sie entstehen hier auf einem Zahnfelde, „und zwar in ganz regelmäßiger Weise. Die ersten Ersatzzähne entstehen ebenfalls aus dem Kieferepithel ohne nähere Beziehung zu ihren Vorgängern. Jeder Zahn ist eine selbständige Bildung; das Zahnfeld ist noch im ganzen eine zahnbildende Matrix“. Das Zahnfeld ist am Unterkiefer des Hechtes zur Zahnleiste geworden, indem sich die zuerst gebildete Schmelzanlage in die Tiefe senkt und bloß mittels eines Zellstranges mit der Oberfläche in Verbindung bleibt. Im

Zahnfeld ist die zahnbildende Potenz nicht mehr diffus verbreitet, sondern an einzelnen Stellen lokalisiert. Bei Selachiern ist gewissermaßen eine Zudeckung des Zahnfeldes durch eine überwuchernde Schleimhautfalte anzunehmen, welche sie von der Oberfläche abschließt, während es am Unterkiefer des Hechtes ebensoviel Verbindungsstränge mit der Oberfläche gibt, als wir Zähne zählen (Bolk).

Histogenese der Zähne.

In Fig. 257 ist ein Schnitt durch den Unterkiefer und die Zahnleiste eines menschlichen Embryos dargestellt, welcher annähernd dem in Fig. 254 dargestellten Stadium

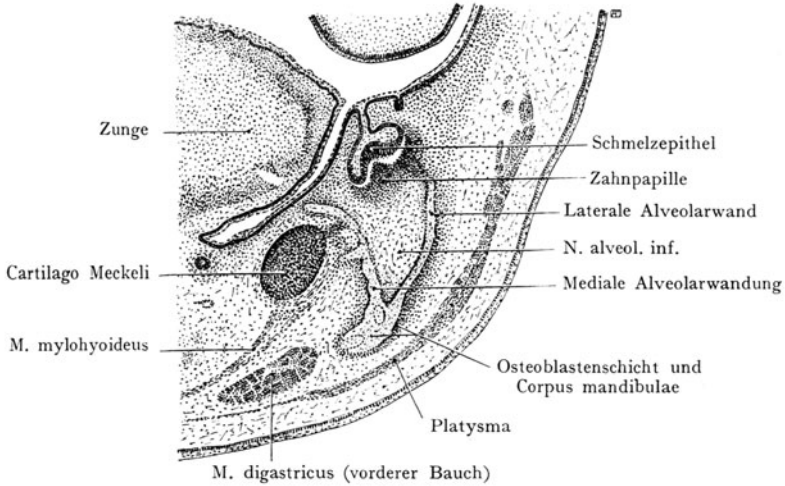


Fig. 257. Unterkiefer, Zahnanlage und Meckelscher Knorpel. Embr. hum 9. Woche. Vergr. 20:1.

entspricht. Die Zahnleiste ist hier sehr kurz, doch zeigt die kolbenförmige Anlage des Schmelzorganes schon die beginnende Einstülpung durch die aus dem Mesenchym stammenden Zellen der Zahnpapille. Auch in der Umgebung der äußeren Schicht des Schmelzorganes vermehren sich die Mesenchymzellen, um hier in späteren Stadien die das Zahnsäckchen nach außen abschließende Membran herzustellen. Auf diesem Stadium treffen wir die Zahnanlage noch recht oberflächlich; erst indem sie in die Tiefe rückt, wird sie in die jetzt schon in der Bildung begriffene Alveole aufgenommen. Diese stellt am Unterkiefer, lateral vom knorpeligen Mandibularbogen (dem Meckelschen Knorpel), eine der Zahnleiste entsprechend gebogene knöcherne Rinne dar; in der-

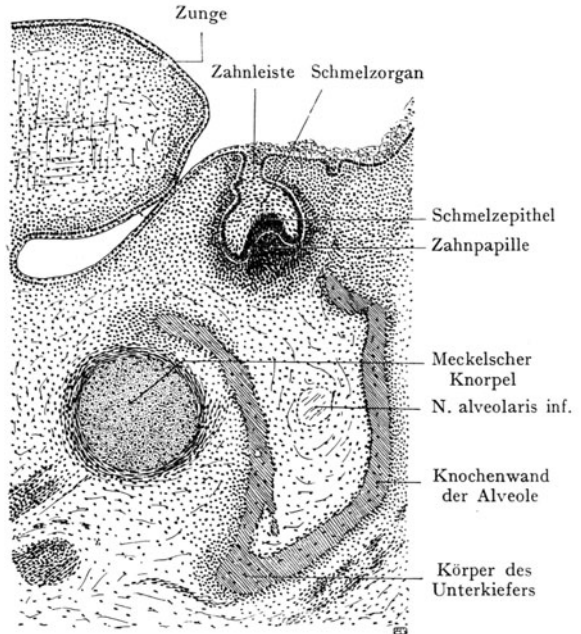


Fig. 258. Entwicklung des Unterkiefers und eines Zahnes bei einem menschlichen Fetus von $3\frac{1}{4}$ cm Länge. 100 mal Vergr.

selben liegt der *N. alveolaris inferior*. Dagegen wird der Körper des Unterkiefers erst bedeutend später durch massigere Knochenbildung am untern Winkel der Knochenrinne hergestellt. Auch am Oberkiefer entsteht der Alveolarteil des Knochens am frühesten, auch hier in unmittelbarem Anschlusse an die Bildung der Zahnanlage.

Die eigentliche Differenzierung der Zahnanlage beginnt damit, daß sie sich schärfer von der Zahnleiste absetzt und tiefer in das Mesenchym einwächst. Zugleich gewinnen die der Papilla dentis anliegenden Zellen eine beträchtliche Höhe (Fig. 259) und werden nunmehr als Schmelzepithel (*Membrana adamantina*) oder Ameloblasten unterschieden.

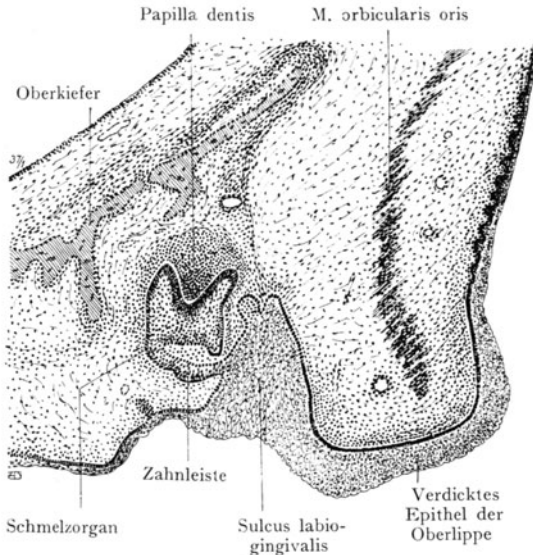


Fig. 259. Anlage der Oberlippe und des Schneidezahns eines menschlichen Embryo von 6 cm Nacken-Steißlänge.

Anlage zeigt eine etwas unregelmäßige Begrenzung, dagegen ist die Wucherung des Mesenchyms, welche teils die Zahnpapille, teils das Zahnsäckchen liefert, sehr deutlich.

Wir haben nun weiter zu verfolgen: 1. Die Bildung des Schmelzes in den Schmelzzellen, 2. die Bildung der Pulpa dentis und des Dentins aus den Zellen der Papilla dentis, 3. das Schicksal der Schmelzpulpa und der äußeren Epithelzellen des Schmelzorgans sowie der Zahnleiste, 4. die Bildung des Zementes, 5. die Bildung der Ersatzzähne.

1. Wir müssen den Schmelz als eine Sekretion der Schmelzzellen, vielleicht richtiger als eine intrazelluläre Ablagerung in diesen Zellen auffassen. So entstehen die Schmelzprismen, welche je einer Zelle des Schmelzepithels entsprechen und durch die Kittleisten dieser Zellen voneinander getrennt sind. Dagegen ist die Cuticula dentis (Nasmyth'sche Membran), welche in späteren Stadien als Überzug des Schmelzes gegen die Zellen der Schmelzpulpa auftritt, eine vor dem Durchbruch des Zahnes auftretende Cuticularbildung des Schmelzepithels. Die Abscheidung von Schmelz beginnt an der Spitze der Zahnanlage und schreitet gegen die Basis hin fort. In Fig. 260 (Molarzahn) hat sie soeben begonnen, indem hier die Spitze der Zahnhöcker mit einer dünnen Schmelzschicht (schwarz) versehen ist. An der Basis des Zahnes läßt sich dagegen, solange das Längenwachstum des Zahnes anhält, oder bis die Formbildung des Zahnes erfolgt ist, ein Übergang der innern in die äußern Schmelzzellen nachweisen. Wir erkennen darin eine Wachstumszone, von der aus jedoch nur in beschränktem Umfange die Bildung neuer Schmelzzellen stattfindet.

Das äußere Epithel des Schmelzorgans wird dagegen niedrig, während die zwischen demselben und dem Schmelzepithel gelegenen Zellen Fortsätze aussenden und sich zu einem eigentümlichen Gallertgewebe (Schmelzpulpa) umwandeln, welches keine weitere Rolle bei der Herstellung des Zahnes spielt, sondern entsprechend dem Wachstum desselben einer immer weiter fortschreitenden (s. Figg. 260 und 261) Reduktion unterliegt, bis es nur noch eine den Zahn überziehende Membran darstellt, welche sich schließlich im umgebenden Mesoderm auflöst.

Sehr lehrreich sind auf diesem Stadium Horizontalschnitte durch den Ober- oder Unterkiefer. (Fig. 262). Hier stehen die Zahnanlagen im Zusammenhang mit der Zahnleiste; der epitheliale Teil der

2. Die Bildung des Zahnbeines (Dentin) geht von den Zellen der Zahnpulpa (Odontoblasten) aus, welche den inneren Schmelzzellen angrenzen. Dieselben stellen sich nach Art von Epithelzellen zusammen und liefern eine von ihren verzweigten Fortsätzen durchsetzte, dem Schmelz angrenzende Masse, in welcher sich tangential verlaufende, leimgebende Fibrillen entwickeln. Später verkalkt diese Masse und stellt nunmehr das Dentin dar, welches durch Apposition neuer Schichten von der inneren Fläche

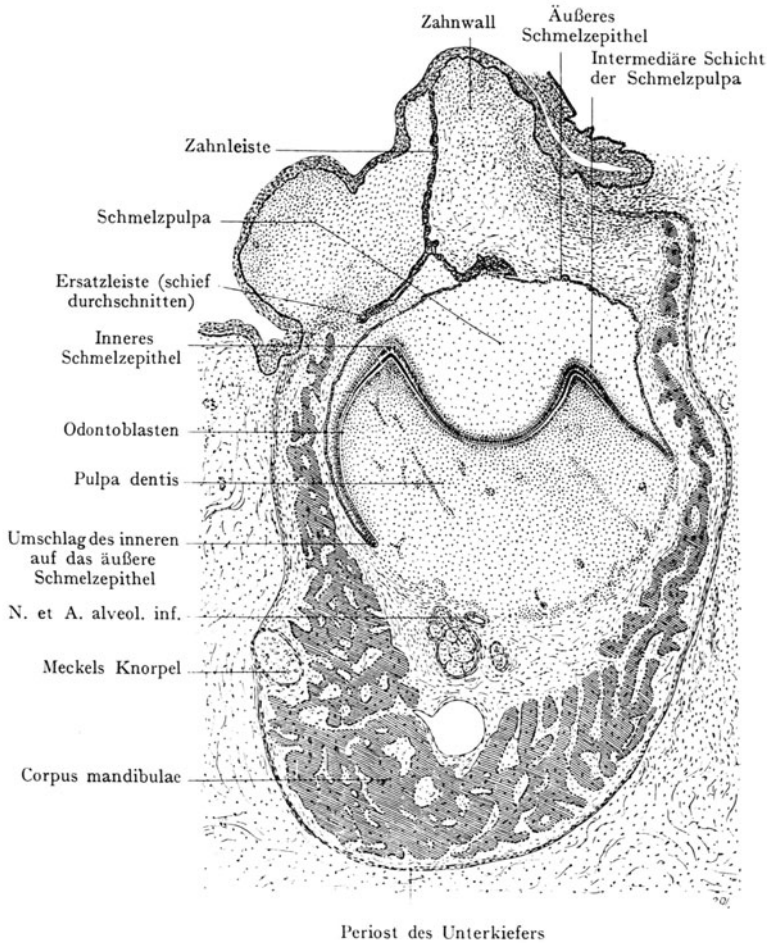


Fig. 260. Schnitt durch die Anlage eines Molarzahnes eines menschlichen Fetus vom 7. Monat.

her in die Dicke wächst. Die Odontoblasten bleiben während des ganzen Lebens bestehen; ja es kann sich noch beim Erwachsenen Dentin bilden, welches die Pulpaöhle oder den Pulpakanal einengt oder sogar zur Obliteration bringt. Abgesehen von den Odontoblasten bilden die übrigen Zellen der Zahnpapille die Pulpa dentis, in welche von der Basis des Zahnes aus Gefäße und Nerven eindringen.

3. Die Zellen der Schmelzpulpa erfahren schon sehr frühe eine Auflockerung und Umwandlung in sternförmige Zellen, die mit denjenigen des gallertigen Bindegewebes eine große Ähnlichkeit besitzen. Bloß die äußere Schicht wahrt noch den epithelialen

Charakter (äußeres Schmelzepithel). Mit dem Wachstum des Zahnes erfahren ferner die Zellen der Schmelzpulpa eine beträchtliche Reduktion, bis sie nur noch eine dünne Schicht darstellen, die schließlich von der Spitze des Zahnes durchbrochen wird (Fig. 261) und sich im umgebenden Bindegewebe auflöst.

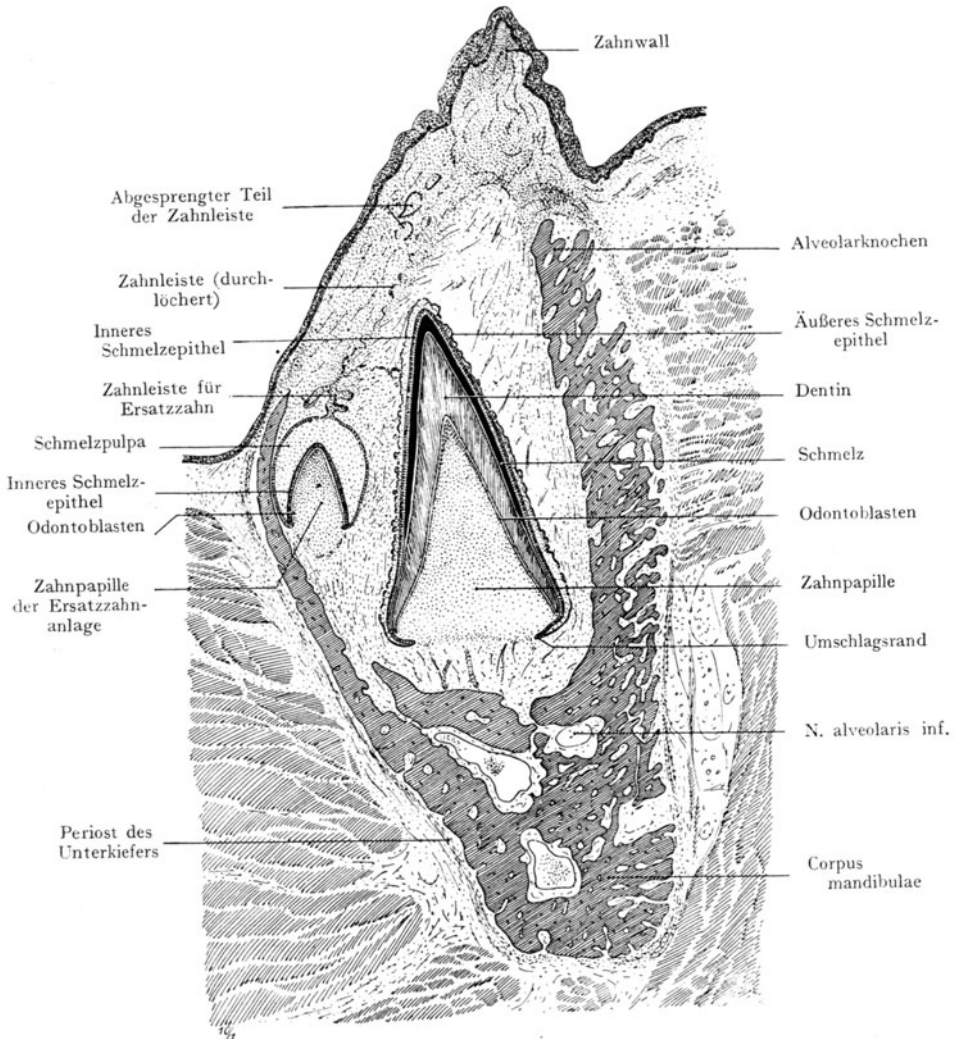


Fig. 261. Anlage des Schneidezahnes eines 9monatlichen Fetus mit Ersatzzahnanlage.

Der Schmelz entwickelt sich bloß bis zu einer gewissen Stelle der Zahnanlage; von hier kommen die an Höhe abnehmenden inneren und äußeren Schmelzzellen unmittelbar in Berührung (Fig. 261), um am Umschlagsrande in einander überzugehen. Dieser wächst in die Tiefe und stellt die Form der Zahnwurzel her, indem er z. B. bei den Molaren ebensoviele die Pulpahöhle in die Tiefe fortsetzende Röhren bildet, wie die dem Zahn zukommende Zahl der Wurzeln beträgt.

4. An demjenigen Teile der Zahnanlage, welcher nicht mehr in den Bereich der Schmelzbildung einbezogen wird, erfolgt die Herstellung des dritten, am Aufbau des Zahnes teilnehmenden Hartgebildes, des Zementes. Dasselbe wird von den umgebenden Bindegewebszellen des Zahnsäckchens geliefert, und zwar erst nach der Geburt, also bedeutend später wie die übrigen Teile des Zahnes. Andere Zellen des Zahnsäckchens liefern das Alveolarperiost sowie die mit demselben und dem Zement innig zusammenhängende Wurzelhaut.

5. Schicksal der Zahnleiste und Bildung der Ersatzzähne. Das Nachrücken von Zellen des Ectoderms in die Zahnleiste nimmt wahrscheinlich schon sehr frühe ein Ende, obgleich die Zahnleiste selbst zum Teil noch lange bestehen bleibt. In Fig. 260 bildet sie noch eine kontinuierliche Verbindung zwischen dem äußeren Schmelzepithel und dem Ectoderm und liefert lingual eine deutliche Ersatzleiste. Bald treten jedoch Rückbildungserscheinungen auf, die auf dem in Fig. 261 dargestellten Präparate in vollem Gange sind. Dabei wird der Verlauf der Zahnleiste ein unregelmäßig zickzackförmiger, auch wird dieselbe von Wucherungen der umgebenden Mesenchymzellen durchbrochen und in einzelne Zellhaufen zerlegt, die normalerweise spurlos verschwinden, ausnahmsweise jedoch weiterwuchern und sich zu Cysten, Epithelperlen oder abgesprengten Massen von Schmelz umbilden können.

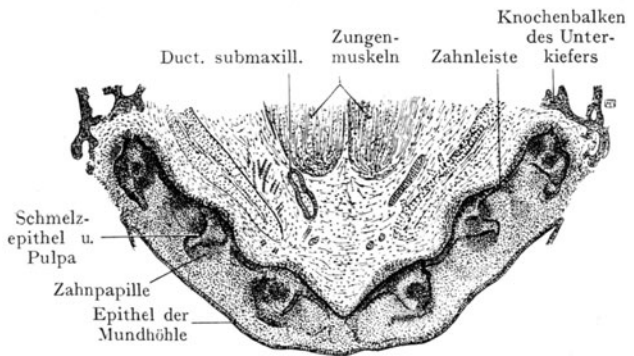


Fig. 262. Zahnanlagen und Zahnleiste am Unterkiefer eines menschlichen Fetus von 8 cm Länge (Horizontalschnitt).

Das bleibende Gebiß der Säugetiere, aus den Ersatzzähnen bestehend, bildet sich von der Ersatzzahnleiste aus, welche, nach Abgabe der Anlage der Milchzähne, lingualwärts von diesen aus der Zahnleiste auswächst und, indem sie eine bestimmte Anzahl von Schmelzorganen liefert, die Bildung einer zweiten Generation von Zahnanlagen übernimmt (Fig. 261). Diese Anlagen der bleibenden Zähne liegen also immer lingual von denjenigen der Milchzähne; sie treten zu recht verschiedener Zeit auf; so sind die Anlagen der bleibenden Incisivi und Canini am Ende des sechsten Fetalmonates auf der Ersatzleiste zu erkennen, während diejenigen der Prämolares im ersten Lebensjahre auftreten. Die Molares entstehen aus einer nach hinten frei auswachsenden Verlängerung der Zahnleiste (Fig. 256), an welcher sich weitere Schmelzorgane bilden, die Anlage des dritten Molaren, des sog. Weisheitszahnes, sogar erst im sechsten Lebensjahre.

Nach Ablösung der für die Ersatzzähne bestimmten Schmelzorgane bleibt noch ein Teil der Schmelzleiste übrig, welcher in der Regel verschwindet, ganz ausnahmsweise jedoch eine dritte, ja sogar eine vierte oder fünfte Generation von Zähnen bilden kann (siehe unten). Merkwürdigerweise ist dieser Vorgang mehrmals in höherem Alter beobachtet worden, eine Tatsache, welche die Annahme nahelegt, daß die Reste der Ersatzleiste lange Zeit hindurch ein Schlummerdasein führen, um gegebenenfalls erst im hohen Alter wieder produktiv tätig zu werden (siehe Zahnwechsel).

Die Anlagen der Milch- und der Ersatzzähne werden, wie gesagt, von der Alveolarrinne des Ober- und Unterkiefers aufgenommen. Diese bildet sehr früh auf Querschnitten (Fig. 258) einen außen vom knorpeligen Mandibularbogen (Meckelschen Knorpel) gelegenen Winkel mit einer lateralen und medialen Knochenlamelle. Der Winkel öffnet sich gegen die Mund-

höhle, um die von dem Epithel der Mundschleimhaut aus in die Tiefe wachsende Zahnanlage mitsamt der Ersatzleiste aufzunehmen. Von Anfang an liegt der *N. alveolaris superior*, resp. *inf.*, in der Alveolarrinne (Fig. 258), ebenso auch die betreffende *A. alveolaris*. An der Spitze des Winkels entsteht der Körper des Unterkiefers, welcher relativ spät zur Entfaltung kommt. Bis in die ersten Lebensjahre hinein nehmen die Zähne, resp. die Zahnanlagen, einen, verglichen mit den späteren Verhältnissen, ungewöhnlich großen Teil des Unterkiefers wie des Oberkiefers für sich in Anspruch (Fig. 264); demgemäß gewinnen auch der Körper von Ober- und Unterkiefer erst sehr spät ihre volle, die Gesichtsbildung so wesentlich beeinflussende Entfaltung.

Durchbruch der Zähne und Zahnwechsel.

Der Durchbruch der einzelnen Milchzähne unterliegt bei jedem Zahne einer gewissen zeitlichen Variation. Die mittleren Schneidezähne brechen im sechsten bis achten Monate durch, dann folgen im achten bis zwölften Monate die seitlichen Schneidezähne, im 12.—16. Monate die vordern Molaren, im 17.—20. Monate die Eckzähne sowohl des Ober- als des Unterkiefers, im 20.—24. Monate die hintern Molaren.

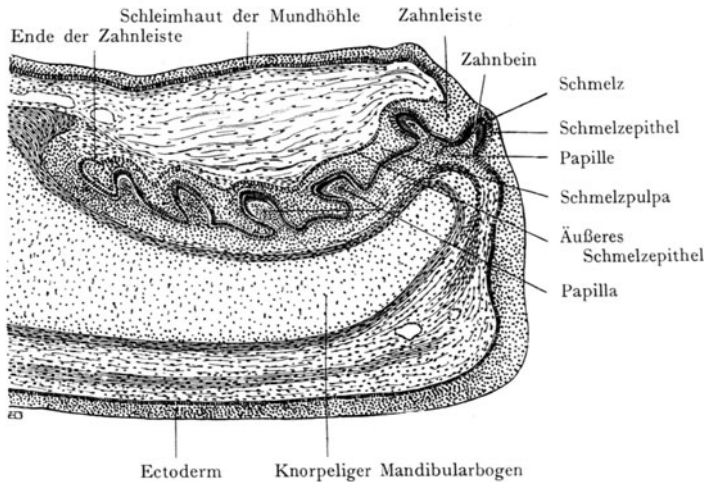


Fig. 263. Zahnleiste, Embryo von *Acanthias vulgaris*.

Während die Zahnleiste bei den Säugetieren ihre Tätigkeit mit der Herstellung der Milchzähne und des bleibenden Gebisses erschöpft, so finden wir bei andern Wirbeltieren eine viel weitergehende Zahnbildung, die sogar während des ganzen Lebens stattfinden kann, so daß immer wieder neue Zähne an die Stelle der abgenutzten und abgestoßenen treten. Besonders typisch verläuft dieser Prozeß bei Selachiern (Fig. 263), wo eine Zahnleiste schon bei Embryonen eine ganze Reihe von hintereinander gelegenen Zahnanlagen von verschiedenem Grade der Ausbildung aufweist. Die beiden der Oberfläche näher gelegenen Anlagen besitzen hier schon Schmelz und Zahnbein. Die Bildung neuer Zähne von der tiefsten Strecke der Zahnleiste aus geht nun während des ganzen Lebens vor sich, so daß die auf den Kiefferrändern sitzenden, allmählich der Abnutzung und Abstoßung unterliegenden Zähne durch die nachrückenden, neugebildeten Zähne einen fortwährenden Ersatz finden. Die Zähne tragen bei diesen Tieren auch in ihrer Befestigungsweise einen vergänglichlichen Charakter zur Schau, denn sie sitzen bloß in

der Schleimhaut fest, zeigen also weder den Grad der Komplikation in ihrem Baue, noch die festere Einfügung in eine Alveole, welche wir bei Säugetieren antreffen. Bei diesen ist das Gebiß nicht mehr wie bei den Selachiern immer erneuerungsfähig (polyphyodont), sondern es treten bloß zwei Zahngenerationen auf, das Milchgebiß und das bleibende Gebiß (diphyodont). Der Zahnwechsel wird dadurch eingeleitet, daß der Milchzahn, wohl zunächst infolge des stärkeren Wachstums des Ersatzzahnes, in seiner Ernährung beeinträchtigt wird, indem die Pulpaellen mit den Odontoblasten in erster Linie leiden und so ein günstiges Objekt für Resorptionsvorgänge darstellen. Diese setzen zuerst an der Wurzel des Milchzahnes ein, indem hier sowohl das Zement als das Dentin angegriffen und aufgelöst werden, wodurch eine Lockerung des Zahnes in der Alveole erfolgt. Dabei spielt die Hyperämie der umgebenden Gewebe eine wichtige Rolle, indem ein dichtes Kapillarnetz entsteht, das von zahlreichen Riesenzellen umsäumt wird. Diese sind wohl mit den bei der Knochenresorption mitwirkenden Osteoklasten identisch. So schreitet die Zerstörung des Milchzahnes von der Wurzel aus gegen die Krone hin fort, bis diese bloß noch als dünne Kappe der Spitze des nachwachsenden Ersatzzahnes locker aufsitzt. Dieser letzte Rest des Milchzahnes fällt aus und der Ersatzzahn vollzieht dann ungehindert seinen Durchbruch durch die Schleimhaut, welcher genau in derselben Reihenfolge wie bei den Milchzähnen erfolgt. Am Ende des sechsten oder am Beginne des siebenten Lebensjahres brechen die ersten Ersatzmolaren durch, vom 7.—9. Jahre die Schneidezähne, vom 9.—11. Jahre die Prämolaren, bis zum 12. oder 13. Jahre die zweiten Prämolaren und die Eckzähne, im 12. Jahre beginnt der Durchbruch der zweiten Molaren, während derjenige der dritten Molaren (Weisheitszähne) erst zwischen dem 17. und 24. Jahre erfolgt.

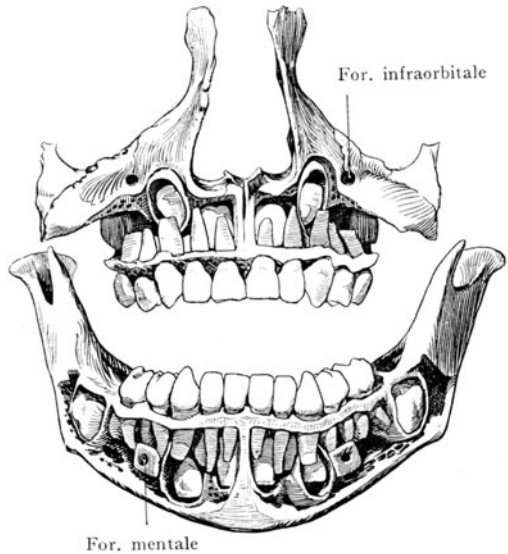


Fig. 264. Milchgebiß und Ersatzzähne, 6jähriges Kind.

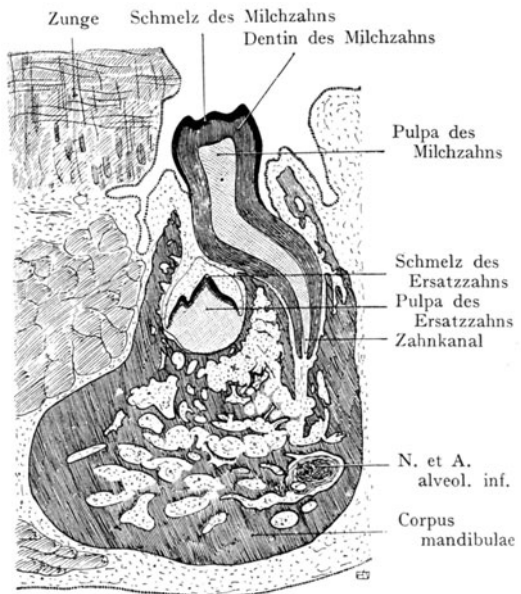


Fig. 265. Milchzahn (Molar) des Unterkiefers mit Anlage des Ersatzzahnes. Kind von $4\frac{1}{4}$ Jahren.

Die normale Bildung der Ersatzzähne hängt in erster Linie von dem normalen Wachstum der Kiefer ab. Hueter hat darauf hingewiesen, daß derjenige Teil des Kieferbogens, welcher die Backzähne trägt, etwa viermal so rasch wächst als der vordere, auf welchem die Schneide- und Eckzähne sitzen. Hemmungen und Störungen in diesem Wachstum erklären auch die Anomalien im Durchbruch oder in der Stellung des dritten Molaren, indem der untere manchmal auf den Ast des Unterkiefers herüber-rückt und dann horizontal, also in einer für das Kauen durchaus ungeeigneten, wenn

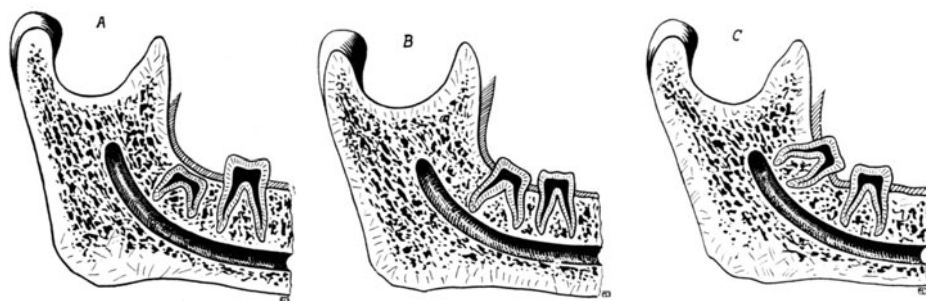


Fig. 266. Variationen im Verhalten des III. Molaren zum Unterkiefer.

Nach Testut.

- A. Retention des Zahns.
- B. Horizontaler Durchbruch (Norm).
- C. Vertikaler Durchbruch.

nicht störenden Weise eingestellt ist (Fig. 266 C). Der dritte obere Molar kann in das Tuberculum alveolare eingeschlossen sein oder gleichfalls horizontal zum Durchbruche kommen. Bei einer Verkürzung der Kiefer wird auch ein angemessener Raum für den Durchbruch sämtlicher Zähne fehlen; in solchen Fällen wird häufig auch die Zahnleiste derart in ihrem Wachstum behindert, daß sie sich einfaltet und so zu Dislokationen der Zähne Veranlassung gibt (siehe unten).

Mehrfache Dentitionen und Zahnanomalien.

Diese nicht selten vorkommende Unregelmäßigkeit in der Rückbildung der Zahnleiste sowie in der Durchwachsung derselben von seiten der Mesenchymzellen erklärt das Vorkommen von abgesprengten Teilen der Leiste, welche längere Zeit ihre Selbständigkeit bewahren, ja sich nach verschiedenen Richtungen hin zu Cysten, Epithelperlen oder sogar kleinen Massen von Schmelz weiter differenzieren können. Ob sie auch über-zählige Zähne bilden können, ist zum mindesten zweifelhaft; wahrscheinlich gehen diese aus Teilen der Ersatzleiste hervor, welche nach der Entstehung der Ersatz-zähne noch erhalten bleiben und neue Zahnanlagen bilden. Demgemäß treten accessori-sche Zähne fast immer zungenwärts vom bleibenden Gebisse auf und können dann auch als Andeutung einer dritten Dentition aufgefaßt werden. In einigen Fällen ist man wohl auch berechtigt, bei diesen Bildungen an Faltungen der Zahnleiste zu denken. J. Kollmann erwähnt einen Fall, bei welchem zwei Reihen von inneren oberen Schneide-zähnen vorhanden waren. Berühmt ist ein von Hufeland berichteter Fall eines Mannes, bei dem im 116. Jahre acht neue Zähne auftraten. Diese fielen aus und wurden durch weitere Zähne ersetzt, ein Prozeß, der sich mehrmals wiederholte, so daß bis zu dem erst mit 120 Jahren erfolgten Tode gegen fünfzig neue Zähne auftraten. Erstaunlich ist hier die lange Latenzzeit der Zahnkeime und ihre geradezu stürmische Entwicklung im hohen Alter. Übrigens berichtet Röse von einem 17jährigen Mädchen,

bei dem eine zweite Reihe von Zähnen lingualwärts von den Ersatzzähnen auftrat, so daß es gleichzeitig 64 Zähne hatte. Hier ist es zweifellos ein lingual von den Anlagen der Ersatzzähne vorwachsender Teil der Zahnleiste (Fig. 256), welcher diese offenkundig als dritte Dentition aufzufassende Zahnreihe liefert. Sehr merkwürdig ist die Tatsache, daß bei Greisen die neue Dentition auch mit einer Neubildung von Haaren einhergeht, wie überhaupt die Bildung der Zähne und der Haare in einem gewissen Korrelationsverhältnis zueinander zu stehen scheint (s. unten). Die mehrfache Dentition kommt am häufigsten im Bereiche der Molaren und Prämolaren vor, wo die Zahnleiste besonders stark verzweigt sein soll. Eine Verdoppelung der Zähne (*Dentes accessorii*) treffen wir am häufigsten bei den Eck- und Schneidezähnen, allerdings entsprechen solche Bildungen oft nicht den vor ihnen liegenden Zähnen, sondern zeigen die Form der Zapfenzähne, wie sie in Fig. 267 dargestellt ist. Ein Beweis für die Möglichkeit der langen Latenzzeit eines Zahnkeimes wird durch die Entwicklung des dritten Molaren, des sog. Weisheitszahnes, geliefert, welcher erst mehrere Jahre nach der Geburt seine Differenzierung beginnt und nicht selten erst nach 20 Jahren die Schleimhaut durchbricht und in die Zahnreihe eintritt.

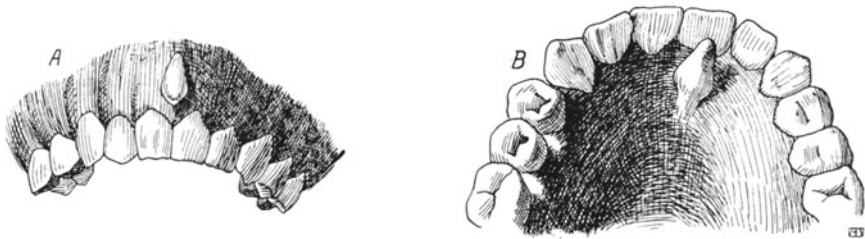


Fig. 267. Zahnanomalien.

Nach A. Sternfeld in G. Schaffs Handbuch der Zahnheilkunde. I. 1902.

A. Überzähliger Zapfenzahn an der Labialfläche des Alveolarteiles des Oberkiefers.

B. Derselbe an der lingualen Fläche des Alveolarteiles des Oberkiefers.

Schwieriger ist es, eine Erklärung für die Verminderung der Zahl der Zähne zu geben, die sehr weit gehen kann, indem Fälle beobachtet wurden, bei denen bloß vier bleibende Zähne in jedem Kiefer zum Durchbruch kamen (Beigel). Zuweilen fehlen die oberen Eckzähne, vielleicht infolge einer stärkeren Ausdehnung des aus dem mittleren Stirnfortsatz entstehenden Zwischenkiefers bei gleichzeitiger Reduktion des Oberkiefers. Durch die umgekehrte Annahme läßt sich das Fehlen der Schneidezähne erklären. Von dem Wachstum des Unterkieferastes unterhalb des Abganges des Proc. coronoides ist die Ausbildung nicht bloß des so oft unterdrückten oder auf dem Unterkieferaste stehen gebliebenen dritten Molaren abhängig, sondern auch diejenige der beiden andern Molaren. Bei einem 6½-jährigen Kinde steckt nach J. Kollmann der zweite Molarzahn noch in der Wurzel des Proc. coronoides; er muß also wenigstens um einen Zentimeter nach vorn rücken, wenn der dritte Molarzahn noch Platz finden soll.

Sehr eigentümlich ist das gleichzeitige Vorkommen einer beträchtlichen Reduktion von Haar und Gebiß bei gewissen chinesischen und türkischen Hunden. Bei gänzlicher Haarlosigkeit kann die Zahl der Zähne bis auf 24, 16 oder gar 4 sinken. Auch andere Störungen im Haarwachstum (Hypertrichose) können mit einer Verminderung der Zahl der Zähne verknüpft sein (Beigel).

Bildung des Kiemendarmes und seiner Derivate.

Die sekundäre Mundhöhle umfaßt auch einen Abschnitt, welcher von dem Kiemendarm geliefert wird, also vom Entoderm abstammt, doch ist die Grenze zwischen Ectoderm und Entoderm später nicht mehr genau anzugeben, und zwar wegen der Verschiebungen, welche wohl schon in sehr früher Zeit erfolgen. Zum Verständnis einer ganzen Reihe von Entwicklungsprozessen im Bereiche der Mundhöhle (Zunge, Gland. thyroidea usw.) ist deshalb die genaue Kenntnis der Entwicklung und Umbildung des Kiemendarmes unentbehrlich.

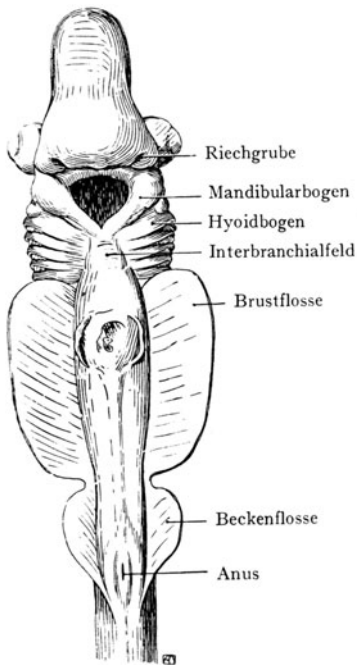


Fig. 268. Embryo von *Raja clavata*.
Ventralansicht.

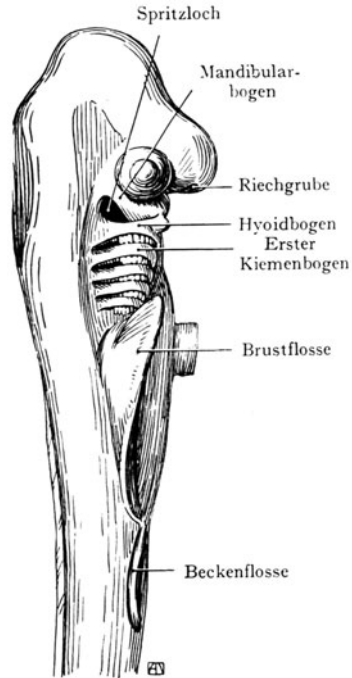


Fig. 269. Embryo von *Raja clavata*.
Seitenansicht.

Die Bedeutung dieses Darmabschnittes wird uns erst dann klar, wenn man seine Ausbildung bei einer wasserlebenden Form, z. B. bei Selachiern, untersucht. Wir sehen hier (Figg. 268 und 269 von einem Rochenembryo), daß die seitliche Wand des auf die Mundöffnung folgenden Darmabschnittes von sechs Spalten (Kiemenspalten) durchbrochen wird, von denen die erste (Spritzloch) unmittelbar hinter dem Auge, die sechste unmittelbar vor dem Anfange der bei Rochen besonders mächtigen und breiten Brustflosse liegt. Die Kiemenspalten begegnen sich ventral nicht in der Medianebene, sondern werden hier durch eine breite Zone, die Area interbranchialis, welche u. a. die Gland. thyroidea, das Herz und die an die Wandungen des Kiemendarmes verlaufenden Gefäßbögen (Aortenbögen) umschließt, voneinander getrennt. Von vorn führt der weite Mund in den Kopfdarm.

Die Kiemenspalten begrenzen die als Schlundbögen bezeichneten Strecken der seitlichen Wandungen des Kiemendarmes, welche ventral in die Area interbranchialis

übergehen. An diesem Bogen sitzen faltenartige Fortsätze der Schleimhaut, in denen ein respiratorisches Gefäßnetz bloß durch eine Epithelschicht von dem umgebenden Medium, dem Wasser, getrennt wird. Dieses Gefäßnetz ist in die Aortenbogen eingeschaltet, welche entsprechend der Zahl der Schlundbogen aus dem vom Herzventrikel oralwärts abgehenden Truncus arteriosus entspringen, um sich dorsal von den Schlundbogen zu den Aortae dorsales zu vereinigen.

Die Schlundspalten sind bei einigen Formen in viel beträchtlicherer Zahl vorhanden. So finden wir bei *Hexanchus* und *Heptanchus* 7 resp. 8, bei den andern Selachiern 6, bei *Bdellostoma Borgheri* sogar 12 Schlundspalten, bei Teleostiern und Amphibien bloß 5. Bei Vögeln und Säugetieren werden 5 Schlundspalten wenigstens angelegt, doch bricht von diesen bei Säugetieren bloß die erste und diese auch nicht in allen Fällen (beim Menschen bloß ausnahmsweise) durch.

Von den Schlundspalten der Selachier (Fig. 269) ist die erste, das Spritzloch, stark reduziert, obgleich sie ihre respiratorische Funktion nicht ganz einbüßt. Sie liegt zwischen dem Mandibular- und dem Hyoidbogen unmittelbar caudal vom Auge. Schon bei diesen Formen besitzt sie Beziehungen zum Gehörorgan, welche bei Amnioten nach der Bildung der Trommelhöhle eine weitere Steigerung erfahren, indem die Erschütterungen des umgebenden Mediums auf diesem Wege bis zum Labyrinth vordringen. Das Spritzloch erfährt bei Knochenfischen einen Abschluß nach außen, indem die seiner Wandung ansitzenden Kiemenblättchen, welche bei Selachiern noch eine respiratorische Funktion besaßen, sich unter eigentümlichen histologischen Veränderungen zu einem Gefäßkörper oder einer Drüse mit innerer Sekretion, der Nebenkieme, umbilden. Von den Teleostiern an sind die äußeren Öffnungen der Kiemen­spalten nicht ohne weiteres zu erkennen, denn sie werden von einem Fortsatze des zweiten Schlundbogens (des Hyoidbogens) bedeckt, welcher als Opercularfortsatz desselben nach hinten auswächst und den Kiemendeckel, das Operculum, herstellt (s. unten die Umwandlungen der Schlundbogen).

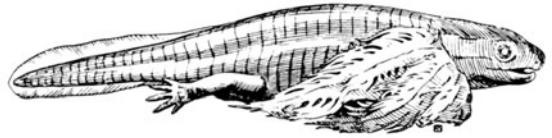


Fig. 270. Larve von *Salamandra atra* mit stark ausgebildeten äußeren Kiemen.

Kiemenfurchen, Schlundtaschen und ihre Derivate beim Menschen.

In der dritten bis vierten Woche sind die Kiemenfurchen und die Schlundtaschen beim menschlichen Embryo deutlich ausgebildet. Bei dem in Fig. 271 dargestellten Embryo sind drei Kiemenfurchen sichtbar, von denen die erste zwischen dem Mandibular- und dem Hyoidbogen liegt, die zweite zwischen dem Hyoid- und dem ersten Branchialbogen, die dritte hinter dem letztgenannten Bogen. Diese Kiemenfurchen treffen auf die von dem Kiemendarme lateral sich vorbuchtenden Schlundtaschen, so daß Entoderm unmittelbar an Ectoderm stößt und in etwas ähnlicher Weise wie bei der Rachenmembran, welche den Kiemendarm am Grunde der Mundbucht abschließt, epitheliale Laminae obturatoriae entstehen. Beim Menschen bricht bloß die zweite Kiemenfurche und auch diese nicht in allen Fällen in den Schlunddarm durch; die dritte und vierte Kiemenfurche ist schwach ausgebildet, so daß es fraglich erscheint, ob hier Entoderm- und Ectodermzellen überhaupt zur Berührung miteinander oder gar zur Verschmelzung in einer Lamina obturatoria kommen. Die ventralen Enden der beidseitigen Kiemenfurchen werden beim Menschen, ähnlich wie bei Selachiern (s. oben), durch die Area interbranchialis voneinander getrennt, deren Begrenzung annähernd dreieckig ist, indem ihre Spitze am Mandibularbogen, ihre Basis dagegen caudal am Schultergürtel liegt. Sie enthält auch den Truncus arteriosus sowie zum Teil das Herz

und das pericardiale Coelom, Gebilde, welche mit der weiteren Entwicklung eine beträchtliche Verlagerung in caudaler Richtung erfahren.

Die erste Kiemenfurche dient in ihrer dorsalen Partie zur Bildung des äußeren Gehörganges oder, richtiger gesagt, dieser geht von ihr aus, indem eine später sich aushöhlende Epithelplatte in die Tiefe wächst. Auf der benachbarten Partie des Mandibular- und des Hyoidbogens stellen einzelne, später untereinander in Verbindung tretende Höcker die Anlage des äußeren Ohres dar (siehe Entwicklung des äußeren Ohres). Übrigens entspricht der dorsale Teil der ersten Kiemenfurche dem Spritzloche

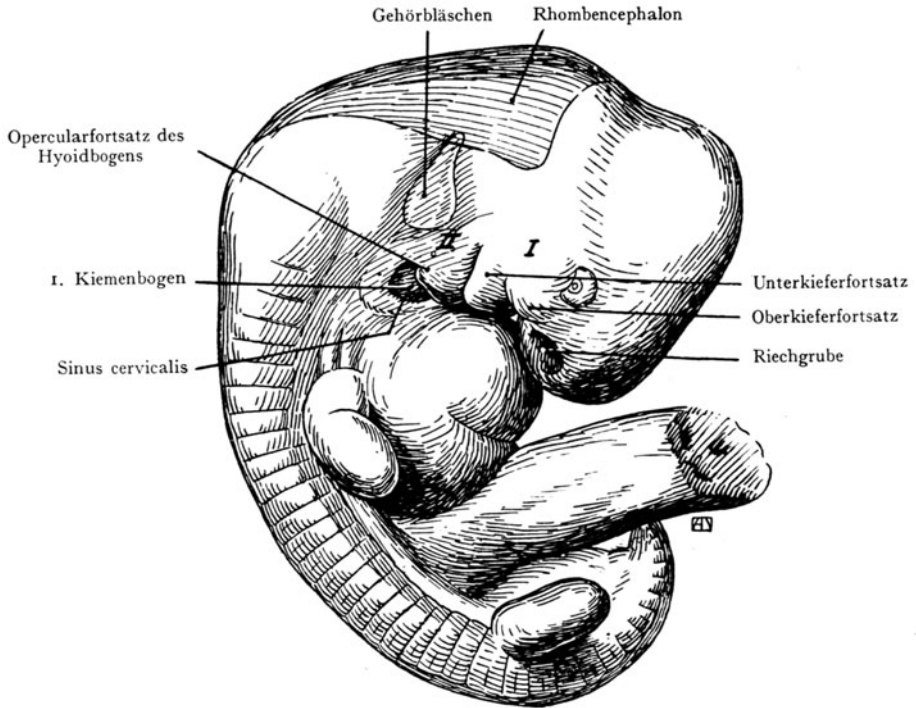


Fig. 271. Menschlicher Embryo von 8,3 mm Länge.
Nach C. Rabl, Entwicklung des Gesichtes 1902. Taf. VII. Fig. 6.

I Mandibularbogen
II Hyoidbogen.

der Selachier, welches gleichfalls die Erschütterung des umgebenden Mediums an das Labyrinth weiterleitet. Die folgenden Kiemenfurchen werden durch einen vom Hyoid ausgehenden plattenförmigen Fortsatz, den Opercularfortsatz, in die Tiefe verlagert und schließlich von außen her bedeckt, ein Vorgang, welcher dadurch begünstigt wird, daß die Branchialbogen im Vergleiche mit dem Mandibular- und dem Hyoidbogen im Wachstum zurückbleiben (Fig. 271). So kommen die Branchialbogen, sowie die Kiemenfurchen mit Ausnahme der ersten, an den Boden einer vorn vom Hyoidbogen begrenzten Vertiefung (Sinus cervicalis) zu liegen, der durch den vom Hyoidbogen caudalwärts auswachsenden Opercularfortsatz allmählich nach außen hin einen Verschluss erfährt. Der Fortsatz ist beim Menschen nur schwach entwickelt, beim Schafe viel deutlicher, beim Hühnchen sogar mit bloßem Auge erkennbar. Mit der Verengerung der Verbindung

des Sinus cervicalis mit der Oberfläche wird derselbe zu einem Bläschen, der Vesicula cervicalis, welche durch einen allmählich länger sich ausziehenden Gang, den Ductus cervicalis (Fig. 272) an der zweiten Kiemenfurche oberflächlich ausmündet. Diese wird nunmehr als Sulcus cervicalis bezeichnet, welcher ventral vom Opercularfortsatze liegt. Die Vesicula cervicalis bleibt eine Zeitlang bestehen, und auf diesen Umstand dürfen wir die innigen Beziehungen zurückführen, in denen sie zur Bildung der gar nicht seltenen, in sehr verschiedener Ausdehnung auftretenden Halsfisteln steht (siehe unten). Zum Verständnis derselben sowie der andern vom Kiemendarm sich ableitenden Gebilde ist die genauere Kenntnis der Entstehung der Schlundtaschen und ihrer Beziehungen zur Vesicula cervicalis von wesentlicher Bedeutung.

Vorauszuschicken ist, daß die Vesicula cervicalis der dritten Schlundtasche lateral anliegt, ferner daß (Fig. 272) ein Gang, der Ductus thyrocervicalis oder Ductus branchialis IV, caudalwärts abgeht, welcher sich ursprünglich aus der vierten Kiemenfurche bildet und der vierten Schlundtasche anlegt. Vom Sulcus cervicalis geht ferner ein Gang aus, welcher sich von der zweiten Kiemenfurche herleitet, gegen die zweite Schlundtasche auswächst und manchmal in dieselbe durchbricht; dies ist der Ductus branchialis II.

„In früher Entwicklungszeit stellt der Kiemendarm einen dorsoventral stark abgeplatteten, durch die Kopf- und Nackenbeuge ventralwärts gekrümmten Trichter dar. An den schmalen Seitenwänden bilden die Schlundtaschen lateralwärts gehende Ausbuchtungen, welche aber alle auf die ventrale und die drei ersten auch auf die dorsale Schlundwand übergreifen. Die ventralen Verlängerungen der Taschen entstehen früh; die erste reicht am weitesten ventralwärts, sie gibt aber auch früh eine dorsale Verlängerung ab, welche, allmählich höher werdend, auf die ganze laterale Schlundtasche übergreift. Später bildet sich eine dorsale Verlängerung der zweiten Schlundtasche, die niedriger bleibt als diejenige der ersten. Eine dorsale Verlängerung der dritten und vierten Tasche findet sich bloß andeutungsweise“ (Hammar).

Bei dem Embryo, dessen Kiemendarm in Fig. 272 dargestellt ist (11,7 mm), liegen die Schlundtaschen (rot) den entsprechenden Derivaten der Kiemenfurchen (blau) an, die zweite Schlundtasche auch in der ganzen Ausdehnung ihrer ventralen Verlängerung. Von der ersten Schlundtasche legt sich nun die dorsale Verlängerung dem Epithel der ersten Kiemenfurche direkt an; die dritte Schlundtasche tritt mit der medialen Wand der Vesicula cervicalis in Kontakt, die vierte mit dem als Auswuchs der vierten Kiemenfurche aufzufassenden Ductus thyrocervicalis.

Auf die Bedeutung der ersten Schlundtasche und besonders ihrer dorsalen Verlängerung für die Entstehung der Paukenhöhle soll später eingegangen werden (s. Gehörorgan). Von der zweiten Schlundtasche bleibt weiterhin bloß die dorsale Verlängerung übrig, die eine Vertiefung sowie auch eine schärfere Begrenzung durch zwei Falten, die

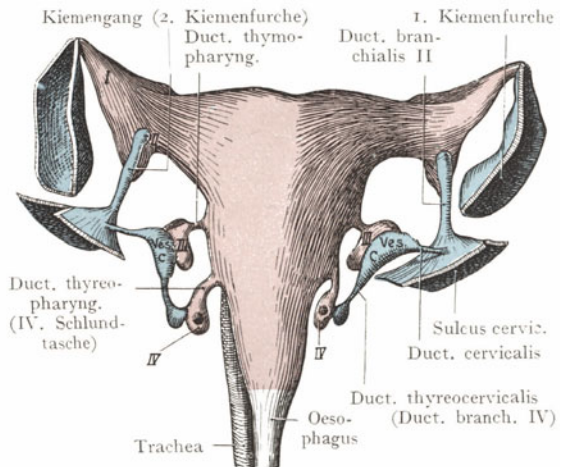


Fig. 272. Kopfdarm eines menschlichen Embryo von 11,7 mm.

Nach Hammar, Ziegler's Beitr. z. path. Anat. 36. 1904.

späteren Gaumenbogen (Arcus palatoglossus und palatopharyngeus), erfährt. Die Vertiefung stellt alsdann die Tonsillarbucht dar, in deren Wandung am Anfange des dritten Monates die Tonsilla palatina entsteht.

Die dritte Schlundtasche reicht nach C. Rabl bis an die Vesicula cervicalis heran (Fig. 272), während sie andererseits mit dem Kiemendarm durch einen kurzen Gang, den Ductus thymopharyngeus in Verbindung steht. Diese Schlundtasche bildet

einen ventralwärts abgehenden hohlen Fortsatz, welcher die Hauptanlage der Thymus darstellt, der übrige Teil atrophiert. Die Thymusanlage bleibt noch eine Zeitlang mittels des Ductus thymopharyngeus mit dem Epithel des Kiemendarmes in Verbindung; später löst sich der Zusammenhang. Die vierte Schlundtasche bildet ein Bläschen, welches durch einen längeren Gang, den Ductus thyreopharyngeus, mit dem Schlunddarm zusammenhängt. Dieses Bläschen reicht nicht mehr bis an die Vesicula cervicalis heran, dagegen tritt diese mit dem vom Bläschen ausgehenden, der vierten Kiemenfurche entsprechenden Ductus thyreocervicalis in Kontakt.

Alle auf die Schlundtaschen resp. auf die Kiemenfurchen und den Sinus cervicalis zurückzuführenden Gänge sind bei dem 11,7 mm langen Embryo (Fig. 272) gut ausgebildet. Es sind dies: die Ductus cervicalis, thyreocervicalis, thymopharyngeus und thyreopharyngeus, welche jedoch bald nach dem geschilderten Stadium einer gänzlichen Atrophie unterliegen;

am längsten bleiben noch die Ductus thyreopharyngei erhalten. Dazu kommt während einer gewissen Zeit die Vesicula cervicalis, deren Verbindung mit der Oberfläche, der Ductus cervicalis, durch die Ausbildung des vom Hyoidbogen auswachsenden Opercularfortsatzes immer mehr eingeengt wird.

Die beschriebenen Gebilde stehen in engster Beziehung sowohl zur Bildung des Halses als auch zu den im Bereiche des Halses auftretenden, als Hemmungen im Verschlusse und in dem Schwunde der Kiemenspalten und Gänge aufzufassenden Halsfisteln. Der Hals ist in frühen Entwicklungsstadien, solange die Kiemenfurchen und Schlundbogen das Bild beherrschen, überhaupt nicht nachzuweisen; später stellt er eine Gegend dar, deren knöcherne Grundlage durch die Halswirbelsäule gebildet wird und deren Weichteile sowohl Rumpfgelbde segmentaler Herkunft (vordere lange Halsmuskulatur, Nackenmuskulatur, Nerven des Plexus cervicalis) als auch Gebilde umfassen, die vom Kiemendarme und dessen Wandungen abstammen (Larynx, Glandula thyroidea und Thymus). Andere ursprünglich in der Nachbarschaft des Kiemendarmes,

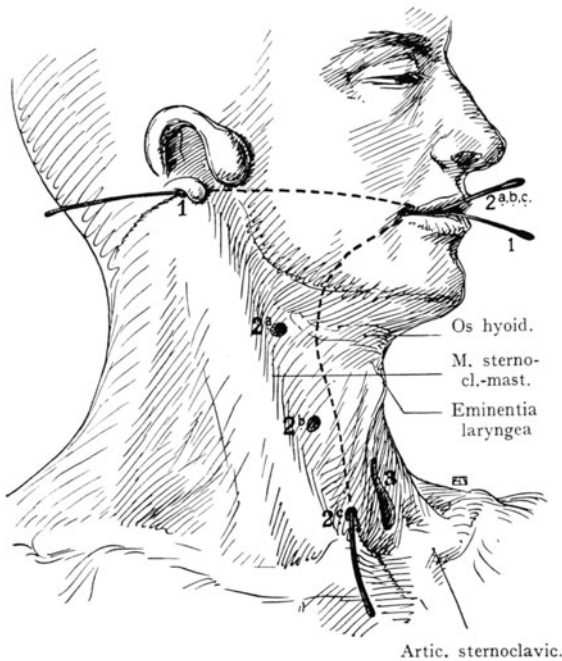


Fig. 173. Schema der äußeren Öffnungen der Halsfisteln. 1 Fistel der ersten Kiemenspalte (R. Virchow in Virchows Archiv XX). 2^a 2^b 2^c: Fisteln der zweiten Kiemenspalte, unter Vermittlung des Sinus cervicalis, vielleicht auch (2^c) der dritten Kiemenspalte. 3 Fistula colli mediana, über der Incisura jugularis sterni.

etwa entsprechend der Area interbranchialis gelagerte Gebilde, wie das Herz mit dem Pericardialcoelom, haben sich bis in den Thorax gesenkt. Der Charakter einer Übergangsregion kommt jedoch bloß dem ventralen Abschnitte, dem Halse sensu strictiori zu, während die Nackengegend sich schon frühzeitig als zum Rumpf gehörig erweist.

Bei der Bildung des Halses sensu strictiori kommt der Sinus cervicalis in die distale Partie der Gegend zu liegen, indem der Opercularfortsatz des Hyoidbogens, welcher den Sinus cervicalis von der Oberfläche trennt und, in die Vesicula cervicalis umwandelt, einen großen Teil der oberflächlichen Schichten des Halses liefert, insbesondere auch das Platysma, dessen Innervation durch den N. facialis seine Zugehörigkeit

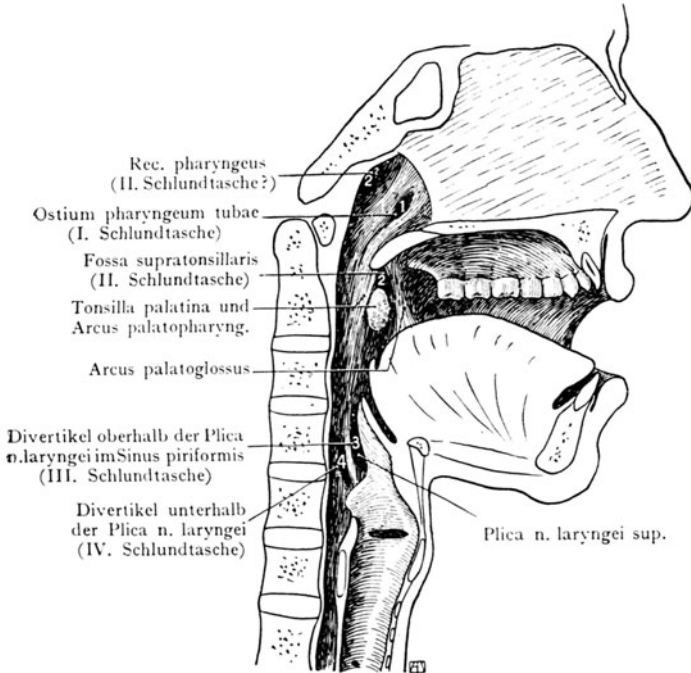


Fig. 274. Laterale Wandung des Pharynx mit Angabe der Stellen, wo Pharynxdivertikel auftreten können, die auf die Persistenz von Schlundspalten und Schlundtaschen zurückzuführen sind. (Schema.)

Mit Benutzung der Angaben von K. v. Kostanecki, Zur Kenntnis der Pharynxdivertikel des Menschen, mit besonderer Berücksichtigung der Divertikel im Nasenrachenraum. Virch. Arch. 117, 1889.

zum Hyoidbogen kundgibt. Von den Halsmuskeln gibt der Musculus sternocleidomastoideus einen wichtigen Hinweis auf die Beteiligung der Kiemenmuskulatur am Aufbaue der Gegend. Er stammt aus derselben Anlage wie der gleichfalls in der Hauptsache vom N. accessorius innervierte M. trapezius; sein Verlauf entspricht beim Embryo einer Linie, welche vom dorsalen Ende der ersten Kiemenfurche bis zur hinteren Wand des Sinus cervicalis gezogen wird, so daß er dorsal von den Kiemenfurchen zu liegen kommt. „Der Sinus cervicalis rückt nun längs der durch den vorderen Rand des M. sternocleidomastoideus gegebenen Linie nach hinten. Auf diesem Wege kann er infolge ungleichmäßigen Wachstums des Hyoidbogens an beliebiger Stelle stehen bleiben, während der Hyoidbogen um ihn herum und distalwärts weiter wächst“ (C. Rabl). Halsfisteln treten nun ausnahmslos am medialen Rande des M. sternocleidomastoideus auf (Fig. 273). Schon diese Tatsache weist darauf hin, daß ihre Entstehung von der Bildung des Sinus

cervicalis abhängt (C. Rabl). Auch ist ihr Verlauf ein gegebener, denn derselbe geht stets medianwärts und nach oben, entsprechend der Richtung des die Vesicula cervicalis mit der Oberfläche verbindenden Ductus cervicalis (Fig. 272). Dazu kann jedoch noch eine Verbindung mit dem Pharynx kommen, welche auf die Persistenz des Ductus thyreopharyngeus und thyreocervicalis oder auch des Ductus thymopharyngeus zurückzuführen ist. Eine solche Bildung bezeichnen wir als eine vollständige Halsfistel, dagegen diejenigen Fisteln, welche eine Verbindung mit dem Pharynx nicht eingehen, sondern an der Oberfläche ausmünden, als unvollständige äußere Halsfisteln. Da beim menschlichen Embryo die Kiemenspalten nicht durchbrechen, so ist es auch nicht statthaft, die vollständigen Halsfisteln einfach als erhalten gebliebene Kiemenspalten aufzufassen. Wir finden auch unvollständige innere Halsfisteln, welche von den Ausmündungsstellen der Schlundtaschen ausgehen, dagegen eine Ausmündung der Oberfläche entbehren. Eine Fistel, welche sich auf die erste Schlundtasche zurückführen läßt, kann sich als eine Erweiterung des untern oder pharyngealen Drittels der Tuba auditiva darstellen (Fig. 274). Zuweilen findet sich ein blind endigender, auf die Persistenz der zweiten Schlundtasche oder des Ductus branchialis II zurückzuführender Gang; er mündet am Recessus pharyngeus (Rosenmülleri) oder an der Fossa supratonsillaris von His aus (Fig. 274). Die pharyngealen Mündungen der dritten und vierten Schlundtasche entsprechen ursprünglich dem Sinus piriformis und werden durch die Plica n. laryngei voneinander getrennt. Die Tuba auditiva ist eigentlich einer unvollständigen innern Fistel gleichzusetzen. Die angeborenen Ohrfisteln stehen übrigens in keiner Beziehung zur ersten Kiemenfurche, sondern leiten sich von einer sekundären Störung in der Entwicklung des äußeren Ohres ab (v. Kostanecki und Mielęcki). Von Epithelmassen, welche, bei sonst normalem Verschuß der zweiten Schlundtasche gegen den Pharynx und des Sinus cervicalis gegen die Oberfläche, in der Tiefe des Halses verbleiben, sind die sog. branchiogenen Geschwülste abzuleiten.

Entwicklung der Zunge und der epithelialen Derivate des Kiemendarms.

Wir haben jetzt Bildungen ins Auge zu fassen, die aus den Wandungen des Kiemendarms resp. der Schlundspalten entstehen. Erstens handelt es sich um die Zunge, welche auch später sehr innige Beziehungen zu Derivaten der Schlundbogen zeigt, indem deren knöchernen Skelettbildungen (Unterkiefer und Os hyoides) ihrer Muskulatur zum

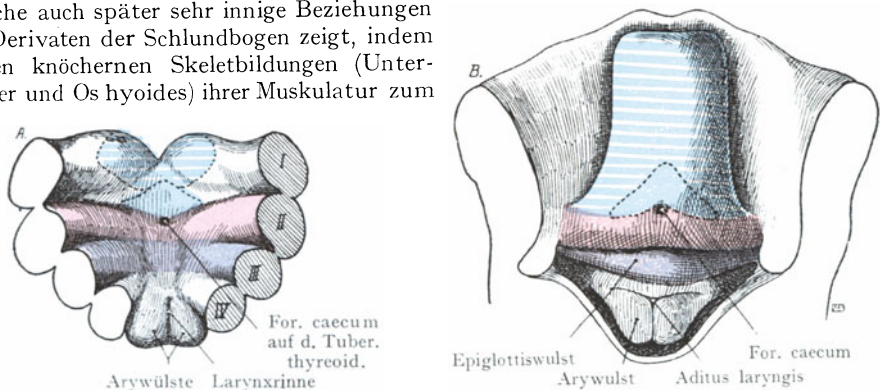


Fig. 275. Entwicklung der Zunge.

Nach Kallius.

1. Tuberculum linguale mediale (impar) blau.
2. Anlagen des Corpus linguae blau gestrichelt.
1 und 2 aus dem Mandibularbogen.
3. Radix linguae und Hyoidbogen rot.
4. Epiglottiswulst und III Schlundbogen violett.

Ursprunge dienen und sich auch die Zunge selbst vom Boden der Mundhöhle, also des Kiemendarmes erhebt. Zweitens kommen die Anlagen der Glandula thyreoidea, der Thy-mus und der Epithelkörperchen hinzu als Wucherungen des Epithels des Kiemendarmes oder der Schlundtaschen. Drittens sind zu berücksichtigen die Speicheldrüsen, welche,

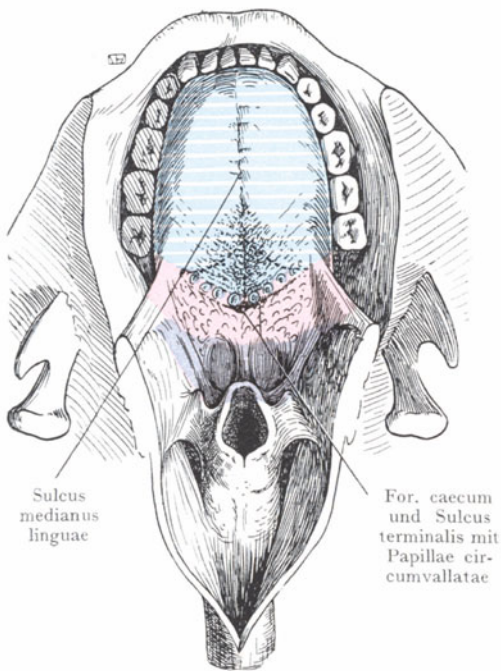


Fig. 276. Dorsalansicht der Zunge und des Kehlkopfeinganges des Erwachsenen zur Veranschaulichung der Herkunft der einzelnen Abschnitte aus dem Schlundbogen.

(s. Figg. 275 u. 276)

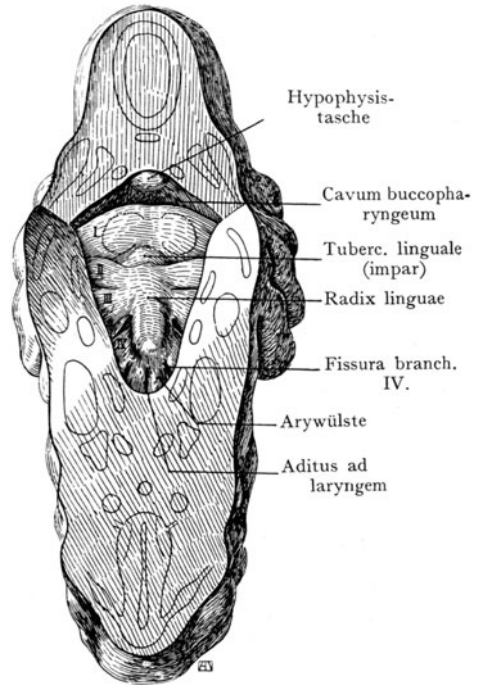


Fig. 277. Ventrale Wand des Kopfdarmes des von Piper (ausp. Fr. Keibel) hergestellten Modells eines menschlichen Embryos von 6,8 mm.

I—IV. Schlundbogen.

Auf dem Mandibularbogen ist die Anlage des Corpus linguae punktiert abgegrenzt.

abgesehen von kleineren Drüsen (Gland. buccales usw.), in Gestalt der drei großen Drüsen (Gland. parotis, submaxillaris und sublingualis) auftreten.

Entwicklung der Zunge.

Die Entwicklung der Zunge geht vom Boden des Kiemendarmes aus, und zwar beteiligen sich an ihrer Bildung der Mandibular- und der Hyoidbogen, während der dritte Schlundbogen entweder keinen oder nur einen geringen Beitrag liefert. Die freie Zunge, das Corpus linguae, entsteht nach der gewöhnlichen Anschauung aus drei im Bereiche des Mandibularbogens auftretenden Anlagen, einer unpaaren (Tuberculum linguale medium) und zwei paarigen (seitliche Zungenwülste von Kallius), welche letztere die Radix linguae oder den Zungengrund herstellen. Der zweite und dritte Schlundbogen bilden die Valleculae und die Epiglottis.

Diese Verhältnisse werden in den leicht schematisierten Figg. 275 A und B veranschaulicht. Eine mittlere, blau angegebene Anlage (Tuberculum linguale medium, streng

zu unterscheiden vom Tuberculum thyroideum, s. unten), tritt als rhombischer Höcker in der medianen Partie des Mandibularbogens auf, um sich seitlich längs des vorderen Randes der ersten Schlundtasche auszudehnen. Unmittelbar hinter dieser medianen Anlage entsteht in der Medianlinie von einer besonderen kleinen Erhebung, dem Tuberculum thyroideum aus, die Glandula thyroidea als eine unpaare Einstülpung der Schleimhaut, dort, wo später das For. caecum der Zunge angetroffen wird. Die seitlichen Zungenanlagen (seitliche Zungenwülste von Kallius) entstehen in unmittelbarem Anschlusse an die unpaare Anlage auf dem Mandibularbogen, beiderseits von der Medianebene. Die drei Anlagen verbinden sich zu dem hinten durch das For. caecum und die Linie der Papillae circumvallatae (Sulcus terminalis) abgegrenzten Zungenkörper, und zwar liefert die unpaare Anlage nach neueren Anschauungen (Guthzeit) wahrscheinlich bloß den höchsten Teil des Zungenkörpers vor dem Foramen caecum, während die seitlichen Zungenwülste die Hauptmasse der Zunge herstellen und im Sulcus medianus linguae zusammenstoßen. Neuerdings wird der Anteil, den der unpaare Wulst an der Bildung der Zunge nehmen soll, im Vergleiche mit den paarigen Wülsten immer mehr reduziert. Nachdem His dem sog. Tuberculum impar (Tuberculum linguale mediale) die Hauptrolle bei der Zungenbildung zugeschrieben hatte, ist jetzt erkannt worden, daß er unter diesem Begriffe sowohl das Tuberculum linguale mediale als das Tuberculum thyroideum zusammengefaßt hatte, von denen bloß jenes für die Zungenbildung in Betracht kommt. Die Bildung der Radix linguae aus dem Hyoidbogen, der Valleculae und der Epiglottis aus dem dritten Schlundbogen ist in den Figg. 275 B und 276 zu erkennen. „Das Gebiet des Tuberculum impar (unseres Tuberculum linguale mediale) liegt hinter der Rachenhaut, ist also entodermal, während die seitlichen Zungenwülste ectodermaler Herkunft sind. Die Papillae vallatae treten im Bereiche der unpaaren Anlage auf, entwickeln sich demnach aus dem Entoderm; für die Papillae foliatae soll dasselbe gelten“ (Kallius).

Der Zungenkörper wölbt sich weiterhin mächtig empor und erreicht in Stadien vor der Gaumenbildung die Schädelbasis. Aus der Area interbranchialis stammen die Muskeln und Nerven der Zunge. Jene wachsen (s. Muskelbildung) von den Occipitalmyotomen aus in die Area interbranchialis ein, mit dem aus einer entsprechenden Anzahl von Neuromeren herstammenden N. hypoglossus. Da die Zungenschleimhaut dem ersten und zweiten Schlundbogen angehört, so erhält sie ihre Innervation aus den Nerven dieser Bogen; der N. mandibularis (Ramus III N. trigemini) gibt den N. lingualis ab, der N. facialis, der Nerv des Hyoidbogens, die Chorda tympani, der N. glosso-pharyngeus die Rami linguales, welche besonders die von den Geschmacksbechern kommenden spezifischen Fasern führen. Nach Stöhr werden die Geschmacksbecher bei Feten aus dem 7.—8. Monate zahlreicher als bei Erwachsenen angetroffen, auch finden sie sich hier auf der lingualen Fläche der Epiglottis, auf vielen Papillae filiformes und auf allen Papillae fungiformes.

Speicheldrüsen.

Die drei großen Speicheldrüsen entstehen beträchtlich früher als die kleinen zerstreuten Drüsen der Mundschleimhaut. Beim sechswöchentlichen Fetus tritt die Anlage der Gland. submaxillaris auf, beim achtwöchentlichen folgen die Anlagen der Gland. parotis und sublingualis. Diejenige der Gland. submaxillaris entsteht lateral von den paarigen Zungenwülsten am Hyoidbogen und liegt hinter dem im Mandibularbogen zur Zunge verlaufenden N. lingualis. Lateral von der Anlage der Gland. submaxillaris entsteht, gleichfalls als eine solide Epitheleinsenkung, die Gland. sublingualis. Beide Anlagen dringen, indem sie Sprossen treiben, seitlich von der Zunge in die Tiefe. Später verschiebt sich die Verbindung der Drüsen mit der Mundschleimhaut nach vorn, gegen das Frenulum linguae hin, sodann kreuzen die Ausführungsgänge den N. lingualis, um dicht nebeneinander an der Caruncula sublingualis auszumünden.

Die Gland. parotis entsteht in der achten Fetalwoche als eine solide Anlage von dem hintersten Teil einer Furche aus, welche vom Mundwinkel dorsalwärts verläuft. Diese Anlage umwächst die laterale Fläche des M. masseter, gelangt in die Fossa retromandibularis und steht dann mittels des langen Ductus parotideus mit der Mundhöhle in Verbindung.

Lymphatisches Gewebe der Mundhöhle.

Lymphatisches Gewebe stellt an der Basis linguae die Tonsilla lingualis her, an der seitlichen Wandung des Schlunddarmes zwischen dem Arcus palatoglossus und palatopharyngeus die Tonsilla palatina, endlich am Pharynxdache die Tonsilla pharyngea, Gebilde, welche von Waldeyer als Annulus lymphaticus zusammengefaßt wurden. Die Tonsilla lingualis entwickelt sich im Anschlusse an die weiten Ausführungsgänge von Schleimdrüsen der Radix linguae, in deren Umgebung schon im achten Fetalmonate eine Infiltration mit Lymphzellen auftritt, mit daran sich anschließender Bildung von Lymphfollikeln. Die Tonsilla palatina tritt im Anschlusse an den der zweiten Schlundtasche entsprechenden Sinus tonsillaris auf, und zwar im ventralen Teile dieser Bucht als Tonsillarhöcker, welcher sich in der Regel später zurückbildet, aber auch in Form einer am vorderen unteren Tonsillarrande entlang verlaufenden Falte, der Plica triangularis von His, bestehen bleiben kann.

Auch an der Tonsillaranlage erfolgt eine Infiltration der Submucosa mit Lymphzellen, wieder im Anschlusse an die Ausführungsgänge von Schleimdrüsen, deren Epithel gleichfalls von Lymphocyten durchsetzt ist. Die Umbildung zu lymphatischem Gewebe ist hier eine sehr langsame, denn erst nach der Geburt lassen sich deutliche Follikel nachweisen.

Über der Anlage der Tonsilla lingualis liegt die gleichfalls dem Sinus tonsillaris angehörige Fossa supratonsillaris, von welcher manchmal eine als Rest des Ductus branchialis zu deutende Ausstülpung ausgeht (s. Halsfisteln).

Als oberen Abschluß des Annulus lymphaticus finden wir am Pharynxdache die Tonsilla pharyngea, welche im Verlaufe des sechsten Fetalmonats durch die Infiltration einer Anzahl von Schleimhautfalten mit Lymphocyten entsteht. Diese Falten sind häufig radiär angeordnet und richten sich gegen eine am Übergange der hinteren in die dorsale Pharynxwand gelegene Einsenkung, die jedoch recht inkonstant ist. Sie scheint sich von einer als Bursa pharyngea bei Embryonen von 14—28 mm Nacken-Steißlänge (in 20% der Fälle) anzutreffenden Vertiefung abzuleiten, welche nach Robert Mayer auf die Persistenz der Verbindung zwischen dem vorderen Chordaende und dem Rachenentoderm zurückzuführen ist.

Die Rachentonsille stellt ein in den ersten Lebensjahren recht mächtiges Gebilde dar, das aber im zweiten Lebensjahre eine auch nach dem Eintritt der Pubertät noch weiterschreitende Rückbildung antritt, ohne daß man jedoch in späterer Zeit von einem gänzlichen Schwunde des lymphatischen Gewebes an dieser Stelle der Pharynxwand sprechen könnte.

Bildung der Glandula thyroidea, der Thymus und der Epithelkörperchen.

Das Entoderm des Kiemendarmes bildet den Mutterboden für eine Reihe von Organen, welche als gemeinsames Merkmal den Charakter von Drüsen mit innerer Sekretion an sich tragen. Sie entstehen jedoch nach Art der Drüsen mit Ausführungsgängen als Einsenkungen des Epithels, ja sie stehen zunächst mittels Ausführungsgängen mit dem Kiemendarm in einer Verbindung, die sich erst relativ spät löst und ausnahmsweise in größerer oder geringerer Ausdehnung bestehen bleibt. Abgesehen von der Gland. thyroidea, die aus einer unpaaren medianen Anlage am Boden des Kiemendarmes, entsprechend der Grenze zwischen dem Mandibular- und dem Hyoid-

bogen entsteht, treten die übrigen hier in Betracht kommenden Gebilde als paarige, von den Schlundtaschen ausgehende Anlagen auf. Sie können deshalb auch als branchiogene Organe bezeichnet werden; man führt als solche auf: die Thymus, zwei Paare von Epithelkörperchen und ein Paar von ultimobranchialen oder postbranchialen Körperchen.

Glandula thyroidea.

Sie entsteht bei allen bisher untersuchten Wirbeltieren aus einer einzigen medianen, vom Boden des Kiemendarmes (Area interbranchialis) ausgehenden Ausstülpung oder

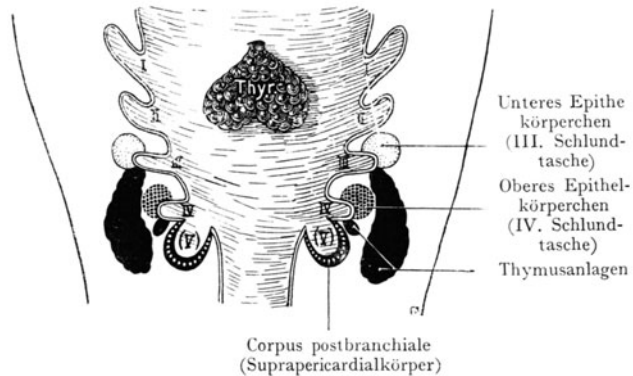


Fig. 278. Schema der frühen Entwicklung der Thyreoidea, der Thymus und der Epithelkörperchen. Mit Benützung einer Abbildung von Groschuff, Anat. Anz. XII. 1896.

Wucherung des Entoderms. Diese Anlage nimmt den aboralen Teil einer Grube zwischen den beiden Hälften des II. Schlundbogens ein. An Stelle der Grube tritt später ein längsovaler Höcker (Guthzeit), der am besten als Tuberculum thyroideum be-

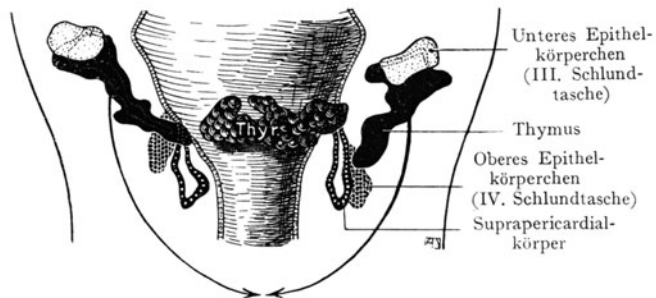


Fig. 279. Anlagen der Thyreoidea, Thymus und Epithelkörperchen. Menschlicher Embryo von 14 mm Länge.

(F. Tourneaux und P. Verdun, Journ. de l'anat. et de la physiol. 33. 1897.)

zeichnet wird. Sodann beginnt die Anlage in die Tiefe zu wachsen, die Oberfläche des Mundbodens wird hier wieder vertieft und stellt nunmehr das For. caecum dar. Die unpaare Anlage der Zunge tritt erst viel später als ein Höcker zwischen dem ersten und zweiten Schlundbogen, den wir am passendsten als Tuberculum linguale mediale bezeichnen, auf, von dem die seitlichen Anlagen der Zunge (s. Figg. 275 und 276) zu unterscheiden sind. Beim Menschen bleibt die Anlage der Gland. thyroidea bei

ihrem Auswachsen nach hinten durch einen Gang, den Ductus thyroglossus, mit ihrem Mutterboden im Zusammenhang und sendet nach Art einer alveolären oder tubuloalveolären Drüse Zellbalken aus, welche die seitlichen Lappen bilden. Durch Wachstumsvorgänge in der Umgebung wird die Anlage in caudaler Richtung verlagert, entfernt sich also immer mehr von ihrem eigentlichen Mutterboden, der noch beim Erwachsenen im For. caecum der Zunge nachweisbar ist. Der Ductus thyroglossus gewinnt dabei an Länge, doch würde

er von His noch bei einem Embryo von 16 mm Nacken-Steißlänge gefunden, und zwar in der ganzen Ausdehnung der Strecke vom For. caecum bis zur Schilddrüse. Die ganze Gland. thyroidea wird von dieser unpaaren medianen Anlage aus gebildet; es verdient dies besonders betont zu werden, im Hinblick auf die früher angenommene Beteiligung von paarigen Anlagen, die von der vierten Schlundtasche aus entstehen sollen, an der Bildung der Lobi laterales der Drüse (s. unten).

Nicht selten bleibt der Ductus thyroglossus beim Erwachsenen in größerer oder geringerer Ausdehnung erhalten, ja es können sich von ihm aus Massen von Schilddrüsengewebe an irgend einer Stelle auf der Strecke zwischen dem For. caecum und dem Isthmus glandulae thyroideae bilden (Fig. 283). Solche Glandulae thyroideae accessoriae superiores (obere Nebenschilddrüse)

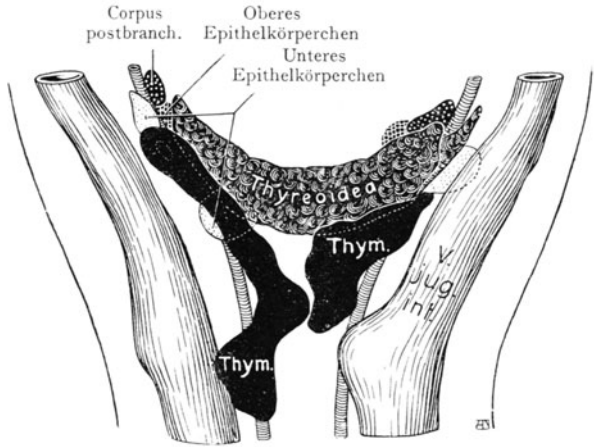


Fig. 280. Entwicklung der Thyroidea, Thymus usw. Embryo von 18 mm.

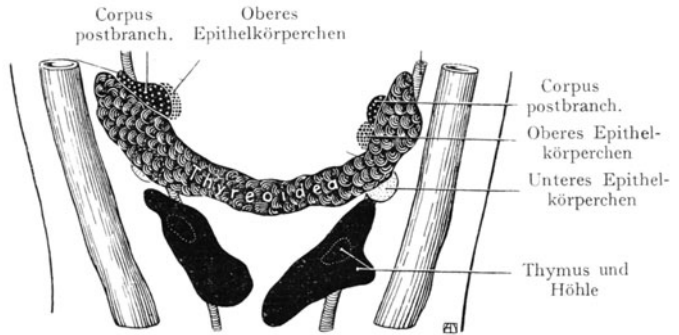


Fig. 281. Thymus und Thyroidea. Embryo von 16 mm.

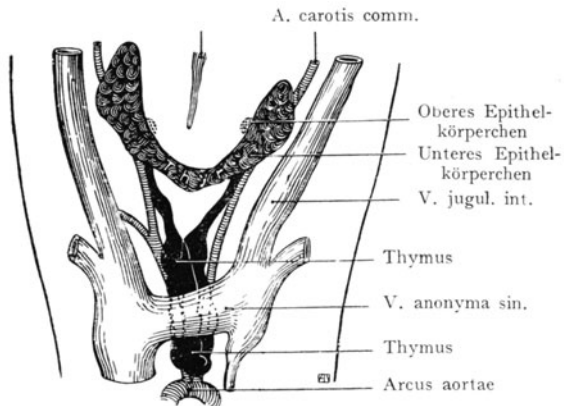


Fig. 282. Thymus, Thyroidea und Epithelkörperchen. Figg. 280—282 nach Tourneaux und Verdun, Journ. de l'anat. et de la physiol. 33. 1897.

drüsen) können am For. caecum oder in der Muskelmasse der Radix linguae oder auch vor dem Schildknorpel liegen. Der Proc. pyramidalis glandulae thyreoideae ist in seiner verschiedenen Entfaltung auf eine solche Bildung von Schilddrüsengewebe

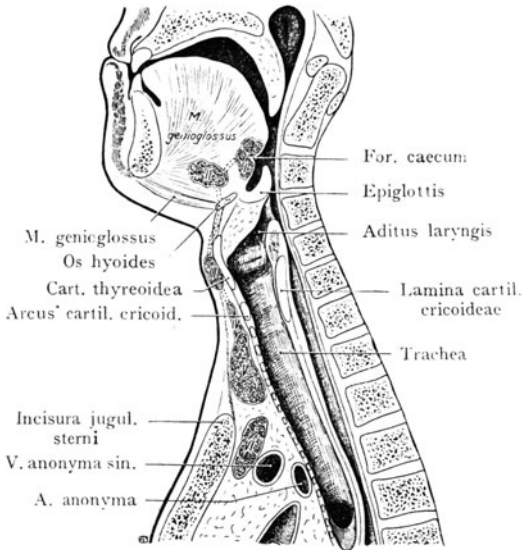


Fig. 283. Schematische Darstellung der Orte, an denen sich accessorisches Schilddrüsengewebe entwickeln kann.

Duct. thyroglossus punktiert.

- I. In der Nachbarschaft des For. caecum.
- II. Intralingual.
- III. Praelaryngeal (IV. Proc. pyramidalis).
- V. Normale Schilddrüse.
- VI. Accessorische retrosternale Schilddrüse.

längs des Ductus thyroglossus zurückzuführen. Gland. thyreoideae accessoriae inferiores sind dagegen von abgesprengten Teilen der Schilddrüse abzuleiten, die den Senkungsprozeß der Anlage weiter fortgesetzt haben und sogar bis in den Thorax eintreten können, wo sie hinter dem Sternum angetroffen werden (Gland. thyreoideae accessoriae retrosternales). Von großer praktischer Bedeutung ist die Tatsache, daß alle diese accessorischen Schilddrüsen hypertrophieren können, so daß mit der Möglichkeit eines lingualen, eines retrolaryngealen oder eines retrosternalen Kropfes zu rechnen ist.

Branchiogene Organe.

Diese stammen aus dem Epithel der Schlundtaschen, sind also, ebenso wie die Gland. thyreoidea, entodermaler Herkunft. Aus zunächst gleichartigen epithelialen Anlagen entstehen jedoch Organe von sehr verschiedener Struktur und Funktion.

Thymus.

Bei den Selachiern entsteht die Thymus aus mehreren epithelialen Sprossen, welche sich von den dorsalen Enden der Schlundtaschen loslösen. Diese hintereinander gelegenen Anlagen vereinigen sich zu einer länglichen, später dorsal von den Kiemenspalten gelegenen Masse, welche durch Einwachsen von Mesenchymzellen unter Bildung zahlreicher Lymphocyten eine eigentümliche Gewebismetamorphose erfährt. An Stelle der epithelialen, aus mehreren Schlundtaschen (bei Acanthias aus der zweiten bis sechsten) entstehenden Masse sehen wir sodann lymphatisches Gewebe vor uns, in welchem nur noch spärliche Reste der epithelialen Anlage in Form von Epithelperlen (Hassalsche Körperchen) nachzuweisen sind.

Beim Menschen ist die Anlage der Thymus in der Hauptsache auf die dritte Schlundtasche beschränkt, und zwar auf den ventralen Teil derselben, wo bei Embryonen von 6 mm Länge eine caudalwärts sich erstreckende Ausbuchtung des Epithels auftritt (Fig. 278). Diese wächst über die vierte Schlundtasche hinunter und löst sich bei Embryonen von 14 mm Länge von ihrem Mutterboden ab. Mit dieser Hauptanlage verbindet sich auch manchmal eine kleine, von dem ventralen Umfange der vierten Schlundtasche herstammende Epithelmasse, die jedoch selten (als Thymusmetamer IV) persistiert: Solange die Hauptanlage mit ihrem Mutterboden, der dritten Schlundtasche, in Zu-

sammenhang steht, können wir auch einen in den Pharynx ausmündenden Gang, den Ductus thymopharyngeus nachweisen. Dieser verschwindet sehr frühzeitig, wahrscheinlich infolge der Verschiebung der Anlage in caudaler Richtung, doch bleibt manchmal eine kleine Höhle in der Thymus zurück, die wir als Rest der Schlundtaschenausstülpung aufzufassen haben.

Die Bedeutung des Ductus thymopharyngeus kann sich jedoch noch spät geltend machen, denn in ganz ähnlicher Weise wie sich bei der Glandula thyreoides Schilddrüsen- gewebe vom Ductus thyreoglossus aus bilden kann, so können vom Ductus thymopharyngeus aus accessorische Thymusmassen entstehen, welche den von der Drüse bei ihrem Descensus in den Brustkorb eingeschlagenen Weg angeben. Ein solcher Fall, bei welchem der linke Thymuslappen sich in Form eines keulenförmig endigenden Stranges bis zur Höhe des Zungenbeinkörpers hinaufzieht, ist in Fig. 285 dargestellt. Wahrscheinlich ist hier die Verbindung der Thymusanlage mit dem Pharynx lange erhalten geblieben, so daß die endgültige Abschnürung der Anlage erst zu einer Zeit erfolgte, da der Hauptteil der beiden Thymuslappen sich bis vor die Brusteingeweide gesenkt hatte (Gertrud Bion). Eine solche Bildung ist übrigens für einige Halbaffen als Norm nachgewiesen worden (Lemur, Pteropus edulis, Galeopithecus).

Die Histogenese der Thymus ist eine höchst eigenartige und in einzelnen Punkten noch nicht aufgeklärte. Wir sehen aus einer epithelialen Anlage zum Schlusse ein Organ hervorgehen, das im histologischen Aufbau eine große Ähnlichkeit mit den Lymphdrüsen zu besitzen scheint. In einem Reticulum befindet sich, gewissermaßen suspendiert, eine große Anzahl von Lymphocyten; die periphere Schicht ist durch die dichte Anordnung derselben als Rinde von einer zentralen Partie, dem Mark, differenziert. Dazu kommen die als Derivate des Epithels sich kundgebenden Hassallschen Körperchen, außerdem manchmal große, quergestreifte Zellen oder Fasern, welche

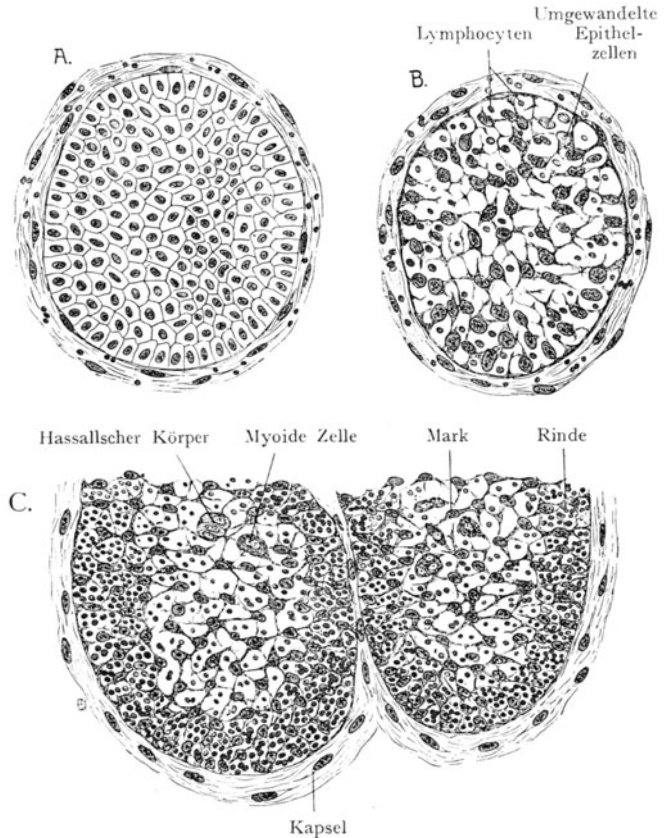


Fig. 284. Schema der Histogenese der Thymus.

Zum Teil nach Hammar, Anat. Anz. 27. 1905.

- A. Epitheliale Anlage vor Einwanderung der Lymphocyten.
 B. Anlage nach Bildung des Reticulum. Beginnende Einwanderung der Lymphocyten, aber noch kein Unterschied zwischen Rinde und Mark.
 C. Nach der Differenzierung von Mark- und Rindenzone.

an die Purkinjeschen Zellen des Herzens oder auch an quergestreifte Muskelfasern erinnern.

Das Reticulum der Thymus entsteht sicher zum allergrößten Teile infolge einer Auflockerung der Epithelzellen, die etwa mit der Bildung der Schmelzpulpa aus den Zellen des Schmelzkeimes zu vergleichen wäre. Dieselben bilden ein epitheliales, aus sternförmig verzweigten Zellen bestehendes Reticulum, in welchem die Lymphocyten suspendiert sind. Der brennende Punkt in der Histogenese der Thymus betrifft die Herkunft dieser letzteren. Hier stehen sich zwei Ansichten gegenüber. Nach der einen wandeln sich die Zellen der epithelialen Anlage teilweise in lymphocytenartige Zellen um; es wäre demnach die ganze Thymus epithelialer Herkunft. Nach der zweiten wandern die Lymphocyten von außen her in das durch Umwandlung der Epithelzellen entstandene Reticulum ein, um sich hier zu vermehren. Im Mark sind verhältnismäßig wenig Lymphocyten vorhanden, nach A. Hartmann soll es später entstehen als die Rinde, „indem an einzelnen Stellen die Epithelzellen hypertrophieren und sich zu syncytialen großen und blaßkernigen Massen verbinden, während die Lymphocyten aus diesen Bezirken sich entfernen resp. an Ort und

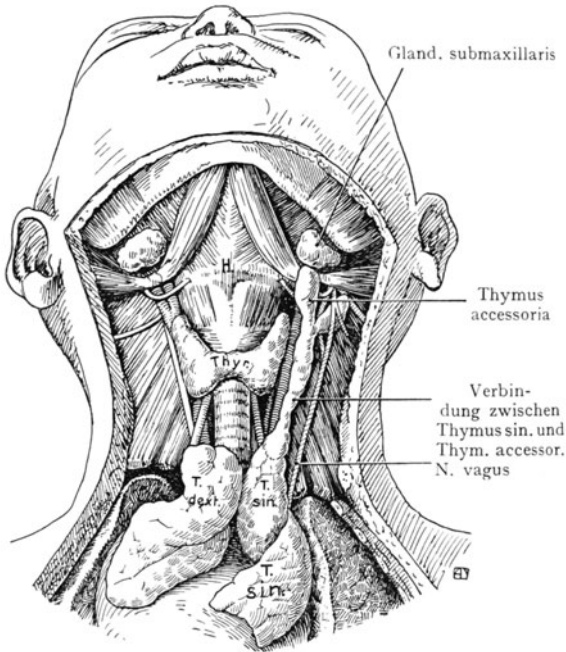


Fig. 285. Starke Ausbildung einer Thymus accessoria, die bis an das Os hyoideum heranreicht.

Nach Gertrud Bien. Über accessor. Thymuslappen im Trigonum caroticum. Anat. Anz. XXIX. 1906.

H. Corpus ossis hyoidei. Thy. Gland. thyroidea. T. dext. T. sin. Thymus dexter und sinister.

Stelle degenerieren“. Lymphocyten und Epithel führen eine Art Symbiose (Jolly). Diese Ansicht, welche neuerdings besonders von Hammar und Maximow vertreten wird, faßt die Tonsillen, die Noduli lymphatici aggregati (Peyer) des Dünndarms und die Thymus als lymphoepitheliale Organe zusammen (auch die Bursa Fabricii der Vögel gehört hierher). Diese Ansicht gewinnt in der neueren Zeit immer mehr Anhänger.

Übrigens „unterscheidet sich das Thymusreticulum von demjenigen der echten Lymphdrüsen dadurch, daß sich aus seinen Zellen niemals Collagen- oder Reticulinfasern herausdifferenzieren. Dies ist aus Präparaten, welche mit Malloryschem oder Hansenschem Hämatoxylin gefärbt sind, leicht zu entnehmen“ (Hammar).

Eigentümlich und in bezug auf ihre Herkunft rätselhaft sind die myoiden Elemente, welche bisweilen in der Thymus vorkommen; es sind echte quergestreifte Muskelzellen auf den verschiedensten Stufen der Entwicklung. Sie sind besonders genau beim Hühnchen beobachtet worden und entstehen wahrscheinlich durch Einwachsen von Zellen des Schlundbogenocoeloms in die Thymusanlage; nach einigen Autoren (Hammar) entstammen sie den Reticulumzellen.

Die beiderseitigen Thymusanlagen nähern sich bei ihrer caudalwärts erfolgenden Wanderung und kommen schließlich in Berührung miteinander (Fig. 282). An Schnitten kann man jedoch immer zwei Lappen der Drüse unterscheiden, welche den beiden Anlagen entsprechen und oft von verschiedener Größe sind, indem bald der linke, bald der rechte vorwiegt. Die Thymus ist ein Organ, welches normalerweise bloß während der beiden ersten Lebensjahre in seiner vollen Entfaltung besteht und an Größe zunimmt, während nach dem zweiten Jahre eine als Involution zu bezeichnende Rückbildung Platz greift, welche zum gänzlichen Schwunde des Thymusgewebes beim Erwachsenen führt. Für diese Vorgänge sei auf die Handbücher der normalen und pathologischen Histologie verwiesen.

Epithelkörperchen.

Als Epithelkörperchen bezeichnen wir Gebilde, deren Anlagen beim Menschen von dem Epithel der dritten und vierten Schlundtasche, und zwar dorsal von den Anlagen der Thymus (Fig. 278) in Form von soliden Auswüchsen des Epithels geliefert werden. Diese lösen sich alsbald von ihrem Mutterboden ab und schließen sich mehr oder weniger innig der dorsalen Fläche der seitlichen Schilddrüsenlappen an; eine rein topographische Beziehung, indem die histologische Differenzierung der Epithelkörperchen nach einer ganz andern Richtung vor sich geht als diejenige der Schilddrüse. In die zuerst soliden Epithelkörperchenanlagen dringen Bindegewebszellen ein und zerlegen dieselben in eine Anzahl von Balken, zwischen denen sich zahlreiche Gefäße verzweigen. Niemals werden in den Epithelkörperchen die für die Gland. thyroidea so charakteristischen, mit Colloid gefüllten Bläschen angetroffen. Das Epithelkörperchen der dritten Schlundtasche (in Fig. 278 fein punktiert) liegt zuerst in nächster Nähe der Hauptanlage der Thymus, mit welcher sie caudalwärts verschoben wird, bald schließt sie sich jedoch der hinteren Fläche des seitlichen Schilddrüsenlappens an, und zwar unterhalb des aus der vierten Schlundtasche stammenden Epithelkörperchens. Dieses (in Fig. 278 weiß schraffiert) wird dann als oberes Epithelkörperchen bezeichnet.

Die Lage der Epithelkörperchen zeigt übrigens eine große Variation; gewöhnlich schließen sie sich der äußeren Drüsenkapsel der Gland. thyroidea an, oft zwischen dieser Kapsel und dem Ösophagus oder der Trachea. Die untern aus der dritten Schlundtasche stammenden Epithelkörperchen können auch, wahrscheinlich infolge ihres Anschlusses an die Thymus, sehr weit abwärts verlagert sein; so sind sie sogar auf dem zehnten Trachealringe, also innerhalb der Brust angetroffen worden. Der postbranchiale Körper (auch als ultimobranchialer Körper oder Suprapericardialkörper bezeichnet) (Fig. 278) findet sich wohl bei allen gnathostomen Wirbeltieren und nimmt seine Entstehung beiderseits aus dem Schlunddarm, unmittelbar hinter der letzten Schlundtasche, in Form einer Ausbuchtung des Epithels, welche sich als Bläschen abschnürt, caudalwärts rückt und einen Anschluß an den lateralen Schilddrüsenlappen gewinnt. Der postbranchiale Körper ist höchstwahrscheinlich als eine besondere Drüse mit innerer Sekretion aufzufassen, welche keine Verwandtschaft mit der Gland. thyroidea oder den Epithelkörperchen besitzt. Bei Säugetieren zeigt das Organ manchmal die Bildung von Bläschen mit Colloidinhalt, der jedoch nach Grosser mit dem Colloid der Gland. thyroidea chemisch nicht identisch sein soll. Bei niederen Formen kommt die Bildung solcher colloidartiger Massen überhaupt nicht vor, jedenfalls beruht die früher allgemein vertretene Ansicht, daß die seitlichen Schilddrüsenlappen von den ultimobranchialen Körpern als paarige Schilddrüsenanlage geliefert werden, auf einem Irrtume. Nach Verdun sollen die ultimobranchialen Körper beim erwachsenen Menschen nicht mehr nachzuweisen sein.

Entwicklung des respiratorischen Apparates.

Die Entwicklung des respiratorischen Apparates geht von dem unmittelbar auf den Schlund folgenden Abschnitte des Vorderdarmes, und zwar von dessen ventralem Umfange aus, indem sich hier, unmittelbar hinter der vierten Schlundtasche, eine mediane Rinne, die Lungenrinne, bildet. Diese wächst caudalwärts aus in Form einer Ausstülpung der Wandung des Vorderdarmes, welche zwei sekundäre, symmetrische und bläschenförmige Ausstülpungen, die sog. primitiven Lungsäcke treibt. Die Lungenrinne beginnt sich nun allmählich in caudocranialer Richtung zu schließen, so daß daraus ein Rohr entsteht, welches cranial in den Vorderdarm ausmündet, dagegen caudal in die beiden primitiven Lungsäcke übergeht. Dieses aus der Lungenrinne entstandene Rohr liefert teils den Larynx, teils die Trachea, seine Ausmündung in den Vorderdarm den Aditus laryngis, welcher später durch die Bildung eines vorderen Querwulstes, der Epiglottis sowie der seitlichen Arywülste eine schärfere Umgrenzung erhält.

Entwicklung der Larynx.

Die Öffnung der Lungenrinne oder richtiger gesagt des aus derselben hervorgegangenen Rohres in den Vorderdarm zeigt sehr bald eine Scheidung in zwei Abschnitte,

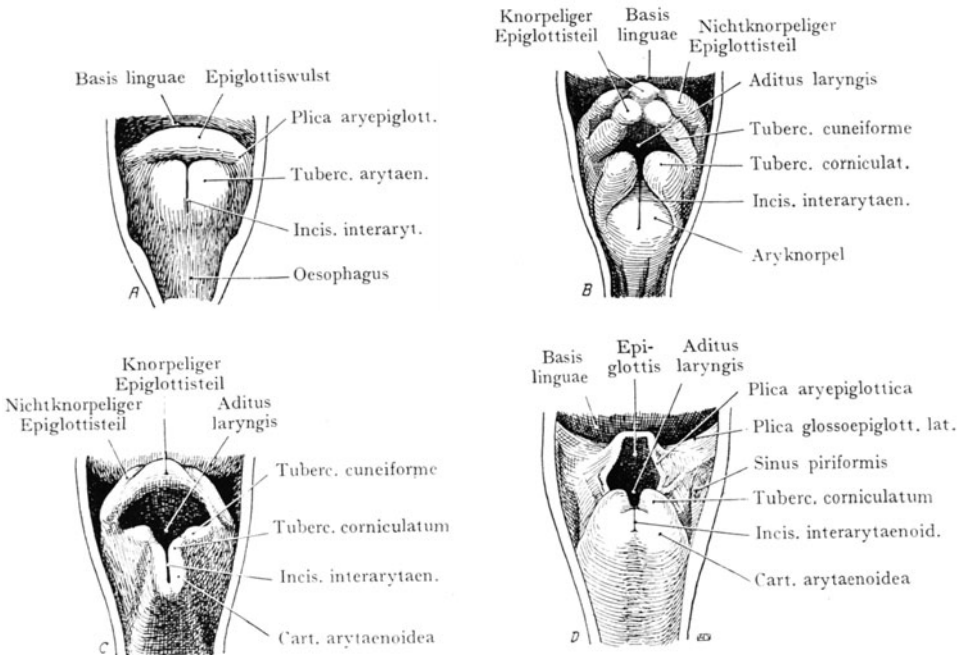


Fig. 286. 4 Stadien der Entwicklung des Larynx beim Menschen.

Nach A. Soulie und E. Bardier, *J. de l'anat. et de la physiol.* 43. 1907.

A	Embryo	von	30	mm
B	"	"	40	"
C	"	"	55	"
D	"	"	29—43	cm

einen vordern mehr in die Breite gezogenen, oralwärts durch den Epiglottiswulst begrenzten und einen hintern median gestellten, durch zwei Vorsprünge, die Tubercula arytaenoidea, eingengten Spalt. Der vordere breitere Teil der Öffnung erhält seitlich durch die in den Epiglottiswulst übergehenden Plicae aryepiglotticae eine Begrenzung; er stellt den Aditus laryngis dar, der spaltförmige hintere Abschnitt die Incisura arytaenoidea. So finden wir den Kehlkopf bei einem menschlichen Embryo von 30 mm ausgebildet (Fig. 286A).

Die Epiglottis entsteht schon bei Embryonen von 4,25 mm aus dem vierten Schlundbogen und der entsprechenden Partie der Area interbranchialis (Fig. 275 B). Die Tubercula arytaenoidea, in denen sich später die Cart. arytaenoideae und die Cart. corniculatae bilden, sind wahrscheinlich bloß auf die wulstförmig sich erhebenden Ränder der Lungenrinnen zurückzuführen, doch fehlt es nicht an Stimmen (Kallius), welche die

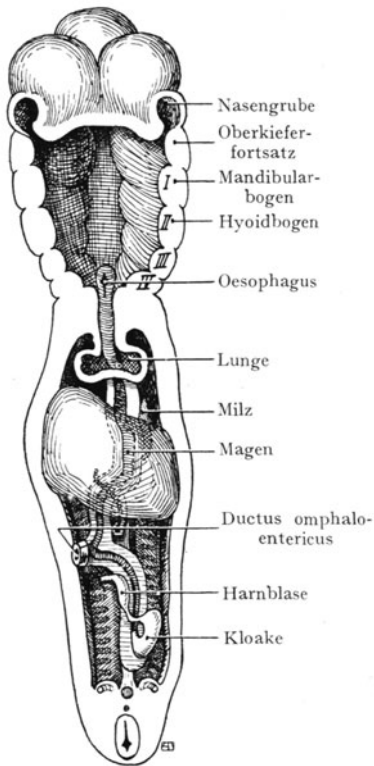


Fig. 287. Menschlicher Embryo, jüngeres Stadium, z. T. auf einem Frontalschnitt eröffnet. Nach W. His, Menschl. Embryonen. 20× vergr. Taf. VII. Fig. B 2.

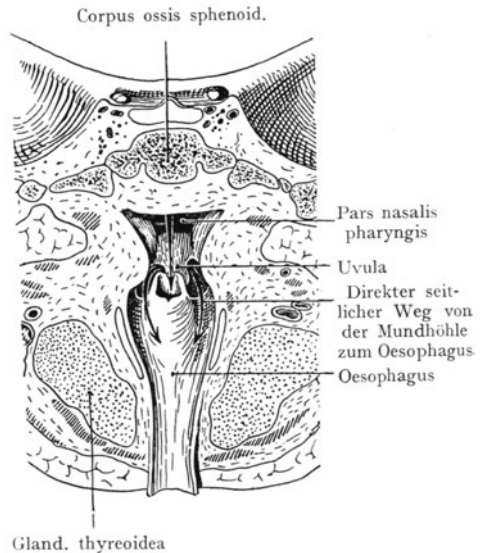


Fig. 288. Rachen und Aditus laryngis eines 5 monatlichen Kindes zur Veranschaulichung des Hochstandes der Epiglottis und der unmittelbaren Fortsetzung des nasal Luftweges in der Larynx.

Nach C. Hasse. Arch. f. anat. Entw.-Gesch. 1905.

Tubercula arytaenoidea von einem fünften, caudalwärts allerdings nicht abzugrenzenden Schlundbogen herleiten. Schon bei Embryonen von 40 mm Länge stellt sich der Aditus laryngis annähernd so dar wie beim Erwachsenen. In Fig. 286C sehen wir ein solches Bild. Die seitlichen Teile des Epiglottiswulstes bleiben gegenüber dem mittleren Teile, in welchem Knorpelgewebe auftritt, an Wachstum zurück; die Tubercula cuneiformia prägen sich aus, die Incisura interarytaenoidea ist deutlich abgegrenzt. Bei einem Fetus von 29 cm Länge ist der Aditus laryngis relativ eng geworden, die Epiglottis steht hinten mittels der Plicae aryepiglotticae mit den Tubercula cuneiformia in

Zusammenhang. Zwischen der Epiglottis und der Basis linguae haben sich die Valleculae ausgebildet, seitlich vom Larynxeingang liegt der Sinus piriformis mit der Plica n. laryngei.

Stellung des Kehlkopfeinganges. Der Aditus laryngis steht beim Fetus und auch noch beim Neugeborenen bedeutend höher als beim Erwachsenen, ja er ragt oft geradezu in das Cavum pharyngonasale hinauf. Die Fig. 288 zeigt das Verhalten bei einem fünf Monate alten Kinde in der Ansicht von hinten. Die Epiglottis berührt hier die hintere Fläche der Uvula und bildet gewissermaßen eine abwärts gegen den Aditus laryngis führende Fortsetzung des Palatum molle; später rückt der Kehlkopf allmählich nach unten, in Verbindung mit dem physiologischen Descensus der Hals- und Brustorgane. Der Hochstand des Aditus laryngis, den wir noch in den ersten Lebensjahren finden, hängt wohl, wie C. Hasse ausführlich dargelegt hat, damit zusammen, daß bei Säuglingen der Atmungsweg von den Speichel- und Nahrungswegen vollständig getrennt sein muß, wenn das Sauggeschäft richtig vonstatten gehen soll. Beim Hochstande des Aditus laryngis, wie er in Fig. 288 dargestellt ist, geht der Luftstrom unbehindert aus der Pars nasalis pharyngis in den Kehlkopf, während die Milch entsprechend der Richtung der Pfeile in den Sinus piriformes ihren Weg nach unten zum Oesophagus nimmt. Außer bei den Anthropoiden und beim Menschen ragt bei den meisten Säugern der Kehlkopf bis in den Isthmus faucium hinauf, wo er von den Musculi palatopharyngei umfaßt wird, die wir geradezu als Mm. sphincteres isthmi faucium bezeichnen könnten. So geht auch für die meisten höheren Säuger der Speiseweg seitlich am Kehlkopfe vorbei, und zwar sowohl für Flüssigkeiten als auch für reichlich gekaute Nahrung.

Am Lumen des Kehlkopfes tritt sehr frühzeitig eine Epithelwucherung auf, welche auf gewissen Fetalstadien zu einem mehr oder weniger vollständigen Verschlusse des Lumens führt. Solche Epithelverklebungen, welche übrigens auch an anderen Stellen des Darmes vorkommen (siehe Oesophagus und Dünndarm) lösen sich später vollständig.

Das Skelet des Larynx kann jetzt mit der größten Wahrscheinlichkeit aus den Knorpelspangen des vierten und fünften Schlundbogens abgeleitet werden. Das Zungenbein entsteht aus dem zweiten (Hyoid) und dem dritten Bogen sowie aus den medianen Verbindungsstücken dieser beiden Bogen (Copula). „Das kleine Zungenbeinhorn, das aus dem Hyoidbogen hervorgeht, stellt in der Ontogenie einen außerordentlich mächtigen Visceralknorpel dar, der diese starke Ausbildung seinen ursprünglichen Beziehungen zum größten ersten oder Mandibularbogen verdankt, mit dem er dorsalwärts zusammenhängt“ (Kallius). Der dritte Bogen bildet das große Zungenbeinhorn und den größten Teil des Zungenbeinkörpers. Die Cartilago thyreoidea hängt in gewissen Stadien an der Stelle, wo sie später das Cornu superius ausbildet, mit dem dritten Bogen zusammen, doch löst sich diese Verbindung später, indem als Reste derselben bloß noch das Ligamentum hyothyreoideum und die Cartilago triticea zurückbleiben. Höchstwahrscheinlich entsteht die Cartilago thyreoidea aus dem vierten und fünften Schlundbogen; ein allenfalls auftretendes Foramen thyreoideum soll die ursprüngliche Trennungslinie andeuten (siehe die Entwicklung der Kopfnerven u. Fig. 178).

Entwicklung der Lungen.

Die aus der caudalen Strecke der Ausstülpung sich bildenden primitiven Lungen-säckchen wachsen caudal- und dorsalwärts aus (Figg. 287 und 289), indem sie sich in das Coelom vorbuchten und den Vorderdarm ventral und lateral bedecken. Schon sehr früh läßt sich ein Größenunterschied zwischen den beiden Bläschen bemerken, indem, abgesehen von den seltenen Fällen von Transpositio viscerum, das rechte größer ist als das linke. Beide Bläschen bilden bei ihrem Auswachsen sekundäre Bläschen, das linke

zwei, das rechte drei, die den späteren Lungenlappen entsprechen (Fig. 289 A), auch setzen sich die Lungenanlagen jetzt schärfer von der durch Zusammenschluß ihrer Ränder zur Trachea und zum Larynx umgewandelten Lungenrinne ab; die Trachea teilt sich dann in die beiden Bronchen, von denen die sekundären Lungenbläschen abgehen. Diese treiben wieder neue Bläschen, kurz es entsteht das Bild, welches wir bei der Entwicklung von alveolären Drüsen überhaupt antreffen. Das Ende des primitiven Lungsäckchens wächst rascher als der übrige Teil, so daß ein die ganze Lunge durchziehender Hauptbronchus entsteht, der Seitenbronchen abgibt (Fig. 289D).

Eine accessorische Lunge ist mehrmals in Form einer Masse von Lungengewebe, welche mittels eines besonderen Bronchus mit der Trachea in Zusammenhang steht, beobachtet worden. Wahrscheinlich ist in solchen Fällen der Bronchus der Nebenlunge

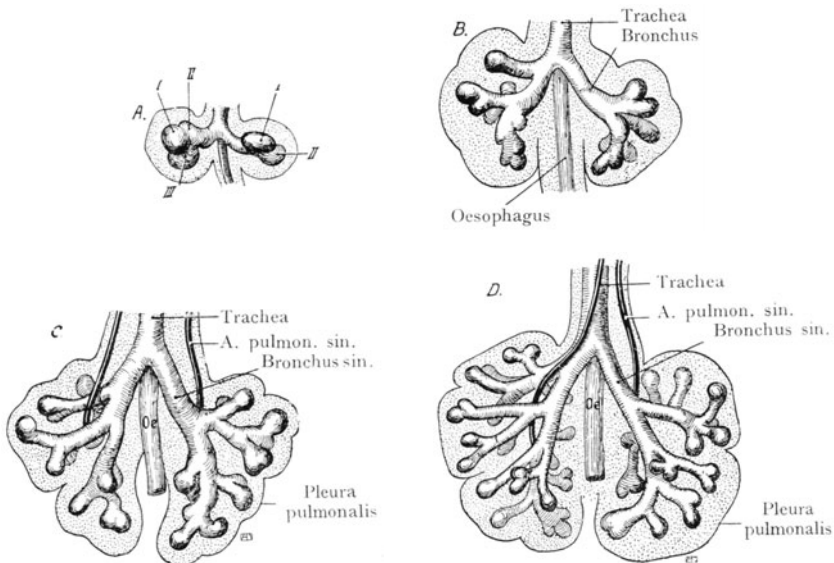


Fig. 289. Entwicklung der Lungen beim menschlichen Embryo.

Nach W. His, Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch.

A	4 wöchentlicher Embryo.
B	Embryo von 8,5 mm Nacken-Steiß-Länge.
C	„ „ 10,5 „ „
D	„ „ 13,8 „ „

sekundär von dem apicalen Bronchus der Hauptlunge auf die Trachea hinübergerückt und hat so Veranlassung dazu gegeben, daß die betreffende Lungenpartie eine gewisse Selbständigkeit erwarb.

Tubus digestorius.

Derselbe umfaßt den Oesophagus, den Magen und den Darm (Intestinum).

Oesophagus (Speiseröhre).

Derselbe bildet zu der Zeit, da der Magen sich spindelförmig zu erweitern beginnt, eine kurze und verhältnismäßig weite Verbindung zwischen Kopfdarm und Magen. In der vierten bis fünften Fetalwoche beginnt er, gleichzeitig mit der Bildung der Lungen

und dem Zusammenschlusse der Lungenrinne zur Herstellung des Larynx und der Trachea, in die Länge zu wachsen; dabei liegt er der Trachea dorsal an. Seitlich finden wir die Lungenanlagen, welche sich lateral- und dorsalwärts in das pleuropericardiale Coelom vorstülpen. Der Oesophagus besteht in frühen Stadien aus einer einfachen Schicht von Cylinderepithel, die sich jedoch bald zu einem mehrfach geschichteten Plattenepithel umwandeln; dazu kommt die in der oberen Partie quergestreifte, in der unteren glatte Muskulatur der Wandung. Die Metaplasie des Epithels (Umwandlung in mehrfach geschichtetes Plattenepithel) ist offenbar eine frühzeitige Anpassung des Oesophagus

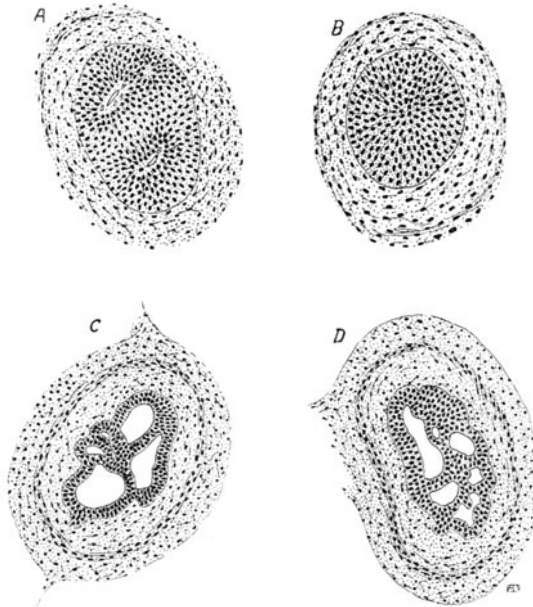


Fig. 290. Schnitte durch den Oesophagus zur Veranschaulichung der Verklebungen, Vacuolenbildungen im Oesophagusepithel.

A, B Embryo von 11,7 mm
C, D „ „ 20,5 „

Nach H. Forssner, Die angeborenen Darm- und Oesophagusatresien. Anat. Hefte 34. 1907.

an die Funktion, welche ihm später zukommt, nämlich die in der Mundhöhle zerkleinerte und durchfeuchtete Nahrung in den Magen überzuführen. Demgegenüber tritt die sekretorische Funktion, die sonst in der Schleimhaut des Tubus digestorius stark ausgebildet ist, in den Hintergrund. Auch im Oesophagus finden wir die schon beim Larynx erwähnten Epithelverklebungen (Fig. 290), welche sogar zu einer gänzlichen Obliteration des Lumens führen können. Bei einigen Wirbeltieren geht diese Erscheinung so weit, daß zu einer gewissen Zeit der Entwicklung im ganzen Oesophagus ein Lumen vermißt wird. Es ist nicht ausgeschlossen, daß Stricturen des Oesophagus, wenigstens in einzelnen Fällen, auf derartigen Epithelverklebungen beruhen, welche dann eine Durchwachsung von Bindegewebszellen erfahren müßten. Auffallend ist das relativ häufige Vorkommen von Flimmerepithel in größerer oder geringerer Ausdehnung am Oesophagus, und zwar schon bei menschlichen Feten von 44—66 mm Länge. Schridde hat sogar bei

70% aller Erwachsenen in der Höhe des Ringknorpels Inseln von Magenschleimhaut gefunden. „Die Mehrzahl zeigt neben dem Oberflächenepithel des Magens die gleichen tubulös verzweigten Schleimhautdrüsen, wie wir sie an der Cardia kennen. Ein Teil dieser Inseln weist aber auch Fundusdrüsen mit Haupt- und Belegzellen auf, stellt also gleichsam einen Magen im kleinen dar“ (Schridde). Bei Feten von 105—110 mm sind Entwicklungsstadien solcher Drüsen im Oesophagus nachgewiesen worden. In der unteren Strecke entwickeln sich regelmäßig auch zerstreute Drüsen, die in ihrem Aufbau vollständig mit den Drüsen der Cardia übereinstimmen.

Magen und Darm.

Wir sehen den Darm in frühen Stadien gestreckt vom Kiemendarme bis zur Kloake (Fig. 62) in der Medianebene verlaufen. Er wird in seiner ganzen Aus-

dehnung durch ein dorsales Mesenterium mit der dorsalen Wandung der embryonalen Bauchhöhle verbunden, ferner in seiner cranialen Partie bis zu der Stelle, wo sich Leber und Pankreas bilden, auch durch ein Mesenterium ventrale mit der ventralen Brust- und Bauchwand. Durch die Ausbildung des Diaphragma wird die ursprünglich einheitliche Pleuroperitonealhöhle in die Peritonealhöhle und die Pleuropericardialhöhle getrennt. Die Leberanlage beginnt zwischen die Blätter des ventralen Mesenterium auszuwachsen, die Pankreasanlage in der Hauptsache in das dorsale Mesenterium.

In der sechsten Woche der Entwicklung (annähernd dem Schema der Fig. 291 entsprechend) besitzt das Darmrohr im wesentlichen noch einen sagittalen Verlauf,

zeigt aber bereits eine Gliederung in einzelne Abschnitte, die schon den großen Darmabschnitten beim Erwachsenen entsprechen. Unterhalb des Diaphragma folgt auf eine kurze Pars abdominalis oesophagi eine Ausweitung des Darmrohrs, welche schon deutlich die Magenform erkennen läßt; doch ist die kleine Krümmung ventralwärts, die große dorsalwärts gerichtet. Fundus und Pylorus sind bereits angedeutet. Die Milzanlage liegt als ein bohnenförmiger Körper zwischen den beiden Blättern des dorsalen Mesenterium (Mesogastrium) und schließt sich der großen Krümmung des Magens an. Auf den Pylorus folgt eine Biegung des Darmes, welche sagittal eingestellt, ihre Konkavität dorsalwärts richtet (Duodenum) und mit einer scharfen Biegung (Flexura duodenojejunalis) in den folgenden Abschnitt übergeht. In das Duodenum mündet von vorn her der Ausführungsgang der Leberanlage (Ductus choledochus), welche, zwischen den beiden Blättern des ventralen Mesenterium eingeschlossen, ventral von der kleinen Krümmung des Magens liegt. Aus der zwischen den beiden Blättern des dorsalen Mesenterium eingeschlossenen Pankreasanlage geht der Ductus pancreaticus (Wirsungianus) hervor und mündet in die Duodenalschlinge aus.

Der folgende Abschnitt bildet eine große Schleife (Nabelschleife), deren Konkavität ventralwärts gerichtet ist, indem ihre Kuppe bis in die Gegend des Nabels reicht, wo der Ductus omphaloentericus (vitellinus) als Verbindung zwischen Darm und Dottersack von ihr abgeht. Man unterscheidet an der Nabelschleife, die durch ein teilweise sehr langes Mesenterium an die dorsale Bauchwand befestigt wird, einen oberen und

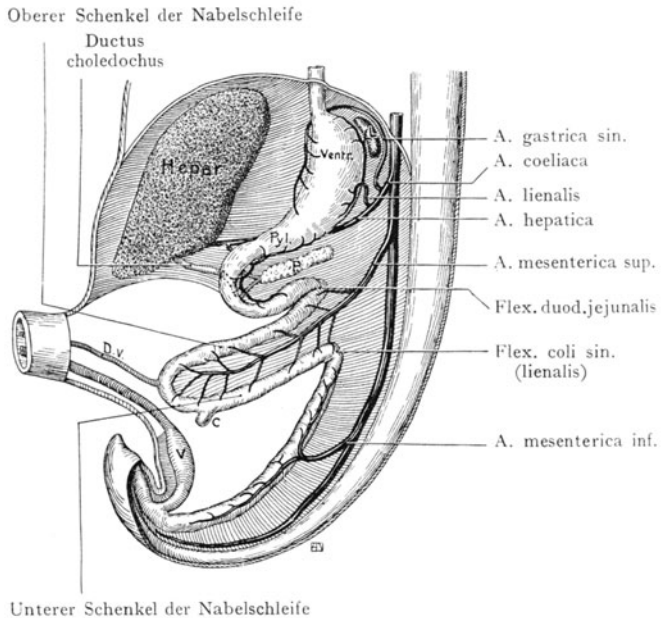


Fig. 291. Schema der Verlagerung der einzelnen Abschnitte des Darmrohrs sowie der Verteilung der Blutgefäße an dieselben.

Mit Benützung der Schemata von Toldt.

C = Caecum. D. o. = Ductus omphaloentericus (vitellinus). V = Vesica.
Schema I.

einen unteren Schenkel und an diesem als kleine Ausbuchtung die erste Anlage des Caecum (C). Die Nabelschleife geht mit einer scharfen Biegung, welche als Flexura coli sin. erhalten bleibt, in den Endabschnitt des Darmes über. Die Strecke zwischen der Flexura duodenojejunalis und der Anlage des Caecum wird zum Dünndarm, der übrige Teil des unteren Schenkels zum Colon ascendens und transversum; der Endabschnitt des Darmes, von der Flexura coli sin. bis zur Ausmündung in die Kloake, liefert das Colon descendens, das Colon sigmoides und das Rectum.

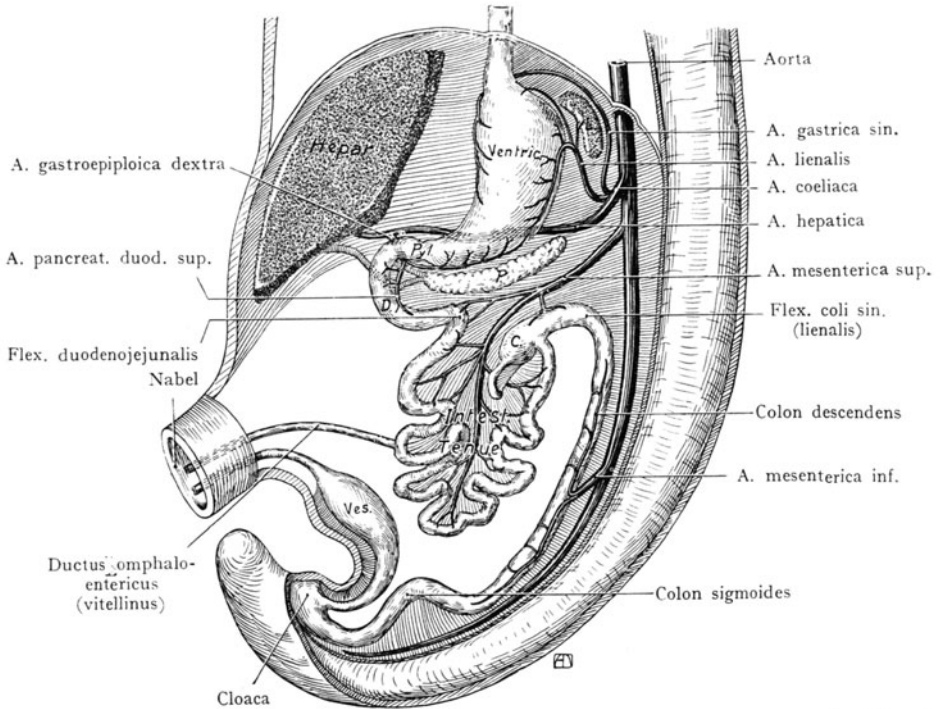


Fig. 292. Schema der Verlagerung der einzelnen Abschnitte des Darmrohres sowie der Verteilung der Blutgefäße an dieselben.

Mit Benützung der Schemata von Toldt.

D = Duodenum. C = Caecum. V = Vesica.

Schema II.

Entsprechend den auf diesem Stadium abgegrenzten größeren Darmabschnitten kann man auch einzelne Abschnitte des Mesenterium sowie die zum Darm tretenden Gefäße unterscheiden.

Ein Mesogastrium dorsale verbindet die große Kurvatur des Magens mit der dorsalen Wandung der Bauchhöhle, ein Mesogastrium ventrale geht bis zur Einmündungsstelle des Ductus choledochus in das Duodenum an die ventrale Wand der Bauchhöhle sowie an die untere Fläche des Diaphragma. Die beiden Blätter des Mesogastrium ventrale werden durch die an Masse rasch zunehmende Leber immer weiter auseinander gedrängt; die im Mesogastrium dorsale eingeschlossene Milz legt sich der Cardia des Magens an. An den durch das Mesogastrium dorsale und ventrale mit der Bauchwand in Verbindung stehenden Teil des Darmes (Pars abdominalis oesophagi, Magen und Duodenum) verzweigt sich die A. coeliaca, deren Äste zur Curvatura minor des Magens

(*A. gastrica sin.*), zur *Curvatura major* und zur Milz (*A. lienalis*), endlich zum Pankreas, zur Leber und zur Duodenalschlinge gehen (*A. hepatica*).

Unterhalb des Duodenum fehlt das Mesenterium ventrale; von hier aus ist nur noch das Mesenterium dorsale vorhanden. Das lang ausgezogene Mesenterium der Nabelschleife schließt zwischen seinen Blättern den Stamm und die Äste der zur unteren Strecke des Duodenum sowie zu beiden Schenkeln der Nabelschleife verlaufenden *A. mesenterica sup.* ein, deren Verbreitungsgebiet später den Dünndarm, das Caecum, das Colon ascendens und das Colon transversum umfaßt.

Der Endabschnitt des Darmes, in welchen die Nabelschleife mittels der *Flexura coli sin.* übergeht, hat ein kürzeres Mesenterium, welches die *A. mesenterica inf.* einschließt. Dieser Abschnitt wird zum Colon descendens, Colon sigmoides und Rectum.

Der durch Fig. 291 veranschaulichte Zustand des Darmes kann insofern noch ein primitiver genannt werden, als die Schleifen, in welche der Darm sich gelegt hat, noch nicht wesentlich aus der Medianebene abweichen. Bei der weiteren Entwicklung werden Änderungen herbeigeführt erstens durch das ungleichmäßige Längenwachstum der einzelnen Darmabschnitte, verbunden mit einer Schleifenbildung derselben und einer Verlagerung dieser Schleifen in der Peritonealhöhle; zweitens durch sekundäre Verwachsungen einzelner Abschnitte des Peritoneum parietale und viscerales, so daß eine Fixation gewisser Darmabschnitte in ihrer neuervorbenen Lage zustande kommt. Erst durch die Berücksichtigung dieser Vorgänge werden die Lage der Baueingeweide, der Verlauf des Peritoneum beim Erwachsenen und die häufig anzutreffenden Variationen in der Lage und Fixation der Darmabschnitte verständlich.

Veränderungen am Magen und am Mesogastrium dorsale (Fig. 292). Der Magen dreht sich zunächst aus der in Fig. 291 abgebildeten Stellung um seine Längsachse und zwar so, daß die ursprünglich dorsalwärts gerichtete große Kurvatur nach links und abwärts rückt, indem sich der rechte Umfang des sagittal eingestellten Magens dorsalwärts, der linke Umfang ventralwärts wendet. Das dorsale Mesogastrium, welches beim sagittal eingestellten Magen in der Medianebene von der Wirbelsäule zur großen Kurvatur verlief, macht gleichfalls, infolge der Drehung des Magens, eine Verlagerung durch und wird frontal eingestellt, erfährt aber dabei eine beträchtliche Verlängerung und stellt eine Ausbuchtung nach links dar, die jedoch weiterhin mit der Peritonealhöhle in Verbindung bleibt (s. Figg. 293—295). Diese Ausbuchtung (*Bursa omentalis*) wird dadurch vertieft, daß die Peritonealduplikatur unterhalb ihres Ansatzes an die *Curvatura*

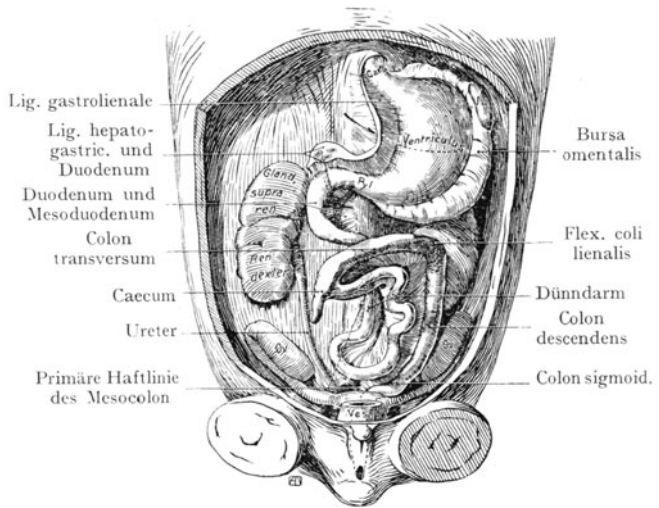


Fig. 293. Lage des Darmes und Verlauf des Mesenterium dorsale nach Beginn der Drehung des Magens.

Halbschematisch mit Benutzung der Figuren von Toldt.

major bedeutend auswächst, so daß ein weiter Sack entsteht, in welchen man von der rechts offenen Einstülpungstelle des ursprünglich in der Medianebene liegenden dorsalen

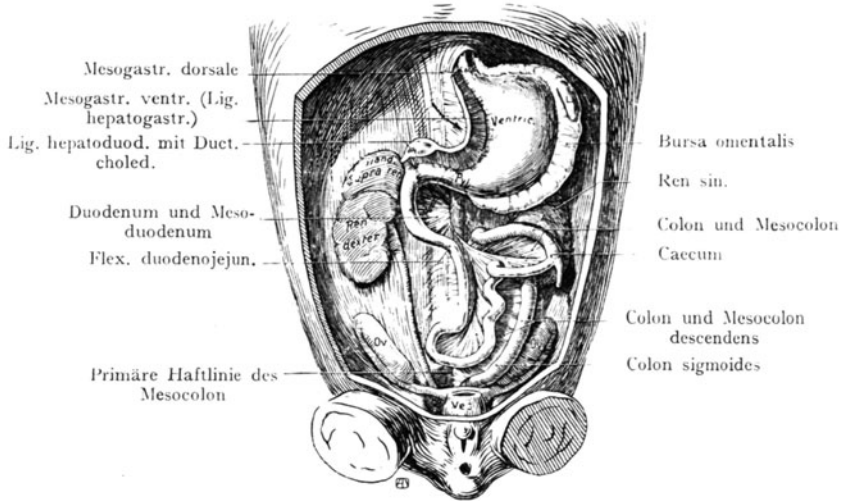


Fig. 294. Lage des Darmes und Verlauf des Mesenterium dorsale nach Beginn der Drehung des Magens und der Colonschleife.

Halbschematisch mit Benützung der Figuren und Angaben von Toldt. Die Colonschleife ist nach links hinübergeschlagen.

Mesogastrium gelangt (s. Pfeil in Fig. 295). Dieser Sack, das Omentum majus, zeigt dann eine vordere und eine hintere Wand, die am blinden Ende des Sackes, nach links sowie nach unten ineinander übergehen (Fig. 297). In der die hintere (dorsale)

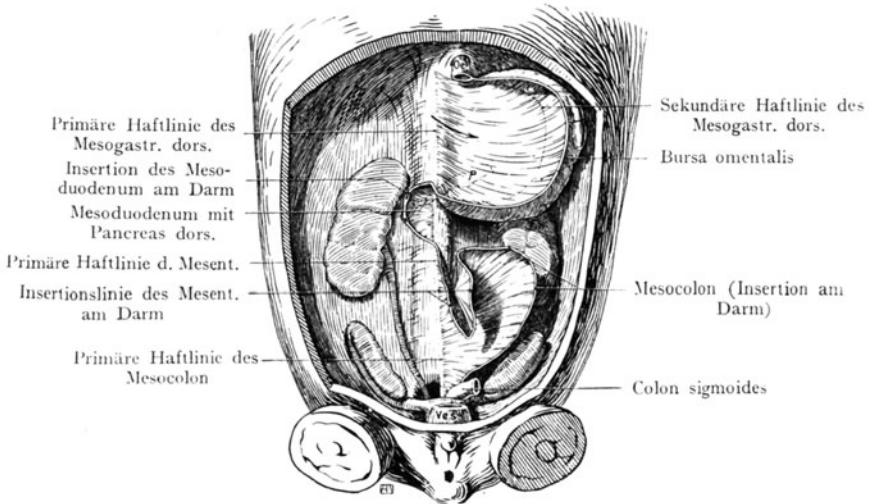


Fig. 295. Schematische Darstellung des Verlaufes der Anheftungslinie des Mesenterium dorsale nach Abtragung des Darmes.

Wand bildenden Peritonealduplikatur liegt das in das Duodenum einmündende Pankreas, in der vorderen Wand, nahe am Fundus des Magens, die Milz. Die Wandungen der Bursa omentalis sind zunächst nach allen Richtungen frei, später tritt eine sekundäre Verwachsung der dorsalen Wand mit dem parietalen Peritoneum auf, durch welche das Pankreas quergelagert und an die Wirbelsäule sowie an die hintere Wandung der Bauchhöhle fixiert wird (s. Fig. 298).

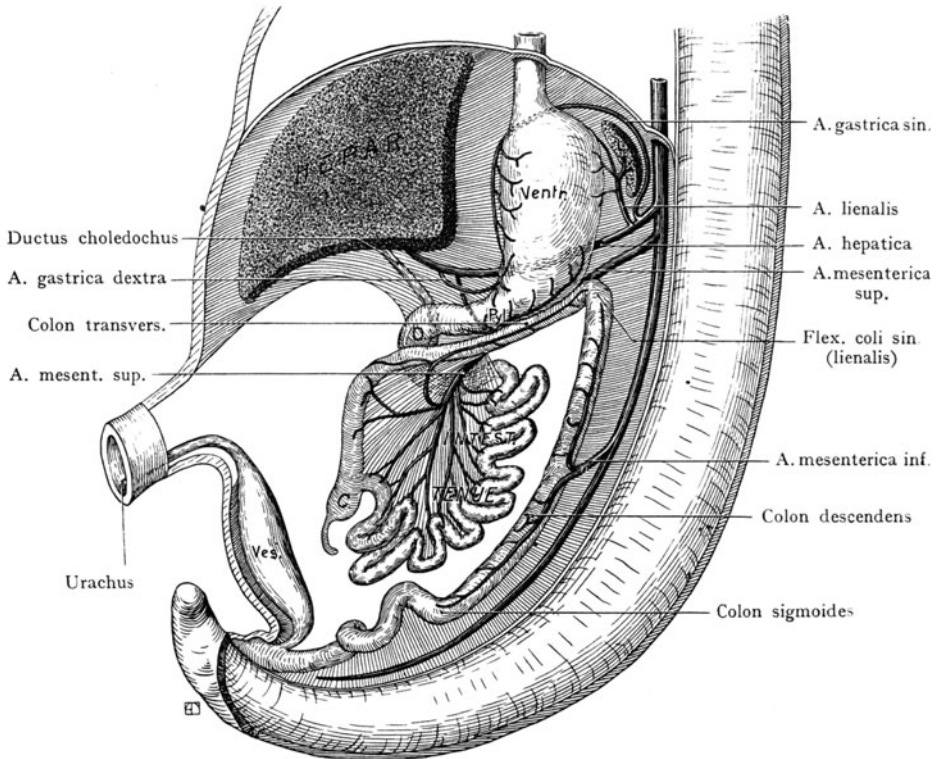


Fig. 296. Schema der Verlagerung der einzelnen Abschnitte des Darmrohres sowie der Verteilung der Blutgefäße an dieselben.

Mit Benützung der Schemata von Toldt.

Ductus omphaloentericus (vitellinus) nicht dargestellt.

Schema III.

L. Lien. Pyl. Pylorus. C. Caecum. D. Duodenum.

Das Mesogastrium ventrale, welches von der kleinen Krümmung des Magens zur vorderen Bauchwand und zum Diaphragma verläuft, erfährt durch die Drehung des Magens gleichfalls eine Änderung in seiner Einstellung. Der Abschnitt, welcher sich von der kleinen Krümmung sowie vom Duodenum zur unteren Fläche der Leber erstreckt, bildet die späteren Ligg. hepatogastricum (Omentum minus) und hepatoduodenale, von denen dieses den Ductus choledochus, die A. hepatica und die V. portae einschließt (Fig. 296). Der Verlauf des Mesogastrium ventrale erfährt eine weitere Änderung durch die mächtige Entfaltung der Leber, welche die Blätter der Peritonealduplikatur auseinanderdrängt und bloß noch schmale Streifen des Mesogastrium ventrale übrig läßt, durch welche

die Leber mit der vorderen Bauchwand, resp. mit dem Diaphragma in Verbindung steht (s. den Querschnitt Fig. 299). Einen solchen Rest stellt das von der oberen Fläche der Leber zum Zwerchfell und zur vorderen Bauchwand verlaufende Lig. falciforme hepatis dar, ferner ein Teil des Lig. coronarium am linken Leberlappen und die beiden Ligg. triangularia hepatis. Die Ausdehnung, besonders des rechten Leberlappens, ist eine so beträchtliche geworden, daß die Blätter des Mesogastrium ventrale vollständig auseinandergedrängt werden und ein großer Teil der hinteren Fläche des rechten Lappens unmittelbar an das Diaphragma anstößt und durch Bindegewebe an dasselbe befestigt wird.

Die Duodenalschleife, welche ihre Konkavität dorsalwärts richtet und durch die als Mesoduodenum bezeichnete Fortsetzung des Mesogastrium dorsale an die dorsale Bauchwand befestigt ist, besitzt zunächst eine freie Beweglichkeit. Bei vielen Säugtieren bleibt diese erhalten, indem die Fixation an die hintere Bauchwand erst bei Primaten auftritt. Allmählich geht während der Entwicklung die Beweglichkeit dadurch verloren, daß der zuerst median eingestellte Darmteil sich nach rechts verlagert und die ursprünglich nach rechts sehende Fläche des Mesoduodenum mit dem parietalen Peritoneum der dorsalen Bauchwandung verwächst.

Umbildung der Nabelschleife. Sie wird durch ein starkes Längenwachstum des oberen Schenkels eingeleitet, welcher sich in Windungen legt (Dünndarmschlingen). Damit geht einher: erstens eine entsprechende Verlängerung des an die Dünndarmschlingen gehenden Mesenterium, durch welche denselben eine freiere Beweglichkeit gesichert wird und zweitens eine Verdrängung des unteren Schenkels der Nabelschleife aus seiner ursprünglichen Lage. Derselbe hat in geringerem Grade an dem Längenwachstum teilgenommen als der obere Schenkel und wird durch die in der unteren rechten Partie der Peritonealhöhle eingelagerten Dünndarmschlingen nach oben verschoben, so daß die Anlage des Caecum zunächst in die Höhe des Nabels, dann in die Höhe der großen Krümmung des Magens zu liegen kommt, um sich zum Schlusse der unteren Fläche des linken Leberlappens zu nähern. Während dieser Vorgänge nimmt der Colonschenkel der Schleife an Länge zu und senkt sich, nach Erreichung der unteren Leberfläche durch die Caecumausstülpung, an dem Duodenum und der rechten Niere vorbei bis in die rechte Fossa iliaca. Dabei wird der Darmabschnitt über das ganze Paket der Dünndarmschlingen nach rechts hinübergeschlagen, ist aber noch frei beweglich, da er an einem langen Mesocolon hängt, welches das Mesenterium der Dünndarmschlingen kreuzt. In Figg. 292 und 296 sind diese Verhältnisse schematisch von der Seite, in Figg. 293 und 294 von vorn dargestellt. In Fig. 294 ist die Colonschlinge nach links umgelegt, um das ursprüngliche Verhalten wieder herzustellen, besonders auch um den Abgang des Mesenterium dorsale von der Wirbelsäule zu zeigen. Dieser Zustand erfährt dadurch eine Änderung, daß der auf das Caecum folgende Abschnitt des Darmes durch die Verwachsung der rechten Fläche seines Mesocolon sowie des Peritoneum viscerale mit der dorsalen Wandung der Bauchhöhle eine sekundäre Fixation erhält und das Colon ascendens des Erwachsenen darstellt, welches von dem Caecum bis zur Flexura coli dextra reicht. Das Mesocolon, welches das quergestellte Stück der großen Colonschleife (Mesocolon) mit der hinteren Wand der Peritonealhöhle verbindet, bleibt erhalten, gewinnt aber eine neue Haftlinie, welche sich von dem vertikalen Schenkel des Duodenum bis etwa zum Hilus der linken Niere erstreckt (Mesocolon transversum). Der quergelagerte Abschnitt der Colonschleife ist das Colon transversum, welches sich nach rechts in der Flexura coli hepatica (dextra) von dem Colon ascendens, nach links in der Flexura coli lienalis (sin.) von dem Colon descendens abgrenzt.

Die Flexura coli lienalis (sin.) stand zunächst in der Medianebene, wird aber bei der Bildung der Dünndarmschlingen nach links verlagert, zusammen mit dem letzten Abschnitte des Darmes, welcher von der Flexura coli sin. bis zur Kloake reicht. Ähnlich

wie rechterseits entsteht auch hier eine Verwachsung des Mesocolon und des Peritoneum viscerales mit dem Peritoneum parietale, welche sich von der Flexura coli lienalis (sin.) bis in die linke Fossa iliaca erstreckt. Abwärts von dieser Stelle beginnt im Laufe des dritten Fetalmonats eine Schlingenbildung, die an einem langen Mesenterium befestigt ist; sodann lassen sich die beim Erwachsenen abzugrenzenden Abschnitte erkennen, das Colon descendens, von der Flexura coli sin. bis zur Fossa iliaca sin. oder bis zum Darmbeinkamme reichend, dann das Colon sigmoideum mit dem Mesocolon sigmoideum und, als letzter Abschnitt, das Rectum, das bloß in seiner ersten Strecke einen vollständigen Peritonealüberzug mit einem Mesorectum besitzt.

Man kann die Vorgänge, welche zur Ausbildung der Topographie der Baucheingeweide führen, in ihrem zeitlichen Ablauf mehr oder weniger genau in drei Stadien einteilen. Das erste Stadium ist dasjenige der Verlängerung des Darmes, das zweite dasjenige der Verlagerung einzelner Darmabschnitte, in dem dritten Stadium erfahren einzelne Darmteile durch die sekundäre Verwachsung ihres Peritonealüberzuges sowie ihrer Mesenterien eine Fixation an die dorsale Wandung der Peritonealhöhle, während die übrigen Teile des Mesenterium, welche aus dem ursprünglich sagittal verlaufenden Mesenterium dorsale hervorgegangen sind, ihre Haftlinien ändern. So verläuft das Mesocolon transversum in der oben erwähnten Richtung fast quer, das Mesenterium der Dünndarmschlingen dagegen schief von dem linken Umfang des zweiten Lumbalwirbels bis zur Fossa iliaca dextra.

Die Vorgänge, welche in der dritten Periode zur Fixation der Darmteile durch die sekundäre Verwachsung von gewissen, einander zugewandten Peritonealblättern führen, bieten die Erklärung für einige später zu be-

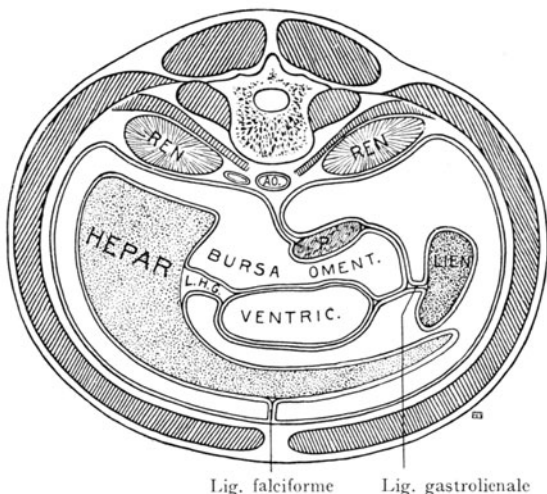
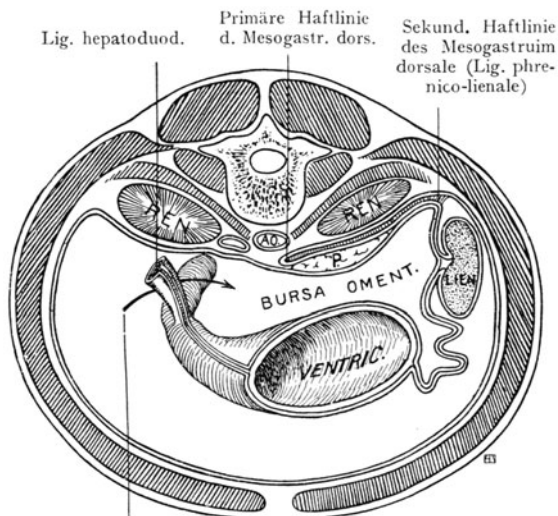


Fig. 297. Schema der Entwicklung der Bursa omentalis I.

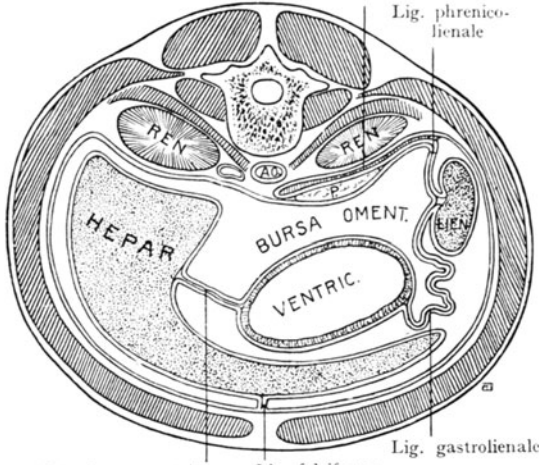
P = Pankreas.
Ao. = Aorta.
L. H. G. = Lig. hepatogastricum.



Der Pfeil führt unter d. Lig. hepatoduod. in d. For. epiploicum und das Atrium bursae omentalis.

Fig. 298. Schema der Entwicklung der Bursa omentalis II.

Verwachsung zwischen dem Periton. pariet. und dem das Pankreas einschließenden Mesogastr. dors.



Lig. hepato-gastricum Lig. falciforme
Fig. 299. Schema der Entwicklung der Bursa omentalis III.

sprechende Variationen in der Befestigung des Darmes, besonders des Colon ascendens, descendens und sigmoides.

Die das Pankreas einschließende dorsale Wand der Bursa omentalis verwächst mit dem parietalen Peritoneum, dadurch erhält das Pankreas seine Fixation an die dorsale Bauchwand. Nach links geht diese Verwachsung bis zur Milz, welche mittels des Lig. phrenico-lienale an das Diaphragma fixiert wird (Fig. 299).

Die Fixation der Duodenalschlinge an die dorsale Wand der Peritonealhöhle beginnt an der Flexura duodenojejunalis und geht allmählich nach oben weiter,

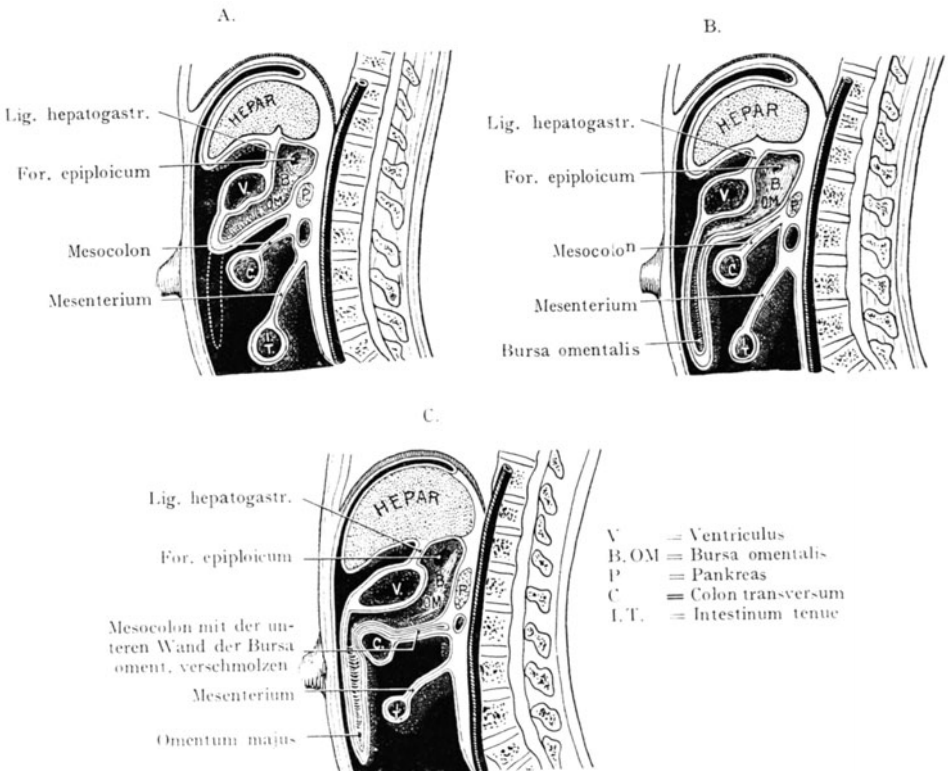


Fig. 300. Schematische Längsschnitte durch die Bauchhöhle, zur Veranschaulichung der Bildung der Bursa omentalis.

bis über die Stelle hinaus, wo die Papilla duodeni (Santorini) die Einmündung des Ductus choledochus und des Ductus pancreaticus in das Duodenum bezeichnet. Der ursprünglich nach rechts sehende Umfang des Duodenum und des Mesoduodenum werden in der Höhe des rechten Nierenhilus an die hintere Bauchwand befestigt.

Die Verwachsung des Colon ascendens und descendens mit der hinteren Wand der Bauchhöhle beginnt am Ende des vierten Fetalmonates. Das Caecum und der Proc. vermiformis bleiben frei. Der obere Teil des Colon ascendens verwächst mit der bereits an die hintere Bauchwand fixierten Pars verticalis duodeni sowie mit dem Peritoneaalüberzuge der vorderen Fläche der rechten Niere; je nachdem diese Verwachsung mehr oder weniger weit nach unten geht, kann eine längere oder kürzere Strecke des Colon ascendens frei bleiben oder durch ein Mesocolon ascendens an die hintere Bauchwand befestigt sein (nach Treves in ca. 20% der Fälle). Die Befestigung des Colon descendens beginnt an der unteren Hälfte der linken Niere und zwar so, daß zuerst das Peritoneum viscerale des Colon descendens mit dem Peritoneum parietale verwächst, dann erst das ursprünglich freie Mesocolon descendens. Die Folge davon ist, daß zunächst zwischen dem Colon descendens und der Abgangslinie seines Mesocolon eine Tasche mit abwärts gehender Öffnung entsteht, die sich später durch Verklebung ihrer Wandungen fast ganz schließt. Beim Erwachsenen finden wir noch als Rest derselben den Recessus intersigmoideus (s. Colon sigmoides), der sich abnormerweise als Blindsack an der linken Seite der Lendenwirbelsäule bis zur Höhe des unteren Poles der linken Niere erstrecken kann.

Das Endresultat der Umlagerung und sekundären Fixation der Eingeweide, welches wir beim Erwachsenen vor uns sehen, erleidet in allerdings sehr seltenen Fällen eine Hemmung, infolge der die sekundäre Fixation der Eingeweide überhaupt ausbleiben kann. Diese nehmen gewöhnlich eine normale Lage ein; die einzelnen Abschnitte sind voneinander unterschieden, aber die Ausbildung der Mesenterien steht auf embryonaler Stufe, indem der ganze Eingeweideschlauch unterhalb des Pylorus an einem freien, nirgends mit dem Peritoneum parietale verwachsenen Mesenterium aufgehängt ist (Mesenterium commune). Dem entspricht auch der Verlauf der Gefäße; der Ansatz des Mesenterium findet in der Medianlinie statt. Ein derartiges Verhalten ist bei einigen Säugetieren als Norm nachgewiesen worden, so z. B. bei der Fledermaus (Faraboeuf), deren Darm vollständig an einem Mesenterium commune aufgehängt ist und jeder sekundären Fixation an die Bauchwand entbehrt.

Längenwachstum des Darmes.

Mit der frühen Anlage und der raschen Größenzunahme der Leber wird dem stark in die Länge gewachsenen Darms gewissermaßen eine Konkurrenz um den in der Bauchhöhle gebotenen Raum bereitet. Auf diesen Umstand muß es zurückgeführt werden, daß bei menschlichen Embryonen von 30—40 mm Länge die Nabelschnur an ihrem Abgange von der vorderen Bauchwand durch die Darmschlingen ausgestülpt wird, so daß ein bloß durch das Amnion gegen die Amnionhöhle hin abgeschlossener Bruchsack entsteht. In diesen legt sich die Nabelschleife hinein (Fig. 301), deren oberer Schenkel schon einige Dünndarmschlingen gebildet hat, so daß sich eine gewissermaßen physiologische Nabelhernie bildet, die jedoch nur ganz kurz bestehen bleibt, indem sich schon bei Embryonen von 40 mm Länge die Darmschlingen wieder in die Bauchhöhle zurückziehen beginnen und später ein Verschluss des Bruchsackes erfolgt. Ein besonders starkes Längenwachstum weist während der Fetalzeit das Colon sigmoides auf, welches bei der Geburt fast die Hälfte der Länge des gesamten Dickdarmes besitzt. Doch ändert sich in der Regel dieser infantile Typus des Colon sigmoides sehr rasch nach der Geburt, denn schon beim vierwöchentlichen Kinde weist der Darmabschnitt relativ dieselbe Länge auf, verglichen mit dem übrigen Dickdarm, wie beim Erwachsenen. Ausnahms-

weise kann der infantile Typus bestehen bleiben und bietet alsdann das anatomische Bild dar, welches wir bei der mit chronischer Verstopfung usw. einhergehenden Hirschsprungschen Krankheit (Megacolon) der Kinder finden.

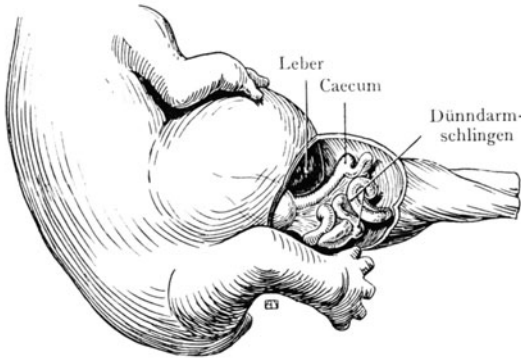


Fig. 301. Physiologische Nabelhernie bei einem menschlichen Fetus von 35 mm Länge (Ende des 3. Monats).

Bemerkenswert ist die von Treves hervorgehobene Tatsache, daß die Länge der einzelnen Darmabschnitte beim Fetus und beim Neugeborenen einer geringeren Variation unterliegen als beim Erwachsenen, wo z. B. Schwankungen von 4,5 bis 9,5 m für den Dünndarm und von 1,1 bis 2,0 m für den Dickdarm angegeben werden. Treves hat die Art der Ernährung für diese starken wesentlich erst nach der Geburt auftretenden individuellen Schwankungen verantwortlich gemacht, doch wird von anderen Autoren diese Ätiologie verworfen.

Rückbildung des Ductus omphaloentericus und Entwicklung des Caecum.

Der Ductus omphaloentericus (vitellinus), welcher die Verbindung des Darmes mit der Vesicula umbilicalis (Saccus vitellinus) herstellt, bildet sich in der Regel vollständig zurück, doch finden wir in ca. 2⁹/₁₀ der Fälle das 2—25 cm lange Diverticulum ilei (Meckeli), welches ca. 80 cm oberhalb der Ileocaecalklappe vom Ileum abgeht und auf die teilweise Persistenz des Ductus zurückzuführen ist. Meist hängt das Divertikel frei in die Bauchhöhle, indem es nur ausnahmsweise den Nabel erreicht.

Das Caecum und der Processus vermiformis entstehen aus der mehrfach erwähnten Ausbuchtung des unteren Schenkels der Nabelschleife schon bei Embryonen der siebenten Woche; in der 8.—10. Woche wird die Anlage gegen den Dünndarm hin abgeknickt. Die Form des Blinddarmes stellt nicht bloß bei Feten, sondern auch noch bei Kindern in den ersten Lebensjahren einen Conus dar, von dessen Spitze der Proc. vermiformis abgeht. Später finden wir verschiedene Formen des Caecum, welche sich sehr wohl auf eine verschiedene Wachstumsintensität der einzelnen Teile der Wandung zurückführen lassen. Beim Erwachsenen setzt sich auch der Proc. vermiformis in der Regel schärfer vom Blinddarm ab als bei Kindern oder Feten, auch liegt sein Abgang mit einer gewissen Gesetzmäßigkeit nicht an der tiefsten Stelle des Caecums, sondern medial von derselben.

Histogenese der Darmwand.

Wir müssen zwischen der Entwicklung der Mucosa und derjenigen der bindegewebigen und muskulösen Bestandteile der Darmwand unterscheiden. Diese bestehen aus Zellen, welche sich von der das Darmrohr umgebenden visceralen Lamelle des unsegmentierten Mesoderms ablösen. Derselben Herkunft sind auch die Züge glatter Muskulatur, welche zwischen den Blättern des Mesenterium vorkommen, so z. B. der M. suspensorius duodeni, von welchem Gegenbaur Fasern bis in die Radix mesenterii hinein verfolgen konnte. Auch die Mm. rectococcygei und rectouterini wären hier zu nennen.

Was die Differenzierung der Mucosa anbelangt, so geht sie im allgemeinen in caudaler Richtung vor sich, indem sich am frühesten das Magenepithel differenziert. Dasselbe bildet schon bei Embryonen von 16 mm Länge Vertiefungen, die netzförmig untereinander zusammenhängen; in der Tiefe dieser Buchten entstehen die Magendrüsen, welche rasch unter Bildung von Verzweigungen in die Tiefe wachsen. Vacuolenbildungen, wie sie für den Ösophagus geschildert wurden, treten bei Embryonen von 20 mm Länge auch im Magenepithel auf, um jedoch bald zu verschwinden. Belegzellen entstehen sehr frühzeitig (Fig. 302) in einem Stadium, das kaum eine Andeutung von Drüsenschläuchen aufweist. Die erste Generation der Belegzellen erscheint nach v. Nagy auch im Pylorusteil des Magens, doch verschwinden dieselben und werden nicht ersetzt. Die Haupt- und Belegzellen stammen nicht voneinander ab, sondern sind ganz äquivalente Bildungen.

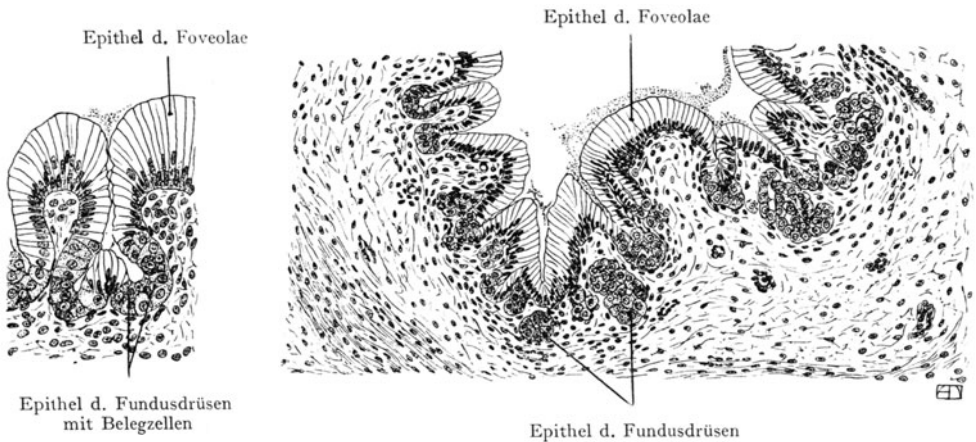


Fig. 302. Magenschleimhaut (Fundus) eines menschlichen Fetus vom 4. Monate.
A bei 300facher, B bei 150facher Vergr.

In der ganzen übrigen Darmstrecke scheint, zunächst in früheren Entwicklungsstadien, eine Wucherung des Epithels, verbunden mit einer zu Vacuolenbildung führenden Einschmelzung der Zellen eine Rolle zu spielen. Vorübergehende Epithelverklebungen, ja streckenweise Obliteration des Darmlumens sind bei Feten aus der 4.—10. Woche gefunden worden, und zwar in allen Abschnitten des Darmes, besonders häufig jedoch nach Forbner bei Embryonen von 11—30 cm Länge in der cranialen Strecke des Mitteldarmes. Im Colon descendens verschwindet anfangs der fünften Fetalwoche das Lumen gänzlich, um erst in der 6.—7. Fetalwoche wieder aufzutreten. Diese Epithelwucherungen und Verklebungen sind auch zur Erklärung der kongenitalen Atresien und Stenosen des Darmes herangezogen worden, wobei jedoch zu bemerken ist, daß Epithelverklebungen allein ohne Einwachsen von Bindegewebszellen wohl niemals zu solchen Bildungen Veranlassung geben können.

Die Darmzotten entstehen auf zweierlei Weise, und zwar im Duodenum, im Jejunum und in der oberen Strecke des Ileum als einzelne Epithelwucherungen, im übrigen Darne aus Longitudinalfalten der Mucosa, welche durch Transversalfurchen in einzelne Felder zerlegt werden. Aus diesen gehen die Zotten hervor. Wir finden bei Feten von 10 cm Länge in der ganzen Ausdehnung des Darmes Zotten, auch im Dickdarm, wo sie sich jedoch bald zurückbilden. Es ist nicht unwahrscheinlich (J. P. Johnson), daß diese Rückbildung mit der beginnenden Ansammlung von Meconium im Dickdarm zusammenhängt. Am Anfange des vierten Fetalmonates treten die Glandulae intesti-

nales (Lieberkühnsche Schläuche) (Fig. 303) als zunächst solide, in die Tiefe der Submucosa vordringende Auswüchse des Epithels auf; später verzweigen sich die Drüsen dichotomisch; solche verzweigte Drüsen sind zur Zeit der Geburt nichts Seltenes; später werden die Zweige zu selbständigen Drüsen. Die Panethschen Zellen treten im Darne des menschlichen Fetus von sieben Monaten auf, Becherzellen schon im dritten Fetalmonat, und zwar nimmt die Zahl dieser, besonders im Dickdarm, sehr rasch zu, so daß beim Neugeborenen die Schleimhaut des Dickdarms und des Proc. vermiformis mit Becherzellen dicht besetzt ist. Neuerdings hat Kull die Angabe gemacht, daß die

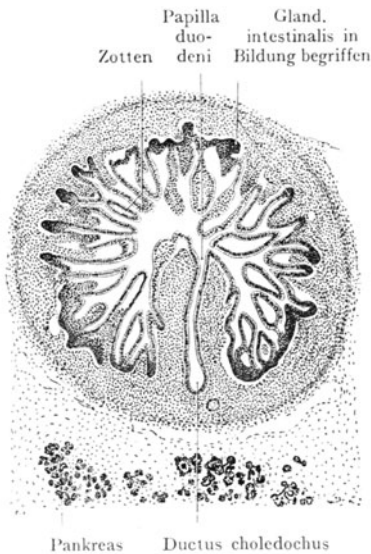


Fig. 303. Querschnitt durch das Duodenum an der Ausmündung des Ductus choledochus. Fetus hum. vom 4. Monate.

Ende des Ileum die ersten Anfänge der Lymphocytenansammlungen in der Submucosa, die sich gegen die Mucosa hin ausdehnen und Ausbuchtungen oder Erhebungen derselben hervorrufen. Bald wird auch das Epithel an solchen Stellen von Lymphocyten durchsetzt, so daß wir dann das typische Bild eines Solitärfollikels erhalten. Nach einer anderen, hauptsächlich von Retterer vertretenen Ansicht, entstehen die Lymphzellen des Darmes durch direkte Umbildung der Epithelzellen. Die Schwierigkeiten in der Deutung der histologischen Bilder sind große, aber die Mehrzahl der Forscher neigt sich wohl der Ansicht von Stöhr zu.

Entwicklung der Leber.

Die beiden großen Darmdrüsen, Pankreas und Leber, münden in das Duodenum aus, einem Darmabschnitte, der ja überhaupt eine sehr beträchtliche Bildung von Drüsen aufweist, wie sie am übrigen Darne nicht vorkommt. Die tubuloacinösen Glandulae duodenales (Brunner'schen Drüsen) sind für das Duodenum geradezu charakteristisch. Wahrscheinlich dürfen wir, trotz ihrer beträchtlichen Größenentfaltung, sowohl die Leber wie das Pankreas als Derivate einer Drüsenschicht oder eines Drüsenringes auffassen, welcher ursprünglich gleichmäßig die Wandung der obersten Strecke des Mitteldarmes

Panethschen Zellen aus Becherzellen hervorgehen, indem sich bei Feten Übergangsformen zwischen den beiden Zellarten sowohl in den Lieberkühnschen Schläuchen als auch auf den Zotten finden sollen. Ob dies in allen Fällen zutrifft, müssen wir noch dahingestellt sein lassen, jedenfalls würde das Vorkommen von Panethschen Zellen auf den Zotten dazu stimmen, daß sowohl beim Opossum als bei der Eidechse Panethsche Zellen als Teile des allgemeinen Oberflächenepithels nachgewiesen wurden.

Im Jejunum und Ileum wurden bei Feten Divertikel des Darmepithels gefunden, die auch längs des Ductus cysticus und hepaticus vorkommen. Hier können sie Leber- resp. Pankreasgewebe bilden. Vielleicht läßt sich die Bildung kleiner accessorischer Pankreasdrüsen in verschiedener Höhe am Duodenum und Jejunum auf diese Divertikel zurückführen; in den meisten Fällen gehen sie spurlos zugrunde; nur selten bilden sie kleine Cysten und Knötchen.

Die Lymphknötchen des Darmes entstehen, wie Stöhr nachgewiesen hat, aus Mesenchymzellen, und zwar relativ spät. Wenigstens traf Stöhr erst bei neugeborenen Katzen am unteren

umschloß. Beide Drüsen gehen nicht bloß aus demselben Mutterboden hervor, sondern sie besitzen auch später noch sehr enge Beziehungen zueinander, die in der Bildung einer beiden Ausführungsgängen gemeinsamen Strecke deutlich zum Ausdruck kommt.

Die erste Anlage der Leber geht auf sehr frühe Stadien zurück; sie ist von E. Ludwig bei der Ente und dem Maulwurf untersucht worden. Bei beiden Species findet sich an der vorderen Darmforte ein Feld des Entoderms (Ludwigs „Leberfeld“), in welchem sich die Zellen durch ihre besondere Färbbarkeit sowie durch ihre Höhe von den Zellen des übrigen Entoderms unterscheiden. Dieses Feld ist bilateralsymmetrisch ausgebildet, im ventralen Umfange der Darmforte, in nächster Nähe der Vv. omphalomesentericae, bevor dieselben sich zum hinteren Teil des Herzschlauches vereinigen. Die erste Andeutung des Leberfeldes wird bei einem Maulwurf mit 10 Ursegmenten sichtbar, sodann dehnt sich dasselbe bei der weiteren Entwicklung beträchtlich aus (s. Figg. 304 und 305), und zugleich beginnt eine Wucherung der Zellen des Leberfeldes, welche ein trabekuläres Drüsensystem im Anschluß an das Venensystem bilden. Diese Wucherungen verschmelzen untereinander, so daß nach Ludwig „ein einheitlicher, transversal eingestellter Drüsenkörper entsteht, der mit seinen lateralen Enden die Vv. omphalomesentericae im Bogen umgreift“. Der rechte und der linke Lebergang des Maulwurfs entstehen lateral aus zwei schlitzförmigen Taschen, ent-

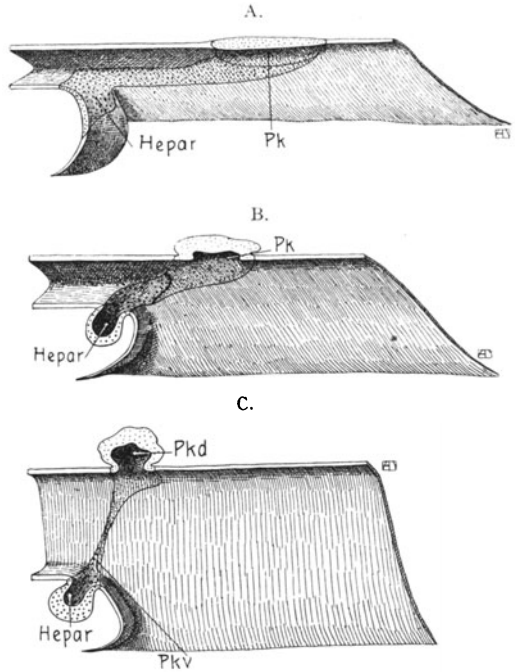


Fig. 304. Der hepatopankreatische Ring und seine Aufteilung zu Leber- und Pankreasanlagen.

Nach E. Ludwig, Zur Entwicklungsgeschichte der Leber, des Pankreas usw. Anat. Hefte 56. 1919.

Pk = Pankreas. Pkd = Pancreas dorsale. Pkv = Pancreas ventrale.

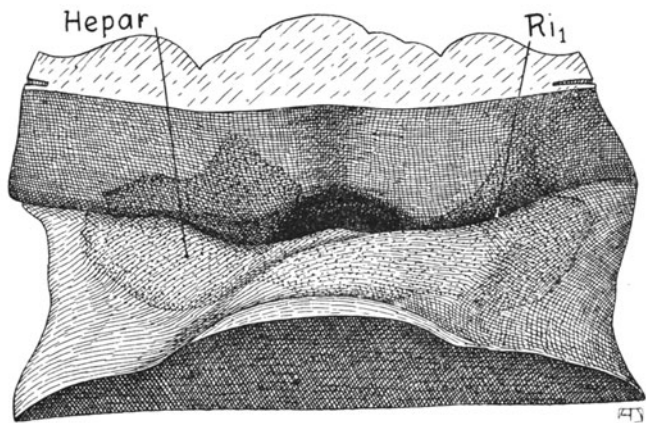


Fig. 305. Maulwurfembryo mit 17 Ursegmenten. Vordere Darmforte und Leberfeld.

100 x. Ri₁ = Paarige bilaterale Rinnen, in deren Bereich Leberdivertikel auftreten. Aus E. Ludwig.

sprechend Ri der Fig. 305. Der Darm wird höher, dadurch rücken die Taschen zusammen, und zwar gehen sie von dem ventralen Teile des Darmes ab, der nunmehr die erste Anlage des gemeinsamen Leberganges darstellt (s. Fig. 304). Erst relativ spät entsteht die Gallenblase als eine Erweiterung des unpaaren Leber-Darmganges, die ursprünglich mit Trabekeln besetzt ist (Ductus hepatocystici, auch Luschkasche Gänge).

Es fehlt also bei der ersten Anlage der Leber durchaus die Bildung von Divertikeln, Ausbuchtungen der Darmwand, wie sie früher vielfach der Leber angenommen wurde, und etwa in Analogie mit anderen Drüsenbildungen die Ausführgänge, so den Ductus choledochus und die Ductus hepatici liefern sollten.

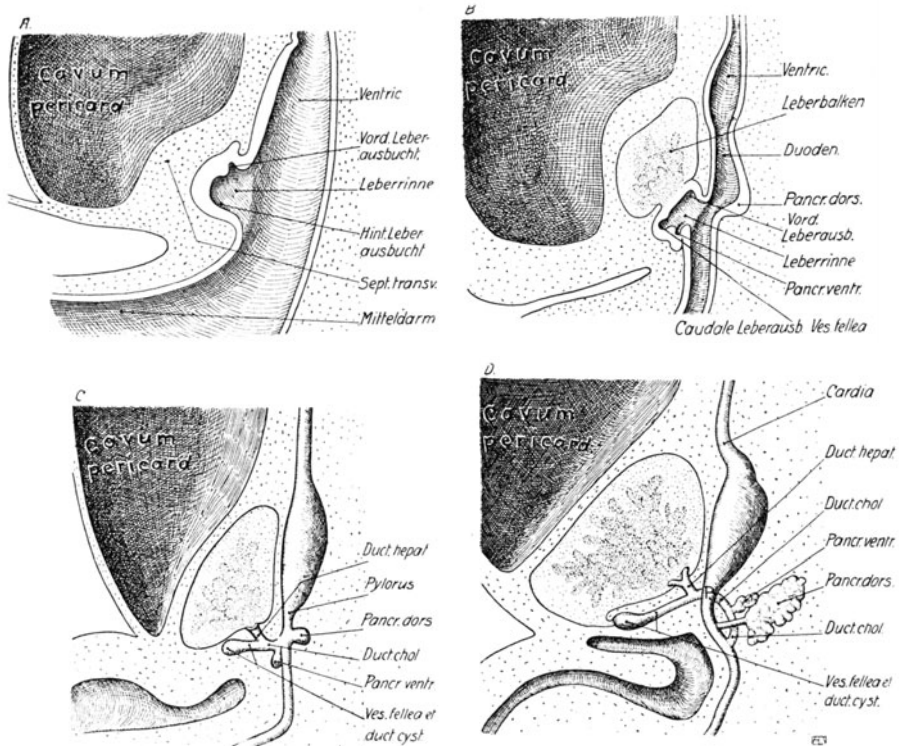


Fig. 306. Spätere Entwicklung der Leber beim Menschen. 4 Stadien.

Nach F. T. Lewis in Keibel-Malls Handb. d. Entw.-Gesch. 1910.

A Embryo mit 23 Segmentpaaren, B von 4,9 mm Länge, C 7,5 mm, D 9,4 mm.

Auch das Pankreas legt sich nach Ludwig zunächst flächenhaft an, und erst ziemlich spät tritt eine Divertikelbildung auf. Die Anlage steht in Zusammenhang mit der Leberanlage und bildet mit ihr zusammen einen schräg in das Darmlumen eingestellten Ring, den hepatopankreatischen Ring (Weber, Fig. 304). Aus dem ventralen Teile des Ringes entsteht die Leber, sowie die zwei ventralen Pankreasanlagen (s. unten), aus dem dorsalen Teile die dorsale Pankreasanlage. Auch hier trifft die Annahme einer Ausstülpung der Darmwand als erste Anlage keineswegs zu, sondern die Gänge entstehen erst sekundär durch Abschnürung des betreffenden Teiles der Darmwandung.

Bei der weiteren Entwicklung der Leber sind erstens die Beziehungen zu der die Grundlage für die Zwerchfellbildung darstellenden bindegewebigen Masse des Septum

transversum maßgebend (siehe dieses). Diese Zellmasse, von den älteren Embryologen häufig auch als Vorleber bezeichnet, stellt auch einen Boden dar, in welchen die Leberschläuche hineinwachsen, und zwar unterhalb der Anlage des Zwerchfellmuskels (Fig. 306). Zweitens haben wir mit der starken Entwicklung von Blutgefäßen zwischen den Leberbalken zu rechnen, welche dadurch zustande kommt, daß die Leberbalken die von hinten her zum Sinus venosus hinaufziehenden Venen, zunächst die Vv. omphalomesentericae, umwachsen. Diese lösen sich in dem Netzwerke der Lebertrabekeln auf, um sich wieder zu den in die V. cava inferior mündenden Vv. hepaticae (Bildung eines Pfortaderkreislaufes) zu sammeln.

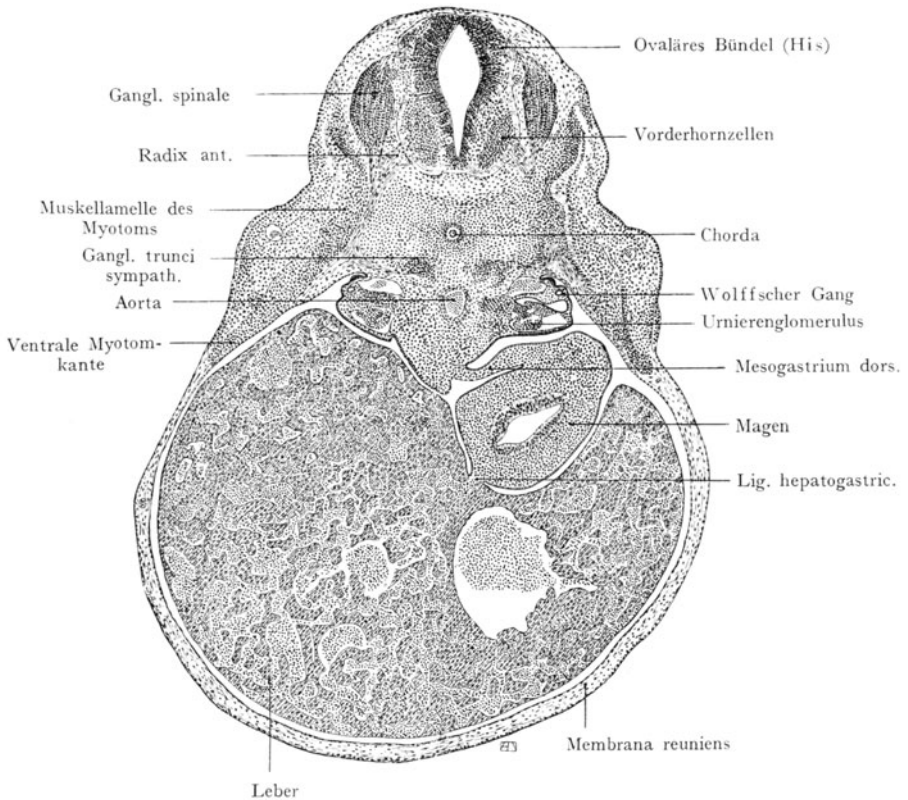


Fig. 307. Querschnitt eines menschlichen Embryos von 7 mm.

Eine ganz besondere Bedeutung kommt dem bindegewebigen, aus dem Septum transversum stammenden Stroma der Leber als Bildungsstätte roter Blutkörperchen während der fetalen Entwicklung zu. Nach Mollier entstehen Blutzellen aus dem Reticulum des die Leberzellen umgebenden Bindegewebes; die Gefäße endigen frei im Reticulum, so daß den Blutzellen ohne weiteres der Weg in den Blutstrom offen steht. Das Leberreticulum liefert außer den in Erythrocyten (rote Blutkörperchen) sich umwandelnden Hämatogonien auch noch Gefäßendothel sowie das gesamte Stützgewebe der Leber, nämlich das kollagene interlobuläre Bindegewebe und wahrscheinlich auch die Gitterfasern. Die Bildung von Blutzellen in der Leber erfolgt bloß während einer beschränkten Periode, die vielleicht schon im siebenten Fetalmonate ein Ende nimmt;

doch sind Anzeichen dafür vorhanden, daß die Fähigkeit des Leberstroma, Blutzellen zu bilden, unter besonderen Verhältnissen später wieder erwachen kann.

Die Bildung der Leberform (die Leberlappung) hängt wohl zunächst von den Venen ab, welche von den Leberbalken umwachsen werden, indem wir die zwischen den Venen liegenden Massen von Lebersubstanz als primäre Leberlappen bezeichnen dürfen, die jedoch teilweise im Laufe der Entwicklung untereinander verschmelzen, während sekundäre Lappen später auftreten. Als ein solcher ist der Lobus caudatus aufzufassen, dessen Tuber papillare schon in früher Fetalzeit eine beträchtliche Größe erlangt. Vielleicht ist dasselbe als Rest eines bei Tieren mächtig entwickelten Lobus omentalis aufzufassen, welcher sich dorsal vom Magen nach unten erstreckt (Erik Müller). Beim Menschen finden wir manchmal Reste größerer Lappenbildungen als Varietäten, indem wahrscheinlich ein phylogenetisch älterer Zustand, bei welchem die Leber einen stark belappten Bau besaß, wieder andeutungsweise auftritt. Ein solcher Zustand hat sich tatsächlich beim Gorilla noch erhalten (G. Ruge).

Anomalien der Gallenwege. Sie sind im ganzen selten. Die Gallenblase kann ganz fehlen, ferner kann eine direkte Verbindung derselben mit der Leber durch einen Ductus hepatocysticus erhalten bleiben. Als Norm finden wir diesen Befund bei einigen Tieren (Rind, Kaninchen), die einen Ductus hepatoentericus (aus dem cranialen Teile der Anlage), einen Ductus cysticoentericus sowie mehrere Ductus hepatocystici aufweisen. Auch für den Menschen ist ein Fall beschrieben worden, bei welchem die gesamte Galle durch die Gallenblase in den Darm abfloß; dabei fehlte der Ductus choledochus und an Stelle desselben war der ursprüngliche Ductus cysticus (= Ductus cysticoentericus) getreten.

Entwicklung des Pankreas.

Das Pankreas scheint sich bei allen Wirbeltieren wesentlich in derselben Weise zu bilden, nämlich aus einer flächenhaften dorsalen Anlage, gegenüber der Leberanlage, und zwei ventralen Anlagen, welche sich der Leberanlage anschließen (s. Fig. 308 A). Daß die Eigenschaft, Pankreasgewebe zu liefern, ursprünglich einer längeren Darmstrecke zukam, geht wohl daraus hervor, daß man sowohl in der Wandung des Magens, als auch im Dünndarm, ja sogar im Meckelschen Divertikel, Pankreasgewebe angetroffen hat (s. Histogenese des Darms).

Die dorsale (Haupt-)Anlage des Pankreas entsteht gegenüber dem Leberfelde, dessen Ränder sich späterhin in caudaler Richtung zur Bildung des Ductus choledochus zusammenschließen. Diese dorsale Pankreasanlage wächst zwischen die beiden Blätter des Mesogastrium dorsale aus, welches bei der Drehung des Magens die hintere Wand der Bursa omentalis darstellt und mit der Hauptanlage des Pankreas an die dorsale Wand der Peritonealhöhle fixiert wird (Fig. 298). Sehr frühe treten die beiden ventralen Anlagen des Pankreas auf, denn schon bei einem menschlichen Embryo von 4,7 mm Länge (aus der vierten Woche) stellen sie zwei Ausbuchtungen des Ductus choledochus dar, von denen jedoch bloß die caudale Pankreasgewebe liefert, während die craniale frühzeitig atrophiert (Fig. 308 B). Diese caudale Anlage treibt Sprossen und stellt so eine Masse her, welche, jedoch ohne ihre Einmündung in den zum Ductus choledochus sich abschnürenden Lebergang aufzugeben, auswächst und, etwa in der zweiten Hälfte des zweiten Monates, mit der dorsalen Anlage verschmilzt. Dabei entsteht eine Verbindung zwischen den Ausführgängen beider Anlagen. Sodann wird der in den Ductus choledochus mündende Ausführgang der caudalen ventralen Anlage zum Hauptausführgange, dem Ductus pancreaticus, während der Ausführgang der dorsalen Anlage entweder seine Verbindung mit dem Duodenum aufgibt (Fig. 308 C) oder auch als Ductus accessorius (Santorini) bestehen bleibt und dann oberhalb der Papilla duodeni in das Duodenum ausmündet. Endlich kann der Gang der ventralen caudalen Anlage

auch obliterieren; sodann wird der Ausführungsgang der dorsalen Anlage zum alleinigen Ausführungsgange.

Die praktisch nicht ganz unwichtigen Variationen in der Zusammenmündung des Ductus pancreaticus mit dem Ductus choledochus sind wohl auf Verschiedenheiten im Wachstum der beiden Gängen gemeinsamen Strecke zurückzuführen. Wenn dieses Wachstum gering ist, so wird auch das gemeinsame Endstück kurz sein, ja es können dann beide Gänge nebeneinander in einer Bucht oder sogar auf einer Erhebung der Duodenalschleimhaut ausmünden. Bei intensivem Wachstum des gemeinsamen Abschnittes kann derselbe eine ziemlich beträchtliche Länge erreichen.

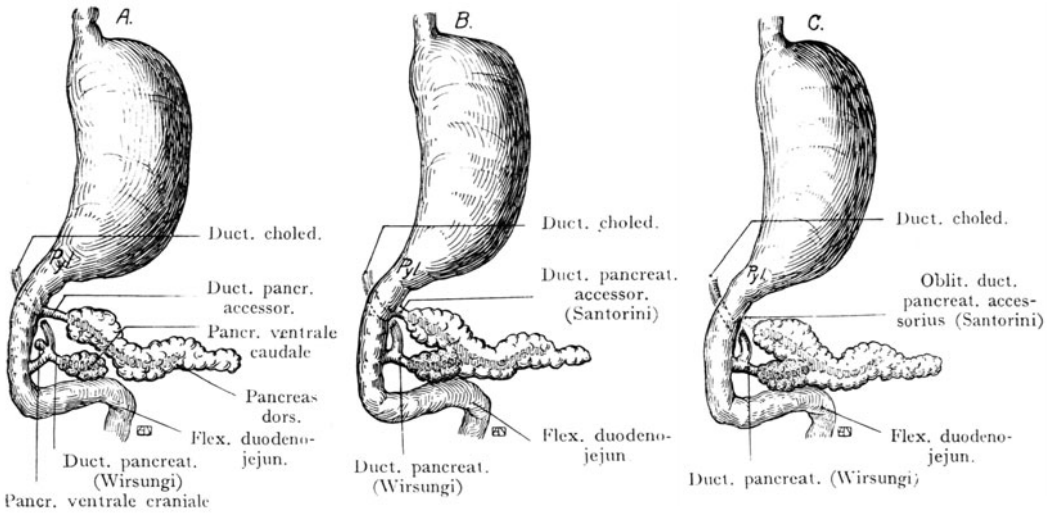


Fig. 308. Entwicklung des Pankreas.

Mit Benutzung der Figuren von J. Kollmann. Atlas d. Embryol. 1907.

A. Das Pancreas dorsale ist noch von dem Pancr. ventrale caudale getrennt. Das Pancreas ventrale craniale ist zum größten Teile zurückgebildet.

B. Das Pancr. ventrale caudale ist mit dem Pancr. dorsale verschmolzen. Der Duct. pancreat. accessor. (Santorini), d. h. der Ausführungsgang des Pancr. dorsale, mündet in den Darm. Der Zustand kommt beim Erwachsenen als Varietät vor.

C. Der Duct. pancreat. accessor. (Santorini) hat die Ausmündung in den Darm verloren. Typischer Zustand beim Erwachsenen.

Was die Histogenese des Pankreas anbelangt, so sei bloß darauf hingewiesen, daß die sog. Langerhansschen Inseln sich schon in der 14. Fetalwoche als Auswüchse der Drüsengänge bilden, die sich alsdann von ihrem Mutterboden lösen und zu Blutgefäßen in innigste Beziehung treten. Wahrscheinlich erfolgt die Bildung der Inseln bloß während einer beschränkten Zeit des Fetallebens, indem ihre Zahl sich später nicht vermehrt.

Anomalien der Lage der Eingeweide.

Die Anomalien der Lage der Eingeweide sowie der Ausbildung der Gekröse sind außerordentlich zahlreiche und infolgedessen, besonders neuerdings, im Hinblick auf die Häufigkeit operativer Eingriffe, auch von erheblicher praktischer Bedeutung. Der Grad der Abweichung von der Norm ist sehr verschieden; man kann dieselbe häufig als eine Hemmungsbildung auffassen, welche jedoch nicht mit Störungen in der Funktion

des Darmes verknüpft zu sein braucht. Besonders liegt eine Hemmungsbildung in all' jenen Fällen vor, bei denen die als Norm beschriebene Befestigung der Eingeweide an die hintere Wand der Bauchhöhle nicht erfolgt ist.

Die extremste, interessanteste, aber auch seltenste Lageanomalie der Eingeweide ist unzweifelhaft der vollständige Situs inversus sämtlicher Brust- und Baueingeweide.

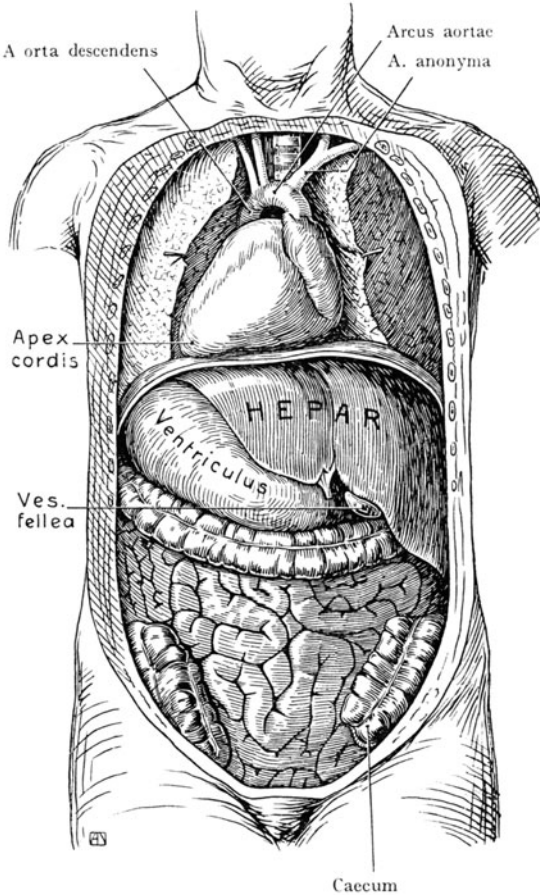


Fig. 309. Situs inversus totalis thoracis et abdominis. Präparat der Basler Sammlung (s. J. D. Koller, Basel 1899).

nach rechts erfolgte, mit einer entsprechenden Änderung in der Lage der anderen Darmstrecken. Auch hier muß uns jedoch, solange wir nicht experimentell eingreifen können, die eigentliche Ursache verborgen bleiben.

Relativ leicht läßt sich die formale Genese einer Anzahl von Darmanomalien erklären, bei denen die normale Verklebung zwischen gewissen Strecken des Peritoneum parietale und viscerale nicht erfolgt ist. In einigen seltenen Fällen wurden solche Verklebungen ganz vermißt, dabei können die einzelnen Darmabschnitte eine ganz typische, normale Lage einnehmen, doch unterbleibt nicht bloß die Fixation des Duodenum, des Colon ascendens und descendens an die hintere Wand des Bauchraumes, sondern es fehlt auch die Bildung der sekundären Haftlinien des Mesocolon transversum,

In Fig. 309 ist ein von Koller auf dem Basler Seziersaale beobachteter Fall dargestellt, bei welchem die Diagnose trotz schwerer Erkrankung der Frau nicht intra vitam gestellt wurde. Die Herzspitze lag in der rechten Mammillarlinie, der Arcus aortae ging nach rechts an die Wirbelsäule, die rechte Lunge hatte zwei, die linke drei Lappen; die Hauptmasse der Leber lag im linken Hypochondrium, die Gallenblase und der Pylorus waren links von der Medianebene anzutreffen, der Fundus des Magens rechts, ebenso das Colon descendens und das Colon sigmoides, kurz es fand sich ein Spiegelbild der typischen Verhältnisse. Die Kausalität der Bildung ist uns vollständig verborgen, doch wird man geneigt sein, den Beginn ihrer Entstehung in eine sehr frühe Entwicklungsperiode zu verlegen, vielleicht sogar in Strukturverhältnissen des befruchteten oder unbefruchteten Eies zu suchen (s. Topik des Eies). Bei dem weniger seltenen Situs inversus partialis abdominalis, der sich auf die Baueingeweide beschränkt, ist die Erklärung insofern leichter, als wir hier annehmen können, daß die Drehung des Magens, anstatt nach links,

des Mesocolon sigmoideum und des Mesenterium; alle Darmabschnitte sind an einem in der Medianebene an der Wirbelsäule befestigten Mesenterium commune aufgehängt.

Der Verlauf eines solchen ist für ein embryonales Stadium in Fig. 294 dargestellt. Er ist punktiert angegeben, das Colon nach links herübergeschlagen. Der Befund wird beim Menschen sehr selten angetroffen, dagegen finden wir ihn bei einzelnen Tieren, z. B. bei der Fledermaus, als Norm. Sehr häufig weisen jedoch einzelne Darmstrecken (Colon ascendens, Colon descendens, seltener das Duodenum), welche normalerweise an die dorsale Bauchwand fixiert sind, die Bildung eines Mesenterium auf. In ca. 10% aller Fälle soll ein Mesenterium ileocaecale commune vorkommen; dabei setzt sich das Mesenterium vom unteren Ende des Ileum auf das Caecum und das Colon ascendens fort und geht in das Mesocolon transversum über. Der Zustand erklärt sich ganz einfach daraus, daß der in die Fossa iliaca dextra herabsteigende Teil des Dickdarms nicht an die hintere Bauchwand fixiert wird, indem ein Mesocolon erhalten bleibt, das allerdings gewöhnlich nicht in der Medianebene an der Wirbelsäule haftet, sondern rechts davon in einer aufsteigenden Linie, welche in die Haftlinie des Mesocolon transversum übergeht. Dasselbe kann auch linkerseits stattfinden, so daß das Colon descendens ein Mesocolon descendens erhält und damit auch eine freiere Beweglichkeit, welche dem Enddarme sonst erst mit der Bildung eines Mesocolon sigmoideum zukommt.

Ferner kann es auch vorkommen, daß der Überschlag der Colonschleife nach rechts hin über das Dünndarmkonvolut (Fig. 293) vollständig unterbleibt; alsdann ist überhaupt kein Abschnitt der Schleife an die hintere Bauchwand fixiert; das Mesocolon, an welchem dasselbe aufgehängt ist, kann in selteneren Fällen ein Mesenterium commune darstellen, häufig hat es in einzelnen Strecken durch teilweise Verwachsungen mit dem Peritoneum parietale eine sekundäre Haftlinie erhalten.

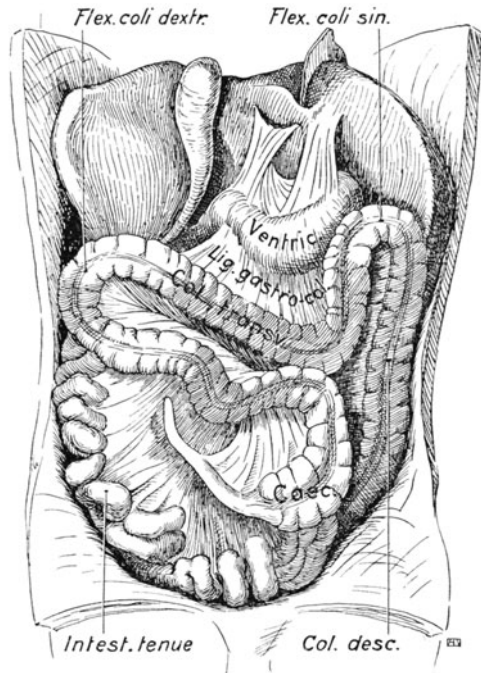


Fig. 310. Varietät in der Ausbildung des Dickdarms und der Leber.

Nach Zuckerkandl, Atlas der topogr. Anatomie, Wien 1904, Fig. 342.

Der Dünndarm liegt rechts, der Dickdarm, welcher gleich dem Duodenum in seiner ganzen Länge ein freies Gekröse besitzt, liegt links. Die Colonschleife hat sich nicht über den Dünndarm nach rechts herübergeschlagen; das Bild entspricht dem in Fig. 294 dargestellten Entwicklungsstadium.

Literatur über die Entwicklung des Darmsystems.

Allgemeines. Früheste Umbildung des primitiven Darmrohres.

- Dandy, W. E., A human embryo with 7 pairs of somites, measuring 2 mm in length. *Amer. Journ. of Anat.* 10. 1910.
- His, W., Menschliche Embryonen. Leipzig 1880—1885.
- Mall, F. P., Über die Entwicklung des menschlichen Darmes und seiner Lage beim Erwachsenen. *Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch.* 1887. Suppl.-Band. 403—432.
- Derselbe, Development of the human Coelom. *Journ. of Morph.* 12. 1897.
- Maurer, Fr., Die Entwicklung des Darmsystems in Hertwigs Handb. d. Entw.-Lehre II. 1. 1906.
- Spee, Graf F. von, Beobachtungen an einer menschlichen Keimscheibe mit offener Medullarrinne und Canalis neurentericus. *Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch.* 1889. 159—176.
- Derselbe, Neue Beobachtungen über sehr frühe Entwicklungsstufen des menschlichen Eies. *Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch.* 1896. 1—30.

Bildung der primitiven Mundhöhle und des Gesichtes.

- Peter, K., Modelle zur Entwicklung des menschlichen Gesichtes. *Anat. Anz.* 39. 1911. 41—66.
- Derselbe, Atlas zur Entwicklung der Nase und des Gaumens beim Menschen mit Einschluß der Entwicklungsstörungen. Jena, Fischer 1913.
- Pohlmann, E. H., Die embryonale Metamorphose der Physiognomie und der Mundhöhle des Katzenkopfes. *Morph. Jahrb.* 41. 1910. 617—680.
- Rabl, C., Die Entwicklung des Gesichtes. Leipzig 1902.
- Retzius, G., Zur Kenntnis der Entwicklung der Körperformen des Menschen. *Biol. Unters. N. F.* 11. 2. 1904.

Bildung des Gaumens.

- Bolk, L., Über die Gaumenentwicklung und die Bedeutung der oberen Zahnleiste beim Menschen. *Zeitschr. f. Morph.* 14. 1911. 241—304.
- Fuchs, Hugo, Über korrelative Beziehungen zwischen Zungen- und Gaumenbildung der Säugetierembryonen etc. *Zeitschr. f. Morph. u. Anthrop.* 13. 1910.
- His, W., Menschliche Embryonen. Leipzig 1880—1885.
- Derselbe, Beobachtungen zur Geschichte der Nasen- und Gaumenbildung beim menschlichen Embryo. *Abh. d. sächs. Akad. d. Wiss. math.-phys. Kl.* 26. 1901.
- Peter, K., Modelle zur Entwicklung des menschlichen Gesichtes. *Anat. Anz.* 39. 1911.
- Derselbe, Die Entwicklung der Papilla palatina des Menschen. *Anat. Anz.* 46. 1914. 33—50, 41—66.
- Pözl, A., Zur Entwicklungsgeschichte des menschlichen Gaumens. *Anat. Hefte* 27. 1905.
- Retzius, G., Die Gaumenleisten des Menschen und der Tiere. *Biol. Unters. N. F.* 13. 1906.
- Sicher, H., Die Entwicklung des sekundären Gaumens beim Menschen. *Anat. Anz.* 47. 1915.

Bildung der Lippen und des Vestibulum oris.

- Bolk, L., Zur Entwicklungsgeschichte der menschlichen Lippen. *Anat. Hefte* 44. 1911. 229—272.
- Krakow, Otto, Die Talgdrüsen der Wangenschleimhaut. *Inaug.-Diss. Königsberg* 1901.
- Ramm, Malka, Über die Zotten der Mundlippen und der Wangenschleimhaut bei Neugeborenen. *Inaug.-Diss. Bern, ausp. Zimmermann, auch Anat. Hefte* 29. 1905.
- Retzius, G., Zur Kenntnis der Entwicklung der Körperformen des Menschen. *Biol. Unters. N. F.* 11. 2. 1904.
- Stieda, Alex., Über das Tuberculum labii sup. und die Zotten der Lippenschleimhaut des Neugeborenen. *Anat. Hefte* 13. 1899.
- Stieda, L., Das Vorkommen freier Talgdrüsen am menschlichen Körper. *Zeitschr. f. Morph. u. Anthrop.* IV. 1902. 443—462.

Mißbildungen im Bereiche des Gesichtes, der Lippen und des Gaumens.

- Grünberg, Karl, Die Gesichtsspalten und die in genetischer Beziehung zu ihnen stehenden anderweitigen Mißbildungen des Gesichtes in Schwalbes Morphologie der Mißbildungen III. Teil. II. Lief. 1913.

Entwicklung der Zähne.

- Ahrens, H., Die Entstehung des Schmelzstranges im Schmelzorgan von Schweineembryonen. *Verh. d. Ges. f. Morph. u. Physiol. in München* 1913.
- Derselbe, Die Entwicklung der menschlichen Zähne. *Anat. Hefte* 48. 1913. 1—100.
- Bolk, L., Odontologische Studien I. Die Ontogenie der Primatenzähne. Jena 1913.
- Derselbe, Odontologische Studien II. Die Morphogenie der Primatenzähne. Jena 1914.

- Bolk, L., Über die Gaumentwicklung und die Bedeutung der oberen Zahnleiste beim Menschen. Zeitschr. f. Morphol. 14. 1911. 241—304.
- Burckhardt, Rud., Die Entwicklungsgeschichte der Verknöcherungen des Integumentes und der Mundhöhle der Wirbeltiere in O. Hertwigs Handb. d. Entw.-Lehre II. 1. 1906.
- D'Ajutolo, Quinta dentizione in una fanciulla di 12 anni. Mem. R. Accad. delle Scienze di Bologna, III. 1892. 629—638.
- Ebner, V. von, Über die Entwicklung der leimgebenden Fibrillen, besonders im Zahnbein. Sitzungsber. d. k. k. Akad. d. Wiss. in Wien. Band 115. III. 1906.
- Fischer, Guido, Beiträge zum Durchbruche der bleibenden Zähne, nebst Untersuchungen über die Genese der Osteoklasten und der Riesenzellen. Anat. Hefte 38. 1908. 621—725.
- Friedmann, E., Beiträge zur Zahnentwicklung der Knochenfische. Morph. Arb. VII. 1897.
- v. Korff, K., Die Zahngrundsubstanz der Säugetiere. Arch. f. mikr. Anat. 67. 1906. 1—18.
- Magitot, E., Traité des anomalies du système dentaire, mit Atlas. Paris 1877.
- Röse, C., Über die Entwicklung der Zähne des Menschen. Arch. f. mikr. Anat. 38. 1891. 447—491.
- Derselbe, Das Zahnsystem der Wirbeltiere. Ref. in Bonnet und Merckels Ergebnisse 1894. 542—591.
- Schwalbe, G., Über Theorien der Dentition. Verh. anat. Ges. Vers. in Straßburg 1894. Erg.-Band. Anat. Anz. 9. 1894.
- Zuckerkindl, E., Anatomie der Mundhöhle mit besonderer Berücksichtigung der Zähne in Scheffs Handb. d. Zahnheilk. Wien 1902.

Bildung des Kiemendarmes.

- Grosser, O., Zur Entwicklung des Vorderdarmes menschlicher Embryonen bis 5 mm größte Länge. Sitzungsber. d. k. k. Akad. d. Wiss. Wien. Math.-phys. Kl. 120. III. 1911.
- Hammar, J. Aug., Studien über die Entwicklung des Vorderdarmes. I. Allgemeine Morphologie der Schlundspalten beim Menschen. Entwicklung des Mittelohrraumes und des äußeren Gehörganges. Arch. f. mikr. Anat. 59. 1902. 471—628.
- Derselbe, II. Das Schicksal der III. Schlundspalte. Zur vergleichenden Embryologie der Tonsille. Ibid. 61. 1903. 404—458.
- Derselbe, Ein beachtenswerter Fall von kongenitaler Halskiemenfistel, nebst einer Übersicht über die in der normalen Ontogenese des Menschen existierenden Vorbedingungen solcher Mißbildungen. Zieglers Beitr. z. path. Anat. 36. 1904. 506—517.
- His, W., Über den Sinus praecervicalis und die Thymusanlage. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1886.
- Kostanečki, K. v., Zur Kenntnis der Pharynxdivertikel des Menschen mit besonderer Berücksichtigung der Divertikelbildung im Nasenrachenraum. Virch. Arch. 117. 1889. 108—150.
- Rabl, C., Über die Bildung des Halses. Prager med. Wochenschr. 1886. Nr. 52. 1887. Nr. 1.
- Derselbe, Über das Gebiet des N. facialis. Anat. Anz. 2. 219—227. 1887.
- Rabl, H., Die Entwicklung der Derivate des Kiemendarmes beim Meerschweinchen. Arch. f. mikr. Anat. 82. 1913. 79—147.

Gland. thyroidea.

- Grosser, O., Die Entwicklung des Kiemendarmes und des Respirationsapparates in Keibel-Malls Handb. d. Entw.-Gesch. d. Menschen. II. 1911. 436—482.
- His, W., Der Tractus thyroglossus und seine Beziehungen zum Zungenbein. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1891.
- Maurer, Fr., Die Entwicklung des Darmsystems in Hertwigs Handb. d. Entw.-Lehre. II. 1. 1906.
- Mayo, Ch. H., Lingual, sublingual and other forms of aberrant thyroids. Journ. Amer. med. Assoc. 57. 1911. 784—786.
- Tourneux, F., und Verdun, P., Sur le premier développement de la thyroïde, du thymus et des glandes parathyroïdiennes chez l'homme. Journ. de l'Anat. et de la physiol. 33. 1897.
- Verdun, P., Dérivés branchiaux chez les vertébrés supérieurs. Thèse de Toulouse. 1898.

Thymus.

- Bien, Gertrud, Über accessorische Thymuslappen im Trigonum caroticum. Anat. Anz. 29. 1906.
- Hammar, J. Aug., 50 Jahre Thymusforschung. Bonnet und Merckels Ergebnisse 19. 1910. 1—274.
- Derselbe, Zur Kenntnis der Teleostierthymus. Arch. f. mikr. Anat. 73. 1909. 1—68.
- Harman, N., B. Socia thymi cervicalis and thymus accessorius. Journ. of Anat. and Physiol. 36. 1901.
- Hartmann, A., Die Entwicklung der Thymus beim Kaninchen. Arch. f. mikr. Anat. 86. 1914. 69—192
- Maximow, Alexander, Untersuchungen über Blut und Bindegewebe. IV Über die Histogenese der Thymus bei den Amphibien. Arch. f. mikr. Anat. 79. 1912. 560—611.
- Waldeyer, W., Die Rückbildung der Thymus. Sitzungsber. d. Akad. d. Wiss. Berlin 25. 1890.
- Weißenberg, Rich., Die quergestreiften Zellen der Thymus. Arch. f. mikr. Anat. 70. 1907. 193—226.
- Wassjutotschin, A., Über die myoiden Elemente der Thymus. Anat. Anz. 46. 1914. 577—600.

Epithelkörperchen und ultimobranchialer Körper.

- Getzowa, Sophie, Zur Kenntnis des postbranchialen Körpers und der branchialen Kanälchen beim Menschen. Virchows Arch. 205. 1911. 208—237.

- Grosser, O., Zur Kenntnis des ultimobranchialen Körpers des Menschen. *Anat. Anz.* 37. 1910.
 Derselbe, Zur Entwicklung des Vorderdarms menschlicher Embryonen bis 5 mm größter Länge. *Sitzungsber. d. k. k. Akad. d. Wiss. Wien. Math.-phys. Kl.* 120. III. 1911.
 Kohn, Alfr., Die Epithelkörperchen. *Ref. in Bonnet und Merckels Ergebn.* IX. 1899. 194—252.
 Rabl, H., Über die Anlage des ultimobranchialen Körpers bei den Vögeln. *Arch. f. mikr. Anat.* 70. 1907.
 Derselbe, Über die Anlage des thymohymischen Systems beim Maulwurf. *Sitzungsber. d. k. k. Akad. d. Wiss. Wien. Math.-phys. Kl.* 118. Abt. III. 1909.
 Verdun, P., Contribution à l'étude des glandes satellites de la thyroïde chez l'homme. *Journ. de l'anat. et de la physiol.* 30. 1897.
 Welsh, D. A., Concerning the parathyroid glands. *Journ. of Anat. and Physiol.* 32. 1898.

Pharynx, Hals fisteln usw.

- Göppert, E., Beiträge zur vergleichenden Anatomie des Kehlkopfes und seiner Umgebung etc. in R. Semons zool. Forschungsreisen. Band III (Jenaische Denkschriften III. 1901).
 Guthzeit, Otto, Über die Bedeutung des Tuberculum impar. *Inaug.-Diss. Leipzig* 1912 (ausp. C. Rabl).
 Hammar, J. Aug., Ein beachtenswerter Fall von kongenitaler Halskiemenfistel usw. *Zieglers Beitr. z. path. Anat.* 36. 1904. 506—517.
 Hasse, C., Die Speichelwege und die ersten Wege der Ernährung und Atmung beim Säugling und im späteren Alter. *Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch.* 1905. 321—332.
 Huber, C. Carl, On the relation of the Chorda dorsalis to the anlage of the pharyngeal Bursa or medial pharyngeal process. *Anat. Rec.* 6. 1912. 373—404.
 Kallius, E., Beiträge zur Entwicklung der Zunge. *Verh. d. anat. Ges. in Göttingen* 1901. *Suppl.-Band. Anat. Anz.* 19. 1901.
 Derselbe, Beiträge zur Entwicklung der Zunge. III. Teil. Säugetiere. 1. *Sus scrofa.* *Anat. Hefte* 41. 1910. 177—337.
 Killian, J., Über die Bursa und Tonsilla pharyngea. *Morph. Jahrb.* 14. 1888.
 Derselbe, Entwicklungsgeschichte, anatomische und klinische Untersuchungen über Mandelbucht und Gaumenbucht. *Arch. f. Laryng. und Rhinol.* 7. 1898.
 Kostanečki, K. v., Zur Kenntnis der Pharynxdivertikel des Menschen mit besonderer Berücksichtigung der Divertikelbildung im Nasenrachenraum. *Virchows Arch.* 117. 1889. 108—150.
 Kostanečki, K. v., und Mielečki, A. v., Die angeborenen Kiemenfisteln des Menschen. *Virchows Arch.* 120. 385—486.
 Mayer, Rob., Über die Bildung des Rec. pharyngeus medius seu Bursa pharyngea im Zusammenhang mit der Chorda bei menschlichen Embryonen. *Anat. Anz.* 37. 1910. 449—453.
 Rabl, C., Zur Bildungsgeschichte des Halses. *Prager med. Wochenschr.* 1886. Nr. 52 und 1887. Nr. 1.
 Schulte, W. H. von, The Development of the salivary Glands in Man. *Studies in Cancer and allied subjects.* Vol. IV. Columbia University Press. 1913.

Larynx und Lungen.

- Fein, J., Die Verklebungen im Bereiche des embryonalen Kehlkopfes. *Arch. f. Laryng. u. Physiol.* 15. 1903.
 Flint, J. M., The Development of the lungs. *Amer. Journ. of Anat.* 6. 1906.
 Fraser, J. E., The Development of the larynx. *Journ. of Anat. and Physiol.* 44. 1910. 156—191.
 Göppert, E., Beiträge zur vergleichenden Anatomie des Kehlkopfes und seiner Umgebung. *Semons zool. Forschungsreisen.* III. *Jen. Denkschr.* III. 1901.
 Hammar, J. Aug., Ein Fall von Nebenlungen bei einem menschlichen Fetus von 11,7 mm Länge. *Beitr. z. pathol. Anat.* 35. 1904. 518—527.
 His, W., Zur Bildungsgeschichte der Lungen beim menschlichen Embryo. *Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch.* 1887.
 Kallius, E., Beiträge zur Entwicklung des Kehlkopfes. *Anat. Hefte* 9. 1897. 303—363.
 Pensa, Ant., Considerazioni a proposito dello sviluppo dell'albero bronchiale nell'uomo ed in bos taurus. *Boll. Soc. med.-chir. di Pavia.* 1909.
 So ulié, A., und Bardier, E., Recherches sur le développement du larynx. *Journ. de l'anat. et de la physiol.* 43. 1907. 138—240.

Entwicklung des Tractus intestinalis.

- Brachet, A., Die Entwicklung der großen Körperhöhlen und ihre Trennung voneinander. *Bonnet und Merckels Ergebnisse* 7. 1897. 886—936.
 Bromann, Ivar, Die Entwicklungsgeschichte der Bursa omentalis und ähnlicher Rezessusbildungen bei Wirbeltieren. *Wiesbaden* 1904.
 Forßner, H., Die angeborenen Darm- und Ösophagusatresien. *Anat. Hefte* 34.
 Johnson, F. P., On the development of the mucous membrane of the oesophagus, stomach and small intestine in the human embryo. *Amer. Journ. of Anat.* X. 1910. 521—561.
 Derselbe, Development of the large intestine. *Ibid.* XIV. 1912/13.
 Derselbe, The Development of the Rectum. *Ibid.* XVI. 1—58. 1914.
 Derselbe, Effects of distension on the intestine. *Ibid.* XIV. 235—250. 1912/13.

- Kaufmann, Marie, Über das Vorkommen von Belegzellen im Pylorus und Duodenum des Menschen. *Anat. Anz.* 28. 1906. 465—474.
- Kirk, E. G., On the histogenesis of gastric glands. *Amer. Journ. of Anat.* X. 1910. 474—520.
- Koller, Arnold, Ein Fall von Situs inversus totalis und seine Deutung. Inaug.-Diss. Basel 1899 ausp. Kollmann; auch *Virchows Archiv* 156. 1899.
- Kreuter, Erwin, Über den soliden Ösophagus der Selachier. Inaug.-Diss. München 1901.
- Derselbe, Die angeborenen Verengerungen und Verschliefungen des Darmkanals im Lichte der Entwicklungsgeschichte. *Habil.-Schrift Erlangen* 1905.
- Kull, H., Über die Entstehung der Panethschen Zellen. *Arch. f. mikr. Anat.* 77. 1911. 541—556.
- Lewis, F. T., Histogenese des Darms in Keibel-Malls *Handb. d. Embryologie.* II. 376.
- Derselbe, The form of the stomach in human embryos with notes upon the nomenclature of the stomach. *Amer. Journ. of Anat.* XIII. 1912. 477—504.
- Mall, F. P., Entwicklung des Coeloms in Keibel-Malls *Handb. d. Entw.-Gesch.* I. 1910. 527—552.
- Mehnert, N., Über die klinische Bedeutung der Ösophagus- und Aortenstenosen. *Arch. f. klin. Chir.* 58. 1899.
- Minot, Ch. S., On the solid state of the large intestine in the chick. *Journ. Bost. med. Science* 1900.
- Nagy, L. von, Über die Histogenese des Darmkanals bei menschlichen Embryonen. *Anat. Anz.* 40. 1911. 147 bis 156.
- Neter, Die Beziehungen der kongenitalen Anomalien des S romanum zur habituellen Verstopfung. *Arch. f. Kinderheilk.* 32. 1901.
- Preßler, K., Über den normalen und inversen Situs viscerum bei Amphibien. *Arch. f. Entw.-Mech.* 32. 1911. 1—36.
- Schridde, H., Die ortsfremden Epithelgewebe des Menschen, in Sammlung anatomischer und physiologischer Vorträge. Jena, Fischer 1909.
- Schütttoff, M., Abnormer Tiefstand des Bauchfells im Douglasschen Raume etc. *Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch.* 1903.
- Tandler, J., Zur Entwicklung des menschlichen Duodenum in frühen Embryonalstadien. *Morph. Jahrb.* 29. 1902.
- Toldt, C., Bau und Wachstumsveränderungen der Gekröse des menschlichen Darmkanals. *Denkschr. d. k. k. Akad. d. Wiss. Wien. Math.-phys. Kl.* 41. 1879.
- Derselbe, Die Darmgekröse und Netze. *Ibid.* 56. 1889.
- Derselbe, Die Formbildung des menschlichen Blinddarms und der Valvula coli. *Sitzungsber. d. k. k. Akad. d. Wiss. Wien. Math.-phys. Kl.* 103. III. 1894.
- Treves, Fr., Lectures on the intestinal Canal and Peritoneum in Man. *Brit. med. Journ.* Vol. I. for 1885. p. 415.
- Voigt, Jul., Beiträge zur Entwicklung der Dünndarmschleimhaut. *Anat. Hefte* XII. 1899. 49—70.
- Entwicklung der großen Darmdrüsen.**
- Baldwin, W. M., An adult human pancreas, showing an embryological condition. *Anat. Rec.* 4. 1910.
- Beneke, Rud., Die Entstehung der kongenitalen Atresie der großen Gallengänge, nebst Bemerkungen über den Begriff der Abschnürung. *Univ.-Programm. Marburg* 1907.
- Bubenhof, A., Über einen Fall von kongenitalem Defekt (Agenesie) der Gallenblase. *Anat. Hefte* 27. 1904.
- Charpy, A., Variétés et anomalies des canaux pancréatiques. *Journ. de l'anat. et de la physiol.* 34. 1898. 720—734.
- Cords, Elisabeth, Ein Fall von ringförmigem Pankreas. *Anat. Anz.* 29. 1911. 33—40.
- Felix, W., Zur Leber- und Pankreasentwicklung. *Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch.* 1892. 280—323.
- Küster, H., Zur Entwicklungsgeschichte der Langerhansschen Inseln im Pankreas des Menschen. *Arch. f. mikr. Anat.* 64. 1904.
- Letulle, M., und Nattan-Larrier, Région vatrienne du duodénum et ampoule de Vater. *Bull. Soc. anat. de Paris* 73. 1898.
- Lewis, F. T., Die Entwicklung der Leber und des Pankreas in Keibel-Malls *Handb. d. Entw.-Gesch.* II. 1911.
- Ludwig, E., Zur Entwicklungsgeschichte der Leber, des Pankreas und des Vorderdarms bei der Ente und beim Maulwurf. *Anat. Hefte.* 56. 1919.
- Maurer, Fr., Die Entwicklung des Darmsystems in Hertwigs *Handb. d. Entw.-Lehre* II. 1. 1906.
- Ruge, G., Abweichungen am linken Lappen der menschlichen Leber. *Morph. Jahrb.* 45. 1913. 409—430.
- Wéber, J. F., L'origine des glandes annexes de l'intestin moyen chez les vertébrés. *Thèse de Nancy, ausp. Nicolas* 1903.

Gefäßsystem.

Das Gefäßsystem, das Blut, die Lymphe, mit den geformten Elementen dieser Flüssigkeiten, den Erythrocyten und Leukocyten, entstehen aus dem mittleren Keimblatte, und zwar aus dem Mesenchym. Eine Beteiligung des inneren Keimblattes, die schon wiederholt behauptet wurde, kann nach den neueren Untersuchungen mit Sicherheit ausgeschlossen werden.

Das ganze Gefäßsystem besitzt also eine einheitliche Herkunft. Wir besprechen:

- I. Die Entstehung der Gefäßendothelien und der geformten Elemente des Blutes und der Lymphe.
- II. Die Entwicklung des Blutgefäßsystems.
 1. Die Entwicklung des Herzens.
 2. Die Entwicklung der großen Arterien.
 3. Die Entwicklung der großen Venen.
- III. Die Entwicklung des Lymphgefäßsystems.

Entstehung der Gefäßendothelien sowie der geformten Bestandteile des Blutes und der Lymphe.

Die Bildung des Gefäßendothels und des Blutes beginnt sehr früh, noch bevor die Differenzierung der Somiten erfolgt ist, zu einer Zeit, da beim Hühnchen die Keimscheibe dem Dotter noch flach aufliegt. Sie geht von Zellen aus, welche den epithelialen Verband der visceralen Lamelle des unsegmentierten Mesoderms verlassen und, dem Dotterentoderm enge angeschlossen, das Gefäßnetz auf dem Dottersacke sowie ferner auch den bindegewebigen und muskulösen Anteil der Darmwandung und des Dottersackes liefern. Der Anfang der Gefäßbildung fällt beim Hühnchen ungefähr in den Beginn des zweiten Bebrütungstages. Die aus dem Epithelverbande der visceralen Mesodermlamelle ausgetretenen Zellen beginnen sich im Bereiche des dunklen Fruchthofes lebhaft zu vermehren und bilden dabei solide, zunächst vereinzelte, dann netzförmig untereinander in Verbindung tretende Stränge von rundlichen Zellen, die sog. Blutinseln. Aus diesen gehen sowohl die Blutkörperchen (Erythrocyten und Leukocyten) als auch das Endothel des auf dem Dottersacke sich ausbreitenden Gefäßnetzes hervor. Die Bildung der Blutinseln beginnt in der caudalen Partie der Keimscheibe, um sich seitlich und cranialwärts weiter auszubreiten. In ihrer Gesamtheit stellen sie später das Netz der Area vasculosa her. Die Fig. 311 gibt das Bild eines Entembryo mit 7 scharf abgegrenzten Somiten wieder, bei welchem die Blutinseln ein ziemlich gleichmäßiges Netz darstellen. In diesem erfolgt mit der weiteren Entwicklung die Aushöhlung der zuerst soliden Blutinseln zu Blutgefäßen und die stärkere Ausbildung einzelner Strecken des Gefäßnetzes zu größeren Gefäßstämmen, sowohl Arterien als Venen, die durch ein Kapillarnetz verbunden sind (Fig. 312).

Derselbe Vorgang führt auch bei Säugetieren zur Bildung des Blutes und der ersten Gefäße. Wir sehen eine Area vasculosa von netzförmigen Capillaren, unter denen sich mit der weiteren Entwicklung einzelne größere mit dem Herzen in Verbindung tretende Stämme ausbilden. Die erste Entwicklung von Blut und Blutgefäßen erfolgt auch hier außerembryonal auf dem Dottersack, indem erst sekundär die Verbindung mit den intraembryonalen Gefäßen hergestellt wird.

Die Zellen der Blutinseln liefern nicht bloß die Blutzellen, sondern häufig auch das dieselben einschließende Endothel. Dieses stammt entweder aus den peripheren Zellen der Blutinseln oder aus anliegenden Mesenchymzellen; beide sind imstande, sich abzuplatten, in die Fläche auszuwachsen, und, indem sie untereinander in Kontakt treten, als Gefäßendothel die runden zu Blutzellen gewordenen Zellen der Blutinseln einzuschließen. Von diesen wird das Blutplasma abgesondert, welches sich zwischen den Blutzellen ausbreitet und sie auseinanderdrängt. Auf diese Weise werden die Vorbedingungen für eine Zirkulation geschaffen, nämlich ein Gefäßrohr, mit einer Flüssigkeit, dem Blutplasma, angefüllt, in welchem die Blutkörperchen schwimmen. Es fehlt bloß noch das durch seine Kontraktionen den Druck im Gefäßsystem bald erhöhende, bald herabsetzende Herz, um einen vollständigen embryonalen und außerembryonalen Kreislauf herzustellen.

Die feineren Vorgänge der Blut- und Gefäßbildung werden durch die Fig. 313—314 erläutert. Fig. 316 stellt eine durch Vermehrung der Mesoblastzellen entstandene Gruppe rundlicher primitiver Blutzellen, eine sog. Blutinsel, aus der Area opaca einer Kaninchenkeimscheibe dar. Sie hat durch das flächenhafte Auswachsen von Mesenchymzellen eine Abgrenzung nach außen erfahren, auch scheint es, daß diese das Gefäßendothel darstellenden Zellen ihren indifferenten Charakter noch so weit bewahrt haben, daß sie gleichfalls noch befähigt sind, Blutzellen zu bilden. Die primitiven Blutzellen, welche in lebhafter Vermehrung begriffen sind, haben schon Blutplasma ausgeschieden, welches die Zellen auseinanderdrängt. In Fig. 315 ist eine Blutinsel im ersten Stadium der Entwicklung, vor der Differenzierung der Endothelzellen und der Ausscheidung des Blutplasma, zu sehen. In Fig. 314 haben sich die primitiven Blutzellen nach zwei Richtungen differenziert, welche zur Bildung der Erythrocyten und der Lymphocyten führen. Zunächst zeigen einige primitive Blutzellen die ersten Spuren der Hämoglobinbildung; diese sind die primitiven Erythroblasten, ziemlich große Elemente, die sich rasch durch indirekte Teilung vermehren, aber zum Teil auch zugrunde gehen. Andere Zellen dagegen besitzen den Charakter der ungranulierten Leucocyten; sie liefern teils unter Bildung von Hämoglobin die definitiven Erythroblasten,

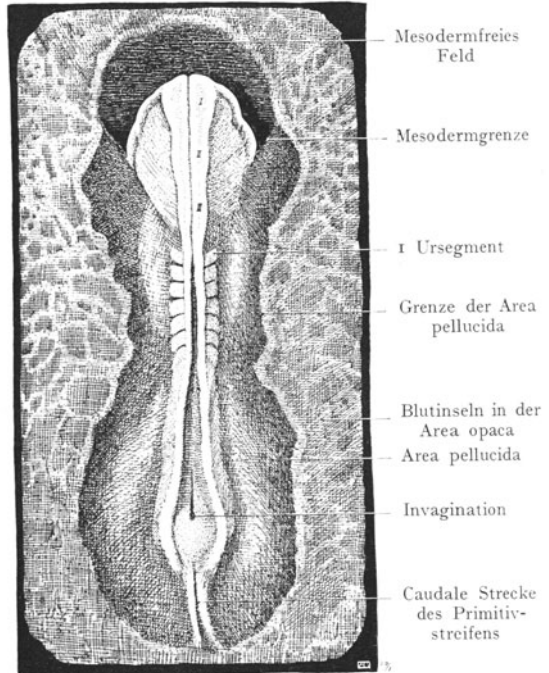


Fig. 311. Entenembryo mit 7 Somiten.

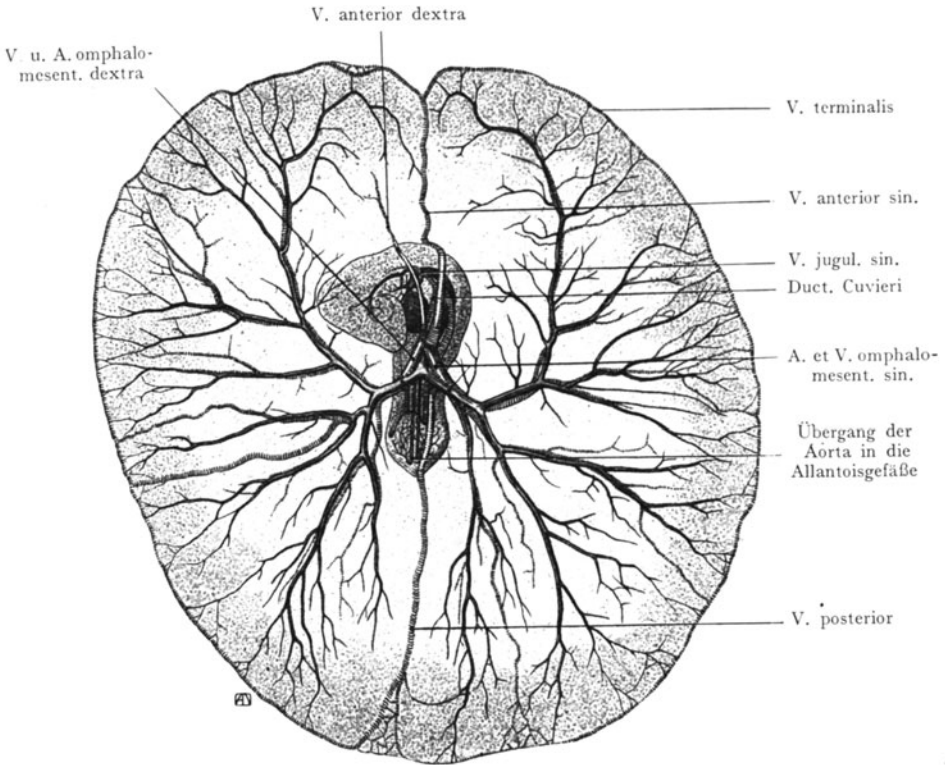


Fig. 312. Hühnerkeimscheibe von 4 Tagen und 10 Stunden. Venöse und arterielle Injektion. Nach D. Popoff, Die Dottersackgefäße des Huhns. Wiesbaden 1894.

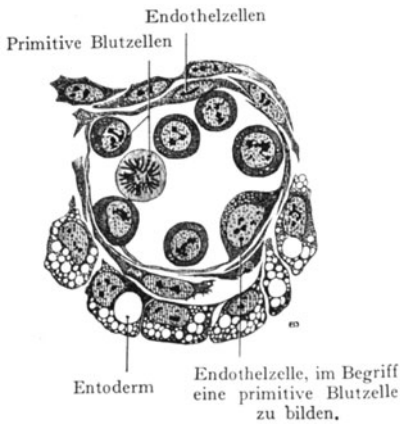


Fig. 313. Blutgefäß der Area vasculosa eines Kaninchenembryos mit 5 Ursegmenten. Nach Maximow. Arch. f. mikr. Anat. 73. 1909.



Fig. 314. Aus der Area vasculosa eines Kaninchenembryos von 11 Tagen. Primitive Erythroblasten und Lymphocyten. Nach Maximow.

welche die primitiven Erythroblasten ersetzen, teils die verschiedenen Typen der weißen Blutkörperchen oder Leukocyten. Rote und weiße Blutkörperchen stammen also



Rundliche Mesoblastzellen; sie werden zu primitiven Blutzellen
Längliche Mesoblastzellen

Fig. 315. Bildung der Blutzellen in der Area opaca eines Meerschweinchenembryos mit kleinem Kopffortsatz des Primitivstreifens.
Nach Maximow.

aus derselben Quelle, nämlich aus den primitiven Blutzellen der Area vasculosa, welche als gemeinsame Stammzellen für alle Blutkörperchen die Bezeichnung Hämatogonien erhalten haben.

In Fig. 316 sind auf einem Längsschnitte durch ein Gefäß verschiedene Blutzellen dargestellt, nämlich primitive Erythroblasten und Leukocyten verschiedener Größe, endlich die definitiven Erythroblasten oder roten Blutkörperchen.

Blutgefäße können, abgesehen von der Umwandlung der Blutinseln, noch auf zweierlei Weisen entstehen, nämlich erstens als Gefäßsprossen auf bereits vorhandenen Gefäßen, zweitens durch den Zusammenschluß von Mesenchymzellen zur Bildung eines Gefäßendothels, in welches von außen her Blutkörperchen und Blutplasma eindringen. Beide Arten der Entwick-

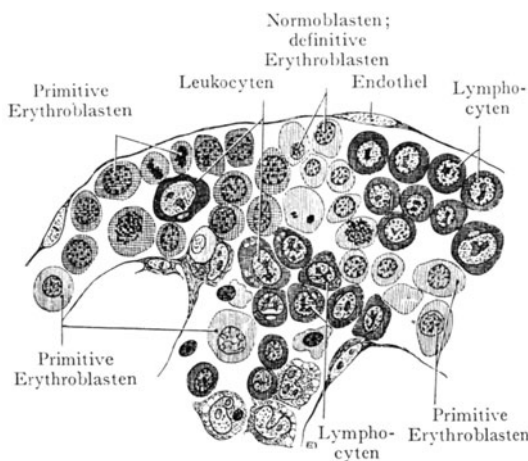


Fig. 316. Area vasculosa eines Kaninchenembryos von 13 1/2 Tagen.
Nach Maximow.

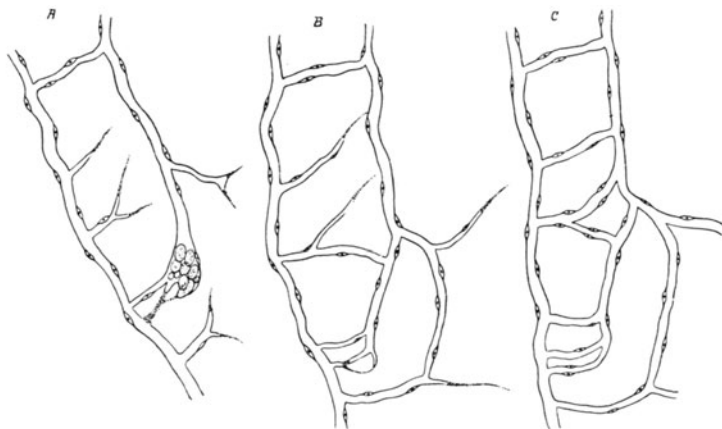


Fig. 317. Entwicklung der Capillaren im Schwanz der Froschlarven. Drei aufeinanderfolgende Stadien einer Beobachtungsreihe. Nach Jul. Arnold. Virchows Arch. 53. 1871.

lung finden sich beim Embryo, jene außerdem noch beim Erwachsenen, sowohl unter normalen als unter pathologischen Bedingungen. Solche Gefäßsprossen sind in Fig. 317 dargestellt; zunächst sind es fein zugespitzte, solide, von je einer Endothelzelle ausgehende Fortsätze, die, wohl infolge des innerhalb der Gefäße herrschenden Druckes, eine Aushöhlung erfahren. Die ausgehöhlte Epithelzelle teilt sich nun, die Kapillare wird dadurch verlängert und trifft auch auf andere Kapillaren, mit denen sie sich zur Herstellung eines durchgängigen Gefäßrohres verbindet. So werden sicher auch innerhalb der Embryonalanlage von bereits gebildeten Gefäßen aus neue Bahnen geschaffen. Zunächst ist jedoch der andere Modus der Gefäßbildung unter Zusammenschluß und flächenhaftem Auswachsen von Mesenchymzellen der wichtigere. Wir treffen denselben sowohl innerhalb der Area vasculosa als auch in der Embryonalanlage selbst.

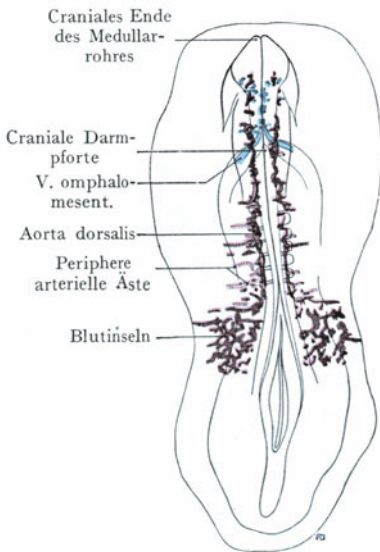


Fig. 318. Früheste Anlage des Herzens und der Aorten beim Hühnchen.

Nach Türstig, Mitt. über d. Entw. d. primit. Aorten. Inaug.-Diss. Dorpat 1886.

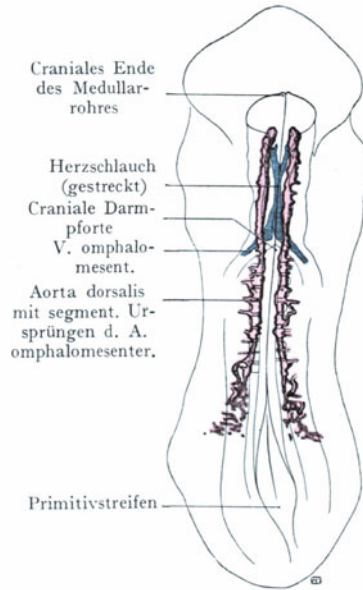


Fig. 319. Anlage der Aorten beim Hühnchen nach Türstig. Späteres Stadium.

In der frühembryonalen Zeit ist die Area vasculosa die Hauptbildungsstätte für die Blutzellen, auch erblicken wir darin auch beim Menschen die Bedeutung des stark reduzierten Dottersackes. Wahrscheinlich kann aber mit der Zunahme der Embryonalanlage eine Bildung von Blutgefäßen und Blutzellen an den verschiedensten Stellen stattfinden, wo indifferente Mesenchymzellen, besonders in den Drüsen, noch vorhanden sind (Leber, Lymphdrüsen, Milz). Sehr genau ist von Mollier die Blutbildung im Mesenchym der fetalen Leber untersucht worden. Auch Gefäßendothel wird von den Mesenchymzellen der Leber gebildet. Andere Bildungsstätten für Gefäßendothel und Blutzellen sind: das Knochenmark, die Milz, das lymphatische Gewebe des Fetus und zum Teil auch des Erwachsenen. Wahrscheinlich bilden die Endothelzellen vielfach, wie das Mollier für die Milzkapillaren nachwies, ein Syncytium mit Lücken zwischen den Endothelzellen (Netzsyncytium), durch welche die im umgebenden Mesenchym gebildeten Blutzellen in das Lumen der Gefäße gelangen können. So entstehen auch die innerhalb der

Embryonalanlage zuerst auftretenden, auf beiden Seiten der Chorda dorsalis angeordneten Gefäße; die einzelnen Anlagen verbinden sich untereinander zu zwei Längsstämmen, den dorsalen Aorten (Figg. 318, 319), welche zunächst durch zahlreiche, lateralwärts abgehende Ästchen mit dem Netze der Area vasculosa in Zusammenhang stehen. Bei der Abhebung des Kopfes und der Bildung des Kopfdarmes treten auch ventral von diesem zwei Gefäße auf, welche beim Zusammenschlusse der Körperwandungen zunächst zur Berührung, dann zur Verschmelzung untereinander kommen. Der daraus hervorgehende, aus zwei ursprünglich symmetrischen Anlagen entstandene Gefäßstamm stellt den zunächst gestreckten oder leicht gebogenen Herzschnlauch dar. Hinten, an der Darmpforte, verbindet sich dieser mit dem Netze der Area vasculosa mittels zweier Gefäßstämme, welche später die Vv. omphalomesentericae darstellen. Die dorsalen und ventralen Gefäßstämme gehen an cranialen blinden Ende des Kopfdarmes bogenförmig ineinander über (erster Aortenbogen).

Die Verbindung der dorsalen Aorten mit der Area vasculosa ist zunächst eine mehrfache (Fig. 318), doch ändert sich dies im Laufe der Entwicklung, indem zwei offenbar durch die mechanischen Momente begünstigte Stämme sich stärker ausbilden und die Hauptverbindung zwischen der Aorta dorsalis und den außerembryonalen Gefäßen herstellen. Es sind dies die beiden Aa. omphalomesentericae, welche zu einer gewissen Zeit die Hauptäste der Aortae dorsales darstellen (Fig. 319).

Wir erhalten so beim Hühnchen einen primitiven Dotterkreislauf innerhalb des Embryos und der auf dem Dottersacke immer weiter sich ausbreitenden Area vasculosa. Dieser Dotterkreislauf vermittelt erstens den Gasaustausch durch die poröse Eischale hindurch, zweitens aber auch die Resorption des Dotters und seine Verwertung zum weiteren Aufbau des Embryo. Beide Funktionen sind, wie wir später sehen werden, bei Säugetieren und speziell beim Menschen stark eingeschränkt; so ist es für diesen überhaupt fraglich, ob dem Inhalte des Dottersackes eine wesentliche Rolle für die Ernährung der Embryonalanlage zu irgend einer Zeit der Entwicklung zukommt.

Der Kreislauf nimmt seinen Anfang mit der Ausbildung eines kontraktiven Herzschnlauches. Das Blut gelangt durch einen den Herzschnlauch nach vorn fortsetzenden Stamm (Truncus arteriosus) in die ersten, den Darm umgreifenden Aortenbogen, denen sich bald weitere Gefäßbögen caudal anschließen. Die in den einzelnen Schlundbögen eingeschlossenen Aortenbögen (Fig. 328) leiten nun das Blut aus dem Herzschnlauch in die beiden dorsalen Aorten, welche, in frühen Stadien noch paarig und symmetrisch zur Medianebene verlaufend, sich in späteren Stadien caudalwärts zur Bildung der unpaaren Aorta descendens vereinigen. Aus dieser geht das Blut nur zum kleinsten Teile in die caudale Partie der Embryonalanlage; die Hauptmasse gelangt durch die Aa. omphalomesentericae in das Netz der Area vasculosa, um sich wieder in Venen zu sammeln, von denen die größten, die Venae omphalomesentericae, das Blut von hinten her dem Herzschnlauche wieder zuführen. Die Area vasculosa wird nach außen hin durch eine Randvene, die Vena terminalis, abgeschlossen (s. das Bild der Hühnerkeimscheibe, Fig. 312).

Der Dotterkreislauf ist bei allen Amnioten der ursprünglichste. Bei den Formen mit meroblastischen Eiern und großen Dottermassen (Sauropsiden) bleibt auch der Dotterkreislauf als eine Einrichtung zur Resorption des Dotters bis zum Auskriechen aus dem Eie bestehen, ja sie erfährt sogar eine sehr hohe, im Zusammenhang mit der Differenzierung der Dottersackwandung stehende weitere Ausbildung (s. S. 116). Beim Menschen tritt dagegen der Dotterkreislauf sehr frühe zurück gegenüber anderen Einrichtungen, besonders der Placentarbildung, durch welche eine Verbindung zwischen Mutter und Frucht hergestellt wird, so daß auf diesem Wege nicht bloß Nahrung dem Embryo zugeführt wird, sondern auch ein Gasaustausch zwischen mütterlichen und kindlichen Gefäßen (Respiration) stattfindet. Diese Einrichtungen, welche wir als weitere Etappen im Ausbaue des Gefäßsystemes auffassen dürfen, haben wir unten in ihrem Auftreten und in ihren Umwandlungen zu schildern.

Mechanik der Gefäßbildung.

Wir dürfen mit größter Wahrscheinlichkeit annehmen, daß, wenigstens an vielen Stellen, das Gefäßsystem sich zunächst als ein Netz darstellt, dessen Röhren (Kapillaren) einen ziemlich gleichartigen Durchmesser besitzen. Die Frage, ob Gefäße sich in situ aus Mesenchymzellen entwickeln, ist wahrscheinlich für spätere Stadien verneinend zu beantworten, indem hier neue Gefäße, wenigstens zum größten Teile, aus Kapillarsprossen schon gebildeter entstehen; eine Ausnahme macht jedoch die Bildung der Gefäße in der Leber und der Milz.

Im ursprünglichen Gefäßnetze, z. B. in der Area vasculosa, werden nun einzelne Bahnen von dem Blutstrom bevorzugt, weil sie offenbar günstigere mechanische Bedingungen für die Zirkulation darbieten als andere Teile des Netzes. Diese bevorzugten Strecken stellen dann die größeren Stämme her. Nach einer Annahme von Thoma ist sowohl die Erweiterung eines Gefäßlumens als auch die Mächtigkeit der Gefäßwandung eine Funktion der Stromgeschwindigkeit des Blutes; eine Stromverlangsamung in einem Gefäße muß dagegen auch zur Verengung und schließlich zum Schwunde des Gefäßlumens führen. Daß sich die mechanischen Bedingungen an einer gegebenen Stelle während der embryonalen Entwicklung mehrmals ändern können, liegt auf der Hand und so erklärt sich der Verlauf der Hauptstämme an den Extremitäten, welcher nicht von vornherein derselbe ist wie beim Erwachsenen, sondern erst allmählich durch den Umbau von zum Teil vergänglichen Gefäßeinrichtungen hergestellt wird. Man könnte gewissermaßen von einem Kampfe ums Dasein unter den verschiedenen Gefäßbahnen sprechen, von denen die unterliegenden sich mehr oder weniger vollständig zurückbilden, die siegenden dagegen die als Norm beschriebenen Gefäßstämme darstellen. Sehr schön läßt sich dieser Prozeß an der Area vasculosa des Hühnchens verfolgen (Thoma).

In frühen Entwicklungsstadien ist jedoch unzweifelhaft eine recht weitgehende Entwicklung des Gefäßsystems möglich, ohne daß die mechanischen Faktoren, welche durch den Herzschlag gegeben sind, in Betracht kommen. In diesem Stadium entstehen nicht bloß die Gefäße der Area vasculosa, sondern auch die früheste Anlage der Aorta und anderer großer Arterien. Dieselben gehen teilweise durch das Stadium der Blutinseln, teilweise entstehen sie direkt durch Zusammenschluß von flächenhaft auswachsenden Mesodermzellen oder aus Sprossen bereits gebildeter Gefäße.

Nach diesem Stadium folgt dasjenige, in welchem die schon sehr früh einsetzenden Pulsationen des Herzens ihren formativen Einfluß auf die Gefäßbildung und Ausgestaltung geltend machen. Auch kommen in Betracht: die mechanischen Bedingungen, denen das Gefäß infolge seiner Lage unterworfen wird, die Elastizität des umliegenden Gewebes, der Zug, den dasselbe auf das Gefäß ausübt u. dgl. m. Viele dieser Faktoren sind noch nicht genauer analysiert worden (E. R. Clark).

Versuche von Chapman, bei denen die Herzanlage von Hühnerembryonen mit 12 Somiten exzidiert wurde, scheinen zu beweisen, daß, obgleich gewisse größere Gefäße, wie die Vv. vitellinae anteriores und der Sinus terminalis, die Randvene, welche die Area vasculosa abschließt, sich wohl infolge hereditärer Faktoren eine Zeitlang weiter entwickeln, diese Selbstdifferenzierung doch nur eine sehr beschränkte ist und der Hauptfaktor für die weitere Entwicklung und Ausgestaltung des Blutgefäßsystems in der Tätigkeit des Herzschlauches zu erblicken ist.

Entwicklung des Herzens.

Das Herz stellt in seiner frühen Anlage einen leicht S-förmig gewundenen endothelialen Schlauch dar, in welchen von hinten her die beiden Venae omphalomesentericae einmünden und von dem ein die Arcus aortae abgebender Stamm, der Truncus arteriosus nach vorn verläuft. Der Herzschlauch entsteht bei allen Amnioten aus zwei Anlagen, die

ursprünglich bei dem flach ausgebreiteten Keime in einiger Entfernung voneinander auftreten, dagegen infolge der mit der Abhebung des Kopfes verknüpften Umbildung

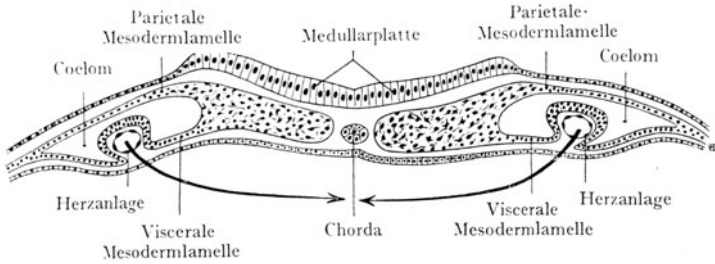


Fig. 320.

der Darmrinne zum Darmrohr einander genähert werden und schließlich miteinander verschmelzen. Der Vorgang ist in den Figg. 320—322 dargestellt. Beide Herzanlagen ragen

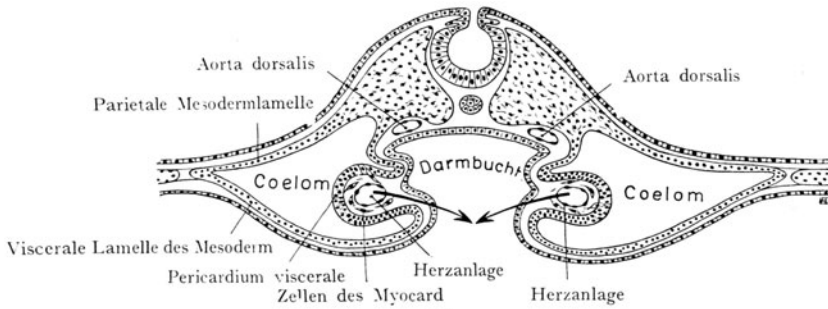


Fig. 321.

in das Kopfcoelom vor (Fig. 320), welches bei der Verschiebung der Anlagen in ventraler Richtung (siehe die Pfeile, Fig. 321) mitgenommen wird, so daß die Endothelschläuche einen Überzug durch Coelomepithel erhalten, aus welchem nicht bloß die viscerale Lamelle des Pericards, sondern auch die gesamte Herzmuskulatur entsteht. Dabei verlassen einzelne Zellen der Coelomwand den Epithelverband und bilden sich, indem sie sich vermehren, zu Muskelzellen aus. Der die Endothelschläuche umgebende paarige Coelomabschnitt liefert nicht bloß die Pericardialhöhle sondern auch die Pleurahöhle und wird deshalb als Pleuroperitonealhöhle bezeichnet (s. Pag. 385).

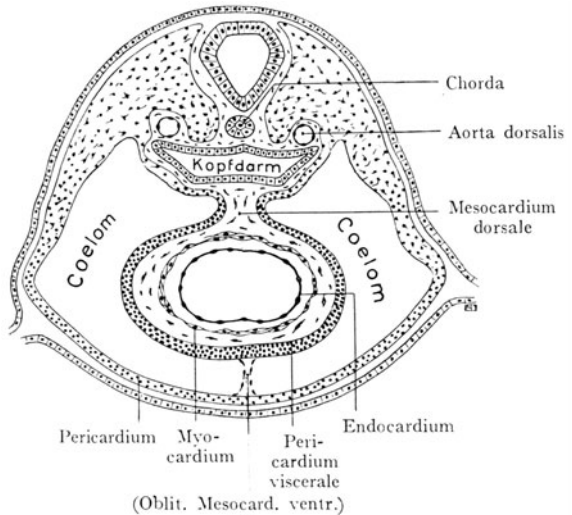


Fig. 322.

Figg. 320—322. Schemata der Entwicklung des Herzens Z. Teil nach Strahl.

Die Abschnürung des Darmes geht weiter, so daß die in das Coelom vorragenden Herzanlagen ventral vom Darne (Fig. 321) einander näherrücken und zunächst zur Berührung, dann schließlich zur Verschmelzung kommen (Fig. 322). Sodann liegt der Darm dorsal vom einheitlichen Herzschnauche. Von hinten münden die Vv. omphalomesentericae in den Herzschnauche, während aus der Fortsetzung desselben nach vorn, dem Truncus arteriosus, die den Kopfdarm reifenartig umziehenden Aortenbogen entspringen.

Die paarigen Herzanlagen treten sehr frühe auf; nach C. Rabl finden sie sich schon bei einem Kaninchenembryo, der unmittelbar vor der Ursegmentbildung steht,

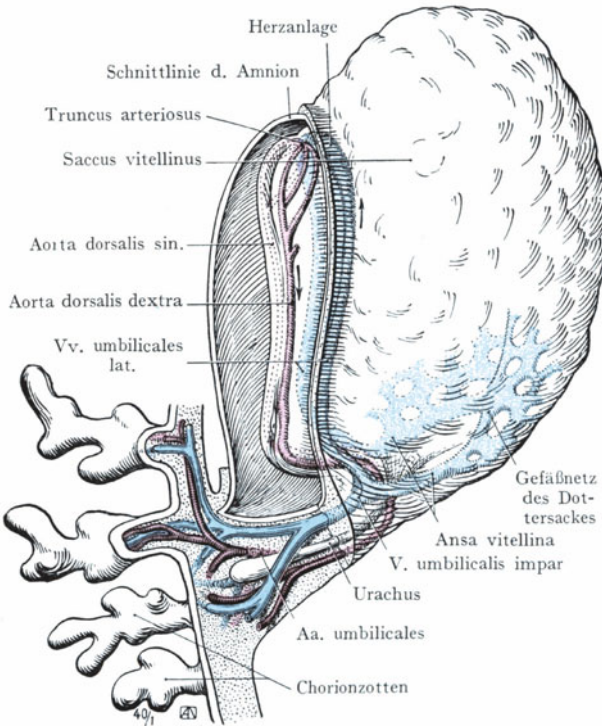


Fig. 323. Kreislauf bei einem menschlichen Embryo von 1,3 mm Länge.

Nach Eternod. Anat. Anz. XV. 1899.

den leicht gekrümmten endothelialen Herzschnauche noch vollständig im Bereiche des Kopfes liegen, indem sein craniales Ende hier fast dem cranialen Ende der Chorda dorsalis entspricht.

Nach der Verbindung der beiden Herzanlagen zum unpaaren Herzschnauche haben wir auch schon beim menschlichen Embryo (Fig. 323 und 324) einen Kreislauf. Für das Verständnis desselben müssen wir bedenken, daß gerade bei den Primaten die Verbindung der Fruchtblase mit der Uteruswandung mittels des Urachus einschließenden Haftstieles sehr frühzeitig zustande kommt und damit auch die Ausbildung des Allantoiskreislaufes, welcher den ursprünglicheren Dotterkreislauf bald vollständig in den Hintergrund drängt. Bei der Ansicht von der Seite her (Fig. 323) sehen wir aus dem Gefäßnetze des Dottersackes zwei Venen hervorgehen, welche sich untereinander

rechts und links in Form von zwei dichteren Ansammlungen von Mesoderm in geringer Entfernung von der Medallarplatte. Ja es ist wahrscheinlich, daß sie schon in einem Stadium vorhanden sind, auf welchem der Kopffortsatz des Primitivstreifens sich überhaupt noch nicht gebildet hat. Bei einem neun Tage alten Kaninchenembryo mit acht Somiten sind die Herzanlagen sehr deutlich zu erkennen und zwar liegen dieselben im Bereiche der ersten später in die Bildung des Occiput und der Zungenmuskulatur eingehenden Somiten. Eine solche Lage kommt zum Teil auch noch dem einheitlichen Herzschnauche zu, doch rückt dieser bald caudalwärts, um allmählich seine späteren Lagebeziehungen zu den Brustsegmenten zu erlangen (s. Ausbildung der Topographie der Eingeweide und die Fig. 397 A—C). In Fig. 397 A sehen wir jedoch

verbinden und so einen den Dottersack umgreifenden venösen Gefäßring, die Ansa vitellina, herstellen. Sodann münden diese Venen beiderseits von der Übergangslinie des Embryos in den Dottersack (Dottersacknabel) mit einer im Haftstiele vom Chorion frondosum zum Embryo verlaufenden Vena umbilicalis (impar) zusammen, um so die paarigen, cranialwärts verlaufenden Venae umbilicales laterales zu bilden. Diese stellen durch ihre Vereinigung unterhalb der cranialen Partie der flach ausgebreiteten Embryonalanlage den noch kurzen Herzschlauch her, von dessen Truncus arteriosus schon jetzt drei den Kopfdarm dorsalwärts umgreifende Gefäßbögen (Aortenbögen) entspringen. Sie gehen in die noch vollständig paarigen Aortae dorsales über, welche, beiderseits von der Chorda dorsalis, caudalwärts verlaufen. Diese geben die Aa. omphalo-mesentericae zum Dottersack ab und setzen sich in die beiden im Haftstiel zum Chorion frondosum verlaufenden Aa. umbilicales fort. Bei der Ansicht von oben her (Fig. 324) treten einzelne Verhältnisse noch deutlicher hervor; besonders der Verlauf der Aortenbögen und der dorsalen Aorten, ferner die Bildung der Ansa vitellina und die Verzweigung der Gefäße beim Übergange des Haftstieles in das Chorion frondosum.

Umbildung des Herzschlauches.

Der leicht S-förmig gekrümmte Herzschlauch, in welchen von hinten her die beiden Venae omphalomesentericae einmünden und der sich nach vorn in den die Arcus aortae abgebenden Truncus arteriosus fortsetzt, erfährt zunächst eine Verschiebung in caudaler Richtung, indem er allmählich von der Höhe der in die Bildung des Occiput eingehenden 3—4 ersten Somiten bis zur Höhe des 14.—19. Gesamtsomiten nach hinten rückt. Zweitens entstehen, indem die zuerst schwache Krümmung des Herzens sich stärker ausprägt und die Wandungen des Herzschlauches sich verdicken, einzelne, durch Einschnürungen des Schlauches voneinander abgesetzte Strecken oder Abschnitte desselben. Drittens werden diese durch die Ausbildung von Scheidewänden (Septa) in je eine rechte und eine linke Hälfte zerlegt. In diesen drei Prozessen läßt sich die Differenzierung des Herzschlauches und die Bildung des fertigen Herzens zusammenfassen.

Wir gehen bei der Schilderung von einem Stadium aus, in welchem die Zunahme der S-förmigen Krümmung dazu geführt hat, daß die ursprünglich in einer Ebene gelegenen Schenkel des Herzschlauches sich an einander vorbeischieben. Dies geschieht in der Weise, daß der caudale, etwas erweiterte, die Venae omphalomesentericae aufnehmende venöse Schenkel sich cranialwärts und dorsal von dem vorderen den Truncus arteriosus abgebenden Schenkel verschiebt (Fig. 325). An einer solchen Herzanlage

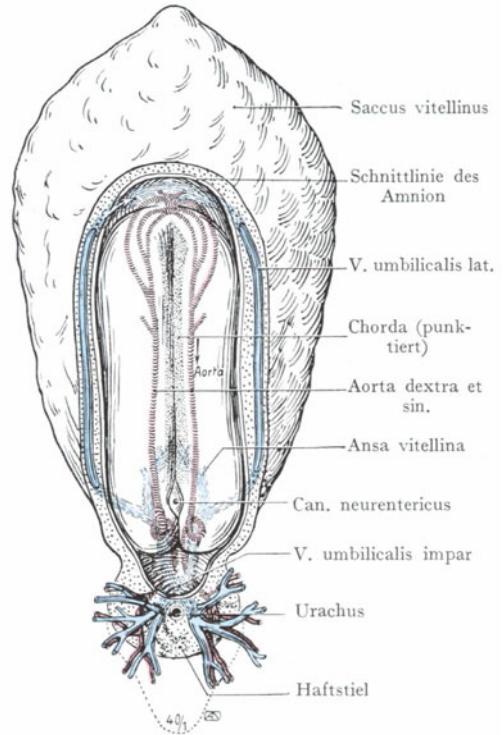
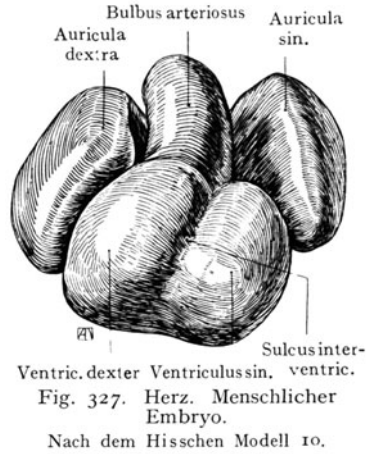
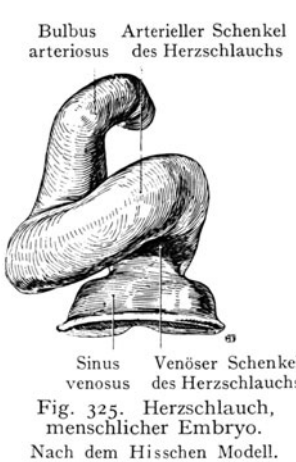


Fig. 324. Kreislauf eines menschlichen Embryo von 1,3 mm Länge.

Nach den Zeichnungen und dem Modell von Étrenod (Anat. Anz. XV. 1899).

unterscheiden wir (Fig. 328) von hinten nach vorn aufgezählt 4 Abschnitte: 1. den Sinus venosus, durch die Zusammenmündung der Venae omphalomesentericae und der Vv. umbilicales entstanden, 2. den Vorhofschenkel des Herzschlauches, welcher dorsal



von dem folgenden Abschnitte, 3. dem Ventrikelschenkel, liegt. Dieser geht 4. in den Bulbusabschnitt des Herzens über, aus welchem der die Arcus aortae abgehende Truncus arteriosus entspringt.

Der Vorhofschenkel und der Ventrikelschenkel gewinnen an Weite und grenzen sich dann auch durch eine Einschnürung, den Canalis auricularis, aus welchem die

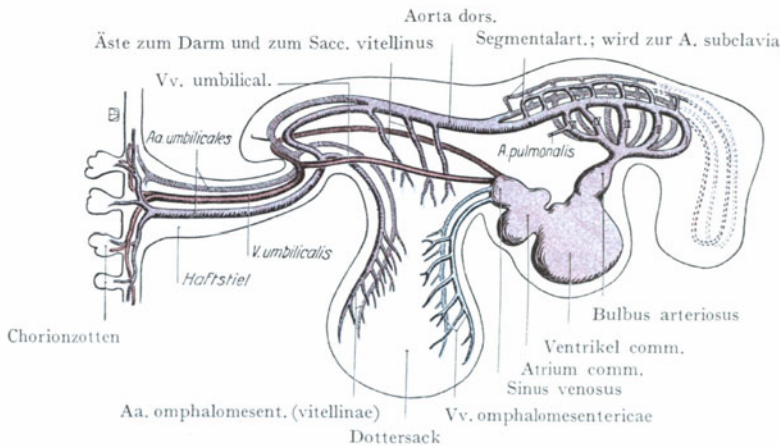


Fig 328. Schema des Kreislaufs beim menschlichen Fetus von der Seite gesehen.
Nach Young and Robinson in Cunninghams Textbook.

beiden Ostia venosa des fertigen Herzens entstehen, schärfer gegeneinander ab. Beide Herzabschnitte ändern auch ihre Form. Der Ventrikelabschnitt biegt in einen spitzen, nach links hin offenen Winkel um (Fig. 325), während der Vorhofsabschnitt sich so beträchtlich vergrößert, daß er beiderseits von dem Ventrikelschenkel in Form von

zwei starken Ausbuchtungen (den beiden Herzohren) sichtbar wird, welche nunmehr in starkem Maße an der Bildung der vorderen Herzfläche teilnehmen (Fig. 326). Alle Räume des Herzens sind in diesem Stadium noch einfach, so daß für die Zirkulation

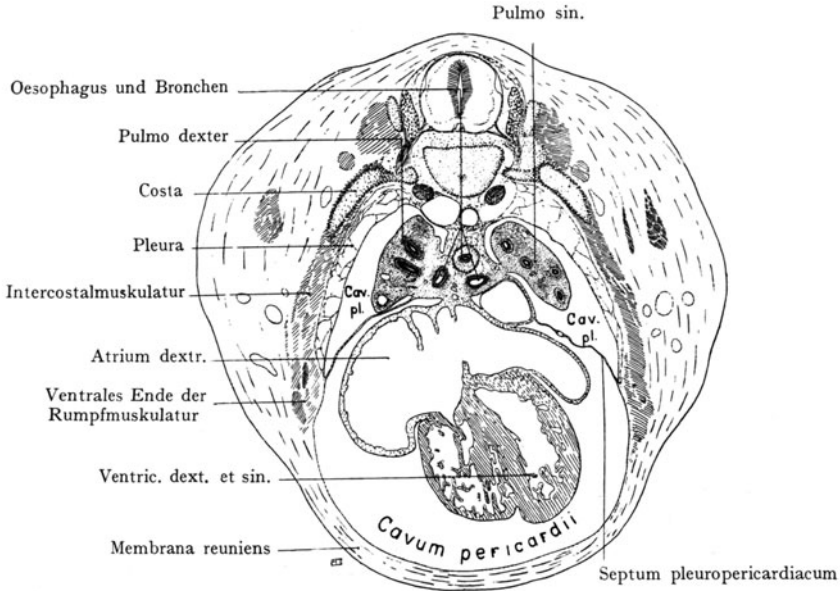


Fig. 329. Querschnitt. Embryo hum. 3. Monat. Anlagen der Pleura, der Lungen und des Pericards.

noch keine wesentliche Änderung, verglichen mit dem früheren Stadium des leichter gekrümmten Herzschlauches, entsteht. Ventralwärts ruft das Herz (Fig. 63) einen

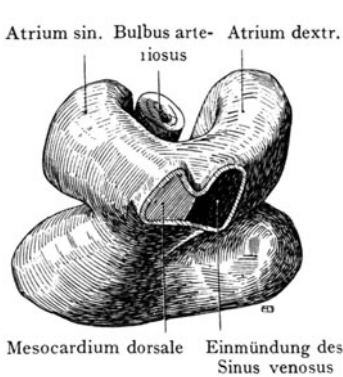


Fig. 330. Herz. Menschlicher Embryo. Dorsalansicht. Nach dem Hisschen Modell.

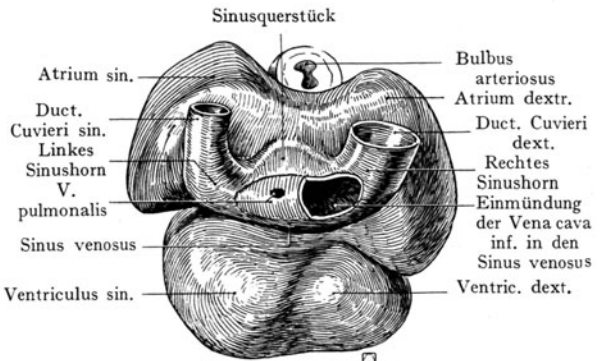


Fig. 331. Herz eines menschlichen Embryos. Dorsalansicht. Nach dem Hisschen Modell.

starken, unmittelbar auf die Kiemenregion folgenden Wulst hervor, welcher bloß durch die dünne, weder Skeletelemente, noch Muskulatur enthaltende, also wesentlich aus Mesenchym bestehende ventrale Körperwand, die Membrana reuniens von Rathke,

bedeckt wird (s. ein späteres Stadium in Fig. 329). Dieses Verhalten erklärt die Entstehung der *Ectopia cordis*, bei welcher die Herzanlage in ihrer weiteren Entwicklung die schwache *Membrana reuniens* durchbricht, so daß sie, umgeben vom Pericardialsack, offen zutage liegt. Der Herzschlauch nimmt nun bald bis zu einem gewissen Grade die Form des fertigen Herzens an (Fig. 327). Beide Abschnitte der Ventrikelschleife verwachsen dabei miteinander, indem als äußerer Hinweis auf die ursprüngliche Selbstständigkeit derselben die erste Andeutung des *Sulcus interventricularis* (*Sulcus longitudinalis ant.*) zu erkennen ist. Von der Ventrikelschleife geht der *Bulbus arteriosus* ab, welcher sich später durch eine als *Fretum Halleri* bezeichnete Einschnürung vom Ventrikel absetzt. Hier bilden sich auch später die *Semilunarklappen* der Aorta und der *A. pulmonalis*. Die Verwachsung der beiden Schenkel der Ventrikelschleife beeinflusst kaum die Verbindung derselben, die nach wie vor bestehen bleibt. Auf dem in Fig. 327 dargestellten Stadium kommen übrigens die Aurikel den beiden Schenkeln der Ventrikelschleife an Größe fast gleich.

In die dorsale Wand des Vorhofsabschnittes, den wir nunmehr im Gegensatze zu dem Vorhofschenkel, dem *Ventriculus communis*, als *Atrium commune* bezeichnen, mündet der ursprünglich aus der Vereinigung der beiden *Venae omphalomesentericae* hervorgegangene hinterste Abschnitt des Herzschlauches, nämlich der *Sinus venosus* ein. Mit dem Wachstum des Embryo kommen aber noch weitere Venen zur Einmündung in den *Sinus*, zunächst die paarigen *Venae umbilicales (laterales)* (Fig. 323), die das Blut aus der Placenta zum Herzen zurückführen; ferner zwei transversal verlaufende Stämme, die *Ductus Cuvieri*, welche durch den Zusammenfluß der vorderen und hinteren paarigen Venen der Körperwandung, der *Venae jugulares comm.* und der *Vv. cardinales*, entstehen (s. Fig. 377). Auf die Bildung und Umformung dieser Venen gehen wir später ausführlich ein, vorläufig sei nur im Vorübergehen auf die Rolle hingewiesen, welche sie bei der weiteren Umgestaltung des Vorhofsabschnittes des Herzens, besonders der Wandung derselben spielen. Aus Teilen der von hinten her in den *Sinus venosus* einmündenden Venen bildet sich später die *V. cava inferior*. Wir sehen an dem in Fig. 331 dargestellten Modelle, daß sich der *Sinus venosus* in die Quere ausdehnt und in zwei die *Ductus Cuvieri* aufnehmende *Sinushörner* auszieht, welche durch eine mittlere Strecke, das *Sinuserstück*, miteinander verbunden sind. Hier mündet auch die ursprünglich unpaare *V. pulmonalis* in das *Atrium commune* ein.

Mit der Weiterentwicklung des Herzens und der Scheidung durch die Herzsepten wird nun ein großer Teil des *Sinus venosus* in die hintere Wand des *Atrium dextrum* einbezogen. Das linke *Sinushorn*, welches den linken *Ductus Cuvieri* aufnimmt, bleibt im Wachstum zurück und stellt nach Rückbildung einer im frühen Stadium auftretenden *V. cava superior sin.* (s. die Entwicklung der Venen und die Figg. 379 und 380) nur noch den die Herzvenen aufnehmenden *Sinus coronarius cordis* dar, welcher an der *Valvula sinus coronarii (Thebesi)* in den rechten Vorhof einmündet. Das rechte *Sinushorn*, welches den *Ductus Cuvieri dexter* aufnimmt, bildet sich stärker aus und mündet als Endstrecke der *V. cava inf.* an der *Valvula venae cavae (inferioris, Eustachii)* in das *Atrium dextrum* aus.

Bildung der Herzsepten.

Während durch die bisher beschriebenen Vorgänge das Herz eine Form erhält, die sich annähernd mit derjenigen des fertigen Organes vergleichen läßt, so sehen wir nunmehr durch die Ausbildung der Herzscheidewände (Herzsepten) eine Zerlegung von drei Abschnitten des Herzens, des *Bulbus arteriosus*, des *Ventriculus communis* und des *Atrium commune* in eine rechte und eine linke Abteilung. Bloß im vierten Abschnitte, dem *Sinus venosus*, unterbleibt die Bildung einer Scheidewand, indem derselbe in toto in die hintere Wand des rechten *Atrium* einbezogen wird.

Zunächst ist eine Änderung in der Form und Umrandung des das Atrium commune mit dem Ventriculus communis in Verbindung setzenden Canalis auricularis zu erwähnen. Diese Öffnung bildet einen quergestellten Schlitz, an welchem wir (Fig. 335) eine Verdickung des oberen und des unteren Randes (das obere und untere Endocardkissen) bemerken; die Öffnung selbst wird als Ostium atrioventriculare commune bezeichnet. Sie lag ursprünglich mehr links, im Bereiche des linken Schenkels der Ventrikelschleife (Fig. 340), verschiebt sich jedoch allmählich nach rechts, um auch auf die dorsale Wand der rechten Partie der Ventrikelschleife überzugreifen. In dieser Lage wird das Ostium commune bei der Bildung der Herzsepten in Mitleidenschaft gezogen, indem es in ein Ostium atrioventriculare dextrum und sinistrum zerlegt wird.

Wir sehen in drei Herzabschnitten Septen auftreten, nämlich:

1. das Septum atriorum im Atrium commune,
2. das Septum ventriculorum im Ventriculus communis,
3. das Septum bulbi im Bulbus arteriosus.

Diese drei Septen sind wohl zuerst von Lindes (1865) scharf unterschieden worden.

1. Bildung des Septum atriorum.

Die Anfänge der Trennung des Atrium commune in ein Atrium dextrum und sinistrum finden wir bei Embryonen der vierten Woche. Hier bilden sich zwei Vorsprünge oder Leisten der oberen und dorsalen Wandung des Atrium commune, von

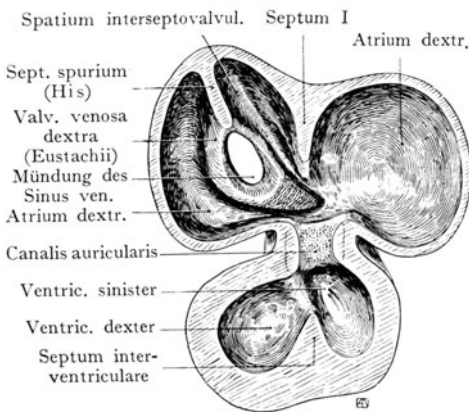


Fig. 332. Dorsale Hälfte des Herzens eines menschlichen Embryos von 10 mm; von innen gesehen.

Hissches Modell 8.

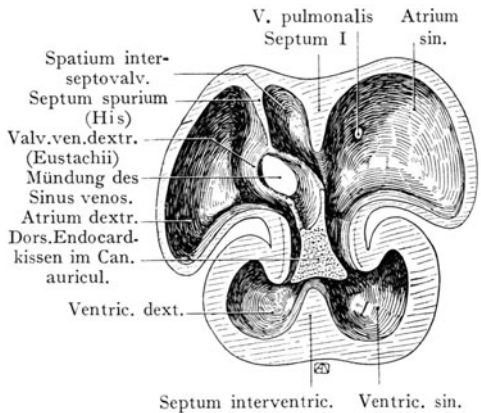


Fig. 333. Dorsale Hälfte des Herzens eines menschlichen Embryos der 5. Woche.

Nach dem Hisschen Modell 11.

denen eine das Septum primum (Born) und die rechts davon gelegene das Septum spurium von His darstellt (Fig. 332). Jenes wächst nach unten gegen das quergestellte Ostium ventriculare commune vor und bildet in der Hauptsache das Septum atriorum, welches ein den Sinus venosus aufnehmendes Atrium dextrum von dem Atrium sinistrum, in welches die V. pulmonalis einmündet, scheidet (Fig. 333). Das Septum spurium (His) hat mit der Bildung des Septum atriorum nichts zu tun, sondern entspricht einer bei Reptilien gut ausgebildeten Spannmuskulatur für zwei, an der Mündung des Sinus venosus in den Vorhof auftretende Klappen (Valvulae venosae). Tatsächlich sehen wir noch beim Menschen das Septum spurium in zwei die Mündung des Sinus venosus in den Vorhof umrahmende Falten, die Valvula venosa dextra und sinistra, übergehen

(Fig. 332). Die Valvula venosa dextra bildet später die Valvula venae cavae (inferioris, Eustachii) und die Valvula sinus coronarii (Thebesi) an der Einmündungsstelle einerseits der Vena cava inf., andererseits des Sinus coronarius in das Herz. Dagegen verschmelzen die Valvula venosa sinistra sowie das Septum spurium (His) unter Schwund der als Spatium interseptovaginale bezeichneten Einbuchtung der dorsalen Wand des Atrium dextrum (Fig. 335) vollständig mit dem Septum primum. Nur ganz ausnahmsweise bleiben Reste der Valvula venosa sinistra in Form einer von zahlreichen Öffnungen durchbrochenen Membran erhalten, die sich dem oberen Rande des Foramen ovale anschließt. Es sei in diesem Zusammenhange nochmals darauf hingewiesen, daß der Sinus venosus in die Wandung des Atrium dextrum einbezogen wird, ebenso wie in das Atrium sinistrum der ursprünglich einfache Lungenvenenstamm (Fig. 335) bis

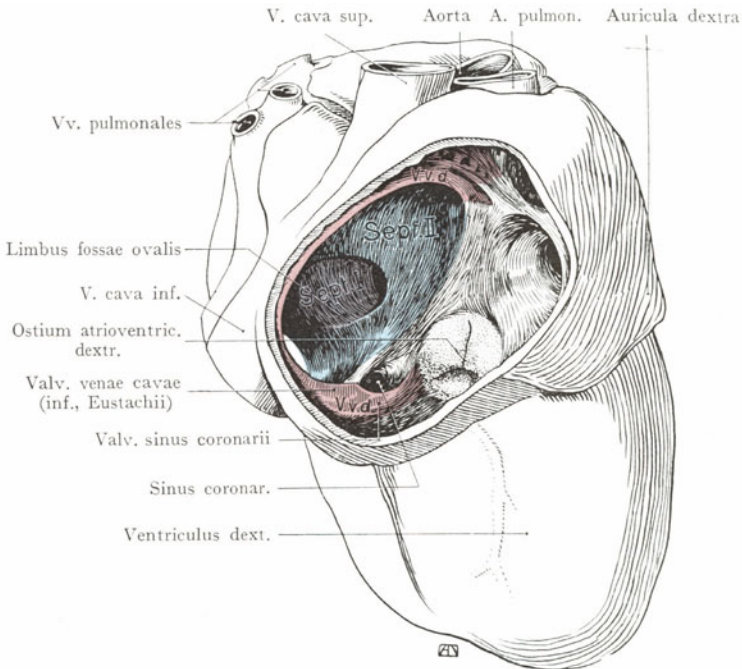


Fig. 334. Ansicht des Septum atriorum von rechts bei einem menschlichen Embryo von 36 mm.
Nach Borns Modell.

zum Abgange seiner Äste, der Vv. pulmonales dextrae und sinistrae. So kommt es, daß die Äste des Lungenvenenstammes später in der Vierzahl in die dorsale Wand des linken Vorhofes einmünden. In beiden Fällen zeichnen sich die neu hinzugekommenen Strecken der Vorhofswand durch ihre glatte Beschaffenheit aus.

Das gegen das Ostium atrioventriculare commune herabwachsende Septum primum (Born) läßt eine Zeitlang an seinem unteren Rande einen Ausschnitt bestehen, durch welchen die beiden Atrien miteinander in Verbindung gesetzt werden, doch hat diese Öffnung mit dem bis zur Geburt und selbst später bestehenden Foramen ovale, einer sekundären in der oberen Partie des Septum primum auftretenden Lücke, nichts gemein. Dagegen ist es mit der in einem gewissen Stadium gleichfalls nachweisbaren, später durch das Septum membranaceum verschlossenen, als Foramen interventriculare bezeichneten Lücke in dem Septum bulbi zu vergleichen. Durch weiteres Wachstum stellt

nun das Septum primum eine vollständige, während einer kurzen Zeit bestehende Trennung des Atrium sinistrum vom Atrium dextrum her. Dabei verbindet es sich

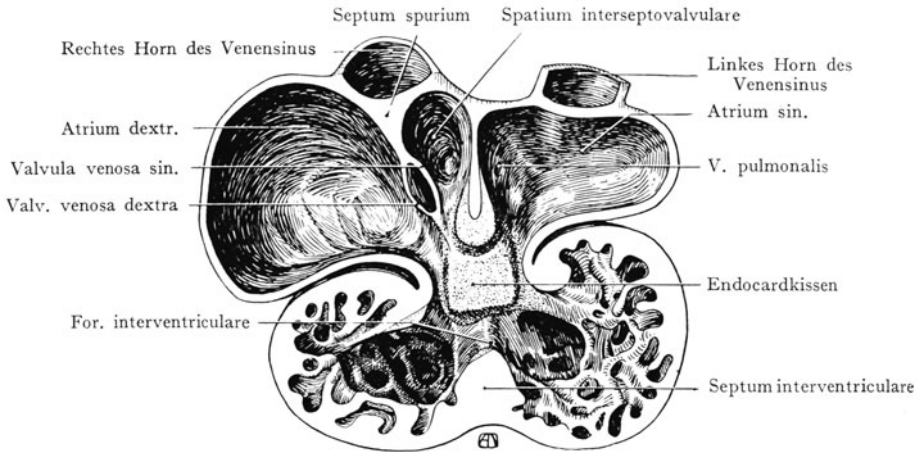


Fig. 335. Untere Hälfte des zerlegten Herzens eines Kaninchenembryos.
Nach dem Bornschen Modell; s. Born, Arch. f. mikr. Anat. 33. 1899.

mit dem Endocardkissen des quergestellten, allmählich etwas mehr nach rechts herüber-rückenden Ostium atrioventriculare commune, so daß auch dieses in zwei Öffnungen zer-

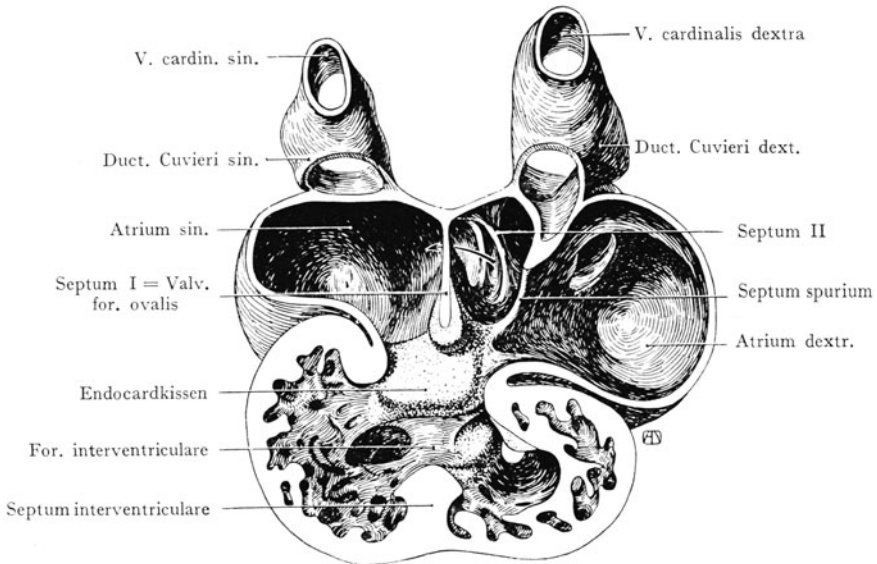


Fig. 336. Obere Hälfte eines zerlegten Herzens eines Kaninchenembryos. Die Schnittebene verläuft schräg. Der Pfeil geht durch das For. ovale.
Nach Borns Modell.

legt wird, nämlich in das Ostium atrioventriculare dextrum und sinistrum. In der oberen Partie des Septum primum entsteht durch eine circumscribte Resorption das sekundäre,

die beiden Atrien verbindende, während der ganzen weiteren Fetalentwicklung bestehende Foramen ovale (Fig. 336).

Der Verschluß des Foramen ovale erfolgt durch eine Falte, das Septum secundum von Born, welche rechts neben dem Septum primum von der oberen und dorsalen Wand des Atrium dextrum entsteht und nach abwärts vorwächst. Im Septum secundum bleibt hier eine Lücke, und indem es am Rande der Fossa ovalis mit dem Septum primum verschmilzt, stellt es den leicht verdickten Limbus foraminis ovalis (Vieussenii) her. Der

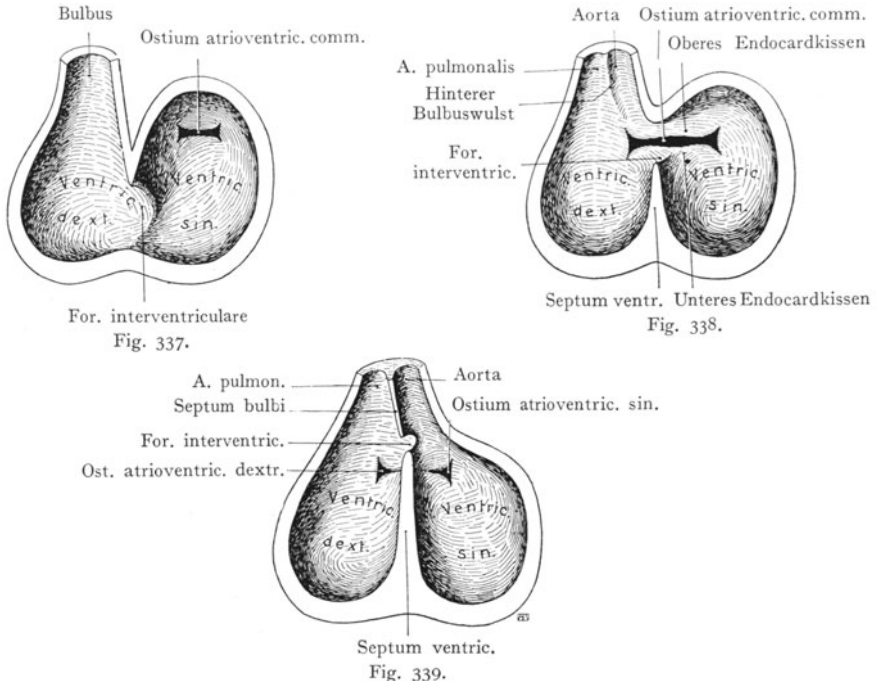


Fig. 337—339. Bildung der Ostia atrioventricularia; halbschematisch.
Nach Born, Arch. f. mikr. Anat. 33. 1889.

Die Bilder sollen die Lageverschiebungen des Ostium atrioventriculare comm. zum Ostium interventriculare, sowie die Trennung des Ventrikels und des Bulbus arteriosus zeigen.

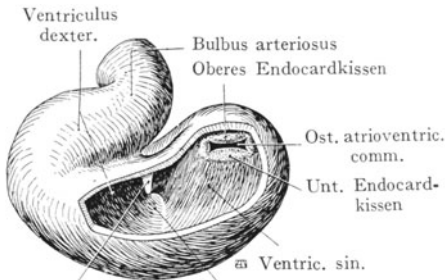
Fig. 337. Das Ostium atrioventriculare comm. gehört dem linken Teil der Ventrikelschleife an.

Fig. 338. Die Ventrikelschenkel sind oben miteinander verschmolzen; das Ostium interventriculare hat sich nach oben verschoben, ist aber gleichzeitig durch das aufsteigende Septum ventriculorum eingeeengt worden. Im Bulbus ist der hintere Bulbuswulst sichtbar, die Halbröhre der Aorta und der Pulmonalis sind neben-, nicht hintereinander dargestellt.

Fig. 339. Das Ostium atrioventriculare comm. ist in ein Ostium atrioventriculare dextr. und sin. geteilt, das For. interventriculare ist bedeutend eingeeengt (Stelle der späteren Pars membranacea septi ventriculorum).

Verschluß kommt nun dadurch zustande, daß nach diesem Vorgange das Septum primum sekundär sein Wachstum nach unten fortsetzt, um für das Foramen zunächst einen klappenförmigen, sodann, indem die Ränder der Klappe mit dem Limbus verwachsen, einen festen membranösen Abschluß, die Membrana foraminis ovalis, herzustellen. Diese liegt demnach, wenn man die Vorhofsscheidewand von rechts her betrachtet, im linken Vorhofe (Fig. 334). Auch gelingt es sogar häufig, nachdem sie sich teilweise mit dem Limbus foraminis ovalis verbunden hat, sehr leicht, eine Sonde vom rechten in den linken Vorhof durchzustößen. Erst nach der Geburt wird der Verschluß des Foramen ovale dadurch vervollständigt, daß die Valvula in der ganzen Ausdehnung des Limbus mit diesem verwächst. Dieser Vorgang verläuft nach der Geburt so rasch, daß am Ende des zweiten

Monates eine Sonde von 2—3 mm Durchmesser nur gerade noch vom rechten Vorhof aus in den linken vordringen kann. Ein vollständiger Verschluss kommt übrigens bei den meisten Kindern erst im Verlaufe des zweiten Jahres zustande (Hinze). Bei 23⁰/₁₀ der Erwachsenen wird das Foramen ovale noch offen vorgefunden, wobei natürlich zu bemerken ist, daß eine weitere Kommunikation beider Atrien, wie sie bisweilen als Hemmungsbildung (s. unten) beobachtet wird, eine mehr oder weniger hochgradige Störung des Kreislaufes im Gefolge hat.

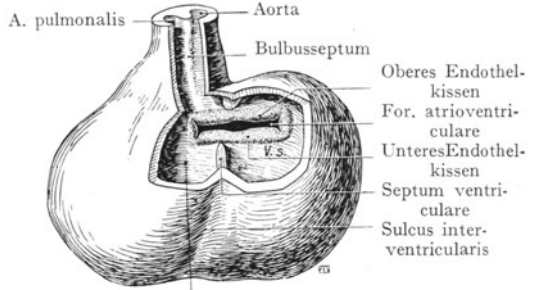


Septum interventric. Ostium interventric.

Fig. 340. Ventrikelabschnitt des Herzens eines Embryos von 4,2 mm Länge.

Nach Born, Arch. f. mikr. Anat. 33. 1889.

Das Ostium atrioventriculare comm. ist durch Entfernung der vorderen Wand des Ventrikelabschnittes zur Ansicht gebracht worden.



Ventriculus dexter.

Fig. 341. Herz, Embryo von 5 mm. Die Ventrikelschleife und der Bulbus arteriosus sind von vorne eröffnet.

Nach Born, V. s. Ventriculus sinister.

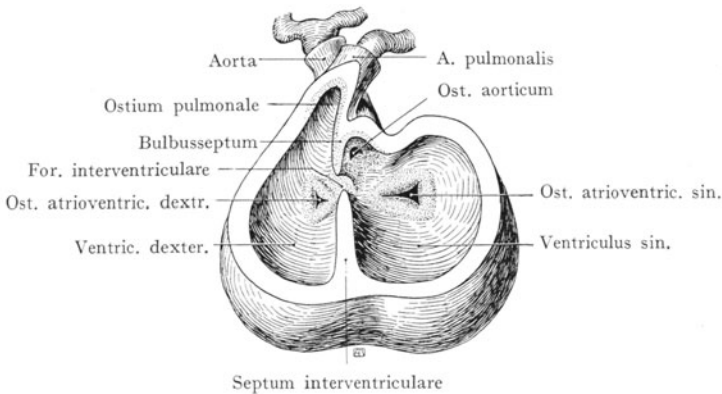


Fig. 342. Herz eines Embryos von 7,5 mm Länge, die vordere Wand abgetragen, um die Teilung des Ostium atrioventriculare comm. in ein Ostium atrioventriculare dextrum und sinistrum zu zeigen. Die Trennung des Bulbus arteriosus in die Aorta und die A. pulmonalis ist vollendet.

Nach Born, Arch. f. mikr. Anat. 33. 1889.

2. Bildung des Septum ventriculorum.

Die Bildung des Septum ventriculorum beginnt etwas später als diejenige des Septum atrium, in Gestalt eines von dem caudalen Ende des Ventriculus communis ausgehenden und gegen das quergestellte Ostium atrioventriculare commune weiter hinaufwachsenden Wulstes (Fig. 338). So erfolgt allmählich eine Trennung des Ventriculus communis in die rechte und linke Kammer, doch bleibt eine Zeitlang als eine Verbindung zwischen beiden Abteilungen das Foramen interventriculare (Fig. 339) bestehen,

welches allmählich eingeengt wird und schließlich verschwindet. Der Verschluss des bei Reptilien (Krokodil) als Norm nachzuweisenden Foramen interventriculare (hier auch als Foramen Panizza bezeichnet) ist beim Menschen bloß ein membranöser und entspricht der Pars membranacea septi ventriculorum. „Dieses liegt dicht unter dem Winkel, den die konvexen Ränder der rechten und linken Valvulae semilunares aortae

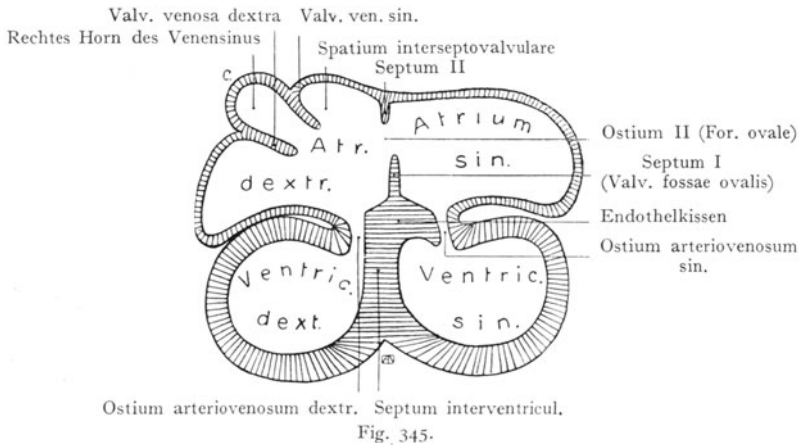
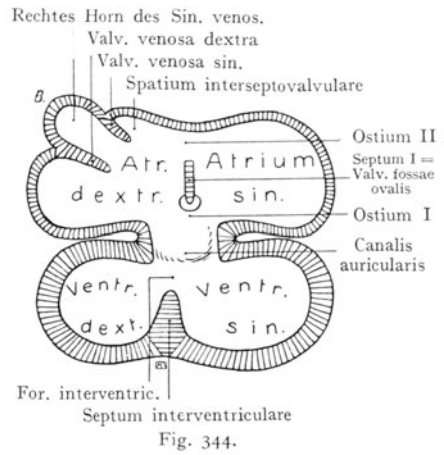
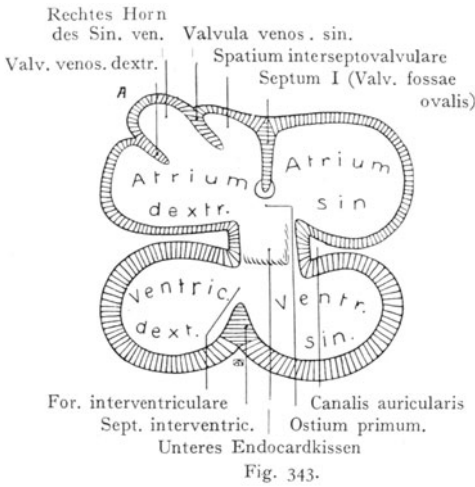


Fig. 343—345. Schemata der Entwicklung der Scheidewände des Herzens. Nach Born, Arch. f. mikr. Anat. 33. 1889.

bilden; hier berührt das Endocard des rechten Ventrikels dasjenige des linken. Die Stelle liegt im rechten Herzen dort, wo das vordere und mediale Segel der Valv. tricuspidalis zusammenstoßen; sie wird durch die Tricuspidalis in zwei Teile geteilt, deren einer im Vorhof und deren anderer im Ventrikel liegt“ (Jarisch).

3. Bildung des Septum bulbi.

Durch das dritte Herzseptum wird der Bulbus arteriosus in die Aorta und die A. pulmonalis zerlegt, dieses Septum bulbi (seu aorticopulmonale) tritt erst nach der Bildung des Septum ventriculorum auf. Dabei erfährt zunächst der Bulbus eine starke

Abplattung in dorsoventraler Richtung und gleichzeitig entstehen zwei Wülste, der vordere und der hintere Bulbuswulst, welche das quergestellte Lumen des Bulbus in der Mitte einengen und schließlich, indem sie miteinander verwachsen, in zwei im Querschnitte dreieckige Lumina zerlegen. Dieser Teilungsprozeß beginnt oben und schreitet nach unten gegen das Septum ventriculorum fort, welches schließlich von dem Septum bulbi erreicht wird. Die Stelle, an der die Verbindung erfolgt (Fig. 339), entspricht dem Foramen interventriculare, welches durch die aus dem Septum bulbi stammende Pars membranacea septi (ventriculorum) einen Abschluß erhält.

Zusammenfassendes über die Bildung der Herzsepten.

Die Bildung der Septen im Vorhof- und Ventrikelabschnitte des embryonalen Herzens erhält in den schematischen Figg. 343—345 eine besondere Veranschaulichung. In Fig. 343 ist die Anlage des Septum primum und des Septum ventriculorum zu sehen; beide Kammerabschnitte stehen noch durch das Foramen interventriculare, beide Vor-kammern durch das, infolge des weiteren Vorwachsens des Septum primum zur Obliteration kommende Ostium primum von Born in Verbindung. In Fig. 345 ist das sekundäre, im Septum primum sich bildende Foramen ovale (Ostium secundum von Born) zu sehen, dessen Verschuß durch das beginnende Vorwachsen des Septum secundum eingeleitet ist (es bildet den Limbus foraminis ovalis); während das links gelegene Septum primum, indem es weiter über das Foramen ovale vorwächst, den eigentlichen Verschuß durch die Valvula foraminis ovalis herstellt.

Im hintersten Abschnitte des embryonalen Herzens, dem Sinus venosus, fehlt eine Septumbildung, indem derselbe vollständig in das Atrium dextrum einbezogen wird und hier den glatten Abschnitt der dorsalen Wand bildet, welcher sich durch das Fehlen der Mm. pectinati auszeichnet. Diese Angabe gilt zwar nur von dem Sinusquerstücke und dem rechten Sinushorn, während vom linken Sinushorn bloß eine Strecke als Sinus coronarius erhalten bleibt, in welchen die Herzvenen einmünden. Die V. cava sup. (in ihrem Endstücke aus dem Ductus Cuvieri dexter entstanden) und die V. cava inf., welche das Endstück der V. omphalomesenterica darstellt (s. die Entwicklung des Venensystems), erhalten so eine getrennte Einmündung in den rechten Vorhof. Die Reste der stark reduzierten linken Sinusklappe verbinden sich mit dem Septum atriorum, während das untere Ende der rechten Sinusklappe als Valvula venae cavae (inferioris, Eustachii) und Valvula sinus coronarii (Thebesi) erhalten bleibt.

Mechanik der Bildung der Herzsepten.

Es ist bisher nicht gelungen, die Ursachen, welche der Bildung der Herzsepten zugrunde liegen, experimentell klarzulegen, doch dürfen wir dieselben, im Hinblick auf den Einfluß mechanischer Momente auf die Gefäßbildung überhaupt, wohl in dem verschiedenen Drucke suchen, dem die einzelnen Strecken der Herzwandung während der Aus- und Umbildung des ursprünglich S-förmig gekrümmten Herzschlauches unterworfen sind. Besonders eingehend hat Opperl nachgewiesen, wie das Dickenwachstum der Gefäße, die Art und Weise des Abganges der Äste u. dgl. m., kurz die ganze Formgestaltung und Verzweigung der Blutgefäße von solchen Faktoren beherrscht wird.

Mac Cullom hat gezeigt, daß die jüngsten Muskelzellen des Herzens, d. h. diejenigen, deren Differenzierung am wenigsten weit fortgeschritten ist, in unmittelbarer Anlagerung an das Endocard angetroffen werden. Hier entstehen offenbar während der Herzentwicklung immer neue Zellen; die Wachstumszone des Herzens liegt innen, die älteren Schichten der Herzmuskulatur außen.

Auf diese jüngsten dem Endocard angrenzenden Schichten der Herzwandung macht sich nun zunächst der Druck des Blutstroms im Herzen geltend und gestaltet

das Relief der Innenfläche, das in frühen Entwicklungsstadien in erster Linie in der Ausbildung der Septen zum Ausdruck kommt. Wir müssen demnach den Druck des Blutstroms, wie an anderen Stellen des Gefäßsystems so auch am Herzen als einen formativen Reiz auffassen, welcher die jüngsten, in Vermehrung und Differenzierung begriffenen Zellen des Myocards in erster Linie trifft (Roux, Thoma).

So hat schon K. E. v. Baer erkannt, daß im Bulbus arteriosus (s. oben) zwei Blutströme, aus je einem Ventrikelabschnitt, sich spiralig umeinander legen, entsprechend dem Verlaufe des Septum bulbi. Dieses würde seine Entstehung dem ungleichen Drucke

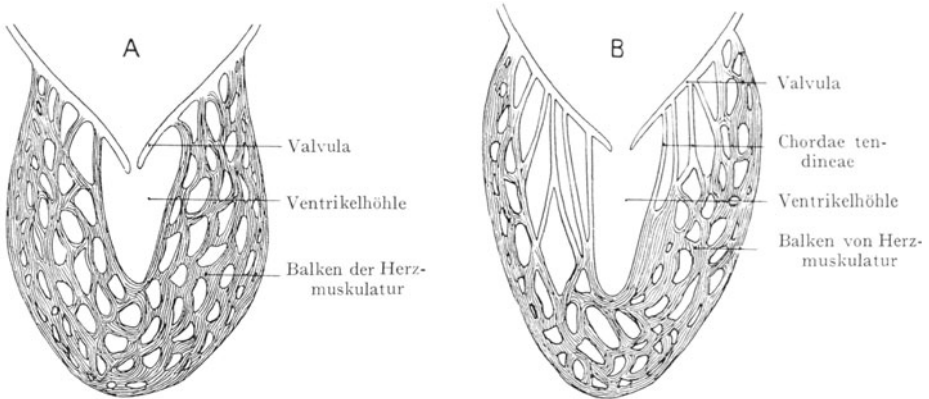


Fig. 346 I. Schema der Bildung der Chordae tendineae.
Nach Gegenbaur, Lehrb. d. Anat. des Menschen.

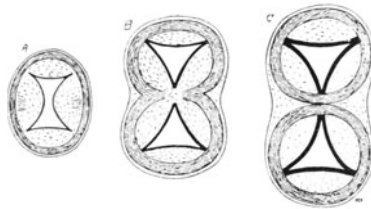


Fig. 346 II. Schematische Darstellung der Scheidung des Bulbus arteriosus und Aorta und A. pulmonalis und Bildung der Valvulae semilunares.

Nach Hochstetter in O. Hertwigs Handb. d. Entw.-Gesch.

verdanken, welcher auf verschiedenen Stellen des Bulbus aortae lastet. Ähnlich dürfte es mit der Bildung des Septum atriorum et ventriculorum stehen; sie ist gewissermaßen eine Funktion des auf der Wandung lastenden Blutdruckes. Diese wirkt formgestaltend auf die Herzwandung ein; die Form wird durch die Funktion bedingt, nicht umgekehrt.

Sehr interessante Ausblicke auf die Entstehungsweise und die Bedeutung der Herzsepten gewährt auch die vergleichende Anatomie. Es ist bemerkenswert (s. Gegenbaur's vergleichende Anatomie), daß auch phylogenetisch die Scheidewände nicht zuerst in dem Kammerabschnitte auftreten, sondern im Atrium commune und im Bulbus arteriosus. Wahrscheinlich spielen im ersten Falle der Sinus venosus sowie die Vv. pulmonales eine Rolle, indem der später zu besprechende Umbau des in den Sinus venosus einmündenden Venenkomplexes einerseits, die Ausbildung des Lungenkreislaufs und

der Vv. pulmonales andererseits neue Bedingungen mechanischer Art setzen, auf welche die Wandung des betreffenden Herzabschnittes durch die Bildung eines Septum reagiert. So macht sich der Einfluß veränderter Lebensbedingungen auf die Struktur des Eingeweideteiles geltend.

Bildung der Herzklappen.

Die Atrioventricularklappen entstehen aus dem Endocardkissen (s. oben) des Ostium atrioventriculare commune, jedoch unter Beteiligung der angrenzenden Herzwand. Die Trabekel entstehen durch eine Unterminierung des ursprünglich glatten Myocardium, was die Herstellung eines Maschennetzes von Muskelbalken zur Folge hat (Fig. 346 I). Diejenigen Balken, welche sich an die Wand des Canalis auricularis inserieren, wandeln sich sehnig zu den Chordae tendineae um, welche sich an die gleichfalls sehnig umgewandelten Endocardkissen des in die beiden Ostia venosa zerlegten Ostium ventriculare commune ansetzen. Die Anteile, welche die Endocardkissen und die Herzwand an der Bildung der Klappen nehmen, sind nicht genau voneinander abzugrenzen.

Die Semilunarklappen entstehen an der Verengerung, welche als Fretum Halleri sehr frühe den Bulbus von der Ventrikelschleife abgrenzt. Hier bilden sich noch vor der Teilung des Bulbus durch das Septum bulbi vier Endocardkissen, die durch das Septum bulbi so zerlegt werden, daß beiderseits drei Wülste entstehen, welche in die Lichtung der Aorta, resp. der A. pulmonalis vorspringen. Ursprünglich sind auf dem länglichen, schräg eingestellten Querschnitte des Bulbus (Fig. 346 IIA) vier Wülste zu sehen, zwei seitliche, ein hinterer und ein vorderer. Indem nun das Septum bulbi die seitlichen Wülste in je zwei sekundäre Wülste zerlegt, entstehen auf dem Querschnitte des vorderen Gefäßes, der A. pulmonalis, ein vorderer und zwei seitliche Wülste, an der hinten gelegenen Aorta ein hinterer und zwei seitliche Wülste (Fig. 346 IIC). Aus den Bulbuswülsten gehen unter Beteiligung der der Wandung angrenzenden Ventrikelschleife die Klappen der Aorta und der A. pulmonalis hervor.

Bildung der Herzwandungen und des Reizleitungssystems.

Während der Entwicklung der Herzwandungen werden immer wieder neue Schichten von innen her gebildet, so daß die inneren, dem Endocard zunächst gelegenen Schichten folglich auch die jüngsten sind. Daß die Wucherungszone der Herzwandung an das Endocard anstößt, wird durch die zahlreichen während des Wachstums hier vorkommenden Kernteilungsfiguren bewiesen.

Die Entwicklung der Atrioventricularklappen steht in enger Beziehung zu der Bildung des atrioventriculären Bündels, desjenigen Abschnittes des Reizleitungssystems, welches gewissermaßen eine Brücke von der hinteren Wand des rechten Atrium zu den Wandungen des Ventrikels, den Papillarmuskeln und dem Septum ventriculorum darstellt. Das Bündel ist nichts anderes als der Rest der muskulösen Wandung des Canalis auricularis (Mall), nachdem die Annuli fibrosi und die atrioventricularen Klappen sich gebildet haben. Diese muskulöse Verbindung geht vom Sinus venosus, welcher in die hintere Wand der rechten Vorkammer einbezogen wird, zur Ventrikelwandung. Sie liegt gerade hinter dem hinteren Endocardkissen unmittelbar über der Stelle des Septum ventriculorum, welche zuerst dem Foramen interventriculare, später der Pars membranacea septi ventriculorum entspricht. Das Bündel liegt dabei zwischen dem hinteren Endocardkissen und dem Annulus fibrosus dexter, eine Lage, die derjenigen im erwachsenen Herzen entspricht.

Bemerkungen über die Physiologie des Herzens in früher Embryonalzeit.

Der endotheliale Herzschlauch zeigt, schon bevor Muskulatur sich gebildet hat, Kontraktionen, welche einen embryonalen Kreislauf herstellen. Genauer bekannt ist jedoch die Physiologie des embryonalen Herzens erst von dem Zeitpunkte an, da die Sinusklappen sowie das Septum I und II im Atrium commune auftreten. „Bei der Systole der Vorhöfe schließen die Valvulae sinus venosi den Sinus venosus um so sicherer vom Vorhofe ab, als für diese Klappen in der starken Muskelleiste des Septum spurium ein sehr wirksamer Spannapparat gegeben ist. Schwieriger ist es zu erklären, warum das Blut mit der der Vorhofsystole gleichzeitigen Ventrikeldiastole nicht aus dem Bulbus in den Ventrikel zurückströmt“ (Born). Vielleicht wirken die im Fretum Halleri ausgebildeten Endocardkissen als Klappen. Das Blut geht aus dem Sinus venosus in den rechten Vorhof und wird hief durch die stärkere rechte Sinusklappe gegen das Foramen ovale (Ostium secundum von Born) und gegen das linke Atrium abgelenkt. „Während der Ventrikelsystole zieht sich offenbar die ringförmige Muskulatur des Canalis auricularis zusammen, preßt so die Endocardkissen aneinander und verschließt den Spalt“ (Born). Nach Bildung der Atrioventricularklappen wird selbstverständlich der Mechanismus ein anderer. Später, nach der Aufnahme des Sinus venosus in die Vorhofswandung, fällt auch die ursprüngliche Rolle der Sinusklappen weg, die darin bestand, den Sinus bei der Systole des Vorhofes gegen diesen abzuschließen; folglich wird auch der im Septum spurium gegebene Spannapparat der Sinusklappen bei Säugetieren zurückgebildet.

Beziehungen des Herzens zum Pericard.

Dieselben sind bloß unter Zuhilfenahme der Entwicklungsgeschichte verständlich. Es findet nämlich (Fig. 347) eine vollständige Rückbildung sowohl des Mesocardium ventrale als auch des Mesocardium dorsale statt und der Umschlag des Pericards auf

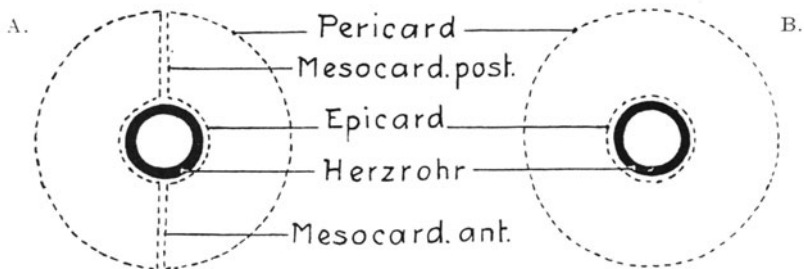


Fig. 347.

das Herz erfolgt nunmehr bloß an dem ursprünglich venösen und arteriellen Ende des Herzens (Fig. 348 A B). Diese beiden Stellen werden sich bei der Biegung des Herzschlauches nähern und stellen später die vollkommen voneinander getrennten Umschlagslinien dar, von denen die vordere die Aorta und Pulmonalis, die hintere die beiden Vv. cavae und die Vv. pulmonales umzieht. Durch die Biegung des Herzschlauches kommt der Sinus transversus pericardii zustande, welcher (Fig. 348 B) den an der konkaven Seite des gebogenen Schlauches gelegenen, stark reduzierten dorsalen Abschnitt der Pericardialhöhle darstellt, während der ventrale Abschnitt eine weite Ausdehnung gewinnt und beinahe das ganze Herz mit Strecken der beiden Vv. cavae, der Aorta

ascendens und der A. pulmonalis umgibt (Fig. 349). Der dorsale Abschnitt der Pericardialhöhle stellt sich nunmehr bloß noch als ein kurzer Querkanal des Sinus trans-

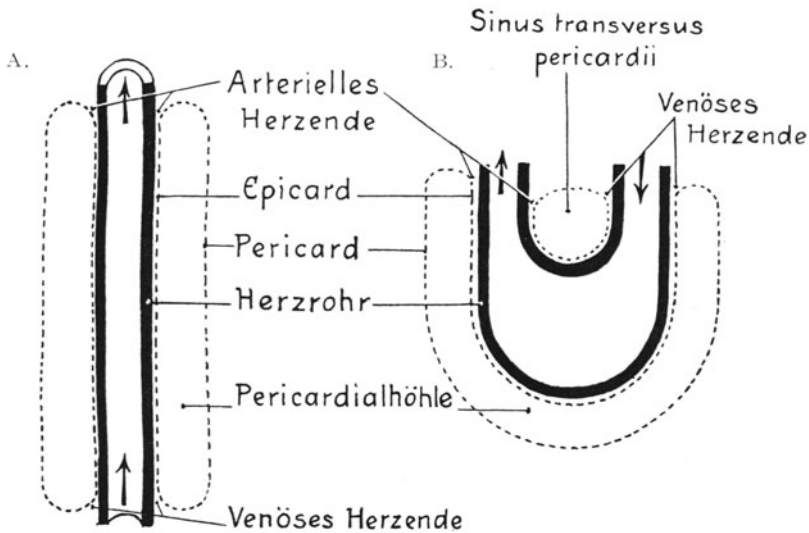


Fig. 348.

versus pericardii dar, welcher vorn von dem Epicardüberzuge der Aorta und A. pulmonalis, unten durch das Epicard der Atrien und der Vv. pulmonales, oben durch einen schmalen Abschnitt des Pericardium begrenzt wird (Gaupp und Barge).

Mißbildungen des Herzens.

Bei wenig anderen Organen lassen sich die Mißbildungen so klar in ihrer formalen Genese übersehen wie beim Herzen. Allerdings handelt es sich in der Hauptsache um Hemmungsbildungen, insbesondere um die mangelhafte Herstellung der Herzsepten, so daß man häufig geradezu den Zeitpunkt bestimmen kann, in welchem der Stillstand der Entwicklung erfolgte.

Eine der merkwürdigsten Mißbildungen ist die vollständige Verdoppelung des Herzens. Ja, in neuerer Zeit ist von Verocay sogar ein Fall von siebenfacher Herzbildung bei einem Huhn beschrieben worden, dabei war jedes Herz gut entwickelt und in einen eigenen Pericardialsack eingeschlossen. Die Aorta war durch die Vereinigung von sieben Aortenbögen entstanden. Verocay führt diese Mißbildung nach C. Rabl auf Störungen in der Entwicklung der Vv. omphalomesentericae zurück; vielleicht sind

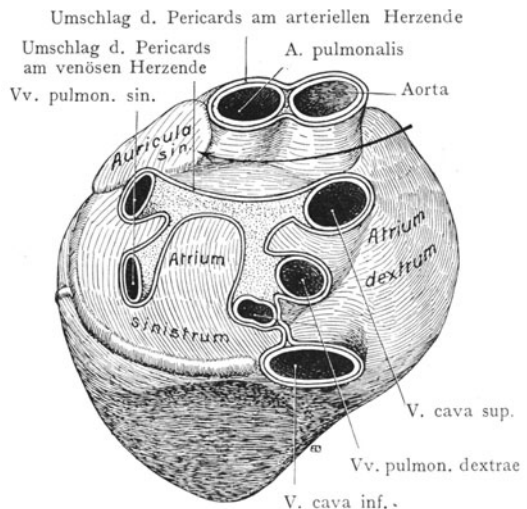


Fig. 349. Umschlagslinien des Pericards in das Epicard. Sinus transversus pericardii durch einen Pfeil bezeichnet.

dabei die einzelnen zu diesen Venen zusammengetretenen Gefäßanlagen getrennt geblieben, und jede ist alsdann zu einem vollständigen Herzen ausgewachsen. Graefer hat beim Hühnchen sowohl die Bildung eines einseitigen Herzens, als auch die Bildung von zwei getrennten Herzen experimentell erhalten, indem er die eine Herzanlage unterdrückte oder beide Herzanlagen an der Vereinigung verhinderte. Es steht nach Graefer nichts der Annahme entgegen, daß, wenn zufällig die Wurzeln der Vv. omphalomesentericae isoliert in den Embryo gerieten, mehrere Herzen aus diesen Venenwurzeln ihren Ursprung nehmen könnten.

Mißbildungen infolge Hemmung der Entwicklung der Herzsepten.

Das Foramen ovale persistiert sehr häufig, und zwar in der Mehrzahl der Fälle ohne Symptome zu machen, indem die Klappe einen genügenden Verschuß der gewöhnlich recht kleinen Verbindung zwischen den beiden Vorhöfen bewirkt. Das weite Offenbleiben des Foramen ovale, verbunden mit dem Schwund oder der mangelhaften Entwicklung der Klappe, führt dagegen zu einer schweren Störung des Kreislaufes, indem dadurch auch nach der Geburt eine Vermischung des durch die Vv. cavae in den rechten Vorhof einströmenden venösen Blutes mit dem aus den Lungen in den linken Vorhof zurückkehrenden arteriellen Blute erfolgt.

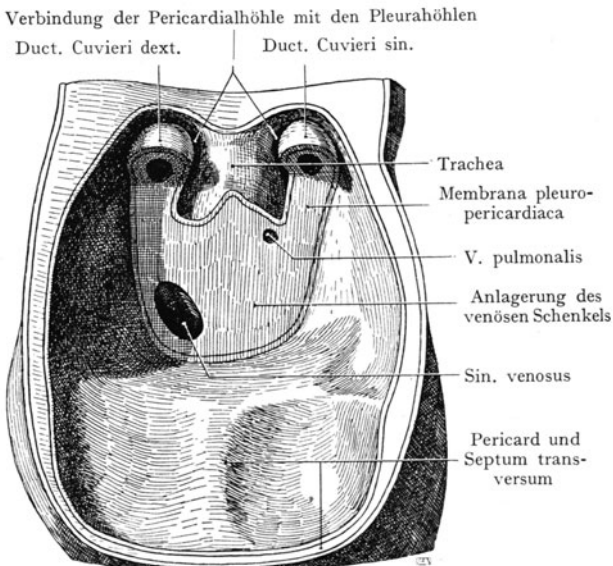


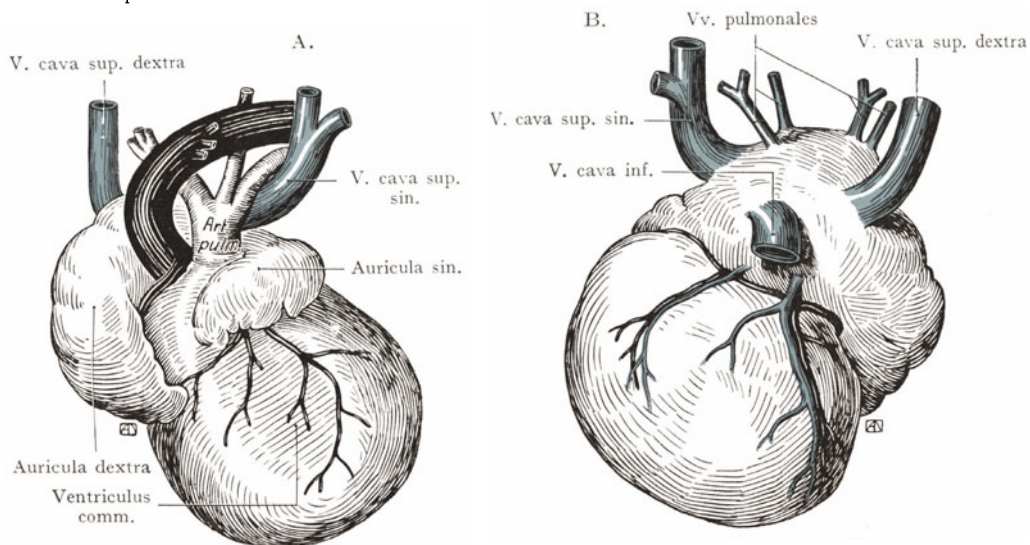
Fig. 350. Dorsale Wand der Pericardialhöhle.
Ansicht von vorne.

Nach einem unter F. Keibels Aufsicht verfertigten Modell.

Andere Defekte der Septen sind viel seltener. Einen Fall, bei welchem die Bildung der Ventrikel- und Vorhofsepten unterblieb, hat Lindes sehr genau beschrieben (Figg. 350 und 351). Das Herz zeigte dabei ein einfaches Ostium atrioventriculare commune, dagegen ist der Bulbus infolge der Bildung eines Septum bulbi (aorticopulmonale) ganz regelrecht in die Aorta und die A. pulmonalis zerlegt worden. Ferner fand sich eine Duplizität der V. cava superior. Der gemeinsame Ventrikel hat eine rundliche, etwas abgeplattete Form. Ein ähnlicher Fall wurde von J. Arnold bei einem 42-jährigen Manne beschrieben; hier war ein Ostium atrioventriculare commune vorhanden, auch war das Septum atriorum sehr defekt, indem sich sowohl das Foramen ovale (Ostium II Born), als auch die ursprüngliche Verbindung zwischen den beiden Atrien (Ostium I Born), etwa entsprechend dem in Fig. 344 dargestellten Stadium, erhalten hatten.

Bei anderen Mißbildungen kommt es zu Störungen im Bereiche des Septum bulbi (aorticopulmonale); dasselbe kann ganz fehlen, dann fehlt auch die von ihm gelieferte Pars membranacea septi ventriculorum. Das Septum kann auch bloß oben im Bulbus zur Ausbildung kommen, sodann entspringen sowohl die Aorta als die A. pulmonalis

aus einem gemeinsamen Stamme. Auf eine Hemmungsbildung ist wohl auch die congenitale Stenose des Ostium pulmonale zurückzuführen, welche häufig mit Defekten der Herzsepten kombiniert ist.



Menschliches Herz, bei welchem die Bildung sowohl des Septum atriorum als auch des Septum ventriculorum unterblieben ist.

Dorsale Ansicht desselben Herzens.

Fig. 351.

Nach Lindes, Ein Beitrag z. Entwicklungs-Gesch. des Herzens. Inaug.-Diss. Dorpat 1865.

Bemerkungen über die vergleichende Anatomie des Herzens.

Die Ontogenese des Säugetierherzens, insbesondere die Bildung der Septen, wiederholt verschiedene während der Phylogenese festgehaltene Befunde. Die Trennung des Herzens in einen rechten und einen linken Abschnitt hängt eben mit der Bildung eines Lungenkreislaufes zusammen; je vollkommener dieser auftritt, desto vollständiger muß auch die Bildung der Septen sein.

Das Fischherz ist ein Kiemenherz, denn wir haben bei Fischen mit Ausnahme der Dipnoer bloß in den Kiemen ein respiratorisches Gefäßnetz ausgebildet. Wir sehen hier am fertigen Herzen die vier am embryonalen Säugetierherzen erkannten Abschnitte. Es sind dies: 1. Der Sinus venosus, vom Vorhofe durch die mit einer Spannvorrichtung versehenen Sinuskappen abgegrenzt; in ihn münden die beiden Ductus Cuvieri ein; 2. der Vorhof; 3. die Kammer, deren Ostium atrioventriculare (Fig. 337 vom Menschen) mehr nach links liegt; 4. der Bulbus arteriosus, mit Klappen, welche sich jedoch nicht auf den Bulbus beschränken, sondern auch noch in einem auf den Bulbus folgenden muskulösen Abschnitte, dem Conus arteriosus, angetroffen werden. Auf diesen, dem Bulbus eigentlich zuzurechnenden Abschnitte, folgt erst der Truncus arteriosus, aus welchem die Aortenbogen entspringen.

Eine beginnende Scheidung des Herzens in einen rechten und linken Abschnitt finden wir bei den Lungenfischen (*Ceratodus*, *Protopterus*) in Form eines von der Einmündung des Sinus venosus bis zum Ostium atrioventriculare reichenden Muskelwulstes, der sich von der hinteren Wand des Atrium erhebt und als Septum wirkt, indem er sich bei der Systole der vorderen Wand des Atrium anlegt.

Bei Amphibien beginnt die Einbeziehung des Sinus venosus in das Atrium, auch bildet sich hier ein richtiges Septum atriorum; rechts davon mündet der Sinus venosus, links der Stamm der V. pulmonalis. Dagegen ist die Kammer noch einheitlich, das Ostium atrioventriculare ungeteilt. Im Bulbus und im Conus arteriosus ist ein spiralig verlaufendes Septum vorhanden.

Bei Reptilien ist die Einbeziehung des Sinus venosus in den Vorhof beträchtlich weiter gediehen, doch werden diese beiden Herzabschnitte noch immer durch die Sinuskappen gegeneinander abgegrenzt. Das Vorhofseptum ist bei Reptilien vollständig und erreicht das Ostium atrioventriculare; von dem Septum atriorum und der linken Sinusklappe wird eine große Bucht der hinteren Vorhofswand begrenzt, das Spatium interseptovalvulare (s. Fig. 335). Auch entsteht ein Ventrikelseptum, dessen Bildung sich innerhalb der Klasse der Reptilien von den ersten Anfängen bis zu seiner Vollendung verfolgen läßt; bei den Krokodiliern ist es am vollständigsten, doch bleibt auch hier noch das auch als Foramen Panizza bezeichnete Foramen interventriculare als eine Verbindung zwischen den beiden Ventrikeln erhalten.

Bei Vögeln ist die Aufnahme des Sinus venosus in die Vorhofswand eine vollständige, auch tritt sekundär ein durch eine Membran verschlossenes Foramen ovale im Vorhofseptum auf.

Bei den Säugetieren wird gleichfalls die Trennung des Herzens in eine rechte und linke Hälfte zu einer vollständigen. Beide Vorhöfe erfahren eine Ergänzung ihrer dorsalen Wand, der rechte durch den Einbezug des Sinus venosus, der linke dadurch, daß die ursprünglich einheitliche Lungenvene bis zum Abgange ihrer Wurzeln in die dorsale Wand des linken Vorhofes aufgenommen wird.

Entwicklung des arteriellen Gefäßsystems.

Bei dem in Fig. 312 dargestellten Hühnerembryo bringen die Vv. omphalomesentericae das Blut aus der Area vasculosa in die Embryonalanlage zurück, indem sie in den Sinus venosus des Herzens einmünden. Vom Truncus arteriosus aus fließt das Blut in den drei Aortenbogen dorsalwärts zur Aorta dorsalis sowie in den ersten Anlagen der Carotiden zum Kopfe; die Hauptmasse des Blutes dagegen gelangt teils in den Aa. omphalomesentericae zur Area vasculosa, teils in den caudal noch paarigen dorsalen Aorten zur caudalen Partie der Embryonalanlage und zu der auf diesem Stadium eben gebildeten Allantois. Von den dorsalen Aorten gehen segmentale Äste zur Körperwandung.

Wenn wir nun den Versuch machen, das arterielle Gefäßsystem der Säugetiere unter Berücksichtigung der vergleichenden Anatomie und der Entwicklungsgeschichte in ein Schema zu bringen, so müssen wir zunächst zwischen dem Kopfe und dem Rumpfe unterscheiden. In der Rumpfregeion haben wir in ganz frühen Stadien zwei dorsale Aorten, welche in jedem Segmente drei Paare von Ästen abgeben. Die Verzweigung der Arterien am Rumpfe ist demnach eine durchaus symmetrische und segmentale, was auch noch zu erkennen ist, nachdem sich die dorsalen Aorten zu einem einheitlichen Stamme vereinigt haben (Fig. 352). Wir unterscheiden zunächst zweierlei segmentale Äste der Aorta, nämlich somatische und splanchnische. Die somatischen Arterien gehen zu den Körperwandungen und bewahren die segmentale Anordnung auch noch größtenteils beim Erwachsenen. Die im Mesenterium dorsale zum Darm verlaufenden splanchnischen Arterien sind dagegen bloß in frühen Stadien paarig ausgebildet; später, wie im Schema der Fig. 352 dargestellt ist, verschmelzen je zwei ein und demselben Segmente entsprechenden zu einem Stamme, auch bilden sich eine größere Zahl derselben auf lange Strecken hin zurück. Als drittes, ursprünglich jedem Rumpsegment zukommendes Arterienpaar können wir noch die intermediären Arterien auführen, welche das Urogenitalsystem versorgen (Fig. 352). Ursprünglich einer größeren

Zahl von Segmenten entsprechend, versorgen sie die in craniocaudaler Richtung sich erstreckende Urniere (Mesonephros). Diese Arterien erfahren gleichfalls im Laufe der Entwicklung weitgehende Umwandlungen, die schließlich zu einer Konzentration derselben auf wenige Segmente führen (A. renalis und A. spermatica interna).

Die einzelnen Systeme segmentaler Rumpfarterien bilden nun, jedes für sich,

Längsanastomosen aus, welche, wie neuere Untersuchungen (Felix, Tandler) gezeigt haben, eine sehr wesentliche Rolle bei der weiteren Um- und Ausbildung der Gefäßbezirke spielen. Die somatischen Arterien (Fig. 352) teilen sich in einen Ramus dorsalis und einen Ramus ventralis, die beide Längsanastomosen ausbilden. Diejenige, welche die ventralen Stämme verbindet und allmählich mit dem Zusammenschlusse der Körperwandungen der Medianebene ventral genähert wird, stellt die A. epigastrica sup. et inf. der betreffenden Seite her. Von den beiden Längsanastomosen der splanchnischen Arterien liegt die eine dorsal, die andere ventral vom Darne.

Ein wesentlich anderes Verhalten der Arterien sehen wir am Kopfe (Fig. 353), wo einerseits der Kiemendarm eine sehr beträchtliche Ausdehnungsgewinnt, andererseits eine Umhüllung desselben durch das

Coelom schon sehr früh vermißt wird. Die splanchnischen Arterien umgreifen den Kiemendarm als Aortenbogen und sind hier besonders stark ausgebildet; ihre ven-

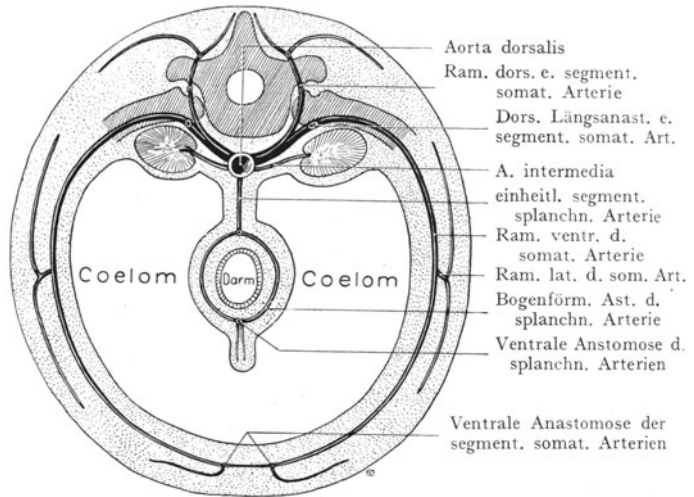


Fig. 352. Schema der Verteilung und der Verbindung der Aa. im Bereiche des Rumpfes; späteres Stadium.
Nach Young und Robinson, in Cunninghams Textbook.

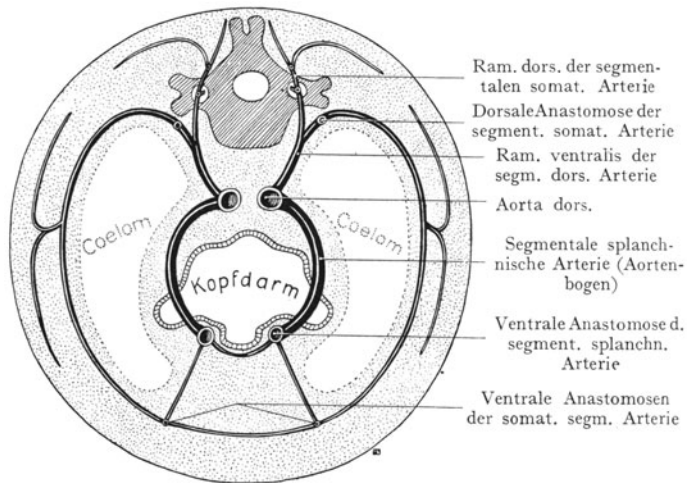


Fig. 353. Schema der Verzweigungen und Verbindungen der Arterien im Bereiche des Kopfdarmes.

Nach Young und Robinson in Cunninghams Textbook of human Anatomy.

tralen Längsanastomosen bilden caudalwärts sich vereinigend den Truncus arteriosus, während ihre dorsalen Längsanastomosen die Aortae dorsales herstellen. Die somatischen Arterien erfahren im Bereiche des Kopfes resp. der Kiemen und der späteren Halsregion manche Änderung, so entsteht aus einer Längsanastomose der dorsalen Äste (Fig. 354) die A. vertebralis, durch eine stärkere Ausbildung des ventralen Astes der siebenten somatischen Arterie die A. subclavia usw.

Die somatischen Arterien bilden im Bereiche des Rumpfes die Intercoastalararterien, welche durch die ventrale Längsanastomose der A. mammaria interna und der A. epigastrica inf. in der Längsrichtung untereinander verbunden sind. Die Rami dorsales der Aa. intercostales gehen zur Rückenmuskulatur und geben Rami spinales in den Wirbelkanal zum Rückenmark ab. Die splanchnischen Äste bilden im Bereiche des Rumpfes die Darmarterien, also die A. coeliaca, mesenterica sup. und inf., im Bereiche des Kopfes die Aortenbogen, welche ursprünglich durch ein respiratorisches Kapillarnetz unterbrochen waren, bei den Embryonen der Säugetiere jedoch bloß bogenförmige, den Kiemendarm umgreifende Verbindungen zwischen dem Truncus arteriosus und der Aorta dorsalis darstellen.

Bildung und Umbildung der Aortenbogen.

In der einfachen Form des frühembryonalen Blutgefäßsystemes, welche schematisch in Fig. 328 dargestellt ist, verlaufen die aus dem Truncus arteriosus entspringenden Aortenbogen, fünf an Zahl, dorsalwärts, um in die im Bereiche des Kopfes noch

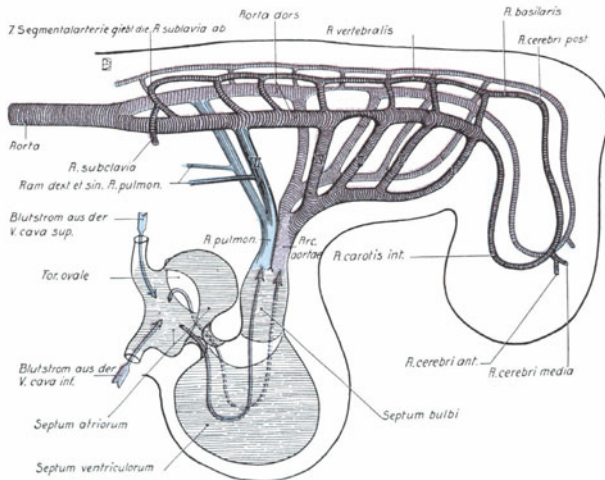


Fig. 354. Schema der Entwicklung des Herzens und der Aortenbogen.

Nach Young und Robinson in Cunninghams Human Anatomy 1902.

Die Aortenbogen liegen in den bei Säugetieren durch die Kiemenfurchen außen abgegrenzten Schlundbogen. Die ganze Einrichtung beruht auf der Vererbung von Zuständen, die bei Fischen und Amphibien in Form der Kiemenatmung eine große Rolle spielen. Daß derartige Einrichtungen mit der Ausbildung der Lungen ihre respiratorische Funktion an diese abgeben mußten, ist klar, auch embryonal kommt bei den Amnioten das respiratorische Gefäßnetz in den Kiemenbogen überhaupt nicht mehr zur Ausbildung, obgleich die Aortenbogen nach wie vor angelegt werden. Sie finden teils zur Bildung der A. pulmonalis, teils zur Herstellung der großen zum Kopfe verlaufenden Gefäßstämme Verwendung, indem ein Bogen linkerseits unverändert be-

tralen Längsanastomosen bilden caudalwärts sich vereinigend den Truncus arteriosus, während ihre dorsalen Längsanastomosen die Aortae dorsales herstellen. Die somatischen Arterien erfahren im Bereiche des Kopfes resp. der Kiemen und der späteren Halsregion manche Änderung, so entsteht aus einer Längsanastomose der dorsalen Äste (Fig. 354) die A. vertebralis, durch eine stärkere Ausbildung des ventralen Astes der siebenten somatischen Arterie die A. subclavia usw.

Die somatischen Arterien bilden im Bereiche des Rumpfes die Intercoastalararterien, welche durch die ventrale Längsanastomose der A. mammaria interna und der A. epigastrica inf. in der Längsrichtung untereinander verbunden sind. Die Rami dorsales der Aa. intercostales gehen zur Rückenmuskulatur und geben Rami spinales in den Wirbelkanal zum Rückenmark ab. Die splanchnischen Äste bilden im Bereiche des Rumpfes die Darmarterien, also die A. coeliaca, mesenterica sup. und inf., im Bereiche des Kopfes die Aortenbogen, welche ursprünglich durch ein respiratorisches Kapillarnetz unterbrochen waren, bei den Embryonen der Säugetiere jedoch bloß bogenförmige, den Kiemendarm umgreifende Verbindungen zwischen dem Truncus arteriosus und der Aorta dorsalis darstellen.

In der einfachen Form des frühembryonalen Blutgefäßsystemes, welche schematisch in Fig. 328 dargestellt ist, verlaufen die aus dem Truncus arteriosus entspringenden Aortenbogen, fünf an Zahl, dorsalwärts, um in die im Bereiche des Kopfes noch paarigen dorsalen Aorten überzugehen. Die Bildung der Aortenbogen geht in der Reihenfolge von vorn nach hinten vor sich; beim Menschen entstehen im ganzen sechs Bogen, von denen jedoch der fünfte sehr klein ist und sich bald zurückbildet, so daß er für die weitere Um- und Ausbildung der Gefäßbogen nicht in Betracht kommt und folglich auch in den Figuren nicht berücksichtigt wird.

Die Aortenbogen liegen in den bei Säugetieren durch die Kiemenfurchen außen abgegrenzten Schlundbogen. Die ganze Einrichtung beruht auf der Vererbung von Zuständen,

stehen bleibt, um den späteren Arcus aortae zu bilden. Bei diesen Vorgängen erleiden einzelne Abschnitte des embryonalen Aortensystems eine Rückbildung, andere dagegen eine weitere Ausbildung. Als Endresultat bleiben, gewissermaßen als Reste des Aortensystems, erhalten: die A. pulmonalis, das Lig. arteriosum (Botallo), ferner der nach links den Ösophagus umgreifende Arcus aortae, welcher nach Abgabe der drei großen Körperarterien (A. anonyma, A. carotis communis sinistra und A. subclavia sinistra) am vierten Thorakalwirbel in die A. dorsalis, die spätere Aorta thoracica, übergeht.

Ein Übersichtsbild des embryonalen Aortensystems vor seiner Umbildung sehen wir in Fig. 354. Der schwache und sehr früh sich zurückbildende fünfte Bogen ist hier ebensowenig wie auf den anderen schematischen Figuren weiter berücksichtigt. Auch

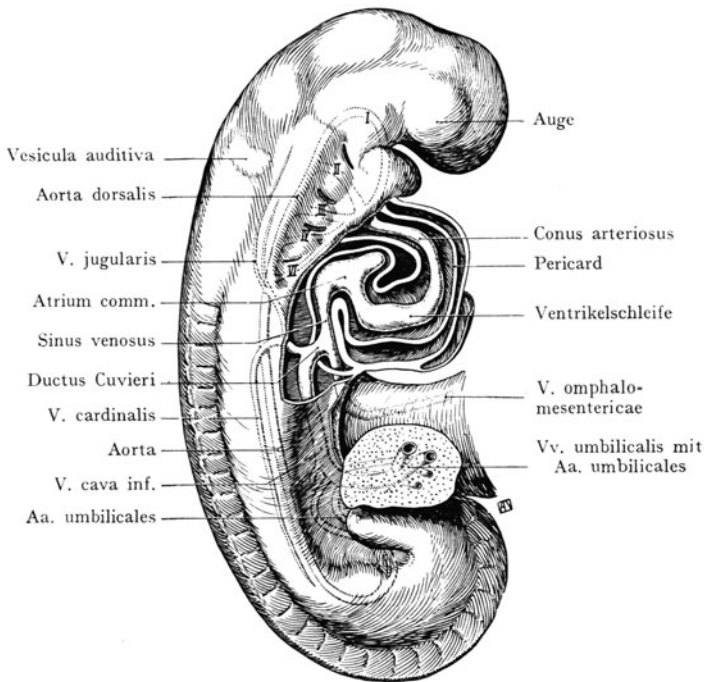


Fig. 355. Kreislauf eines menschlichen Embryos.
Nach His, Menschliche Embryonen, Taf. VII.

ist vom Herzen, wie von allen Bogen, bloß der Endothelschlauch dargestellt. Am stark gekrümmten Herzschnabel lassen sich die verschiedenen Abschnitte (Sinus venosus, Atrium commune, Ventriculus communis und Bulbus) in der Frontal- wie der Seitenansicht leicht erkennen; von hinten münden die Ductus Cuvieri in den Sinus venosus ein sowie die schon in den Pfortaderkreislauf der Leber eingetretenen Vv. omphalomesentericae. Aus dem Truncus arteriosus entspringen die fünf Aortenbogen, welche in den Schlundbogen dorsalwärts verlaufen. Dieselben bilden als dorsale Längsanastomosen die paarigen dorsalen Aorten.

Vom letzten (sechsten) Aortenbogen aus wächst caudalwärts ein Ast zur Lungenanlage (Schema der Fig. 354), der, zunächst unansehnlich, mit der Volumzunahme dieser Anlage rasch an Bedeutung gewinnt. Die Aorta dorsalis gibt segmentale somatische Arterien ab, welche unter Herstellung einer Längsanastomose und Rückbildung

einzelner Stämme die A. vertebralis hervorgehen lassen. Das siebente Paar von segmentalen Arterien, welches von den paarigen Aortae dorsales abgeht, bevor sie sich zur ein-

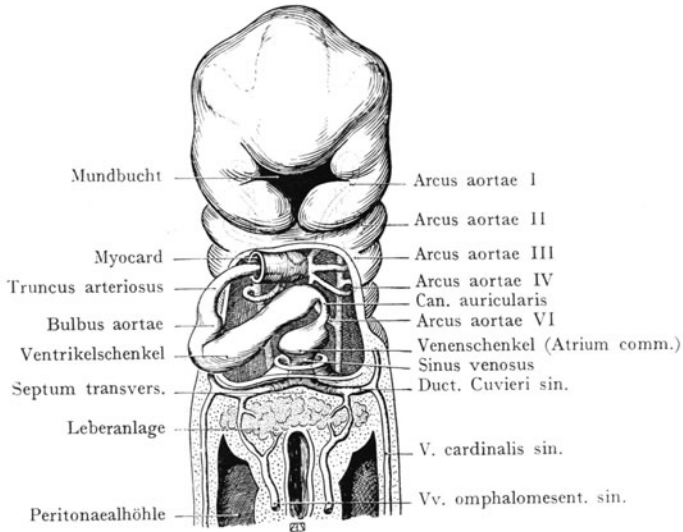


Fig. 356. Endothelschlauch des Herzens, nach Entfernung des Myocards, von vorne gesehen. Menschlicher Embryo von 3,2 mm Länge. Nach W. His, Menschliche Embryonen, Taf. IX, Fig. 12.

heitlichen Aorta dorsalis vereinigt haben, gibt die zunächst unansehnliche A. subclavia zur Anlage der oberen Extremität ab. Nach vorn verlaufen längs der Basis cerebri die zur A. basilaris sich verbindenden Aa. vertebrales und die Aa. carotides int. Beim raschen Wachstum des Gehirns wird eben schon sehr frühe eine ausgiebige Versorgung desselben mit Blut notwendig.

Im Schema tritt noch die ursprünglich symmetrische Ausbildung der Aortenbogen klar zutage. Dieselbe erfährt jedoch bei der weiteren Entwicklung durch die Ausbildung einzelner Abschnitte und die Rückbildung anderer eine Störung. Diese Umbildungen sind, ohne Berücksichtigung des fünften sehr frühzeitig schwindenden Bogens, im Schema der Fig. 357 dargestellt, in welchem das Aortensystem flächenhaft ausgebreitet wurde, um die Darstellung zu erleichtern.

Im Schema tritt noch die ursprünglich symmetrische Ausbildung der Aortenbogen klar zutage. Dieselbe erfährt jedoch bei der weiteren Entwicklung durch die Ausbildung einzelner Abschnitte und die Rückbildung anderer eine Störung. Diese Umbildungen sind, ohne Berücksichtigung des fünften sehr frühzeitig schwindenden Bogens, im Schema der Fig. 357 dargestellt, in welchem das Aortensystem flächenhaft ausgebreitet wurde, um die Darstellung zu erleichtern.

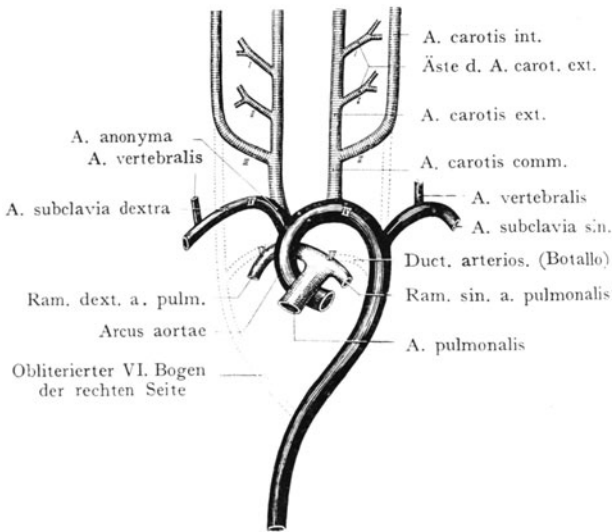


Fig. 357. Schema der Umbildung der Aortenbogen.

Der sechste Aortenbogen nimmt bloß in seiner bis zum Abgang der Zweige in die Lunge (Fig. 359) reichenden Strecke eine stärkere Entfaltung. Der übrige Teil des rechtsseitigen Bogens bildet sich gänzlich zurück, während eine Strecke des linksseitigen bis zur Geburt als eine Verbindung des Ramus sinister der A. pulmonalis mit dem Aortenbogen in Gestalt des Ductus arteriosus (Botallo) bestehen bleibt. Der vierte Bogen der linken Seite bildet sich zum bleibenden Arcus aortae aus, aus welchem die siebente somatische Segmentararterie entspringt, um als A. subclavia sinistra in die Anlage der linken oberen

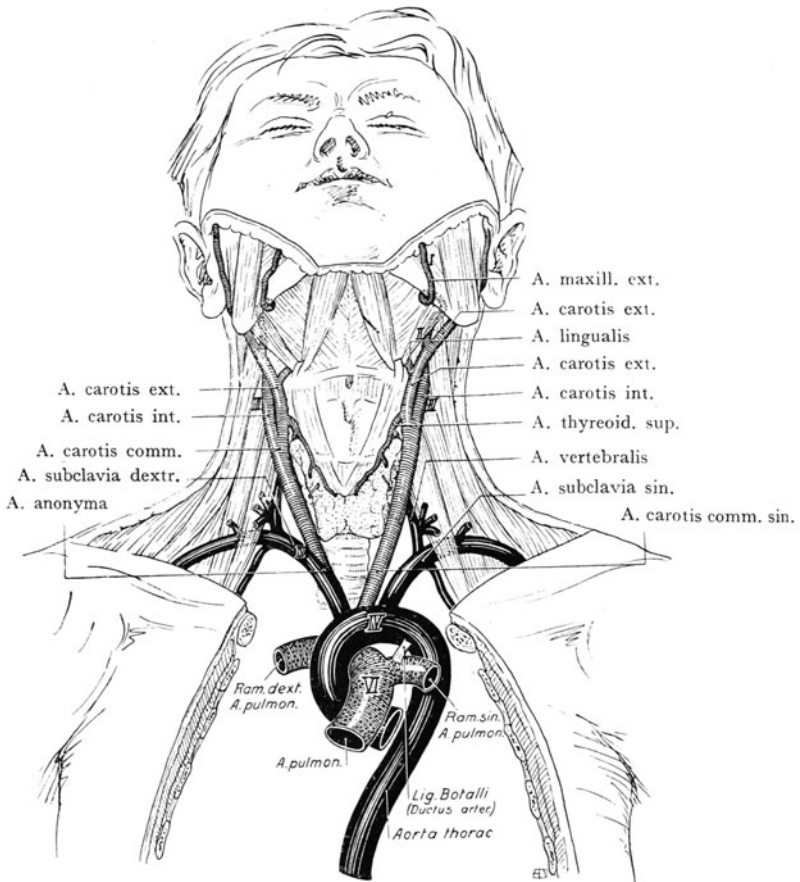


Fig. 358. Die Verzweigung des Arcus aortae und der A. pulmonalis bezogen auf die Aortenbogen (s. Fig. 357).

Extremität einzutreten. Von dem vierten Bogen der rechten Seite bleibt dann bloß die Strecke bis zum Abgange der A. subclavia dextra erhalten; aus ihr entspringen später die A. carotis communis dextra und die A. subclavia dextra; sie stellt demnach die A. anonyma dar. Der dritte Bogen bleibt eine Strecke weit erhalten, doch geht die ventrale Längsanastomose verloren, welche den Bogen caudalwärts mit dem vierten Bogen in Verbindung setzte. Der erste und der zweite Bogen schwinden, dagegen bilden sich die dorsale und die ventrale Längsanastomose zwischen diesen beiden Bogen stärker aus und stellen die A. carotis interna und externa her.

Der Grad der Ausbildung der einzelnen Strecken wird natürlich durch das Schema nur sehr unvollkommen wiedergegeben. Weitaus am stärksten entwickelt sich der vierte linke Gefäßbogen, welcher als *Arcus aortae* die größte Arterie des Körpers darstellt. Durch weitere an demselben sich abspielende Wachstumsprozesse werden die Ursprünge der drei aus dem *Arcus* entspringenden Stämme näher zusammengedrückt, als das dem Schema der Fig. 357 entsprechen würde.

Das Verständnis für die Umbildungsvorgänge an den Aortenbogen wird erleichtert, wenn man die fertigen Zustände mit den embryonalen vergleicht. In Fig. 358 sind die Abschnitte der Hals- und Kopfgefäße, welche aus den drei ersten Aortenbogenpaaren sowie deren Längsanastomosen hervorgehen, hell, diejenigen des vierten Paares schwarz, diejenigen des sechsten Paares gestrichelt und punktiert angegeben. Aus

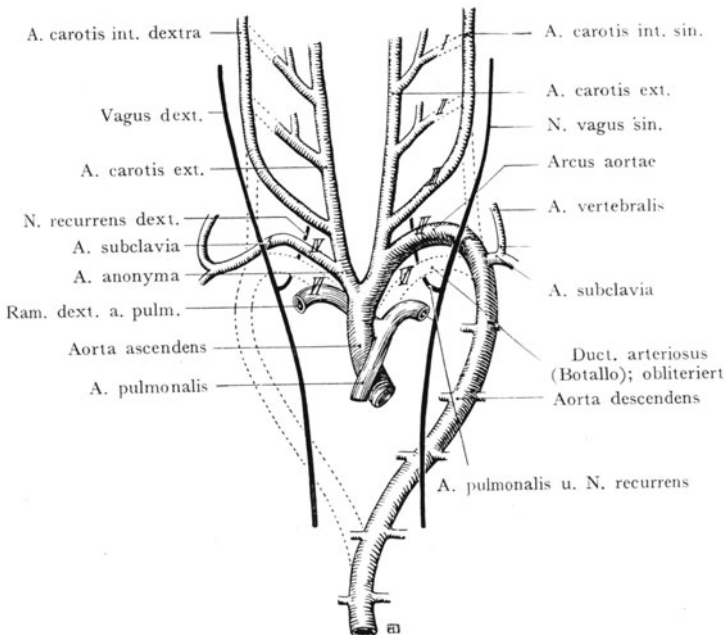


Fig. 359. Schema der Umbildung der Aortenbogen und des Verhaltens des *N. vagus*. Der zwischen IV. und VI. Bogen auftretende V. Aortenbogen ist weggelassen.

den beiden ventralen Enden der ersten und zweiten Bogen entwickeln sich die *Aa. temporalis superficialis*, *maxillaris int.* und *lingualis*. Auf beiden Seiten bleibt die ventrale Längsverbindung des ersten und zweiten Bogens als Stamm der *A. carotis ext.* bestehen. In die Bildung der *A. carotis int.* geht der dritte Gefäßbogen ein, ferner die dorsale Längsanastomose zwischen dem ersten und zweiten sowie dem zweiten und dritten Bogen, welche sehr frühzeitig längs der Gehirnbasis nach vorn auswächst. Die *A. carotis communis* entsteht aus der ventralen Verbindung zwischen dem dritten und vierten Gefäßbogen, die *A. anonyma* aus dem vierten rechtsseitigen, der *Arcus aortae* aus dem vierten linksseitigen Bogen. Die ventralen Strecken des sechsten Gefäßbogens, bis zum Abgang der Äste zu den Lungen, werden zum *Ramus dexter* und *sinister a. pulmonalis*, während rechterseits die übrige Strecke des Bogens sich zurückbildet und linkerseits zunächst den *Ductus*, dann das *Lig. arteriosum (Botallo)* darstellt.

Die Gefäßbögen nehmen selbstverständlich an der Verlagerung des Herzens in caudaler Richtung teil, wodurch dieses sowie der Arcus aortae schließlich bis in den Thoraxraum gelangt. Die Lageveränderung tritt besonders deutlich in dem Verhalten der Nerven zutage (Fig. 359). Ursprünglich entspricht jedem Gefäßbogen ein Schlundbogensnerv. Im ersten Bogen finden wir den Nervus mandibularis aus dem N. trigeminus, im zweiten (Hyoidbogen) den N. facialis, im dritten den N. glossopharyngeus und in den übrigen Schlundbogen Äste des N. vagoaccessorius. Diese letztgenannten Äste versorgen bei den Amnioten die Kehlkopfmuskulatur, und zwar beteiligt sich dabei hauptsächlich derjenige Ast des N. vagus, welcher im vierten Schlundbogen verläuft, also im Anschlusse an den links den Arcus aortae, rechts die A. anonyma und die A. subclavia liefernden vierten Aortenbogen. Wenn nun dieser Bogen sich caudalwärts gegen den Thorax hin verschiebt, während der Kehlkopf am Halse zurückbleibt, so wird notwendigerweise der erwähnte Vagusast vom Gefäßbogen mitgenommen und erhält dadurch den Verlauf, welcher ihm die Bezeichnung des N. recurrens eingetragen hat (rechts um die A. subclavia, links um den Arcus aortae). Der N. laryngeus sup. verläuft schräg von oben nach unten, indem der ihm zugehörige Aortenbogen (der dritte) eine gänzliche Rückbildung erfährt, infolgedessen nicht imstande ist, den Nerven caudalwärts zu verlagern.

Die Verlagerung des Herzens in caudaler Richtung läßt sich auch an der Gefäßversorgung des Myocards nachweisen. Ursprünglich, da das Herz bei Fischen als Kiemenherz weit cranial, im Bereiche des Kiemenkorbes, lag, erhielt seine Muskulatur Arterien aus mehreren Aortenbögen; so z. B. bei *Orthogoriscus mola*, einem Knochenfische, aus dem dritten, vierten und fünften, manchmal auch noch aus dem sechsten Aortenbogen beiderseits. Mit der Wanderung des Herzens caudalwärts werden die aus dem cranialen Aortenbogen stammenden Arteriae coronariae zurückgebildet, so daß bei Säugetieren bloß noch die beiden aus dem vierten Gefäßbogen entspringenden Arterien übrig bleiben.

Varietäten der Aortenbögen.

Durch die Annahme von Störungen im Umbaue des Aortensystemes lassen sich eine Anzahl von Anomalien beim Menschen erklären, die bei verschiedenen Tieren auch als Norm angetroffen werden. Vor allem kommen hier Anomalien in der Aus- und Umbildung des vierten und sechsten Aortenbogens in Betracht. Im folgenden finden einige dieser Bildungen Berücksichtigung.

1. Bildung eines nach rechts anstatt nach links verlaufenden Aortenbogens (Figg. 360 u. 361). Diese Anomalie wird bei den allerdings sehr seltenen Fällen von Situs inversus totalis als Spiegelbild des gewöhnlichen Befundes angetroffen (Fig. 309). Dabei verläuft die A. subclavia sinistra, welche am weitesten rechts von dem Arcus aortae entspringt, dorsal von der Trachea und dem Oesophagus und wird durch ein Lig. arteriosum (Botallo) mit dem Ramus sinister der A. pulmonalis verbunden. Die Erklärung wird in Fig. 361 geboten und beruht darauf, daß, während der vierte rechte Aortenbogen sich stärker ausbildet, die A. subclavia sinistra eine dorsale Strecke des vierten linken Aortenbogens zu ihrem Ursprunge benutzt. In diesem wird demnach das Blut rückläufig, indem es aus dem vierten rechten Gefäßbogen in diese Arterie gelangt. So erklärt sich auch der Verlauf der Arterie dorsal von dem Oesophagus.

2. Die Bildung eines doppelten Aortenbogens (Figg. 362 u. 363) kommt ebenfalls außerordentlich selten vor. Hier spaltet sich die Aorta ascendens etwa 7 mm oberhalb ihres Ursprunges in zwei Aortenbögen, einen linken und einen rechten, welche je drei Äste abgeben (A. carotis int., A. carotis ext. und A. subclavia), bevor sie sich dorsal vom Oesophagus zur Bildung der Aorta dorsalis vereinigen. Der Befund entspricht dem normalen Verhalten bei Cheloniern. Die Erklärung wird durch die Fig. 363 geboten.

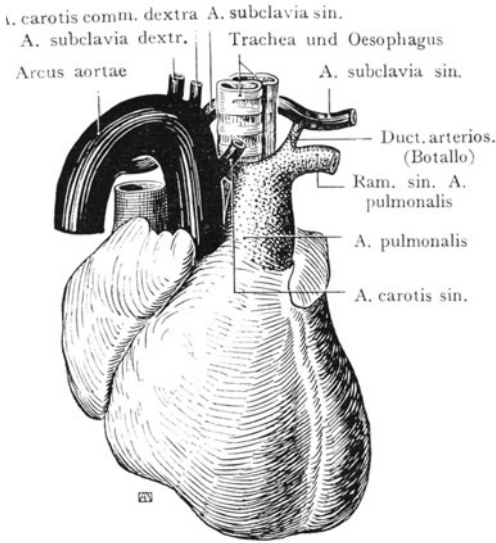


Fig. 360. Verlauf des Arcus aortae über den rechten Bronchus. Ursprung der A. subclavia sin. als letzter Ast des Arcus aortae und Verlauf dorsal vom Oesophagus.
Nach Quain, aus Henles Gefäßlehre. Fig. 112.

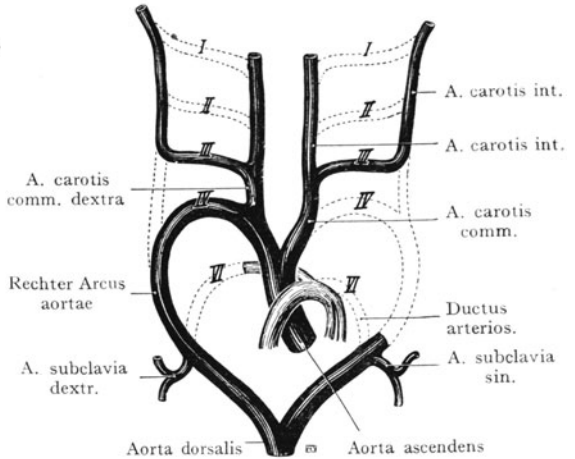


Fig. 361. Erklärung der Fig. 360.
Nach Krause aus Henles Gefäßlehre.

3. Die in Fig. 364 dargestellte Anomalie ist gleichfalls mit Hilfe der Entwicklungsgeschichte leicht zu erklären. Hier entspringt die A. subclavia dextra nicht aus einer

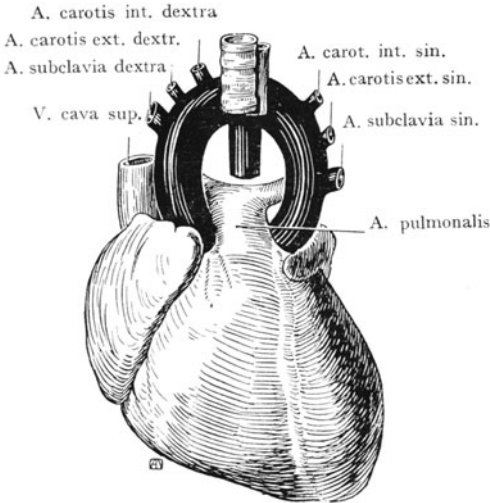


Fig. 362. Doppelte Aorta ascendens. Arcus aortae, nebst Ursprung von 6 Arterien.
Nach Malacarne aus Henles Handb. der Anat. Gefäßlehre. Fig. 108 A.
Das Verhalten findet sich normalerweise bei Cheloniern.

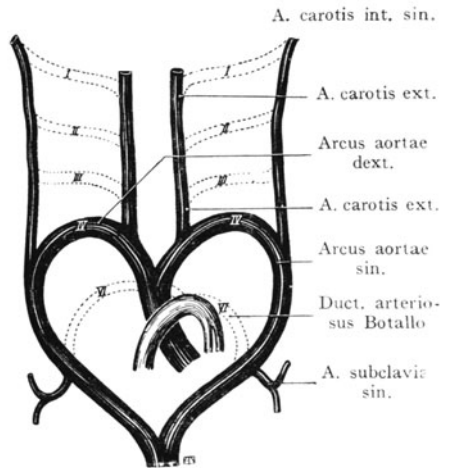


Fig. 363. Erklärung der Fig. 362.
Nach Krause in Henles Gefäßlehre.

A. anonyma, sondern aus der Aorta thoracica und nimmt ihren Verlauf schräg cranialwärts und nach rechts, und zwar dorsal von der Trachea und dem Oesophagus. Hier haben wir das Spiegelbild des in Fig. 360 erläuterten Verhaltens; dabei ist die dorsale Strecke des vierten rechten Gefäßbogens erhalten geblieben, welche mit der Aorta thoracica in Verbindung bleibt und die *A. subclavia dextra* abgibt.

Den Aortenanomalien kann bei ihrer großen Seltenheit keine praktische Bedeutung zukommen, dagegen bieten sie Interesse als Rückschlag auf Verhältnisse, die wir bei einzelnen Tierklassen als Norm finden. Anders verhält es sich jedoch mit einer nicht gerade sehr seltenen Hemmungsbildung im Bereiche des Ductus arteriosus (Botallo),

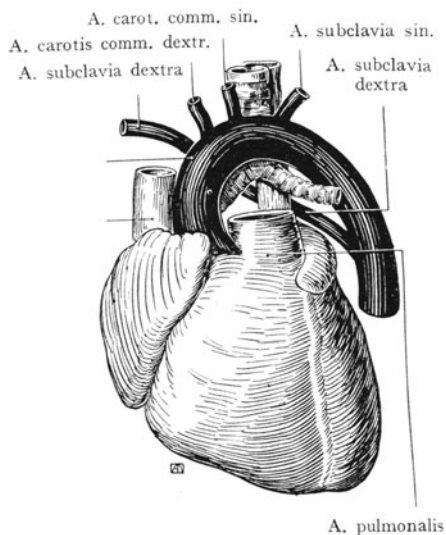


Fig. 364. Ursprung der *A. subclavia dextra* weit unten von der Aorta thoracica und Verlauf nach rechts, dorsal von der Trachea und dem Oesophagus.

Nach Krause in Henles Gefäßlehre.

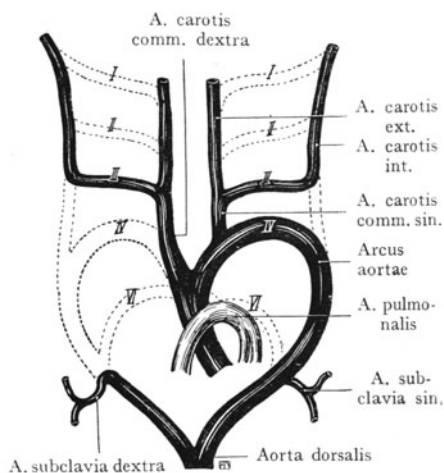


Fig. 365. Erklärung zu Fig. 364.

Aus Krause in Henles Gefäßlehre.

welcher, als Rest des sechsten linken Gefäßbogens, den Ramus sinister der *A. pulmonalis* mit dem *Arcus aortae* verbindet. In der Regel obliteriert er vollständig in der ersten bis zweiten Woche nach der Geburt, so daß die teilweise Vermengung des venösen Blutes der *A. pulmonalis* und des arteriellen Blutes der Aorta, die allerdings nur in beschränktem Umfange nach der Geburt stattfand, von nun an ausbleibt. Bei der Persistenz des Ductus arteriosus treten selbstverständlich schwere Zirkulationsstörungen auf.

Die Entwicklung der splanchnischen Arterien am Rumpfe.

In ähnlicher Weise wie die Aortenbogen den Kiemendarm, umspannen die allerdings viel kleineren, ursprünglich segmental und paarig angeordneten splanchnischen Arterien des Rumpfes den in frühen Stadien gerade verlaufenden Darm (Fig. 352). Die gleichfalls paarigen intermediären Arterien gehen ursprünglich zum Urogenitalapparate; ihr segmentaler Charakter liegt deutlich vor und bleibt lange erkennbar, während er bei den splanchnischen Arterien bald verloren geht.

Diese bilden sehr früh eine ventrale Längsanastomose aus, welche für die weitere Entwicklung, auch bei der Bildung verschiedener Anomalien, eine wichtige Rolle spielt. Die Zweige der Aorta, um welche es sich hier handelt, sind: die *A. coeliaca*, die *A. mesenterica sup.* und die *A. mesenterica inf.*; dazu kommen die paarigen *Aa. umbilicales*.

Die Darmarterien entspringen in frühen Stadien, auf die Körpersegmente bezogen, viel weiter cranial als später. Die Ursprünge der Arterien wandern längs der Aorta in caudaler Richtung, und zwar scheinen sie einen beträchtlichen Weg zurückzulegen.

Sehr einleuchtend ist die von Felix begründete Ansicht, daß diese Verschiebung durch die Längsanastomose der segmentalen Darmgefäße zustande kommt, indem immer neuen caudalwärts folgenden segmentalen Darmarterien die Hauptrolle für die Blutversorgung des Darmes zukommt, dagegen die früher beanspruchten mehr cranial abgehenden Arterien in Wegfall kommen und sich zurückbilden. Ein extremes Beispiel für eine derartige Wanderung bieten die *Aa. umbilicales* dar, „deren erste offene Verbindung mit der Aorta in der Höhe des siebenten Somiten, also des späteren vierten Cervikalsegmentes, liegt; die *Aa. umbilicales* wandern sodann allmählich caudalwärts, indem sie das Rete periintestinalis gleichsam als eine Leiter benutzen, an der sie herabklettern. Wird caudalwärts mit dem Wachstum des Embryos eine neue Verbindung hergestellt, so obliteriert von der alten Verbindung nur das Rete periintestinalis. Die *Rami intestinales* bleiben erhalten“ (Felix). Auf ähnliche Weise geht die Wanderung der *A. coeliaca*, sowie der *A. mesenterica sup.* et *inf.* vor sich.

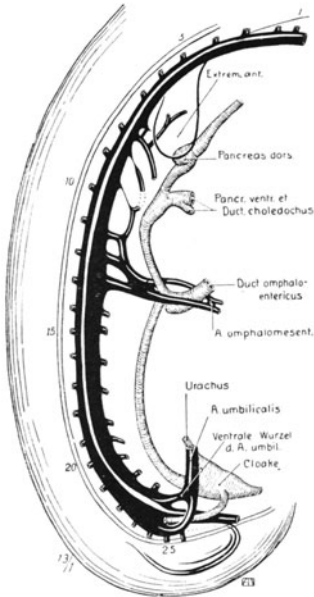


Fig. 366. Darmarterien eines menschlichen Embryos von 5 mm Länge.

Nach Jul. Tandler, Anat. Hefte. 23, 1902

Bei einem menschlichen Embryo von 5 mm Länge (Fig. 366) entspricht die *A. subclavia* dem siebenten Segmente. Von den 11., 12. und 13. Segmentalarterien gehen *Rami splanchnici* zum Darne, welche durch eine Längsanastomose untereinander verbunden sind und die *A. omphalomesenterica* herstellen. Dieselbe baut sich in diesem Stadium aus drei, in etwas früherer Zeit noch unter Einbeziehung der 9.—10. Segmentalarterie, aus fünf Gefäßwurzeln auf. Die Arterie bildet um den Darm eine Schlinge, von welcher aus ihre Äste, dem Ductus vitellinus angeschlossen, zum Dottersacke verlaufen. Vom 14.—24. Segmente sind die *Rami splanchnici* segmental angeordnet; vom 22. Segmente an bildet die Aorta eine Erweiterung, von welcher beiderseits je zwei zur *A. umbilicalis* der betreffenden Seite sich vereinigende Äste abgehen.

Bei einem menschlichen Embryo von 9 mm Länge (Fig. 367) entspringt die *A. coeliaca* in der Höhe des 10. Segmentes und teilt sich in zwei Äste: cranial geht die *A. lienalis*, caudal die *A. hepatica* ab. Am 14. Segmente entspringt eine kleine Arterie, die sich mit der aus den folgenden Segmenten entspringenden *A. omphalomesenterica* (*A. mesenterica sup.*) vereinigt. Zwei am 20.—21. Segmente entspringende Arterien bilden die *A. mesenterica inf.*, und am 24. Segmente entspringt die *A. umbilicalis*.

Bei einem dritten menschlichen Embryo von 12,5 mm Länge (Fig. 368) entspringt die *A. coeliaca* am 16. Segmente, entsprechend dem späteren sechsten Thorakalwirbel; sie teilt sich in die *A. gastrica sinistr.* und in einen Stamm, aus welchem die *A. lienalis*

und die *A. hepatica* hervorgehen. Die *A. omphalomesenterica* (*A. mesenterica sup.*) entspringt am 18. Segmente, entsprechend dem achten, die *A. mesenterica inf.* am 22. Segmente, entsprechend dem 12. Thorakalwirbel; im 25. Segmente, entsprechend dem dritten Lumbalwirbel, endlich die *A. umbilicalis*, welche als feinen Zweig die *A. femoralis* zu der noch sehr kleinen Anlage der hinteren Extremität abgibt.

Auch bei diesem Embryo sind die Darmarterien noch in caudaler Wanderung begriffen, denn erst beim 17 mm langen Embryo entspringen sie in derselben Höhe wie beim Erwachsenen. Über die Verschiebung des Ursprunges der *A. coeliaca* hat Mall

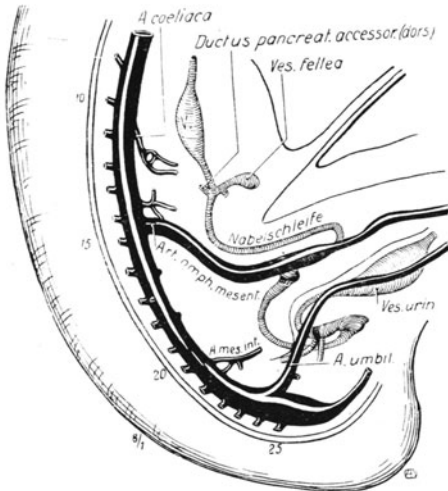


Fig. 367. Darmarterien bei einem menschlichen Embryo von 9 mm.
Nach Jul. Tandler, Anat. Hefte 23. 1902.

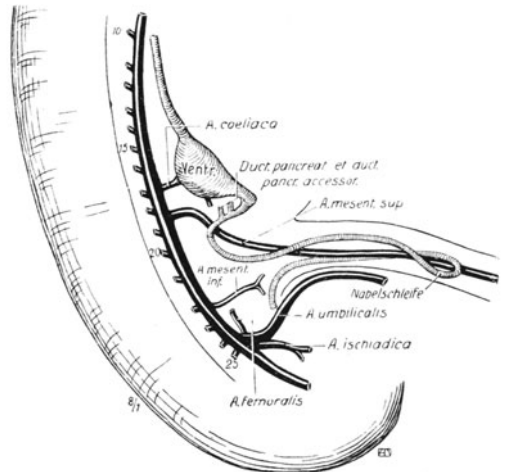


Fig. 368. Darmarterien eines menschlichen Embryo von 12,5 mm Länge.
Nach Jul. Tandler, Anat. Hefte. 23. 1902.

sehr genaue Angaben gemacht. Bei einem Embryo von 2,1 mm entspringt sie gegenüber dem vierten Cervikalsegmente, aus dessen Sklerotom der Atlas entsteht. Bei einem Embryo von 7,5 resp. 20 mm liegt der Ursprung im sechsten resp. im zwölften Thorakalsegmente, beim Erwachsenen unterhalb des letztgenannten Segmentes.

Varietäten der Darmarterien.

Sie kommen besonders an der *A. coeliaca* und der *A. mesenterica sup.* vor und lassen sich in ihrer formalen Genese ziemlich leicht mit Hilfe der Entwicklungsgeschichte erklären. In Fig. 369 ist eine praktisch nicht unwichtige Anomalie dargestellt, bei welcher zwei accessorische Leberarterien vorhanden sind; die craniale entspringt als Ast der *A. gastrica sin.* und verläuft im Lig. hepatogastricum zur Porta hepatis, während die caudale aus der *A. mesenterica inf.* entspringt und längs des Ductus choledochus im Lig. hepatoduodenale zur Leber emporzieht. Die Erklärung dieser sowie auch anderer Variationen der *A. coeliaca* und *mesenterica sup.* wird durch die Schemata Fig. 370 geboten. Die *A. omphalomesenterica* wird nämlich ursprünglich von vier segmentalen visceralen Ästen der Aorta gebildet, die durch eine Längsanastomose untereinander in Verbindung treten. In den typischen Fällen bildet sich nun die zweite und dritte Gefäßwurzel sowie ihre Längsanastomose zurück, während aus der ersten Wurzel die *A. coeliaca* mit ihren drei Ästen, aus der vierten Wurzel der *A. mesenterica sup.* hervorgeht. Beim Erhalten-

bleiben der Längsanastomose und Rückbildung der drei ersten Wurzeln entspringen die Aa. coeliaca und mesenterica sup. aus einem gemeinsamen Stamme (Fig. 370 B). Oder es können die Aa. lienalis und hepatica aus der Aa. mesenterica sup. entspringen

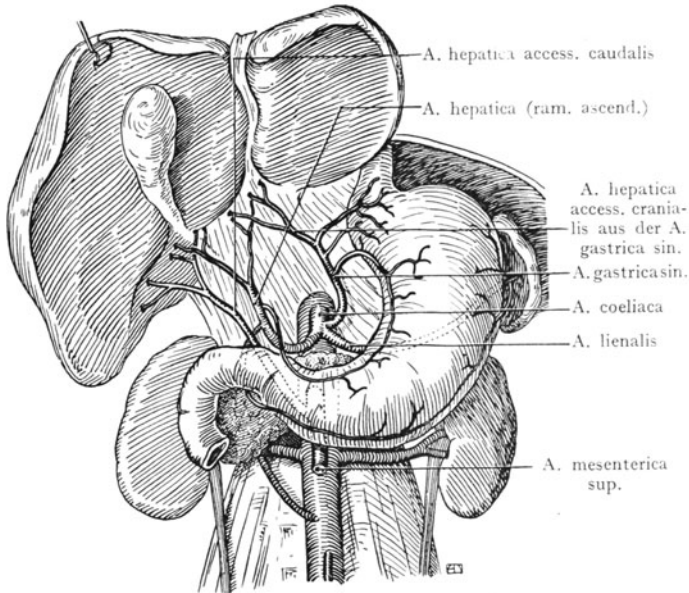


Fig. 369. Accessorische Aa. hepaticae.

Eine obere (craniale) accessorische Leberarterie kommt aus der A. gastrica sin., eine untere (caudale) accessorische Leberarterie aus der A. mesenterica sup. Die A. hepatica ist nicht stärker als die untere (caudale) A. hepatica accessoria.
Beobachtet in dem Basler Seziersaale.

(Fig. 370 C) oder bloß einer von diesen beiden Ästen (Fig. 370 D) oder endlich es bilden sich zwei Aa. hepaticae accessoriae aus (Fig. 370 E), die beide aus der A. mesenterica sup. entspringen. Bei dem in Fig. 369 dargestellten Präparate wird eine untere accessori-

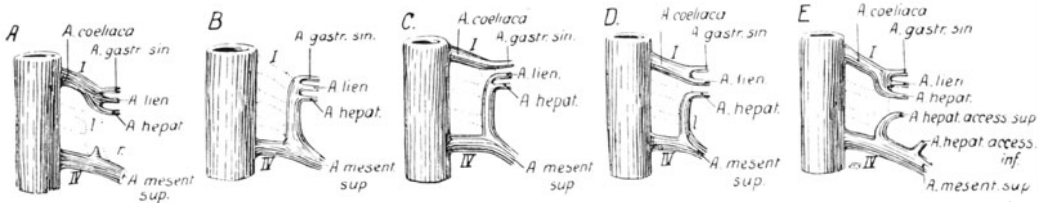


Fig. 370. Schemata zur Erklärung der Variationen der Aa. coeliaca und mesent. sup.

Nach Jul. Tandler, Anat. Heft 25. 1904.

I—IV. Erste bis vierte Wurzel der A. omphalomesenterica.

A. Norm. B. Die A. coeliaca entspringt infolge weiterer Ausbildung der Längsanastomose aus der A. mesent. sup. C. Die A. gastrica sin. kommt aus der Aorta, die anderen Äste der A. coeliaca aus der A. mesenterica sup. D. Die A. hepatica kommt aus der A. mesenterica sup. E. Zwei accessorische Aa. hepaticae entspringen aus der A. mesenterica sup.

sche Leberarterie mit Hilfe der Längsanastomose von der A. mesenterica inf. abgegeben, während eine obere accessorische Leberarterie durch die Ausbildung einer Bahn der A. gastrica sin. im Lig. hepatogastricum entsteht.

Arteriae intermediae.

Es sind dies paarige segmentale Äste der Aorta, welche sehr früh in Verbindung mit der weit cranialwärts sich erstreckenden Urniere treten und infolge der Reduktion dieser in craniocaudaler Richtung gleichfalls einer Rückbildung unterliegen. Von dem ganzen ursprünglich stark ausgebildeten Systeme bleiben später bloß noch die Aa. renales, suprarenales und spermaticae resp. ovaricae übrig. Die A. renalis, die übrigens sehr häufig in der Zwei- oder Mehrzahl vorkommt, ist mit Sicherheit auf ein oder mehrere segmentale Aa. mesonephricae zurückzuführen, welche normalerweise bei der Konzentration des Nierengewebes gleichfalls eine Zusammenziehung erfahren. Die so häufigen und praktisch nicht unwichtigen accessorischen Nierenarterien erhalten so

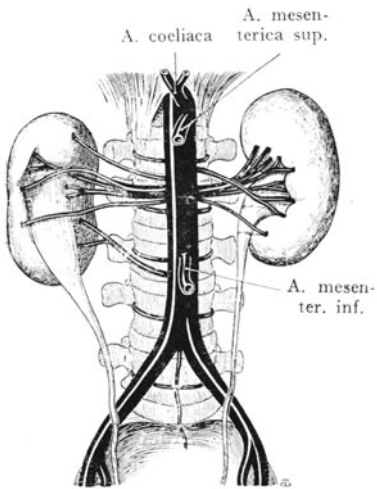


Fig. 371. Mehrfache Aa. renales auf beiden Seiten.
Beobachtung auf dem Basler Seziersaale.

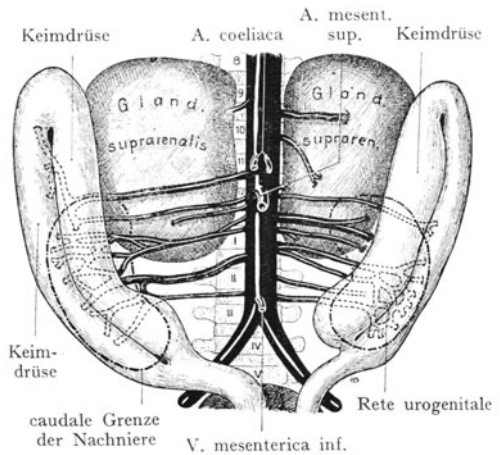


Fig. 372. Rekonstruktion der Urnierenarterien eines menschlichen Embryos von 18—19,4 mm Länge.
Nach Felix in Keibel-Malls Handb. d. Entwicklungsgeschichte II.

eine einfache und ausreichende Erklärung. Die Niere, die ursprünglich weiter caudal lag, klettert, wie sich Felix anschaulich ausdrückt, bei ihrer cranialen Verschiebung gewissermaßen an der segmentalen Urniere empor, indem sie ihre Verbindung mit den caudalen Arterien verliert. Mit ihr treten, nachdem sie an ihren späteren Ort angelangt ist, mehrere Arterien in Verbindung, von denen sich in der Regel bloß eine einzige als A. renalis stärker ausbildet. Je nachdem die anderen sich auch erhalten, haben wir eine oder mehrere Aa. renales accessoriae. Solche können auch von weit unten herkommen, z. B. aus der A. iliaca oder aus der unteren Strecke der A. abdominalis. Die Figg. 371 und 372 erläutern das Gesagte an einem Falle, bei welchem sogar fünf Nierenarterien vorhanden waren.

Aus- und Umbildung der somatischen Arterien.

Im Rahmen eines Lehrbuches ist es unmöglich, die Umbildung des Arteriensystemes bis zur Herstellung der fertigen Zustände im einzelnen zu verfolgen. Wir können hier nur einiges kurz besprechen. Ein besonderes Interesse bietet, wegen der häufig vorkommenden, chirurgisch nicht unwichtigen Variationen, die Entwicklung der Extremitätenarterien dar, die an beiden Extremitäten, von einem einfachen und ursprüng-

lichen Zustande ausgehend, einen ausgedehnten Umbau durch die Ausbildung und Vergrößerung sekundärer Bahnen aufweist.

Entwicklung der Extremitätenarterien.

Die in die vordere Extremitätenanlage eintretende Arterie, die A. subclavia, entspringt in der Regel dem siebenten Segmente, also dem letzten Halssegmente, gegenüber. E. Goepfert hat nachgewiesen, daß dieses Verhalten als sekundär zu betrachten ist,

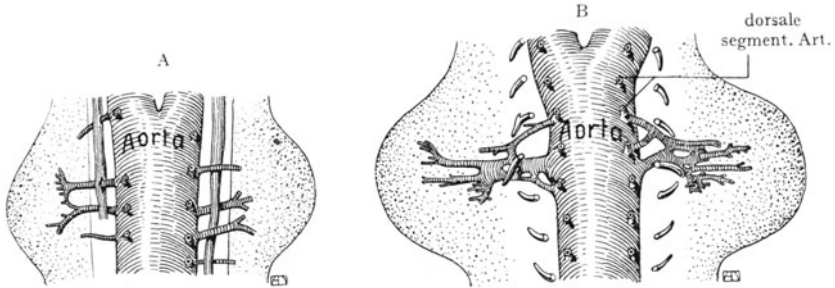


Fig. 373. Zwei Stadien in der Entwicklung der Extremitätenarterien der weißen Maus. Nach E. Goepfert, Verh. der Anat. Ges. in Berlin, Suppl.-Bd. 3, Anat. Anz. 34, 1909. In A. gehen beiderseits 4 segmentale Arterien zur Extremitätenanlage.

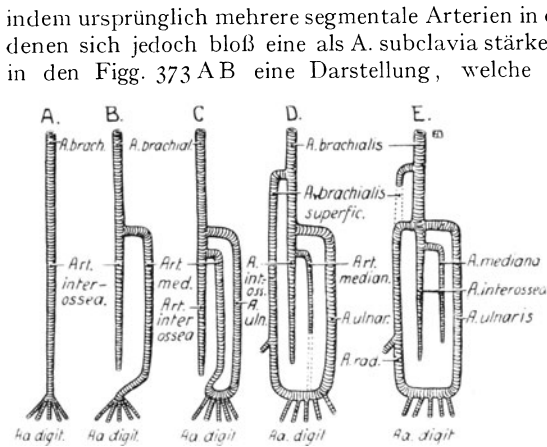


Fig. 374. Schema der Entwicklung der Aa. der oberen Extremität. Nach Mc Murrich in Piersols Anatomy, Phila. 1907.

indem ursprünglich mehrere segmentale Arterien in die Extremitätenanlage eintreten, von denen sich jedoch bloß eine als A. subclavia stärker ausbildet. Diese Verhältnisse finden in den Figg. 373 AB eine Darstellung, welche sich auf zwei aufeinander folgende Stadien bezieht. Auch hier können wir eine Längsanastomose der segmentalen in die Extremitätenanlage einwachsenden Gefäße nachweisen, welche verschiedene Variationen der Lage der A. axillaris zu den Stämmen des Plexus brachialis erklären. Auch für die untere Extremität dürfen wir mit größter Wahrscheinlichkeit annehmen, daß die ursprüngliche Gefäßversorgung eine segmentale ist, obgleich später die A. femoralis den einzigen Hauptstamm darstellt.

Die weitere Ausbildung der Arterien erfolgt in verschiedener Weise an der oberen und unteren Extremität. In frühen Stadien verläuft die A. subclavia in der Achse der Extremität bis zur Hand, wo sie sich in fünf Aa. digitales teilt (Fig. 374 A). Am Oberarme bleibt diese Arterie später als A. brachialis bestehen und setzt sich am Vorderarme als A. interossea fort. Diese gibt jedoch ihre Verbindung mit den Aa. digitales auf, indem diese von einem sekundär sich stärker ausbildenden, den N. medianus begleitenden Stamme, der A. mediana, übernommen wird, welcher eine Zeitlang die Hauptarterie des Vorderarmes darstellt. Diese Rolle geht ihr dadurch verloren, daß sich (Fig. 374 C) die A. ulnaris entwickelt, sowie, aus einer schon am Oberarme beginnenden

indem ursprünglich mehrere segmentale Arterien in die Extremitätenanlage eintreten, von denen sich jedoch bloß eine als A. subclavia stärker ausbildet. Diese Verhältnisse finden in den Figg. 373 AB eine Darstellung, welche sich auf zwei aufeinander folgende Stadien bezieht. Auch hier können wir eine Längsanastomose der segmentalen in die Extremitätenanlage einwachsenden Gefäße nachweisen, welche verschiedene Variationen der Lage der A. axillaris zu den Stämmen des Plexus brachialis erklären. Auch für die untere Extremität dürfen wir mit größter Wahrscheinlichkeit annehmen, daß die ursprüngliche Gefäßversorgung eine segmentale ist, obgleich später die A. femoralis den einzigen Hauptstamm darstellt.

Die weitere Ausbildung der Arterien erfolgt in verschiedener Weise an der oberen und unteren

Anastomosenkette, die *A. radialis*. Diese beiden Arterien verbinden sich nun an der Hand zur Abgabe der *Arteriae digitales*, während sich die Verbindung der letzteren mit der *A. mediana* zurückbildet. Das typische Verhalten wird endlich dadurch hergestellt, daß eine Anastomose der *A. radialis* mit der *A. brachialis* in der Ellbogenbeuge zum Hauptstamme der *A. radialis* wird, unter Rückbildung des hohen Ursprunges dieser Arterie aus der *A. brachialis* am Oberarme. Es ist ohne weiteres ersichtlich, daß die verschiedenen Variationen der Arterien (hoher Ursprung der *A. radialis*, Persistenz einer *A. interossea volaris* als Hauptarterie des Vorderarmes usw.) sich ungezwungen als eine auf einem gewissen Stadium eintretende Hemmung der Umbildung erklären lassen.

Auch an der unteren Extremität läßt sich ein Umbau der Arterienstämme verfolgen (Fig. 375). Zunächst stellt die *A. ischiadica* den Hauptstamm dar, welcher die *Aa. digitales* abgibt; die weit kleinere *A. femoralis* erschöpft sich dagegen schon am Oberschenkel. Später entsteht

als ihre Fortsetzung die *A. saphena*, welche oberflächlich mit dem *N. saphenus* zum Fuße verläuft und die Abgabe der *Aa. digitales* übernimmt, indem die proximale Strecke der *A. ischiadica* obliteriert. Ein Ast der *A. femoralis*, welcher unmittelbar oberhalb des Kniegelenkes durch den *M. adductor magnus* tritt, anastomosiert mit der *A. ischiadica*; sodann wird diese auf den hinteren Umfang des Oberschenkels beschränkt, dagegen bleibt ihre distale Strecke am Unterschenkel als *A. peroneae* erhalten, während die *A. tibialis post.* sich auf Grund der *A. saphena* bildet und die *A. tibialis ant.* neu auftritt. Von allen Variationen der Arterien der unteren Extremität ist wohl die interessanteste die sehr selten vorkommende Persistenz der *A. ischiadica* als Hauptarterie, welche in Übereinstimmung mit den frühembryonalen Zuständen auch die *Arteriae digitales* an die Zehen abgibt.

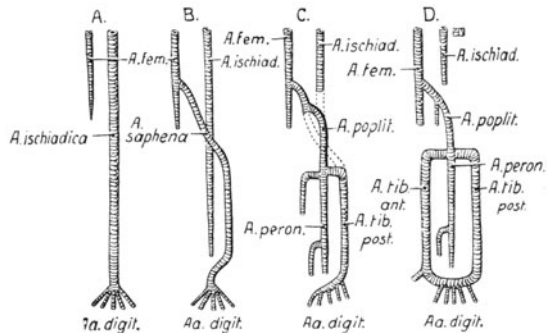


Fig. 375. Schema der Entwicklung der Aa. der unteren Extremität.

Nach Mc Murrich in Piersols Anatomy. Phila. 1907.

Allgemeine Bemerkungen über Arterienvariationen.

Durch die Untersuchung der Entwicklung der Gefäße ist ein ganz neues Licht auf die Entstehung der Gefäßanomalien oder Variationen geworfen worden. Die Tatsache, daß, wenigstens in vielen Fällen, die erste Andeutung der Gefäße in einem Kapillarnetz gegeben ist, aus welchem sich einzelne Bahnen allmählich infolge der lokalen Druckverhältnisse zu größeren Gefäßstämmen umbilden, bietet die Möglichkeit zur Entwicklung von Collateralbahnen, welche sich aus nicht genauer bekannten Ursachen vergrößern und die Hauptbahn ersetzen können. Sehr oft entstehen so Zustände, die sich als Norm bei andern Säugetieren finden, doch sind unsere Kenntnisse von der Kausalität der stärkeren Ausbildung gewisser Bahnen unter Verödung anderer noch zu gering, als daß wir angeben könnten, warum sich eine bestimmte Bahn bei den verschiedenen Tieren in verschiedener Weise ausbildet.

Im Verlaufe der Darstellung ist auf einige Arterienvarietäten hingewiesen worden, deren formale Genese sich leicht mit Hilfe der Entwicklungsgeschichte erklären läßt (*A. coeliaca*, *mesenterica sup.*, *inf.*, *renales*, *suprarenales*, *ovaricae* usw.). Verständlich

sind auch Variationen im Ursprunge der *A. vertebralis*, die eine Längsanastomose segmentaler Arterien darstellt, bei der, mit Ausnahme der Verbindung mit der *A. subclavia*, alle andern Äste sich normalerweise zurückgebildet haben. Bei Erhaltung dieser Äste kann die *A. vertebralis* durch mehrere Stämme dargestellt werden, welche in verschiedener Höhe in Foramina intervertebralia eintreten. Interessant sind die Variationen der *A. brachialis* sowie der Arterien der unteren Extremität. So kann sich die *A. brachialis superficialis* (Fig. 374 D) stärker ausbilden und eine in verschiedener Höhe abgehende *A. radialis* herstellen, die entweder mit der als eigentliche Fortsetzung der *A. brachialis* zu beurteilenden *A. ulnaris* in der Fossa cubiti eine Verbindung eingeht oder selbständig, oft geradezu subcutan, zum Vorderarm verläuft. Wir haben hier eine hohe Teilung der *A. brachialis*, welche schon in der Fossa axillaris erfolgen kann; alsdann liegt die *A. radialis* oberflächlich zum *N. medianus* in der Mitte des Oberarmes vor, dagegen wird eine tief gelegene Arterie, die *A. ulnaris*, durch den *N. medianus* verdeckt. Ferner kann die *A. ulnaris* am Vorderarm auch ganz fehlen und wird in diesem Falle durch Äste der *A. interossea* oder der *A. mediana* ersetzt. Andererseits kann die *A. interossea* für die *A. radialis* eintreten. In allen diesen Fällen unterbleibt die Ausbildung des typischen Gefäßes, indem eine zwar normal vorhandene, aber gewöhnlich schwach ausgebildete Bahn bevorzugt wird. Im Becken erregt die Variation der *A. epigastrica* inf. unsere Aufmerksamkeit; durch stärkere Ausbildung einer normalerweise vorhandenen Anastomose des *Ramus pubicus* zwischen der *A. obturatoria* und *epigastrica* kann jene aus dieser entspringen oder umgekehrt. Die *A. femoralis* kann sich mit der Abgabe der *A. profunda femoris* und der *Aa. circumflexae* erschöpfen, sodann übernimmt (allerdings in sehr seltenen Fällen) eine aus der *A. glutaea* inf. hervorgehende *A. ischiadica*, als ursprüngliche Schlagader der unteren Extremität, die Blutversorgung des Unterschenkels.

Entwicklung des Venensystems.

Die Entwicklung und der Umbau des Venensystems gehen auf einem ganz andern Wege vor sich, als diejenigen des Arteriensystems; das tritt besonders am Rumpfe sowie an Kopf und Hals zutage, während die tiefen Venen der Extremitäten eine größere Übereinstimmung mit den Arterienstämmen aufweisen. Einen eigenen Weg geht die Entwicklung der besonderen mechanischen Bedingungen ausgesetzten Hautvenen, die teilweise noch eine geringe Differenzierung in größere und kleinere Stämme und eine stärkere Annäherung an den netzförmigen Zustand erkennen lassen.

Entwicklung der Rumpfvenen.

In dem Bilde des frühembryonalen Kreislaufes (Fig. 328; s. auch 376), von welchem wir bei der Besprechung ausgehen, sehen wir von hinten her zwei Venenpaare in den *Sinus venosus* einmünden. Das eine Paar, die *Vv. omphalomesentericae*, sammelt sein Blut aus den Wandungen des Dottersackes und des Darmes, während das andere, die *Vv. umbilicales*, aus einer im Bauchstiele verlaufenden unpaaren Vene, der *V. umbilicalis impar*, hervorgeht, welche arterielles Blut aus den Chorionzotten dem embryonalen Kreislaufe zuführt. Dieses vermischt sich im *Sinus venosus* mit dem venösen Blute der *Vv. omphalomesentericae* und gelangt so in das Herz und in den Körperkreislauf.

Zu diesen Venen, welche das Blut, einerseits aus dem Darne und dem Dottersacke (*Vv. omphalomesentericae*), andererseits aus der Allantois (*Vv. umbilicales*) sammeln, kommen mit dem Wachstum des Embryos andere hinzu, welche in den Wandungen des Rumpfes sowie im Kopfe wurzeln (Fig. 377). Es sind dies: ein vorderes Paar, die *Vv. jugulares primitivae*, in welche beiderseits die *Vv. subclaviae* einmünden und ein hinteres Paar, die *Vv. cardinales*, welche das Blut von der caudalen Partie der Embryonal-

anlage sammeln. Die vordere und die hintere Vene derselben Seite vereinigen sich zu einem in den Sinus venosus einmündenden Querstamme, dem Ductus Cuvieri. In die Vv. cardinales münden Venen der Körperwandungen, der Urnieren, der Keimdrüsen, der Nieren und der hinteren Extremitäten, von denen in Fig. 377 bloß die Vv. renales und die Vv. iliacae ext. et int. zu sehen sind. Dieses aus paarigen Venen bestehende System erfährt nun Störungen seiner Symmetrie, welche sich zum Teil an die Entwicklung der Leber und des Darmes knüpfen. Die Leberbalken unterbrechen nämlich (Fig. 377) bei ihrer Ausdehnung im Septum transversum den direkten Verlauf der Vv. omphalomesentericae und umbilicales zum Sinus venosus, so daß diese sich zwischen den Leberbalken verzweigen müssen, und das Blut sich wieder in zwei in den Sinus venosus einmündenden Vv. hepaticae revehentes sammelt. Mit anderen Worten, es bildet sich ein primitiver Pfortaderkreislauf in der Leber aus, den das aus dem Darne, dem Dottersacke und den Chorionzotten kommende Blut der Vv. omphalomesentericae und umbilicales passieren muß, bevor es zum Herzen gelangt. Ferner werden die proxi-

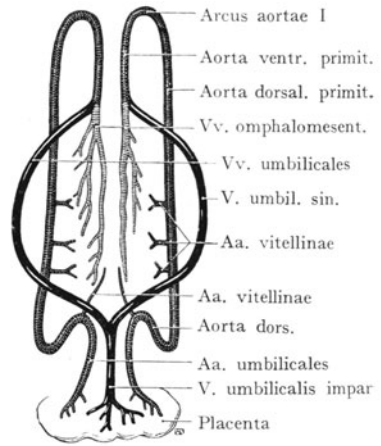


Fig. 376. Schema der Umbildung des Venenkreislaufes I.
 Figg. 376—381 nach Young und Robinson in Cunninghams Human Anatomy 1902.

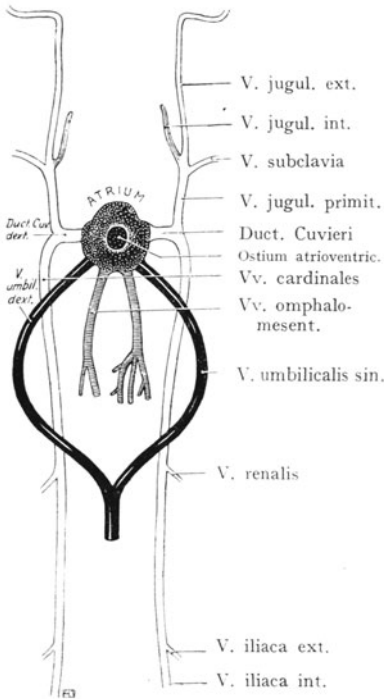


Fig. 377. Umbildung des Venenkreislaufs II.

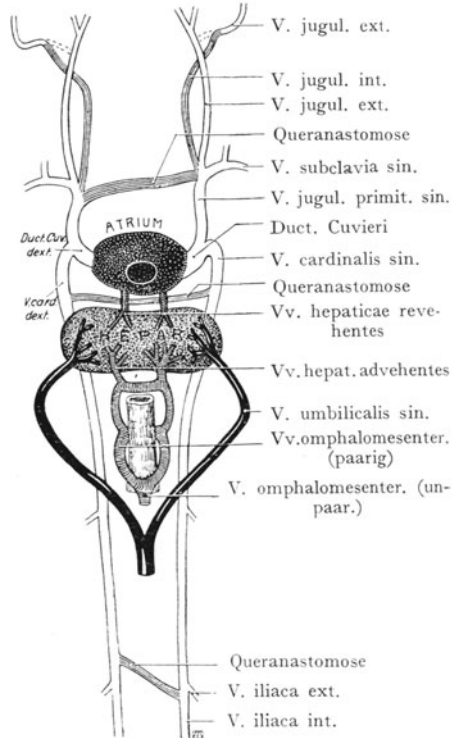


Fig. 378. Umbildung des Venenkreislaufs III.

malen Strecken der beiden Vv. omphalomesentericae, bevor sie sich in die Leber ein-senken, durch drei Queranastomosen verbunden, von denen die caudale ventral von der später die Duodenalschleife bildenden Darmstrecke liegt (Fig. 378). So kommt eine um die Duodenalschleife gelegte Achterfigur zustande, die der Umlagerung der Duodenalschleife nach rechts hin folgt. Die ursprüngliche Symmetrie der in Frage stehenden Venenpaare erfährt nun durch die Rückbildung einiger Abschnitte und die stärkere Ausbildung anderer eine Störung. Von der durch die Vv. omphalomesentericae

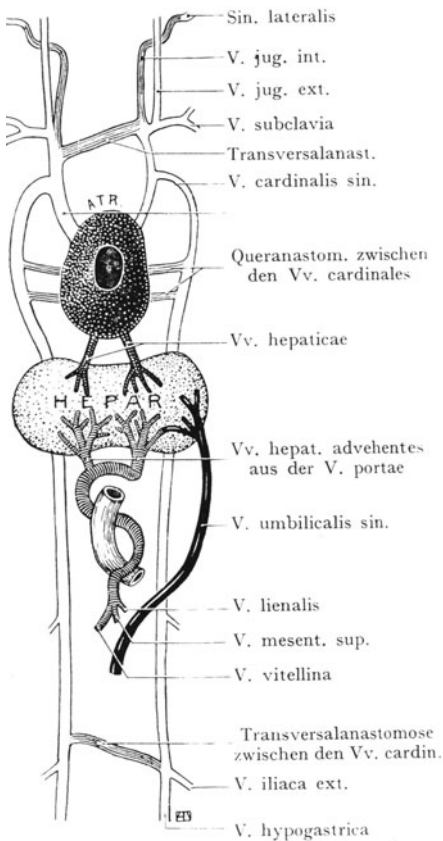


Fig. 379. Schema der Umbildung des Venenkreislaufs IV.

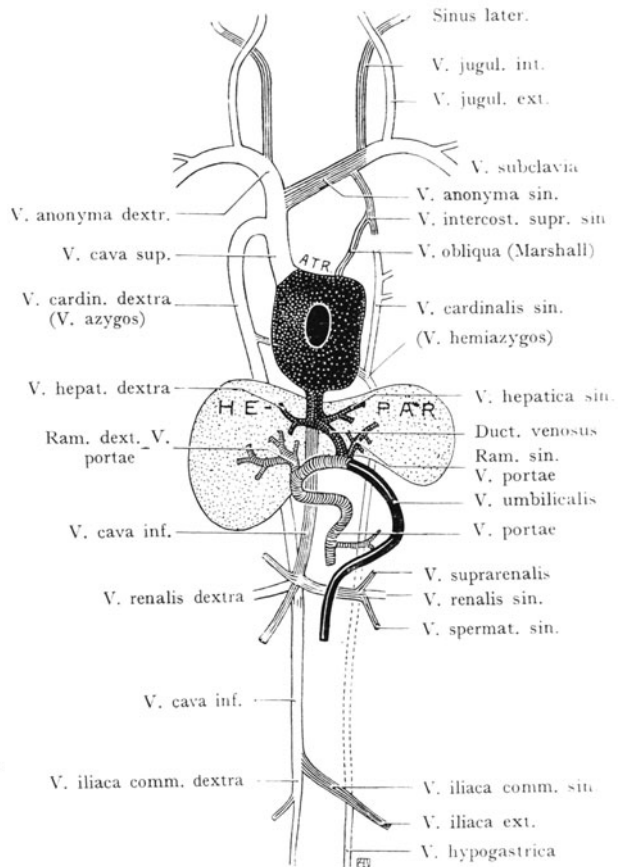


Fig. 380. Schema der Umbildung des Venenkreislaufs V.

und ihre Queranastomosen hergestellten Achterfigur bildet sich der linke Schenkel des oberen und der rechte Schenkel des unteren Kreises zurück, ferner verschmelzen, distal von der so gebildeten um das Duodenum gelegten Venenschleife (Fig. 379), die beiden Vv. omphalomesentericae untereinander zu einem Stamme, welcher bei der starken Reduktion des Dottersackes das Blut aus dem rasch wachsenden Darms, der Milz und dem Pankreas zur unteren Fläche der Leber hinaufführt. Dieser Stamm ist die V. portae, aus drei Wurzeln (Fig. 379), der V. vitellina, der V. lienalis und der V. mesenterica sup. sich zusammensetzend. An der unteren Fläche der Leber angelangt, teilt sich die Vene in einen Ramus dexter und sinister. Infolge der Umlagerung der Duo-

denalschleife nach rechts und ihrer sekundären Befestigung an die dorsale Wand der Bauchhöhle kommt das Verhalten der Venen zustande, das wir später als Norm antreffen, bei welchem die *V. mesenterica sup.* die *Pars inf. duodeni ventral* kreuzt, dann nach Aufnahme der *V. lienalis* hinter dem Pankreaskopfe den Stamm der *V. portae* bildet, welcher dorsal von der *Pars superior duodeni* verläuft, um im *Lig. hepatoduodenale* seinen Weg nach oben zur *Porta hepatis* fortzusetzen, indem er einen *Ramus dexter* und *sinister* zum rechten und linken Leberlappen abgibt.

Von den beiden *Vv. umbilicales*, welche aus der im Nabelstrang eingeschlossenen *V. umbilicalis impar* hervorgehen, obliteriert die rechte, während die linke sich stärker ausbildet und zugleich eine Verbindung mit dem linken Aste der *V. portae* eingeht (Fig. 379). Sodann gibt sie ihre eigene Verzweigung in der Leber auf, indem sie fernerhin bloß die Bahnen benutzt, welche ihr von dem linken Aste der *V. portae* geboten werden.

Mit der weiteren Massenentfaltung der Leber wird ein Pfortaderkreislauf, bei welchem das gesamte aus der Placenta in den Embryo gelangende arterielle Blut die Leber passiert, unmöglich, so daß eine Abhilfe geschaffen werden muß, welche in der Bildung einer Anastomose zwischen dem linken Pfortaderaste und der linken *V. hepatica (V. revchens)* besteht. Von diesen Verhältnissen aus ist die Bildung einer neuen venösen Bahn, des *Ductus venosus (Arantii)*, an der unteren Fläche der Leber zu beurteilen, welcher mit Umgehung des Pfortaderkreislaufes direkt zum *Sinus venosus* hinaufführt (Fig. 380). Da nun trotzdem die Anastomose der *V. umbilicalis sin.* mit dem linken Aste der *V. portae* erhalten bleibt, so stehen dem Blute aus der Placenta und dem Darne jetzt zwei Wege nach oben offen, einerseits in dem noch bestehenden Teile des Pfortaderkreislaufes durch die Leber hindurch in die *Vv. hepaticae (revehentes)*, andererseits durch den *Ductus venosus* der unteren Fläche der Leber entlang (im *Sulcus sagittalis sin.*) direkt in diese Venen. Damit sind Zustände geschaffen, die sich bis zur Geburt erhalten, indem sie durch die Ausbildung der *V. cava inf.* noch eine weitere Komplikation erfahren.

Nicht minder tiefgreifend als der Umbau der an die Leber herantretenden Venenpaare sind nämlich die Veränderungen, welche am Systeme der paarigen mittels der *Ductus Cuvieri* in den *Sinus venosus* einmündenden Körpervenen zum Ablauf kommen. Sie haben die Ausbildung der *V. cava sup.*, der *V. cava inf.* und der *Vv. azygos* und *hemiazygos* zur Folge.

Zwischen den *Vv. jugulares primitivae* entwickelt sich sehr früh eine quer oder auch schräg verlaufende Anastomose (Fig. 378, schraffiert), durch welche das Blut der *V. jugularis primitiva sin.* nach rechts hinübergeleitet wird. Die unterhalb des Abganges der Anastomose liegende Strecke der *V. jugularis primitiva sin.* mit dem *Ductus Cuvieri sin.* bleibt, verglichen mit der *V. jugularis primitiva dextra* und dem *Ductus Cuvieri dexter*, in ihrer weiteren Ausbildung zurück. Diese Asymmetrie in der Gestaltung der paarigen Venenstämme wird dadurch erhöht, daß durch 1—2 Queranastomosen das Blut der *V. cardinalis sin.* (der späteren *V. hemiazygos*) auf die rechte Seite in die *V. cardinalis dextra* hinübergeleitet wird (Figg. 379 und 380). Die obere Strecke der *V. cardinalis sin.*, unterhalb ihrer Einmündung in den *Ductus Cuvieri*, bildet sich fast gänzlich zurück und wird schließlich bloß noch durch eine in die Queranastomose der *Vv. jugulares* einmündende *V. intercostalis suprema* (Fig. 381) sowie durch eine kleine unbeständige *V. obliqua atrii sin.* (Marschall) dargestellt, welche in den aus der zentralen Strecke des *Ductus Cuvieri sin.* entstandenen *Sinus coronarius cordis* einmündet und manchmal auch mit der *V. anonyma sin.* noch in Verbindung steht (Fig. 380). Dagegen löst sich in der Regel die Verbindung des *Ductus Cuvieri sin.* mit der *V. cardinalis sin.*, deren Blut durch die später über dem 8.—9. Brustwirbelkörper verlaufende Queranastomose in die *V. cardinalis dextra (V. azygos)* abgelenkt wird.

Der rechte Ductus Cuvieri wird mit der caudalwärts erfolgenden Verlagerung des Herzens aus seiner rein transversalen Lage immer mehr aufgerichtet und bildet schließlich die senkrecht verlaufende V. cava sup., und zwar die Strecke von der Einmündungsstelle der über den rechten Bronchus verlaufenden V. azygos (V. cardinalis dextra) bis zur Einmündung des Stammes in den rechten Vorhof (Fig. 381). Eine kurze obere

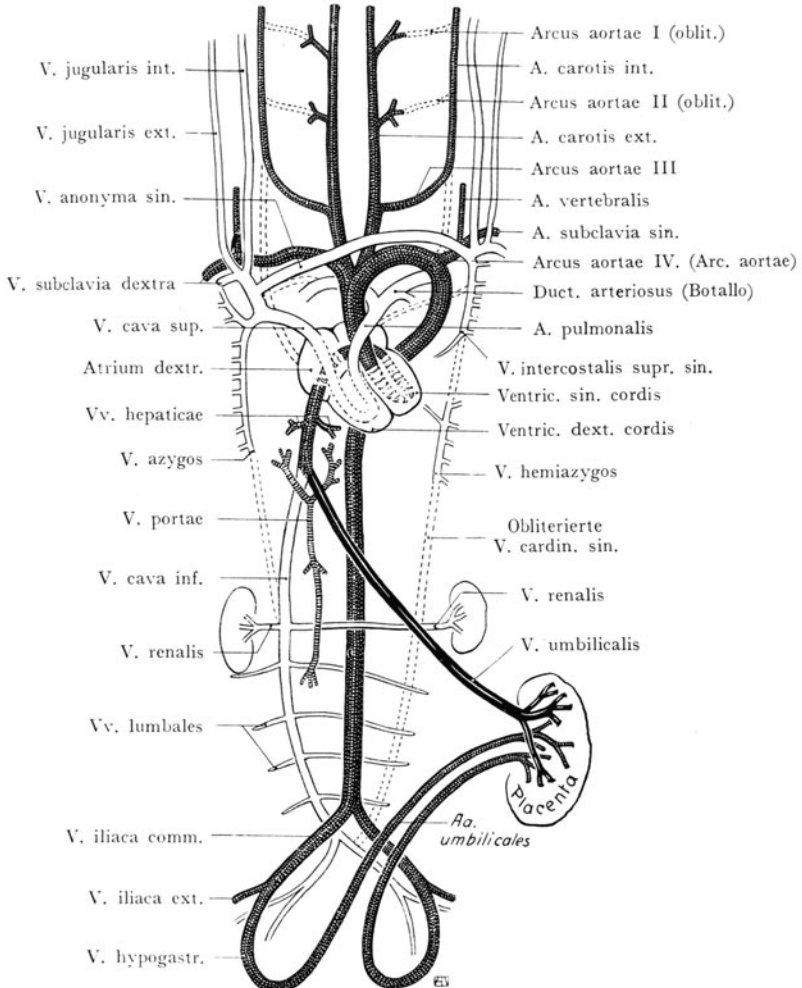


Fig. 381. Schema der Umbildung des arteriellen und venösen Kreislaufs. VI.

Strecke der V. cava sup. wird durch die rechterseits erfolgende Zusammenmündung der V. anonyma dextra und sin. hergestellt. Zur Bildung der Vv. anonymae münden je eine V. jugularis primitiva und eine der Größe der vorderen Extremität entsprechende V. subclavia zusammen.

So sind jetzt im Bereiche der Brustwandung die Zustände hergestellt, welche wir beim Erwachsenen antreffen, dagegen sind noch die Änderungen zu berücksichtigen, welche im Gebiete der beiden Kardinalvenen Platz greifen und nach der Bildung des

Systemes der Vv. azygos und hemiazygos an der Wandung der Bauchhöhle und des Beckens zur Entstehung der V. cava inf. führen (Fig. 380). Auch hier haben wir es einerseits mit der Ausbildung neuer Bahnen, verknüpft mit der stärkeren Entfaltung bestimmter Strecken der Vv. cardinales, andererseits mit der Obliteration bestimmter Strecken dieser Venen zu tun, die infolge der neuen Verhältnisse des Kreislaufes nicht mehr genügend in Anspruch genommen werden und sich demgemäß zurückbilden.

Die V. cava inf. entsteht zunächst als ein kleiner, sein Blut aus der Wandung des Bauchraumes rechts von der Wirbelsäule sammelnder Stamm, welcher dorsal von der Leber verläuft, um sich mit den beiden Vv. hepaticae und dem Ductus venosus (Arantii) zu verbinden und in den Sinus venosus einzumünden (Fig. 380). Caudal verbindet sich der Stamm mit der V. cardinalis dextra, und zwar in der Höhe der Einmündung der V. renalis dextra in diese. So wird ein neuer und direkter Abfluß des venösen Blutes aus den Wandungen des Bauchraumes sowie aus den unteren Extremitäten geschaffen. Derselbe erlangt nun dadurch ein Übergewicht über die Vv. cardinales, daß sich zwei Queranastomosen ausbilden, die eine in der Höhe der Nieren, zur Ableitung des venösen Blutes aus der linken Niere und Nebenniere in die V. cava inf., die zweite in der Höhe des vierten Lumbalwirbels, durch welche das Blut aus der linken unteren Extremität einen Abfluß in die rechte V. cardinalis findet; diese liegt (Fig. 381) in der direkten Fortsetzung des Stammes der V. cava inf. Einzelne Abschnitte der Vv. cardinales bilden sich, wie gleichfalls aus Fig. 381 ersichtlich ist, zurück. Wir erhalten so die fertigen Zustände des Venensystemes der Bauchwandungen, nämlich eine rechts von der Medianebene verlaufende V. cava inf., zu deren Bildung die Vv. iliaca communes sich auf dem Körper des vierten Lumbalwirbels vereinigen, und welche auch noch die Vv. renales, suprarenales und lumbales aufnimmt. Reste der Vv. cardinales können sich auch noch als Vv. lumbales ascendentes vorfinden und spielen bei einer Verlegung der V. cava inf. durch Thrombenbildungen eine Rolle, indem sie alsdann ausgeweitet werden und neue Abflüsse für das venöse Blut herstellen.

Entwicklung der Extremitätenvenen.

Die oberflächlichen Venen bilden schon in der schaufelförmigen Anlage der Extremität einen Bogen, in welchen die Vv. digitales einmünden. An der oberen Extremität gehen die Armvenen proximalwärts in einen Stamm über, welcher später die V. basilaris bildet und deren Fortsetzung die V. axillaris und die V. subclavia darstellt. Dieser Stamm entspricht der ursprünglichen ulnaren Randvene; später tritt eine V. cephalica auf, welche sich aus Wurzeln der Radialseite des Dorsum manus bildet und in früher Zeit in die V. jugularis, später in die V. axillaris einmündet.

An der unteren Extremität bildet sich sehr frühe die V. saphena parva, die zunächst mit einer V. ischiadica, dann mit der V. poplitea in Verbindung tritt. Erst später entsteht die in die V. femoralis einmündende V. saphena magna.

Varietäten der größeren Venenstämme.

Unter den Varianten der großen Venenstämme der Bauch- und Brusthöhle haben wir recht interessante, gewöhnlich als Hemmungsmißbildungen aufzufassende Befunde, die auch wieder bei Tieren als Norm vorkommen können. Ihre formale Genese läßt sich mit Hilfe der Entwicklungsgeschichte leicht verfolgen. So können einzelne, sonst sich zurückbildende Strecken von Venenstämmen nicht bloß erhalten bleiben, sondern eine weitere Ausbildung erfahren. Darauf beruht die Entstehung einer doppelten V. cava sup. (Fig. 384), bei welcher einerseits die Ausbildung der die V. anonyma sin. darstellenden Queranastomose fehlt, andererseits aber auch der Ductus Cuvieri sin. als Sammelstamm der Körpervenen bestehen bleibt. Die Bildung der V. cava inf. kann dabei unter-

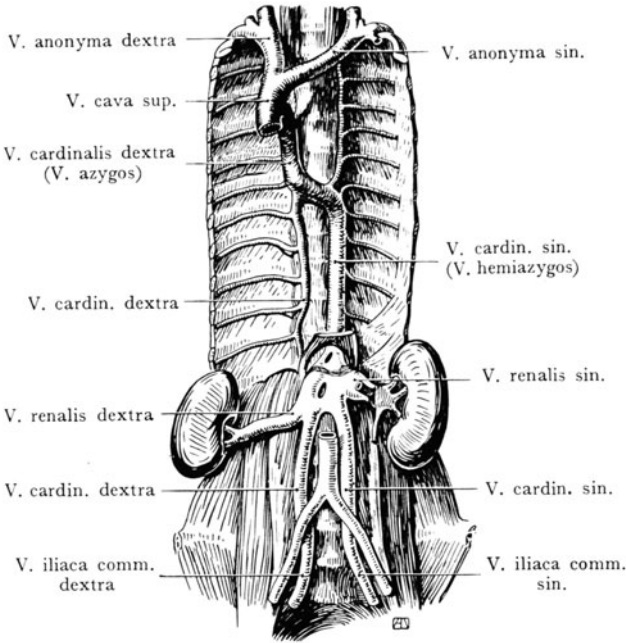


Fig. 382. Fehlen der V. cava inf. Persistenz der Vv. cardinales. Mit Benutzung einer Abbildung von J. Kollmann, Anat. Anz. VIII. 1893.

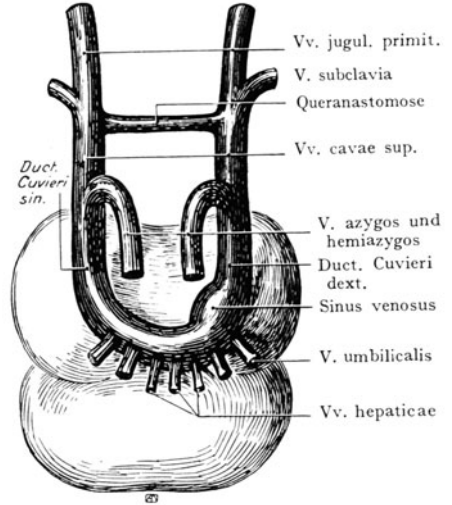


Fig. 383. Schema der in den Sinus venosus einmündenden Venen. Dorsalansicht des Herzens. Nach Ruge-Bluntschli.

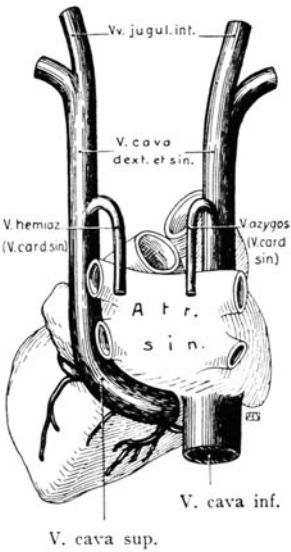


Fig. 384. Bildung einer doppelten V. cava sup. Nach Bluntschli aus G. Ruge, Anleitung zu Präparierübungen. 1908.

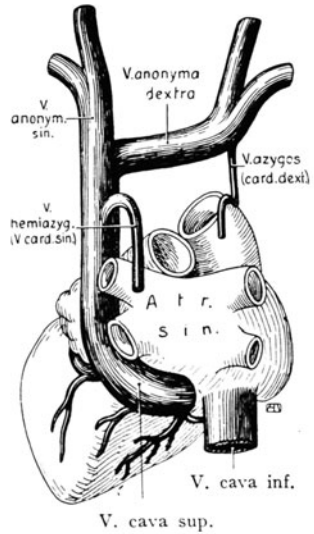


Fig. 385. Ausbildung einer linken V. cava sup. Nach Bluntschli aus Ruge. Dorsalansicht des Herzens.

bleiben, sodann stellen die Vv. cardinales die einzigen Abflußbahnen für das venöse Blut aus den Wandungen der Bauchhöhle sowie aus den unteren Extremitäten dar, wenn wir von den in den Bauchdecken ausgebildeten Längsanastomosen der oberflächlichen Venen absehen. In Fig. 382 ist ein Fall dargestellt, bei welchem die Vv. cardinales bis zur Höhe der Einmündung der Vv. renales (Queranastomose) gleich stark ausgebildet sind. Später überwiegt die linke, die jedoch eine Queranastomose über dem 8.—9. Brustwirbel benutzt, um in die Bahn der V. cardinalis dextra überzugehen und in gleicher Stärke wie die V. cava sup. in diese einzumünden. Die V. cardinalis sin.

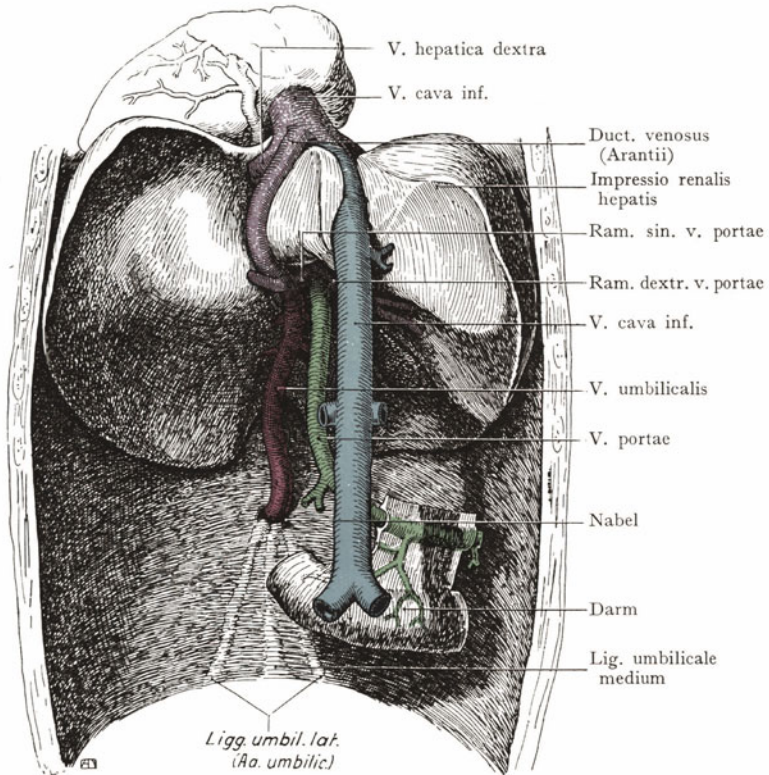


Fig. 386. Leber und vordere Bauchwandung eines neugeborenen Kindes von hinten gesehen. Mit Benutzung eines Bildes von Kollmann, Atlas der Embryologie 1907.

verbindet sich sodann mit der V. anonyma sin. Das Verhalten stimmt zu dem in Fig. 378 gegebenen Bilde des fetalen Zustandes vor dem Auftreten der V. cava inf.

Nicht selten werden Anomalien der vorderen Venen angetroffen, welche, in eine Reihe zusammengestellt, den verschiedenen zeitlich aufeinander folgenden Entwicklungsstadien des Venensystemes entsprechen. In dem Schema der Fig. 383 ist ein rein hypothetisches Ausgangsstadium zugrunde gelegt, bei welchem eine gleichmäßige symmetrische Weiterentwicklung aller embryonal angelegten Stämme angenommen wird. Ein solcher Fall ist in Wirklichkeit niemals beobachtet worden, dagegen eine Fülle von Übergängen zum normalen Verhalten, von denen wir zwei in Figg. 383 und 384 dargestellt sehen; eine doppelte Vena cava sup. in Fig. 384, eine linke V. cava sup. in

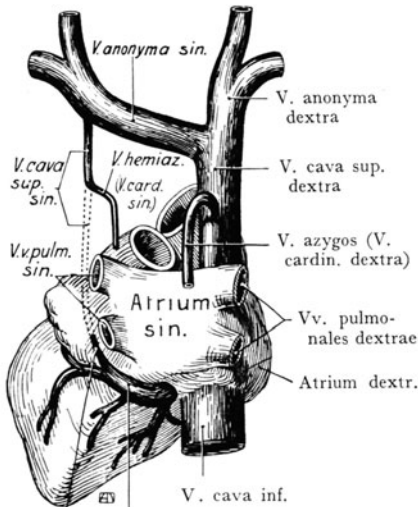
Fig. 385. Dieses Verhalten ist das Spiegelbild des normalen Befundes und wird bei dem sehr seltenen Situs inversus totalis angetroffen.

Blutkreislauf des Fetus.

Für das Verständnis des Blutkreislaufs beim reifen menschlichen Fetus ist vor allem die Ausschaltung der Lungen als Atmungsorgane und ihr Ersatz durch die Placenta im Auge zu behalten. Aber auch für frühe Stadien, noch bevor der Placentarkreislauf sich ausgebildet hat, sind die Einrichtungen für die Kohlensäureabgabe resp. die Sauerstoffaufnahme von Einfluß auf die Gestaltung der Zirkulation.

Beim reifen Fetus befindet sich der Kreislauf sozusagen im vorletzten Stadium seiner Entwicklung, denn die fertigen Zustände können erst nach der Geburt und dem

Eintritte der Luft in die Lungen hergestellt werden. Solange dies nicht geschieht, ist der kleine Lungenkreislauf noch größtenteils ausgeschaltet. Ein solcher Zustand ist für den reifen Fetus in Fig. 388 dargestellt. Das arterielle Blut der Placenta gelangt durch die in der Nabelschnur eingeschlossene V. umbilicalis zum Fetus, und zwar verläuft diese im Lig. falciforme hepatis weiter zur unteren Fläche der Leber, wo sie durch eine Verbindung mit dem linken Aste der V. portae am Pfortaderkreislaufe teilnimmt. Die Hauptmasse des in der V. umbilicalis geführten arteriellen Blutes geht jedoch direkt durch den in der Leber eingelagerten Ductus venosus (Arantii) zur V. cava inf. empor, welche auch die das Blut des Pfortaderkreislaufes der Leber wieder sammelnden Vv. hepaticae aufnimmt. Dieses kommt, zum kleineren Teile arteriell, aus der V. umbilicalis, zum größten Teile dagegen venös aus der im Tubus digestorius wurzelnden V. portae. Die Beziehungen der Venen zueinander an der unteren und dorsalen Fläche



V. atriobliqui Sinus coronarius (Marshall)

Fig. 387. Normales Verhalten der V. cava sup. et inf.

Nach Bluntschli in Ruges Präparierübungen.

der Leber ist in Fig. 386 von einem reifen Fetus in der Ansicht von hinten dargestellt.

Die V. cava inf. führt also oberhalb der Einmündung des Ductus venosus (Arantii) und der Vv. hepaticae gemischtes Blut, zu dem auch noch das venöse Blut der Wandung der Bauchhöhle und der unteren Extremitäten hinzukommt. Dieser letztgenannte Blutstrom trifft im rechten Vorhofe auf das rein venöse Blut, welches durch die V. cava sup. (in dieselbe mündet auch die V. azygos) dem rechten Atrium aus dem Kopfe, dem Halse, den beiden oberen Extremitäten und den Thoraxwandungen zugeführt wird. Nach der älteren, von Albrecht von Haller und Sabatier aufgestellten, in neuerer Zeit vielfach und, wie es mir scheint, mit Recht angefochtenen Theorie wird das gemischte Blut der V. cava inf. durch die Valvula v. caeve (inferioris, Eustachii) in das Foramen ovale und so in den linken Vorhof abgelenkt, während das rein venöse Blut direkt nach unten durch das Ostium venosum dextrum in den rechten Ventrikel gelangen soll, von hier aus durch die A. pulmonalis und den Ductus arteriosus (Botalli) jenseits des Ursprunges der großen Gefäßstämme in die Aorta descendens (Fig. 388).

Diese Einrichtung soll den Zweck haben, die vordere Körperhälfte, besonders den Kopf und vor allem das Gehirn, mit einem sauerstoffreicheren Blute zu versorgen, als dasjenige ist, welches nach der Einmündung des Ductus arteriosus (Botalli) zur unteren Körperhälfte und zu den unteren Extremitäten gelangt. Abgesehen von den Schwierigkeiten, welche

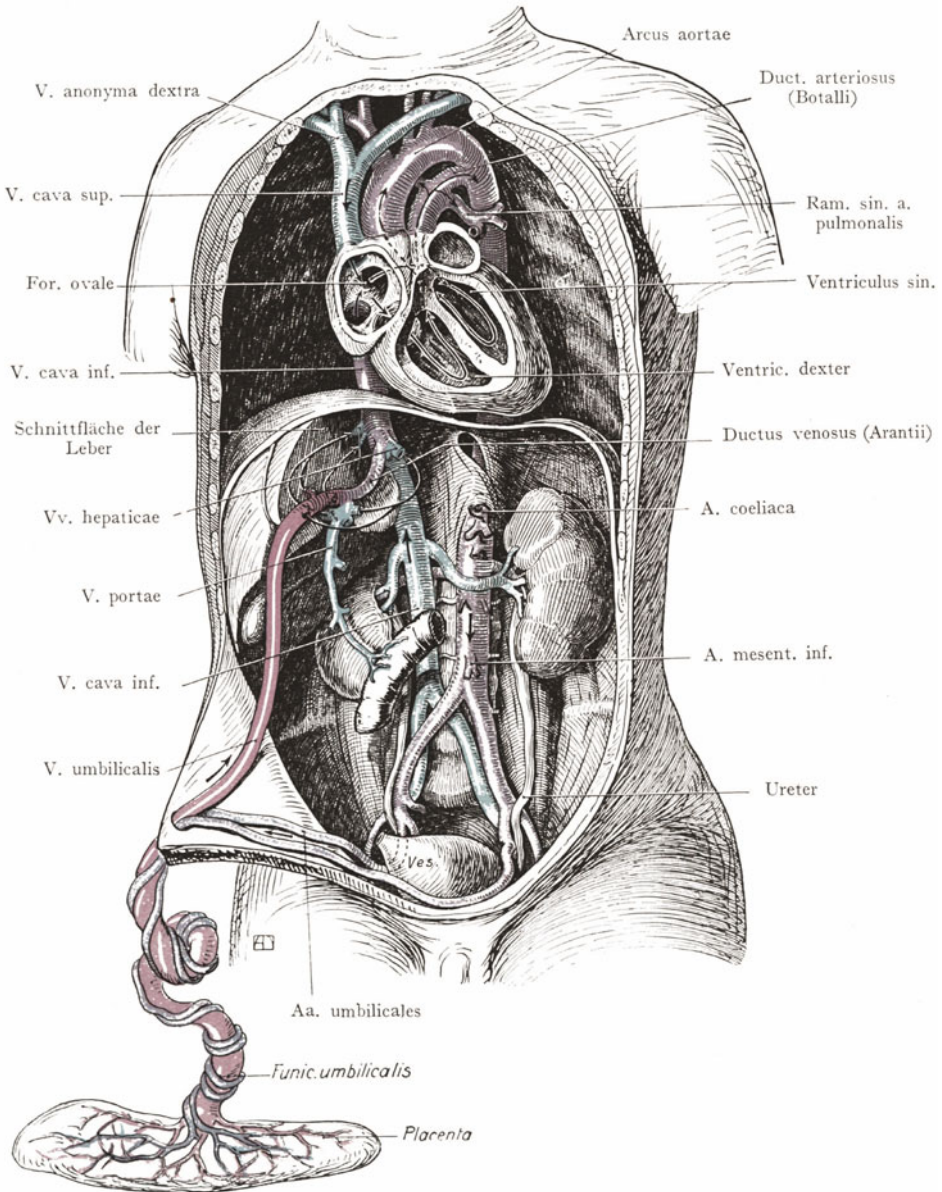


Fig. 388. Scheua des Kreislaufes des reifen Fetus.
 Unter Benutzung der Abbildungen von Gray und Spalteholz.

sich der Vorstellung einer solchen Kreuzung zweier Blutströme im rechten Atrium entgegenstellen, sprechen auch die neueren experimentellen Untersuchungen dagegen und weisen auf die ältere bis auf Galen und Harvey zurückgehende Theorie hin, nach welcher das gesamte in den rechten Vorhof gelangende Blut sich mischt. Pohlmann hat bei lebenden Schweineembryonen Injektionen von gefärbten Stärkekörnern in die V. cava sup. und inf. vorgenommen und nachgewiesen, daß immer Stärkekörner aus beiden Quellen in den linken Vorhof gelangen. Er meint, die direkte Überleitung von Blut aus dem rechten in den linken Vorhof durch das Foramen ovale habe eben den Zweck, den, solange die Lungen ihre Tätigkeit nicht entfalten, stattfindenden Ausfall von Blut im linken Ventrikel gut zu machen. Auch Born scheint sich, allerdings mit einer gewissen Einschränkung, dieser Ansicht zuzuneigen. Rein arterielles Blut finden wir beim Fetus bloß in der V. umbilicalis, vielleicht auch noch im Ductus venosus (Arantii); in allen übrigen Gefäßen kreist gemischtes Blut.

Wir haben schon hervorgehoben, daß die Verhältnisse des Leberkreislaufes eine mehrfache Änderung erfahren, oder, wie man sich gewöhnlich ausdrückt, es wird das Gefäßsystem der Leber mehrmals umgebaut. Vor der Entwicklung der Leberbalken und ihrem Einwachsen in das Septum transversum münden die paarigen Vv. umbilicales und omphalomesentericae direkt in den Sinus venosus resp. in das Atrium commune (Fig. 377), wo die Vermischung des arteriellen und venösen Blutes stattfindet. Die auswachsenden Leberbalken umgeben die in das Septum transversum eingeschlossenen Endstrecken der Venen und stellen einen primären Pfortaderkreislauf her, an welchem einerseits die V. omphalomesentericae und umbilicales, andererseits die Vv. revehentes (Vv. hepaticae) teilnehmen. Alles arterielle Blut passiert die Leber, um zum Herzen zu gelangen. Sobald dies nicht mehr möglich ist, bildet sich der sekundäre Pfortaderkreislauf aus, indem das von der V. umbilicalis geführte arterielle Blut direkt durch den Ductus venosus unter Umgehung der Leber in die V. cava inf. resp. in die V. hepatica dextra gelangt, während der V. portae die Hauptrolle für den Pfortaderkreislauf zufällt.

Nach der Geburt ändert sich der Kreislauf sehr rasch. Zunächst wird durch den Eintritt der Atmung das Gefäßgebiet der Lunge eigentlich erst erschlossen; dadurch kommt zum großen (Körperkreislauf) der kleine (Lungen-) Kreislauf hinzu. Dabei schließt sich in der ersten bis zweiten Woche des Lebens der Ductus arteriosus (Botalli), welcher bisher das Blut aus der A. pulmonalis zum größten Teile direkt in den Arcus aortae abgeleitet hatte, um später das den rechten Ast der A. pulmonalis mit der Konkavität des Arcus aortae verbindende Lig. arteriosum (Botalli) zu bilden. Nach Faber streckt sich das Gefäß, vielleicht infolge des Druckes des Ram. sin. der A. pulmonalis; die Wandung des Ductus nimmt zuerst an Dicke zu, jedoch schon am 13. Tage nach der Geburt machen sich regressive Vorgänge geltend, die mit der Umwandlung des Gefäßes in das Lig. arteriosum ihr Ende nehmen. Ferner schließt sich das For. ovale; da die Placenta in Wegfall kommt, so bilden sich auch die innerhalb des Fetus gelegenen Strecken ihrer Gefäße zurück; die in der Plica falciformis hepatis eingeschlossene V. umbilicalis wird zum Lig. teres hepatis, der Ductus arteriosus (Arantii) obliteriert gleichfalls und dasselbe Schicksal teilen die Aa. umbilicales, aus welchen die Lig. umbilicalia lateralia hervorgehen.

Entwicklung des Lymphgefäßsystems.

Das Lymphgefäßsystem stellt in der Ausbildung, die wir beim Erwachsenen antreffen, ein System für sich dar, das bloß mittels der Eimmündung des Ductus thoracicus resp. des Truncus lymphaticus dexter in den Angulus venosus dextr. und sin. mit dem Venensystem in Zusammenhang steht. Die Lymphdrüsen sind in dieses System gewissermaßen eingeschaltet.

Die Lymphgefäße entstehen jedenfalls, wie die Blutgefäße, aus dem mittleren Keimblatte, doch ist, vielleicht infolge der Verschiedenheit der bei der Untersuchung angewandten technischen Hilfsmittel, noch keine Übereinstimmung in den Ansichten über ihr erstes Auftreten erzielt worden.

Die ältere Ansicht geht dahin, daß die Lymphgefäße, ähnlich wie die Blutgefäße, als Spalten im Mesenchym auftreten, welche durch Umwandlung angrenzender Zellen in Endothel eine Auskleidung erhalten. Im Widerspruche mit dieser Anschauung wird neuerdings behauptet, daß alle Lymphgefäße von Ausbuchtungen der Venen herzuleiten seien, welche ihrerseits durch Wucherungen ihrer Wandung Lymphgefäße bilden; so sollen nach Florence Sabin beim menschlichen Embryo mehrere primäre Lymphsäcke von den Venen aus gebildet werden (Fig. 390), und zwar zwei Jugularsäcke in der unteren Halsregion, sodann die Cisterna chyli und endlich ein Retroperitonealsack und ein Saccus mesentericus. Sabin glaubt mit Sicherheit nachgewiesen zu haben, daß sowohl die Jugularsäcke als auch der Retroperitonealsack von Venenausstülpungen herzuleiten seien. Von den Lymphsäcken, die sich mit Ausnahme der Cisterna chyli später in Lymphdrüsen umwandeln, sollen die Lymphgefäße in den Körper auswachsen, und bloß die Cisterna chyli persistiert als Lymphsack. Der Vergleich der embryonal bei Säugetieren auftretenden Lymphsäcke mit den Lymphherzen der Amphibien liegt sehr nahe.

Diese Ansichten stehen jedoch in scharfem Widerspruch zu den neuerdings von G. Huntington auf Grund von eingehenden Untersuchungen aufgestellten Behauptungen. Huntington ist der Ansicht, daß in gewissen frühen Stadien die Lymphgefäße sich kaum von den Venen unterscheiden; es sollen sich Blutinseln bilden, die, in einem mesenchymatösen Raume eingeschlossen, erst allmählich einen Abfluß zu einem Lymphsacke finden. Diese bewahren ihre Ver-

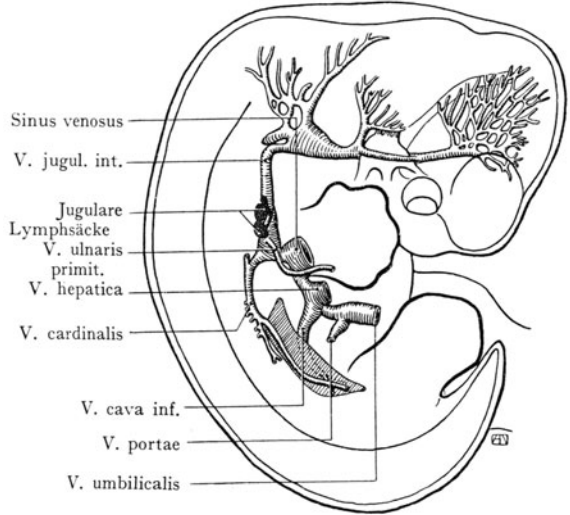


Fig. 389. Ausbildung des Lymphgefäßsystemes bei einem menschlichen Embryo von 10,5 mm.
Nach Florence Sabin, Amer. Journ. of anat. IX. 1909.

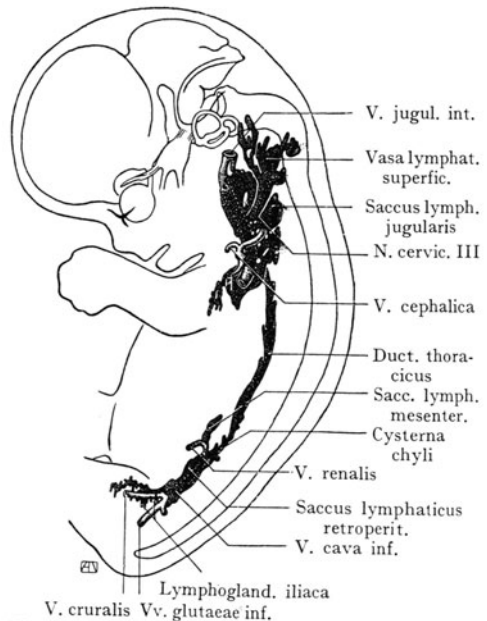


Fig. 390. Lymphgefäßsystem eines menschlichen Embryo von 30 mm.
Nach Florence Sabin.

bindung mit den Venen, während sonst Verbindungen des Lymphgefäßsystems mit den Venen verloren gehen. Die Schlüsse von Huntington gehen eigentlich darauf hinaus, daß sich die Lymphgefäße in gewissen frühen Stadien kaum von den Venen unterscheiden lassen; erst später sollen die Blutkörperchen verschwinden und die betreffenden Stämme den Charakter von Lymphgefäßen annehmen.

Bei einem menschlichen Embryo von 8 mm Länge finden wir schon nach F. Sabin die Jugularsäcke; Embryonen von 30 mm zeigen alle sechs Lymphsäcke (s. Fig. 390). Von der Cisterna chyli aus sollen Lymphgefäße in der Radix mesenterii zum Darne hinwachsen. Für den Ductus thoracicus läßt es Sabin noch unentschieden, ob derselbe von Ausstülpungen der Venen oder von solchen der Cisterna chyli abzuleiten sei. Bei den technischen Schwierigkeiten, die zu überwinden sind, ist es vorläufig unmöglich, eine ganz bestimmte Ansicht über die Entwicklung der Lymphgefäße aufzustellen, doch ist die Bildung einzelner Abschnitte des Systems durch Ausstülpungen von Venen zum mindesten sehr wahrscheinlich. Daß trotzdem andere Abschnitte direkt aus dem Mesenchym entstehen, hat im Hinblick auf die Entwicklungsweise der Blutgefäße nichts Befremdendes; vielleicht gehören gerade die oberflächlichen Hautlymphgefäße hierher, obgleich auch für diese von Sabin die Herkunft von venösen Anlagen behauptet wurde.

Entwicklung der Lymphdrüsen.

Eine Lymphdrüse wird als eine Masse adenoiden Gewebes angelegt, um welche Lymphkapillaren ein Geflecht bilden. Dieses wird nach außen durch einen Randsinus abgegrenzt und aus dem umgebenden Bindegewebe bildet sich eine Kapsel (Fig. 391).

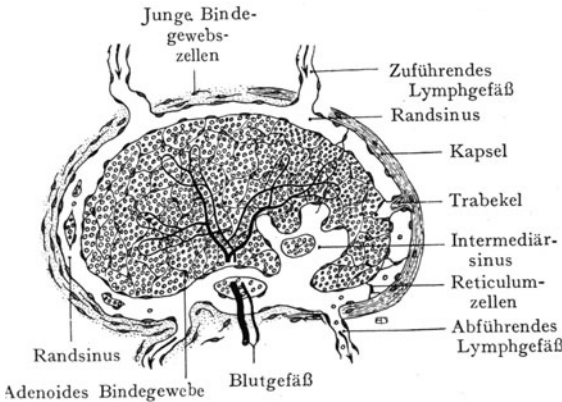


Fig. 391. Zwei Stadien der Entwicklung der Lymphknoten beim Menschen. Erstes Stadium links, zweites Stadium rechts.

Nach Stöhr, Lehrbuch der Histologie.

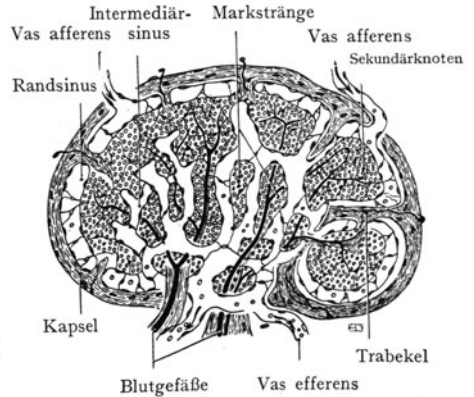


Fig. 392. Zwei weitere Stadien in der Entwicklung der Lymphknoten: früheres Stadium links, späteres Stadium rechts.

Nach Stöhr.

Am Hilus dringen Lymphkapillaren vom Randsinus aus ein und wachsen in das Innere der Anlage vor, indem sie dieselbe im Zentrum in Markstränge, an der Peripherie in Sekundärknötchen zerlegen (Fig. 392). Die in den Randsinus eintretenden, aus der Umgebung kommenden Lymphgefäße stellen die Vasa afferentia vor, die aus dem Hilus austretenden Lymphgefäße die Vasa efferentia. Von der Kapsel aus wachsen Fortsätze in das Innere der Anlage und bilden die Trabekeln.

Anhang.

Ausbildung der Topographie der Eingeweide.

Die Lagebeziehung der Eingeweide zueinander (Syntopie), ihr Verhältnis zur Körperoberfläche und ihr Höhenstand im Körper, an der Wirbelsäule gemessen, erfahren während der fetalen Entwicklung beträchtliche Änderungen, ja es gehen solche noch

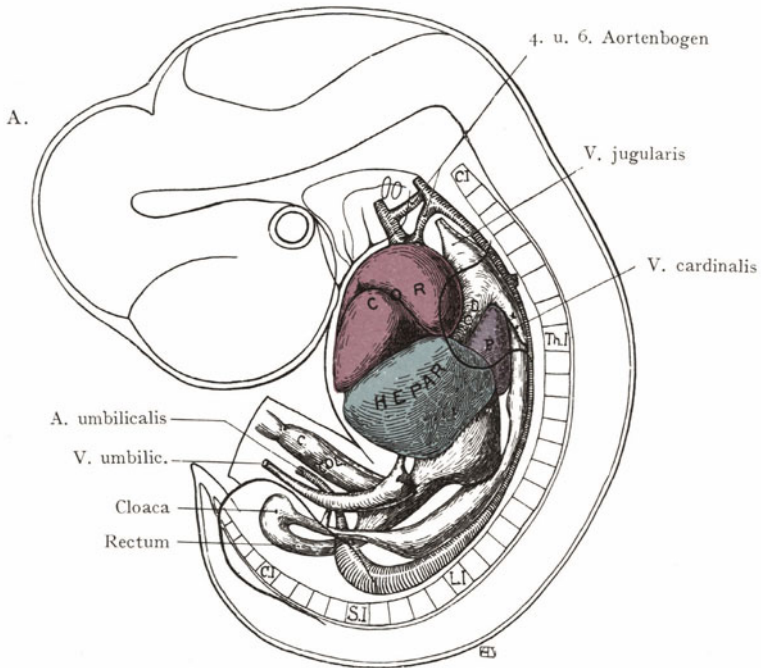


Fig. 393. Topographie der Brust- und Baueingeweide eines menschlichen Embryos (11 mm).

Nach Jackson, Anat. Rec. III. 1909.

D.C. = Ductus Cuvieri. P. = Lunge.

nach der Geburt im Höhenstande einzelner Organe (Harnblase, Uterus, Zwerchfell) vor sich. Relativ am stärksten sind die Verschiebungen im Verlaufe der drei ersten Monate der Entwicklung, während von da an die Lage der Organe, sowie ihre Beziehungen zueinander schon eine sehr weitgehende Annäherung an die Verhältnisse beim Erwachsenen aufweisen und weitere Änderungen relativ langsam erfolgen. Im Laufe des zweiten Monats erreichen auch die Ursprünge der A. coeliaca, mesenterica sup. et inf. ihre definitive Lage, bezogen auf die Wirbelsäule, während die Ursprünge der Eingeweidenerven nicht wandern können (s. die Entwicklung der Gefäße) und deshalb wohl auch die ursprüngliche Lage bestimmter Abschnitte des Darmes angeben. So dürfen wir wahrscheinlich aus der Verbreitung des N. vagus am Magen und an der oberen Strecke des Duodenum darauf schließen, daß diese Abschnitte aus dem ursprünglichen Vorderdarm hervorgegangen sind.

B.

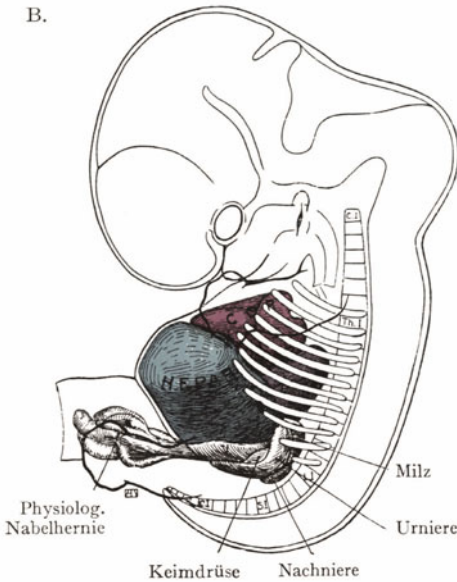


Fig. 394. Topographie der Brust- und Baucheingeweide eines menschlichen Embryo von 17 mm Länge.

Nach Jackson, Anat. Rec. III. 1909.
DC = Ductus Cuvieri. P = Lunge.

C.

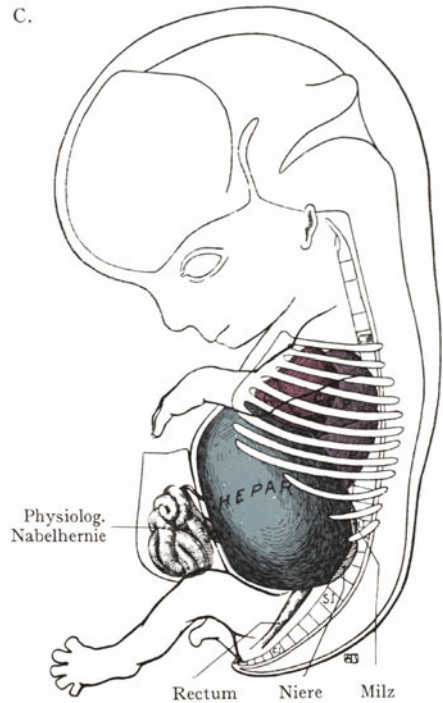


Fig. 395. Topographie der Brust- und Bauchorgane bei einem menschlichen Embryo von 31 mm Länge.

Nach Jackson, Anat. Rec. III. 1909.
CC = Herz. PP = Lunge.

D.

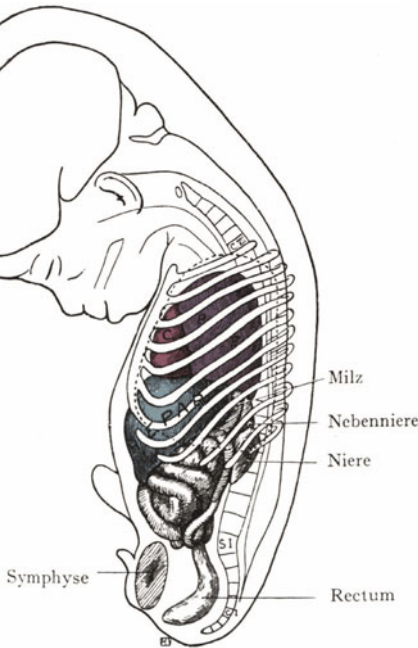


Fig. 396. Topographie der Brust- und Bauchorgane eines menschlichen Fetus von 65 mm Länge.

Nach C. M. Jackson, Anat. Rec. III. 1909.

Alle Eingeweide machen demnach einen zum Teil schon in frühen Fetalstadien beginnenden Descensus durch, d. h. eine Verlagerung in caudaler Richtung. Obgleich dieser Prozeß noch nicht in allen Einzelheiten bekannt ist, so werden wir doch, gestützt auf die genauen Feststellungen von Jackson, versuchen, wenigstens die wichtigsten Vorgänge kurz zu schildern.

Besonders stark ist die Verlagerung, welche der Herzschlauch in caudaler Richtung erfährt. In ganz frühen Stadien liegt derselbe beim Hühnchen vollständig im Bereiche des Kopfes, und zwar cranial von dem ersten Somiten, welcher später in die Bildung des Occiput eingeht. Der Herzschlauch, welcher die beiden von hinten kommenden Venae omphalo-

mesentericae aufnimmt, zeigt hier (Fig. 397A) noch Andeutungen seiner ursprünglich paarigen Anlage. In Fig. 397B entspricht sein caudaler Abschnitt, der Sinus venosus, etwa dem ersten Thorakalsegmente, in Fig. 397C dem neunten Thorakalsegmente. Ein Blick auf die Figuren läßt sofort die starke Verschiebung in caudaler Richtung erkennen. Ähnliches läßt sich auch bei menschlichen Embryonen feststellen. Erst in der vierten bis fünften Embryonalwoche gelangt das Herz aus der Kopfgegend in den Hals. Bei einem Embryo von 11 mm Länge (Fig. 393) liegt die Herzspitze, auf die Wirbelsäule bezogen, an der Grenze zwischen dem siebenten Cervikal- und dem ersten Thorakalsegmente und das Septum transversum (s. Zwerchfell) in der Höhe des zweiten bis dritten Thorakalsegmentes. Wir treffen den vierten und sechsten Aortenbogen annähernd in der Höhe des späteren Atlas an, dagegen erreicht beim Erwachsenen der aus dem vierten Gefäßbogen hervorgehende definitive Aortenbogen die Wirbelsäule erst am vierten Brustwirbel, demnach verschiebt sich der Bogen in caudaler Richtung über elf Segmente. Bei einem Embryo von 17 mm Länge erstreckt sich das Herz vom siebenten Cervikalsegmente bis zum fünften Thorakalsegmente, mit 31 mm Länge vom ersten bis zum sechsten Thorakalsegmente, beim 65 mm langen Embryo entspricht es dem vierten bis neunten, in den späteren Fetalstadien dem dritten bis achten Thorakalwirbel. Die Thymus tritt erst bei diesem Embryo in Beziehung zum Herzen.

Etwas Bestimmtes läßt sich über die Ursache dieser Verlagerungen nicht sagen. Von einigen Autoren, darunter auch von His, wird sie in dem beträchtlichen Wachstum des Kopfes, sowie in der Ausbildung der Nacken- und Brückenkrümmung gesucht, von anderen dagegen in dem Wachstum der Halsorgane, welche einen Druck auf das Herz und die großen Gefäßstämme ausüben sollen. Sehr beachtenswert sind die Verschiebungen, welche das einen großen Teil des Zwerchfells liefernde Septum transversum erfährt (s. Zwerchfell). Im Anfange des zweiten Fetalmonates erstreckt sich dasselbe von dorsal und cranial in ventraler und caudaler Richtung, dann erfolgt aber die caudalwärts gehende Verschiebung (der Descensus) der Eingeweide, dorsal rascher als ventral, infolgedessen das Septum beim Embryo von 11 mm Länge fast eine horizontale Stellung einnimmt; mit 17 mm (Fig. 394) verläuft es von caudal und dorsal in ventraler und cranialer Richtung und erst bei dem 65 mm langen Embryo ist die ventrale Partie des Diaphragma so weit herabgerückt, daß es sich annähernd horizontal einstellt. Im ganzen genommen ist die Verschiebung in caudaler Richtung eine sehr beträchtliche; nach Mall liegt das Zwerchfell bei einem menschlichen Embryo von 5 mm Länge in der Höhe des vierten bis fünften Cervikalsegmentes, von denen die Bildung des Zwerchfellmuskels ausgeht; bei einem Embryo von 24 mm dagegen in der Höhe des ersten bis zweiten Lumbalsegmentes.

Die Lungenanlagen des 11 mm langen Embryo entsprechen in ihrer Lage zur Wirbelsäule den Spitzen der fertigen Lungen, demnach geht die Entfaltung der Lungen in craniocaudaler Richtung vor sich. Beim 17 mm langen Embryo liegen die Lungen gegenüber dem vierten bis neunten Thorakalsegmente, beim 31 mm langen dem ersten bis zehnten, beim 65 mm langen dem zweiten bis elften Thorakalwirbel.

Die Bifurkation der Trachea liegt zuerst in der mittleren Cervikalregion, um bis zur Höhe des ersten (Embryo von 11 mm), dann des dritten Thorakalwirbels und schließlich bei dem Embryo von 65 mm Länge wie beim Erwachsenen der Bandscheibe zwischen dem vierten und fünften Thorakalwirbel zu entsprechen. Die Pleurahöhlen besitzen von Anfang an eine weit größere Ausdehnung als die Lungen. Sie liegen zunächst dorsal von der Pericardialhöhle; erst später dehnen sie sich mit dem Wachstum der Lungen lateral- und ventralwärts aus. Beim Embryo von 17 mm Länge erstreckt sich die Pleura von der zweiten bis neunten Rippe und hängt noch mit der Peritonealhöhle zusammen; beim Embryo von 24 mm reicht die Pleurahöhle von der ersten bis zwölften Rippe. Was den Magen anbelangt, so liegt derselbe beim 11 mm langen Embryo sehr hoch, denn die Cardia entspricht dem dritten bis vierten, der Pylorus dem siebenten

bis achten Thorakalsegmente. Beim 17 mm langen Embryo finden wir dagegen die beiden Enden des Magens annähernd schon in derselben Höhe wie beim Erwachsenen; die Cardia dem zehnten Thorakalwirbel, den Pylorus dem ersten bis zweiten Lumbalwirbel gegenüber.

Das Pankreas liegt bei einem Embryo von 7 mm Länge dem dritten bis vierten, bei 10 mm Länge dem neunten Thorakalsegmente gegenüber. Bei Embryonen von 21 mm Länge (sechste Woche) hat der Pankreaskopf seine definitive Lage gegenüber dem ersten bis zweiten Lumbalsegmente erreicht. Das Pankreas verschiebt sich während der Entwicklung um mindestens 13—14 Segmente in caudaler Richtung.

Vom vierten Fetalmonate an finden wir in 80% der Embryonen das Colon transversum in direkter Anlagerung an den Pankreaskopf und bloß links von der Medianebene bildet sich ein Mesocolon transversum. Dieser Zustand kann sich als Hemmungsbildung erhalten, indem wir in solchen Fällen auch noch beim Erwachsenen eine bedeutende Verkürzung des Mesocolon transversum konstatieren.

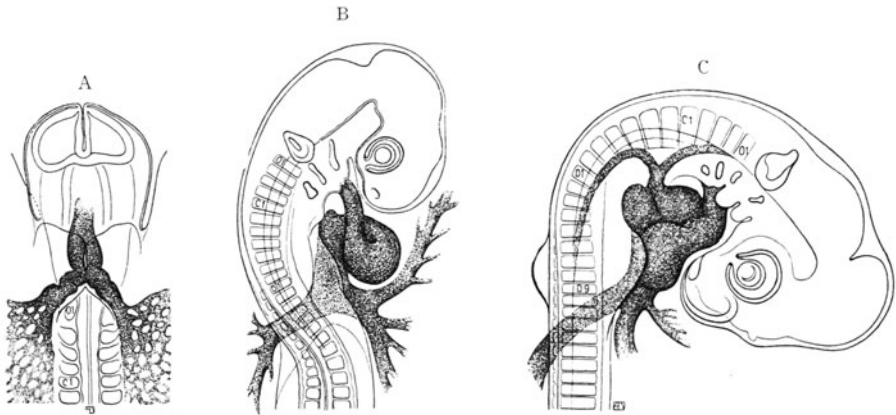


Fig. 397. Drei Abbildungen von Hühnerembryonen zur Veranschaulichung der Verschiebung des Herzens in caudaler Richtung.

Z. T. nach M. Duval, Atlas d'embryologie 1889.

- A. Das Herz liegt vor dem ersten Ursegmente, also im Bereiche der späteren Hinterhauptsregion.
- B. Die Umbiegungsstelle der Ventrikelschleife entspricht dem 7. Cervikalsegmente.
- C. Die Umbiegungsstelle der Ventrikelschleife entspricht dem 9. Thorakalsegmente.

Bis zur Geburt, besonders stark aber in den mittleren Fetalmonaten, bestehen Beziehungen zwischen dem Pankreaskopfe und dem Proc. papillaris der Leber. Dieser, an der fetalen Leber in der Regel stark ausgebildet, schiebt sich in eine dorsal von dem Pankreaskopfe gelegene Peritonealbucht (Recessus caudatus), aus welchem er gegen die Mitte der Fetalzeit verdrängt wird, indem sich die Wandungen des Recessus caudatus zusammenschließen und so den direkten Beziehungen des Proc. papillaris zum Pankreaskopfe ein Ende machen.

Die Verschiebung der Leber in caudaler Richtung ist gleichfalls eine beträchtliche, so reicht ihr craniales Ende beim 11 mm langen Embryo bis an das siebente Cervikalsegment heran, während ihr caudales Ende dem sechsten Thorakalsegmente entspricht. Beim Embryo von 31 mm Länge ist die Leber relativ sehr groß, denn sie erstreckt sich vom dritten Thorakalsegmente bis zum ersten Sakralsegmente; später erfolgt eine relative Reduktion des Organs.

Der Anschluß der Leber an das Diaphragma ist infolge des Hineinwachsens der Leberschläuche in das Septum transversum frühzeitig ein sehr enger. Die viscerales

Fläche der Leber weist zunächst Beziehungen nach rechts zur Glandula suprarenalis, zur Urniere und zur Keimdrüse auf, links zum Magen, zum Duodenum und zum Pankreas. Bei dem 31 mm langen Embryo kommen die Nieren und die Milz in Beziehung zur visceralen Leberfläche, mit 65 mm Länge sind die fertigen Zustände so ziemlich erreicht.

Der Metanephros (Urniere oder Wolffscher Körper) reicht am Ende des ersten Fetalmonates von der unteren Cervikalregion bis zur Lumbalregion; beim 11 mm langen Embryo (Fig. 393) vom ersten oder zweiten Thorakalsegmente bis in die untere Lumbalregion, beim Embryo von 17 mm Länge vom zehnten Thorakalsegmente bis in die Sakralregion. Bei diesem steht die Urniere nicht mehr in Kontakt mit der Lunge. Beim Embryo C (31 mm) liegen die Urnieren gegenüber von den beiden unteren Lumbal- und den beiden oberen Sakralwirbeln, beim Embryo D (65 mm) sind sie bloß noch als Anhänge der Keimdrüsen nachzuweisen. Allerdings haben wir es hier zum größten Teil nicht mit einem Descensus der Urnieren, sondern mit einer Rückbildung derselben in craniocaudaler Richtung zu tun. Dasselbe gilt übrigens teilweise auch für die Keimdrüsen, die sich zunächst den Urnieren anschließen; beim Embryo A (11 mm) erstrecken sie sich vom neunten Thorakalsegmente bis zum dritten Lumbalsegmente, bei den Embryonen B und C entsprechen sie in ihrer Ausdehnung annähernd den Urnieren. Die Glandulae suprarenales entsprechen beim Embryo A (11 mm) dem dritten bis vierten Thorakalsegmente, beim Embryo B und C (17 und 31 mm) reichen sie vom zehnten Thorakal- bis zum ersten Lumbalsegmente, beim Embryo D (65 mm) ebenso. Die Nieren wandern längs der Wirbelsäule in cranialer Richtung; beim Embryo A liegt das obere Ende der vom Urnierengange auswachsenden Anlage, welche später den Pelvis renis darstellt, in der oberen Sakralregion, indem es hier das caudale Ende der Urniere erreicht. Beim Embryo B entspricht die Ausdehnung der Nieren dem ersten bis fünften Lumbalwirbel; dabei erreichen sie die Nebennieren; beim Embryo C liegen sie noch unterhalb der zwölften Rippe; beim Embryo D haben sie ihre spätere Ausdehnung vom zwölften Thorakal- bis zum dritten Lumbalwirbel gewonnen; die linke Niere erreicht die elfte, die rechte Niere bloß die zwölfte Rippe.

Bildung der Scheidewände im Coelom.

Von dem embryonalen Coelom bleibt später bloß der im unsegmentierten Mesoderm enthaltene Abschnitt übrig, welcher zunächst bei der Abschnürung des Darmes vom Saccus vitellinus eine stark in die Länge gezogene, den Darm umgebende und einheitliche seröse Höhle darstellt (Fig. 62). Wir haben nunmehr die Trennung dieser ursprünglich einheitlichen primitiven Leibeshöhle in die drei großen Körperhöhlen zu untersuchen. Diese sind: die Pericardialhöhle, die Pleuralhöhle und die Peritonealhöhle. Das außerembryonale Coelom fällt für unsere Betrachtung weg (s. Seite 87).

Bei einem menschlichen Embryo mit sieben Paaren von Somiten (Fig. 398) dehnt sich das Coelom fast bis an das vordere Ende der Embryonalanlage aus (in der Figur schraffiert), indem die beiderseitigen Coelomsäcke hier in der Medianebene zur Vereinigung kommen. Die Ausdehnung der von der visceralen Lamelle der Coelomwandung überzogenen Herzanlage (Pericard) ist hier angegeben. Von hier aus zieht das Coelom zunächst in Form eines Kanales caudalwärts weiter. Derselbe ist, ebenso wie das Kopfcoelom überhaupt, von dem peripheren außerembryonalen Coelom gänzlich getrennt, denn erst in der Höhe des dritten Somiten tritt eine weite Verbindung der beiden Coelomabschnitte auf. Dieser Verbindungskanal zwischen dem Kopfcoelom, in welchen sich die Herzanlage vorwulstet, und dem offen in das außerembryonale Coelom übergehenden Abschnitt des embryonalen Coeloms wird später höchstwahrscheinlich in die Bildung der Pleurahöhle einbezogen. Wir müssen jedoch bedenken, daß auf diesem Stadium bloß ein kleiner Abschnitt des Coeloms überhaupt gebildet ist, indem später die vier vorderen

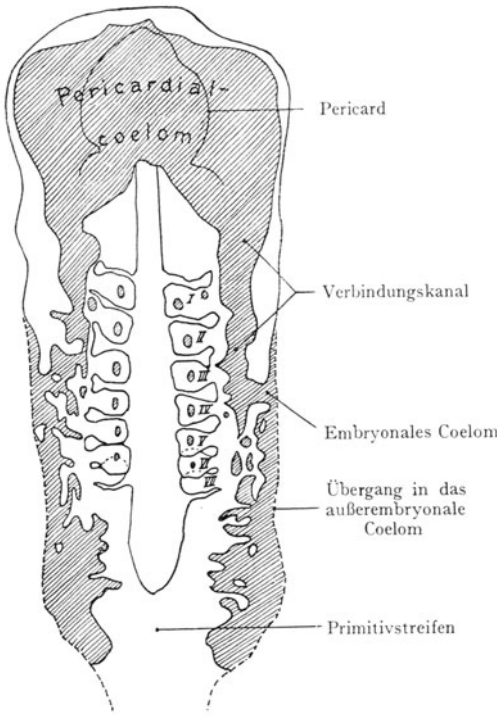


Fig. 398. Ausbildung des embryonalen Coeloms bei einem menschlichen Embryo mit 7 Somiten (ca. 24 Tage).
 Nach W. E. Dandy, Amer. Journ. of anat. X. 1910.
 In den Somiten (I—VII) ist Myocoel vorhanden.

von den sieben vorhandenen Somiten in die Bildung des Kopfes einbezogen werden, die Gliederung des dorsalen Mesoderms also caudalwärts bloß etwa die Hälfte des Halses umfaßt. Mit dem Auftreten neuer Somiten von der caudalen Partie der Embryonalanlage aus treten auch Änderungen an dem bisher so mächtigen Kopfcoelom auf. Ein Teil umgibt ventralwärts als pericardiales Coelom das Herz und geht caudalwärts in das übrige Körpercoelom über; ein anderer Teil liefert die in die Schlundbogen eingeschlossenen Abschnitte des Coeloms, die wir als Schlundbogencoelom bezeichnen. Sie stellen die Anlagen der Schlundbogenmuskulatur dar (siehe Entwicklung der Muskulatur und Figg. 216 und 217).

Nach der Bildung der visceralen Muskulatur, sowie der aus den Coelomwänden entstandenen Keimzellen und der Rindenzellen der Nebennieren können wir das übrig bleibende embryonale Coelom als eine große seröse Körperhöhle, die Pleuro-pericardio-peritonealhöhle, auffassen. Wir haben jetzt diejenigen Vorgänge zu verfolgen, welche zur Trennung dieser relativ mächtigen, aber noch immer einheitlichen Höhle

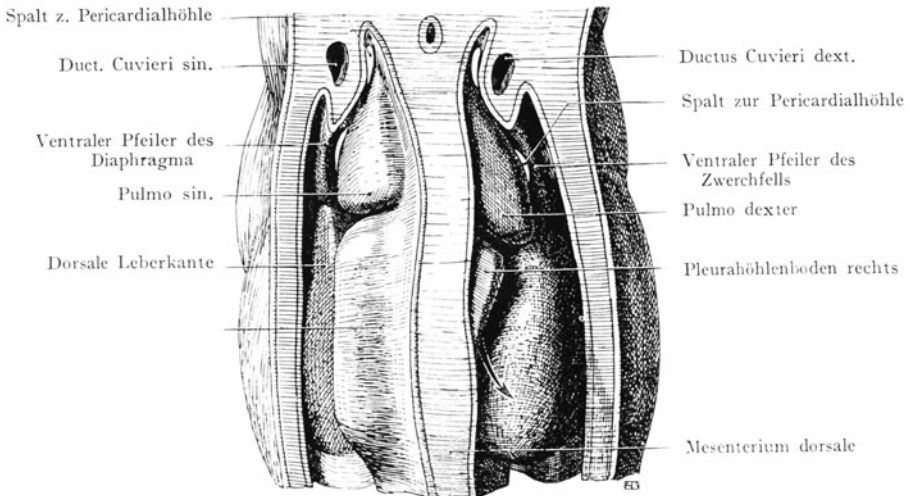


Fig. 399. Cranialer Abschnitt des Brust- und Bauchcoeloms. Dorsalansicht. Menschlicher Embryo von 8 mm.
 Modell von Piper (ausp. Keibel).

in die drei großen serösen Höhlen führen. Diese Trennung erfolgt durch die Ausbildung von zwei Scheidewänden. Erstens kommt das Septum pleuropericardiale in Betracht, welches, mehr oder weniger frontal eingestellt, die Pericardialhöhle von der Pleurahöhle trennt, zweitens das Diaphragma, welches die Pericardialhöhle und die Pleurahöhle von der Peritonealhöhle trennt. Die Bildung der erstgenannten Scheidewand, des Septum pleuropericardiale, schließt sich an Entwicklungszustände der Ductus Cuvieri an. Dabei ist zu berücksichtigen, daß das Herz sehr früh in einen Abschnitt des Coeloms zu liegen kommt, den wir am besten, im Hinblick auf seine spätere Bestimmung, als Cavum pleuropericardiacum bezeichnen. Die beiden symmetrischen Abschnitte desselben waren ursprünglich (Fig. 347) durch das Mesocardium ventrale voneinander getrennt, doch verschwindet dieses bald, während dagegen das Mesocardium dorsale noch eine Zeitlang bestehen bleibt. In die dorsalen Partien der Höhle, welche caudalwärts mit dem übrigen Teile des embryonalen Coeloms durch den oben erwähnten Coelomkanal, den Ductus pleuroperitonealis, in Verbindung stehen, wachsen die Lungenanlagen vor. Ein solches Verhalten zeigen die Figg. 400 und 401. Die Trennung eines Cavum pericardii von zwei Cava pleurae ist hier schon eingeleitet. Der Vorgang knüpft sich an eine mit der Herzentwicklung einhergehende Veränderung der Verlaufsrichtung der Ductus Cuvieri, welche beiderseits aus der Vereinigung der V. jugularis primitiva und der V. cardinalis der betreffenden Seite entstanden sind (Fig. 400) und im Septum transversum (s. unten) einen queren Verlauf zu ihrer Einmündung in den Sinus venosus nehmen. Mit der im Anschlusse an den Vorhofschenkel des Herzschlauches stattfindenden Verschiebung des Sinus venosus dorsal von der Ventrikelschleife ändert sich auch der Verlauf und die Lage der Ductus Cuvieri. Dieselben verlieren ihren ursprünglich transversalen Verlauf; sie steigen gleichfalls empor und kommen dabei in eine von dem Coelomepithel gebildete Falte zu liegen, welche an der lateralen Wand des Cavum pleuropericardiacum zum Sinus

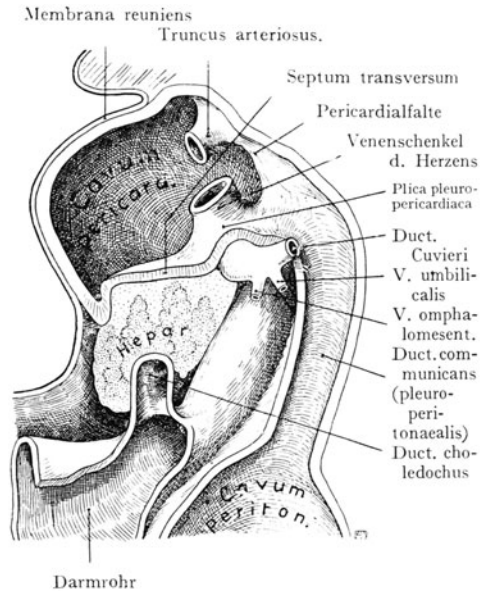


Fig. 400. Lebertrabekel ins Septum transversum vorgewachsen.
Nach His und Kollmann.

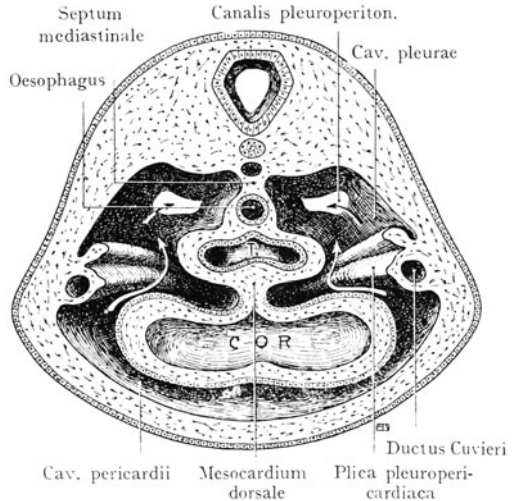


Fig. 401. Schema der Scheidung der Pericardialhöhle von den Pleurahöhlen.

venosus herabzieht (Fig. 401). Diese, die Ductus Cuvieri einschließende Falte ist die paarige Plica pleuropericardica, welche durch die steilere Einstellung der

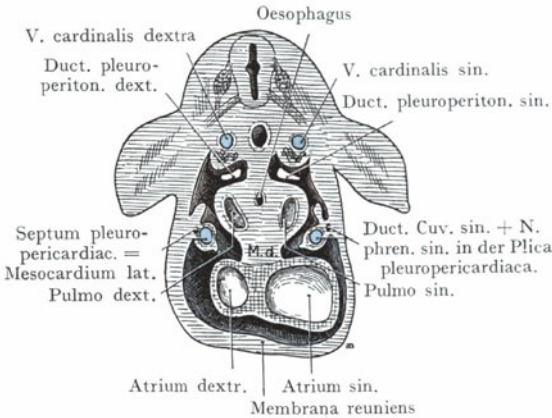


Fig. 402. Trennung der großen serösen Höhlen (Pericardial- und Pleurahöhle). Schema I.

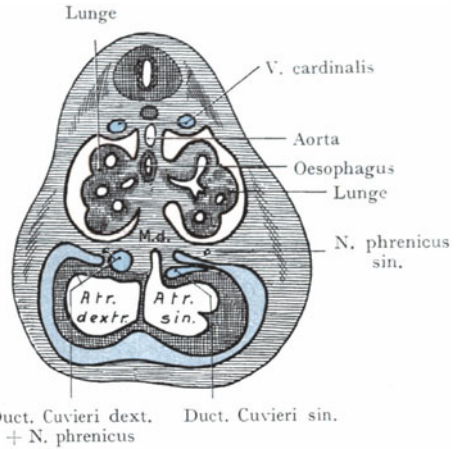


Fig. 403. Trennung der großen serösen Höhlen (Pericardial- und Pleurahöhle). Schema II.

Ductus Cuvieri immer weiter gegen die Medianebene vorgeschoben wird, wo sie mit dem Mesocardium dorsale zur Berührung, dann endlich (Figg. 402—404) zur Verschmelzung kommt. So wird, da sich die beiden Plicae pleuropericardicae frontal einstellen, ein ventraler Abschnitt des Cavum pleuropericardiale als Cavum pericardii von zwei dorsalen Abschnitten, den beiden Cava pleurae, geschieden. Diese Scheidewand bezeichnen wir als Septum pleuropericardiacum. Eine Verbindung des Cavum pericardii mit den beiden Cava pleurae findet eine Zeitlang hoch oben in Form eines Spaltes statt, welcher zuletzt noch einen Verschluss erfährt. In seltenen Fällen bleibt linkerseits (Mc Garry) eine solche spaltförmige Verbindung zwischen der Pleura- und Pericardialhöhle bestehen. (Fig. 350.) Später geht das Mesocardium dorsale verloren (S. 346), in der Überschlag des Pericards auf das Herz bloß an dem arteriellen und dem venösen Ende stattfindet.

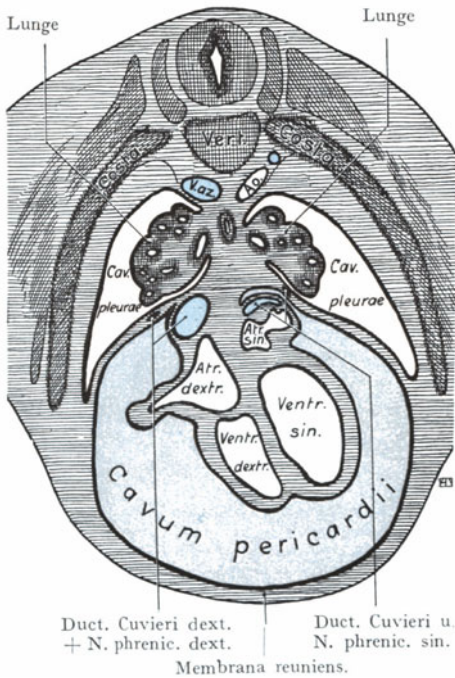


Fig. 404. Schema der Trennung der großen serösen Höhlen (Pericardial- u. Pleurahöhle). Schema III.

Die dorsalen Räume verbinden sich nun caudalwärts noch immer mit demjenigen Teile des Coeloms, aus welchem die Peritonealhöhle entsteht. Eine vollkommene Scheidung beider Räume kommt erst durch die Bildung des Diaphragma zustande. Dieselbe wird durch die Entstehung einer horizontal eingestellten, dem

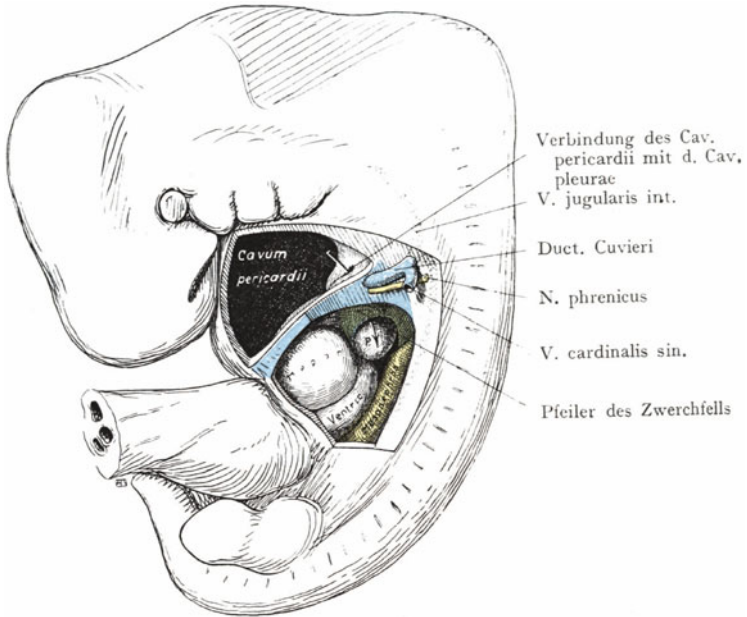


Fig. 405. Zwerchfell. Embryo hum. 9 mm.
 Nach Mall in Keibel-Malls Handb. d. Entwicklungsgeschichte I. 1910.

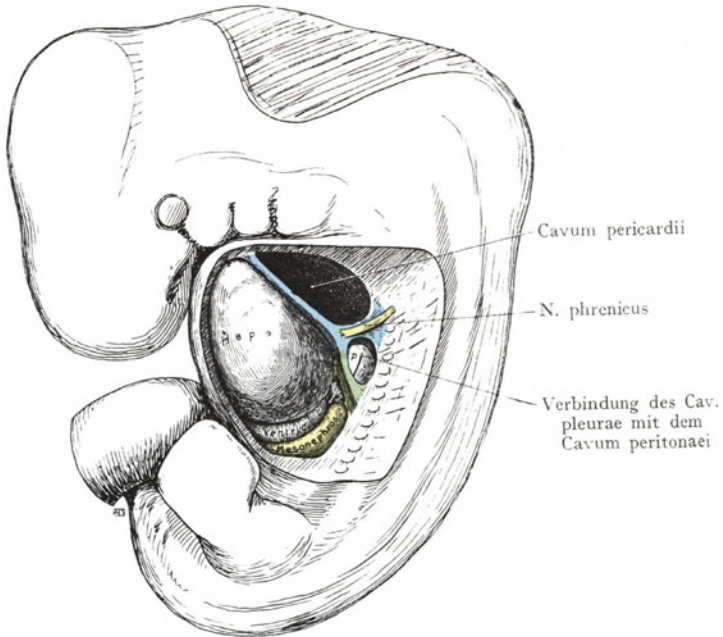


Fig. 406. Bildung des Zwerchfells. Embryo hum. 11 mm.
 Nach einer Abbildung von Mall in Keibel-Malls Handb. d. Entwicklungsgeschichte 1910

Herzen gewissermaßen zur Unterlage dienenden bindegewebigen Platte, des Septum transversum, eingeleitet. Diese wächst unterhalb des Herzens von der vorderen, aber auch von der lateralen Wand des Coeloms vor und bildet zunächst eine cranial vom Herzen gelegene Bindegewebsmasse, in welche die Leberschläuche bei ihrem Auswachsen vordringen. Das Septum transversum entspricht in seiner Ausdehnung zunächst dem Herzen, dem es zur Unterlage dient und bewirkt so schon ziemlich frühzeitig eine Trennung der Pericardialhöhle von dem caudalen Abschnitte des embryonalen Coeloms, der Peritonealhöhle. Man kann auch das Septum transversum als eine Bindegewebswucherung zwischen den Blättern des Mesenterium ventrale auffassen, welches sich nach beiden Seiten hin, aber auch dorsalwärts, ausbreitet. In diese Bindegewebsmasse sind schon frühzeitig (Fig. 378) die zur Einmündung in den Sinus venosus verlaufenden Vv. omphalomesentericae und umbilicales sowie die transversal verlaufenden Ductus Cuvieri eingelagert.

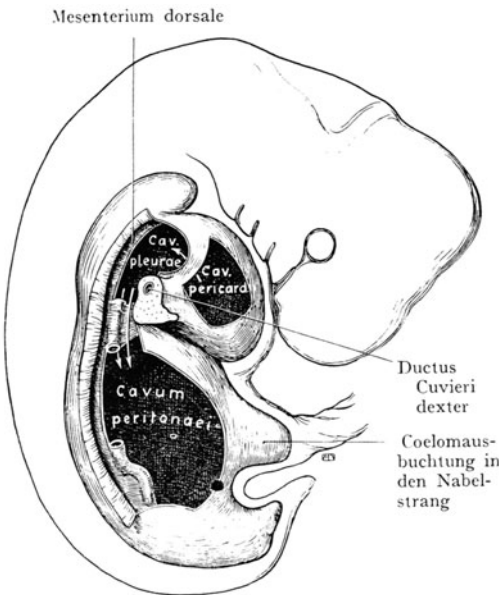


Fig. 407. Halbschematische Darstellung des Coeloms bei einem menschlichen Embryo von 7 mm Länge.
Z. T. nach Mall, Journ. of Morph. V. 1891.

Die beiden erstgenannten Venenpaare gehen auch innige Beziehungen zu den ins Septum vorgewachsenen Leberbalken ein, welche zur Entstehung des primitiven Pfortaderkreislaufes führen (s. Entwicklung des Venensystems). Wir können nun (Fig. 400) einen unteren Teil des Septum transversum unterscheiden, der in seiner Ausbildung von den Beziehungen zur Leber und zu den großen Venen beherrscht wird, und einen oberen Abschnitt, welcher dem Herzen zur Unterlage dient und weiterhin einen beträchtlichen Abschnitt des Zwerchfells herstellt. Die Lungen erlangen jedoch keine Beziehungen zum Septum transversum, indem dieses dorsalwärts bloß bis zu den querverlaufenden Ductus Cuvieri reicht (Fig. 400), welche nun dadurch, daß sie einen steilen, zuletzt fast senkrechten Verlauf nehmen, aus der Ebene des Septum transversum heraustreten und, in die frontal eingestellten Plicae pleuropericardiacae eingeschlossen, das Septum pleuropericardiacum herstellen helfen.

Das Herz liegt in frühen Stadien sehr weit cranial und erfährt erst allmählich eine Verlagerung in caudaler Richtung, an welcher das Septum transversum selbstverständlich teilnimmt, indem es sozusagen die ganze Hals- und Brustregion durchwandert, um erst an der Grenze gegen die Lendenregion mit der Ausbildung des Zwerchfells eine definitive Ausgestaltung zu erhalten. Bei dieser Wanderung erhält es in der Höhe des vierten bis fünften Cervikalmyotomes zwei aus diesen stammende Muskelanlagen, welche sich zunächst nicht untereinander vereinigen, sondern nach v. Goßnitz zwei ihrer Innervation und ihrer späteren Bestimmung nach vollständig getrennte Zellmassen darstellen. In seltenen Fällen lassen sich auch beiderseits zwei getrennte Nn. phrenici, davon einer ein N. phrenicus accessorius, nachweisen. Wahrscheinlich leitet sich die Pars sternocostalis diaphragmatis von dem einen, die Pars lumbalis von dem anderen Cervikalmyotome ab, während das Centrum tendineum nach Bromann eine sekundäre Bildung sein soll, die durch partielle Atrophie der Muskelplatte des Diaphragma entsteht. Auch nach der Bildung

des Septum transversum bleiben noch immer dorsal von demselben die zwei Ductus pleuroperitoneales als Verbindungen zwischen den Pleurahöhlen und dem Cavum peritoneale übrig. Dieselben werden durch die Lungenanlagen ausgefüllt, welche sich in die dorsal vom Herzen gelegenen, noch eine Zeitlang mit dem Cavum pericardii in Zusammenhang stehenden Pleurahöhlen vorwölben. Durch die Vermittlung der Ductus pleuroperitoneales treten die Lungen direkt mit der oberen Fläche der stark vergrößerten Leber in Kontakt (Fig. 405). Der Verschuß der beiden Öffnungen erfolgt nun durch zwei Falten, welche sich von ihrer dorsalen Wand erheben und medianwärts vorwachsend mit dem dorsalen Rand des Septum transversum, medial dagegen mit dem Mesenterium dorsale des Darmes in Verbindung treten. Diese Falten sind die „Zwerchfellspeiler“ (Figg. 405 und 406) oder, wie sie von vielen Autoren auch genannt werden, die Membranae pleuroperitoneales; sie bilden mit der starken, an die Entfaltung der Lungen sich anknüpfenden Erweiterung der Pleurahöhlen den Boden, auf welchem die Bases pulmonum aufruhem, also einen zunächst kleinen, weiterhin aber immer beträchtlicheren Abschnitt des Zwerchfells. Das Septum transversum und die Membranae pleuroperitoneales geben also eigentlich bloß die Grundlage ab, auf welcher der Zwerchfells-muskel nach allen Seiten vorwächst. Der N. phrenicus verläuft in der Plica pleuropericardiacae caudalwärts, lateral von den Ductus Cuvieri (Fig. 402). In dieser Lage wird er rechterseits auch später angetroffen, lateral von der aus dem Ductus Cuvieri dexter hervorgegangenen V. cava superior.

Ausnahmsweise bleibt die Verbindung zwischen der Pleura- und der Peritonealhöhle, welche normalerweise durch das Auswachsen der Membranae pleuroperitoneales einen Verschuß erhält, bestehen und stellt einen Weg dar, auf welchem Baucheingeweide in eine Pleurahöhle vordringen können. Man bezeichnet solche Bildungen als Herniae diaphragmaticae congenitales. Dieselben können nun in zwei Modifikationen vorkommen. Entweder bleibt der Verschuß des Ductus pleuroperitonealis infolge einer Hemmungsbildung aus, so daß den Baueingeweiden ein direkter Weg in die Pleurahöhle offen steht. Da ein Bruchsack bei der Ausweitung der in ihrem Verschuß gehemmten Öffnung nicht gebildet werden kann, so bezeichnet man diese Hernien als Herniae diaphragmaticae congenitales spuriae. Oder es können sich andererseits die Membranae pleuroperitoneales normal ausbilden, während eine Hemmung in der Ausbreitung des muskulösen Teiles des Zwerchfelles besteht, so daß ein Punctum minoris resistentiae entsteht, an welchem Baueingeweide bruchsackartig gegen die Pleurahöhle vordringen können. Solche Brüche bezeichnen wir als Herniae diaphragmaticae congenitales verae. Grosser fand unter 425 Zwerchfells hernien nur 40 verae, dagegen 385 spuriae. Links kommen die Herniae diaphragmaticae verae viel häufiger vor als rechts, und zwar beträgt das Verhältnis 4 : 5.

Zusammenfassende Bemerkungen über die Entwicklung des Diaphragma.

1. Die Bildung des Diaphragma wird durch die Entstehung des Septum transversum angebahnt, einer später im Mesenterium ventrale eingeschlossenen Masse von embryonalem Bindegewebe, zwischen dem caudalen Umfange des Herzschlauches und dem Übergange des Darmes in den Dottersack an der vorderen Darmpforte. Das Septum transversum breitet sich auch seitlich und dorsalwärts aus und bildet so ein allerdings unvollkommenes, eben auf das Mesenterium ventrale beschränktes, mehr oder weniger transversal eingestelltes, primäres Septum zwischen der Pleuropericardialhöhle einerseits und der Peritonealhöhle andererseits.

2. Das Septum transversum tritt in Beziehung zu den in den Sinus venosus einmündenden, den primären Pfortaderkreislauf herstellenden Venen sowie auch zu den dieselben umwachsenden und einschließenden Leberbalken. Dorsal reicht es bis zu

den in frühen Stadien transversal verlaufenden, gleichfalls von ihm eingeschlossenen beiden Ductus Cuvieri. Die obere dem Herzen zur Unterlage dienende Partie des Septum nimmt allein an der Bildung des Diaphragma teil, während der untere Abschnitt das Bindegewebe der Leber (die Capsula fibrosa Glissoni) liefert.

3. Das Septum transversum, welches bei seinem ersten Auftreten weit cranial lag, verschiebt sich mit dem Herzen in caudaler Richtung und nimmt dabei Muskelanlagen aus dem vierten bis fünften Myotom (nebst den Nn. phrenici) mit, durch deren flächenhaftes Auswachsen der Zwerchfellsmuskel gebildet wird.

4. Die Trennung der Pericardialhöhle von den Pleurahöhlen knüpft sich an eine Änderung in der Einstellung der Ductus Cuvieri und der dieselben einschließenden Plicae pleuropericardiacae. Die ursprünglich transversal von der Körperwand aus zum Sinus venosus ziehenden Ductus Cuvieri richten sich mit den beiden Plicae pleuropericardiacae steil auf. Diese erheben sich von dem hinteren Rande des Septum transversum sowie von der seitlichen Wandung des Cavum pleuropericardiacum und kommen schließlich medianwärts untereinander zur Verbindung, um das Septum pleuropericardiale herzustellen. Eine Kommunikation zwischen dem Cavum pericardii und den beiden Cava pleurae bleibt noch eine Zeitlang hoch oben auf beiden Seiten bestehen.

5. Die Verbindung zwischen den beiden Cava pleurae und der Peritonealhöhle erfährt einen Verschluss durch die Pfeiler des Zwerchfells, auch Membranae pleuroperitoneales genannt, welche vom hinteren Rande des Septum transversum zunächst dorsalwärts verlaufen, dann caudalwärts umbiegen, um zwei Wülste herzustellen, die medial von den Urnierenfalten und lateral vom Mesenterium dorsale liegen. Diese wachsen allmählich gegen das Mesenterium dorsale vor und verbinden sich mit ihm, um so die Pleurahöhlen definitiv von der Peritonealhöhle zu trennen.

6. Innerhalb des so gebildeten membranösen Diaphragma wachsen die aus dem vierten bis fünften Myotome stammenden vom N. phrenicus innervierten Muskelanlagen hinein, um das muskulöse Diaphragma zu bilden.

Literatur. Gefäßsystem.

Gefäße, Endothel, Blut.

- Arnold, Jul., Experimentelle Untersuchungen über die Entwicklung der Blutkapillaren. Virchows Arch. 53. 1871.
- Clark, E. R., Studies on the growth of bloodvessels in the tail of the frog larva by observation and experiment. Amer. Journ. of Anat. 23. 1918. 37—88.
- Dantschakoff, Wera, Untersuchungen über die Entwicklung des Blut- und Bindegewebes bei Vögeln. Arch. f. mikr. Anat. 73. 1909. 117—181.
- Dieselbe, Die erste Entstehung der Blutzellen beim Hühnerembryo und der Dottersack als blutbildendes Organ. Anat. Hefte 37. 1908.
- Dieselbe, Über die Entwicklung des Knochenmarks bei den Vögeln und über dessen Veränderung bei Blutentziehung und Ernährungsstörungen. Arch. f. mikr. Anat. 74. 1909. 855—927.
- Éternod, A. C. F., Premiers stades de la circulation sanguine dans l'oeuf et l'embryon humain. Anat. Anz. 15. 1898.
- Evans, H. M., Die Entwicklung des Blutgefäßsystems in Keibel-Malls Handb. d. Entw.-Gesch. II. 1911. 551—688.
- Minot, Ch. S., Die Entwicklung des Blutes in Keibel-Malls Handb. d. Entw.-Gesch. II. 1911. 483—517.
- Maximoff, A., Untersuchungen über Blut- und Bindegewebe. Arch. f. mikr. Anat. 73. 1909. 444—561.
- Mollier, S., und Rückert, Joh., Die erste Entstehung der Gefäße und des Blutes bei Wirbeltieren in Hertwigs Handb. d. Entw.-Lehre I. 1. 2. Hälfte. 1906.
- Mollier, S., Blutbildung in der embryonalen Leber des Menschen und der Säugetiere. Arch. f. mikr. Anat. 74. 1909. 474—524.
- Derselbe, Über den Bau der kapillaren Milzvenen. Arch. f. mikr. Anat. 76. 1911. 608—657.

- Oppel, A., Über die gestaltliche Anpassung der Blutgefäße, unter Berücksichtigung der funktionellen Transplantation. Vortr. u. Aufs. über Entw.-Mech. Nr. 10. Leipzig 1910.
- Stockard, Ch. R., The origin of blood and vascular epithelium in embryos without a circulation of the blood and in the normal embryo. Amer. Journ. of Anat. XVIII. 1914. 227—327.
- Thoma, R., Untersuchungen über die Histogenese und Histomechanik des Gefäßsystems. Stuttgart 1893.
- Türstig, J., Untersuchungen über die Entwicklung der primitiven Aorten. Schriften, herausgegeben v. d. Naturf.-Ges. b. d. Univ. Dorpat. Dorpat 1884.

Entwicklung des Herzens.

- Arnold, Jul., Ein Beitrag zur normalen und pathologischen Entwicklung der Vorhofscheidewand des Herzens. Virchows Arch. 51. 1870. 220—275.
- Barge, J. A. J., Beitrag zur vergleichenden Anatomie des Pericardium. Zeitschr. f. Morphol. und Anthrop. XVII. 1914.
- Born, G., Über die Bildung der Klappen, Ostien und Scheidewände im Säugetierherzen. Arch. f. mikr. Anat. 33. 1889.
- Bruch, C., Über den Schließungsprozeß des For. ovale beim Menschen und den Säugetieren. Abh. d. Senckenbergischen nat. Ges. 1863.
- Eternod, A. C. F., Premiers stades de la circulation sanguine dans l'oeuf et l'embryon humain. Anat. Anz. 15. 1898.
- Gaupp, Zum Verständnis des Pericardiums. Anat. Anz. 43. 1913. 562—568.
- Gruber, W., Über den Sinus communis und die Valvula der Vv. cardiacae und über die Duplizität der V. cava sup. Mem. Acad. Sc. St. Petersburg. t. 7. 1864.
- Hinze, Fr., Über den Verschuß des For. ovale des Herzens. Inaug.-Diss. Berlin 1893.
- His, W., Beiträge zur Anatomie des menschlichen Herzens. Leipzig 1886.
- Derselbe, Anatomie menschlicher Embryonen III. 1885. 129—184.
- Hochstetter, Ferd., Entwicklungsgeschichte des Gefäßsystems. Ref. in Bonnet und Merckels Ergebn. 1. 1891 u. 3. 1893.
- Derselbe, Die Entwicklung des Blutgefäßsystems, in Hertwigs Handb. d. Entw.-Lehre.
- Jarisch, A., Die Pars membranacea septi ventriculorum des Herzens. Sitzungsber. d. k. k. Akad. d. Wiss. Wien. Math.-nat. Kl. 120. Abt. III. 1911.
- Derselbe, Die Pars membranacea septi ventriculorum im Herzen des Menschen. Ibid. 121. III. 1912.
- Lindes, G., Ein Beitrag zur Entwicklungsgeschichte des Herzens. Inaug.-Diss. Dorpat 1865.
- MacCullom, J. B., On the muscular architecture and growth of the ventricles of the heart. Johns Hopkins Hosp. rep. IX.
- Mc Garry, R. A., A case of patency of the pericardium and its embryological significance. Anat. Rec. VIII. 1914.
- Mall, F. P., Bifid apex of the human heart. Anat. Rec. VI. 1912.
- Derselbe, On the development of the human heart. Amer. Journ. of Anat. 13. 1912.
- Martin, H., Recherches anat. et embryol. sur les arteres coronaires du coeur chez les vertébrés. Thèse de Paris 1894.
- Mönckeberg, J. G., Untersuchungen über das atrioventriculäre Bündel im menschlichen Herzen. Jena, Fischer 1908.
- Morrill, C. V., On the development of the atreal system and the valvular apparatus in the right atrium of the pig embryo. Amer. Journ. of Anat. 20. 1916.
- Ott, Martin, Ein Fall von Einmündung des Sinus coronarius in den linken Vorhof. Arch. f. Entw.-Mech. 29. 1909.
- Parker, G. H., Note on the Bloodvessels of the heart in the sunfish (*Orthogoriscus mola*). Anat. Anz. 17. 1900.
- Pohlmann, A. G., The Course of the Blood through the heart of the fetal Mammal. Anat. Rec. 3. 1909.
- Robinson, A., The early stages of the Development of the pericardium. Journ. of Anat. a. Physiol. 37. 1902.
- Sato, Scherio, Über die Entwicklung der Atrioventricular-Klappen und der P. membranacea septi ventriculorum. Anat. Hefte 50. 1914.
- Tandler, J., Die Entwicklungsgeschichte des Herzens, in Keibel-Malls Handb. d. Entw.-Gesch. II. 1911. 516—651.
- Veroçay, Multiplicitas cordis (Heptacordia) bei einem Huhn. Verh. d. deutsch. path. Ges. 1905. 192—198.
- Weber, A., Reste de la valvule veineuse gauche dans le coeur humain. Bibliogr. anat. 13. 1904. 11—19.

Entwicklung der Arterien. Aortenbogen, Kopf- und Halsarterien.

- Brenner, Alex., Über das Verhältnis des N. laryngeus inf. vagi zu einigen Aortenvarietäten des Menschen und zum Aortensystem der durch Lungen atmenden Wirbeltiere überhaupt. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1883.
- Éternod, A. C. F., Premiers stades de la circulation sanguine dans l'oeuf et l'embryon humain. Anat. Anz. 15. 1898.
- Henle, J., Anatomie des Menschen. III. Gefäßlehre. 1876.
- Hochstetter, Ferd., Über die Entwicklung der A. vertebralis beim Kaninchen, nebst Bemerkungen über die Entstehung der Ansa Vieussenii. Morph. Jahrb. 16. 1890. 572—586.

- Kajava, Y., Die Kehlkopfnerven und die Aortenbogenderivate beim Lama. *Anat. Anz.* 40. 1912. 265—279.
- Krassnig, Max, Von der A. vertebralis thoracica der Säuger und Vögel. *Anat. Hefte* 49. 1913.
- Mall, F. P., On the development of the bloodvessels of the brain in the human embryo. *Amer. Journ. of Anat.* 4. 1905. 1—18.
- Tandler, Jul., Zur Entwicklung der Kopfarterien bei den Mammaliern. *Morph. Jahrb.* 30. 1902.
- Derselbe, Über die Entwicklung des 5. Aortenbogens und der 5. Schlundtasche beim Menschen. *Anat. Hefte* 38. 1909.
- Vriese, B. de, Sur la signification morphologique des artères cérébrales. *Arch. de biol.* 21. 1905. 357—455.
- Zimmermann, K. W., Über einen zwischen Aortenbogen und Pulmonalarterie gelegenen Kiemenarterienbogen beim Kaninchen. *Anat. Anz.* 4. 1889.

Arterien der oberen Extremität.

- Evans, H. E., On the arterial Bloodvessels in the anterior limb buds of birds and their relation to the primary subclavian artery. *Amer. Journ. of Anat.* 10. 1909. 281—319.
- Göppert, E., Über die Entwicklung von Varietäten im Arteriengebiete. Untersuchungen an der Vordergliedmaße der weißen Maus. *Morph. Jahrb.* 40. 1909.
- Müller, E., Beiträge zur Morphologie des Gefäßsystems. I. Die Armarterien des Menschen. *Anat. Hefte* 22. 1903. 379—574.
- Rabl, H., Die ersten Anlagen der Arterien der vorderen Extremität bei den Vögeln. *Arch. f. mikr. Anat.* 69. 1906. 341—388.
- Vriese, B. de, Recherches sur l'évolution des vaisseaux sanguins chez l'homme. 2 Taf. *Arch. de Biol.* 18. 1902.

Rumpf- und Eingeweidearterien.

- Bromann, Ivar, Über die Entwicklung und die Wanderung der Zweige der Aorta abdominalis beim Menschen. *Anat. Hefte* 36. 1908. 507—550.
- Felix, W., Zur Entwicklungsgeschichte der Rumpfarterien des menschlichen Embryo. *Morph. Jahrb.* 41. 1910.
- Hochstetter, Ferd., Über den Ursprung der A. caudalis beim Orang und beim Kaninchen nebst Bemerkungen über sog. „Gefäßwanderungen“. *Anat. Hefte* 43. 1911.
- Kolster, Rud., Studien über die Nierengefäße. *Zeitschr. f. Anthropol. u. Morph.* 4. 1901.
- Mall, F. P., Development of the internal mammary and deep epigastric arteries in Man. *Johns Hopkins Hosp. Bull.* 1898.
- Popoff, D., Die Dottersackgefäße des Huhns. Wiesbaden 1894.
- Tandler, Jul., Zur Entwicklungsgeschichte der menschlichen Darmarterien. *Anat. Hefte* 23. 1902.
- Derselbe, Über die Varietäten der A. coelaca und deren Entwicklung. *Ibid.* 25. 1904.

Arterien der unteren Extremität. S. auch Aa. der oberen Extremität.

- Henle, J., Handbuch der Anatomie des Menschen. III. Gefäßlehre. 1876.
- Manno, A., Sur un cas intéressant de „A. saphena magna“ chez l'homme. *Bibl. anat.* 14. 1905. 193—206.
- Zuckerkandl, E., Zur Anatomie und Entwicklungsgeschichte der Aa. des Unterschenkels. *Anat. Hefte* 5. 1895.

Entwicklung der Venen.

- Evans, H. E., Die Entwicklung des Blutgefäßsystems, in Keibel-Malls Handb. d. Entw.-Gesch. II. 1911.
- Gruber, W., Über den Sinus communis und die Valvula der Vv. cardiacae und über die Duplizität der V. cava sup. beim Menschen und bei den Säugetieren. *Mem. de l'Acad. imp. des sc. de St. Pétersbourg.* t. 7. 1864.
- Hahn, Herm., Über Duplizität im Gebiete der oberen und unteren Hohlvene und ihre Beziehungen zur Entwicklungsgeschichte. *Inaug.-Diss. München* 1896.
- His, W., Menschliche Embryonen. Leipzig 1880—1885.
- Hochstetter, Ferd., Entwicklung des Venensystems der Wirbeltiere. *Ref. in Bonnet und Merckels Ergebn.* 3. 1893.
- Derselbe, Entwicklung des Gefäßsystems, in Hertwigs Handb. d. Entw.-Lehre III. 2. 1906.
- Kollmann, J., Abnormitäten im Bereiche der V. cava inf. *Anat. Anz.* 8. 1893.
- Markowski, J., Über die Entwicklung der Sinus durae matris und der Hirnvenen bei menschlichen Embryonen von 15,5—49 mm Länge. *Bull. Acad. des Sc. Cracovie. Classe des Sc. math. et nat. Serie B.* Juli 1911.
- Richter, Erich, Über den Verschluss des Ductus venosus (Arantii) nebst Bemerkungen über die Anatomie der Pfortader. *Virchows Arch.* 205. 1911. 259—263.

Lymphgefäßsystem.

- Davis, H. K., A statistical study of the thoracic duct in Man. *Amer. Journ. of Anat.* 17. 1915. 211—243.
- Huntington, G. S., Die Entwicklung des lymphatischen Systems der Vertebraten, vom Standpunkte der Phylogenie des Gefäßsystems. *Anat. Anz.* 39. 1911. 385—406. *Lit.-Verz.!*
- Derselbe, The development of the mammalian jugular lymphsack. *Amer. Journ. of anat.* 16. 1914.
- Sabin, Florence R., Die Entwicklung des Lymphgefäßsystemes, in Keibel-Malls Handb. d. Entw.-Gesch. II. 1911.

Sabin, Florence R., Der Ursprung und die Entwicklung des Lymphgefäßsystems. Bonnet und Merckels Ergebn. 21. 1913. 1—98.

Ausbildung der Topographie der Eingeweide.

Jackson, C. M., On the developmental topography of the thoracic and abdominal viscera. Anat. Rec. 3. 1909.

Trennung des Coeloms in die drei serösen Höhlen.

Bromann, Ivar, Über die Entwicklung des menschlichen Pericardiums und des Zwerchfells bei den Wirbeltieren. Referat in Bonnet und Merckels Ergebn. 20. 1911.

Göbnitz, W. von, Beiträge zur Diaphragmafrage. Semons zool. Forschungsreisen IV. 1901. 207—262.

Mall, F. P., Die Entwicklung des Coeloms und des Zwerchfells in Keibel-Malls Handb. d. Entw.-Gesch. I. 1910.

Mc Garry, E., A case of patency of the pericardium and its embryological significance. Anat. Rec. 8. 1914. 43—53.

Piper, H., Ein menschliches Ei von 6,8 mm Nackenlänge. Arch. f. Anat. u Entw.-Gesch. 1900. 110—132.

Urogenitalsystem.

Die Entwicklung des Urogenitalsystems.

Die Entwicklung des Exkretionssystemes ist, besonders bei den höheren Formen, nur schwer, getrennt von derjenigen der Geschlechtsorgane, zu behandeln. Denn erstens ist der Boden, auf welchem die beiden Organe, oder richtiger gesagt, Organkomplexe, entstehen, derselbe, nämlich in letzter Linie das Coelomepithel, sei es der Zwischenstücke (für die Exkretionsorgane), sei es der parietalen Lamelle des unsegmentierten Mesoderms (für die Keimdrüsen). Zweitens bestehen auch später noch innige Beziehungen zwischen dem Exkretionsapparate und den Keimdrüsen, indem Abschnitte des ersteren ihrer ursprünglichen Funktion verlustig gehen um Ausführungswege für die Geschlechtsprodukte zu bilden und sich so in den Dienst des Geschlechtsapparates zu stellen. Solche in bezug auf ihre Genese dem Exkretionssysteme, in bezug auf ihre Funktion dagegen dem Genitalsysteme zuzurechnenden Gebilde sind der Ductus deferens, die Ductuli efferentes testis, der Nebenhode, das Epophoron und das Paroophoron.

Bei der Besprechung des Urogenitalsystemes werden wir nach alter Gepflogenheit auch noch Organe berücksichtigen, die zum Teil auf demselben Boden entstehen, wie der Urogenitalapparat, aber eine Differenzierung nach anderer Richtung erfahren. Hierher gehört die Nebenniere, deren Rinde aus Wucherungen des Coelomepithels entsteht, während das Mark durch eine eigentümliche Umbildung von ventral auswachsenden Zellen der aus dem Ectoderm stammenden Anlage des sympathischen Grenzstranges gebildet wird. Ferner besprechen wir bei dieser Gelegenheit auch eine Reihe kleiner, längs der Lumbalwirbelsäule angeordneter Organe, die aus derselben Quelle stammen wie das Nebennierenmark, mit diesem die intensive Färbbarkeit ihrer Zellen mittels Chromsalzen gemein haben und folglich als chromaffine Körper oder mit dem Nebennierenmark zusammen als chromaffines System bezeichnet werden. Wir besprechen also:

- I. Die Entwicklung des Exkretionssystemes und seiner Ausführungsgänge.
- II. Die Entwicklung der Geschlechtsorgane und zwar
 - a) der inneren Geschlechtsorgane,
 - b) der äußeren Geschlechtsorgane.
- III. Die Entwicklung der Nebennieren und des chromaffinen Systemes.

Entwicklung des Exkretionssystems.

Allgemeine Bemerkungen.

In der einfachsten Form setzt sich ein Exkretionsapparat aus segmental angeordneten, quer verlaufenden Drüsenkanälchen zusammen, die entweder, entsprechend jedem Segmente, an der Oberfläche des Körpers ausmünden, wie wir das bei Anneliden sehen, oder durch einen am caudalen Körperende ausmündenden Ausführungsgange, den primitiven Harnleiter, untereinander verbunden sind (Vertebraten). Die Querkanalchen leiten sich bei den Wirbeltieren von den Zwischenstücken oder Segmentstielen her (s. Mesoderm) und treten bei den niederen Formen fast in der ganzen Ausdehnung des Rumpfes auf, so z. B. bei Myxinoiden. Ein solches Harn- oder Segmentkanälchen besitzt nun immer Be-

Trichter eines Urnierkanälchens

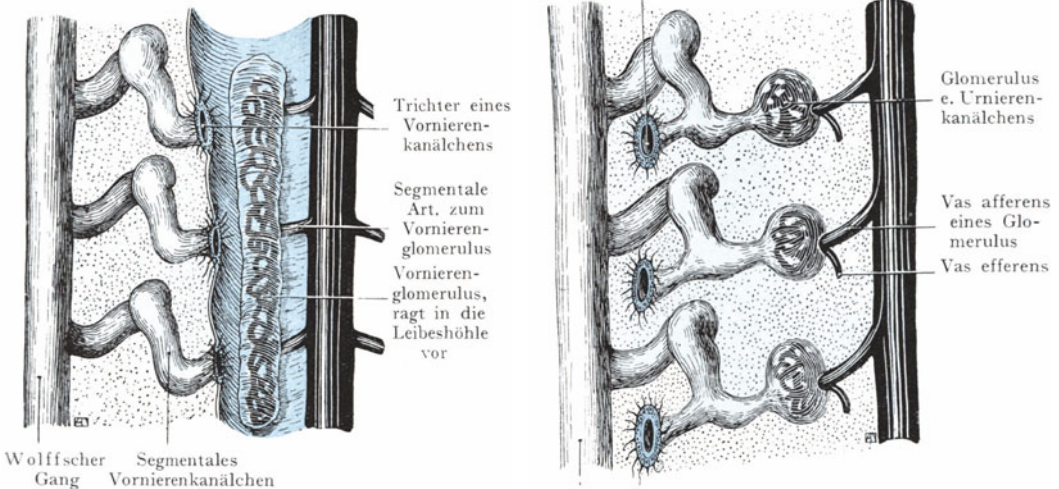


Fig. 408. Vornierkanälchen und Vornierenglomerulus. Schema.

Fig. 409. Urnierkanälchen mit Glomeruli und Trichter. Schema.

ziehungen zu einem Apparate, welcher mit der Ausscheidung oder Filtration des Harnwassers aus dem Blute in die Lichtung des Harnkanälchens hinein betraut ist. Dieser Filtrationsapparat kommt bei Wirbeltieren in zweierlei Modifikationen, je nach seiner Beziehung zum Harnkanälchen, vor. Erstens kann das Segmentkanälchen den Zusammenhang mit seinem Mutterboden, dem Coelomepithel, wahren, indem es mittels eines mit Flimmerhaaren besetzten Trichters (Flimmertrichter) in die Coelomhöhle ausmündet. Der Mündungsstelle gegenüber bildet ein Zweig der Aorta, welcher sich wundernetzartig auflöst und dann wieder (zu einem Vas efferens) sammelt, einen in das Coelom sich vorwölbenden Glomerulus. Dieser stellt mit seinem Überzug aus Coelomepithel den Filtrationsapparat dar. In diesem Falle gelangt das ausgeschiedene Harnwasser in die Coelomhöhle, um von hier aus, infolge der Bewegungen der Haare des Flimmertrichters, in das Segmentkanälchen befördert und dem primitiven Harnleiter zugeführt zu werden. Eine solche Einrichtung sehen wir schematisch in Fig. 408 dargestellt. Zweitens kann jedes Kanälchen mit oder ohne Wahrung der Verbindung mit dem Coelom entweder als Ausbuchtung seiner Wand oder an seinem blinden Ende ein Corpusculum renis (Malpighii) bilden nach Art derjenigen, die wir an den Harnkanälchen der menschlichen Niere sehen. Dabei wird durch das arterielle Wundernetz des Glomerulus eine Erweiterung oder Ausbuchtung des Harn-

kanälchens eingestülpt. Das im Filtrationsapparate ausgeschiedene Harnwasser dient als Lösungsmittel für die Harnsalze, welche von den zylindrischen Zellen bestimmter Abschnitte des Harnkanälchens geliefert werden. Der Harn gelangt sodann in den primitiven Harnleiter und durch denselben in die gleichfalls den Darm aufnehmende Kloake, oder auch in einen besonderen Abschnitt derselben, welcher den Harnbehälter oder die Harnblase darstellt. Das Segmentkanälchen wächst oft sehr frühe in die Länge und vergrößert damit seine sezernierende Oberfläche.

Ein solches Harn- oder Segmentkanälchen ist schematisch in Fig. 411 dargestellt. Wir sehen daran: 1. am blinden Ende des Kanälchens, wo es seine Verbindung mit dem Coelomepithel verloren hat, den zum Teil plastisch gezeichneten Glomerulus, mit dem Vas afferens und efferens desselben sowie das parietale und viscerele Blatt des vom Harnkanälchen gelieferten Epithels, welches das arterielle Wundernetz als Bowmansche Kapsel überzieht; 2. das stark gewundene Harnkanälchen mit einer Sprossenbildung, aus welcher sich ein weiteres Harnkanälchen sekundär bilden wird; 3. den Querschnitt des primären Harnleiters.

Die ursprünglichste Form des Exkretionsapparates finden wir bei gewissen Anneliden ausgebildet. Hier liegen in jedem Körpersegmente zwei gewundene, von Flimmerepithel ausgekleidete Kanälchen (Nephridien), die sich einerseits trichterförmig in das Coelom öffnen, andererseits auf der Oberfläche des Körpers ausmünden. Vom Coelom geht ein Flüssigkeitsstrom durch den Kanal nach außen, der die von der epithelialen Wandung desselben sezernierten Bestandteile des Harnes löst und nach außen befördert. Die Geschlechtsprodukte, welche in die Leibeshöhle entleert werden, benutzen gleichfalls die Segmentkanälchen, um nach außen zu gelangen, und damit haben wir schon jetzt ein Verhalten, das in der aufsteigenden Vertebratenreihe eine weitgehende Aus- und Umbildung erfährt. Bei den Amnioten,

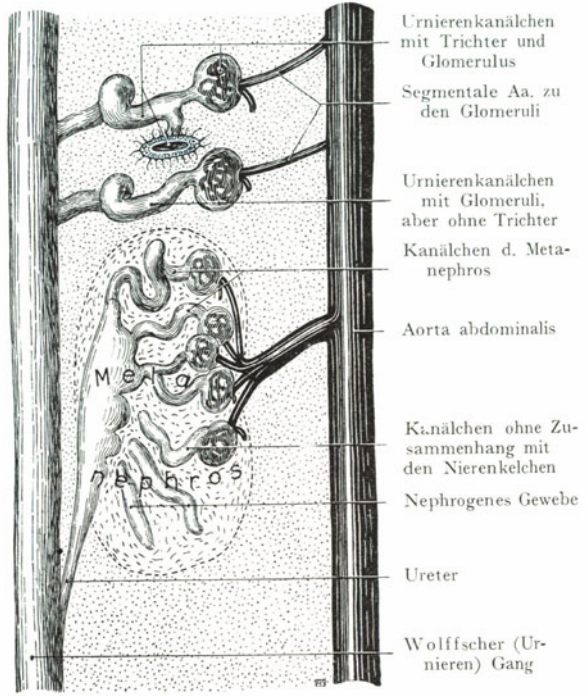
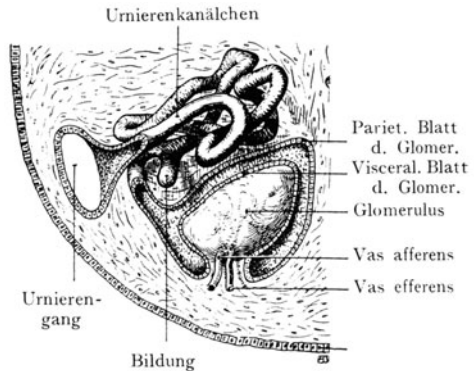


Fig. 410. Vergleich der Urnieren- und Nachnierenbildung.



eines sekund. Urnierenkanälchens

Fig. 411. Urnierenkanälchen (ohne Trichter) eines menschlichen Embryos von 10,2 mm Länge. Halbschematisch. Nach J. Kollmann, Lehrb. der Embryologie. 1896.

den höheren Vertebraten, bilden sich während der Ontogenese nacheinander drei Systeme von Harnkanälchen, die sich sowohl durch ihren Bau als durch ihre Herkunft aus bestimmten Teilen der Segmentstiele voneinander unterscheiden. Diese Systeme folgen nicht bloß zeitlich, sondern auch örtlich aufeinander, indem der zuerst auftretende Pronephros oder die Vorniere aus weiter cranial gelegenen Segmenten entsteht, als der auch zeitlich später folgende Mesonephros oder die Urnieren, während das dritte System, der Metanephros (die Nachnieren oder bleibende Niere der Amnioten) aus caudal folgenden Segmenten hervorgeht und sich sogar bei manchen Formen (Reptilien) erst nach dem Ausschlüpfen des Embryos aus dem Ei entfaltet. Zwei dieser Systeme, die Vornieren und die Urnieren, sind bei Säugetieren larvale Organe, die bloß während des Fetallebens angelegt werden, ohne daß ihnen in vielen Fällen eine Funktion als Exkretionsorgan wirklich zukäme. Desto wichtiger sind die Beziehungen, die sie zu den Keimdrüsen eingehen, in deren Dienst wir sie in späteren Stadien als Ausführungswege der Geschlechtsorgane treten sehen. So verbinden sich Kanälchen der Urnieren mit dem Hoden, wobei der Ausführungsgang der Urnieren zum Ductus deferens wird; Anhänge des Hodens und der Eierstöcke stellen in Form von rudimentären Organen (Appendix epididymidis, Parovarium und Paroophoron) nichts anderes als Reste des Urnierenganges resp. der Urnierenkanälchen dar. Auch von der Vorniere lassen sich mit größter Wahrscheinlichkeit noch bestimmte Teile der fertigen Organe ableiten, insbesondere nimmt auch der Vornierengang an der Bildung des Ductus deferens teil.

Wir haben uns wohl die Vorstellung zu bilden, daß die drei aufeinanderfolgenden Generationen von Exkretionskanälchen, die wir bei Säugetieren finden, auch mit einer bedeutenden Vervollkommnung des Organes im Sinne einer erhöhten Leistungsfähigkeit verknüpft sind. Wir sehen dies auch in der phylogenetischen Reihenfolge der Organe zum Ausdruck kommen. Die Vorniere zeigt zwar bei einer Anzahl niederer Vertebraten, z. B. bei einigen Teleostiern noch eine relativ hohe Ausbildung, obgleich es fraglich ist, ob sie als einziges Exkretionsorgan bei irgend einer noch lebenden Form vorhanden ist. In allen Fällen, auch denjenigen ihrer höchsten Ausbildung, ist neben ihr eine funktionierende Urnieren vorhanden. Bei den meisten Formen hat die Vorniere eine bedeutende Reduktion erfahren und bei vielen Fischen und Amphibien ist die Urnieren zum Hauptexkretionsorgan geworden. Bei den Amnioten tritt die Entfaltung der Urnieren immer mehr zurück, während die Nachnieren sich mächtiger ausbildet, und schließlich bei den Säugetieren die Ausscheidung des Harnes ganz übernimmt. So stellt unzweifelhaft die Vorniere das älteste, die Nachnieren das jüngste Exkretionssystem dar.

Entwicklung des Pronephros (Vorniere).

Wir gehen von einem Stadium aus, bei welchem die Ursegmente mittels der Ursegmentstiele mit dem unsegmentierten peripheren Mesoderm in Zusammenhang stehen (Fig. 412). Sie bilden den Mutterboden für die Entstehung der Exkretionsorgane überhaupt, doch liefert nicht ein und derselbe Ursegmentstiel Bestandteile aller drei Systeme, sondern nur eines einzigen von den dreien. Im Bereiche der cranialen Ursegmentstiele (des 7. bis 14. beim Menschen) wölbt sich die laterale Wand (Fig. 412) gegen das Ectoderm vor, um eine Ausbuchtung zu bilden, welche in gewissen Segmenten in die Länge wächst, indem sie ihre Verbindung mit dem Mutterboden bewahrt, während sie sich in anderen löst, so daß die Ausbuchtung zu einem Bläschen (Vornierenbläschen) wird. Die einzelnen Ausbuchtungen oder Bläschen wachsen alsdann in caudaler Richtung aus, verbinden sich untereinander und stellen einen Längskanal her, der ohne das Zutun weiterer Bläschen, auch nicht, wie das von einigen Seiten behauptet wurde, unter Beteiligung des Ectoderms, caudalwärts auswächst, um die Kloake zu erreichen und in dieselbe einzumünden.

So entsteht ein System von segmentalen Quer- oder Vornierenkanälchen, von denen einige die Verbindung mit dem Ursegmentstiele, d. h. mit dem Coelom, bewahren, während wieder andere dieselbe aufgeben; alle münden in einen Sammelgang, den Vornierengang, ein, welcher das Sekret der Kanälchen in die Kloake leitet. Ferner bildet sich auch der Filtrationsapparat, den wir oben als einen notwendigen Bestandteil jedes Exkretionssystems bezeichnet haben, und zwar tritt derselbe bei der Vorniere im Gegensatz zur Ur- und Nachniere nach dem ersten Modus der Bildung (S. 394) auf. So entstehen

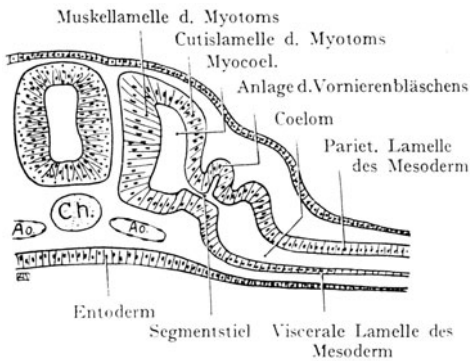


Fig. 412. Schema I.

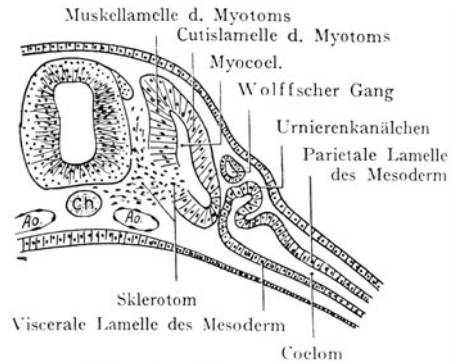


Fig. 413. Schema II.

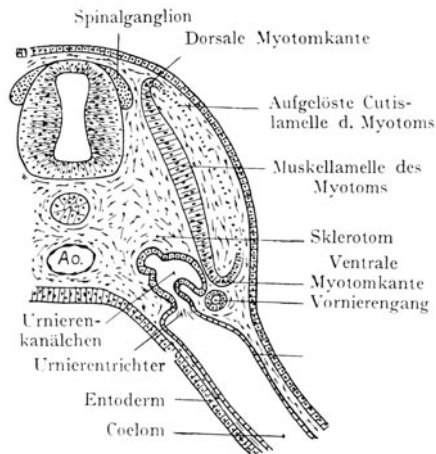


Fig. 414. Schema III.

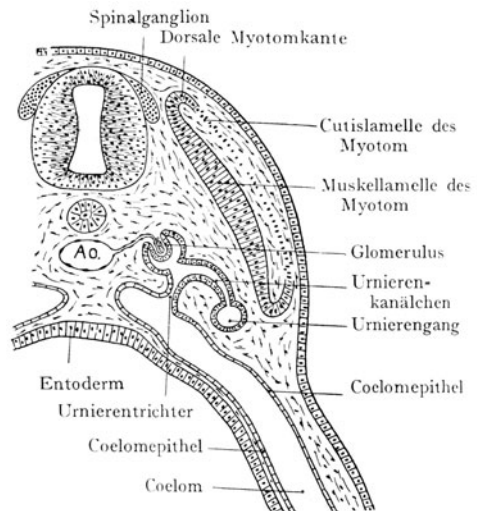


Fig. 415. Schema IV.

Fig. 412—415. Schemata der Entwicklung des Urogenitalsystems.

in der Nähe der trichterförmigen Ausmündungen der Vornierenkanälchen in das Coelom auf beiden Seiten des Darmgekröses Wucherungen des Coelomepithels, die von wundernetzartig sich teilenden segmentalen Ästen der Aorta ausgestülpt werden. Diese segmentalen Glomerulusbildungen verschmelzen in der Längsrichtung untereinander zur Herstellung eines großen, bei funktionierender Vorniere (einigen Telostiern) über mehrere Segmente sich erstreckenden (äußeren) Vornierenglomerulus (Fig. 408). Derselbe hängt frei in die Coelomhöhle. Bei einigen Formen (Selachiern, Säugetieren) tritt die durchaus rudimentäre

Vorniere niemals in Tätigkeit, und deshalb bleibt auch der Vornierenglomerulus rudimentär, dagegen kann derselbe bei gewissen Amphibien und Teleostiern eine beträchtliche Größe gewinnen und in einem besonderen abgekapselten Abschnitte des Coeloms eingeschlossen sein (Vornierenkammer), in welchen die Vornierenkanälchen sich trichterförmig öffnen.

Der Zweck dieser Einrichtungen liegt klar zu Tage; die Harnflüssigkeit wird vom Glomerulus geliefert, durch die mit Flimmerhaaren besetzten trichterförmigen Ausmündungen der Vornierenkanälchen (Vornierentrichter) in diese übergeleitet, welche ihrerseits die Aufgabe haben, die festen Bestandteile des Harnes auszuschleiden. Der Harn gelangt sodann durch den Vornierengang, den wir bei solchen funktionierenden Vornieren als primitiven Harnleiter bezeichnen, in die Kloake.

Bei denjenigen Formen, welche im erwachsenen Zustande eine funktionierende Vorniere aufweisen, kann deren Ausbildung einen sehr verschiedenen Grad erreichen. Bei einem Teleostier (*Lepadogaster bimaculatus*) fand Guitel einen gut entwickelten Vornierenglomerulus, dagegen fehlten Glomeruli in der gleichzeitig entwickelten Urniere. Bei den Säugetieren ist die Vorniere bei Embryonen immer rudimentär, auch bildet sie sich frühzeitig zurück, wenigstens was den Glomerulus und die Querkanälchen anbelangt. Beim Kaninchen beginnt die Vorniere am sechsten Segmente (Rabl) und erstreckt sich über 4—5 Segmente; von Tandler sind bei einem menschlichen Embryo von 15 bis 20 mm Länge auf beiden Seiten der Aorta in der Höhe des 5. bis 6. Segmentes einige Querkanälchen nachgewiesen worden, die er als Vornierenkanälchen deutet (Fig. 418). Es ist beachtenswert, daß bei Säugetieren die Bildung der Vornierenkanälchen von Segmenten ausgeht, welche später in den Hals miteinbezogen werden.

Entwicklung des Mesonephros (Urniere).

Nach C. Rabl „sind die Urnierenkanälchen eine zweite Generation von Exkretionskanälchen“, welche auf demselben Boden entstehen wie die Vornierenkanälchen, nämlich aus der lateralen Wand der Ursegmentstiele, dorsal von der Strecke, welche den Mutterboden der Vornierenkanälchen darstellt. Die mediale Wand der Ursegmentstiele dagegen liefert bloß die mediale Umrandung der z. B. bei Selachiern noch beim Erwachsenen oft erhaltenen Öffnung der Urnierenkanälchen in das Coelom (Urnierentrichter).

Die Urnierenkanälchen entwickeln sich caudalwärts von den Segmenten, deren Zwischenstücke die Vornierenbläschen liefern. Hier haben sich die Zwischenstücke nach der Bildung der Sklerotome und Myotome von den Ursegmenten losgelöst, bleiben aber mit dem Coelom lateral durch eine trichterförmige, mit Wimperhaaren besetzte Öffnung (Urnierentrichter oder Nephrostom) in Verbindung; vor diesem liegt der Querschnitt des caudalwärts ausgewachsenen Vornierenganges. Das blinde Ende des Urnierenkanälchens wächst nun gegen den Vornierengang aus und öffnet sich in denselben. Derselbe Vorgang läuft an einer Reihe von aufeinanderfolgenden Segmenten ab, so daß wir in jedem Segmente zwei Querkanälchen erhalten, von denen einige die Verbindung mit der Leibeshöhle bewahren, während andere dieselbe aufgeben (Fig. 410). Bei Säugetieren fehlt den Urnierenkanälchen sehr früh jede Verbindung mit der Leibeshöhle, dagegen ist sie bei Selachiern, wo auch von Semper die Nephrostomen entdeckt wurden, beim erwachsenen Tiere vorhanden, wenigstens für eine Anzahl von Kanälchen. Die Bildung der Urnierenglomeruli erfolgt, indem eine Stelle der Wandung, ein segmentaler, intermediärer Ast der Aorta, das sich erweiternde blinde Ende des Kanälchens einbuchtet. Wir haben es mit der Bildung eines Glomerulus nach dem zweiten Typus (S. 394) zu tun.

Die Urniere ist bei Selachiern sehr mächtig ausgebildet, während die Vorniere nur rudimentär angelegt ist und bald verschwindet; ein eigentlicher, der Niere der Amnioten entsprechender Metanephros fehlt. Die Urniere stellt hier während des ganzen Lebens das funktionierende Harnorgan dar. Allerdings treten im cranialen Abschnitte des Organes schon regressive Erscheinungen auf, die jedoch unter gleichzeitiger stärkerer Ausbildung

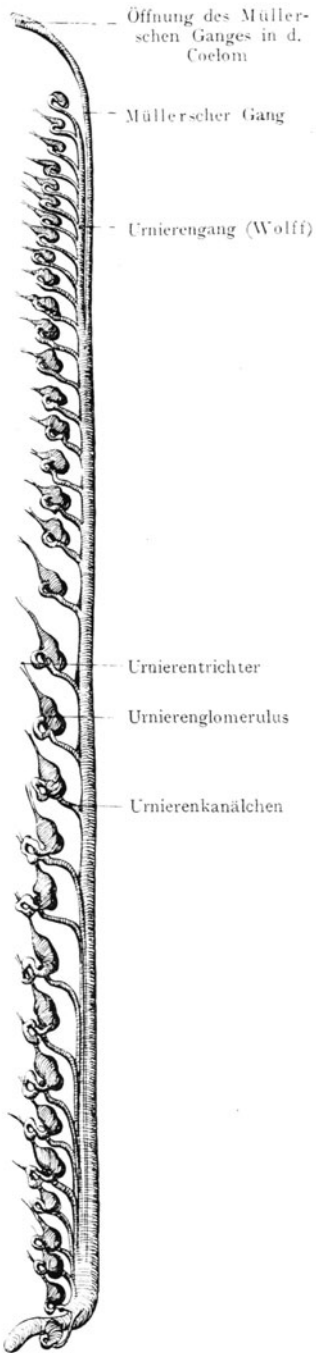


Fig. 416. Rekonstruktion der Urniere eines männlichen Pristiurusembryos von 25,3 mm Länge.

Nach C. Rabl, Morph. Jahrb. 24. 1896.

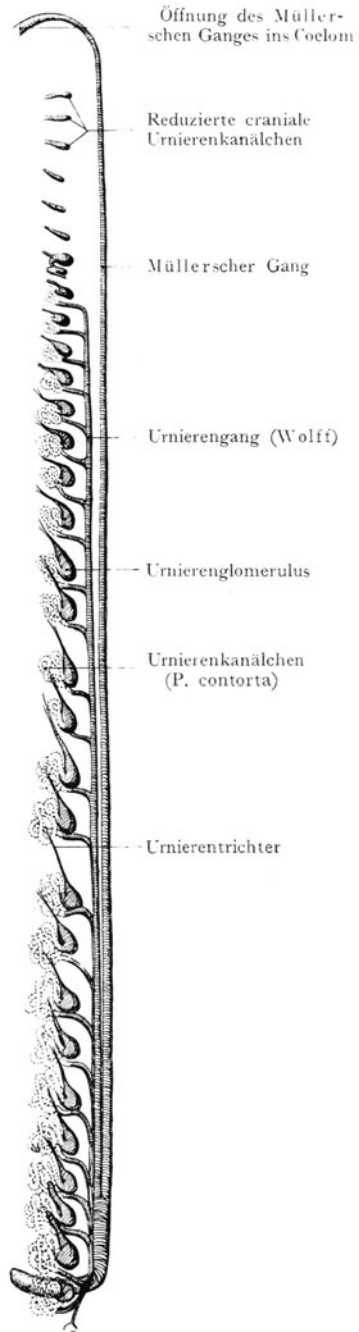


Fig. 417. Rekonstruktion der Urniere eines weiblichen Pristiurusembryos von 31 mm Länge.

Nach C. Rabl.

und Volumzunahme des caudalen Abschnittes ablaufen. Dabei werden die Kanälchen nicht bloß länger und drängen sich dichter zusammen, sondern bei der weiteren Entwicklung entstehen von den schon gebildeten Harnkanälchen aus durch Sprossung auch sekundäre und tertiäre Kanälchen (Fig. 411). Bei einem weiblichen Selachierembryo (Fig. 417) ist sehr deutlich, bei einem männlichen Embryo (Fig. 416) weniger weitgehend, eine Spaltung des Ausführungsganges der Urniere eingetreten, indem die ursprünglich mit den vorderen, jetzt rudimentär gewordenen Querkanälchen in Verbindung stehende Strecke des Ausführungsganges sich bis kurz vor der Einmündung in die Kloake selbständig gemacht

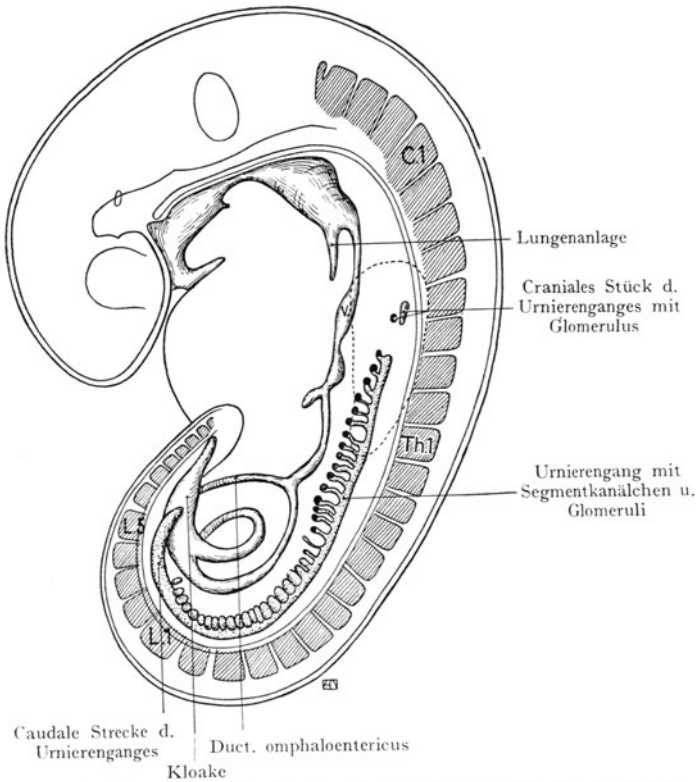


Fig. 418. Darstellung der Urniere bei einem Embryo von ca. 5 mm Länge.

Nach N. W. Ingalls, Arch. f. mikr. Anat. 70. 1907.

schnittes der Urniere nicht so streng durchgeführt, doch ist sie auch hier in ihren Anfängen erkennbar.

Diese bei Selachiern auftretende Trennung der Urniere in eine craniale und caudale Partie mit besonderen Ausführungsgängen findet bei den höheren Formen (Amnioten) eine viel weitergehende Ausgestaltung, besonders nachdem mit dem Auftreten des Metanephros (Nachniere) ein neuer, vollkommener und leistungsfähiger Abschnitt des Exkretionssystems geschaffen worden ist. Eine Folge davon ist, daß die Urniere in ihrer gesamten nicht zur Keimdrüse in Beziehung tretenden Strecke der Rückbildung anheimfällt.

Bei Säugetieren ist die Entfaltung, welche die Urniere während des Fetallebens erlangt, außerordentlich verschieden. Bei einem von Ingalls beschriebenen menschlichen Embryo von 4,9 mm Länge (Fig. 418) ist am cranialen Ende wahrscheinlich schon eine

hat und mittels eines besonderen, stark erweiterten vorderen Querkanales in die Leibeshöhle ausmündet. Dieser durch Abspaltung sekundär entstandene Gang leitet die Geschlechtsprodukte nach außen, der Grund für seine Abspaltung vom Harnleiter ist wohl in der schädlichen Wirkung zu suchen, welche in einem für Harn- und Geschlechtsprodukte, besonders für die Eier, gemeinsamen Ausführungsgange auf dieselben ausgeübt würde. Man könnte diesen Gang beim Weibchen etwa mit dem zur Tuba uterina sich umbildenden Müllerschen Gänge der höheren Formen vergleichen. Beim männlichen Selachierembryo ist die Trennung des mit der Keimdrüse in Beziehung tretenden Abschnittes

Rückbildung der Urniere erfolgt; ein paar Bläschen in der Höhe des fünften Cervikalsegmentes sind vielleicht als Reste einer Vorniere zu deuten. Der Urnierengang beginnt in der Höhe des siebenten Cervikalsegmentes und reicht bis zum zweiten Lumbalsegmente; demnach lassen sich im Bereiche der beiden letzten Cervikal- und der sechs oberen Thorakalsegmente die Anlagen von 18 Segmentkanälchen mit 16 Glomeruli nachweisen, von denen eine Anzahl sekundär entstanden sein dürfte. Die am weitesten caudal gelegenen Anlagen von Querkänälchen bilden später die Nachnierkanälchen, mit welchen ein von dem unteren Ende des primären Harnleiters auswachsender sekundärer Harnleiter (Ureter) in Verbindung tritt.

Auf der Höhe ihrer Entwicklung stellen die Urnieren des menschlichen Embryos zwei längliche Wülste auf beiden Seiten der Radix mesenterii dar, welche von der mittleren Thoraxregion bis in die Beckenregion reichen. Bei einem menschlichen Embryo

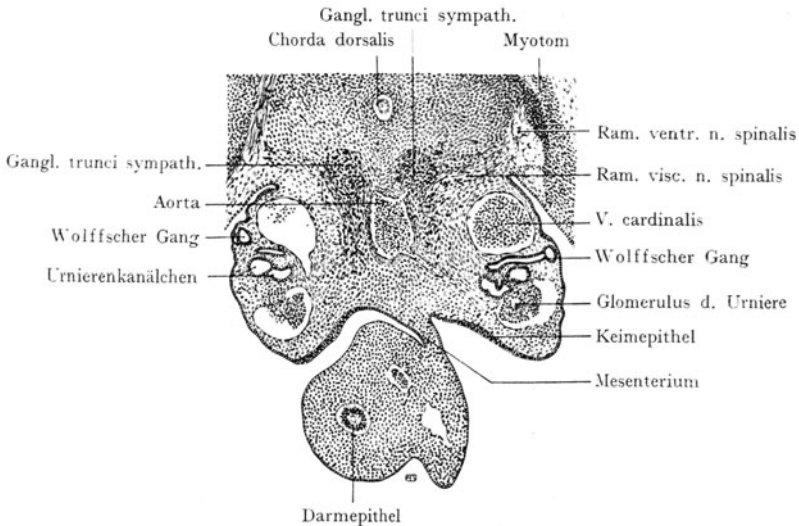


Fig. 419. Querschnitt durch die Plica urogenitalis und den Darm eines menschlichen Embryos von 7 mm.

von 10,2 mm liegt das craniale Ende der Urniere zwischen dem 2. und 3. Paare von Thorakalnerven, bei einem Embryo von 16 mm in der Höhe des 9. Thorakalnerven, bei einem solchen von 25 mm zwischen dem 11. und 12. Thorakalnervenpaare und endlich erstreckt sich die Urniere bei einem Embryo von 42 mm vom 4. Lumbalnerven bis zum 1. Sakralnerven (J. Warren). Auf Querschnitten (Fig. 419) bilden sie Vorwölbungen der dorsalen Wand der Bauchhöhle, in welcher wir den quergeschnittenen Urnierengang (Wolffschen Gang), ferner die Windungen einiger Querkänälchen sowie auch einen Glomerulus sehen. In nächster Nähe der Urniere, etwas dorsal von ihr, liegt die V. cardinalis der betreffenden Seite. Das beiderseits von der Radix mesenterii etwas höhere Epithel bildet die Anlage der Keimdrüsen und wird als Keimepithel bezeichnet (s. unten). Der ganze Wulst stellt die Plica urogenitalis dar.

Bei einigen Säugern gewinnt die Urniere während der Fetalzeit eine sehr starke Ausbildung, so z. B. beim Schwein (Fig. 420). Hier sind die Urnierenkanälchen stark gewunden, auch bilden sich sekundäre Kanälchen aus Ausstülpungen der primären, ferner entfallen auch mehrere Glomeruli auf jedes Segment. Bei den meisten Säugetieren fehlen die Nephrostome, doch besitzt nach Keibel die Urniere von Echidna dieselben in guter

Ausbildung. Vielleicht dürfen wir annehmen, daß große Urnieren, wie diejenige des Schweines, während einer gewissen Embryonalperiode eine sekretorische Tätigkeit entfalten, während bei den meisten Säugtieren die Rückbildung so früh einsetzt, daß eine Sekretion ausgeschlossen erscheint.

Die Rückbildung ist gerade beim Menschen eine sehr ausgedehnte, denn hier verschwinden nach Felix die cranialen $\frac{5}{6}$ der Drüse, vom sechsten Cervikal- bis zum zwölften Thorakalsegmente und bloß das übrigbleibende vom ersten bis dritten Lumbalsegmente stammende Sechstel wird teilweise (beim männlichen Geschlechte) durch neu erlangte Beziehungen zur Keimdrüse (s. unten) gerettet.

Rückert hat einen bemerkenswerten Befund bei Torpedo, einem Selachier, beschrieben. Er findet hier (im Widerspruche zu C. Rabl) auch Vornierenglomeruli, die auf der linken Seite die Anlagen innerer und äußerer Glomeruli in sich vereinigen, indem ihr dorsaler Teil sich wie ein innerer Glomerulus verhält, während der ventrale Teil als äußerer Glomerulus in die allgemeine Leibeshöhle vordringt. Vielleicht kann man von diesem Zustande aus eine Erklärung für die Glomerulusbildungen

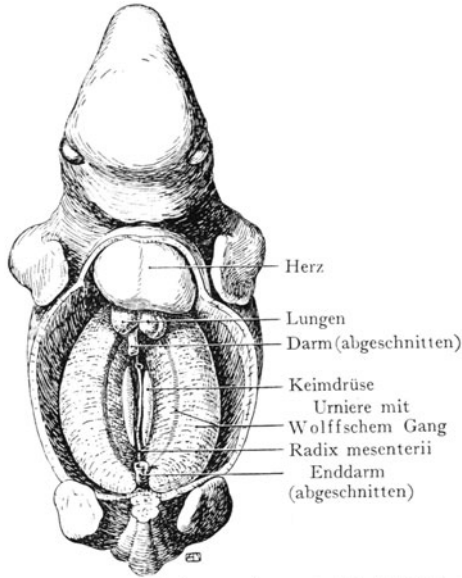


Fig. 420. Urnieren eines 19 mm langen Schweineembryos.

anderer Wirbeltiere gewinnen, „wenn man sich vorstellt, daß von dieser frühen Anlage in dem einen Falle nur der dorsale Anteil (Glomeruli interni), in dem anderen nur der

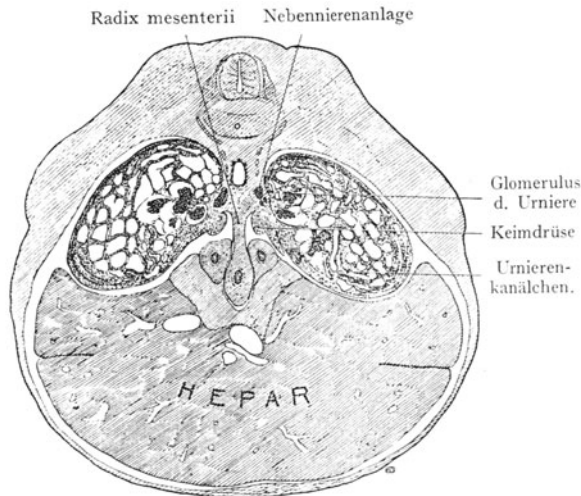


Fig. 421. Querschnitt durch einen Schweinefetus von 2,5 mm Länge. Stark ausgebildete Urniere.

ventrale (Glomeruli externi) und wieder in anderen beide zugleich (Glomeruli communes) zur Ausbildung gelangen“.

Bildung des Metanephros (Nachniere).

Als Ersatz für die Urniere tritt bei Säugetieren sehr frühzeitig, bei Sauropsiden erst ziemlich spät, bei einigen Formen erst nach der Geburt, der Metanephros, die Nachniere oder bleibende Niere der höheren Formen auf. Sie stellt eine dritte Generation von Harnkanälchen dar, welche sich caudal den Urnierenkanälchen anschließen, dagegen nicht in den Urnierengang einmünden, sondern einen eigenen Ausführgang erhalten, welcher als sekundärer Harnleiter oder Ureter vom unteren Ende des Urnierenganges aus gegen die Anlage der Nachnierenkanälchen emporwächst. Dieses eigentümliche Verhalten sowie auch Schwierigkeiten der Untersuchung bildeten den Grund zu der früher weit verbreiteten Annahme, daß die ganze Nachniere von der Ureterenausstülpung aus gebildet werde, welche cranialwärts an der dorsalen Wand der Bauchhöhle vorwächst. Dieser Ansicht,

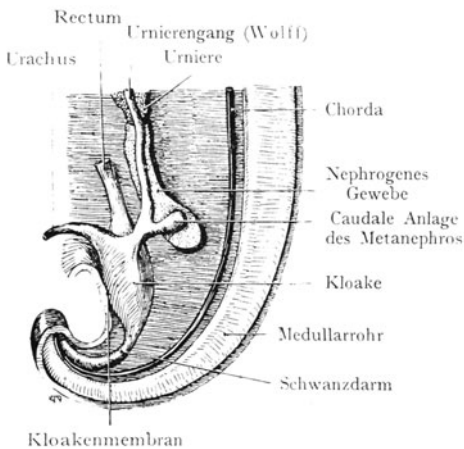


Fig. 422. Entwicklung des Metanephros (1).
Nach Schreiner mit Zuhilfenahme der Keibelschen Modelle.

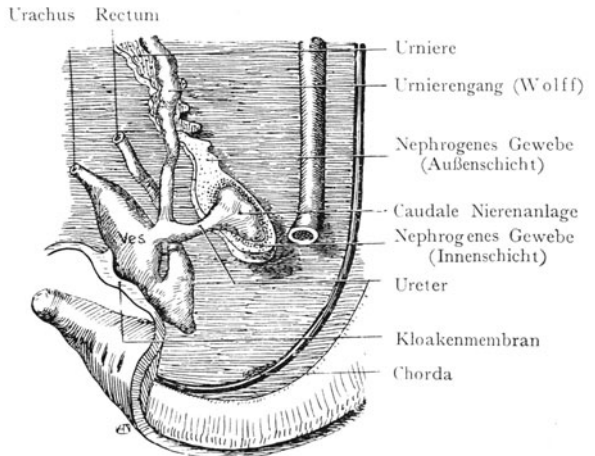


Fig. 423. Entwicklung des Metanephros (2).
Nach Schreiner.

welche lange Zeit die herrschende blieb, wurde zuerst von Kupffer eine andere entgegengestellt, der zufolge der Metanephros aus zwei Anlagen entstehen sollte, einerseits aus der den Ureter, das Nierenbecken, die Nierenkelche und die Sammelröhrchen liefernden Ausstülpung des caudalen Endes des Urnierenganges, andererseits aus einem sog. Nierenblastem, welches die sezernierenden Harnkanälchen und die Glomeruli liefern sollte. Die Frage wurde endgültig im Sinne Kupffers durch K. E. Schreiner gelöst, welcher nachwies, daß das Nierenblastem Kupffers genau dieselbe Herkunft besitzt wie die Urnierenkanälchen, nämlich den Zwischenstücken der Ursegmente entstammt. Ohne jedoch den Anschluß an die Urniere zu erreichen, bilden sie caudal von dieser eine dichte Zellmasse, die keine Spur der segmentalen Anordnung einzelner Zellbalken (nephrogenes Gewebe) erkennen läßt. In diese Masse wächst die Ureterenknospe vom caudalen Ende des Urnierenganges aus hinein. „Die Nachniere stellt, der Urniere gegenüber, ein neues Organ dar, nicht nur mit Rücksicht auf Bildungsmaterial, sondern auch mit Rücksicht auf Materialverwendung und Entstehungsort“ (Schreiner).

Eine ganz unvermittelte Stellung nimmt jedoch die aus zwei Anlagen entstehende Nachniere der Annioten nicht ein. Schon bei niederen Formen finden sich paarige Ausbuchtungen der caudalen Strecke des Urnierenganges. Solche Bildungen treten aber bei den höheren Formen dauernd mit caudalen Urnierenkanälchen in Verbindung, indem

gleichzeitig der caudale Abschnitt der Urniere in den Dienst des Geschlechtsapparates übergeht, resp. der Rückbildung verfällt. Die Nachniere, in welcher der Harn vollständig von den Geschlechtsprodukten getrennt ist, wird zum Exkretionsorgane. Vor allem „ist die Nachniere, verglichen mit der Urniere, ein vollkommeneres Organ, die Nachniere zeichnet sich der Urniere gegenüber durch den größeren Funktionswert ihrer Harnkanälchen aus“ (Schreiner).

Die Ureterenausstülpung oder Ureterenknospe (Fig. 422) liegt bei ihrer ersten Bildung am medialen Umfange des Urnierenganges und wächst cranialwärts vor, um, mit einem bläschenförmig erweiterten Ende in die nephrogene Zellmasse eindringend, weitere unregelmäßige Ausbuchtungen zu treiben. Um diese herum verdichtet sich sodann das nephrogene Gewebe zur Bildung der sezernierenden Harnkanälchen. Die Vorgänge laufen an

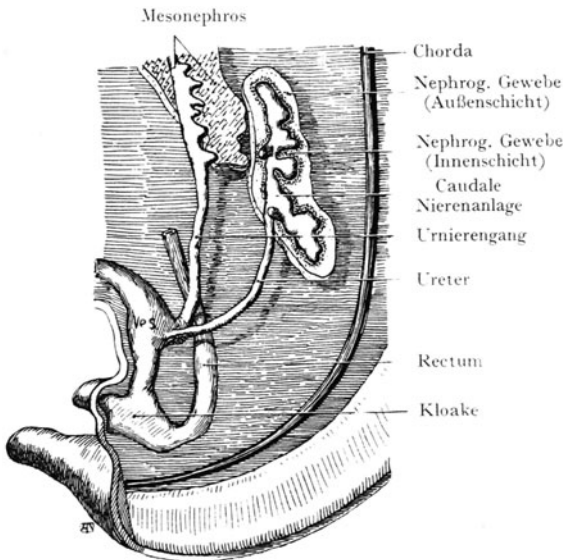


Fig. 424. Entwicklung des Metanephros (3).
Nach Schreiner.

der zentralen Masse des nephrogenen Gewebes ab (Fig. 424), der sog. Innenschicht, während die Außenschicht die Nierenkapsel und das interstitielle Bindegewebe der Niere liefert.

Der Vorgang der Bildung der Harnkanälchen ist in den Figg. 425 A—E dargestellt. In Fig. 425 A wird eine bläschenförmige, gestielte Ausbuchtung der Ureterenknospe als Anlage des Sammelröhrchens von einer Kappe dicht zusammengedrängten nephrogenen Gewebes verdeckt, welches die Anlage des Harnkanälchens darstellt. Weiterhin schiebt sich (Fig. 425 B) das Bläschen zu einer dichotomischen Teilung an, bei welcher das nephrogene Gewebe ausgezogen wird, indem die Ränder der Kappe sich verdichten und hier ein Lumen auftritt. In Fig. 425 C ist die Teilung des

Bläschens noch weiter fortgeschritten, ferner haben die mit einem Lumen versehenen Ränder der Kappe sich als Anlagen der Harnkanälchen von ihrem Mutterboden losgelöst und wachsen nun in die Länge, um sekundär mit den Sammelröhrchen in Verbindung zu treten und an ihren blinden, bläschenförmig erweiterten Enden durch Äste der A. renalis bei der Bildung der Glomeruli eingestülpt zu werden. Der Prozeß geht unter immer neuer dichotomischer Teilung der von Kapfen nephrogenen Gewebes überzogenen Terminalbläschen der sekundären oder tertiären Ausbuchtungen der Ureterenknospe weiter. Den Abschluß des Prozesses in einem relativ späten Stadium sehen wir in Fig. 425 E vor uns. Aus den Anlagen der Harnkanälchen bilden sich 1. die beiden Blätter der Glomeruluskapsel, 2. der Tubulus contortus und die Henlesche Schleife, 3. das Schaltstück und 4. das Verbindungsstück. Die Sammelröhrchen bilden sich, wie schon gesagt, aus der Ureterenknospe.

Bei der weiteren Entwicklung und Vergrößerung der Niere stellt die Peripherie der Rinde eine Wachstumszone dar, innerhalb welcher immer neue Anlagen von Harnkanälchen auftreten. Nach Toldt dauert die Neubildung von Harnkanälchen bis zum 6. bis 8. Tage nach der Geburt; später soll die Niere bloß durch das Wachstum der schon

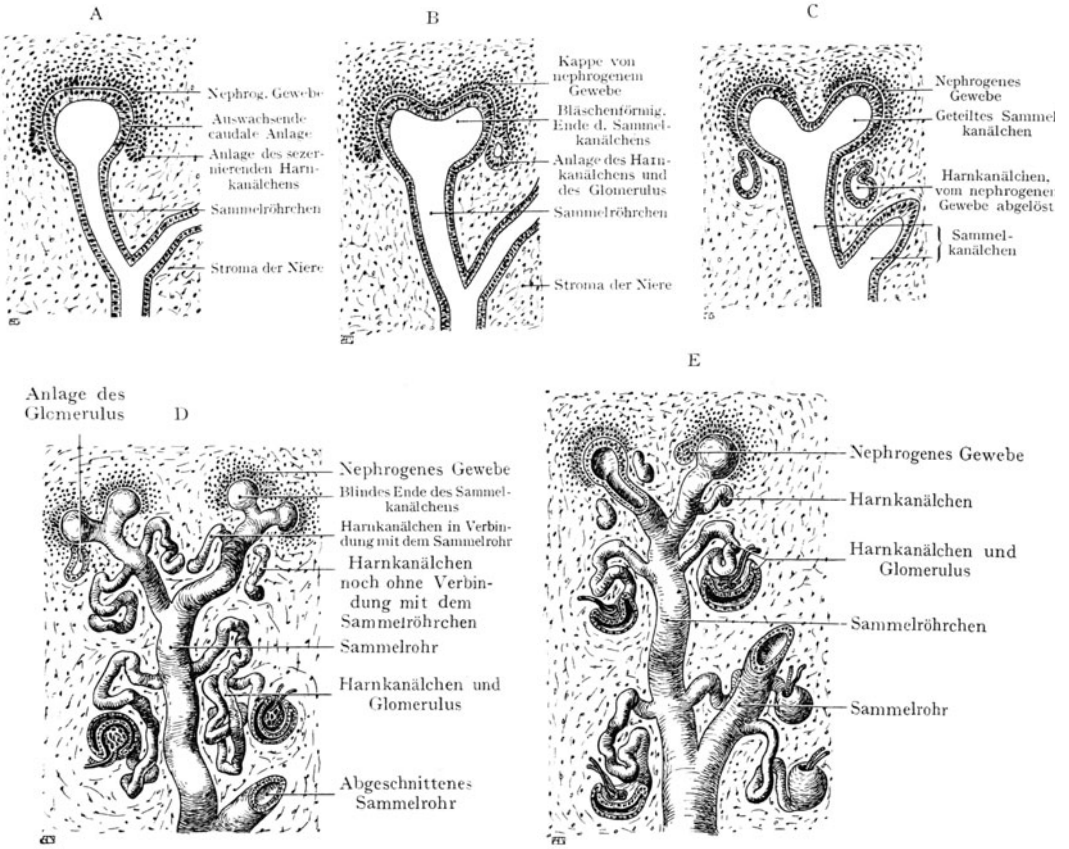


Fig. 425. Schemata zur Veranschaulichung der Entwicklung der Nachniere.

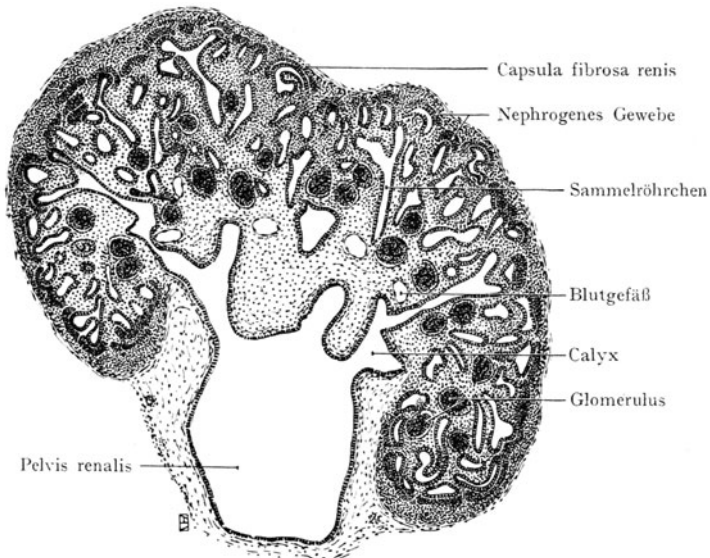


Fig. 426. Querschnitt durch die Niere eines menschlichen Fetus von 38 mm Länge.

angelegten Elemente zunehmen, so daß die Glomeruli um so größer werden, je mehr wir uns dem erwachsenen Zustande nähern. Es wird angegeben, daß der Durchmesser des Glomerulus von 118 μ beim Neugeborenen bis zu 240 μ beim Erwachsenen steigt, also etwa um das Doppelte. Auch in ein und derselben Niere zeigen die Glomeruli bis zum Alter von 2 $\frac{1}{2}$ Jahren eine recht verschiedene Größe, indem die peripheren, also jüngeren, kleiner sind als die tiefer gelegenen. Auch sind die Glomeruli jüngerer Nieren viel dichter zusammengedrängt; so kommen beim Neugeborenen auf einen Querschnitt bestimmter Größe fünfmal so viel Glomeruli wie beim Erwachsenen. Auch ist der Durchmesser der Tubuli contorti beim Erwachsenen doppelt so groß wie beim Neugeborenen (40—64 μ gegen 18—34 μ). Endlich ist das Längenwachstum der Harnkanälchen nach der Geburt ein sehr beträchtliches. Ferner erfolgt die Hypertrophie einer Niere nach Exstirpation der anderen Niere ausschließlich durch die Vergrößerung der bereits vorhandenen Elemente, indem eine Neubildung von Harnkanälchen oder von Glomeruli niemals beobachtet wurde.

Eine Darstellung aller Umbildungen, die während der Entwicklung an der fetalen Niere Platz greifen, würde zu weit führen; wir können nur ganz kurz auf einige Punkte aufmerksam machen. Fig. 426 stellt den Querschnitt durch die Niere eines Fetus von 38 mm Länge dar. Die primitive, im Vergleiche mit dem erwachsenen Zustande sehr weite Pelvis renalis, sendet dichotomisch sich teilende Ausbuchtungen gegen die Peripherie der Niere vor, wo die Bildung der Harnkanälchen im Gange begriffen ist. Zentralwärts sind schon eine Anzahl von Harnkanälchen und Glomeruli zu bemerken. Das primitive Nierenbecken dehnt sich auf Kosten der Sammelröhrchen aus; dabei werden die Sammelröhrchen erster Ordnung zu den Calyces majores, die Sammelröhrchen zweiter Ordnung zu den Calyces minores; Variationen im Ablaufe dieses Vorganges erklären die verschiedenen Formen des Nierenbeckens und der Nierenkelche beim Erwachsenen.

Die fetale Niere läßt eine nach der Geburt allmählich verschwindende Lappenstruktur erkennen, die sich auch äußerlich in der Abgrenzung von Feldern auf der Oberfläche der Niere kundgibt. Sie stellt eine sekundäre Bildung dar und darf nicht als ein Anklang an die segmentale Herkunft des nephrogenen Gewebes aufgefaßt werden. Ganz ausnahmsweise ist sie auch noch beim Erwachsenen vorhanden.

Mißbildungen der Nieren.

Die Verbindung zwischen der Ureterenknospe und den vom nephrogenen Gewebe gelieferten Harnkanälchen kann in größerer oder geringerer Ausdehnung unterbleiben. Da nun die Harnkanälchen und die Glomeruli funktionsfähig sind, so wird Harn sezerniert, welcher, bei der Unmöglichkeit eines Abflusses in das Nierenbecken, die Harnkanälchen und die Glomeruli cystisch erweitern wird. Durch Verbindung der so entstandenen Räume untereinander können auch größere Cysten entstehen. Die Erklärung der formalen Genese dieser kongenitalen Cystenniere gelingt mit Hilfe unserer jetzigen Kenntnisse der Nierenentwicklung sehr leicht; die eigentliche Ursache des Ausbleibens der Verbindung zwischen den beiden Anlagen können wir jedoch nicht ergründen.

Eine weitere Anomalie ist eine Verdoppelung der Niere oder auch bloß des Ureters (Fig. 427), welche auch auf beiden Seiten vorkommen kann. Die Bildung entsteht wohl dadurch, daß im einen Falle vom Urnierengange der betreffenden Seite aus zwei Ureterenknospen auswachsen, die das nephrogene Gewebe erreichen und dasselbe zur Bildung des Parenchyms zweier getrennter Nieren anregen. In diesem Zusammenhange darf wohl auf eine Vermutung A. Fischels hingewiesen werden, nach welcher das primitive Nierenbecken bei seinem Einwachsen in das nephrogene Gewebe durch formativen Reiz die Umbildung dieses Gewebes zu Harnkanälchen veranlaßt. Andererseits kann sich auch ein einfacher Ureter in verschiedener Höhe teilen. In beiden Fällen können doppelte Nieren entstehen, die hintereinander liegen, doch kann auch eine einfache Niere mit zwei

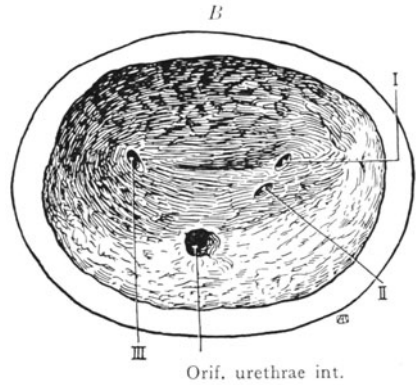
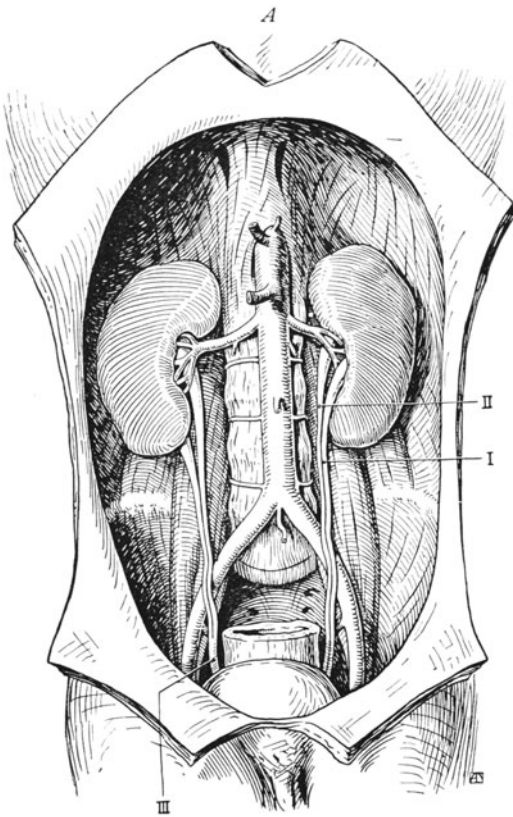


Fig. 427. Beiderseitige Verdoppelung des Ureters.

Auf der linken Seite münden beide Ureteren getrennt in die Harnblase (B); eine der beiden Einmündungsstellen liegt normal und gehört dem von der caudalen Partie der Niere kommenden Ureter an (I links Hauptureter); der aus der cranialen Partie der linken Niere kommende Ureter (II) mündet zwischen der Mündung von I und dem Orificium urethrae int. in die Harnblase. Rechterseits ist eine ca. 5 cm lange Strecke cranial von der normal gelegenen Einmündungsstelle in die Harnblase einfach vorhanden.

Ureteren, wie sie in Fig. 427 dargestellt ist, die Folge sein. Hier münden links zwei vollständig voneinander getrennte Ureteren in die Harnblase ein, während rechterseits zwei Ureteren sich kurz oberhalb der Einmündung in die Harnblase vereinigen. Die Nieren waren auf beiden Seiten normal.

Nach H. Wimmer können beim Vorhandensein eines doppelten Ureters abnorme Ausmündungen der Ureteren vorkommen, so z. B. in die Pars prostatica urethrae, dann am Colliculus seminalis, in die Scheide, in die Samenblase und in den Ductus deferens. Was die Ausmündung von doppelten Ureteren in die Harnblase anbelangt, so hat Rob. Meyer die Regel aufgestellt, 1. daß der tiefer mündende Ureter

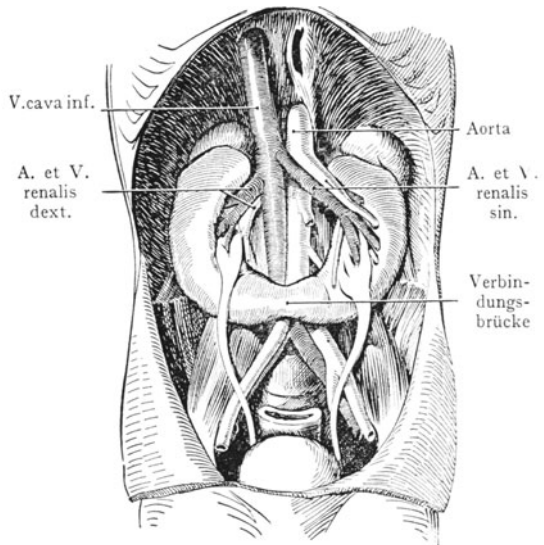


Fig. 428. Topographie einer Hufeisenniere. Beobachtet in dem Basler Sezierraum.

immer vom oberen Nierenbecken kommt und 2. daß von zwei nebeneinander liegenden Ureterenmündungen die mediale dem oberen Ureter angehört.

Im Gegensatze zur Vermehrung der Nieren steht die Verschmelzung beider Nieren miteinander. Dieselbe kommt am häufigsten in Form der Hufeisenniere vor, bei welcher die beiden Nieren durch eine bandförmige Masse von Parenchym quer über die Wirbelsäule hinweg in Zusammenhang stehen (Fig. 428). Gewöhnlich erstreckt sich die Verbindung zwischen den caudalen Partien beider Nieren; dabei sind das Nierenbecken und der Hilus gewöhnlich nach vorn gedreht, und die Zahl der Nierengefäße ist beträchtlich erhöht. Der Grad der Verschmelzung kann außerordentlich verschieden sein; das Extrem wird durch die sog. Kuchenniere dargestellt, bei welcher die beiden miteinander verschmolzenen Nieren eine unförmige, vor der Wirbelsäule oder auch im Becken gelegene Masse herstellen. Die Hufeisenniere kommt einmal auf 1100 Fälle vor.

Bildung des Müllerschen Ganges.

Sehr frühzeitig tritt ein zweiter, lateral vom Wolffschen gelegener Gang in der Plica urogenitalis auf, der sich beim weiblichen Geschlechte stärker ausbildet, um hier zum Ausführungsgange der weiblichen Geschlechtsprodukte zu werden, und also bei den Säugetieren die Tuba uterina, den Uterus und die Scheide zu liefern (Müllerscher Gang).

Schon bei den niederen Formen, z. B. bei Selachiern (Figg. 416 und 417) wird die Bildung von zweierlei Gängen angebahnt. Der mit der Aufnahme und Weiterleitung der Eier betraute Gang nimmt bei Selachiern nur die vorderen mehr oder weniger reduzierten Querkanälchen der Urniere auf; auch beim Männchen macht sich im fetalen Zustande dasselbe Verhalten geltend, allerdings weniger ausgesprochen als beim Weibchen. Beim Männchen unterscheidet deshalb C. Rabl an der Urniere drei Abschnitte, einen cranialen, dessen Querkanälchen sich mit dem Hoden verbinden und 7—8 Segmenten entsprechen, einen mittleren (12—14 Segmente umfassend), dessen Harnkanälchen und Glomeruli reduziert sind, und endlich einen caudalen sehr mächtigen Abschnitt, in welchem die Querkanälchen beträchtlich in die Länge wachsen und zahlreiche Windungen bilden. Die Einmündungsstellen dieser Kanälchen in den Urnierengang verschieben sich immer mehr in caudaler Richtung, so daß dem aus den Querkanälchen des cranialen Urnierenschnittes aufgenommenen Samen bloß Harn aus den beiden vorderen, schwach sezernierenden Abschnitten der Drüse beigemischt wird. Damit ist eine Schutz Einrichtung gegeben, welche der Schädigung der Geschlechtsprodukte durch den Harn vorbeugt. Beim anderen Geschlechte gelangen die Eier, vollständig vom Harne getrennt, durch den Müllerschen Gang nach außen. Dieser scheint sich übrigens nicht in übereinstimmender Weise bei allen Vertebraten zu entwickeln. Während er sich bei Selachiern, wie aus der obigen Darstellung hervorgeht, von dem Urnieren- oder Vornierengange abspaltet, bildet er sich bei Amnioten aus einer Abschnürung des Coelomepithels. Nach Felix entsteht er bei menschlichen Embryonen aus einer in der Höhe des dritten oder vierten Thorakalsegmentes auftretenden Rinne des Coelomepithels, am lateralen Umfange der Plica urogenitalis, welche sich zu einem an ihrem cranialen Ende (Ostium abdominale tubae) mit dem Coelom in Verbindung stehenden Gange abschließt und cranialwärts längs des Urnierenganges auswächst, um neben demselben (s. unten) in den Sinus urogenitalis auszumünden. Andere Wucherungen des Coelomepithels in der Nähe der zum Müllerschen Gange sich abschnürenden Rinne können nachher mit diesem Gange in Verbindung treten und accessorische Öffnungen desselben in die Bauchhöhle herstellen (s. unten). Bei der weiteren Entwicklung verschiebt sich die Öffnung des Ganges, das spätere Ostium abdominale tubae, in caudaler Richtung über 12 Segmente, nämlich vom 3. oder 4. Thorakalsegmente bis zum 4. Lendensegmente (Felix).

Der primäre Harnleiter (Wolffsche Gang) und der Müllersche Gang liegen in einer vom lateralen Umfange der Plica urogenitalis vorspringenden Falte (Fig. 429), die man bei

Amnioten mit Rücksicht auf ihr späteres Schicksal als Plica genitalis bezeichnet. Beide Falten kommen einander caudalwärts näher, so daß sie sich schließlich vor dem Becken-darme zur Bildung eines bei beiden Geschlechtern sowohl die Müllerschen als die Wolff-

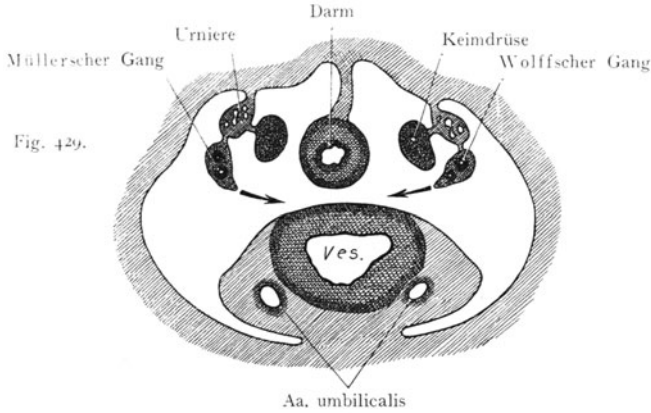


Fig. 429.

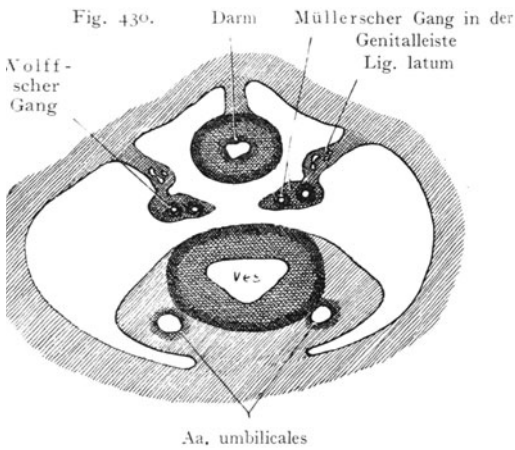


Fig. 430.

Wolff-
scher Gang

Müllerscher Gang in der
Genitalleiste
Lig. latum

Aa. umbilicales

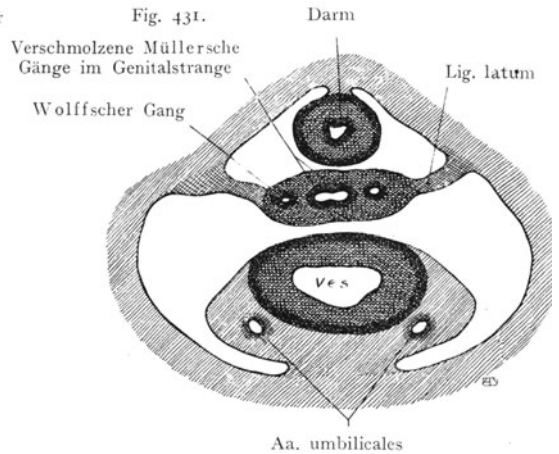


Fig. 431.

Verschmolzene Müllersche
Gänge im Genitalstrange
Wolffscher Gang

Lig. latum

Aa. umbilicales

Figg. 429—431. Drei Schemata zur Veranschaulichung der Bildung der Genitalleisten.

schen Gänge enthaltenden Stranges, des Genitalstranges vereinigen (Fig. 431). In demselben finden wir die Wolffschen Gänge lateral, die beiden Müllerschen Gänge, welche teilweise zur Bildung des Uterus und der Scheide miteinander verschmelzen, medial.

Zusammenfassendes und Vergleichendes über die Entwicklung des Exkretions-systemes.

Die drei Generationen von Harnkanälchen, welche wir als Vorniere, Urniere und Nachnieren bezeichnen, stehen einander nicht unvermittelt gegenüber. Ihr Mutterboden, die Ursegmentstiele, ist ein gemeinsamer, auch bauen sie sich aus denselben drei Elementen auf, einem Glomerulus, einem Harnkanälchen und einem Ausführungsgange. Die morphologischen Unterschiede zwischen den drei Systemen müssen auch hervorgehoben werden, denn dieselben liegen zum Teil auch den funktionellen Unterschieden zugrunde,

die zwischen der Vorniere, der Urnieren und Nachnieren bestehen. Dem Vergleiche der drei Systeme dienen die Schemata (Figg. 408—410).

A. Kennzeichen der Vorniere.

1. Sie entsteht von cranialen Ursegmentstielen aus und zwar von deren lateraler Wand in Form von Ausbuchtungen oder segmentalen Bläschen.
2. Diese verbinden sich untereinander zur Herstellung des Vornierenganges oder des primitiven Harnleiters, welcher selbständig caudalwärts auswächst, um in die Kloake, resp. in den Sinus urogenitalis auszumünden.
3. Es können mehrere Verbindungen mit dem Coelom bestehen bleiben und zwar in der Höhe mehr cranialwärts gelegener Segmente (Vornierentrichter).
4. Ein über mehrere Segmente sich erstreckender äußerer Glomerulus wölbt sich in die Leibeshöhle vor.
5. Die Vorniere bildet sich bei den meisten Vertebraten schon während des frühen Fetalalters zurück; doch geht der Vornierengang Verbindungen mit den Querkanalchen der Urnieren ein und wird so, bei einigen Formen unter Abspaltung des Müllerschen Ganges, zum Urnierengange.

B. Kennzeichen der Urnieren.

1. Dieselbe tritt später auf und entwickelt sich aus weiter caudal gelegenen Ursegmentstielen als die Vornierenbläschen, doch in derselben Weise, nämlich als eine Ausbuchtung der lateralen Wand der Ursegmentstiele, der sich die übrige Strecke des Stieles anschließt.
2. Die Querkanalchen der Urnieren bilden keinen eigenen Ausführungsgang, sondern verbinden sich mit dem bereits gebildeten Vornierengange.
3. Bei einer Anzahl von Formen (Selachier, Amphibien) bleiben, auch beim erwachsenen Tiere, eine Anzahl Verbindungen (Nephrostomata) der Urnierenkanälchen mit dem Coelom bestehen; bei Säugern, ausgenommen Echidna, sind dieselben zu keiner Zeit der Entwicklung vorhanden.
4. Es entwickeln sich innere, den Urnierenkanälchen selbst angeschlossene Glomeruli.
5. Durch Sprossenbildung entstehen von den segmental angeordneten Urnierenkanälchen aus sekundäre und tertiäre Kanälchen.
6. Bei den Amnioten bildet sich die Urnieren als Exkretionsorgan zurück. Nur die als Ausführungsgänge des Samens sich darstellenden Abschnitte (Ductus deferens, Nebenhode, ferner einzelne rudimentäre Urnierenkanälchen) bleiben bei beiden Geschlechtern im Anschlusse an die inneren Geschlechtsorgane erhalten (s. unten).

C. Kennzeichen der Nachnieren.

1. Dieselbe entwickelt sich am spätesten und am weitesten caudal aus zwei zunächst getrennten Anlagen.
2. Der Ureter, das Nierenbecken, die Nierenkelche und die Sammelröhrchen entstehen aus einer Ausstülpung des distalen Endes des Urnierenganges (Ureterenknope).
3. Die sekretorischen Abschnitte der Harnkanälchen inklusive der Glomeruli, bilden sich aus einer Masse nephrogenen Gewebes, welche caudal auf die Urnieren folgt und sich, wie die Urnierenkanälchen, aus den Ursegmentstielen ableiten.
4. Wie bei der Urnieren bilden sich innere Glomeruli.
5. Die Harnkanälchen und die Glomeruli der Nachnieren nehmen beim Menschen bis kurz nach der Geburt an Zahl zu; später dagegen wächst die Niere bloß infolge der Größenzunahme der Glomeruli und des Längenwachstums der Harnkanälchen.
6. Die Verbindungen der Kanälchen der Nachnieren mit der Bauchhöhle, wie sie bei niederen Formen als Nephrostome vorhanden sind, treten bei der Nachnieren niemals auf.

Trotz dieser die drei Systeme charakterisierenden Verschiedenheiten können wir sagen, daß prinzipielle Unterschiede eigentlich fehlen. Die Momente, welche zum Wechsel und zum Ersatz der Vorniere durch die Urnieren, dieser wieder durch die Nachnieren geführt haben, sind natürlich nicht genauer festzustellen, doch dürfen wir wohl eine Tatsache betonen, welche auf die Stellung der drei Systeme zueinander ein Licht werfen dürfte. Es kann nämlich keinem Zweifel unterliegen, daß die Änderung in dem Aufbau der Nierensysteme auch mit einer Vervollkommnung derselben in physiologischer Hinsicht verknüpft ist. Wahrscheinlich besteht dieselbe, wie C. Rabl vermutet, in einer Abnahme der Größe und Zunahme der Zahl der Glomeruli und der Länge der Kanälchen. „Sowohl die Glomeruli als die Harnkanälchen nehmen von der Vorniere zur Urnieren und von dieser zur Nachnieren an Größe ab. Der Funktionswert der Vorniere ist ein geringerer als der der Urnieren und dieser ein geringerer als der der Nachnieren“ (C. Rabl).

Auf die scheinbar so unvermittelte Entstehung der Ureterenknospe aus dem Urnierengange bei Säugetieren wirft die Vergleichung mit Vögeln und Reptilien ein gewisses Licht. Bei Vögeln bildet die caudale Strecke des Urnierenganges mehrere Ausbuchtungen, mit denen sich eine Anzahl von spät auftretenden Querkanälchen in Verbindung setzen. Der Ureter der Nachnieren ist wohl nichts anderes als eine solche sekundär vom Urnierengange aus gebildete Ausbuchtung, die eben zu einer größeren Menge von nephrogenem Gewebe in Beziehung tritt. Bei der Annahme einer ursprünglich größeren Zahl von Ausbuchtungen lassen sich auch ungezwungen diejenigen Fälle von doppeltem Ureter erklären, bei denen beide Ureteren getrennt voneinander in die Harnblase einmünden.

Entwicklung der Keimdrüsen und der inneren Geschlechtsorgane.

Entwicklung der Keimdrüsen.

Die Anlagen der Keimdrüsen, welche dazu bestimmt sind, die Geschlechtsprodukte zu liefern, erstrecken sich in frühen Entwicklungsstadien über eine größere Reihe von Segmenten, beim Menschen nach Felix vom sechsten Thorakalsegmente bis zum zweiten Sakralsegmente, als eine Verdickung des Epithels der Plica urogenitalis, auf beiden Seiten der Radix mesenterii (Fig. 432), doch macht sich, wie überhaupt bei allen Säugetieren, eine sehr weitgehende Reduktion der Anlage geltend, bis sie schließlich bloß noch drei bis vier Segmenten entspricht.

Die Geschlechtszellen entstehen aus dem Coelomepithel im Bereich dieses zu beiden Seiten der Radix mesenterii gelegenen Bezirkes. Man bezeichnet dieselben als Urgeschlechtszellen oder Urkeimzellen (Keimepithel). Sie sollen nach einigen Autoren nicht aus den gewöhnlichen Coelomzellen hervorgegangen sein, sondern sich von bestimmten Zellen herleiten, die sich bei einigen niederen Wirbeltieren bis zu den Furchungszellen zurückverfolgen lassen, indem sie die Eigentümlichkeiten derselben noch wahren (s. Kontinuität der Keimzellen). Die Bildung der Keimdrüse wird durch die schematischen Abbildungen (Figg. 432—435) veranschaulicht. In einem gewissen Stadium (Fig. 432) sehen wir auf der Plica urogenitalis, beiderseits von der Radix mesenterii, den Keimwulst auftreten, welcher von einem Cylinderepithel überzogen wird, zwischen dessen Zellen größere, mehr rundliche Zellen (Urkeimzellen) vorkommen. Das Keimepithel geht kontinuierlich in das kubische Coelomepithel der Plica urogenitalis über. Auf dem Schema sind außerdem der Wolffsche und der Müllersche Gang dargestellt, jener im Zusammenhange mit einem Urnierenkanälchen, dessen blindes Ende von einem Glomerulus eingestülpt ist. Linkerseits im Bilde öffnet sich der Müllersche Gang in die Leibeshöhle. Die Keimfalte liegt als ein Teil der Plica urogenitalis in nächster Nähe des Wolffschen Ganges und der Querkanälchen der Urnieren, und daraus ergeben sich während der weiteren Entwicklung wichtige Beziehungen beider Gebilde zur Keimfalte. Die Urkeimzellen treten, wie C. Rabl für Selachier angibt, sehr frühzeitig auf, bevor irgend eine Andeutung des Urogenital-

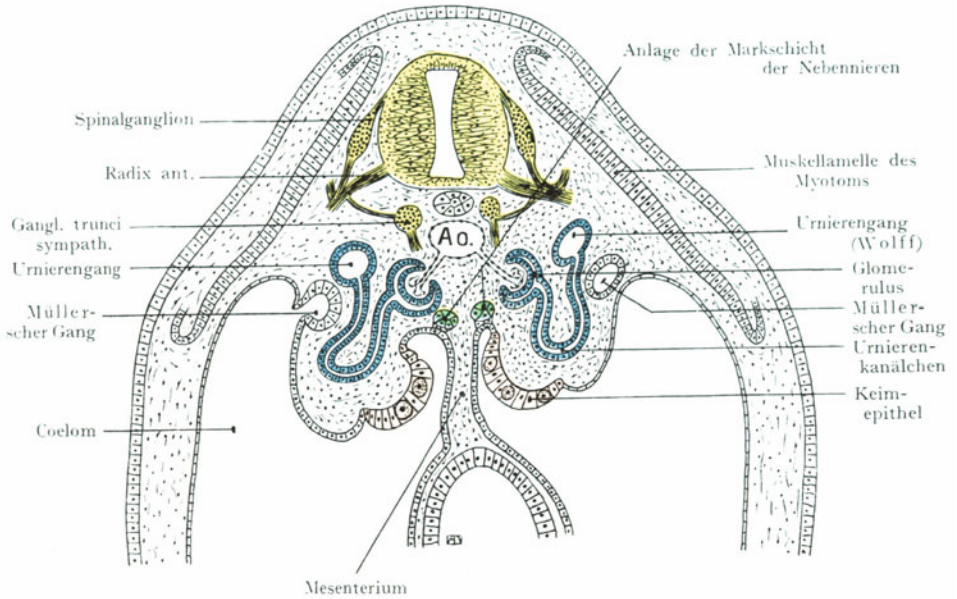


Fig. 432. Schema der Entwicklung der Urnieren, der Keimdrüsen und der Nebennieren. Indifferentes Stadium.

systemes nachzuweisen ist, und zwar „von allem Anfang an in jener Körperregion, in der wir sie später antreffen. Nie treten sie vor der Region, in der sich die Vornieren bilden

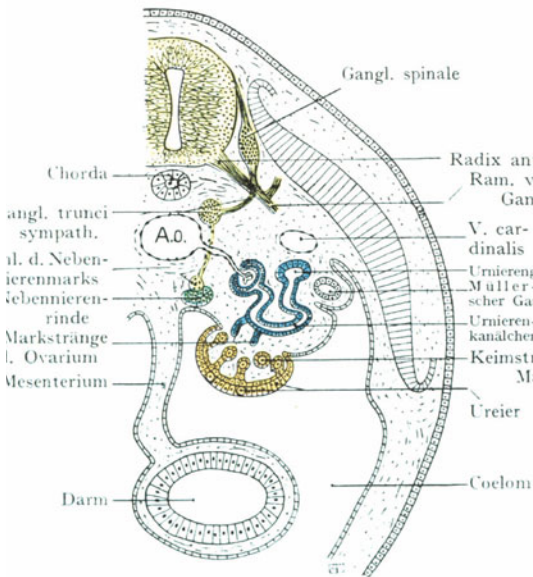


Fig. 433. Entwicklung der Urnieren, der Keimdrüsen etc. Weiblicher Typus. Schema I.

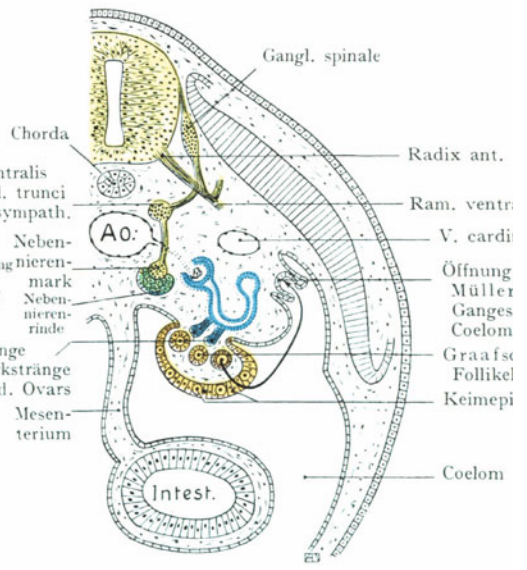


Fig. 434. Entwicklung der Urnieren, der Keimdrüsen etc. Weiblicher Typus. Schema II.

auf und reichen hier erheblich über die Stelle hinaus, wo sich bei späteren Embryonen das hintere Ende der Keimfalten bildet. In transversaler Richtung haben sie anfangs eine viel weitere Verbreitung als später; sie finden sich anfangs nicht bloß in der Splanchnopleura, sondern auch in der Somatopleura und in den ventralen Teilen der Ursegmentstiele“ (C. Rabl). Es müssen also beträchtliche Verschiebungen dieser später ausschließlich auf die Keimfalten beschränkten Zellen stattfinden, oder wir müßten die Annahme machen, daß sie sich bloß innerhalb der Keimfalte weiter entwickeln, dagegen an allen anderen Stellen einer Rückbildung unterliegen.

Die Keimfalte nimmt rasch an Größe zu, so daß sie bei schwach ausgebildeter Urniere wie z. B. beim Menschen, diese bald an Größe übertrifft und die Urniere dann bloß noch als Anhangsgebilde der Keimdrüse erscheint. Indem jedoch diese als Teil der auch die Urnieren umschließenden Plica urogenitalis auftritt, so übernimmt sie bei der Rückbildung der Urniere die Beziehungen derselben zur Bauchwand. Dabei bildet sich ein Gekröse, welches die Urniere mit der Bauchwand verbindet und cranial auf die untere Fläche des Zwerchfells ausläuft (Mesogenitale). Bei der Rückbildung des cranialen Abschnittes der Urniere wird jedoch der Ansatz der Peritonealfalte an die dorsale Bauchwand immer weiter caudalwärts verschoben, schließlich nimmt sie die A. spermatica resp. A. ovarica auf, welche von oben her schief caudalwärts zu den Keimdrüsen verläuft.

Von der Stelle an, wo die Urniere in das Becken eintritt, gibt sie zur vorderen Bauchwand eine für den Descensus der Keimdrüsen sehr wichtige Peritonealduplikatur zur vorderen Bauchwand ab, welche als das Leistenband der Urniere besonders beim männlichen Geschlechte für den Descensus des Hodens bedeutsam wird (s. diesen). Auf die Zwischenstrecke, von dem Abgange des Zwerchfellsbandes der Urniere bis zu demjenigen des Leistenbandes haben wir als Verbindung mit der hinteren Bauchwand die Peritonealduplikatur des Mesogenitale.

Wir gehen nun bei der Untersuchung der Entwicklung der Keimdrüsen von diesem Stadium aus, in welchem wir keine Unterschiede zwischen den Geschlechtern erkennen können und das wir folglich als das indifferente Stadium bezeichnen. Es soll damit nicht gesagt sein, daß Geschlechtsunterschiede zu dieser Zeit nicht vorhanden seien, im Gegenteil, es wird immer wahrscheinlicher, daß das Geschlecht sehr frühe, vielleicht sogar im Ei schon bestimmt ist, allein mit unseren jetzigen Hilfsmitteln läßt es sich erst bei menschlichen Embryonen von 18—20 mm Länge mit Sicherheit feststellen. Auf dem sog. indifferenten Stadium bildet die Keimfalte eine Vorwölbung am medialen Umfange der Plica urogenitalis, welche von einer aus hohen Cylinderzellen bestehenden Fortsetzung des Coelomepithels, dem Keimepithel überzogen wird, das untermischt ist mit größeren,

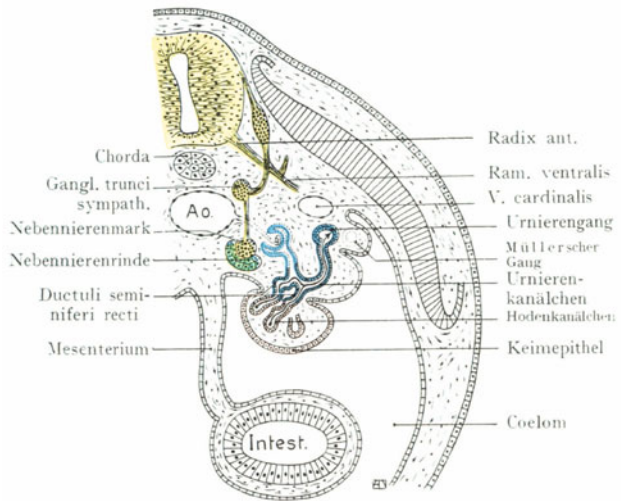


Fig. 435. Schema der Entwicklung der Urniere, der Keimdrüsen und der Nebennieren. Männlicher Typus.

mehr rundlichen Keimzellen (Fig. 432). Von diesem Stadium aus verfolgen wir die Bildung des Ovarium resp. des Hodens.

Ovarium.

Wir können das Ovarium und den Hoden als Drüsen bezeichnen, welche einerseits, im Gegensatz zu allen anderen Drüsen, geformte zellige Elemente, die Eizellen oder Spermien liefern, andererseits aber auch eine innere Sekretion besitzen, von deren Bedeutung für die Entwicklung der Geschlechtsorgane wir erst in neuerer Zeit genauere Kenntnis erhalten haben. Wir unterscheiden die drüsigen Elemente, welche aus dem Keimepithel stammen, von dem Stroma der Drüse, welches vom Mesenchym der Plica urogenitalis geliefert wird. Bei gewissen Säugetieren (Katze), bei denen Pflüger zuerst den Prozeß der Bildung der Graafschen Follikel genauer verfolgen konnte, wachsen vom Keimepithel aus Balken oder Schläuche, die sog. Pflügerschen Schläuche, welche Urkeimzellen mitnehmen und einschließen, in das Stroma ovarii ein. Beim Menschen sollen nach Felix die Zellen des Keimepithels mehr „en masse“ in die Tiefe dringen und hier durch Wucherungen der Stromazellen in einzelne Balken zerlegt werden (Fig. 437), welche Urkeimzellen, umgeben von kleineren, gleichfalls aus dem Keimepithel stammenden Zellen enthalten. Bei allen Tieren wird die Bildung der Pflügerschen Schläuche in einem gegebenen Stadium eingestellt, nach Felix schon bei menschlichen Embryonen von 180 mm, dagegen beginnt jetzt ein langdauernder Reifungsprozeß der Keimzellen (s. S. 26), welcher erst zur Pubertätszeit mit der Herstellung der reifen Geschlechtsprodukte seinen Abschluß erhält. Eine gewisse Analogie läßt sich hierin auch zu anderen Geweben aufstellen, welche schon in einem frühen Zeitpunkte ihre Vermehrung einstellen und alsdann bloß noch eine Größenzunahme erfahren. Es ist oben auf dieselbe Eigentümlichkeit in der Bildung der Harnkanälchen und der Glomeruli hingewiesen worden.

Die Pflügerschen Schläuche, resp. die vom Keimepithel gelieferten Zellmassen, und die Zellen des Stroma ovarii durchwachsen sich, so daß eine große Menge von Zellbalken oder Zellsträngen mit eingeschlossenen Keimzellen durch Mesenchymzellen voneinander getrennt werden. Dazu kommen aber als Bestandteile des Ovariums noch die im fertigen Ovarium meist ganz zurückgebildeten Retestränge hinzu (Fig. 433), welche höchst wahrscheinlich als Auswüchse der Urnierenkanälchen in den Hilus des Ovariums gelangen. Beim männlichen Fetus stellen dieselben den Nebenhoden, vielleicht auch noch einen Teil des Rete testis her; sie bilden, indem sie sich mit den vom Keimepithel aus sich einsenkenden Hodenkanälchen verbinden, die ersten Ausleitungswege des Samens. Die Retestränge des Ovariums, die man vielleicht richtiger als Sexualstränge der Urniere bezeichnen könnte, stellen solide Zellbalken her, welche von den Querkänälchen der Urniere aus in das Stroma ovarii einwachsen, ohne jedoch an dem Aufbau der Graafschen Follikel irgendwelchen Anteil zu nehmen.

Diese entwickeln sich durch einen langsamen Wachstums- und Umbildungsprozeß der die Genitalzellen umschließenden Zellbalken. „Im zweiten Lebensjahre sind Follikel voll ausgebildet und enthalten anscheinend reife Eier; im dritten Lebensjahre sind alle Merkmale des reifen Eierstockes vorhanden und von da an tritt keine histologische Differenzierung mehr ein, sondern bloß eine Größenzunahme. Alle früheren Follikel degenerieren, doch können bei anormal früher Geschlechtsreife auch Ausnahmen vorkommen“ (Felix). Durchaus nicht alle in den Zellsträngen enthaltenen Eizellen erlangen auch die Reife; im Gegenteil, die Mehrzahl bildet sich noch im unreifen Zustande zurück. Vergleichen wir die Annahme Waldeyers von 100 000 Eizellen im Ovarium des neugeborenen Mädchens mit der von Heyse angegebenen Zahl von 35 000 im Eierstocke des geschlechtsreifen Weibes nach Eintritt der Pubertät, so können wir auf einen Verlust von ca. 65 000 Eizellen während der ersten 15—16 Lebensjahre schließen. Straßmann rechnet aus, daß während der Geschlechtsreife des Weibes bloß ca. 400 Eier durch Platzen

der Graafschen Follikel entleert werden; alle übrigen dagegen fallen der Rückbildung anheim.

In Fig. 436 ist die Differenzierung eines Graafschen Follikels schematisch dargestellt. Die zylindrischen Follikel­epithelzellen umgeben das Ei zunächst in einfacher Schicht; nach außen bildet eine Verdichtung der Stromazellen die Theca folliculi. Zwischen der Eizelle und den Follikel­epithelzellen liegt die von Fortsätzen der letzteren durchsetzte Zona pellucida (s. Geschlechtszellen S. 18). Die Follikel­zellen vermehren sich und bilden

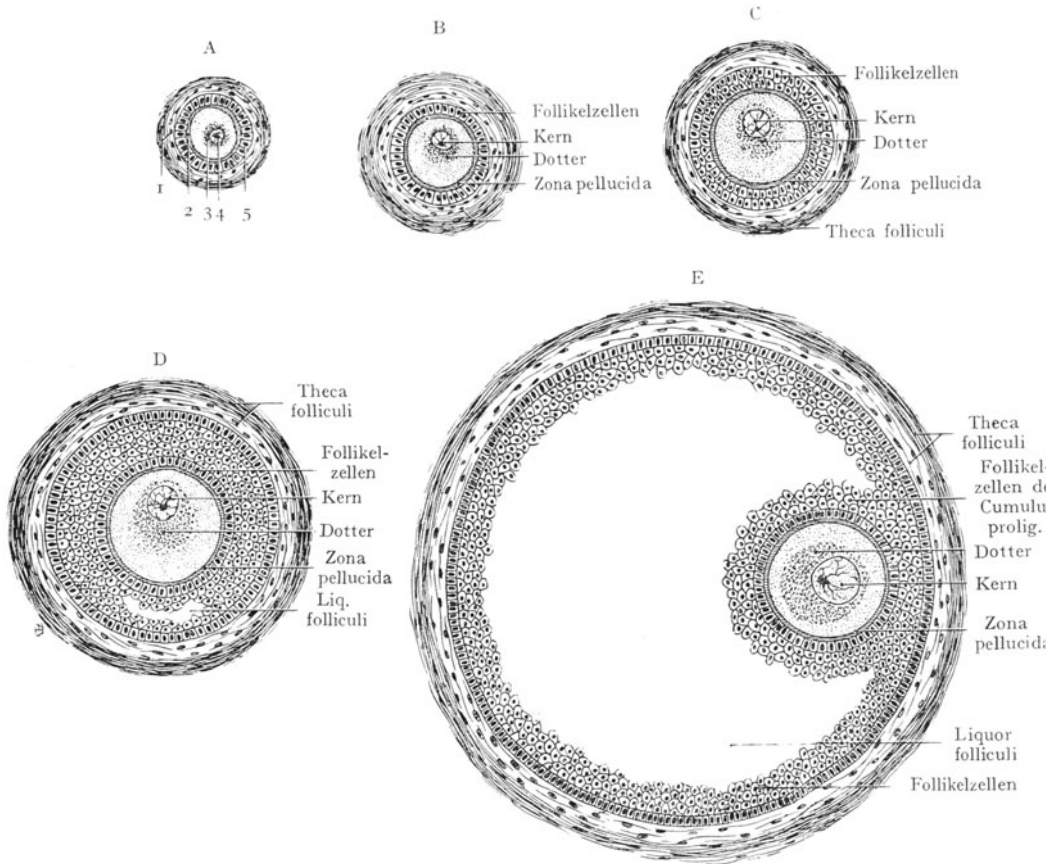


Fig. 436 A—E. Bildung des Graafschen Follikels.

(Fig. 436 C) eine doppelte, dann eine noch mächtigere Schicht um die Eizelle herum, die übrigens an Umfang noch zunimmt. Sodann beginnt (Fig. 436 D) ein Einschmelzungsprozeß der Follikel­zellen Platz zu greifen, so daß ein sich allmählich vergrößernder Raum oder Spalt als Follikelhöhle entsteht, welche den Liquor folliculi enthält (Fig. 436 E). Mit der Ausdehnung der Follikelhöhle wächst auch der Follikel; in die Höhle desselben ragt dann die das Ei umgebende Masse von Follikel­epithelzellen als Cumulus oophorus vor.

Der Durchmesser eines sprungreifen Graafschen Follikels beträgt gegen 5 mm, so daß der Follikel sehr deutlich als ein helles, über die Oberfläche des Eierstockes vor-

springendes Bläschen zu erkennen ist. Bei Zunahme des Druckes im Innern des Follikels wird die denselben von der Oberflächens des Eies trennende Schicht immer dünner, bis schließlich der Follikel platzt und das von den anliegenden Follikelzellen umgebene Ei in die Bauchhöhle oder richtiger gesagt in das dem Eierstocke reflektorisch aufgedrückte Ostium abdominale tubae gelangt.

Hoden.

Das Keimepithel weist auch hier auf der Keimleiste dieselben großen, zwischen zylindrischen Epithelzellen eingebetteten Urgeschlechtszellen auf wie die Eierstocksanlage (s. das indifferente Stadium, Fig. 432). Auch hier gehen Wucherungen des Keimepithels in die Tiefe der Keimleiste, doch spielen dabei die Keimzellen eine ganz andere Rolle als beim weiblichen Embryo, denn vor allem ist ihre Vermehrung während des ganzen Lebens eine sehr starke, indem immer wieder neue Generationen von Zellen geliefert werden, welche, zu Spermien herangereift, in die Ausführungswege des Hodens und schließlich in den Ductus deferens gelangen (s. Spermiogenese). Diese Ausführungswege nehmen die Geschlechtsprodukte direkt, ohne Vermittlung der Bauchhöhle, wie beim Ovarium, auf, denn sie werden durch Auswüchse der Querkanalchen der Urniere hergestellt, welche mit den vom Keimepithel abstammenden, die Keimzellen einschließenden und später sich aushöhlenden Zellbalken in Verbindung treten. Diese wachsen gegen den Hilus des Hodens vor, dort wo derselbe mit der Urniere im Zusammenhang steht (Fig. 437), um hier netzförmige Verbindungen untereinander einzugehen, welche das Rete testis herstellen. Sie gewinnen auch einen Zusammenhang mit den aus dem Keimepithel stammenden in die Tubuli seminiferi contorti sich umwandelnden soliden Strängen (Sexualstränge) des Hodens. Diese enthalten vorläufig noch große Zellen vom Charakter der Keimzellen (Spermatogonien), die sich später rasch vermehren (s. Spermiogenese). In den Hodenkanälchen der neugeborenen Maus fehlt das Lumen; die Wandung besteht hier aus zweierlei Zellen, nämlich erstens solchen, die eine gewisse Ähnlichkeit mit Follikelzellen aufweisen, und zweitens, zwischen denselben gelagert, die Spermatogonien, die in lebhafter Teilung begriffen sind. Schon am 15. bis 16. Tage beginnt bei der Maus die Pubertätsentwicklung, indem aus den Spermatogonien die Spermatocten entstehen, welche nach einem Reifungsprozesse die Spermien hervorgehen lassen (Fig. 3). Beim menschlichen

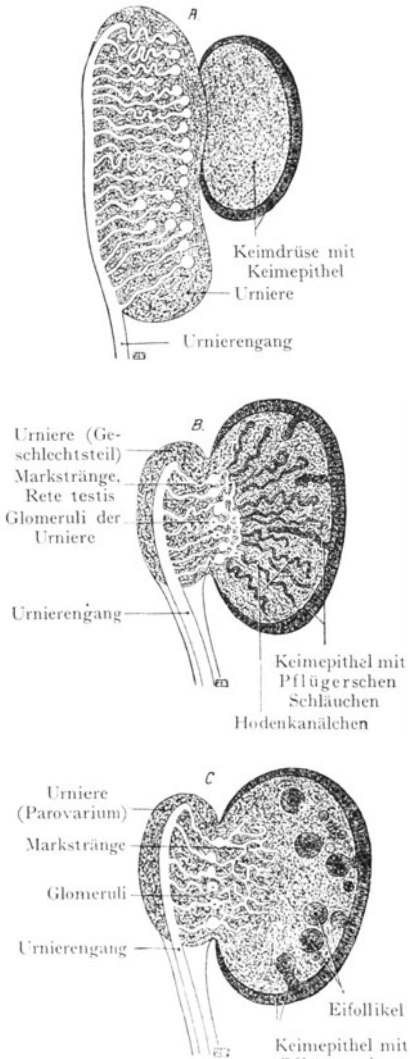


Fig. 437. Beziehungen zwischen der Urniere und den Keimdrüsen.

A. indifferentes Stadium.

B. männlicher Typus.

C. weiblicher Typus.

Fetus verschwinden nach der Geburt alle Genitalzellen; es bleiben nur noch die indifferenten Zellen erhalten und von diesen aus bildet sich mit Eintritt der Pubertät eine neue Generation von Genitalzellen.

Die sog. interstitiellen Zellen des Hodens sind zunächst in großer Zahl vorhanden, um später eine Verminderung zu erfahren; nach der Pubertät scheint ihre Zahl wieder zuzunehmen.

Die Verbindungskanälchen zwischen dem Geschlechtsteile der Urniere und dem Hoden treten in der 10. bis 12. Fetalwoche auf und wachsen sowohl von den Glomeruli, als von den Querkanälchen dieses Urnierenabschnittes gegen das Mediastinum testis vor, um hier in Verbindung mit dem Rete testis zu treten. Dieses wird bald von Verbindungskanälchen, bald von den Strängen des Keimepithels abgeleitet. Jedenfalls bilden jene die Ductuli efferentes und die Lobuli epididymidis. Ein Schema der Verhältnisse, welche wir beim Hoden wie beim Ovarium, im Vergleiche mit einem indifferenten Stadium antreffen, wird in Fig. 437 geboten. Die Urnierenkanälchen, welche Sexualstränge aussenden, erfahren bald im Anschlusse an ihre neue Funktion Änderungen; dabei werden unter beträchtlichem Längenwachstum ihrer Kanälchen und Rückbildung der Glomeruli die Lobuli epididymidis hergestellt. Bei der Rückbildung der übrigen Abschnitte der Urniere wird der Urnierengang ausschließlich zum Samenleiter, dem bloß die Ductuli aberrantes in verschiedener Höhe als Reste verkümmelter Urnierenkanälchen ansitzen.

Anomalien in der Ausbildung der Keimdrüsen.

Überzählige Ovarien sind mehrmals beobachtet worden; dabei handelt es sich entweder um die Teilung einer ursprünglich einheitlichen Anlage oder es kann in größerer Entfernung von der Hauptanlage, offenbar aus der nicht vollkommen zur Rückbildung gelangten Keimfalte, Ovarialgewebe entstehen. Solche accessorische Ovarien können auch im Lig. latum, ferner in der dorsalen Wandung der Bauchhöhle vorkommen (unter 380 Fällen 8mal nach Bèigel), freilich nur in Senfkorngröße. Es handelt sich offenbar bei diesen Bildungen entweder um eine weitverbreitete Befähigung des Coelomepithels, Ureier und damit auch Eierstocksgewebe zu bilden, oder um eine größere Ausdehnung der Geschlechtsleiste in cranialer oder caudaler Richtung.

Hermaphroditismus verus. Die interessanteste aber allerdings auch seltenste Anomalie der Keimdrüsen ist die wahre Zwitterbildung, d. h. das Vorkommen von Hoden und Eierstocksgewebe bei ein und demselben Individuum. Siehe Hermaphroditismus p. 450—457.

Umbildung der inneren Geschlechtsorgane und der Ausführwege der Geschlechtsprodukte.

Auch hier können wir von einem indifferenten Zustande ausgehen, bei welchem die Unterschiede zwischen den Geschlechtern nicht hervortreten. Ein solcher ist im Schema der Fig. 438 dargestellt. Hier schließt sich der langgestreckten Urniere die Keimdrüse medial an; die Querkanälchen der Urniere münden in den Wolffschen Gang, welcher mit dem Müllerschen Gange caudalwärts gegen den Sinus urogenitalis zieht, um hier auszumünden. Von dem cranialen Ende der Urniere geht das Zwerchfellsband der Urniere cranialwärts, das Leistenband der Urniere dagegen zur vorderen Bauchwand in der Inguinalgegend (s. unten S. 425). Eine Anzahl Auswüchse der Urnierenkanälchen, die auf der Figur nicht dargestellt sind, richten sich gegen die Keimdrüse. Auch die Nachniere sowie die dorsal von der Urniere zur Ausmündung in die Harnblase verlaufenden Ureteren sind dargestellt. Die Wolffschen und die Müllerschen Gänge liegen in den Plicae genitales, welche (Figg. 429—431) lateral von den Plicae urogenitales abgehen und caudalwärts vor dem Darne, d. h. ventral von demselben, zur Vereinigung kommen, um den Genitalstrang herzustellen. In diesem sehen wir die zum Teil verschmolzenen Müller-

schon Gänge und lateralwärts denselben angeschlossen, die Wolffschen Gänge. Der Genitalstrang liegt ventral vom Darne und dorsal von der Harnblase.

Von diesem indifferenten Zustande aus erfolgt die Umbildung, sei es zum männlichen, sei es zum weiblichen Typus. Beim Ablauf desselben erfahren einzelne Abschnitte des

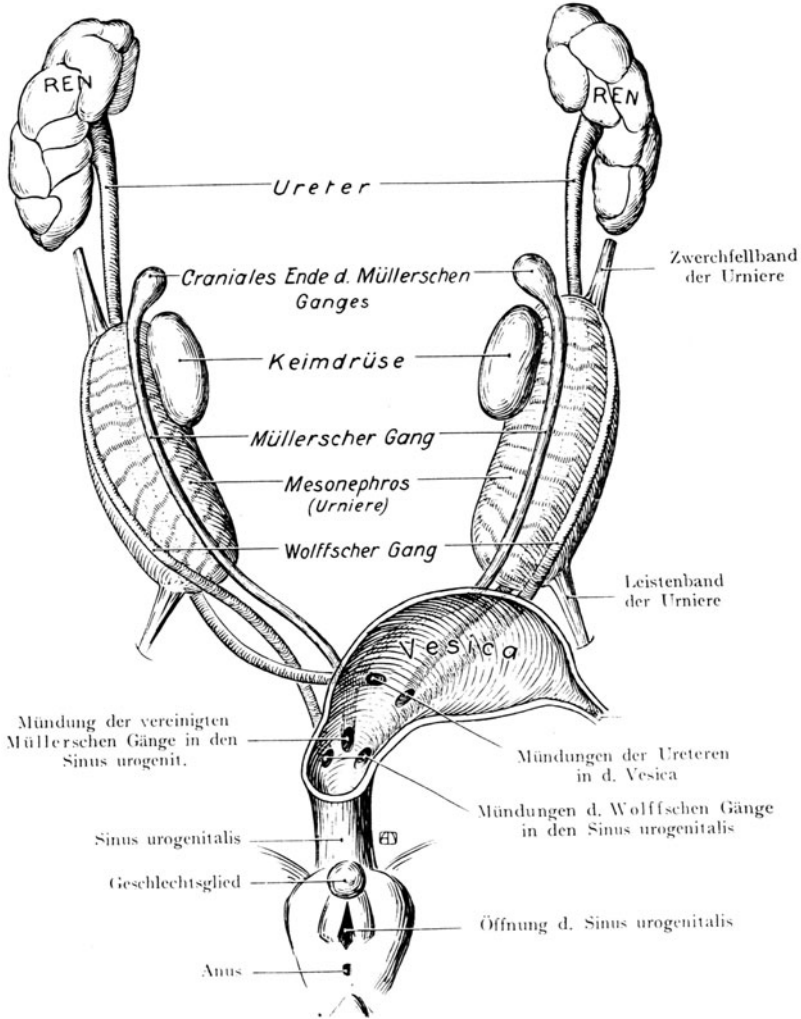


Fig. 438. Schema der Umbildung der inneren Geschlechtsorgane: indifferentes Stadium. Zum Teil nach Merkel, Topograph. Anatomie.

indifferenten Systems eine stärkere Ausbildung, andere dagegen eine teilweise oder gänzliche Rückbildung. Die Bausteine, welche für die Herstellung der inneren Geschlechtsorgane in Betracht kommen, sind bei beiden Geschlechtern dieselben, doch finden sie nicht in gleicher Weise Verwendung.

Als rudimentäre Gebilde bleiben erhalten:

1. Das craniale Ende des Müllerschen Ganges, welches, blind geschlossen und cystisch erweitert, die dem oberen Ende des Hodens ansitzende Appendix testis (Morgagnii) darstellt.

2. Einzelne stark reduzierte, in den Ductus deferens einmündende Urnierenkanälchen, welche kleine blind endende Ausbuchtungen des Ductus darstellen (Ductuli aberrantes).

3. Die caudale Strecke der miteinander verschmolzenen Müllerschen Gänge; sie bilden den am Colliculus seminalis ausmündenden Sinus prostaticus, der früher auch als Uterus masculinus bezeichnet wurde, obgleich er nicht dem Uterus, sondern der Scheide entspricht.

Gänzlich zurückgebildet wird:

1. Ein großer Teil der Urniere mit sämtlichen Urnierenglomeruli.

2. Die ganze craniale Strecke der Müllerschen Gänge von den als Appendices testis (Morgagnii) erhalten bleibenden cranialen Enden, bis zu der Strecke, welche den Sinus prostaticus bildet.

Im einzelnen gestaltet sich die Umbildung folgendermaßen: Der Hode nimmt durch die Vermehrung und das Längenwachstum der Hodenkanälchen bedeutend an Größe zu, auch die 10—12 Urnierenkanälchen, welche sich mit dem Retetestis in Verbindung setzen, wachsen zu den Ductuli efferentes und den Lobuli epididymidis aus (schon im 4.—5. Fetalmonate). Das ursprünglich von der Urniere zur Inguinalgegend sich erstreckende Leistenband der Urniere geht auf den Hoden über und spielt bei dem Herabsteigen des Hodens in den Hodensack eine wichtige Rolle. Die nicht gänzlich sich rückbildenden Urnierenkanälchen können (Fig. 439) als Ductuli aberrantes Ausbuchtungen des Ductus deferens herstellen, oder bilden noch im Bereiche des Nebenhodens die aus einigen Schläuchen mit rudimentären Glomeruli bestehende Paradiidymis oder das Giraldèssche Organ. Nur ganz ausnahmsweise bleiben größere Strecken der Müllerschen Gänge in Zusammenhang mit dem Utriculus prostaticus bestehen. Dieser ist beim Menschen stark reduziert und entspricht eigentlich bloß dem oberen Teile der Scheide, in keinem Falle dem Uterus.

Descensus testium.

Schon lange ist es bekannt, daß während der fetalen Entwicklung eine Verlagerung der Keimdrüsen in cranio-caudaler Richtung vor sich geht. Zwar führt dieselbe nicht bei beiden Geschlechtern an dieselbe Stelle hin; die Ovarien senken sich bis in den Raum des kleinen Beckens, dagegen treten die Hoden durch die Bauchwand in den Hodensack. Es wurde bisher zwischen dem inneren Descensus, der bei beiden Geschlechtern vorkommt, und dem äußeren Descensus, durch welchen die Hoden in das Scrotum gelangen, unterschieden. Der innere Descensus des Hodens ist allerdings in neuerer Zeit von Felix geleugnet worden, indem er nachweist, daß schon von Anfang an das untere Ende des Hodens in der Höhe des Beckenrandes unmittelbar am Annulus inguinalis abdominalis liegt und infolgedessen der innere Descensus auf einer Täuschung beruhen müsse. Er sagt: „Was bei beiden Organen den Descensus vortäuscht, ist einmal die Rückbildung des cranialen Abschnittes, die eine Verkürzung des Gesamtorganes und damit eine Verschiebung des cranialen Endes bedingt, ferner ist die Rückbildung der angelegten Teile schon an der Arbeit, wenn die Anlage selbst caudalwärts noch fortschreitet.“ Für diese Ansicht spricht jedenfalls auch die Tatsache, daß keine Hemmungsbildung bekannt ist, bei welcher die Hoden hoch oben in der Bauchhöhle liegen, und daß tatsächlich beim Ausbleiben des äußeren Descensus die unteren Enden der Hoden immer in der nächsten Nähe des Annulus inguinalis abdominalis angetroffen werden (Fig. 442).

Der äußere Descensus der Hoden ist dagegen ein durch die Beobachtung aufeinanderfolgender Entwicklungsstadien leicht zu verfolgender Vorgang. Bei demselben spielt einerseits das Zwerchfellsband der Urniere, welches vom cranialen Ende der Urniere (resp.

später des Nebenhodens) zum Zwerchfell zieht, andererseits das Leistenband der Urniere, das vom Schwanz des Nebenhodens zur vorderen Bauchwand in der Regio inguinalis verläuft, eine sehr wichtige Rolle. Diese wird, besonders für das Leistenband der Urniere, durch die Bezeichnung desselben als Leitband oder Gubernaculum testis (Hunteri) zum Ausdruck gebracht. Da der aus der Urniere hervorgegangene Nebenhoden mit dem Hoden eng verbunden ist, so wird eine Verkürzung des Gubernaculum testis auch eine Änderung in der Lage des Hodens herbeiführen. Die Struktur des Leitbandes wird beim Beginne des äußeren Descensus dadurch kompliziert, daß die muskulöse Bauchwand, als äußeren Überzug des Leitbandes, dem Hoden eine Muskelschicht, den Conus inguinalis, entgegenschickt, welcher beim weiteren Verlaufe des Descensus durch den Hoden eingestülpt wird.

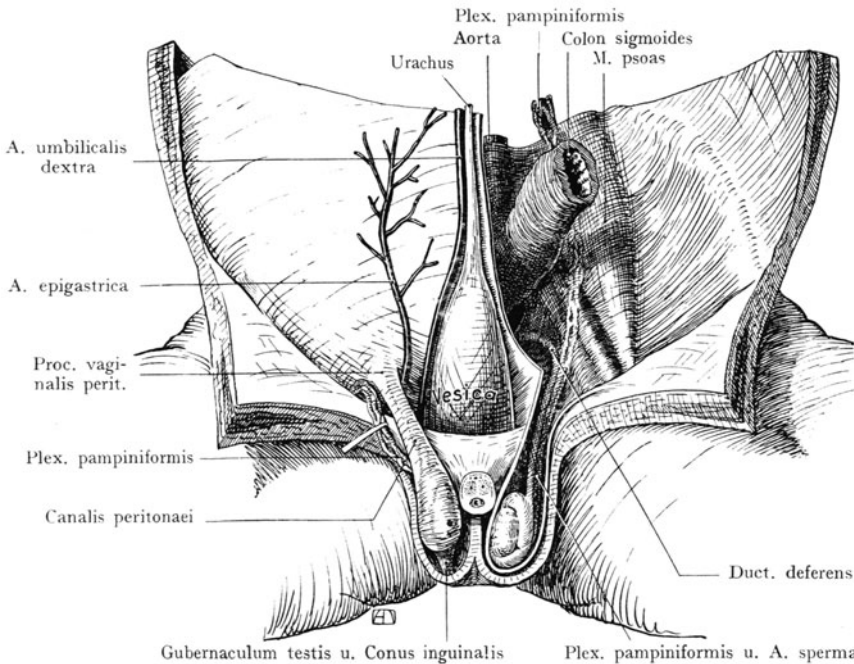
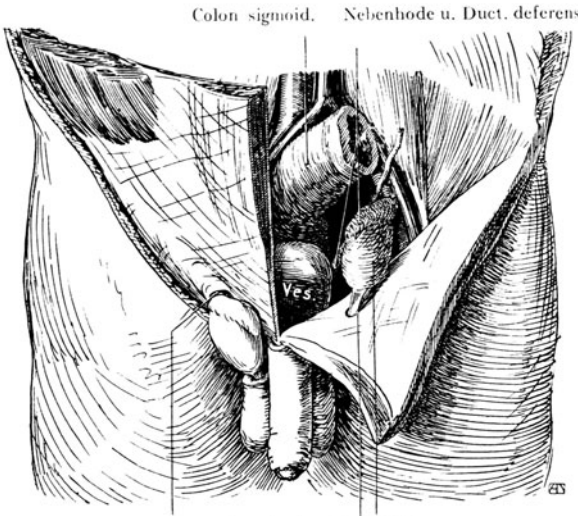


Fig. 440. Lage der Hoden im 9. Fetalmonate. Rechterseits im Bilde ist das Peritoneum durchschnitten und der Canalis peritonei eröffnet worden.

Zunächst bildet sich, medial vom Conus inguinalis eine Ausbuchtung der Peritonealhöhle, der Processus vaginalis peritonei, welcher schief nach unten und medianwärts vordringend, die muskulösen Schichten der Bauchwand vorwölbt (Fig. 440). Damit hängt auch eine Verlagerung des Ansatzes des Leitbandes resp. des Conus inguinalis in den Grund des Proc. vaginalis peritonei zusammen. Dieser dringt immer weiter nach unten vor, dabei wird der Conus inguinalis umgestülpt und geht in die Bildung des M. cremaster über. Das Scrotum entsteht aus einem Felde der Perinealgegend, welches dem beim Auswachsen des Processus vaginalis peritonei nach unten verlagerten Ansatzes des Leitbandes entspricht. So erhalten wir die den Hoden später umgebenden Schichten schon vor dem Eintritte des Hodens in den durch den Proc. vaginalis gebildeten Kanal; wir finden nämlich außen das Scrotum mit der Tunica dartos, darauf folgt die Fascia cremasterica, der M. cremaster, die Tunica vaginalis propria testis, endlich die Tunica vaginalis communis, (scil. testis et funiculi spermatici) welche aus der Fascia transversa abdominalis stammt.

Der äußere Descensus des Hodens erfolgt in den späteren Monaten der Schwangerschaft, indem erst am Anfange des siebenten Fetalmonats der Eintritt des Hodens in den



Annulus inguin. subcutan. Annulus inguin. abdomin. Hode

Fig. 441. Kryptorchismus nach Präparaten der Basler Sammlung.

durch das Auswachsen des Proc. vaginalis peritonei vorgebildeten Peritonealkanal beginnt. Dabei spielt wohl der Conus inguinalis, dessen Ansatz mit dem Auswachsen des Proc. vaginalis nach unten verlegt wird, bis er am Grunde der Peritonealausstülpung in das subcutane Gewebe des Scrotum übergeht, eine Rolle. Bei dem äußeren Descensus wird der Conus inguinalis kürzer, oder, anders ausgedrückt, er stülpt sich um den nach unten wandernden Hoden mit dessen Ductus deferens, den Gefäßen und Nerven aus. Da die Muskulatur des Conus inguinalis den breiten Bauchmuskeln, hauptsächlich dem M. obliquus internus entstammt, so entsteht aus ihm gewissermaßen eine Ausstülpung der muskulösen Bauchwand der

Regio inguinalis. Es ist dies der M. cremaster, welcher sowohl den Samenstrang als den Hoden umflieht. Dieser liegt, da der Conus sich wieder nach außen, gegen das

Scrotum ausstülpt, der Tunica vaginalis communis an.

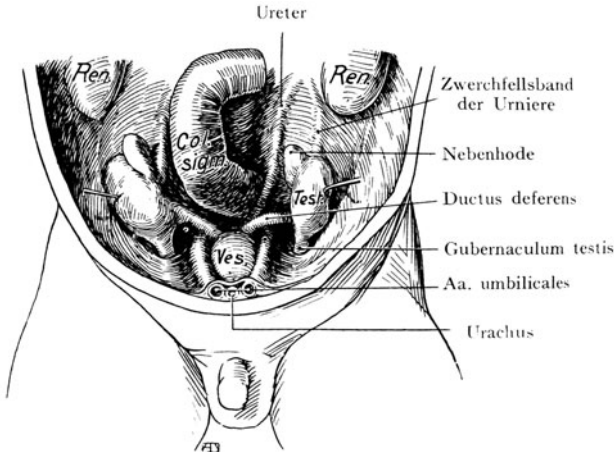


Fig. 442. Topographic des Hodens bei einem fünfmonatlichen menschlichen Fetus. Der Hoden steht am Annulus inguinalis abdominalis.

Bei der Geburt liegt der Hode im Hodensacke, und alsbald beginnt die Obliteration des Canalis peritonei, welcher den serösen Spalt um den Hoden mit der Peritonealhöhle in Verbindung setzt. Über die Veranlassung zum Descensus können wir bloß Vermutungen anstellen. Man hatte denselben früher mit der unzweifelhaft stattfindenden Verkürzung des Leitbandes und des Conus inguinalis zu erklären gesucht. Diese mag dabei eine gewisse Rolle spielen, daneben kommen aber auch

Wachstumsvorgänge in Betracht, die vielleicht zu einem erhöhten Drucke der übrigen Bauchorgane auf die Hoden führen dürften.

Abnormitäten im Descensus testium.

Kryptorchismus. In 1,25⁰/₁₀₀ kommt eine abnorme Lage der Hoden vor (Ectopia testis), die wir als eine Hemmung im Descensus aufzufassen haben. Dieselbe kann einen verschiedenen Grad erreichen. Bei der Annahme eines inneren Descensus müssten wir je nach der Region, in welcher der Hode stehen bleibt, 4 Stellungen desselben während des Gesamtdescensus in den Hodensack unterscheiden, nämlich eine Positio lumbalis (in der Regio lumbalis), iliaca (in der Fossa iliaca), inguinale (im Canalis inguinalis oder an den Öffnungen desselben) und scrotalis (im Hodensack). Man könnte deshalb auch eine Ectopia testis lumbalis, iliaca, inguinalis und scrotalis unterscheiden. Es ist fraglich, ob die beiden ersten überhaupt vorkommen (s. oben S. 420); am häufigsten ist die Ectopia inguinalis, bei welcher der Hoden entweder am Annulus inguinalis abdominalis, im Leistenkanale oder am Annulus inguinalis subcutaneus stehen bleibt. In Fig. 441 ist rechts eine Ectopia testis inguinalis ext., links eine Ectopia inguinalis int. dargestellt. Der ectopische Hode scheint fast ausnahmslos nach Eintritt der Pubertät eine mehr oder weniger weitgehende Atrophie zu erleiden, die wohl mit einer behinderten Ernährung der Drüse im Zusammenhang steht.

Abnormitäten im Bereiche des Canalis inguinalis.

Der Canalis peritonei, welcher den Hoden bei seinem Descensus aufnimmt, beginnt sich schon im neunten Fetalmonate zu schließen und stellt 2—3 Wochen nach der Geburt nur noch einen bindegewebigen Strang dar, welcher sich eine Strecke weit im Samenstrang verfolgen läßt. Ein partielles oder totales Offenbleiben des Kanales kann günstige Vorbedingungen für die Bildung der Herniae inguinales laterales (obliquae) darbieten. Beim Offenbleiben des Canalis ist ein präformierter, allerdings sehr enger Bruchsack vorhanden, welcher die aus der Bauchhöhle austretenden Darmschlingen aufnimmt. Sein innerer Abschluß wird durch das Peritoneum als die Tunica vaginalis propria des Hodens gebildet. Solche Hernien bezeichnen wir als Herniae inguinales laterales congenitae. Die partielle Obliteration des Canalis peritonei kann nun in verschiedener Höhe ihren Anfang nehmen; wenn die distale Strecke erhalten bleibt, so kann sich der seröse Spalt vom Hoden bis gegen den Annulus inguinalis subcutaneus hinauf erstrecken. Wenn dagegen die distale Strecke vom Annulus inguinalis subcutaneus bis zum Kopfe des Nebenhodens hinunter obliteriert, dagegen die Strecke innerhalb des Canalis inguinalis erhalten bleibt, so haben wir einen sog. Proc. vaginalis peritonei, welcher gegebenenfalls bei Erhöhung des intraabdominalen Druckes die Bildung einer Hernia inguinalis lateralis (obliqua) begünstigen kann.

Differenzierung nach der weiblichen Richtung.

- A. Hier werden zum weiteren Aufbaue verwendet (Fig. 443):
 1. Die Keimdrüse, welche sich zum Ovarium differenziert.
 2. Der Müllersche Gang, aus dessen cranialer Strecke die Tube hervorgeht, während die caudale Strecke den Uterus und die Scheide bildet.
- B. Zu rudimentären Gebilden werden:
 1. Ein Teil des Urnierenganges und die Geschlechtsstränge der Urniere resp. die Urnierenkanälchen, von denen diese ausgehen. Diese Querkänälehen und eine Strecke des Urnierenganges bilden zusammen das Epoophoron.
 2. Einige Querkänälehen der caudalen Partie der Urniere, welche außer Zusammenhang mit dem Urnierengänge die im Lig. latum uteri zerstreuten Schläuche des Paroophoron darstellen.
 3. Ausnahmsweise kommen neben der Tube, dem Uterus und der Scheide noch einzelne Abschnitte der Urnierengänge in einem gewissen Grade der Ausbildung vor. Ihre Mündung in das Vestibulum vaginae (Sinus urogenitalis) ist

manchmal noch beim neugeborenen Kinde erhalten, indem der Gang selbst (Gartnerscher Gang) ein Stück weit neben der Scheide nach oben zu verfolgen ist.

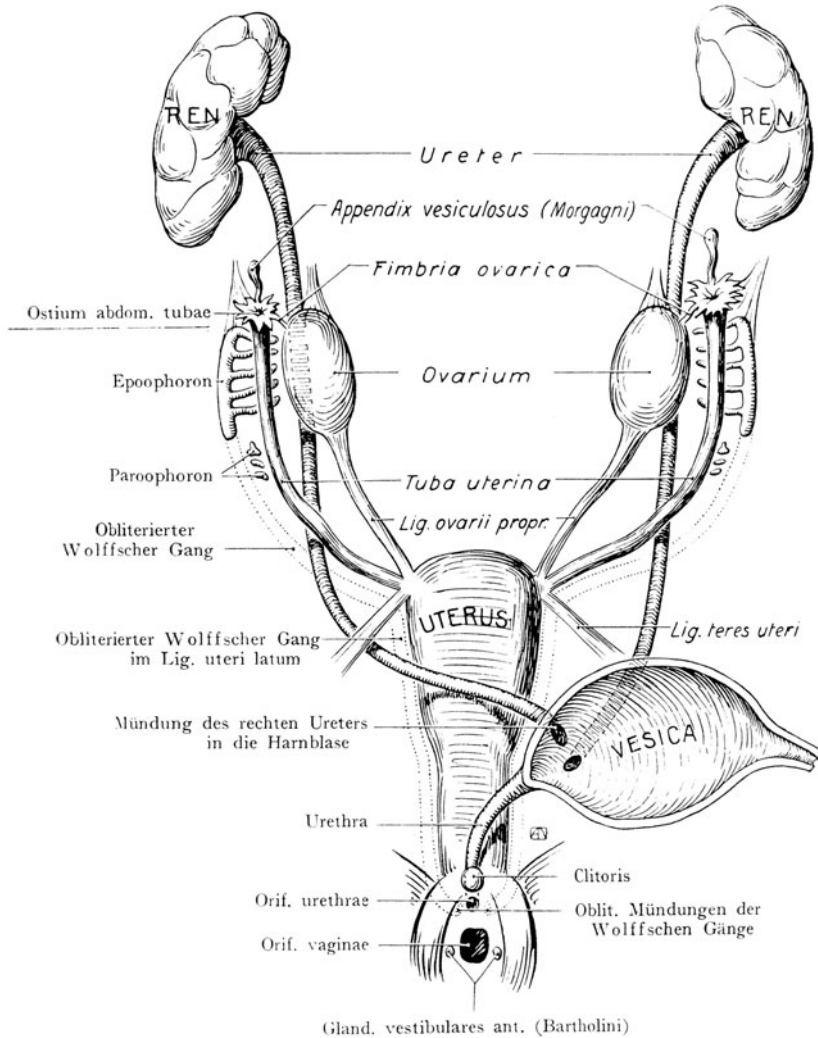


Fig. 443. Schema der Umbildung der inneren Geschlechtsorgane: weiblicher Typus.
Zum Teil nach Merkel: Topogr. Anatomie

C. Es verschwinden:

1. Die in den Hilus ovarii einwachsenden Sexualstränge der Urniere.
2. Die caudale Partie der Urniere bis auf die rudimentären Schläuche des Paroophoron.
3. Der Urnierengang vom Epoophoron an bis zu seiner Ausmündung in den Sinus urogenitalis.

Die histologische Differenzierung des Ovariums ist schon früher beschrieben worden. Das im Anschlusse an das Ovarium persistierende Epoophoron besteht aus 10—12 Querkänälen (Ductuli transversi), welche hier und da noch Reste eines Glomerulus aufweisen; sie liegen (Fig. 444) auf der Höhe des Ovariums im Lig. latum und münden in einen Abschnitt des Uterianganges (Ductus epoophori longitudinalis), welcher gleichfalls erhalten bleibt. Meist endet dieser Gang blind, doch ist auch schon eine feine Öffnung in die Bauchhöhle neben dem Ostium abdominale tubae beobachtet worden (Fig. 444). Die Ductuli transversi sind häufig gewunden; nur ausnahmsweise besitzen sie eine Höhlung.

Andere rudimentäre Gebilde sind die kleinen gestielten Appendices vesiculosi (Morgagnii), welche sich bis zu Erbsengröße in der Nähe des Ostium abdominale tubae finden; sie stellen wahrscheinlich das cystisch erweiterte Ende des Wolffschen Ganges dar, vielleicht auch einzelne erweiterte Glomeruli des Epoophoron (Fig. 444).

Zu einer entwicklungsgeschichtlichen Erklärung fordern auch die in 4—10% aller Fälle vorkommenden accessorischen Tubenöffnungen auf, welche häufig einen Fimbrienbesatz aufweisen. In Fig. 445 sind zwei solche Öffnungen zu sehen, außerdem, gegen den Uterus hin, ein eigentümlicher Anhang, welcher offenbar zwei Fimbrien, ohne eine eigentlich dazugehörige Tubenöffnung darstellt. Übrigens geht das Lumen der accessorischen Tuben häufig nicht bis in die Haupttube durch, sondern endet blind. Diese Bildungen sind in bezug auf ihre Genese schwer zu deuten; während viele Autoren sie auf eine Vervielfältigung des Müllerschen Ganges zurückführen, nehmen andere einen mangelhaften Verschluss der die Anlage der Müllerschen Gänge bildenden Rinne als Erklärung zu Hilfe. Eine gewisse Bedeutung ist ihnen für die Entstehung ectopischer Schwangerschaften (s. unten) zugeschrieben worden; ob mit Recht, sei dahingestellt.

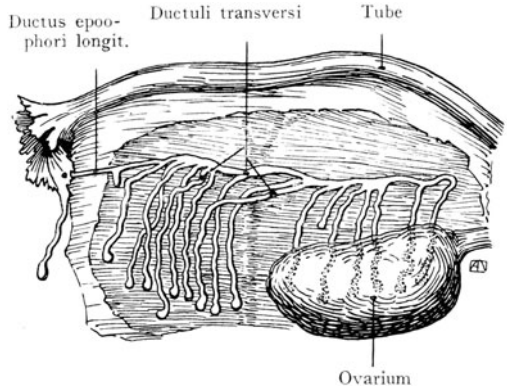


Fig. 444. Reste der Uterie im Lig. uteri latum einer 50jährigen Frau.

(Epoophoron = Rosenmüllers Organ.)

Nach Eug. Follin, Recherches sur le corps de Wolff. Thèse de Paris 1850 und M. Roth in Festschr. 300jähr. Jubiläum der Univ. Würzburg von der Univ. Basel gewidmet. Basel 1882.

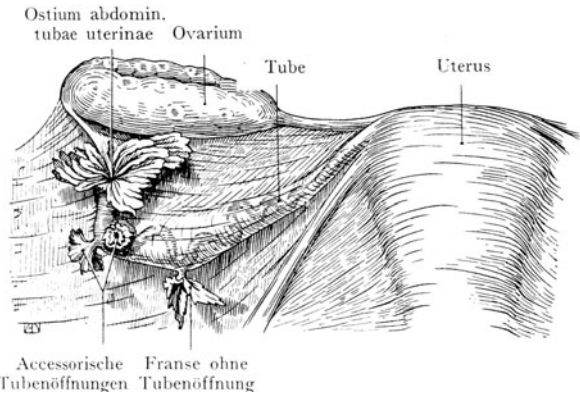


Fig. 445. Tuba uterina mit zwei accessorischen Tubenöffnungen.

Nach G. Richard, Anatomie des trompes de l'utérus chez la femme. Thèse de Paris 1851.

Descensus ovariorum.

Die Ovarien liegen bei der Erwachsenen innerhalb des Beckens, während sie noch beim Neugeborenen zum größten Teil den Beckenrand überragen. Dabei berühren sie

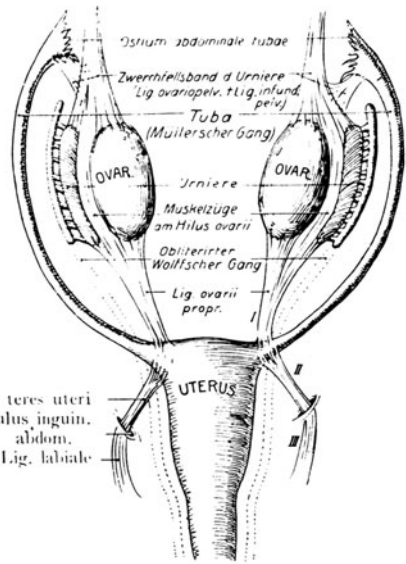
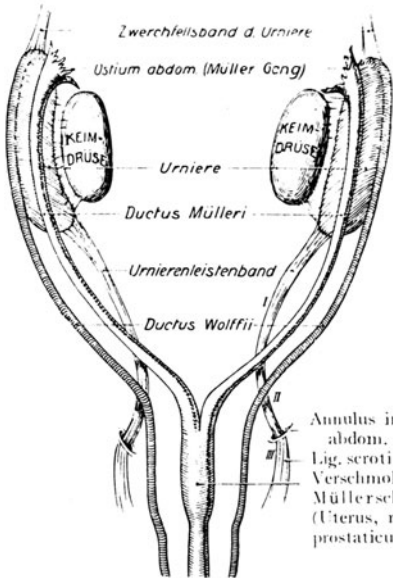
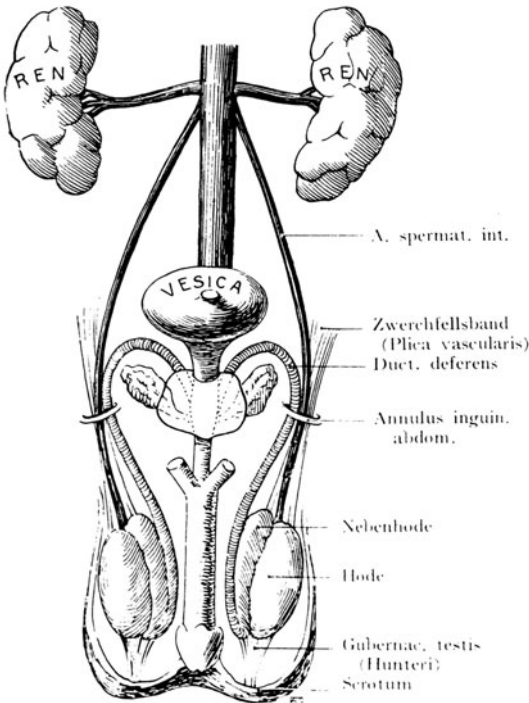


Fig. 446. Schema der Bildung des Bandapparates der Keimdrüsen usw. Indifferentes Stadium.

Fig. 447. Bandapparat der Keimdrüse (weiblich).

Nach G. Wieger, Arch. f. Anat. u. Entwicklungsgesch. 1885.



fast mit ihren unteren Enden die hintere Fläche des Fundus uteri, welche seinerseits den Beckeneingang überragt. Eine Senkung findet also in relativ später Zeit bis an den Beckengrund statt, doch läßt sich derselbe nicht direkt mit dem Descensus testium vergleichen, denn die Ovarien verbleiben innerhalb der großen serösen Höhle, in deren Wandung sie entstanden sind. Felix leugnet übrigens neuerdings, wie für den Hoden, so auch für die Ovarien den inneren Descensus; nach ihm soll die Senkung des Ovariums in das Becken als ein späterer und sekundärer Vorgang aufzufassen sein.

Beim weiblichen Fetus spielt die Leistenfalte der Urniere eine ähnliche Rolle wie beim männlichen Fetus, mit dem Unterschiede jedoch, daß sie bei jenem nicht mehr einheitlich ist. Der Vergleich ist nicht mehr ganz leicht durchzuführen. Wir gehen dabei von der Fig. 446 aus, welche ein indifferentes Verhalten des Bandapparates

der Keimdrüsen darstellt. Dabei verläuft das Zwerchfellsband der Urniere vom oberen Pole dieser Drüse nach aufwärts und erfährt eine allmählich in cranio-caudaler Richtung fortschreitende Rückbildung, indem es beim männlichen Geschlechte dem Verlaufe der zum Hoden ziehenden Gefäße (*A. spermatica interna* und *Plexus pampiniformis*) entspricht, dagegen beim Weibe den *Ligg. ovarico-pelvicum* und *infundibulo-pelvicum*. Was das Leistenband der Urniere anbelangt, so wird es beim männlichen Fetus zum *Gubernaculum testis* (Hunteri), dessen Beziehungen zum *Conus inguinalis* wir im Zusammenhang mit dem *Descensus testium* besprochen haben (Fig. 448). Beim weiblichen Geschlechte dagegen zerfällt der Strang durch die Umbildung des Müllerschen Ganges zur Tube resp. zum Uterus, in drei Strecken. Die erste (Fig. 447 I) reicht vom unteren Pole des Ovariums, wo sich vom *Hilus ovarii* herkommende Züge glatter Muskulatur demselben beimischen, bis zum *Fundus uteri* als *Lig. ovarii proprium*. Die zweite Strecke wird durch das *Lig. teres uteri* dargestellt, welches vom Tubenwinkel bis zum *Annulus inguinalis abdominalis* reicht (Fig. 447 II), während ein dritter Abschnitt, das *Lig. labiale* (Fig. 447 III), sich vom *Annulus inguinalis abdominalis* bis in die großen Labien erstreckt. Beim weiblichen Fetus verläuft also das Leistenband der Urniere nicht frei nach unten zur vorderen Bauchwand in der *Regio inguinalis*, sondern es ver wächst, erstens mit dem *Hilus ovarii*, sodann mit dem Müllerschen Gange, von wo aus das unterbrochene Ligament erst als *Ligamentum teres uteri* zum *Annulus inguinalis abdominalis* weiterzieht. Hier bildet sich, trotz der Tatsache, daß ein äußerer *Descensus* des Ovariums nicht stattfindet, ein *Diverticulum peritonci* (Nucki) wie beim männlichen Geschlechte, welches sich erst nach der Geburt schließt.

„Daß das *Lig. teres uteri* sich während der fetalen Entwicklung kontinuierlich verdickt, während der Schwangerschaft dagegen eine außerordentliche Zunahme zeigen kann, und also durchaus selbständig und anpassungsfähig bleibt, ist, gegenüber dem kontinuierlich atrophierenden und ganz verschwindenden *Gubernaculum testis* nicht uninteressant. Möglicherweise beteiligen sich auch die *Ligg. ovarii* an dieser Anpassung der runden Mutterbänder“ (Wieger).

Ectopie der Ovarien.

Bei den Ovarien ist es, im Gegensatz zu den Hoden, besonders eine Senkung in abnormer Richtung, welche unser Interesse in Anspruch nimmt. Dabei folgt das Ovarium demselben Wege, den der Hoden einschlägt, d. h. es tritt im *Canalis inguinalis* durch die Bauchwandung bis in die großen Labien hinunter. Solche Bildungen sind nicht allzu selten und dann besonders auffällig, wenn sich die äußeren Genitalien dem männlichen Typus mehr oder weniger nähern, so daß man diese Zustände auch als Zwitterbildungen bezeichnet, aber mit dem Zusatz „unecht“ (*Hermaphroditismus externus spurius*), indem die Ausbildung nach dem anderen Geschlechte nicht im Keimorgan, sondern in den äußeren Geschlechtsorganen hervortritt (s. *Hermaphroditismus*. p. 450—457).

Bildung des Uterus und der Scheide.

Die Müllerschen Gänge liefern nicht bloß die Tuben, sondern auch den Uterus und die Scheide, denen beim männlichen Individuum der *Sinus prostaticus* entspricht. Wir gehen bei der Betrachtung dieser Vorgänge von den *Plicae urogenitales* aus (Figg. 429—431), welche sich beiderseits von der *Radix mesenterii* erheben. Dieselben bestehen aus einem durch ein Gekröse an die hintere Bauchwand befestigten Urnierenabschnitte, dem sich medial, gleichfalls an ein Gekröse (*mesogenitale*) befestigt, die Keimdrüse anschließt, lateral geht eine Falte ab, welche den Müllerschen und den Wolffschen Gang einschließt. Der Müllersche Gang liegt oben lateral vom Wolffschen Gange, doch wird das Verhältnis caudalwärts dadurch geändert, daß die beiden Falten sich vor dem Darne medianwärts zusammenschlagen (in der Richtung des Pfeiles in den Figg. 429—431)

und zur Bildung des schon oben erwähnten Genitalstranges zusammenschließen. Dabei nähern sich natürlich auch die Müllerschen Gänge, um schließlich miteinander zu verschmelzen und eine Strecke weit ein einheitliches Lumen zu bilden, während sie distal noch immer ihre getrennte Verbindung mit dem Sinus urogenitalis beibehalten. Die Verschmelzung geht sodann in distaler und auch in cranialer Richtung weiter. Da die Müllerschen Gänge als solide Stränge caudalwärts auswachsen, so bildet sich nicht gleichzeitig in ihrer ganzen Ausdehnung ein Lumen, sondern dasselbe tritt an der Verbindung des Stranges mit dem Epithel des Sinus urogenitalis sogar erst ziemlich spät auf.

Die Wolffschen Gänge sind in frühen Stadien auf beiden Seiten der vereinigten Müllerschen Gänge bis zur Verbindung derselben mit dem Sinus urogenitalis zu verfolgen, wo sie lateral von diesen Gängen ausmünden. In dem durch die Verschmelzung der Falten entstandenen, etwas abgeplatteten, zwischen Rectum und Harnblase gelagerten

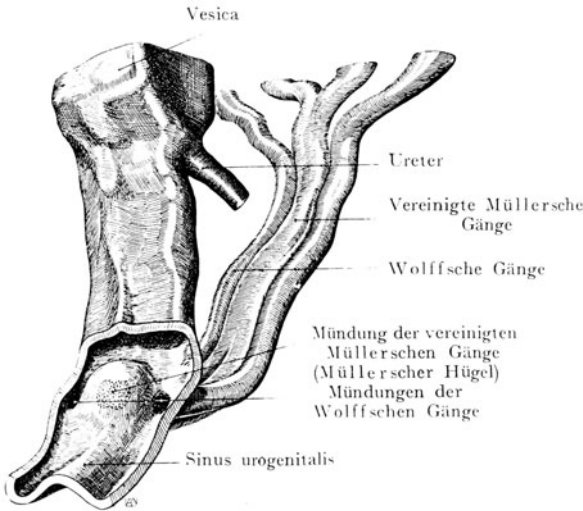


Fig. 449. Sinus urogenitalis und Genitalstrang eines menschlichen Embryo von 25 mm Länge.

Nach Keibels Modell 8. (Arch. f. Anat. u. Entwicklungsgesch. 1896.)

blasen (Ductus excretorii) mit den Ductus deferentes (Wolffsche Gänge) bilden. Beim Weibe entspricht dagegen die Ausmündungsstelle auf dem Müllerschen Hügel dem Orificium vaginae. So ergibt sich ein sehr beträchtlicher Unterschied in der Länge des Sinus urogenitalis bei beiden Geschlechtern: beim Weibe entspricht er bloß dem Vestibulum vaginae, während er beim Manne vom Colliculus seminalis bis zum Orificium urethrae ext. reicht (s. unten den Sinus urogenitalis).

Eine weitere Komplikation ergibt sich aus der Verschiebung der Ausmündung des Ureters auf die Harnblase. Wir haben gesehen, daß dieser als eine knospenförmige, dorsal- und cranialwärts gerichtete Ausbuchtung der distalen Strecke des Wolffschen Ganges auftritt, welche sowohl das Nierenbecken mit den Nierenkelchen, als auch den Ureter liefert (Fig. 423). Die Ausmündung in den Wolffschen Gang wird allmählich im Laufe der Entwicklung aufgegeben, indem sie zuerst auf die hintere Wand des Sinus urogenitalis, dann nach oben auf die Harnblase überrückt (Fig. 424). Der Vorgang ist darauf zurückzuführen, daß die Strecke zwischen der Ausmündung des Ureters und derjenigen des Wolffschen Ganges in den Sinus urogenitalis stark wächst und schließlich in die Wand des Fundus vesicae miteinbezogen wird. Der Prozeß ist bei beiden Geschlechtern derselbe. Später grenzt

Genitalstrang (Fig. 431) erkennen wir die Querschnitte der Müllerschen und der Wolffschen Gänge.

Die Ausmündung der Gänge liegt auf einem in die Lichtung des Sinus urogenitalis von hinten her vorspringenden Höcker oder Hügel, dem Müllerschen Hügel (Fig. 449). Derselbe bleibt beim männlichen Fetus als Colliculus seminalis an der hinteren Wand der Pars prostatica urethrae bestehen, in welche die aus den vereinigten unteren Strecken der Müllerschen Gänge entstandene Vesicula prostatica ausmündet. Auf beiden Seiten der Öffnung liegen die Ausmündungsstellen der Ductus ejaculatorii, welche sich durch die Vereinigung der Ausführungsgänge der Samen-

sich die Harnblase im Orificium urethrae int. scharf gegen die Harnröhre ab und da auch die beiden Ureterenmündungen weiter auseinanderrücken, so erhalten wir das Trigonum vesicae am Harnblasenfundus, welches, ursprünglich demselben fremd, erst sekundär in die Wandung der Harnblase miteinbezogen wird. So erklären sich auch nach Waldeyer die beim Menschen beobachteten Fälle von teilweiser Abtrennung des Trigonum vesicae von der Harnblasenwandung. Recht interessant sind in diesem Zusammenhange die fertigen Verhältnisse, welche Keibel für Echidna beschrieben hat. Hier liegt die Verbindung der Harnblase mit dem Sinus urogenitalis nicht an ihrem unteren Pole, sondern an ihrer dorsalen Wandung. „In die Öffnung ragt von der dorsalen Seite des Sinus urogenitalis eine hohe Papille hinein, auf deren Gipfel die beiden Ureteren dicht nebeneinander ausmünden. Der Urin gelangt nicht in den Sinus urogenitalis, sondern direkt in die Blase. Bei der Entleerung des Harns erweitert sich die Öffnung der Blase in den Sinus urogenitalis und flacht die Ureterenpapille ab.“ Es sind also bei dieser niedrigen Säugerform Verhältnisse fixiert, die beim Menschen vorübergehend in der Ontogenese vorkommen.

Die verschmolzenen Müllerschen Gänge stellen die ursprünglich doppelte Anlage von Uterus und Scheide dar, welche manche Mißbildungen beim Menschen sowie auch

die normalen Zustände bei vielen Tieren erklären. Die Grenze zwischen Uterus und Scheide ist vor dem vierten Fetalmonate nicht genau anzugeben; erst dann tritt auch ein Lumen in der distalen, der Scheide entsprechenden Strecke des Stranges auf. Wir sehen auch zu dieser Zeit den soliden Epithelstrang, welcher die untere Strecke der verschmolzenen Müllerschen Gänge darstellt, eine sichel-förmige Einwucherung in den hinteren Umfang des Geschlechtsstranges bilden, welcher das Scheidengewölbe herstellt und die hintere Muttermundlippe abgrenzt. Später bildet sich durch ringförmiges Weiterwachsen dieser Einwucherung nach vorn auch die vordere Muttermundlippe. Übrigens stellt die Cervix uteri zunächst $\frac{2}{3}$ des ganzen Organes dar, indem ihr gegenüber das Corpus und der Fundus geradezu rudimentär erscheinen. Das Epithel der Scheide entsteht nicht durch eine Umwandlung des zylindrischen Epithels der Müllerschen Gänge, sondern tritt gleich von Anfang an als eine besondere Epithelart auf.

Was die obere Grenze des Uterus anbelangt, so läßt sich dieselbe schon ziemlich früh bestimmen. Der ausgebildete Uterus reicht nämlich bis zu der Stelle, wo im Tubenwinkel die Lig. teretia gegen den Annulus inguinalis abdominalis abgehen; hier haben wir immer die Grenze zwischen Uterus und Tuben anzunehmen (Fig. 450). Auch bei Tieren bezeichnet nach Kußmaul der Abgang der Lig. teretia die Grenze zwischen den Gebärmutterhörnern und den Eileitern. Eine Zeitlang ist während der Fetalentwicklung die median von der Kreuzung der Tuben durch das Leistenband der Urniere gelegene Strecke der Müllerschen Gänge noch nicht in den Uterus einbezogen, und erst allmählich findet die Verschmelzung dieser Strecken miteinander, sowie die Ausbildung des gewölbten Uterusfundus statt. Unterbleibt diese Verschmelzung, sowie die Ausbildung des Uterus in der Pubertätszeit, so haben wir es mit einem Uterus infantilis

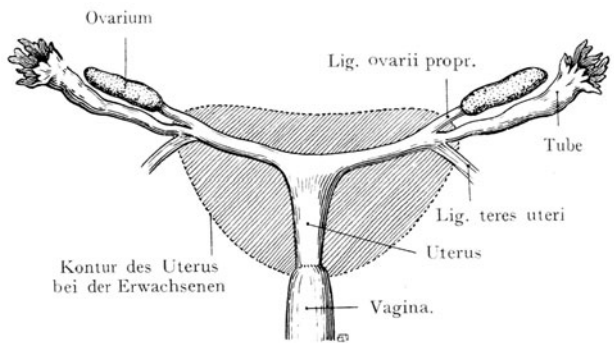


Fig. 450. Verhalten des kindlichen Uterus zum Uterus der Erwachsenen.

Nach Kußmaul.

zu tun, dessen höchster Grad von Kußmaul als *Uterus rudimentarius solidus* bezeichnet wird.

An der Ausmündung der Müllerschen Gänge in den *Sinus urogenitalis* auf dem Müllerschen Hügel entsteht der Hymen als eine die Öffnung einengende Membran, welche verschiedene Formen annehmen kann (*Hymen cribriformis*, *annularis* usw.). Er liegt bei Embryonen hoch oben, sein Herabrücken hängt mit dem geringen Längenwachstum des *Sinus urogenitalis*, des späteren *Vestibulum vaginae*, beim weiblichen Fetus zusammen.

Bildung des *Sinus urogenitalis* und der Harnblase.

Die ursprünglich einheitliche, nach außen hin durch die Kloakalmembran abgeschlossene Kloake zerfällt durch die Ausbildung einer mehr oder weniger frontal eingestellten Scheidewand in den *Sinus urogenitalis* (mit Einschluß der Harnblase) und das Rectum mit dem Colon und Caecum, vielleicht auch noch dem unteren Teile des Ilium (s. H. v. Berenberg-Goßler). Beide Abschnitte öffnen sich sekundär nach außen, indem die Kloakalmembran eine Rückbildung erfährt.

Um die Bedeutung dieser Vorgänge richtig zu würdigen, müssen wir zunächst auf die Entstehung der ursprünglich vom Nabel bis zur Schwanzwurzel reichenden, die Kloake ventral (nach vorn) abschließende Kloakenmembran zurückgreifen. Dieselbe bildet sich aus jener Strecke des Primitivstreifens, welcher außerhalb des Medullarrohres verbleibt und mit dem Auswachsen des Schwanzes ventralwärts verlagert wird (Figg. 56 und 58). Die erste Anlage der Kloakenmembran liegt dorsal am hinteren Ende des Primitivstreifens, indem sich dort Entoderm und Ectoderm berühren. Diese Strecke wird zu einer dünnen Epithelplatte umgewandelt, welche, vollständig an der ventralen Fläche gelegen, von der Anlage des Schwanzes bis zum Abgange

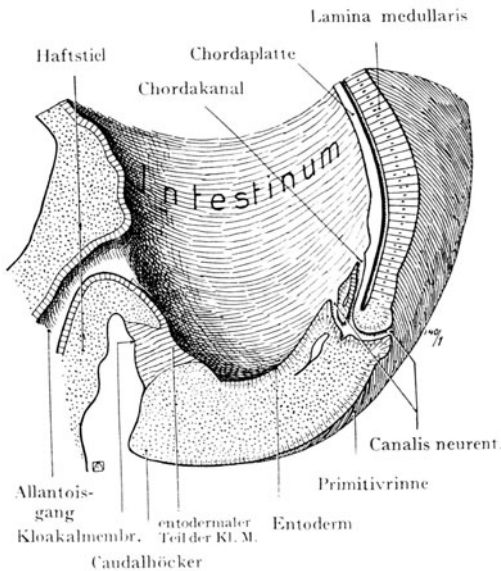


Fig. 451. Sagittalschnitt durch das caudale Ende eines menschlichen Embryo von 2,11 mm Länge.
Nach Eternod, *Anat. Anz.* XVI. 1899.

des beim Menschen sehr frühe sich ausbildenden, den Allantoisgang enthaltenden Haftstieles reicht. Die craniale Strecke des Primitivstreifens, besonders der das Nervenrohr mit dem Darm in Verbindung setzende *Canalis neurentericus*, wahrt die dem Primitivstreifen ursprünglich zukommende Rolle einer Wachstumszone, die sie so lange spielt, als überhaupt der Schwanzfaden noch in die Länge wächst. Ein Teil der ursprünglichen Verbindung des *Canalis neurentericus* mit dem Entoderm bleibt bei einigen Formen deutlicher, bei anderen weniger deutlich als eine von der Kloake ausgehende Ausbuchtung erhalten, welche sich als Schwanzdarm eine Strecke weit gegen den Schwanz hinzieht (Fig. 452). Als eine ventral gerichtete Ausbuchtung der Kloake ist die Allantoisbucht dargestellt, an welche das vordere Ende der Kloakalmembran unmittelbar anzugrenzen scheint. Die Kloakenmembran ist zuerst lanzett-, später streifenförmig (Henneberg) und erstreckt sich vom Nabel bis zur Schwanzwurzel. Sie wandelt sich in die gleichfalls aus Epithelzellen bestehende Kloakenplatte um, die sagittal eingestellt ist. Es geht aus dem Gesagten wohl ohne

weiteres hervor, daß die Kloakenmembran nicht ein in allen Stadien der Entwicklung homologes Gebilde darstellt, indem sie sich in frühen Stadien sowohl caudal als cranial viel weiter ausdehnt als das später der Fall ist. Wir kommen später bei der Besprechung der Rückbildung der caudalen Strecke des Nervensystems nochmals auf die Entwicklung des Schwanzes und des Schwanzdarmes zurück (pag. 472), jetzt beschäftigt uns die Umbildung der Kloake, wie sie an das in Fig. 452 dargestellte Stadium eines menschlichen Embryos von 3 mm anschließt, wo der Darm in einen länglichen, die Wolffschen Gänge aufnehmenden Raum, die Kloake übergeht. Von dem cranialen Ende derselben zieht sich der Urachus in den Bauchstiel hinein; vom caudalen Ende erstreckt sich der Schwanzdarm gegen das caudale Ende des Rückenmarkes. Die caudalen Enden der Wolffschen Gänge münden in die Kloake aus. Diese wird ventral durch die Kloakenmembran abgeschlossen; sie stellt also zunächst denjenigen Abschnitt des Darmes dar, welcher caudal vom Abgang der Allantois liegt.

Die ursprünglich einheitliche Kloake wird nun in einen ventralen Abschnitt, der den Sinus urogenitalis und die Harnblase umfaßt, und einen dorsalen Abschnitt, welcher der Ampulla recti und einem Teile der Pars analis recti entspricht, getrennt und zwar infolge der Ausbildung einer von der oberen lateralen Wand der Kloake ausgehenden nach abwärts wachsenden Scheidewand oder Falte, des Septum urorectale. Dieses erreicht schließlich die Kloakenmembran, trennt dieselbe in eine vordere Strecke, die Membrana urogenitalis und eine hintere Strecke, die Membrana analis. Der Beginn dieser Bildung ist in der Fig. 453 bei einem 6,5 mm langen Embryo dargestellt, wo das Septum urogenitale bis unterhalb der Einmündung der Wolffschen Gänge herabgewachsen ist. Diese liegen ursprünglich weit ventral, gegen die Kloakenmembran, und erst sekundär werden sie durch ungleiches Wachstum der Kloakenwand dorsalwärts verschoben.

Die Bildung des Septum urorectale erfolgt dadurch, daß die in Fig. 453 veranschaulichten Falten einander entgegenwachsen und durch ihre zunächst epitheliale Vereinigung die Trennung der Kloake in einen ventralen und einen dorsalen Abschnitt bewirken. Durch das Einwachsen von Mesenchymzellen erhalten die Falten eine festere Einlage. Der unmittelbar an die Kloakenmembran grenzende Teil der Kloake erfährt auch zuletzt eine Trennung in die beiden Abschnitte. In sehr einfacher und schematischer Form können wir den Vorgang in den Figg. 454 A—D verfolgen. In Fig. 454 B ist noch eine Verbindung zwischen dem Sinus urogenitalis und dem Rectum unmittelbar oberhalb der Kloakenmembran vorhanden; in Fig. 454 C ist dieselbe bedeutend eingeschränkt, in Fig. 454 D infolge der

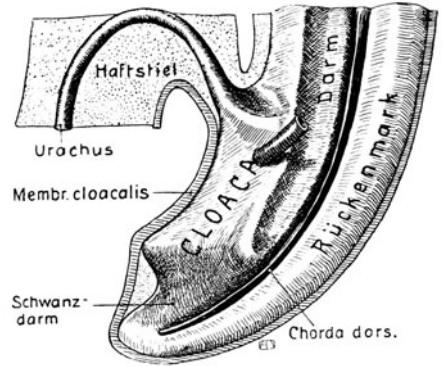


Fig. 452. Kloake und Schwanzdarm eines menschlichen Embryo. 3 mm Länge. Nach Keibels Modell I. Siehe Fr. Keibel, Arch. f. Anat. u. Entwicklungsgesch. 1896.

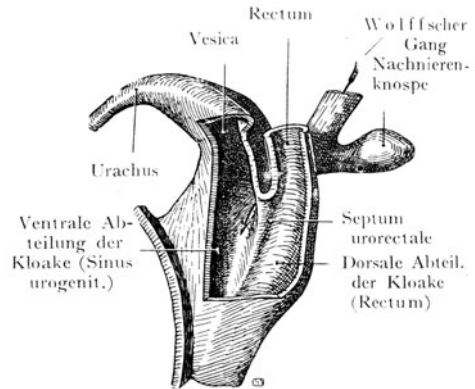


Fig. 453. Trennung des Sinus urogenitalis vom Rectum bei einem menschlichen Embryo von 6,5 mm Länge.

Nach dem Keibelschen Modell.

Verschmelzung des Septum urorectale mit der Kloakenmembran gänzlich geschwunden und außerdem öffnen sich, nach dem Schwunde der beiden durch die Verschmelzung

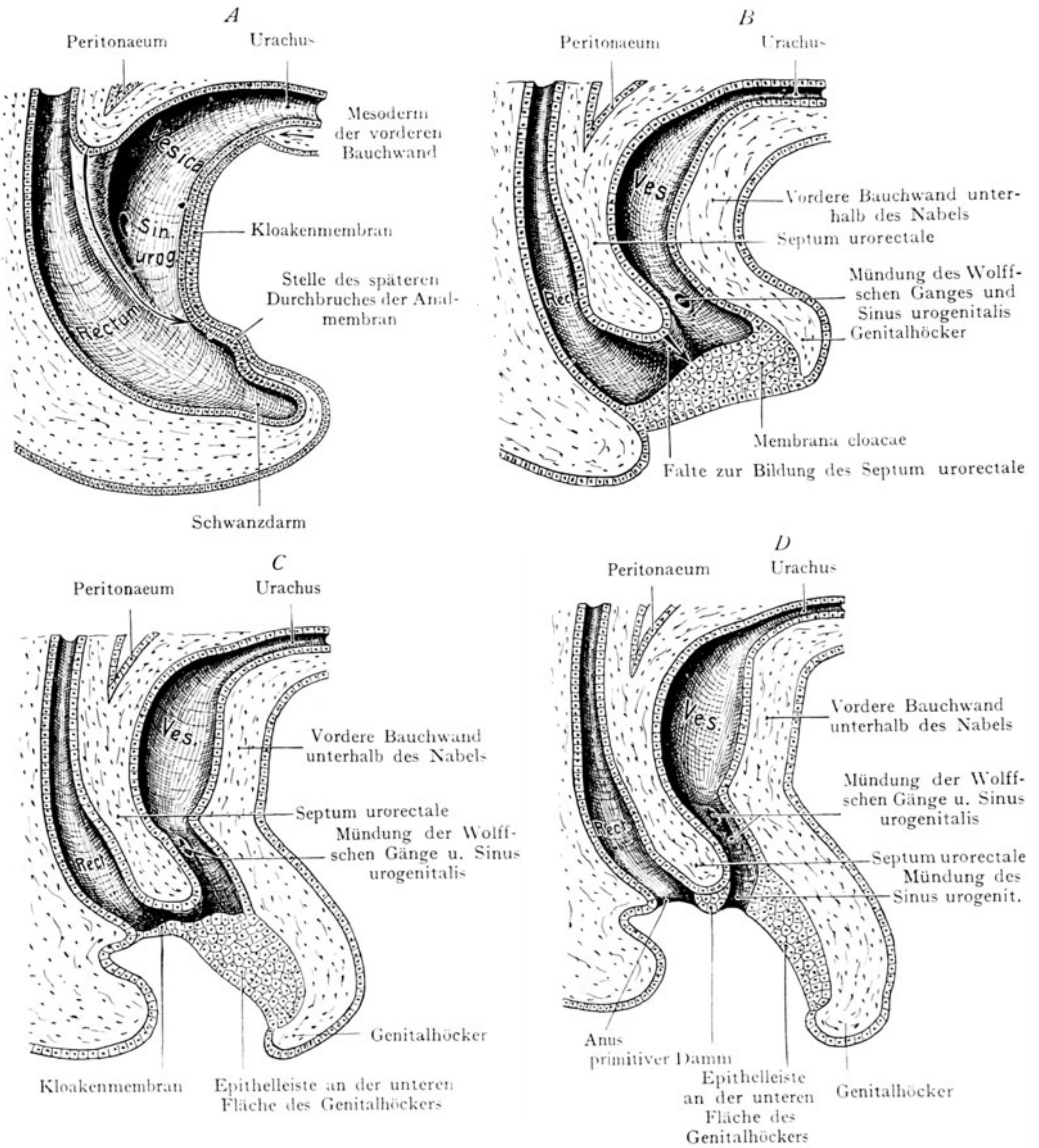


Fig. 454. Entwicklung des Rectum und der Harnblase. Schemata.

getrennten Strecken der Kloakenmembran, das Rectum und der Sinus urogenitalis nach außen. Derjenige Teil des Septum urorectale, welcher nach der Verschmelzung mit der Kloakenmembran an die Oberfläche tritt, bildet den primitiven Damm (s. unten die Bildung des Damms).

Das Schicksal der vorderen Strecke der Kloakenmembran, welche in frühen Stadien (Fig. 451) bis zum Abgange des Urachus von dem Darne reicht und in der Medianebene einen epithelialen Abschluß der Kloake herstellt, ist praktisch von der größten Wichtigkeit. Sie wird nämlich von vorn nach hinten auf einer gewissen Strecke, bis zu dem vor der Kloake sich erhebenden Geschlechtshügel (s. unten) durch eingewucherte Mesenchymzellen verstärkt, welche hier allmählich die vordere Bauchwand unterhalb des Nabels herstellen und eine Grundlage für das Einwachsen der Muskelanlagen schaffen. Zugleich bildet sie aber auch die vordere Wand der Harnblase und des Sinus urogenitalis (Fig. 455). Gerade am vorderen Ende der sodann als Kloakenmembran noch übrigbleibenden Strecke des Primitivstreifens (Fig. 456) bildet sich der Kloakenhöcker aus, aus welchem das Geschlechtsglied usw. hervorgeht. Es sei jetzt schon darauf hingewiesen, daß eine Hemmung in dem Prozesse des Ersatzes der ursprünglich weit über den Nabel reichenden epithelialen Kloakenmembran durch Stützgewebe die formale Genese der Spaltbildungen an der vorderen Wandung der Harnblase oder am oberen Umfange des Corpus penis (Blasenspalte und Epispadie) erklärt.

Keibel sagt über diese Vorgänge folgendes: „Man kann beim Meerschweinchen nachweisen, daß ein großer Teil der vorderen Harnblasenwand, also ein Gebiet, das in den Bereich der Bauchblasenspalte fällt, dem Primitivstreifen angehört. Es scheint nämlich, daß beim Menschen und Meerschweinchen die Aftermembran auch auf den Teil der Kloake übergreift, der in die Harnblase

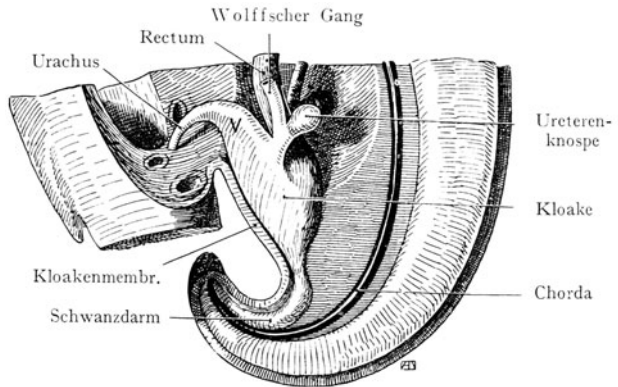


Fig. 455. Kloake und Kloakenmembran bei einem menschlichen Embryo von 6,5 mm Länge.
Nach dem Keibelschen Modell.

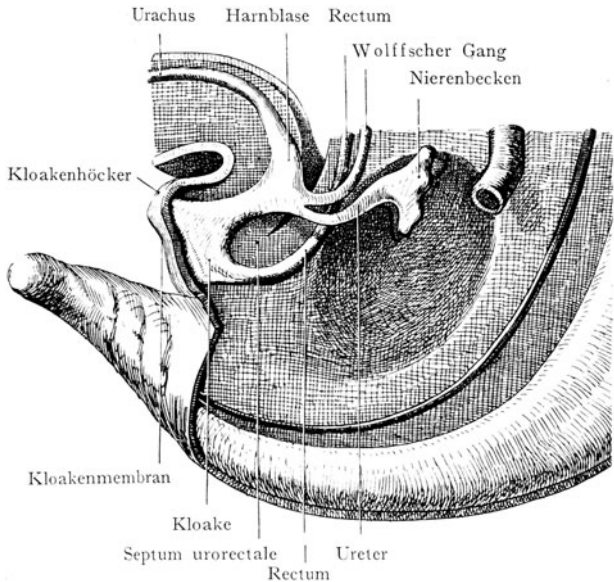


Fig. 456. Trennung des Sinus urogenitalis vom Rectum beim menschlichen Embryo.
Nach dem Keibelschen Modell.

einbezogen wird. Diese Aftermembran gehört dem hintersten Ende des Primitivstreifens an. Ja, es läßt sich der Primitivstreifen sogar über die Aftermembran hinaus verfolgen. Die Bauchblasenspalte ist als eine Hemmungsbildung aufzufassen; sie kann, vom Nabel beginnend, sich bis zum After erstrecken.“

Die Lage der Harnblase an der vorderen Bauchwand ist demnach eine ursprüngliche und entspricht der Ausdehnung der caudalen Strecke des Primitivstreifens vom Nabel bis zur Symphyse (s. Kapitel II des Anhanges).

Es wird sich nun fragen, welchen Gebilden die beiden durch das Septum urorectale voneinander getrennten Abteilungen der Kloake später entsprechen. Die dorsale Abteilung stellt die Ampulla recti und einen Teil der Pars analis recti dar, doch liegt der After

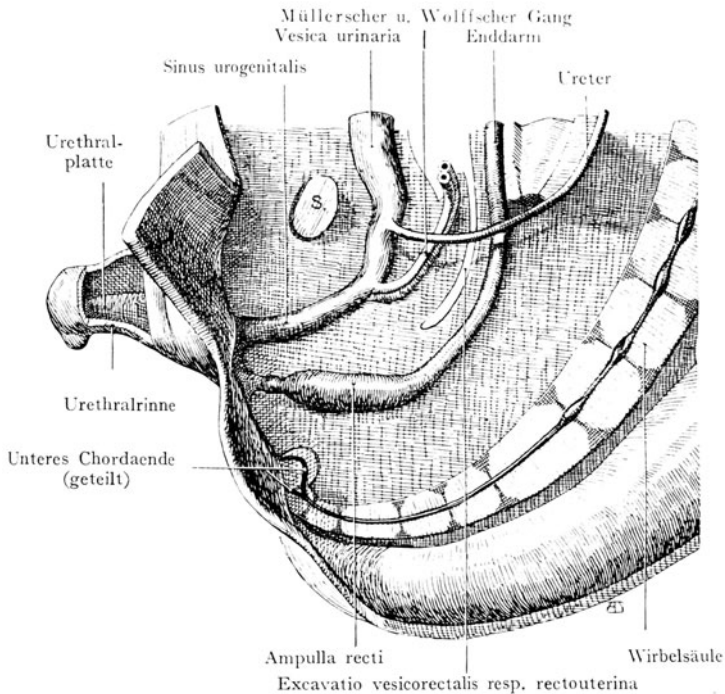


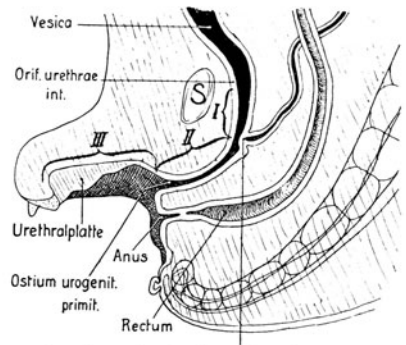
Fig. 457. Bildung der Ausführwege des Urogenitalapparates. Menschlicher Embryo von 25 mm Länge.

Nach dem Keibelschen Modell.

später nicht etwa an der Durchbruchsstelle der Membrana analis, also an der Grenze zwischen Ectoderm und Entoderm, sondern ganz im Bereiche des Ectoderms, indem (s. unten die Entwicklung des Dammes) durch eine Einbuchtung von außen her ein kurzer Abschnitt unten an das aus dem Entoderm stammende Rectum angefügt wird. Der ventrale Abschnitt liefert den Sinus urogenitalis, von dem Müllerschen Hügel (Colliculus seminalis) bis zur Öffnung am primitiven Damme, also beim Manne etwa die Pars prostatica und die Pars membranacea urethrae, beim Weibe das Vestibulum vaginae; außerdem entsteht aus dem ventralen Abschnitte sicher der größte Teil, wahrscheinlich (nach Keibel und auch nach Pohlmann) die ganze Harnblase, indem der Urachus überhaupt nicht, wie die früheren Autoren meinten, für die Bildung der Harnblase in Betracht kommt. Die vordere Wand der Harnblase, welche durch Einwachsen von Mesenchymzellen in die craniale

Strecke der Kloakenmembran ein festeres Gefüge erhält, stellt zugleich auch die vordere Bauchwand zwischen Nabel und Symphyse her. So wird es begreiflich, wie die Harnblase zunächst als ein Organ der Bauchhöhle auftritt, welches erst sekundär, infolge eines auf längere Zeit sich ausdehnenden Descensus, seine endgültige Lagerung in der Beckenhöhle gewinnt. Der Urachus verliert schon vor der Geburt sein Lumen. Bei beiden Geschlechtern senkt sich die Harnblase während der beiden ersten Lebensjahre sehr stark, von da an langsamer bis gegen das 18.—20. Lebensjahr.

Die Trennung der Kloake in zwei Abschnitte durch die Bildung des Septum urorectale erfolgt am Ende des zweiten Monats bei Embryonen von 24—25 mm Länge. Wir können in etwas früheren Stadien am vorderen Abschnitte keine ganz scharfe Grenze zwischen der spindelförmigen



Mündung der Müllerschen Gänge = Scheidenöffnung in den Sinus urogenit.
Fig. 458.

Fig. 458—460. Vergleich der männlichen und weiblichen inneren und äußeren Geschlechtsorgane untereinander und mit einem fetalen Stadium.

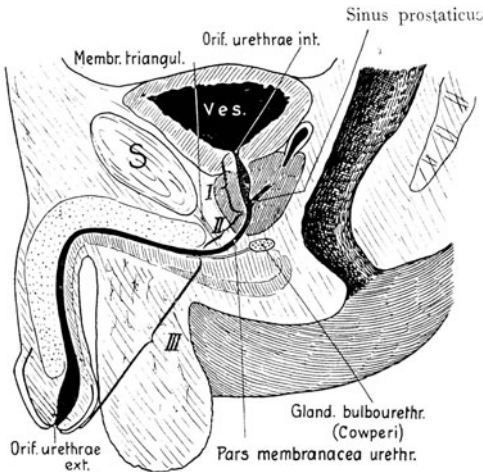


Fig. 459. Männlicher Typus.

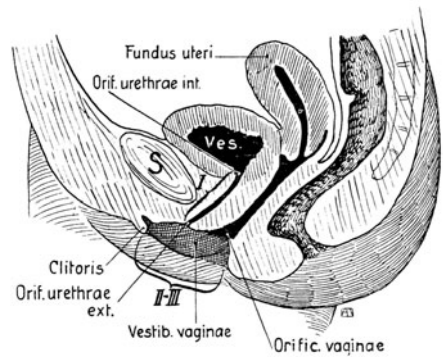


Fig. 460. Weiblicher Typus.

Harnblase und dem Sinus urogenitalis ziehen. Auch finden noch Verschiebungen an der seitlichen Wand des Sinus statt, durch welche die Einmündungsstellen der Ureteren nach oben auf die Harnblase gelangen (S. 428). Das ist schon bei dem in Fig. 457 abgebildeten Embryo erfolgt. Wenn wir die Ausmündungsstelle der Wolffschen und Müllerschen Gänge als obere Grenze des Sinus urogenitalis annehmen, so haben wir, wie gesagt, zwischen diesem Punkte und der Ausmündung der Ureteren in die Harnblase eine Strecke, welche nicht bloß das Trigonum vesicae, sondern auch das Orificium urethrae int. und die obere Partie der Pars prostatica urethrae liefert.

Die untere Grenze des Sinus urogenitalis wird durch die Kloakenmembran und zwar durch deren craniale Strecke dargestellt, welche wir nunmehr als Membrana urogenitalis bezeichnen. Diese spielt (s. unten) bei der Entwicklung der äußeren Geschlechtsteile eine sehr wichtige Rolle, indem sie sich als Urethralplatte (Fig. 457) bis an die Spitze des auf dem Kloakenhöcker sich erhebenden Geschlechtsgliedes (Phallus) erstreckt. Der Durchbruch der Membrana urogenitalis und die Bildung eines Orificium ext. primitivum des Sinus urogenitalis erfolgt bedeutend früher als diejenige der hinteren Strecke der

Kloakenmembran, welche als Membrana analis das Rectum abschließt. Die Membrana urogenitalis erstreckt sich beim Weibe an der unteren Fläche der Clitoris bis gegen die Glans clitoridis und stellt bei ihrem Durchbruch, als Ganzes genommen, die Öffnung des Vestibulum vaginae dar. Beim männlichen Geschlechte erfährt dagegen der Sinus urogenitalis dadurch eine beträchtliche Verlängerung, daß jener Abschnitt der Membrana urogenitalis, welcher von der unteren Fläche des Geschlechtsgliedes (Phallus) aus in dieses vordringt (die Urethralplatte), ein Lumen erhält, und, im Penis eingeschlossen, die Pars cavernosa urethrae bildet. Diese stellt im Gegensatz zu den Verhältnissen beim weiblichen Fetus, wo sich die im Phallus eingeschlossene Urethralplatte rinnenförmig nach unten öffnet, einen vorderen Abschnitt des Sinus urogenitalis dar. Die Öffnung desselben wird also von dem Damme auf die Spitze der Glans penis verlegt (s. unten). Auch beim männlichen Fetus entsteht ein Orificium primitivum des Sinus urogenitalis am Damme, das sich jedoch sekundär schließt. Folglich entspricht der Sinus urogenitalis des Weibes, d. h. das Vestibulum vaginae, der unteren Strecke der Pars prostatica urethrae unterhalb des Colliculus seminalis, zusammen mit der Pars membranacea urethrae des männlichen Fetus. Dagegen bildet sich die weibliche Harnröhre aus der von dem Müllerschen Hügel (dem Colliculus seminalis des männlichen Fetus) und dem Orificium urethrae int. begrenzten Strecke der Urethra, welche beim Manne der oberen Strecke der Pars prostatica urethrae entspricht (Fig. 458—460).

Entwicklung der äußeren Geschlechtsteile und des Dammes.

Die Bildung der äußeren Geschlechtsteile knüpft sich vor allem an diejenigen Vorgänge an (s. oben), welche zum Ersatze der cranial bis zum Abgange des Haftstieles reichenden Strecke der Kloakenmembran durch eine aus Mesenchym bestehende festere Platte führen. Durch diesen Vorgang wird zunächst die vordere Bauchwand unterhalb des Nabels in der Medianebene abgeschlossen, dabei erhält auch die Harnblase als Teil der Kloake ihre ventrale Wandung. Caudalwärts, gegen das vordere Ende der Membrana urogenitalis, bildet diese Mesenchymwucherung einen Wulst oder Höcker, der sich an der Herstellung der vorderen Begrenzung des Sinus urogenitalis beteiligt. Dies ist der Kloakenhöcker (Fig. 461), der bei menschlichen Embryonen von 13 mm Länge deutlich ausgebildet ist. Auf demselben erhebt sich nun das Geschlechtsglied als Geschlechtshöcker, Phallus, der von dem halbmondförmigen Genitalwulste (Tuberculum genitale), umzogen wird. Caudal und lateral von dem Ostium urogenitale primitivum geht derselbe in den unteren durch die Verschmelzung des Septum urorectale mit der Kloakenmembran gebildeten primitiven Damm über (Fig. 454 D). In das Innere des geschlechtlich zunächst ganz indifferenten Phallus (Geschlechtsglied) erstreckt sich von unten her die als Fortsetzung der Kloakenmembran, resp. der Membrana urogenitalis, aufzufassende kielförmige Urethralplatte (Fig. 457), aus welcher sich im weiteren Verlaufe die Pars phallica des Sinus urogenitalis bildet. Diese Epithelplatte wächst nicht in den Phallus hinein, sondern ist von Anfang an als Teil der Kloakenmembran hier vorhanden, welcher mit dem Längenwachstum des Phallus und zwar beim männlichen Geschlechte sehr beträchtlich in die Länge wächst. Die Urethralplatte öffnet sich nun beim weiblichen Fetus rinnenförmig nach unten als Urethralrinne, welche gewissermaßen eine Fortsetzung des Ostium urogenitale primitivum gegen die Glans clitoridis hin darstellt (Fig. 463). Die Ränder der

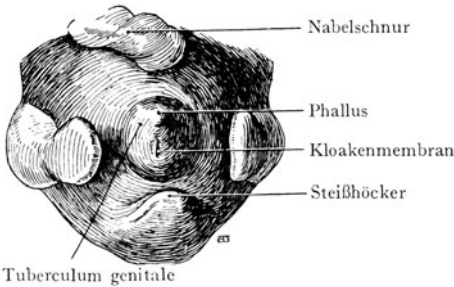


Fig. 461. Indifferentes Stadium der Ausbildung der äußeren Genitalien.
Nach dem Eckerschen Modell.

deutlich ausgebildet ist. Auf demselben erhebt sich nun das Geschlechtsglied als Geschlechtshöcker, Phallus, der von dem halbmondförmigen Genitalwulste (Tuberculum genitale), umzogen wird. Caudal und lateral von dem Ostium urogenitale primitivum geht derselbe in den unteren durch die Verschmelzung des Septum urorectale mit der Kloakenmembran gebildeten primitiven Damm über (Fig. 454 D). In das Innere des geschlechtlich zunächst ganz indifferenten Phallus (Geschlechtsglied) erstreckt sich von unten her die als Fortsetzung der Kloakenmembran, resp. der Membrana urogenitalis, aufzufassende kielförmige Urethralplatte (Fig. 457), aus welcher sich im weiteren Verlaufe die Pars phallica des Sinus urogenitalis bildet. Diese Epithelplatte wächst nicht in den Phallus hinein, sondern ist von Anfang an als Teil der Kloakenmembran hier vorhanden, welcher mit dem Längenwachstum des Phallus und zwar beim männlichen Geschlechte sehr beträchtlich in die Länge wächst. Die Urethralplatte öffnet sich nun beim weiblichen Fetus rinnenförmig nach unten als Urethralrinne, welche gewissermaßen eine Fortsetzung des Ostium urogenitale primitivum gegen die Glans clitoridis hin darstellt (Fig. 463). Die Ränder der

Urethralrinne stellen, analwärts nach beiden Seiten des Ostium primitivum urogenitale fortgesetzt, die kleinen Labien des Weibes dar; Urethralrinne und Ostium urogenitale

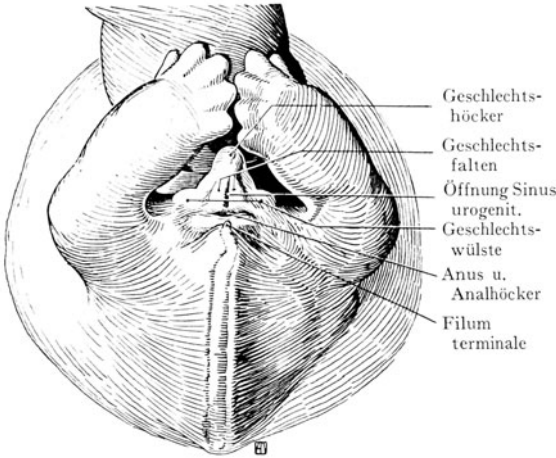


Fig. 462. Caudales Körperende eines menschlichen Embryo von 21 mm Länge. „Indifferentes Stadium.“

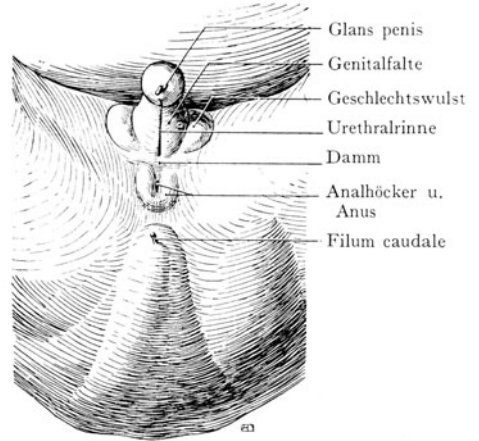


Fig. 463. Äußere Genitalien eines 25 mm langen weiblichen Embryo.

primitivum bilden demnach, zusammengenommen, das Ostium urogenitale secundum. Die Labia minora gehen dabei als Frenulum clitoridis an die Clitoris und werden durch den Sulcus nympholabialis von den aus dem Tuberculum genitale hervorgehenden großen Labien abgesetzt. Diese vereinigen sich vor der Clitoris im Mons pubis (Veneris), hinter dem Vestibulum

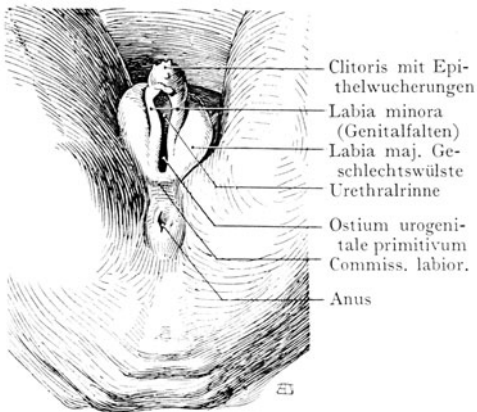


Fig. 464. Äußere Genitalien eines weiblichen Fetus von 8 cm Länge.

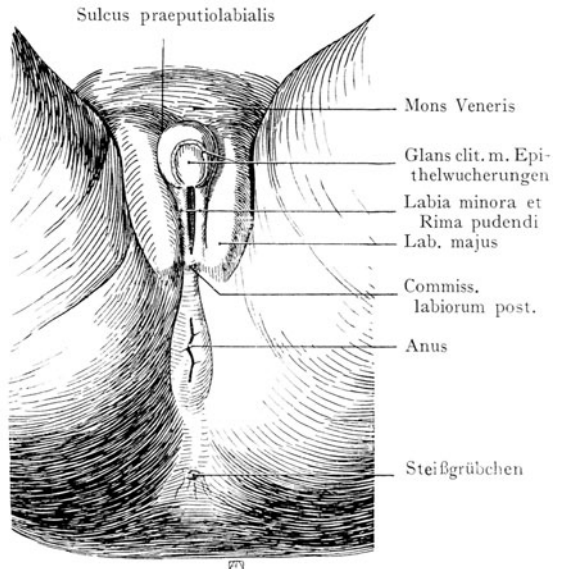


Fig. 465. Äußere Geschlechtsteile eines weiblichen Fetus von 10 cm Länge.

vaginae in der Commissura labiorum posterior. Diese Ausbildung der äußeren Geschlechtsteile nach dem weiblichen Typus läßt sich, ausgehend vom indifferenten Stadium

der Fig. 462, in den Figg. 463—465 verfolgen. Abgesehen von der späteren Größenzunahme der Teile wird schon recht früh der Zustand erreicht, den wir beim reifen Fetus antreffen.

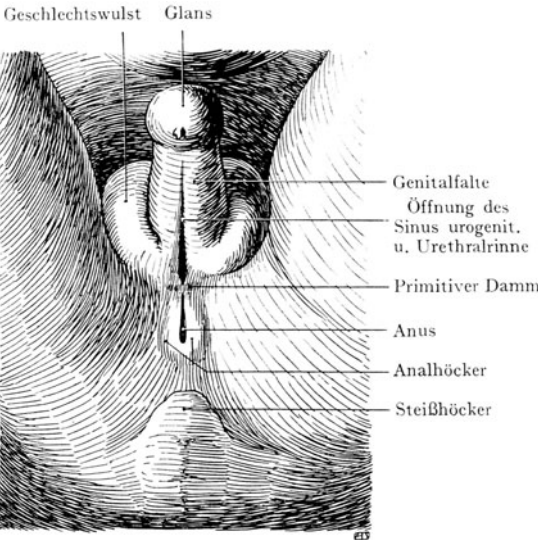


Fig. 466. Genitalregion eines menschlichen Fetus von 31 mm Länge (weiblicher Typus).
Nach W. J. Otis, Anat. Hefte. 30. 1905.

coronarius glandis bildende Urethralrinne (Fig. 466). Die Ränder der Rinne, welche den kleinen Labien des weiblichen Fetus entsprechen, Bindegewebszellen, um sekundär den Abschluß der Urethralrinne (Fig. 468) zu einem in den Penis eingeschlossenen Abschnitt des Sinus urogenitalis (Pars

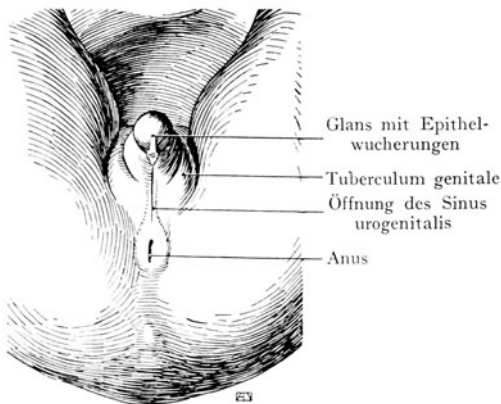


Fig. 467. Äußeres männliches Genitale. Menschlicher Fetus, 6 cm.

Beim männlichen Geschlechte erfolgt die Differenzierung der äußeren Geschlechtsteile zunächst durch eine Verwachsung von Abschnitten des Phallus, welche beim weiblichen Embryo die Labia minora bilden (Fig. 466). Der Phallus verlängert sich zur Herstellung des Penis. Die Glans und der distale Abschnitt des Penis differenzieren sich zuerst, indem eine ringförmige Furche, der Sulcus coronarius glandis (Fig. 466) sich bildet, von welcher aus die Entstehung des Präputiums erfolgt. Es wurde schon hervorgehoben, daß die Urethralplatte mit dem Wachstum des Phallus Schritt hält; ursprünglich eine solide, kielartige, von unten her in denselben eindringende Epithellamelle öffnet sie sich, ähnlich wie beim weiblichen Fetus, nach unten als die eine Fortsetzung des Ostium urogenitale primitivum bis zum Sulcus coronarius glandis bildende Urethralrinne (Fig. 466). Die Ränder der Rinne, welche den



Fig. 468. Caudales Körperende eines 5 cm langer männlichen Fetus.
6 mal vergr.

phallica sinus urogenitalis) zu bewirken. Vorn bleibt an der Glans eine Öffnung, das Orificium urethrae ext. übrig, welches, nachdem auch der Verschluss der analen Strecke des Ostium urogenitale primitivum erfolgt ist, das definitive Ostium urogenitale darstellt. Die Verschlusslinie der Urethralrinne und des Ostium urogenitale primitivum bildet die vom Anus bis zur Glans penis sich erstreckende Raphe perinei et penis (Fig. 468). Accessorische Urethralgänge, welche sich zuweilen am unteren Umfange der Pars cavernosa urethrae finden, sind auf eine Persistenz, vielleicht auch auf eine über das Ziel hinausgehende Wucherung des Epithels der Urethralrinne oder der Urethralplatte zurückzuführen (Rob. Meyer).

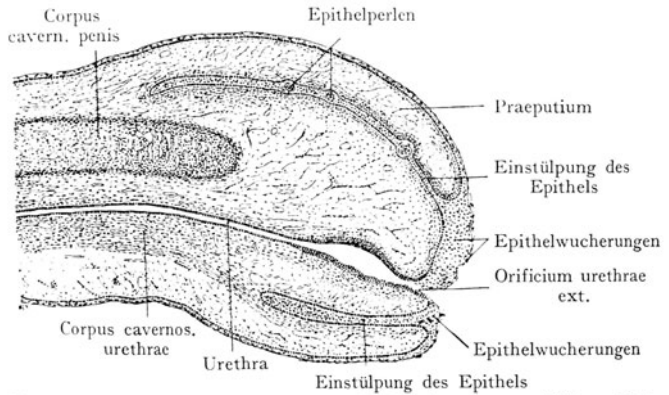


Fig. 469. Längsschnitt durch den Penis eines menschlichen Fetus von 12 cm. Bildung des Präputium. 35 mal vergr.

Die den Labia majora des Weibes entsprechenden Geschlechtswülste gehen vor der Wurzel des Penis am Mons pubis (Veneris) ineinander über; im übrigen stellen sie die paarigen

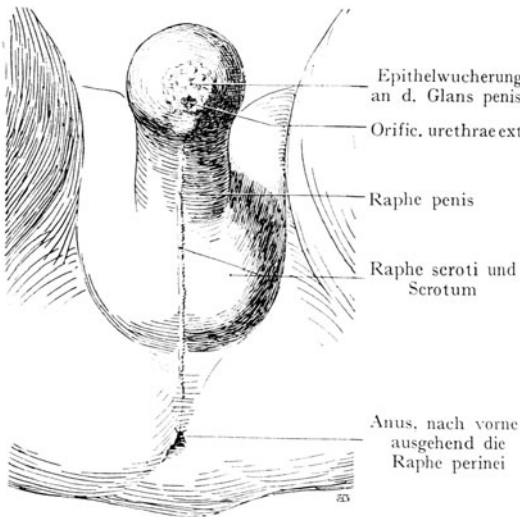


Fig. 470. Regio perinealis eines männlichen Fetus von 12 cm Länge.

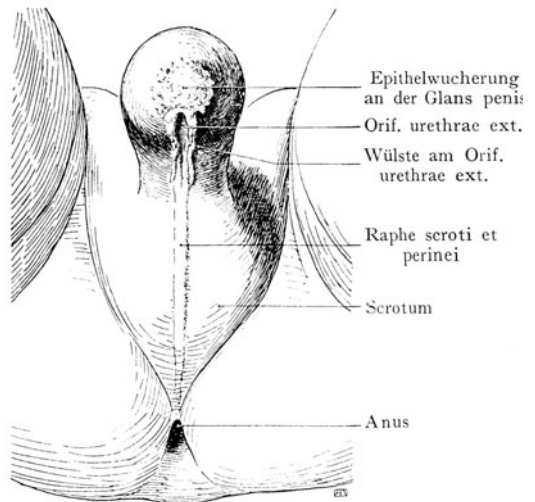


Fig. 471. Regio perinealis eines männlichen Fetus von 11 mm Länge.

Scrotalwülste dar, deren Beteiligung an der Bildung des Scrotum übrigens eine sehr geringe ist, denn dieses entsteht in der Hauptsache aus einem stark wachsenden medianen Abschnitt des Damms, welcher als unpaares Scrotalfeld nach dem Descensus die Hoden

aufnimmt. Dabei wird dasselbe nach unten vorgebuchtet, indem ein median eingestelltes, mit der unteren Wand des Sinus urogenitalis in Zusammenhang stehendes Septum scroti entsteht. Die aus dem Tuberculum genitale hervorgegangenen Scrotalwülste sollen nach der Ansicht von Felix rechts und links verstreichen.

Die Bildung des Präputium bedarf einer besonderen Schilderung. Im 3. und 4. Fetalmonate erfolgt an der Spitze der Glans penis eine lebhaft Epithelwucherung, vielleicht im Zusammenhange mit der Urethralplatte; dabei erheben sich unregelmäßige, spitz zulaufende Epithelkämme und Fortsätze, welche entfernt an die früher beschriebenen Epithelzotten der Lippen erinnern (Figg. 470 und 471). Ihre Ausbildung ist eine außerordentlich verschiedene. Etwas Ähnliches sehen wir an der Clitoris, wo die erwähnten Epithelwucherungen während gewisser Stadien sehr zahlreich sind (Figg. 463 u. 464). In Zusammenhang damit steht nun die Bildung einer Epithellamelle (Glandularlamelle), welche, in das distale Penisende einwachsend, eine äußere Lamelle als Präputium von der Glans penis trennt. Zwar ist nicht zu leugnen, daß das Präputium nach Art einer Falte und zwar gleichzeitig mit der Bildung der Glandularlamelle vorwächst, so daß beide Prozesse zur Herstellung der Hautfalte zusammenwirken. Nach Rob. Meyer stellt die Bildung der Glandularlamelle bloß den Anfang der Präputialbildung dar. Im Längsschnitte (Fig. 469) sehen wir in der Glandularlamelle einzelne aus konzentrisch geschichteten platten Epithelzellen bestehende Epithelperlen, wie sie häufig bei Wucherungen von Plattenepithel beobachtet werden. Das Präputium ist zunächst mit der Glans epithelial verlötet, doch wird die Verbindung gegen die Zeit der Reife des Fetus durch eine Auflockerung der Epithelzellen gelöst.

Bildung des Dammes.

Das Septum urorectale bildet, indem es mit der Kloakenmembran verschmilzt, am Anfange der 6. Woche den primitiven Damm. Hinter demselben entsteht eine Querfurche,

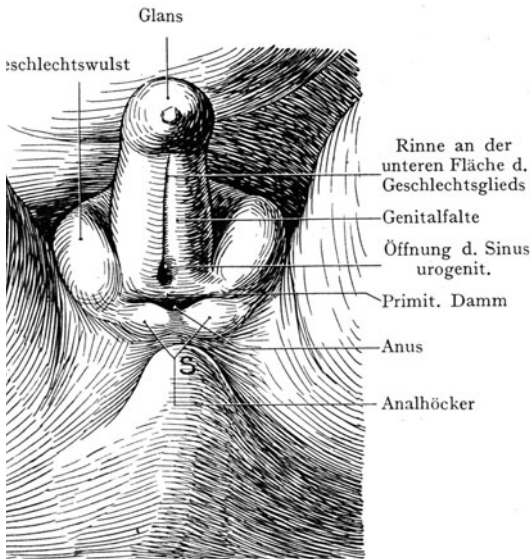


Fig. 472. Genitalregion eines menschlichen Embryo von 21 mm Länge.
S. Schwanzhöcker.

h W. J. Otis, Die Morphologie. Histogenese des Anahöckers Anal. Hefte. 30. 1905.

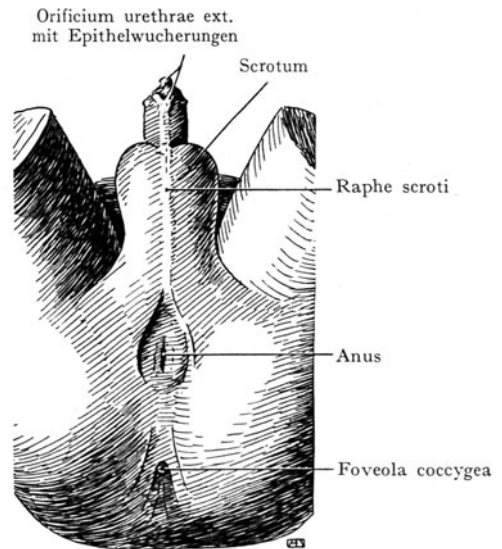


Fig. 473. Äußere Genitalien eines Fetus von 7,5 cm Länge. Raphe scroti et penis.

in deren Tiefe der After sichtbar ist (Fig. 472). Zwischen diesem und dem stark vorspringenden Steißhöcker erhebt sich ein quergestellter, oft durch eine mediane Einsenkung geteilter Wulst, der Anahöcker, dessen Entstehung auf ein vermehrtes Wachstum des Mesenchyms an dieser Stelle zurückzuführen ist. Dieses Wachstum geht nun um den Anus herum weiter und bildet so einen diese Öffnung umgebenden ringförmigen Wulst, welcher der von Entoderm gebildeten Pars analis recti einen kurzen von Ectoderm ausgekleideten Abschnitt anfügt. Die mesodermalen Zellen des Wulstes differenzieren sich zum *M. sphincter ani ext.* Auch von der Seite her bilden sich am Perineum Mesenchymwucherungen, welche sich in der Medianebene vereinigen. Die Raphe perinei, welche beim Manne auf den Penis weiterzieht, stellt die Verschlusslinie des Sinus urogenitalis dar, vielleicht auch noch einer Strecke der ursprünglichen Analöffnung, welche vor der Bildung des Anahöckers bestand.

Accessorische Drüsen des Genitalapparates.

Als solche sind zunächst zu nennen: die *Glandulae bulbourethrales (Cowperi)* beim Manne, die *Glandulae vestibulares majores (Bartholini)* beim Weibe. Diese treten bei Embryonen von 30 mm Länge als paarige, bald sich verzweigende Knospen der dorsalen Wand des Sinus urogenitalis auf; die *Glandulae bulbourethrales* erst bei 48 mm langen Embryonen.

Ein größeres Interesse bietet die Entwicklung der Prostata. Diese Drüse entspricht, ontogenetisch und phylogenetisch, einem Komplex von Urethraldrüsen, welche die *Muscularis urethrae* durchbrechen und, von Balken glatter Muskulatur durchsetzt, eine vollständige Einscheidung der *Pars prostatica urethrae* herstellen. Dabei ist im Auge zu behalten, daß diese einem Abschnitte sowohl der Harnröhre als des Sinus urogenitalis des Weibes entspricht (Fig. 459 u. 460).

Die ersten Anlagen treten im dritten Monate in Gestalt einer größeren Zahl

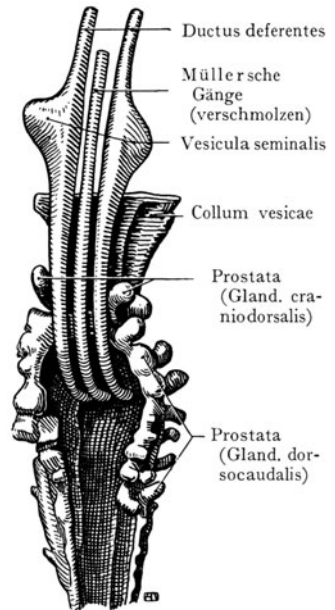


Fig. 474. Prostata und Samenblasen. Menschlicher Embryo von 6 cm.
Nach E. Pallin, Arch. f. Anat. u. Entwicklungsgesch. 1901.

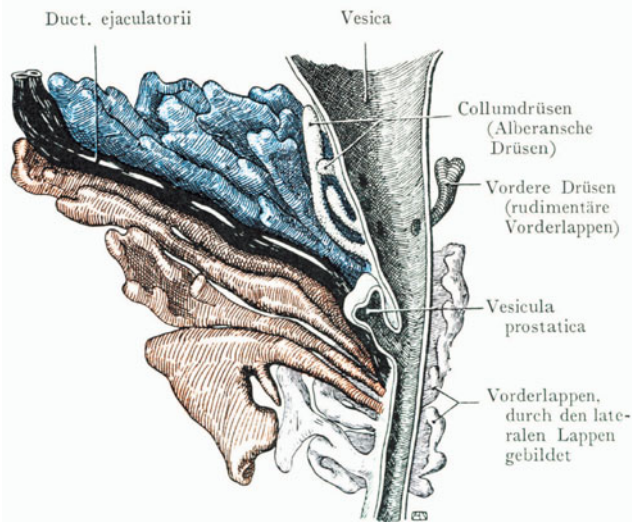


Fig. 475. Prostata eines neugeborenen Kindes mit Angabe der Lappen.
Blau: mittlere Lappen,
rot: Hinterlappen.
violett: seitt. Lappen.

Nach Lowsley, Amer. Journ. of Anat. XIII. 1912.

von soliden Wucherungen an verschiedenen Stellen der Pars prostatica urethrae auf, welche die Prostatalappen herstellen. Neuere Untersuchungen (Lowsley) unterscheiden 5 Gruppen von derartigen Wucherungen (Fig. 475), von denen eine, von der hinteren Wand der Harnröhre oberhalb der Mündung der Vesicula prostatica ausgehende, den mittleren Lappen liefert, zwei auf beiden Seiten des Colliculus seminalis die Lobi laterales, eine hinter der Mündung der Vesicula prostatica den Hinterlappen, endlich eine hoch oben von der vorderen Wand der Urethra ausgehende Anlage, welche jedoch vor der Geburt fast vollständig rudimentär wird, einen vorderen Lappen. Die Lobi laterales schließen sich um die Urethra herum zum vorderen Halbringe der Prostata zusammen. Der Lobus post. wird durch eine eigene Kapsel von der übrigen Masse der Drüse getrennt. Besonders scharf ist auch die Trennung der Anlage des wegen seiner häufigen Hypertrophie sehr wichtigen mittleren Lappens. Neuerdings ist auch auf subcervikale Drüsenanlagen (Alberansche Drüsen) hingewiesen worden, welche oberhalb der Anlage des Lobus medius in der Submucosa, also innerhalb des Sphincter vesicae, gegen die Harnblase emporwachsen, auch ist neuerdings angegeben worden, daß diese durch den Sphincter vesicae vom Lobus medius getrennten Drüsenschläuche zuweilen für sich hypertrophieren können.

Beim weiblichen Embryo bilden sich von der hinteren Wand der Harnröhre, gerade oberhalb ihrer Einmündung in den Sinus urogenitalis (Vestibulum vaginae) die mit Prostataanlagen vergleichbaren Glandulae paraurethrales oder Skeneschen Gänge, deren Mündungen im Vestibulum vaginae auf beiden Seiten des Orificium urethrae ext. liegen.

Die Samenblasen entstehen von den distalen Strecken der Ductus deferentes aus, welche hier die Ampullen bilden und zwar durch die Abschnürung einer von longitudinalen Falten begrenzten Rinne (Ballin).

Mißbildungen im Bereiche der inneren und äußeren Geschlechtsorgane.

Wir gehen bei der Untersuchung derselben von dem sog. indifferenten Zustande aus, bei welchem die Geschlechtsbestimmung allerdings schon längst erfolgt ist (Fig. 458), dagegen noch alle Elemente zu finden sind, welche beim Aufbaue sowohl des männlichen als des weiblichen Apparates eine Rolle spielen. Von diesem Zustande aus lassen sich alle Mißbildungen, wenigstens in bezug auf ihre formale Genese, begreifen, indem wir zur Erklärung derselben hauptsächlich mit einer Hemmung der Rückbildung gewisser Abschnitte zu rechnen haben, welche beim anderen Geschlechte eine stärkere Ausbildung und eine Verwendung beim Aufbaue des fertigen Geschlechtsapparates erfahren. Die eigentliche Ursache solcher Entwicklungsstörungen bleibt uns jedoch verborgen; wir können eben bloß aus dem Resultate, das in einer gegebenen Mißbildung vorliegt, erkennen, welche Abschnitte der indifferenten Anlage in ihrer weiteren Entwicklung gehemmt und welche anormalerweise in ihrem Wachstum gefördert wurden, auch den Zeitpunkt bestimmen, in welchem der der betreffenden Mißbildung zugrunde liegende Vorgang seinen Anfang nahm.

Wir unterscheiden: 1. Anomalien der Ausführungsgänge, also des Wolffschen oder des Müllerschen Ganges; 2. Mißbildungen im Bereiche des Sinus urogenitalis und der Harnblase; 3. Mißbildungen im Bereiche der äußeren Genitalien.

1. Anomalien der Ausführwege.

Die praktisch wichtigsten derselben erblicken wir in den Formanomalien des Uterus. Es sei daran erinnert, daß der Uterus und die Scheide durch die Verschmelzung der im Genitalstrange zusammengefaßten Müllerschen Gänge entstehen und daß dieser Vorgang, welcher an einem bestimmten Punkte anfängt, um nach unten und nach oben weiter fortzuschreiten, eine Hemmung auf verschiedener Stufe der Ausbildung erfahren kann. Den

höchsten Grad derselben, nämlich das gänzliche Ausbleiben der Verschmelzung der Gänge, führt (Fig. 476 D) zur Bildung eines doppelten Uterusschlauches und einer doppelten Scheide, oder auch zur Bildung zweier Uterusschläuche, die getrennt in eine einheitliche Scheide einmünden (Fig. 476 C). Unterbleibt die cranialwärts fortschreitende Verschmelzung im Bereiche des Uterus in größerer oder geringerer Ausdehnung, so erhalten wir Bilder wie Fig. 476 B und Fig. 476 A; hier dringt vom Fundus uteri aus ein Septum in das Corpus uteri vor (Uterus septus). Diese Bildungen können bei einer Schwangerschaft bedeutsam werden; so stellte bei dem in Fig. 477 abgebildeten Falle von Uterus bicornis totalis mit Ent-

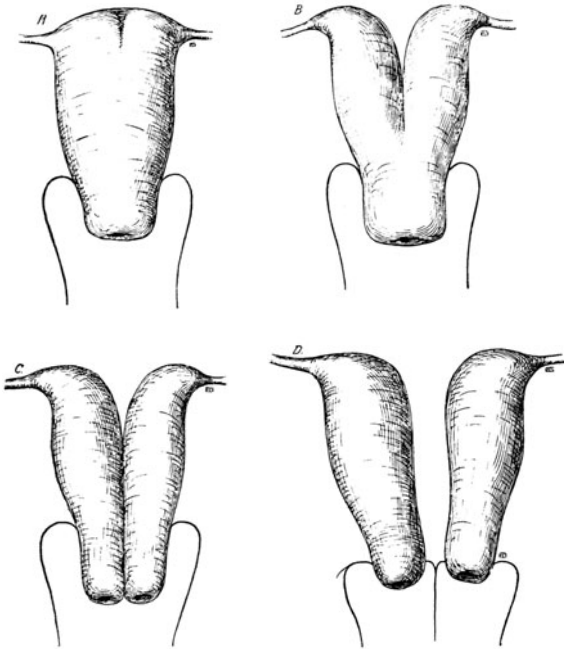


Fig. 476. Mißbildungen des Uterus.

Nach Forgue aus Testut u. Jacob, Anat. topogr. 1905.

A Septenbildung am Fundus (unvollständige Teilung des Uterus).

B Uterus bicornis unicervicalis,

C Uterus bicornis totalis,

D Uterus duplex separatus cum vagina duplici separata.

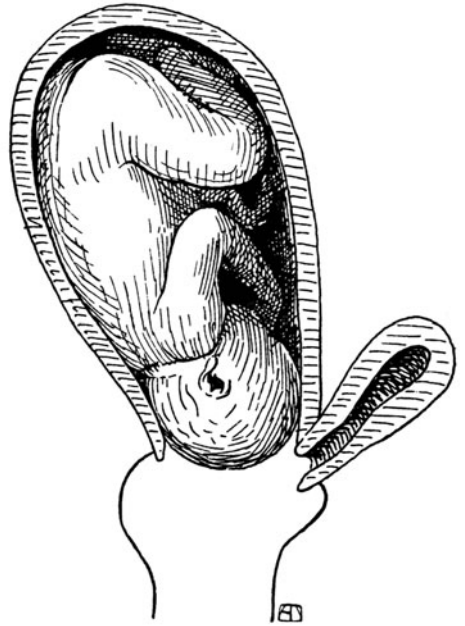


Fig. 477. Fall von Schwangerschaft bei Uteru duplex.

Nach La Casas dos Santos, Mißbildungen des Uterus Zeitschr. d. Geb. u. Gyn. XIV. 1888.

wicklung des Fetus in dem einen Uterusschlauch der andere Schlauch ein Geburtshindernis dar.

Das Vorkommen von Resten der Wolffschen Gänge im Bereiche der Tuben, des Uterus und der Scheide ist oben erwähnt worden. Bei Feten am Ende des zweiten Fetalmonates läßt sich der Gang ununterbrochen bis zu seiner Ausmündung in den Sinus urogenitalis neben den Mündungen der Müllerschen Gänge verfolgen. Bis zum Ende des dritten Fetalmonates findet man ausnahmslos Reste des Kanals im Uterus oder in der Scheide und bei Neugeborenen und Kindern noch größere oder kleinere Reste in der Hälfte oder in einem Drittel aller Fälle (Rob. Mayer). Bei Hermaphroditismus spurius blieb der Gang nicht bloß erhalten, sondern kann sich wie beim normalen Individuum entwickeln, so daß wir erst durch die Untersuchung der Keimdrüse das Geschlecht des Individuums feststellen können.

Die Varianten der Form des Hymen sind nicht als Mißbildungen aufzufassen, denn sie lassen sich leicht auf Verschiedenheiten in der Rückbildung der die Scheidenöffnung anfüllenden Epithelmasse, resp. ihrer Durchwachsung durch Bindegewebszellen zurückführen.

2. Mißbildungen im Bereiche des Sinus urogenitalis und der Harnblase.

Dieselben sind als Störungen in der Bildung des Septum urorectale oder auch der Membrana urogenitalis aufzufassen, auch als abnorme Wachstumsvorgänge in der Wandung des Sinus urogenitalis.

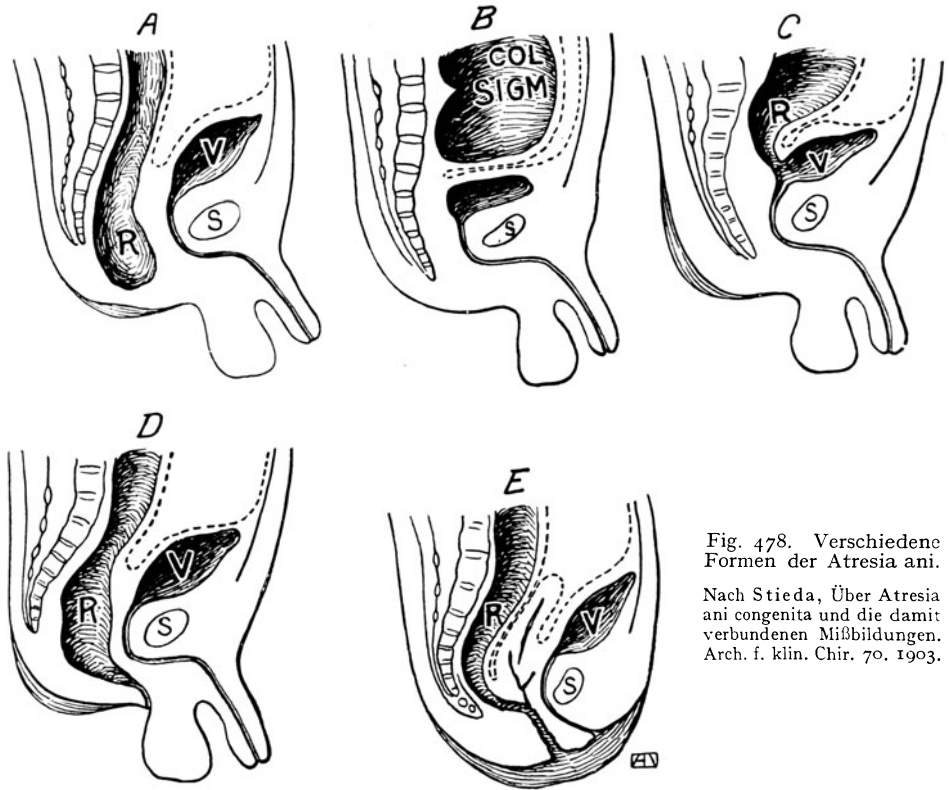


Fig. 478. Verschiedene Formen der Atresia ani.

Nach Stieda, Über Atresia ani congenita und die damit verbundenen Mißbildungen. Arch. f. klin. Chir. 70. 1903.

Störungen in der Entwicklung des Septum urorectale haben eine Verbindung zwischen dem Sinus urogenitalis, resp. der Harnblase, und dem Rectum zur Folge. Nicht selten sind sie mit Fehlen des Anus (Atresia ani) verknüpft. In Fig. 478 C ist ein solcher Fall dargestellt, bei welchem die Bildung der unteren Strecke des Rectum ausgeblieben ist und dieses sich direkt mit dem Fundus vesicae in Verbindung setzt. In Fig. 478 E sehen wir einen weiteren Fall, bei welchem der Anus gleichfalls fehlt und das Rectum mit der oberen Partie der Scheide in Verbindung getreten ist. Vielleicht lassen sich diese Bildungen mittels der Annahme erklären, daß das Septum urorectale (Fig. 454) zu weit caudal auf die Kloakenmembran gelangt und so den ganzen vorderen Abschnitt der Kloake zum Sinus urogenitalis schlägt. Dazu käme natürlich die Proliferation des angrenzenden Bindegewebes, welches später das blinde Ende des Rectum von der Oberfläche trennt. Eine

typische Atresia ani, ohne Bildung einer Fistula rectovesicalis oder rectourethralis sehen wir in Fig. 478 A vor uns; in Fig. 478 B ist der höchste Grad einer solchen Mißbildung dargestellt, bei welcher das Rectum überhaupt fehlt. Je nach der Entfernung des blinden Darmendes von der Oberfläche ist die Möglichkeit eines operativen Eingriffes zu beurteilen.

Störungen im Wachstum des Sinus urogenitalis kommen in Fällen von Hermaphroditismus spurius vor, bei denen z. B. die äußeren Genitalien einen männlichen Habitus annehmen, während der Uterus, die Scheide und das Ovarium gleichfalls vorhanden sind (s. unten). Ferner ist die Ursache der Blasenspalten in einer Störung in dem Ersatze jener ursprünglich bis zum Abgange des Haftstieles reichenden Strecke der Kloakalmembran durch Bindegewebe zu suchen (s. unten Epispadie).

3. Mißbildungen der äußeren Geschlechtsorgane.

Eine Reihe von Mißbildungen beruht auf einem mangelhaften Verschlusse der Urethralrinne, resp. des Ostium urogenitale primitivum; so bleiben spaltförmige Verbindungen der Pars cavernosa urethrae bestehen, die sich auf der ganzen Strecke vom Damm bis zur Glans penis finden können (Hypospadie). Die der Mißbildung zugrunde liegende Störung tritt wahrscheinlich in der 7.—14. Fetalwoche auf, bedeutend später als eine andere Störung, welche auf einer Hemmung im Verschlusse der vorderen Strecke der Membrana urogenitalis beruht und zur Bildung von dorsalen Spalten des Penis, ja sogar von vorderen Harnblasenspalten führt (Epispadie). Je weiter analwärts die Öffnung der Urethra bei der Hypospadie liegt, in desto frühere Zeit müssen wir wohl die betreffende Entwicklungsstörung setzen, für die Hypospadie der Eichel wohl erst in den dritten Fetalmonat. Die Fig. 479 gibt eine schematische Darstellung der typischen Formen der Hypospadie. Wenn die Öffnung am Perineum liegt, so entspricht sie etwa dem Ostium urogenitale primitivum, welches beim Weibe die Öffnung des Vestibulum vaginae darstellt; sodann haben wir es mit einer Hypospadia perinealis zu tun. Liegt sie dagegen an der unteren Fläche des Penisschaftes, so bezeichnen wir sie als Hypospadia penis, oder wenn sie sich an der unteren Fläche der Glans befindet, als Hypospadia glandis. Bei hochgradiger Hypospadie ist der Penis gewöhnlich verkürzt; ja es sind sogar Fälle beschrieben worden, bei denen die Urethralrinne in ihrer ganzen Ausdehnung beim männlichen Geschlechte offen bleibt (Hermaphroditismus spurius masculinus).

In eine beträchtlich frühere Zeit (4.—6. Woche) fallen die Störungen, welche zur Bildung der in einem dorsalen Penisspalte bestehenden Epispadie führen, an welche sich als Extrem der Mißbildung die Blasenspalten anschließen. Bei diesen ist nicht bloß der ganze Penis dorsal gespalten, sondern der Spalt setzt sich durch die Symphyse in die Harnblase und gegen den Nabel hin fort. Solche Mißbildungen beruhen darauf, daß ein Verschlusse der vorderen in den Haftstiel hinaufreichenden Strecke der Kloakalmembran (Fig. 455), an deren Stelle normalerweise die vordere Bauchwand zwischen Nabel und Symphyse, sowie der Kloakenhöcker rückt, nicht durch Bindegewebe ersetzt wird. Diese epitheliale

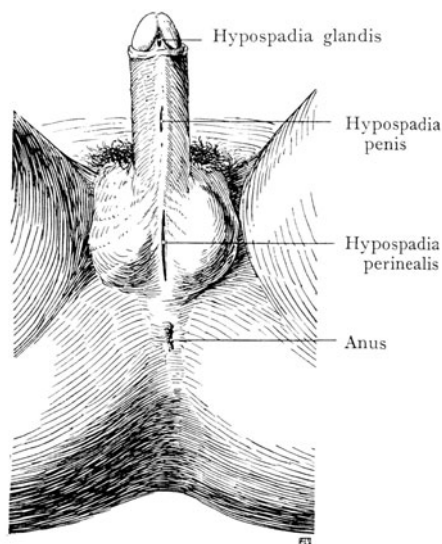


Fig. 479. Schema zur Erklärung des Vorkommens der Hypospadie.

Lamelle bildet dann in der Medianebene den ventralen Abschluß desjenigen Abschnittes des Sinus urogenitalis, welcher auch in die Bildung der Harnblase einbezogen wird und daraus folgt, daß wenn sich eine Öffnung in der Epithellamelle bildet, dieselbe den Sinus urogenitalis oder die Harnblase ventral mit der Oberfläche des Körpers in Verbindung setzen muß. Je nachdem die so geschaffene Öffnung in ihrer Ausdehnung verschieden ist, kann sie sich auf den Penis beschränken, sodann haben wir eine Öffnung der Urethra am dorsalen Umfange des Penischaftes, oder sie kann sich auf die Harnblase ausdehnen, so daß in extremen Fällen die ganze vordere Wand der Harnblase fehlt und die Mündungen der Ureteren an der hinteren Wand der Harnblase offen vorliegen.

Entwicklung der Nebennieren und des chromaffinen Systems.

In Zusammenhang mit den Geschlechtsorganen pflegt man in der Regel auch die Nebennieren zu besprechen, obgleich sie nur durch ihre Lage am oberen Pole der Nieren

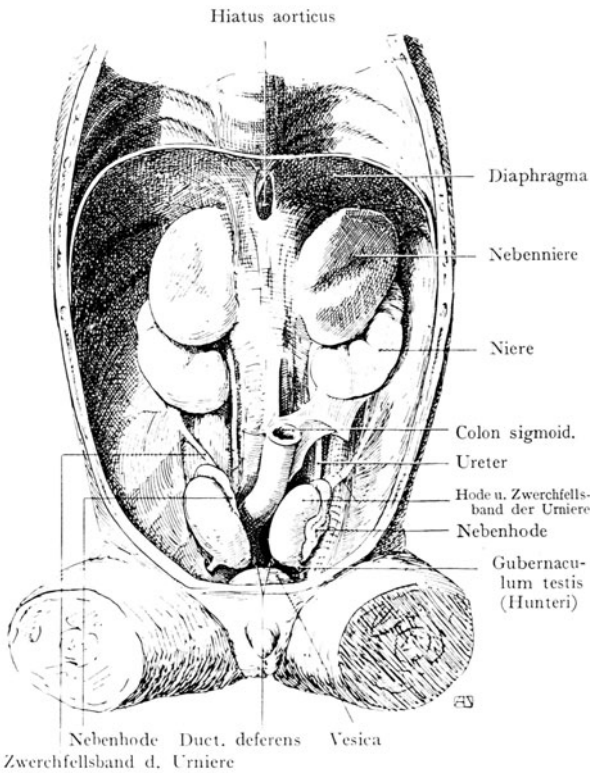


Fig. 480. Niere, Nebennieren und innere Geschlechtsorgane bei einem männlichen Fetus von 4 cm Länge.

zu diesen in Beziehung treten. Weder ihrer Herkunft noch ihrer Funktion nach gehören sie mit den Exkretionsorganen zusammen, denn jede Nebenniere stellt in ihrer Rinde und ihrem Mark zwei verschiedene Organe dar, die z. B. bei den Selachiern und vielen anderen Anamniern vollständig voneinander getrennt sind und sich erst bei den Amnioten zu einer einheitlichen Masse vereinigen. Den Mutterboden für die Rinde bildet die Strecke des Coelomepithel zwischen der Plica urogenitalis und der Radix mesenterii (Figg. 432—435), welche bei Selachiern eine Reihe solider, segmentaler Sprossen in dorsaler Richtung treibt. Dieselben bilden die in ihrem Aufbau mit der Nebennierenrinde der Säuger übereinstimmenden Interrenalkörper oder Zwischen-nieren. Den Mutterboden des zweiten Anteils der Nebenniere, dem die Marksubstanz bei Säugern entspricht, bilden die sympathischen Ganglien, welche bei Selachiern eine Reihe kleiner, segmental angeordneter als Suprarenalkörper bezeichneten Zellmassen abgeben, mit derselben Struktur und denselben Eigenschaften wie die Zellen der Marksubstanz der Nebenniere bei Säugetieren. Beide Schichten der Nebenniere zeigen, genau ebenso wie die Inter- und Suprarenalkörper, eine auffallende Verschiedenheit in ihrem Verhalten gegen Lösungen von chromsauren Salzen. Schon

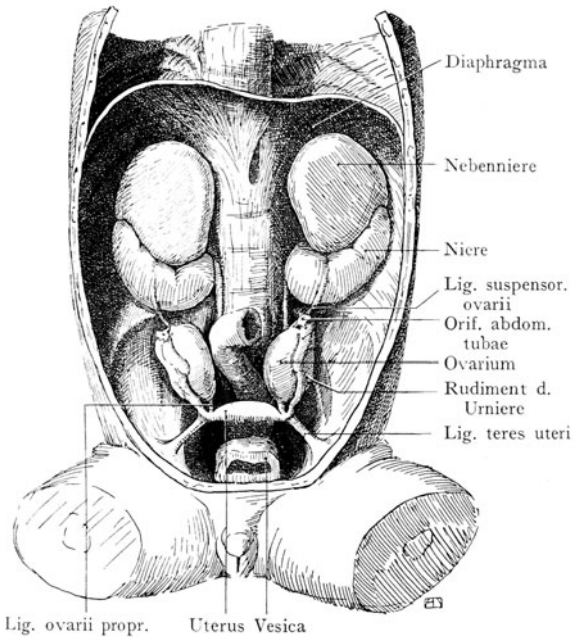
neten Zellmassen abgeben, mit derselben Struktur und denselben Eigenschaften wie die Zellen der Marksubstanz der Nebenniere bei Säugetieren. Beide Schichten der Nebenniere zeigen, genau ebenso wie die Inter- und Suprarenalkörper, eine auffallende Verschiedenheit in ihrem Verhalten gegen Lösungen von chromsauren Salzen. Schon

Henle hat (1865) die Zellen der Markschicht, welche, mit solchen Lösungen behandelt, eine intensiv gelbe Färbung annehmen, als chromophile Zellen bezeichnet. Sie werden neuerdings, nachdem man die Erkenntnis gewonnen hat, daß sie durchaus nicht auf die Nebenniere beschränkt sind, auch als phaeochromes Gewebe bezeichnet. Bei Selachiern bleiben die Anlagen der Mark- und Rindensubstanz zeitlich voneinander getrennt. Die Rindensubstanz wird durch einen im caudalen Abschnitte des Rumpfes zwischen den Nieren gelegenen länglichen Körper, den Interrenalkörper, dargestellt, welcher aus der sekundären Verschmelzung ursprünglich getrennter, dem Coelom entstammender paariger Anlagen hervorging. Andere mehr oder weniger segmental angeordnete Körperchen bestehen aus Rindensubstanz und schließen sich zum Teil den Ganglien des sympathischen Grenzstranges an, zum Teil werden sie durch die Nieren in der Ansicht von vorn bedeckt (Suprarenalkörper).

Bei Säugetieren findet offenbar eine sehr weitgehende Konzentration sowohl der Interrenal- als der Suprarenalkörper statt. Die Rindensubstanz tritt bei 5 mm langen menschlichen Embryonen als eine solide Wucherung des Coelomepithels, beiderseits von der Radix mesenterii auf; dieselben lösen sich von ihrem Mutterboden ab (Fig. 434) und liegen dann auf beiden Seiten der Aorta abdominalis. Die Auswanderung der Zellen des Markes, welche auch als parasymphatische Zellen bezeichnet werden, aus der Anlage des Grenzstranges findet erst beträchtlich später statt, sie beginnt bei einem 19 mm langen Embryo und scheint ihren Abschluß erst bei Feten von 6 cm Länge zu erreichen. Die Zellen

dieser Anlage sind insofern noch indifferent, als erst bei Embryonen von 6 cm Länge die Differenzierung in Markzellen (chromaffine Zellen) und sympathische Ganglienzellen erfolgt. Die Strecke des Coelomepithels, welche die Rindenanlage liefert, ist sehr kurz (nach Soulié beträgt sie bei einem Embryo von 6 mm Länge bloß 120μ); auch läßt sich bei Säugetieren nicht feststellen, ob die Anlage segmental ist oder nicht. Diese kurze Strecke des Coelomepithels entspricht beim menschlichen Embryo der cranialen Partie der Urniere, doch ist es nicht ausgeschlossen, daß hier und da auch weiter caudal Anlagen entstehen können, aus denen dann die accessorischen, bloß aus Rindensubstanz gebildeten Nebennieren hervorgehen. Diese Rindenanlagen können auch direkt an das Keimepithel grenzen, so daß bei ihrer Ablösung vom Coelomepithel auch Teile in die Keimdrüse gelangen können (Fig. 484). Bei der Maus finden sich regelmäßig Massen von Nebennierenrinde im Anschlusse an den Hoden.

Die Bildung der Markschicht der Nebenniere ist bloß als ein Teil eines Prozesses aufzufassen, durch welchen an den verschiedensten Stellen des Körpers chromaffines



Lig. ovarii propr. Uterus Vesica

Fig. 48r. Nieren, Nebennieren und innere Geschlechtsorgane bei einem weiblichen Fetus von 5,5 cm Länge.

Gewebe aus den Anlagen der sympathischen Ganglien entsteht. Sehr früh werden nach Kohn solche Zellen vom sympathischen Bauchgeflechte abgegeben und stellen Zellmassen dar, welche in der Nähe der Aorta abdominalis längs der Ureteren angetroffen werden; ein besonders mächtiges derartiges Organ wird vor der Aorta abdominalis bis herab zu ihrer Teilung in die Aa. iliaca communes angetroffen (Fig. 482). Die weitere Ausbildung dieser von Kohn als Paraganglien bezeichneten Massen wird durch die Figg. 482 A—C veranschaulicht, doch ist zu bemerken, daß eine sehr beträchtliche Variabilität in bezug auf ihre Anordnung herrscht. Die Ausdehnung der chromaffinen Körper erstreckt sich bis in das kleine Becken hinunter, wo sie nicht selten zwischen den Blättern des Lig. latum angetroffen werden. Auch in den Ganglien des Grenzstranges finden sich zahlreiche chromaffine Zellen und sogar die Carotidendrüse ist neuerdings als ein chromaffiner Körper erkannt worden. Die Marksubstanz der Nebenniere bildet, für sich genommen, den mächtigsten Teil des chromaffinen Systemes beim Erwachsenen. Sie verdankt diese Stellung

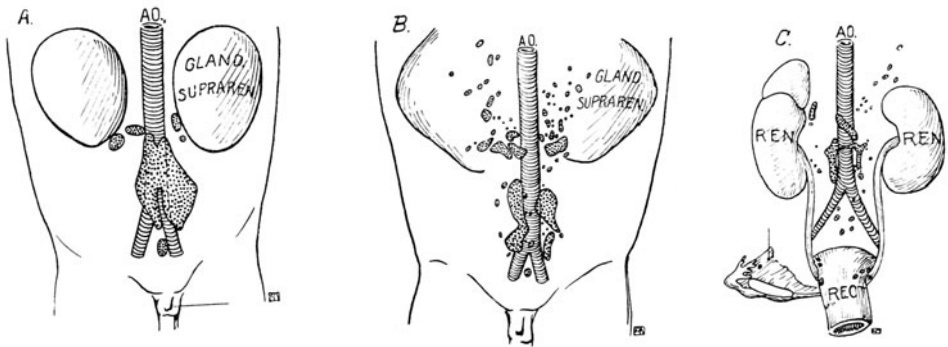


Fig. 482. Paraganglien bei menschlichen Feten.

Nach A. Kohn, Arch. f. mikr. Anat. 62. 1903.

A Fetus von 24 mm Länge,
B Fetus von 16 cm Länge,
C 45 Tage altes Mädchen.

erstens ihrer von Anfang an beträchtlichen Entfaltung, zweitens der starken Reduktion, welche nach der Geburt andere Teile des chromaffinen Systemes befällt. So sollen beim Erwachsenen nur noch geringe Spuren der bei Kindern längs der Aorta vorhandenen chromaffinen Körper nachzuweisen sein.

Die topographischen Beziehungen der Nebenniere bilden sich erst mit dem Hinauf-rücken der Niere cranialwärts. Die weit mächtigeren Nebennieren liegen in frühen Stadien ventral von den Nieren und erst gegen die Mitte des dritten Monates erhalten wir an-nähernd denjenigen Grad der Ausbildung, welchen wir beim neugeborenen Kinde antreffen.

Accessorische Nebennieren.

Die Entwicklungsgeschichte des Organes macht es verständlich, daß man nicht selten, ja sogar mit einer gewissen Regelmäßigkeit, an verschiedenen Stellen der Bauchhöhle accessorische Nebennieren findet, die entweder bloß aus Rindensubstanz oder aus Rinden- und Marksubstanz bestehen. Wir sehen dabei natürlich von den oben geschilderten chromaffinen Körpern ab, die ein System für sich bilden. Massen von Rindensubstanz können sich als Beizwischennieren an weit auseinanderliegenden Stellen der Bauchhöhle finden, so in der Nähe der Nebennieren selbst, im Retroperitonealraume, von der Höhe der Nebennieren an bis zum Becken herab, endlich auch nicht selten im Anschlusse an die Keimdrüse. Von der Mehrzahl dieser Bildungen muß angenommen werden, daß sie aus denjenigen

Abschnitten des Coelomepithels stammen, die sich in der Regel nicht an der Bildung der Nebennieren beteiligen, sondern in einer gewissen Entfernung von der ziemlich eng

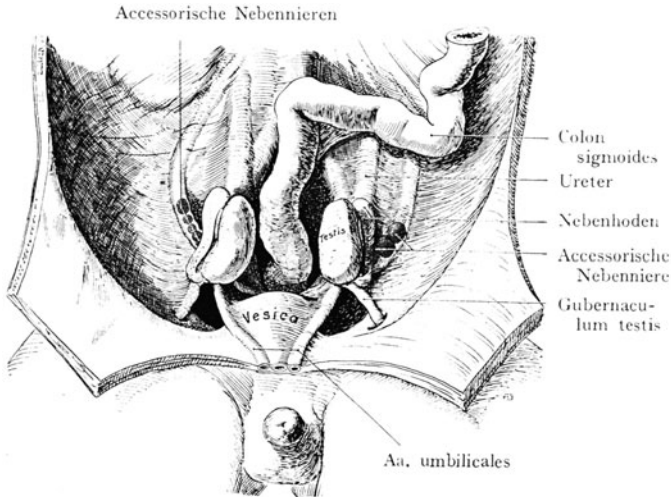


Fig. 483. Accessorische Nebennieren im Zwerchfellband der Urniere und im Nebenhoden bei einem fünfmonatlichen menschlichen Fetus.

begrenzten normalen Bildungsstätte derselben liegen. Wir können so Massen von Nebennierengewebe im Lig. latum finden, oft auch im Anschlusse an den Nebenhoden. Ein typischer Fall der letzten Art ist in den Figg. 483 und 484 dargestellt. Hier findet sich links im Anschlusse an den Nebenhoden und von demselben teilweise umgeben eine längliche Masse von Nebennierenrindenzellen und außerdem rechts und links drei oder vier rundliche Massen in dem stark reduzierten, die A. und V. spermatica enthaltenden Zwerchfellband der Urniere. Bei Feten finden wir solche Bildungen häufiger als beim Erwachsenen, so daß wir wohl eine teilweise Rückbildung derselben, vielleicht schon während der fetalen Entwicklung, sicher jedoch im Laufe der ersten Lebensjahre, annehmen müssen. Diese Gebilde bezeichnen wir als Beizwischennieren.

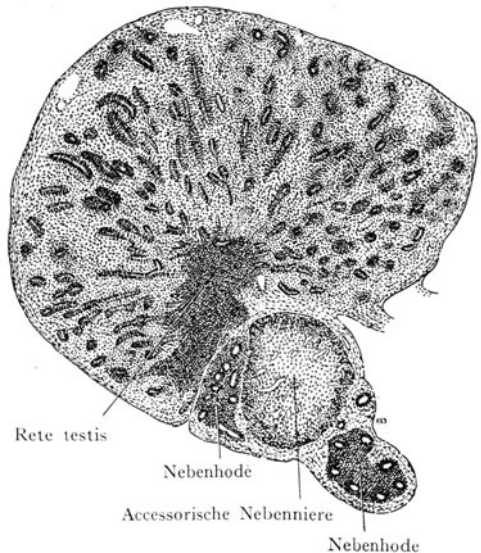


Fig. 484. Accessorische Nebenniere im Nebenhoden eines menschlichen Fetus von vier Monaten.

Was die eigentlichen accessorigen Nebennieren anbelangt, die aus Rinde und Mark bestehen (Beinebennieren), so können sie wahrscheinlich überall dort entstehen, wo in früher Entwicklungszeit Rindengewebe in der Nähe von Sympathicusganglien auftritt, und so die Möglichkeit der Durchwachsung beider Gewebsarten gegeben ist. Die Beinebennieren kommen übrigens seltener zur Beobachtung als die aus Rindenzellen bestehenden Beizwischennieren.

Hermaphroditismus.

Als Hermaphroditismus sind Erscheinungen der verschiedensten Art zusammengefaßt worden, welche an den äußeren und inneren Geschlechtsorganen in die Erscheinung treten und Zweifel an die Zugehörigkeit des Individuums zum einen oder anderen Geschlechte wachrufen. So finden wir z. B. Individuen mit äußeren Geschlechtsteilen, die mit dem männlichen Typus eine große Ähnlichkeit aufweisen, obgleich die Geschlechtsdrüsen den weiblichen Charakter besitzen. Oder wir haben umgekehrt beim Vorhandensein von Hoden äußere Genitalien und sekundäre Geschlechtsmerkmale des Weibes. In beiden Fällen kann leicht eine Verwechslung des Geschlechtes stattfinden, und tatsächlich enthält die forensisch-medizinische Literatur eine Reihe solcher Fälle, welche schon von diesem Gesichtspunkte aus für den praktischen Mediziner von Interesse sind. Bei ihnen entsprach die Entfaltung der äußeren Geschlechtsteile keineswegs dem wahren Geschlechte des Individuums, das sich in der Keimdrüse offenbarte.

Wenn wir diese Fälle, die von alters her als Hermaphroditen bezeichnet werden, unter einem gemeinsamen Namen zusammenfassen, so lassen sie sich am besten als Hermaphroditismus spurius bezeichnen, d. h. es gehört das Individuum, je nach der Beschaffenheit der Keimdrüse, dem einen oder anderen Geschlechte an, dagegen nähern sich die äußeren Geschlechtsteile, resp. die sekundären Geschlechtsmerkmale, denjenigen des entgegengesetzten Geschlechtes. Die Ausführwege der Geschlechtsprodukte zeigen eine mehr oder weniger weitgehende Vermischung der Charaktere beider Geschlechter, mit Vorwiegen des einen oder anderen. Sehr wahrscheinlich ist die Kausalität dieser Bildungen in Störungen der inneren Sekretion derjenigen Zellen zu suchen, welche (interstitielle Zellen des Hodens, Markstränge des Ovariums) den Reiz zur Bildung der äußeren Geschlechtsteile und der sekundären Geschlechtsmerkmale liefern.

Im Gegensatz zum Hermaphroditismus spurius steht der Hermaphroditismus verus, bei welchem es sich um eine mehr oder weniger vollständige Ausbildung von Eierstocks- und Hodengewebe bei ein und demselben Individuum handelt. Zwar ist es zweifelhaft, ob jemals die Bildung reifer Spermien und reifer Eizellen bei ein und demselben Individuum erfolgt, jedenfalls nicht bei den Amnioten, dagegen ist es nicht ausgeschlossen, daß es bei einem Individuum nacheinander zur Bildung beiderlei Geschlechtsprodukte kommen kann.

Wir trennen demnach die Fälle in solche, die wahren und solche, die falschen Hermaphroditismus zeigen, wobei wohlgemerkt Übergänge zwischen beiden keineswegs selten sind: Vielleicht in keinem Gebiete der Teratologie sind unsere Kenntnisse so unzulänglich, was mit der Tatsache zusammenhängt, daß in vielen Fällen die makroskopische und in den meisten auch die mikroskopische Untersuchung viel zu wünschen übrig läßt. Es ist dies durchaus verständlich, wenn wir bedenken, daß die feineren Vorgänge der Spermatogenese erst durch die fortschreitende Technik der letzten 25 Jahre enthüllt wurden, ferner daß in vielen Fällen von Hermaphroditismus beim Menschen die Sektion entweder unterbleiben mußte, oder doch, was die feineren mikroskopischen Verhältnisse anbelangt, nur unvollständige Resultate ergab.

Hermaphroditismus verus.

E. Pflüger hat zuerst im Jahre 1882 sehr merkwürdige Verhältnisse in bezug auf die Geschlechtsbestimmung bei Fröschen aufgedeckt. Er fand bei den jungen Fröschen dreierlei Arten, Männchen, Weibchen und Hermaphroditen. Im Laufe der Entwicklung wandeln sich die Hermaphroditen in definitive Männchen oder Weibchen um. Je nach dem Grade der Ausbildung des Hermaphroditismus scheint das männliche Geschlecht mehr oder weniger stark zurückgedrängt. Pflüger meint, daß die Umwandlung einer Zwitterdrüse in einen Hoden sich sehr langsam, zum Teil erst im 2. oder 3. Lebensjahre

vollziehen könne, etwa durch allmähliche Resorption des Ovarialgewebes, oder dadurch, daß dieses erhalten bleibt, aber durch das Hodengewebe überwuchert wird. Bei halbwüchsigen Tieren fand Pflüger mehrmals Graafsche Follikel. Ferner stellte er fest, daß der Grad der Ausbildung des Hermaphroditismus von der Rasse abhängt, eine Tatsache, die auch von späteren Untersuchern bestätigt wurde, denen es an Fröschen anderer Provenienz nicht gelang, die von Pflüger festgestellten prozentualischen Zahlen für Männchen, Weibchen und Hermaphroditen zu erhalten.

Der von Pflüger festgestellte Hermaphroditismus wäre als juveniler, demnach transitorischen Charakters, von dem nicht selten vorkommenden Hermaphroditismus des erwachsenen Tieres zu unterscheiden. Bei diesen handelt es sich gewöhnlich nicht um echten Hermaphroditismus, sondern um Fälle mit starker Ausbildung der Müllerschen Gänge, die in der Regel beim Männchen sehr kurz sind. Doch ist, allerdings seltener, auch ein Hermaphroditismus verus nachgewiesen worden, mit einem Ovotestis, in welchem mehr oder weniger starke Einsprengungen von ovarialem Gewebe vorkommen.

Diesen Beobachtungen von Pflüger lassen sich andere anschließen, welche darauf hinweisen, daß sowohl bei Petromyzonten, als auch bei Myxinoiden und Knochenfischen etwas Ähnliches vorkommt. Für Myxine neigt K. E. Schreiner zur Annahme, daß bei den Vorfahren dieser Fische ein effektiver Hermaphroditismus bestanden hat, indem wahrscheinlich der proximale Teil der Keimdrüse Eier, der distale Spermien produziert hat, ohne daß die Grenze zwischen beiden Abschnitten sich scharf ziehen ließe. Er findet tatsächlich, daß funktionell Männchen, Weibchen und Sterile vorkommen, während strukturell, wie das auch Cole bestätigt hat, jede erwachsene Myxine in dem Sinne Hermaphroditismus verus zeigt, daß entweder Eier oder Spermien vorzugsweise geliefert werden, die gegengeschlechtlichen Produkte jedoch innerhalb eines bestimmten Abschnittes der Keimdrüse im unreifen Zustande auftreten. Die craniale Strecke der Keimleiste ist als Eierstock, die caudale als Hoden anzusehen, so daß jede erwachsene Myxine entweder einen funktionellen Hoden und ein rudimentäres Ovarium oder umgekehrt besitzt. Nach Schreiner kommen auch Fälle vor, „bei denen die Geschlechtsdifferenzierung im gegebenen Zeitpunkte ausbleibt, dann entwickeln sich Hoden und Ovarien parallel, so daß einem ziemlich großen Ovarium ein verhältnismäßig großer Hode entspricht“. Schreiner meint, daß darin vielleicht ein Hinweis auf das Vorkommen eines funktionellen Hermaphroditismus bei den Vorfahren der Myxinoiden enthalten sei. Eine solche parallele Entwicklung endet jedoch immer mit einer Verödung, sowohl des Hoden- als des Ovarialgewebes und solche Fälle werden von Schreiner den (funktionellen) Männchen und den (funktionellen) Weibchen als eine dritte Kategorie, diejenige der Sterilen, gegenübergestellt. Vielleicht ist für die weitere Entwicklung des Hodens in solchen Fällen die innere Sekretion des Ovarialgewebes und für diejenige des Ovarialgewebes die innere Sekretion des Hodens hinderlich.

Die Verteilung von Testis und Ovarialgewebe ist meist in dem Verhältnis $\frac{1}{3}$ resp. $\frac{1}{4}$ zu $\frac{2}{3}$ resp. $\frac{3}{4}$ gegeben, doch ist die Grenze zwischen beiden Gewebsarten oft eine unscharfe, so daß eine Übergangszone sich findet, in welcher sich beide vermischen. Übrigens finden wir, was das Mengenverhältnis anbelangt, alle Übergänge von den Hermaphroditen zu den reinen Männchen; diese sind recht selten, etwa 19 Fälle auf 2500 untersuchte Tiere. Bei jüngeren Tieren (weniger als 20 cm) ist in der Regel der Hodenanteil wenig entwickelt.

Bei reifen Petromyzonten findet man ungefähr gleichviel Weibchen und Männchen; bei Larven in späterer Zeit ca. 49 Weibchen, 16 Männchen und 25 Larven mit gemischten Drüsen. Es ist hier die Annahme erlaubt, daß sich bei den 25% gemischten Drüsen unter Rückbildung der Eier eine Umwandlung zu Hodengewebe vollzieht. Erst während der Metamorphose träte also die endgültige Differenzierung ein, welche die Larven in Männchen und Weibchen scheidet, indem die Hermaphroditen sich in Männchen umwandeln.

Bei Knochenfischen ist über viele Fälle von Hermaphroditismus verus berichtet worden, von denen die Autoren behaupten, daß er mehr oder weniger normal bei den

verschiedenen Formen vorkommt. Leider wurden die mikroskopischen Untersuchungen nur in den wenigsten Fällen mit der wünschenswerten Genauigkeit durchgeführt, doch lassen die Angaben erkennen, daß wir es mit ähnlichen Verhältnissen wie bei Fröschen, Petromyzonten und Myxinoiden zu tun haben. So fand P. Stephan bei *Sargus annulatus* Männchen, Weibchen und Hermaphroditen; diese in geringer Zahl. Hier war die Keimdrüse zusammengesetzt aus einer medialen, auf dem Querschnitte rundlichen Partie (dem Ovarium) und einer dreieckigen lateralen Masse (dem Hoden), die durch eine bindegewebige Scheidewand voneinander getrennt waren. Der Hodenanteil ist oft in voller Spermiogenese begriffen, die Ausbildung des Eierstocks dagegen sehr verschieden; in einigen Fällen sind alle Stadien der Eibildung vorhanden, in anderen ist der Eierstock stark reduziert. Andererseits kann bei gut ausgebildetem Ovarium ein rudimentärer Hode, gewissermaßen als Anhang, vorhanden sein. Zwischen Männchen und Weibchen können wir alle möglichen Übergänge antreffen, so daß wir sagen dürfen, es sei Hermaphroditismus sehr verschiedenen Grades vorhanden. Mit dem zunehmenden Alter des Individuums tritt das Übergewicht des einen Geschlechtes vor dem anderen noch stärker hervor; nur in jenen Fällen, in denen von Anfang an ein Gleichgewicht in der Ausbildung des Hoden und des Ovarialgewebes vorhanden war, tritt späterhin auch ein wirklicher, morphologischer (nicht etwa ein funktioneller) Hermaphroditismus auf. Es würde also für *Sargus annulatus* ein primär hermaphroditischer Zustand anzunehmen sein, welcher sich durch Atrophie des einen oder des anderen Anteils der Geschlechtsdrüse später in einen deutlich eingeschlechtlichen Zustand verwardeln würde; das Vorkommen von hermaphroditischen erwachsenen Individuen würde als ein Bestehenbleiben des ursprünglichen Zustandes aufzufassen sein.

Es geht aus dem Gesagten hervor, daß wir es bei drei Klassen der Fische mit Einrichtungen zu tun haben, die wahrscheinlich, je nach dem Alter des Tieres, einen verschiedenen Grad von morphologischem aber nicht von funktionellem Hermaphroditismus darstellen, und bei denen, wenigstens an einer Form, eine streng räumliche Trennung des Hoden- vom Ovarialanteil der Keimdrüse nachzuweisen ist. Man wird leicht den Gedanken fassen, daß überhaupt alle Wirbeltiere in gewissen Stadien die Anlage beiderlei Geschlechtsdrüsen in räumlicher Trennung voneinander aufweisen, und daß das Geschlecht durch den Schwund der einen und die Differenzierung der anderen Anlage erfolgt. Dafür kann man vorläufig noch keine Beweise vorlegen, obgleich Beobachtungen an einigen Fällen von Hermaphroditismus verus beim Schwein den Gedanken nahelegen, daß die Strecken des Coelomepithels, welche Eier und Samen liefern, auch räumlich voneinander getrennt, also auch von Anfang an im unsegmentierten Mesoderm genau lokalisiert sind. In der Regel sind nämlich beim Hermaphroditismus verus die beiden Gewebe, die in einer Zwitterdrüse vorkommen, voneinander getrennt und bis zu einem gewissen Grade selbständig, manchmal so, daß das eine am einen, das andere am anderen Ende der Drüse gelegen ist (Sauerbeck). Kopsch und Szymonowicz haben dagegen in einem sehr genau untersuchten Falle von Hermaphroditismus verus beim Schwein eine Zwitterdrüse gefunden, in welcher die männlichen und weiblichen Anteile vollständig voneinander getrennt waren; sie fanden, daß der Eierstocksanteil solcher Drüsen tubenwärts gerichtet sei, so daß man ein Nebeneinander, nicht eine Aufeinanderfolge der beiden Anteile anzunehmen berechtigt wäre.

In seiner sehr gründlichen Arbeit über den Hermaphroditismus verus beim Menschen hat Pick eine kritische Darstellung des Gegenstandes gegeben. Er fußt auf 12 unbedingt gesicherten Fällen bei Säugetieren und 4 beim Menschen. Die Fälle bei Säugetieren betreffen ausschließlich das Schwein, doch ist diese Tatsache wesentlich durch äußere Gründe zu erklären, indem die Zahl der Schlachtungen von Schweinen die der anderen Tiere um ein Beträchtliches übersteigt. Es ist bemerkenswert und von großer praktischer Bedeutung, daß der gegengeschlechtliche Einschlag außerordentlich unbedeutend, ja für das bloße Auge unsichtbar sein kann. In einem Falle war der Ovarialanteil

der Zwitterdrüse bloß $\frac{1}{2}$ —1 mm im Durchmesser, in einem anderen 3—2,2 mm. In allen Fällen war eine Zwitterdrüse vorhanden; in keinem der Hoden von dem Ovarium getrennt. Ziemlich gesetzmäßig ist die craniale Lage des Eierstocksanteils und die dorsale Lage des Hodenanteils im Ovarium nachzuweisen; es scheinen also hier dieselben Verhältnisse vorzuliegen, wie bei den Myxinoiden, wo der craniale Abschnitt der Keimleiste sich zum Ovarium, der caudale zum Hoden ausbildet; es ist nicht unmöglich, daß hier eine für die Wirbeltiere allgemein gültige Regel vorliegt, nach welcher die Anlagestätten des Eierstocks und des Hodens im Coelomepithel räumlich voneinander getrennt sind.

Am häufigsten findet man den Hermaphroditismus verus bilateralis, bei welchem auf beiden Seiten, viel seltener den Hermaphroditismus verus unilateralis, bei welchem bloß auf einer Seite eine Zwitterdrüse vorhanden ist, auf der anderen entweder ein Ovarium oder ein Hode; ferner den Hermaphroditismus verus lateralis, bei welchem sich auf der einen Seite ein Hoden, auf der anderen Seite ein Ovarium findet. Am häufigsten, wenn nicht ausschließlich, ist das Ovarium normal ausgebildet und führt Eizellen, während das Hodengewebe aus Hodenkanälchen und Zwischenzellen besteht, ohne Bildung von Spermien. Das Hodengewebe kann sich in Form von feinen Einsprengungen zwischen dem Ovarialgewebe finden und durch Proliferation zur Bildung von tubulösen Adenomen Veranlassung geben, wie sie bei Ectopia testis, oder auch in atrophischen Hoden vorkommen und auf die Wucherung und Umbildung von Samenkanälchen zurückzuführen sind.

Ein eigentümlicher Fall von Hermaphroditismus wird von Goodrich für Amphioxus berichtet. Hier fanden sich bei einem Männchen beiderseits 25 Gonaden, alle mit Spermien gefüllt, abgesehen von einer Gonade linkerseits, welche ausgesprochen weiblichen Charakter besaß; d. h. den typischen Bau des Ovariums aufwies. Der Fall ist wichtig, weil hier offenbar bloß in einem einzigen Segmente der linken Seite das Keimepithel nach der weiblichen Richtung hin bestimmt war, während in allen übrigen Segmenten die Bestimmung nach der männlichen Richtung durchdrang.

Vielleicht darf hier noch erwähnt werden, daß bei Tännien jeder Ring sowohl Hoden als Ovarien enthält, doch sind die jungen Ringe bloß männlich, während bei den älteren das Hodengewebe verschwindet und die Ovarien auftreten. Jeder Ring ist demnach successiv männlich und weiblich, ein Verhalten, welches an die für Myxinoiden und Frösche geschilderten Zustände erinnert (Loeb).

Wenn wir die bisher geschilderten Tatsachen, welche allerdings noch vielfach der Ergänzung bedürfen, überblicken, so drängt sich die Überzeugung auf, daß wir es mit Zuständen zu tun haben, welche bei allen Wirbeltieren vorkommen, obgleich sie mit voller Deutlichkeit nur bei den niederen Formen in die Erscheinung treten, dagegen bei den höheren mehr oder weniger verschleiert sind. Eine bestimmte Anschauung ist zur Zeit nicht zu gewinnen, doch scheint die Meinung derjenigen viel für sich zu haben, welche annehmen, daß der Hermaphroditismus verus auf einem wahren und regelmäßigen (morphologischen) Hermaphroditismus beruhe, der jedoch normalerweise durch Schwund des einen oder anderen Gewebes in eine bestimmte Geschlechtsform übergeht. Als Hauptstütze dieser Ansicht wäre auf die für Myxinoiden, Petromyzonten und Knochenfische festgestellten Tatsachen zu verweisen. Wir werden unten, bei der Besprechung des Hermaphroditismus spurius nochmals auf die Zusammenhänge in den Erscheinungen zurückkommen.

Hermaphroditismus spurius.

Von dem Hermaphroditismus verus oder dem glandulären Hermaphroditismus hat man den Hermaphroditismus spurius unterschieden, der sich in einer der Geschlechtsbestimmung der Keimdrüse entgegengesetzten Ausbildung der äußeren Geschlechtsteile und der Ausführwege der Geschlechtsprodukte kundgibt. Allerdings ist in der Beurteilung solcher Fälle die größte Vorsicht geboten, denn erstens ist, bei der oft bestehenden Schwierigkeit oder Unmöglichkeit, die Keimdrüsen zu untersuchen, nicht festzustellen, ob nicht

auch in diesen Fällen ein Hermaphroditismus verus den Erscheinungen zugrunde liegt. Zweitens sind unzweifelhaft manche Mißbildungen (Hypospadie, Epispadie, mangelhafter oder fehlender Descensus der Hoden u. dgl.) nicht in Zusammenhang mit Störungen der Geschlechtsorgane (etwa innere Sekretion), sondern einfach als Mißbildungen im Gefolge von Störungen im Verschlusse der caudalen Strecke des Primitivstreifens zu beurteilen. Anders steht es mit den sekundären Geschlechtscharakteren der verschiedensten Art, die wir zum Teil in großer Komplikation (Farbenkleid u. dgl.) bei den verschiedensten Wirbeltieren und Wirbellosen ausgebildet sehen. Hier liegen zweifellos Beeinflussungen von seiten der Geschlechtsdrüsen vor, welche auf eine „innere Sekretion“ oder die Erzeugung von Hormonen hinweisen.

Solche Fälle sind bei verschiedenen Formen beschrieben worden. So erwähnt H. H. Newman den Befund bei einem Exemplar von *Fundulus majalis* (einem Knochenfisch), welches gewisse äußere Anzeichen des Männchens darbot, obgleich vorwiegend weibliche Merkmale entfaltet waren. In der Geschlechtsdrüse ließ sich deutlich, aber in äußerst geringer Menge, Hodengewebe nachweisen. Offenbar hat dasselbe die Einwirkung des Ovarialgewebes auf die Bildung der äußeren Geschlechtsmerkmale verhindert, so daß stellenweise der männliche Typus in die Erscheinung getreten war. Ein weiteres Beispiel für die Einwirkung männlicher Hormone (Produkte der inneren Sekretion) auf den weiblichen Organismus tritt uns in dem Verhalten der Zwillinge bei der Kuh entgegen. Dieselben zeigen, wenn sie verschiedenen Geschlechtern angehören, ein sehr eigentümliches Verhalten, indem in sieben von acht Fällen der weibliche Fetus eine mehr oder weniger zwitterartige Keimdrüse, eine starke Reduktion der Müllerschen Gänge und eine Hypertrophie der Wolffschen Gänge aufweist. Die äußeren Geschlechtsteile zeigen dagegen, abgesehen von sehr seltenen Ausnahmen, einen rein weiblichen Charakter. Lillie hat festgestellt, daß die Zwillinge in jedem Falle aus getrennten Eiern entstehen, deren Eihüllen jedoch sehr frühe miteinander verschmelzen, so daß das Kreislaufsystem der beiden Feten in ausgiebige Verbindung tritt. Man hätte sich nur zu denken, daß die erwähnten Anomalien im weiblichen Embryo dadurch entstehen, daß Hormone aus der männlichen Geschlechtsdrüse auf das Genitalsystem des Weibchens einwirken und dasselbe in einer Anzahl Einzelheiten nach der männlichen Entwicklungsrichtung bestimmen. Solche Fälle sind schon lange bekannt und wurden von John Hunter genau beschrieben.

Etwas Ähnliches ist auch bei Vögeln beobachtet worden; so wurde ein Fasan beschrieben, welcher bei sonst männlichem Gefieder eine Zone von weiblichem Typus am Schwanze aufwies (Haig Thomas); einen Fasan mit Ovarien und männlichem Gefieder hat John Hunter beschrieben und eine Anzahl ähnlicher Fälle wurden eingehend von Brandt untersucht. Besonders interessant, weil genau übereinstimmend mit zahlreichen Beobachtungen an Insekten, sind Zustände, welche Brandt als *Arrhenoidea lateralis* bezeichnet, bei denen die eine Hälfte eines Vogels männliches, die andere weibliches Gefieder aufwies. In den meisten Fällen dürfen wir wohl annehmen, daß eine Störung in der Ausbildung der Geschlechtsdrüsen vorliegt, wie wir sie jetzt mit ziemlich großer Sicherheit als Erklärung für die Änderungen annehmen können, welche wir unter dem Sammelnamen Hahnenfedrigkeit zusammenfassen. Hier sehen wir äußere männliche Charaktere bei weiblichen Individuen auftreten (s. Brandt); dabei können die Ovarien krankhaft verändert sein, oder der Eileiter ist abnorm und das Ovarium dann gewöhnlich reduziert, oder es kann Hermaphroditismus verus verschiedenen Grades vorliegen. Bei älteren Tieren kommt eine Hahnenfedrigkeit auch im Anschlusse an Erkrankung oder Verödung der Ovarien vor. Genauere Untersuchung einer größeren Zahl von Fällen würden ohne Zweifel hier wertvolle Aufschlüsse bringen.

Für den Frosch hat Loisel einen derartigen Fall beschrieben; es handelte sich um ein Exemplar von *Rana temporaria*, mit männlichen äußeren Geschlechtsmerkmalen, während im Innern weibliche Geschlechtsorgane vorlagen. Beide Ovidukte waren voll-

ständig ausgebildet, auf der rechten Seite fehlte das Ovarium, während es linkerseits sehr klein war.

Höchst eigentümlich sind die Verhältnisse bei den sog. Zwittern der Insekten, da hier die sekundären Geschlechtsmerkmale außerordentlich leicht eine Unterscheidung der Geschlechter gestatten. Leider fehlt auch hier in den meisten Fällen die genaue Untersuchung der Geschlechtsorgane, doch liegen Beobachtungen vor, welche die Annahme gestatten, daß Anomalien in der Ausbildung der Keimdrüsen den Erscheinungen zugrunde liegen. Man kann (M. Wiscott) bei Schmetterlingen vollkommene und unvollkommene (oder gemischte) Zwitter unterscheiden. Bei den vollkommenen wird durch die Medianebene eine Halbierung des hermaphroditischen Falters in eine männliche und eine weibliche Hälfte gegeben, bei den unvollkommenen und den gemischten Zwittern ist die Geschlechtstrennung der sekundären Merkmale nicht so präzise durchgeführt, indem das Männliche und Weibliche unregelmäßig durcheinander verteilt ist oder das eine Geschlecht dominiert, daß häufig nur Spuren vom anderen vorhanden sind. Wiscott hat sogar auch Falter gefunden, bei denen die Halbierung in allen Teilen korrekt durchgeführt war und nur die Fühler dem einen Geschlechte statt beiden angehörten oder sich in der Mitte zwischen männlicher und weiblicher Gestaltung befanden. In den meisten Fällen soll der innere Genitalapparat verkümmert sein.

Bei Ameisen hat Aug. Forel Ähnliches beobachtet. Hier ist der Hermaphroditismus ziemlich unregelmäßig; gewöhnlich gehört bloß vorn oder hinten die eine Seite deutlich dem einen oder anderen Geschlechte an. Manchmal sind es sogar nur ganz kleine Abteilungen des Körpers, die dem einen Geschlechte angehören, ja Forel hat sogar einen gekreuzten Hermaphroditen gesehen, bei welchem in zwei aufeinanderfolgenden Segmenten je die umgekehrte Hälfte männlich war. Ferner fand Forel nicht bloß zwischen Männchen und Weibchen hermaphroditische Bildungen, sondern auch zwischen Männchen und Arbeitern (die eine Seite geflügelt, die andere nicht). In einem Falle war auch die eine Seite des Kopfes männlich, die andere weiblich, dagegen Hinterleib und Geschlechtsorgane vollständig männlich. Auch bei Bienen kommt Derartiges vor.

Th. Boveri hat eine sehr sinnreiche Erklärung dieser Verhältnisse versucht. Er nimmt an, „daß unter gewissen abnormen Bedingungen der bei der Befruchtung eindringende Spermakern gleichsam in gelähmtem Zustande verharre, wobei das Spermazentrum, das sonst gegen den Mittelpunkt des Eies rückt, den Eikern an sich zieht und dessen Teilung bewirkt. So werden die mütterlichen Chromosomen in regelmäßiger Weise auf die beiden Blastomeren übertragen; der Spermakern dagegen gelangt, je nach seiner zufälligen Lage, ungeteilt in die eine oder andere Zelle und nimmt jetzt an der Entwicklung teil, indem er sich mit dem Kern dieser Blastomere vereinigt. . . Der eine Teil des Keimes enthält also nur Kernelemente des Eies; dieser Teil würde sich also in bezug auf die Kernsubstanz wie ein parthenogenetisches Ei verhalten und die Drohnencharaktere zur Entfaltung bringen. Der andere Teil des Keimes würde aus väterlichen und mütterlichen Chromosomen zusammengesetzte Kerne besitzen und damit die weibliche Tendenz in sich tragen“. Abnormer, sozusagen fleckenartiger Hermaphroditismus sei wohl durch besondere Verschiebungen der Zellen zu erklären; allerdings berücksichtigt Boveri nicht die Fälle, welche oben angeführt wurden, in denen bloß ein einzelner Teil, etwa ein Fühler, hermaphroditischen Charakter aufweist. Dagegen erwägt Boveri die Möglichkeit, daß sich der Spermakern erst zu einer Zeit erholt, da die Furchung des Eies schon weiter fortgeschritten ist, um etwa erst im Achtzellenstadium mit einem Furchungskern zu verschmelzen.

Trotz der Erklärung Boveris ist die Sache nach wie vor rätselhaft, besonders lassen sich die Einsprengungen sekundärer Geschlechtsmerkmale entgegengesetzten Charakters nicht durch eine solche Annahme erklären. Eine andere Erklärung wurde, vom Standpunkte des Chemikers aus, von Abderhalden versucht; dabei sollen bei Formen, die auf der einen Seite das schlichte Kleid des Weibchens, auf der anderen das farbenprächtige des Männchens aufweisen, beiderlei Geschlechtsdrüsen bestehen, und die von

den Geschlechtszellen abgegebenen Stoffe auf bestimmte Zellen eingestellt sein, die von vornherein eine spezifische Struktur haben. „Die Sekrete bringen die sekundären Geschlechtscharaktere, die in diesen Zellen gewissermaßen latent vorhanden sind, zur Entwicklung, d. h. eine gegebene Anlage wird zur vollen Entfaltung gebracht.“ Die Erklärung stimmt, abgesehen von der Annahme einer inneren Sekretion, mit den Ansichten von Darwin überein, welcher annimmt, daß in jedem Weibchen alle männlichen und in jedem Männchen alle weiblichen Charaktere latent vorhanden seien, bereit bei der Einwirkung geeigneter Reize in die Erscheinung zu treten. Durch die Kastration wird das Gleichgewicht gestört, indem die Herrschaft der betreffenden Keimdrüse in Wegfall kommt und die sekundären Merkmale des anderen Geschlechtes überwiegen. Nach Darwin wird durch diese Annahme auch verständlich, wie gewisse Merkmale des weiblichen Geschlechtes durch die männlichen Nachkommen vererbt werden und wieder in weiblichen Individuen auftreten.

Hierher gehören auch Erscheinungen, welche bei alternden Individuen, besonders weiblichen, auftreten und in der Entfaltung normal vorhandener, aber nicht zur weiteren

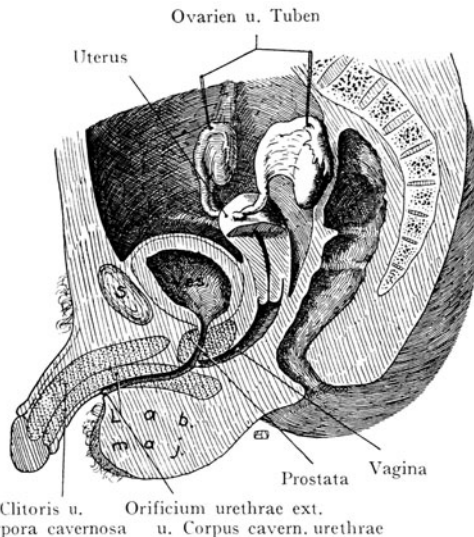


Fig. 485. Pseudohermaphroditismus femininus ext.
Mit Benutzung einer Abbildung von Fibiger (s. Schwalbes
Mißbildungen. 3. Teil. 2. Lief. 315).

Ausbildung gekommener Anlagen bestehen, so z. B. im Bartwuchs bei älteren Frauen, in der Annahme eines männlichen Habitus, kurz in Anomalien, die wir mit denen der Hahnenfiedrigkeit der Vögel zusammenstellen können. Auch hier ist die Annahme wohl berechtigt, daß die Keimdrüse in Verödung begriffen ist und es sich um den Wegfall von Hemmungen handelt, welche durch die innere Sekretion dieser Drüse gegeben sind und die weitere Ausbildung der bereits vorhandenen Anlagen verhindern.

Wenn wir nun diejenigen Fälle von Pseudohermaphroditismus ins Auge fassen, bei denen es sich um Hemmungen resp. stärkere Ausbildung der äußeren Geschlechtsorgane handelt, so ist der Pseudohermaphroditismus masculinus ungleich häufiger. Dabei sind die Hoden mit den Ductus deferentes vollkommen wie beim normalen Individuum vor-

handen, aber auch die Anlagen der weiblichen Ausführwege der Geschlechtsprodukte haben sich bis zu einem gewissen, allerdings in den einzelnen Fällen sehr verschiedenen Grade ausgebildet. Die äußeren Genitalien zeigen mehr oder weniger den weiblichen Typus, sie sind also auf einer Stufe der Entwicklung stehen geblieben, über welche die männlichen äußeren Geschlechtsteile weiter hinausgehen. Das Geschlechtsglied ist nicht durchbohrt, der Sinus urogenitalis öffnet sich am Damme u. dgl. mehr. Häufig unterbleibt der Descensus testium; alsdann zeigen die Hoden auch Zeichen der Degeneration, welche wiederum die sekundären Geschlechtsmerkmale in das Gegengeschlechtliche umwandeln, so daß das Bild dadurch noch mehr den Eindruck des weiblichen erweckt. Solche Individuen wurden häufig für Weiber gehalten; sie stellen wohl die Mehrzahl der Fälle dar, welche in den Büchern über forensische Medizin aufgeführt werden. Daß der Grad der Bildung außerordentlich verschieden ist, versteht sich von selbst, so finden wir alle mög-

lichen Übergänge über die Hypospadie höheren oder geringeren Grades zu normalen Verhältnissen. Es ist auch hier zu bedauern, daß so selten von solchen Fällen gute Sektionsberichte mit klaren Zeichnungen vorliegen.

Beim selteneren weiblichen Pseudohermaphroditismus nimmt ein mit Ovarien behaftetes Individuum einen mehr oder weniger hochgradig männlichen Typus an, die Clitoris ist groß, die Ausmündung des Vestibulum vaginae eng, die Ovarien können sich in die großen Labien senken und liegen dann scheinbar in einem Scrotum. Die normale Öffnung des Vestibulum vaginae kann sich auch schließen, dann öffnet sich die Scheide weiter vorne oder setzt sich als ein mehr oder weniger geschlossener Kanal an dem unteren Umfange des Geschlechtsgliedes fort. Der Wolffsche Gang, welcher zum Ductus deferens wird, ist in einigen Fällen stärker ausgebildet, auch kann Prostatagewebe vorhanden sein.

Ein typischer Fall von Pseudohermaphroditismus femininus beim Menschen ist in Fig. 485 dargestellt, bei welchem die inneren Geschlechtsorgane (Uterus, Ovarien, Scheide) gut ausgebildet sind, und ebenso die äußeren Geschlechtsteile, besonders der Phallus, aber im männlichen Sinne. Eine Prostata umschließt die erste Strecke der Harnröhre.

Entwicklung des Urogenitalsystems. Literatur:

Allgemeines.

Felix, W., Die Entwicklung der Harnorgane in Hertwigs Handb. d. Entw.-Lehre III. 1. 1906.
Derselbe, Die Entwicklung der Harn- und Geschlechtsorgane in Keibel-Malls Handb. d. Entw.-Gesch. II. 1911.

Entwicklung der Vorniere und der Urniere. (Pronephros und Mesonephros.)

Guitel, Fréd., Sur les variations des reins dans le genre *Lépadogaster*. Arch. de zool. gén. et exp. 4. Série. t. 2. 1903.
Derselbe, Recherches sur l'anat. du rein de quelques Gobiésocides. Arch. de zool. gén. et exp. 4. Série, t. V. 1906.
Ingalls, N. W., Beschreibung eines menschlichen Eies von 4,9 mm Länge. Arch. f. mikr. Anat. 70. 1907.
Rabl, C., Über die Entwicklung des Urogenitalsystems der Selachier. Morph. Jahrb. 24. 1896. (Theorie des Mesoderm, zweite Fortsetzung.)
Rabl, H., Vorniere und Bildung des Müllerschen Ganges bei *Salamandra maculata*. Arch. f. mikr. Anat. 64. 1904.
Derselbe, Über die Entwicklung der Vorniere an Vögeln, nach Untersuchungen am Kiebitz. Arch. f. mikr. Anat. 72. 1908.
Tandler, Jul., Über Vornierenrudimente beim menschlichen Embryo. Anat. Hefte 28. 1905. 255—284.
Winigarter, H. von, La constitution et l'involution du corps de Wolff et le développement du canal de Müller dans l'espèce humaine. Arch. de biol. 25. 1911. 169—267.

Entwicklung der Nachniere (Metanephros).

Guillebeau, Alfr., Ein Fall von getrennter Entwicklung des Nierenblastems und des Nierenbeckens. Anat. Anz. 40. 1911. 395—398.
Külz, E., Untersuchungen über das postfetale Wachstum der Niere. Inaug.-Diss. Kiel 1899.
Meyer, Erich, Über Entwicklungsstörungen der Niere. Virch. Arch. 173. 1903. 209—247.
Meyer, Rob., Zur Anatomie und Entwicklungsgeschichte des doppelten Ureters. Virch. Arch. 187. 1907.
Schönlank, W., Zur Kenntnis der *Dystopia renis sagittalis et transversa*. Morph. Jahrb. 45. 1913. 497—521.
Schreiner, K. E., Über die Entwicklung der Amniotenniere. Zeitschr. f. wiss. Zool. 71. 1902.
Stoerck, O., Beitrag zur Kenntnis des Aufbaues der menschlichen Niere. Anat. Hefte 23. 1904.
Toldt, C., Untersuchungen über das Wachstum der Nieren des Menschen und der Säugetiere. Sitzungsber. d. k. k. Akad. d. Wiss. Wien. Math.-nat. Kl. 69. III. 1874.
Wimmer, H., Doppelbildungen an den Nieren, ein Versuch ihrer entwicklungsgeschichtlichen Deutung. Virchows. Arch. 200. 1910.

Bildung der Ausführwege des Excretionssystemes.

Bayer, W., Vorlesungen über allgemeine Geburtshilfe. 1. 1903.
Follin, E., Recherches sur le corps de Wolff. Thèse de Paris 1851.
Meyer, Rob., Zur Kenntnis des Gartnerschen oder Wolffschen Ganges, besonders in der Vagina und dem Hymen des Menschen. Arch. f. mikr. Anat. 73. 1909.

Nagel, W., Über die Entwicklung des Urogenitalsystems des Menschen. Arch. f. mikr. Anat. 34. 1889. 269—384.
 Tourneux und Legay, Mém. sur le développement de l'utérus et du vagin. Journ. de l'anat. et de la phys. 1884.

Keimdrüsen und innere Geschlechtsorgane.

- Berenberg-Goßler, Herb. von, Über Herkunft und Wesen der sogen. primären Geschlechtszellen der Amnioten. Anat. Anz. 47. 1914—1915.
 Born, G., Die Entwicklung der Geschlechtsdrüsen in Bonnet-Merkels Ergebnissen IV. 1894.
 Bramann, F., Der Proc. vaginalis peritonaei und sein Verhalten bei Störungen des Descensus testium. Arch. f. klin. Chir. 40. 1890.
 Broeck, A. J. P. van den, Über die gegenseitige Lage von Urniere und Keimdrüse, nebst einigen Betrachtungen über Testicondie. Anat. Anz. 32. 1908. 225—242.
 Frankl, O., Beiträge zur Lehre von dem Descensus testium. Sitzungsber. d. k. k. Akad. d. Wiss. Wien. Math.-nat. Kl. 1900.
 Fuß, A., Über die Geschlechtszellen des Menschen und der Säugetiere. Arch. f. mikr. Anat. 81. 1912. II. Abt.
 Keibel, Franz, Zur Anatomie des Urogenitalsystems der Echidna aculeata var. typica. Anat. Anz. 22. 1903. 301—305.
 Kermauner, Fr., Genese, entwicklungsgeschichtliche und teratologische Bedeutung des Lig. rotundum uteri und des Gubernaculum Hunteri. Arch. f. mikr. Anat. 81. 1912. 174—181.
 Kirkbride, M. B., Embryonic Disturbance of the testis. Arch. f. Entw.-Mechanik 32. 1911.
 Klaatsch, H., Über den Descensus testium. Morph. Jahrb. 16. 1890. 587—646.
 Koßmann, R., Über accessorische Tuben und Tubenöffnungen. Zeitschr. f. Geburtsh. u. Gynäk. 29. 1894.
 Kußmaul, A., Von dem Mangel, der Verkümmern und der Verdoppelung der Gebärmutter. Würzburg 1859.
 Lockwood, C. B., The Development and transition of the testes, normal and abnormal. London 1888.
 Meyer, Rob., Zur Kenntnis des Gartnerschen und Wolffschen Ganges besonders in der Vagina und dem Hymen des Menschen. Arch. f. mikr. Anat. 73. 1909.
 Pohl, H., Vorsamenbildungen bei Mischlingen. Arch. f. mikr. Anat. 77. 1911. Abt. II.
 Rabl, C., Über die Entwicklung des Urogenitalsystems der Selachier. Morph. Jahrb. 24. 1896. (Urgeschlechtszellen).
 Richard, G., Anatomie des trompes de l'utérus chez la femme. Thèse de Paris 1851.
 Wallart, J., Untersuchungen über die „innere Eierstocksdrüse“ des Menschen. Arch. f. Gyn. 81.
 Wieger, G., Die Entstehung der Bänder des weiblichen Genitalapparates. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1885.

Reste der Urniere, des Urnierenganges etc.

- Bayer, H., Vorlesungen über allgemeine Geburtshilfe. I. Straßburg 1903.
 Follin, E., Recherches sur le corps de Wolff. Thèse de Paris 1851.
 Kobelt, G. L., Der Nebeneierstock des Weibes. Heidelberg 1847.
 Roth, M., Über einige Urnierenreste beim Menschen. Festschr. z. Feier d. 300jähr. Jubiläums d. Univ. z. Würzburg gewidmet v. d. Univ. z. Basel. Basel 1882.

Kloake, Sinus urogenitalis, Harnblase.

- Berenberg-Goßler, H. von, Beiträge zur Entwicklungsgeschichte des caudalen Darmabschnittes und des Urogenitalsystemes des Menschen auf teratologischer Grundlage. Anat. Hefte 49. 1913.
 Enderlen, Eug., Über Blasenectopie. Wiesbaden 1904.
 Grubenmann, Ida, Eine sagittale Verdoppelung der weiblichen Harnröhre. Inaug.-Diss. Zürich 1912.
 Henneberg, Beitrag zur Entwicklung der äußeren Geschlechtsorgane beim Säuger. Anat. Hefte 50. 1914. 428—497.
 Keibel, Fr., Zur Entwicklungsgeschichte des menschlichen Urogenitalsystems. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1896.
 Derselbe, Noch einmal zur Entwicklungsgeschichte des Urogenitalsystems. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1897.
 Derselbe, Zur Entwicklungsgeschichte des Urogenitalapparates von Echidna aculeata in Se mons Forschungsreisen III. 1904. 153—206.
 Derselbe, Modelle zur Entwicklung des Urogenitalapparates von Echidna var. typica. Anat. Anz. 32. 1908. 243—248.
 Pohlmann, A. G., The Cloaca in human embryos. Amer. Journ. of Anat. 12. 1911. 1—23.
 Reichel, P., Die Entstehung der Mißbildungen der Harnröhre und der Harnblase an der Hand der Entwicklungsgeschichte bearbeitet. Arch. f. klin. Chir. 46. 1893. 740—808.
 Derselbe, Über die Entwicklung der Harnblase und Harnröhre. Verh. der phys. med. Ges. zu Würzburg. N. F. 27. 1893.
 Stieda, Alex., Über Atresia ani congenita und die damit verbundenen Mißbildungen. Arch. f. klin. Chir. 70. 1903. 554—583.
 Tourneux, F., Sur le développement et l'évolution du tubercule génital chez le fœtus humain. Journ. de l'anat. et de la phys. 25. 1889. 229—260.
 Waldeyer, W., Das Trigonum vesicae. Sitzungsber. d. k. preuß. Akad. d. Wiss. Berlin 34. 1894.

Nebennieren.

- Kohn, A., Das chromaffine Gewebe. Ref. in Bonnet-Merkels Ergebn. 12. 1902. 235—348.
 Derselbe, Die Paraganglien. Arch. f. mikr. Anat. 62. 1903. 263—365.
 Poll, H., Die vergleichende Entwicklungsgeschichte des Nebennierensystems der Wirbeltiere in Hertwigs Handb. d. Entw.-Lehre III. 1. 1906.
 Wiesel, Jos., Über accessorische Nebennieren am Nebenhoden beim Menschen. Sitzungsber. k. k. Akad. d. Wiss. in Wien. Math.-nat. Kl. 108. III. 1899.
 Zuckerkandl, O., Über Nebenorgane des Sympathicus im Retroperitonealraume des Menschen. Verh. d. Anat.-Ges. zu Bonn. Erg.-Bd. zu Anat. Anz. Band 19. 1901. 95—107.

Prostata, Samenblasen usw.

- Lowsley, Oswald L., The Development of the human prostate gland with reference to the structures at the neck of the urinary bladder. Amer. Journ. of Anat. 13. 1912. 299—346.
 Luschka, H. von, Das vordere Mittelstück der Prostata und die Aberration derselben. Virchows Arch. 34. 1865.
 Meyer, Rob., Zur Entwicklungsgeschichte und Anatomie des Utriculus prostaticus beim Menschen. Arch. f. mikr. Anat. 74. 1909. 845—854.
 Pallin, G., Anatomie und Entwicklung der Prostata und der Samenblasen. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1901. 134—176.
 Tandler, Jul. und Zuckerkandl, O., Anatomische Untersuchungen über die Prostatahypertrophie. Folia urologica V. 1911.

Äußere Geschlechtsorgane, Urethra, Damm.

- Broek, A. J. P. van den, Über den Schließungsvorgang und den Bau des Urogenitalkanals (Urethra) beim menschlichen Embryo. Anat. Anz. 37. 1910. 106—120.
 Henneberg, Zur Morphologie des Phallus. Verh. anat. Ges. Vers. in München 1912. Erg.-Bd. z. Anat. Anz. 41. 1912.
 Herzog, Franz, Entwicklungsgeschichte und Histologie der männlichen Harnröhre. Arch. f. mikr. Anat. 63. 1904. 710—747.
 Lichtenberg, A., Beiträge zur Histologie, mikroskopischen Anatomie und Entwicklungsgeschichte des Urogenitalsystems des Mannes und seiner Drüsen. I. Schleimhaut der Pars cavern. urethrae. II. Accessorische Geschlechtsdrüsen. III. Der kavernöse Apparat des männlichen Kopulationsorganes. Anat. Hefte 31. 1906.
 Meyer, Rob., Zur Kenntnis der normalen und pathologischen Abschnürung der männlichen Harnröhre und der Präputialbildungen. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1911. 257—374.
 Otis, W. T., Die Morphologie und Histogenese des Anahöckers, nebst Beobachtungen über die Entwicklung des M. sphincter ani ext. beim Menschen. Anat. Hefte 30. 1905.
 Popowsky, J., Zur Entwicklung der Dammuskulatur des Menschen. Anat. Hefte 12. 1899. 15—46.
 Reichel, P., Die Entwicklung des Dammes und ihre Bedeutung für die Entstehung gewisser Mißbildungen. Zeitschr. f. Geburtsh. u. Gyn. 14. 1888. 12—94.
 Tourneux, J., Sur le développement et l'évolution du tubercule génital dans le fœtus humain dans les 2 sexes. Journ. de l'anat. et de la phys. 1889.

Hermaphroditismus.

- Abderhalden, E., Neuere Anschauungen über den Bau und den Stoffwechsel der Zelle. Vortrag. 1912.
 Bateson, W., Materials for the study of Variation. London 1894.
 Derselbe, Problems of Genetics. New Haven 1913.
 Bertkau, Ph., Beschreibung eines Zwitters von *Gastropacha quercus* nebst allgemeinen Bemerkungen und einem Verzeichnis der beschriebenen Arthropodenzwitter. Wiegmanns Arch. f. Naturgesch. 55. Jahrg. 1. 1889.
 Blacker, G. F. and Lawrence, T. W. P., A case of true unilateral hermaphroditism with Ovotestis, occurring in Man. Transact. obstet. soc. London 38. 1897.
 Boveri, Th., Über die Entstehung der Engsterschen Zwitterbienen. Arch. f. Entw.-Mech. 41. 1915.
 Derselbe, Über mehrpolige Mitosen als Mittel zur Analyse des Zellkerns. Verh. d. Würzburger phys.-med. Ges. 35. 1903.
 Brandt, A., Anatomisches und Allgemeines über die sog. Hahnenfedrigkeit und über anderweitige Geschlechtsanomalien bei Vögeln. Zeitschr. f. wiss. Zool. 48. 1889.
 Bürger, Otto, Ein Fall von lateralem Hermaphroditismus bei *Palinurus frontalis*. Zeitschr. f. wiss. Zool. 72. 1902.
 Cole, F. J., Notes on Myxine. Anat. Anz. 27. 1905.
 Dufossé, De l'hermaphroditisme chez certains vertébrés (Serranes). Ann. Soc. nat. IV. Série. zool. t. 5. 1856. 296—332.
 Ecker, A., Anatomie des Frosches. 3. Aufl. von Gaupp besorgt. III. 1904. 347—355.
 Ebner, R., Asymmetrie bei Insekten. Naturw. Monatsschr. 1918. 235.
 Felix, W., Entwicklung der Geschlechtsorgane in Hertwigs Handb. d. Entw.-Gesch. III. 1. 1906. 689.

- Forel, Aug., Polymorphismus und Variation bei den Ameisen. Zeitschr. f. wiss. Zool. Suppl.-Bd. VII. (Festschr. f. Weismann) 1904.
- Garnier, Ch., Hermaphroditisme histologique dans le testicule adulte d'*Astacus fluviatilis*. C. R. soc. biol. t. 53. 1901.
- Goodrich, S. E., A case of hermaphroditism in *Amphioxus*. Anat. Anz. 42. 1912.
- Gudernatsch, J. F., Hermaphroditismus verus in Man. Amer. Journ. of Anat. 11. 1911. 267—278.
- Hooker, D., Der Hermaphroditismus bei Fröschen. Arch. f. mikr. Anat. 79. 1912.
- Hunter, John, Account of an extraordinary pheasant. Observations of certain parts of animal Economy. London 1786.
- Kopsch, Fr. und Szymonowicz, Lad., Ein Fall von Hermaphroditismus verus bilateralis beim Schwein. Anat. Anz. XII. 1896.
- Krizenecky, Jar., Einige Bemerkungen zu Begriff und Definition des Hermaphroditismus. Anat. Anz. 50. 1917.
- Derselbe, Ein Fall von Hermaphroditismus bei *Triton cristatus* und einige Bemerkungen zur Frage der sexuellen Differenzierung. Arch. f. Entw.-Mech. 42. 1917.
- Loeb, J., The organism as a whole. New-York 1916.
- Mertens, Rob., Über einige Fälle von Scheinhermaphroditismus bei Fischen. Naturw. Monatsschr. N F. XVI. 1918.
- Morgan, Th., Experimental Zoology. New-York 1907. 435—436.
- Newman, H. H., A significant case of hermaphroditism in Fish. Biol. Bull. Mar. Lab. of Woods Holl. XV. 1908.
- Ognew, S. J., Die Bidderschen Organe bei Kröten. Arch. f. mikr. Anat. 71. 1908.
- Pick, L., Über den wahren Hermaphroditismus des Menschen. Arch. f. mikr. Anat. 84. II. 1914.
- Pflüger, E., Über die das Geschlecht bestimmenden Ursachen und die Geschlechtsverhältnisse der Frösche. Pflügers Arch. 29. 1882.
- Sauerbeck, E., Morphologie des Hermaphroditismus. Erg. d. allg. Path. u. path. Anat. XV. 1911.
- Schreiner, K. E., Über den Hermaphroditismus verus und den Hermaphroditismus im allgemeinen vom morphologischen Standpunkt aus. Frankf. Zeitschr. f. Path. 3. 1909.
- Simon, W., Hermaphroditismus verus. Virchows Arch. 172. 1903.
- Derselbe, Über das Generationsorgan von *Myxine glutinosa*. Biol. Zentralbl. 24. 1904.
- Stephan, P., A propos de l'hermaphroditisme de certains poissons. C. R. de l'Assoc. franc. Ch. Soc. 30 sess. 1901. 2 partie. 554—570.
- Tandler, Jul. und Grosz, Siegr., Die biologischen Grundlagen der sekundären Geschlechtscharaktere. Berlin 1913.
- Taruffi, C., Sull' ordinamento della teratologia Mem. III. l'Ermafroditismo. Mem. della r. Accad. dell. Sc. di Bologna. Ser. V. t. VII. 1897.
- Weber, Max, Über Hermaphroditismus bei Fischen. Nederl. Tijdschr. v. Deerkunde V. 1884.
- Wenke, Karl, Anatomie eines *Argynnis-Paphiazwitter*. Zeitschr. f. wiss. Zool. 84. 1906. (äuß. Hermaphr. d. Insekten.)
- Wilson, E. B., The chromosomes in relation to the determination of sex. Science Rev. 1909.
- Wiscott, Max, Die Lepidopterenzwitter meiner Sammlung. Festschr. d. Ver. f. schles. Insektenk. in Breslau 1897.

Nervensystem.

Allgemeines.

Es ist früher darauf hingewiesen worden, wie die Entwicklung von drei verschiedenen Organen oder Organsystemen ihren Ausgang vom Ectoderm nimmt. Als erstes derselben wurde das Integumentum commune genannt, welches nicht bloß die aus der Epidermis und dem Corium sich aufbauende Cutis, sondern auch die in engem Zusammenhange mit ihr verbleibenden Derivate (Haare, Nägel, Drüsenbildungen) umfaßt. Eine zweite Reihe von Organsystemen, die Sinnesorgane, erhalten ihre Hauptelemente, die Sinneszellen, welche Eindrücke aufnehmen und an die centripetal verlaufenden Sinnesnerven weitergeben, aus dem Ectoderm. Wir finden dann im Bereiche der Epidermis zum Teil freie Endigungen sensibler oder auch spezifischer Nervenfasern, doch treten häufig solche Fasern in Verbindung mit Epithelzellen, welche durch besondere Differenzierung in den Stand gesetzt sind, Reize aufzunehmen. Wenn eine Anzahl solcher Zellen sich zusammenlegen, so bilden sie primitive, zwischen den übrigen Zellen der Epidermis eingeschaltete Sinnesorgane, wie wir sie z. B. als Organe der Seitenlinie, auch als Geschmacksbecher der Säugetiere, kennen. Sie stellen eine höhere Einrichtung dar, als die einfachen, zwischen den Zellen des Ectoderms eingestreuten Sinneszellen. Andere Sinnesorgane verlagern sich in die Tiefe, und erhalten aus dem umgebenden Mesoderm Hilfsapparate der verschiedensten Art. Solche Bildungen, wie sie uns im Auge oder im Gehörapparate entgegentreten, stellen, im Vergleich etwa zu einem Geschmacksbecher oder gar zu den einfachen Sinnesepithelien, weit höhere oder kompliziertere Sinnesorgane dar.

In dritter Linie liefert das Ectoderm auch das Nervensystem, welches erstens die von den Sinnesorganen empfangenen Eindrücke aufnimmt und in verschiedenem Sinne verwertet, ferner aber auch mit den verschiedensten Organen des Körpers in Verbindung steht und deren Funktionen gewissermaßen beherrscht und koordiniert. Das Nervensystem entwickelt sich in seiner Gesamtheit aus dem Ectoderm, denn aus diesem leiten sich nicht bloß die spezifischen nervösen Elemente, wie die Ganglienzellen und die Nervenfasern ab, sondern auch die Stützzellen des zentralen Nervensystems (Gliazellen), ja sogar die, mit Gliazellen vielleicht vergleichbaren Scheidenzellen der peripheren Nerven (Zellen der Schwannschen Scheide).

Früheste Entwicklung des Nervensystems.

Die erste Andeutung der Anlage des Nervensystems besteht in der Bildung eines axialen, vor dem Primitivstreifen gelegenen Bezirks des Ectoderms, in dessen Bereich sich die Ectodermzellen durch ihre beträchtliche Höhe auszeichnen. Dieser Bezirk ist die Medullarplatte; seine Grenze gegen das übrige, aus niedrigen, mehr kubischen Epithel-

zellen bestehende Ectoderm ist zunächst unbestimmt, indem die beiden Zellarten allmählich ineinander übergehen, doch ergibt sich später eine scharfe Grenze, indem sich die Ränder der Medullarplatte zu den Medullarwülsten erheben, während sie sich median zur Medullarrinne vertiefen (Figg. 486, 487).

Die Medullarplatte zeigt bald nach der Bildung der Medullarwülste, bei einigen Formen schon vorher, eine größere Breite ihrer cranialen Partie. Dieser Unterschied, welcher schon in jungen Stadien auf die Bildung der Augenblase und des Gehirns hinweist, wird weiterhin noch deutlicher. Die Medullarwülste erheben sich (Fig. 487) immer mehr, indem sie sich der Medianebene nähern, wo sie endlich zum Abschluß des Medullarrohres dorsal miteinander verschmelzen. Über dieses zieht das aus kubischen Epithelzellen bestehende Ectoderm kontinuierlich hinweg. Der Verschuß beginnt in der Regel an einer Stelle, welche später etwa dem Mittelhirn-

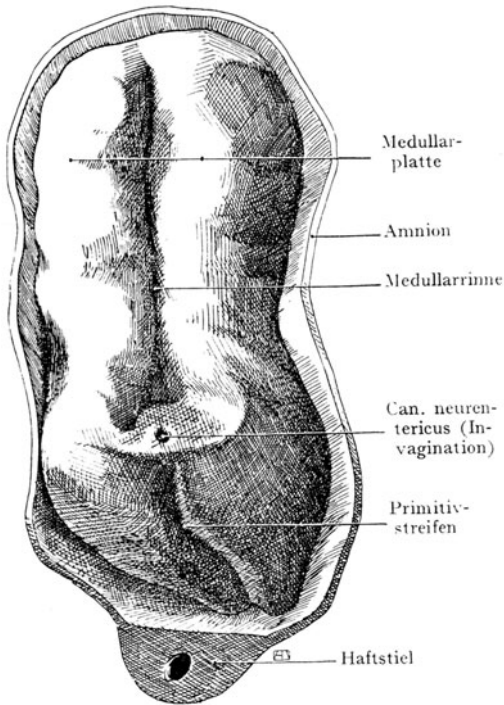


Fig. 486. Menschlicher Embryo.
Nach Graf v. Spee.
(Nach einem Modell gezeichnet.)

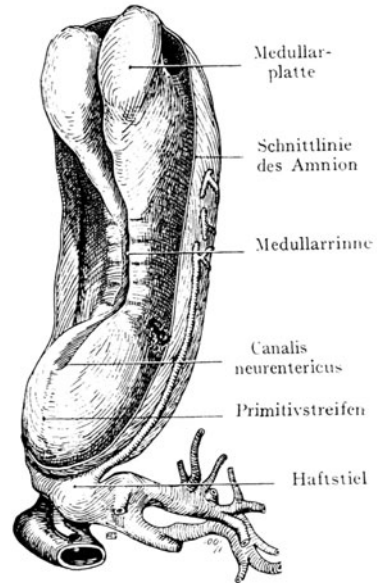


Fig. 487. Menschlicher Embryo mit 7 Somiten, halb von der Seite gesehen.
Nach W. E. Dandy, Amer. Journ. of Anat. X. 1910.

bläschen, d. h. der Anlage des Mesencephalon, entspricht und schreitet sowohl in cranialer als in caudaler Richtung weiter fort. Der Verschuß der vor dieser Stelle gelegenen Strecke des Medullarrohres erfolgt früher als derjenige der caudalen Strecke, doch bleiben eine Zeitlang am cranialen wie am caudalen Ende des Rohres Öffnungen bestehen (Neuroporus ant. und post.), durch welche das Lumen des Rohres noch mit der Außenwelt in Verbindung steht. Der Neuroporus ant. entspricht dem späteren Recessus impar der Lamina terminalis, der Neuroporus post. dagegen hat wichtige Beziehungen zum cranialen Ende des Primitivstreifens, auf welche wir noch kurz eingehen werden.

Die caudalen Strecken der Medullarwülste ziehen sich beiderseits vom Primitivstreifen weiter, indem sie dort, wo bei vielen Formen, z. B. den Vögeln (Fig. 489), der

Canalis neurentericus sich im Hensenschen Knoten öffnet, auseinanderweichen, um sich dann wieder der Medianebene zu nähern und so einen Teil des Primitivstreifens mit der Öffnung des Canalis neurentericus zu umschließen. Da dieser Kanal (Fig. 115) sich auf der unteren Fläche des Keimes öffnet, so erhalten wir eine Verbindung des Medullarrohres mit dem Darmrohr, welcher bei der Bildung des Schwanzes und des Schwanzdarmes eine außerordentlich wichtige Rolle zukommt. Diejenige Strecke des Primitivstreifens, welche außerhalb des Medullarrohres verbleibt, liefert die Membrana cloacalis, welche den vorderen medianen Abschluß der Kloake bis zum Abgang des Haftstieles hinauf herstellt (s. die Bildung der Kloake).

Beim Zusammenschlusse des Medullarrohres entstehen aus der cranialen Strecke desselben drei Bläschen, welche K. E. v. Baer als das vordere, mittlere und hintere Hirn-

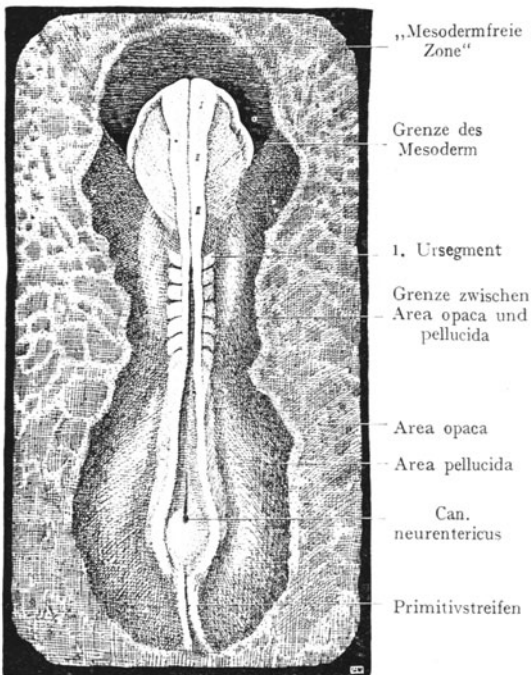
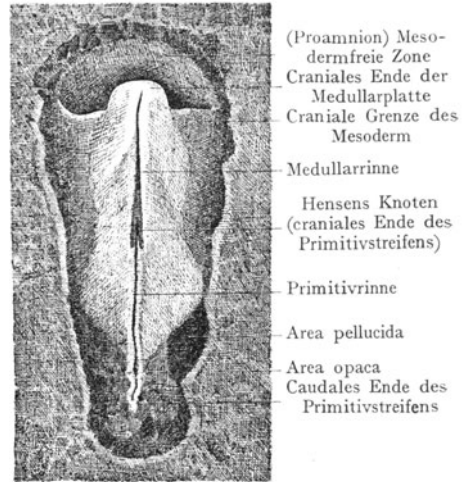


Fig. 488. Keimscheibe der Ente. Beginn der Bildung des Primitivstreifens. Ansicht bei auffallendem Lichte.

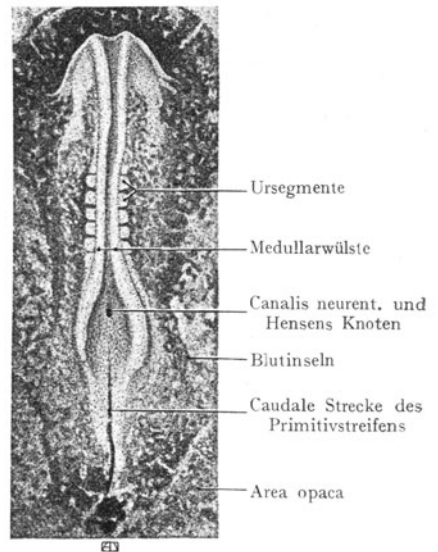


Fig. 489. Keimscheibe einer Ente mit 7 Ursegmenten. Ansicht bei auffallendem Lichte. I, II, III Gehirnbläschen.

Fig. 490. Ente mit 5 Ursegmenten.

bläschen (Fig. 489) unterschieden hat. Dieselben bilden bestimmte Teile oder Abschnitte des fertigen Gehirnes. Aus dem Vorderhirnbläschen entsteht das Prosencephalon (Vorderhirn), welches das Telencephalon (Endhirn) und das Diencephalon (Zwischenhirn) umfaßt;

aus dem Mittelhirnbläschen das Mesencephalon (Mittelhirn), welches aus den Pedunculi cerebri und den Corpora quadrigemina besteht; das Hinterhirnbläschen liefert das Rhombencephalon oder Rautenhirn mit seinen beiden Abschnitten, dem Metencephalon oder Hinterhirn (Cerebellum und Pons) und dem Myelencephalon oder Nachhirn (Medulla

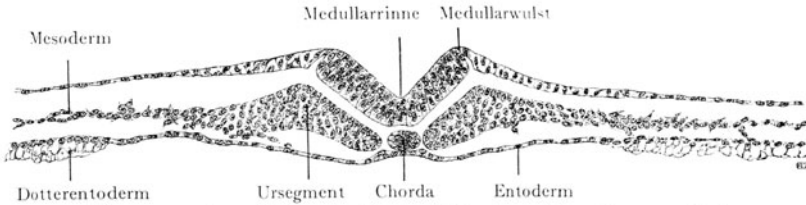


Fig. 491. Querschnitt durch ein Hühnchen mit 5 Ursegmenten. Der Schnitt geht durch die Mitte der Anlage. Beginnende Erhebung der Medullarwülste.

oblongata). Die Lichtung des Vorderhirnbläschens entspricht dem mittleren Ventrikel und den beiden Seitenventrikeln; diejenige des Mittelhirnbläschens dem Aquaeductus

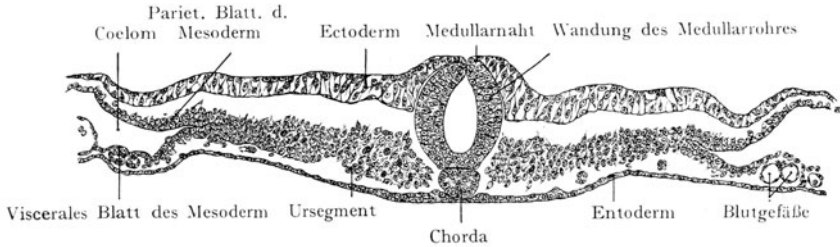


Fig. 492. Querschnitt durch ein Hühnchen mit 9 Ursegmenten. Der Schnitt geht durch die Mitte der Anlage. Die Medullarwülste berühren sich.

cerebri (Sylvii) und diejenige des Hinterhirnbläschens dem vierten Ventrikel. Die drei durch leichte Einschnürungen des Medullarrohres voneinander getrennten Bläschen sind

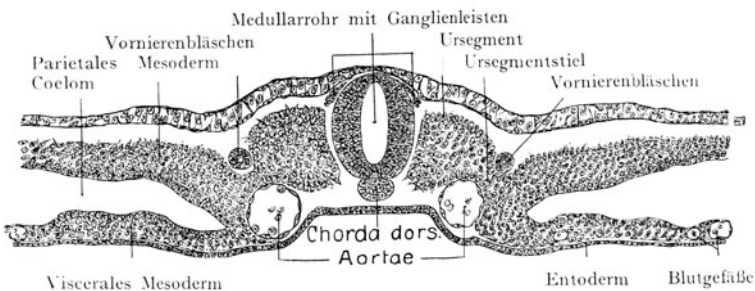


Fig. 493. Querschnitt durch die Keimscheibe eines Hühnchens mit 26 Segmenten. Geschlossenes Medullarrohr.

in Fig. 489 zu erkennen; in der caudalen Strecke ist der dorsale Zusammenschluß der Medullarwülste noch nicht erfolgt und an dieser Stelle öffnet sich der Canalis neurentericus zwischen den auseinandertretenden hinteren Enden der Wülste. Das Vorderhirnbläschen ist vom Anfang an das größte; auch eilt es den beiden anderen Bläschen in seiner Entwicklung voraus, indem sehr frühzeitig seitliche Ausbuchtungen entstehen, welche die primitiven Augenblasen herstellen.

Wir müssen uns noch kurz mit der Art und Weise des Zusammenschlusses der Medullarwülste beschäftigen. Derselbe scheint sich nicht bei allen Formen in gleicher Weise zu vollziehen; in der Regel wird jedoch der Unterschied zwischen den Zellen der Medullarplatte und denen des übrigen Ectoderms je mehr sich die Medullarwülste erheben, um so deutlicher. In den Figg. 491—493 vom Hühnchen ist dieser Unterschied ein auffälliger; zwar sind hier auch die Zellen des Ectoderms am Übergange sehr hoch, aber dabei blasig und lateralwärts schließen sich die niedrigeren kubischen Zellen des Ectoderms an. In Fig. 493 ist der Abschluß zum Rohre erfolgt, über welches das Ectoderm als geschlossene Schicht hinwegzieht. Die Wandung des Medullarrohres besteht aus mehrfach geschichtetem Cylinderepithel; sie ist seitlich mächtiger als dorsal und ventral. Vor dem Verschlusse bildet sich von dem Winkel aus, an welchem das Ectoderm in die Zellen der Medullarplatte übergeht, eine Wucherung von Ectodermzellen, welche bei der Bildung des Medullarrohres mit der dorsalen Schlußstelle in Zusammenhang bleiben. Diese Zellwucherung scheint caudal vom dritten Hirnbläschen in der ganzen Ausdehnung der Anlage eine ziemlich kontinuierliche zu sein; sie stellt die Rumpfganglienleiste dar, der im Bereiche der Hirnbläschen die Kopfganglienleiste entspricht, welche jedoch nicht mehr

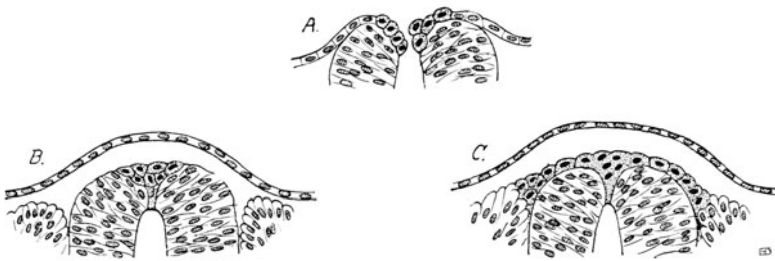


Fig. 494. Anlage der Ganglienleiste bei einem menschlichen Embryo von 13 Ursegmenten.

Nach v. Lenhossék, Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1891.

- A. Medullarrohr noch offen.
 - B. Schnitt in der Höhe des 9. Ursegmentes.
 - C. Schnitt in der Höhe des 3. Ursegmentes.
- Zellen der Ganglienleiste dunkel.

kontinuierlich ist, sondern längere Intervalle zwischen ihren einzelnen Abschnitten aufweist. Aus der Ganglienleiste bilden sich nun weiterhin erstens die dorsalen Wurzeln der Spinalnerven, dann die Ganglien sowohl der Spinal- als der Kopfnerven und drittens auch die sensiblen Fasern der Kopfnerven. Ferner leiten sich der Grenzstrang des Sympathicus, das ganze chromaffine System und wie Harrison neuerdings gezeigt hat, auch die Zellen der Schwannschen Scheide von der Ganglienleiste her. Beim Menschen entsteht dieselbe (Fig. 494) in etwas anderer Weise als bei dem so häufig zur Untersuchung herangezogenen Hühnchen, indem sich nämlich, schon vor dem Zusammenschlusse der Medullarfalten, die Zellen an der Kuppe der Falten durch ihre hellere Färbung und ihre mehr rundliche oder auch polygonale Form auszeichnen; sie bilden nach dem Schluß des Nervenrohres eine keilförmige Masse, welche nunmehr auf beiden Seiten lateralwärts auszuwachsen beginnt, indem sie gewissermaßen über das Medullarrohr herausquillt, aber noch eine Zeitlang im Zusammenhange mit der Schlußlinie desselben verbleibt. Diese Zellmasse dringt zwischen dem Medullarrohre und den Myotomen ventralwärts vor, dabei lockern die Zellen ihren Zusammenhang und nehmen eine Spindelform mit einem zentralen und einem peripheren Fortsatze an. Offenbar ist aber dieser Modus der Bildung der Ganglienleiste nicht prinzipiell verschieden von demjenigen, den wir für das Hühnchen beschrieben haben, sondern es handelt sich dabei bloß um zeitliche Differenzen in der Ablösung der Anlage vom Ectoderm; beim Hühnchen erfolgt der Zu-

sammenschluß der Medullarplatte langsamer, so daß die Zellwucherung der Ganglienleiste Zeit hat sich zu entfalten, während die Anlage beim Menschen mit in die Bildung der Wandung des Medullarrohres einbezogen wird und erst sekundär wieder aus dieser herauswächst und sich freimacht.

Histogenese des Nervensystems, speziell des Rückenmarks.

Die Medullarplatte, welche zuerst aus einer einfachen Schicht hoher, zylindrischer Epithelzellen besteht, wird infolge des raschen Wachstums bald mehrschichtig, doch ist dabei zu beachten, daß viele Zellen mit ihren feinen Enden bis an die innere und die äußere Begrenzung der Schicht heranreichen (Fig. 498). Noch bis in den dritten Fetalmonat hinein erhält sich beim menschlichen Embryo der epitheliale Charakter der Wandung, indem einzelne Stützzellen sich vom Zentralkanal aus bis zur Membrana limitans externa erstrecken. Die histologische Differenzierung der Nerven- und Stützzellen beschränkt sich also bei den höheren Formen sehr lange, bei vielen niederen Formen während der ganzen fetalen und postfetalen Entwicklung, auf den Rahmen eines Epithelverbandes.

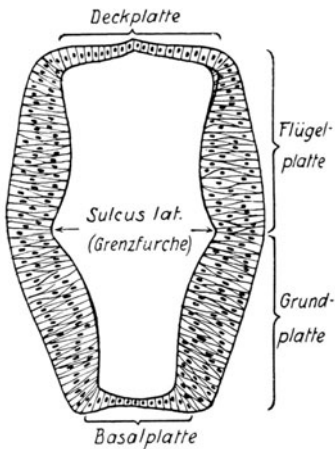


Fig. 495. Schematischer Querschnitt durch das Rückenmark zur Veranschaulichung der Zusammensetzung der Wandung.

Die Wandung des Medullarrohres gewinnt zunächst an Mächtigkeit durch die Proliferation der dem Lumen des Rohres angrenzenden Epithelzellen, welche sich jedoch nicht, wie His meinte, von vornherein als Stammeszellen der Ganglienzellen differenzieren (Neuroblasten von His), sondern sowohl Nervenzellen als Gliazellen hervorgehen lassen. Die neugebildeten Zellen werden, wahrscheinlich passiv, gegen die Peripherie der Wandung verschoben. Ein zweiter Prozeß, welcher in hohem Grade zur Verdickung der Wandung des Nervenrohres beiträgt, besteht in der

Ausbildung von Nervenfortsätzen, welche zum Teil innerhalb des Nervenrohres verlaufen, zum Teil dasselbe durchsetzen, um es als dorsale und ventrale Wurzeln zu verlassen. Die Differenzierung der aus der Wucherung der zentralen Epithelzellen entstandenen Zellen tritt sehr früh auf und läßt sich natürlich bei Tieren (Hühnchen) mittels der neueren histologischen Methoden viel genauer verfolgen als beim Menschen. Sie beginnt mit der Bildung von Neurofibrillen in einer Anzahl der vom zentralen Epithel abgegebenen, peripherwärts verlagerten Zellen. Diese Neurofibrillen treten immer in dem gegen die Peripherie gerichteten Teile der noch apolaren (fortsatzlosen) Zellen auf (Fig. 496). Die Zellen werden, erst nachdem sie eine Strecke weit vom Zentralkanal abgerückt sind, bipolar, indem ein schwächerer Fortsatz zentralwärts, ein kürzerer, stärkerer gegen die Membrana limitans externa gerichtet ist (Fig. 497). Der zentrale Fortsatz scheint selten, wenn überhaupt, zu persistieren; meist verschwindet er und wir haben es alsdann mit unipolaren Zellen zu tun, deren peripherwärts gerichtete Fortsätze mit einer kolbenförmigen Anschwellung endigen. Diese Zellschicht, welche allmählich durch das immer neue Nachrücken weiterer von der tiefen Schicht abgegebener Zellen gegen die Peripherie gedrängt wird, ist von W. His sen. als Mantelschicht bezeichnet worden; sie umfaßt Zellen, welche sich zu Ganglienzellen differenzieren, aber außerdem solche, welche schon sehr früh den Charakter der eigentümlichen Stützzellen des Zentralnervensystems annehmen, indem sie entweder als richtige Epithelzellen von dem Lumen des Zentralkanales bis zur Membrana limitans externa

reichen (Ependymzellen) oder sich verzweigen und Gliagewebe des zentralen Nervensystems darstellen. In der epithelialen Auskleidung des Zentralkanales Reste erhalten.

dann das typische, formenreiche Neurogliazellen bleiben beim fertigen Rückenmarke noch

Die Vermehrung der Zellen bewirkt selbstverständlich auch eine Verdickung der Wandung, doch ist dieselbe keine gleichmäßige, sondern betrifft, wenigstens im größten Teile des Nervenrohres, bloß die seitlichen Wandungen, indem der schmälere dorsale und ventrale Abschluß des Rohres sowohl in bezug auf Wachstum, wie auf histologische Differenzierung zurückbleiben. Diese beiden Strecken der Wandung, welche wir als Deckplatte und Basalplatte bezeichnen, liefern bloß

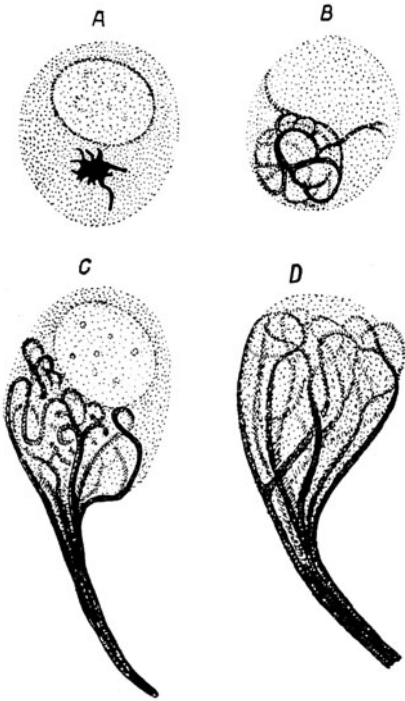
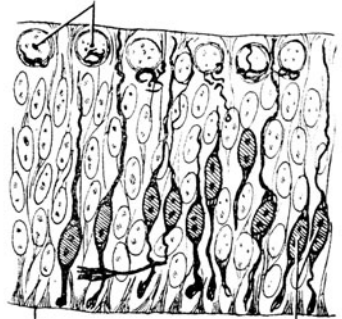


Fig. 496. Nervenzellen. Genese des Neuroreticulum und des Achsenzylinders. Nach Held.

Zellen mit beginnender Fibrillenbildung (apolare Zellen)



Membr. limitans ext. Bipolare Ganglienzellen

Fig. 497. Wandung des Großhirnbläschens eines Hühnchens nach $3\frac{1}{2}$ Tagen der Bebrütung.

Nach R. y Cajal, Anat. Anz. 32, 1908.

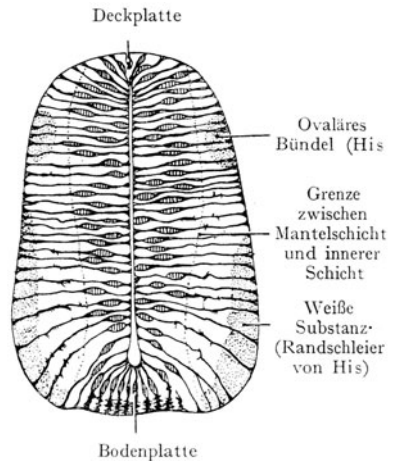


Fig. 498. Querschnitt durch das Rückenmark eines Hühnchens vom 3. Tage der Bebrütung.

Nach R. y Cajal, Anat. Anz. 32, 1908.

Epithel, resp. Ependymzellen, die dorsal stark in die Länge wachsen und das Septum post. herstellen (Figg. 495 und 499), während sie ventral sehr früh von den mächtigen lateralen Wandungen des Nervenrohres überwuchert werden und am Grunde die Fissura ant. zu liegen kommen. Gerade am Rückenmarksröhre stellt die seitliche Wandung sehr früh die Hauptmasse dar. Zu ihrer Entstehung wirken sowohl die Ganglienzellen, als auch die Glia und der größte Teil der weißen Substanz mit. Das

Lumen des Nervenrohres zeigt bei einigen Formen (Amphibien) deutlicher als bei anderen eine seitliche Furche, die Grenzfurche von

His, welche sich manchmal in der ganzen Ausdehnung des Nervenrohres verfolgen läßt. Durch dieselbe wird eine Trennung der seitlichen Wand in einen dorsalen und einen ventralen Abschnitt angedeutet (Flügelplatte und Grundplatte [Fig. 495]), aus denen in der Folge bestimmte Abschnitte des Nervensystems hervorgehen, so aus der (dorsal gelegenen) Flügelplatte das Hinterhorn, aus der Grundplatte das Vorderhorn. Demnach erhalten wir am Nervenrohre vier Längsstreifen, von denen zwei epithelial bleiben oder eine Umwandlung in Neuroglia erfahren, nämlich die Deckplatte und die Bodenplatte, während aus der Flügelplatte und der Grundplatte die Hauptmasse des Nervensystems entsteht. Ein erhöhtes Interesse gewinnt die Unterscheidung dieser Längszonen im Bereiche des Gehirns, indem sich auch hier ganz bestimmte Teile aus den einzelnen Längszonen herleiten, so aus der Deckplatte im Bereiche des Hinterhirnbläschens das Cerebellum, aus der Flügelplatte des Vorderhirnbläschens der Thalamus opticus, aus der Grundplatte ebenda das Corpus subthalamicum usw. Bei der weiteren Differenzierung der Nervenzellen führt vor allem die Bildung

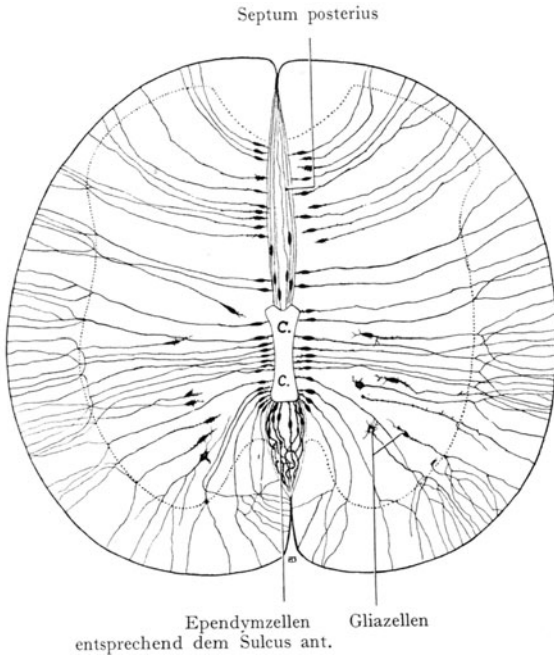


Fig. 499. Querschnitt durch das Lendenmark eines menschlichen Embryo von 3 cm Länge.

Ependym- und Neurogliazellen. Die punktierte Linie deutet die Grenze zwischen weißer und grauer Substanz an. Nach G. Retzius, Biol. Untersuch. N.F. V. 1893, Taf. XI, Fig. 1.

bläschens der Thalamus opticus, aus der Grundplatte ebenda das Corpus subthalamicum usw. Bei der weiteren Differenzierung der Nervenzellen führt vor allem die Bildung

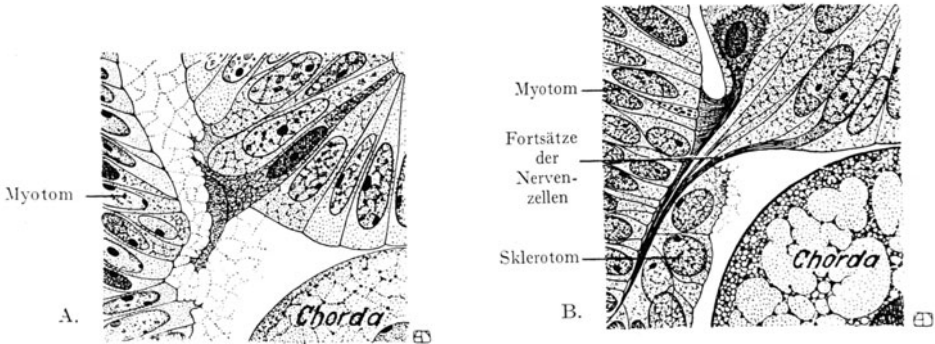


Fig. 500. Verbindung der Vorderhornzellen mit den Zellen des Myotoms.

A. Embryo von Squalus, 7 mm. Amöboide Fortsätze der Nervenzellen.
 B. Embryo von Squalus, 7 mm. Zeigt die Bildung der vorderen Wurzel und die Verbindung der Fortsätze der Nervenzellen mit den Zellen des Myotoms.

Nach H. V. Neal, Journ. of Morphology 25, 1914.

von Fortsätzen eine große Mannigfaltigkeit der Zellformen herbei, auch ergeben sich dadurch die verschiedensten Beziehungen einzelner Abschnitte des Nervenrohres untereinander, sowie zu den verschiedensten Teilen des Körpers. Wir haben die Ganglienzellen (Fig. 497) auf jenem Stadium verlassen, in welchem sie einen peripheren, kolbenförmig angeschwollenen Fortsatz besitzen, während ihr zentraler Fortsatz verkümmert. Die Zellen sind gegen die Peripherie des Nervenrohres gerückt, wo sie die Mantelschicht von His bilden. Ihre peripheren, nunmehr als Achsencylinder anzusprechenden Fortsätze beginnen auszuwachsen, indem sie entweder auf das Rückenmark beschränkt bleiben, oder, die Membrana limitans externa durchbrechend, als erste Anlagen des peripheren Nervensystems die ventralen (motorischen) Wurzeln der Spinalnerven herstellen. Diese Zellen liegen, besonders ventral, gruppenweise als Vorderhornzellen in der Grundplatte beisammen. Ihre Fortsätze gelangen, aus dem Rückenmark austretend, zu den bereits an ihrer Basis Muskelfibrillen einschließenden Zellen der Muskellamelle des Myotoms (Fig. 500; s. Muskelentwicklung). Die Achsencylinder der übrigen Zellen, welche auf die Wandung des Nervenrohres beschränkt bleiben, verlaufen (Fig. 501) zum Teil ventralwärts, um die Zellen der Basalplatte zu durchsetzen und als Commissurenfasern auf die andere Seite zu gelangen; es sind dies die Commissurenzellen. Endlich biegen die Achsencylinderfortsätze anderer Zellen, der sog. Strangzellen, als Strangfasern in die Längsrichtung des Nervenrohres um und geben Collateralen ab, welche einzelne Massen von Ganglienzellen in der Längsrichtung untereinander in Zusammenhang setzen. Die Strang- und Commissurenfasern bilden unmittelbar unter der Membrana limitans externa eine dünne, auf dem Querschnitte aus feinen Punkten und Fasern bestehende Schicht, welche von His als Randschleier bezeichnet wurde (Fig. 498).

Als weitere Faktoren bei der Veränderung des histologischen Bildes machen sich geltend:

1. Die Bildung von Dendriten oder Protoplasmafortsätzen an den Nervenzellen und
2. die Differenzierung der

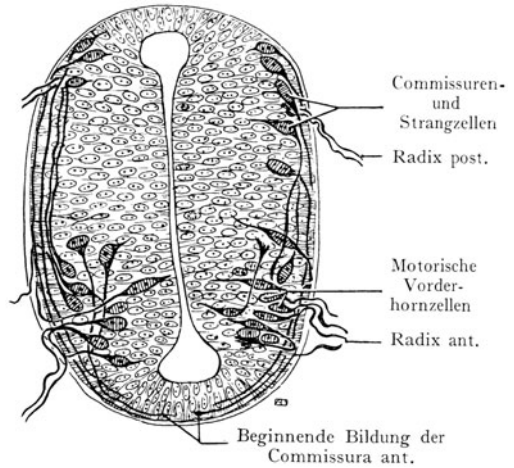


Fig. 501. Querschnitt durch das Rückenmark eines Hühnchens von 58 Stunden.
Nach R. y Cajal, Anat. Anz. 32, 1908.

Zentrale Fortsätze der Spinalganglienzellen (ovaläres Bündel)

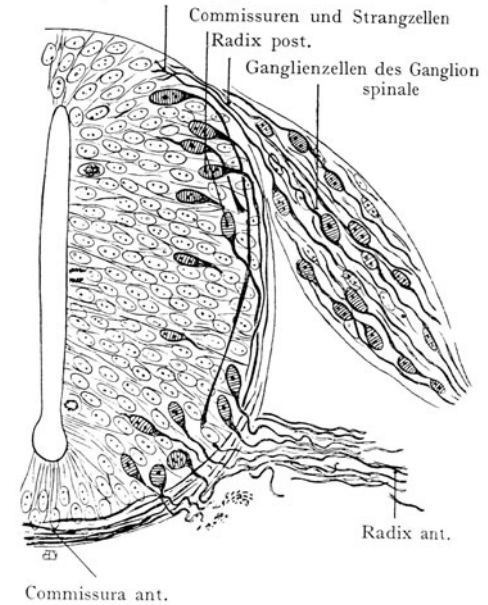


Fig. 502. Schnitt durch die Lendengegend des Rückenmarks eines 70 Stunden bebrüteten Hühnchens.
Nach R. y Cajal, Anat. Anz. XXX. 1907.

Zellen der Ganglienleiste, welche durch ihr sekundäres Einwachsen in die Wandung des Nervenrohres die dorsalen, sensiblen Wurzeln liefern. Was die Entstehung der

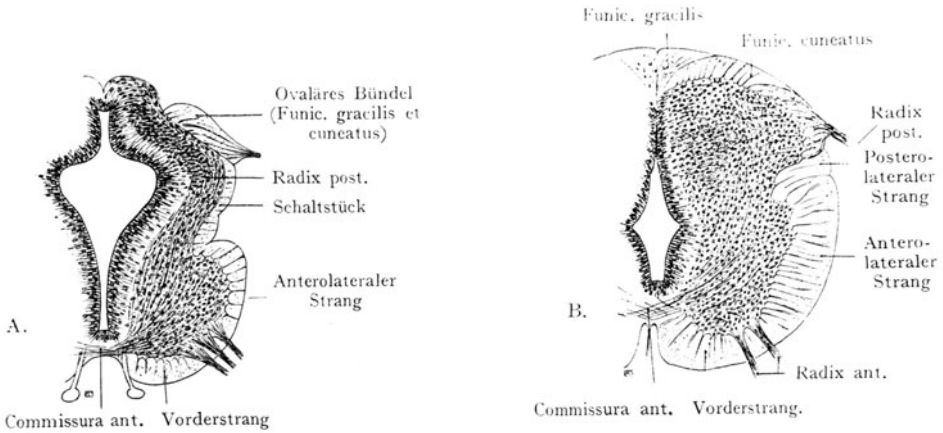


Fig. 503.

A. Querschnitt, oberes Brustmark, Embryo, 12,5 mm, 4 $\frac{1}{2}$ Wochen.

B. Querschnitt, oberes Brustmark, Embryo, 8 $\frac{1}{2}$ Wochen.

Nach W. His, Abh. Sächs. Akad. d. Wiss. math.-phys. Kl. XIII. 1886.

Dendriten anbelangt, welche das Bild später so außerordentlich komplizieren, so ist darüber eigentlich sehr wenig bekannt, sicher ist nur, daß sie bedeutend später erfolgt als die Bildung der Achsencylinderfortsätze. Die Ganglienleiste bleibt noch eine Zeitlang mit der Nahtlinie des Nervenrohres in Verbindung oder

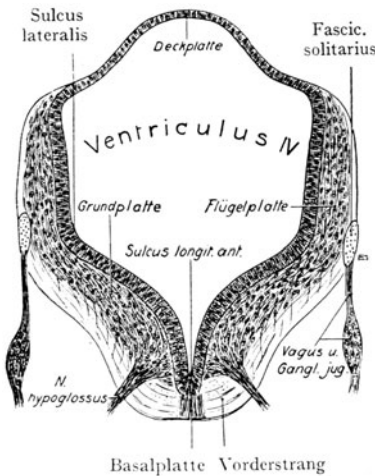


Fig. 504. Querschnitt, Nachhirn, menschlicher Embryo von 10,2 mm.

Nach W. His

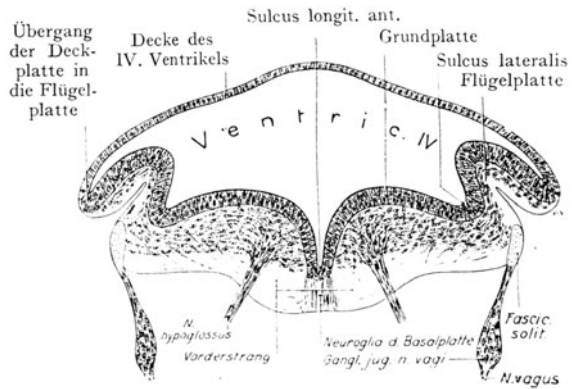


Fig. 505. Querschnitt, Nachhirn eines menschlichen Embryo von 9,1 mm.

Nach W. His.

Kontakt, dann wird sie jedoch frei und verschiebt sich in ventraler Richtung aber im Anschlusse an den lateralen Umfang des Nervenrohres. Die Zellen der Leiste, ursprünglich rund oder auch polygonal, werden nunmehr spindelförmig und bilden zwei Achsencylinderfortsätze, einen centripetalen und einen centrifugalen. Der centripetale wächst in das Zentralnervensystem ein (Fasern der dorsalen Wurzeln), um sich hier T förmig in eine aufsteigende

und eine absteigende Faser zu teilen, welche als ihren Beitrag zur Bildung der weißen Substanz oder des Randschleiers von His ein kleines, auf dem Querschnitte ovales Bündel, das ovaläre Bündel von His, herstellen (Fig. 503 A). Aus diesen Fasern entstehen der Funiculus gracilis (Goll) und cuneatus (Burdach), also die sensiblen Bahnen des Rückenmarkes (Fig. 503 B). Der periphere Achsencylinderfortsatz bildet dagegen die sensiblen Fasern des peripheren, vielleicht auch die visceralen des sympathischen Nervensystems. Abgesehen von diesen Spinalganglienzellen entstehen aus der Spinalganglienleiste: erstens Zellen, welche ventralwärts zur Bildung des Sympathicus und des chromaffinen Systems auswandern, und zweitens Zellen, welche sich den peripheren Fortsätzen der Spinalganglienzellen anschließen und sowohl für diese, als für die motorischen, zu den Myotomen gelangenden Fasern die Scheidenzellen oder Schwannschen Zellen abgeben.

Über das Auswachsen der Nervenfortsätze, besonders des Achsencylinderfortsatzes, haben in den letzten Jahren die experimentellen Untersuchungen von Harrison, Braus und anderen sowie die histologischen resp. histogenetischen Arbeiten von Ramon y Cajal und Held

manche Aufklärung gebracht. Das Auswachsen des peripheren Fortsatzes der motorischen Zellen ist von Harrison an Stücken vom embryonalen Nervensystem, die in Lymphe gezüchtet wurden, direkt unter dem Mikroskop beobachtet worden. Der Fortsatz ist amöboid, besonders sein in die Umgebung vordringendes Ende, welches in die verschiedensten Gebilde einzuwachsen vermag; so ist das Eindringen von Nervenfasern in Blutgerinnsel, in die Rückenmarkshöhle oder auch in die Bauchhöhle (bei Hühnerembryonen) beobachtet worden. Dabei findet der Achsencylinder aktiv seinen Weg; doch weisen die experimentellen Untersuchungen darauf hin, daß die Verbindung zwischen den Achsencylindern der motorischen Ganglienzellen und den Muskelbildungszellen wahrscheinlich sehr frühe auftritt (Fig. 500), jedenfalls schließen sich den ersten, mit den Myotomen in Verbindung getretenen Fasern noch weitere an, bis die Zahl der Fasern des betreffenden Nerven erreicht ist. Die weitere Um- und Ausbildung des Rückenmarks wird durch die Figg. 503 A und B veranschaulicht. Am Ende des zweiten Monats verbreitert sich das Lumen des bis dahin noch spaltförmigen Zentralkanal in seiner mittleren Partie (Fig. 503 A). Die Grenzfurche wird dabei deutlicher ausgeprägt und gibt die Einteilung der lateralen Wand in die Flügel- und Grundplatte an. Die Deck- und die Basalplatte sind noch rein epithelial, während in der lateralen Wand schon eine beträchtliche Entfaltung der grauen und weißen Substanz stattgefunden hat.

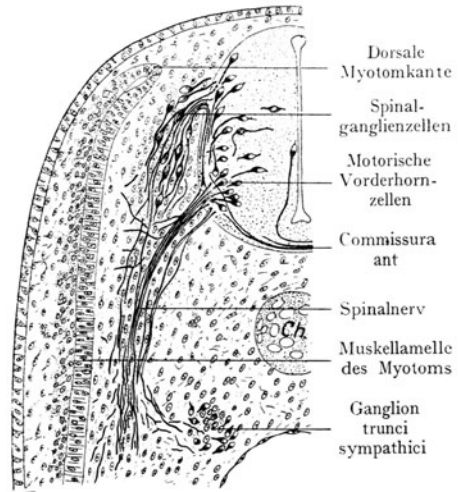


Fig. 506. Querschnitt durch die obere Rumpfhälfte eines Hühnerembryos (60 Stunden der Bebrütung).

Nach H. Held, Entw. d. Nervengewebes, Taf. 41, Fig. 217.

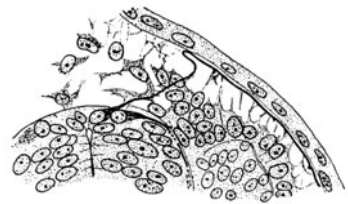


Fig. 507. Querschnitt durch die hintere Rumpfhälfte eines Forellenembryos von 19 Tagen mit Rohon-Beardschen Zellen und einem primären Hautnerven.

Nach Held, Taf. 29, Fig. 172.

Die Grundplatte bildet eine stark vorspringende Masse grauer Substanz, nach außen von einer Schicht weißer Substanz überzogen; sie liefert das Vorderhorn, die Commissura grisea anterior, die Commissura alba anterior, die Vorderstränge und einen Teil der Seitenstränge.

Die Flügelplatte bildet das Hinterhorn, auch dringen hier die dorsalen Wurzeln in das Rückenmark ein und stellen mit ihren auf- und absteigenden Fasern das der Flügelplatte außen auflagernde ovaläre Bündel von His her, die erste Andeutung der Hinterstränge. Ein Abschnitt, welcher teils der Flügelplatte, teils der Grundplatte angehört (das Schaltstück von His), liefert den Hals des Hinterhornes, die Clarkesche Säule und einen Teil des Seitenstranges.

Die Ausbildung der weißen Substanz hält mit der Zunahme der Zahl der Ganglienzellen und ihrer Fortsätze im Rückenmark, resp. mit dem Einwachsen der sensiblen Fasern aus den Spinalganglienzellen Schritt. Diese Verhältnisse sind deutlich an Hand der Figg. 503 A u. B zu erkennen. Bei einem Fetus von 8 $\frac{1}{2}$ Wochen (Fig. 503 B) begrenzen die Vorderstränge die Fissura ant., während das ovaläre Bündel sich bis zur Medianebene ausgedehnt hat. Ein Teil desselben ist sogar als Funiculus gracilis (Gollischer Strang) schon abgegrenzt, während der übrige Teil dem Funiculus cuneatus (Burdachschen Strang) entspricht. Der dorsale Teil des Zentralkanal obliteriert und wird vom dritten Fetalmonate an nur noch durch einen Strang von Ependymzellen (Septum post.) dargestellt. Schon im zweiten Fetalmonate werden die Cervikal- und die Lumbalanschwellungen angelegt, entsprechend der nunmehr beginnenden Entfaltung der Extremitäten.

Ausdehnung des Rückenmarkes.

Das Rückenmark reicht beim menschlichen Embryo noch im dritten Monat bis an das Ende der Wirbelsäule, beim Erwachsenen bloß bis in die obere Partie der Lendenwirbelsäule. Das embryonale Verhalten erfährt dadurch eine Änderung, daß die Wirbelsäule rascher wächst als das Rückenmark, so daß dieses scheinbar cranialwärts hinauf-rückt. „Es reicht übrigens das Mark im dritten Monat noch bis an den Sakralkanal und selbst am Ende des Embryonallebens steht seine Spitze immer noch am dritten Lendenwirbel, woraus zu ersehen ist, daß die bleibenden Verhältnisse erst nach der Geburt ganz sich ausbilden“ (Kölliker).

Der Wachstumsunterschied zwischen der Wirbelsäule und dem Rückenmark reicht aber zur Erklärung der Vorgänge nicht aus, sondern wir müssen noch eine wirkliche Rückbildung innerhalb der caudalen Strecke des Rückenmarkes erwähnen, welche schon zu einer Zeit auftritt, da sich die Wirbelsäule als solche überhaupt noch nicht gebildet hat. Dieser Vorgang hängt jedoch innig mit der Bildung und der Reduktion des hinteren Körperendes zusammen, welches wir bei vielen Säugetieren als Schwanz ausgebildet sehen. Wir besprechen deshalb an dieser Stelle ausführlicher die Bildung und die Reduktion jenes Körperabschnittes beim Menschen.

Bildung der kaudalen Partie des Rumpfes, insbesondere des Schwanzes.

Wir greifen hier sehr weit in der Entwicklung zurück, indem wir bei unserer Betrachtung von einem Stadium ausgehen (Fig. 486), in welchem die craniale Strecke des Primitivstreifens mit der bei vielen Amnioten, speziell auch beim Menschen, nachzuweisenden Öffnung des Canalis neurentericus und der hier erfolgenden Verbindung von Entoderm und Ectoderm in das Medullarrohr aufgenommen wird. Von den beiden so voneinander getrennten Strecken des Primitivstreifens bildet nunmehr die vordere, an das Medullarrohr sich anschließende, unmittelbar hinter diesem, oder auch in seiner Wandung

eine mehr oder weniger indifferente Zellmasse, die wir auch als Wandung des Canalis neurentericus aufzufassen berechtigt sind. Dieselbe stellt bei der weiteren Entwicklung eine Wucherungszone des Körpers dar, welche denselben nach hinten verlängert. Der zweite Abschnitt des Primitivstreifens bleibt dagegen außerhalb des Medullarrohres und bildet, indem hier Ectoderm und Entoderm aneinanderstoßen, oder ineinander übergehen, die Kloakenmembran. Dieselbe wird dadurch, daß der erste Abschnitt als Schwanzknospe

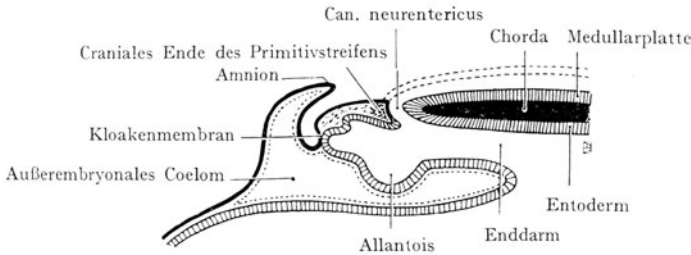


Fig. 508. Entwicklung des caudalen Körperendes.
Schema I.

über sie auswächst, allmählich ventralwärts verlagert (Fig. 510), so daß ihr ursprünglich caudales Ende bis zum Abgange des Haftstieles heranreicht, woraus das früher besprochene Verhalten zur Harnblase und zur Urethra sowie die Beziehung zur Bildung der Epispadie und der Blasenspalten sich ergeben (S. 445). Dieser Abschnitt des Primitivstreifens ist es, welcher nach Bildung des Kloakenhöckers einen Durchbruch erfährt, um das Ostium urogenitale primitivum und den Anus herzustellen. Die indifferente, aus der

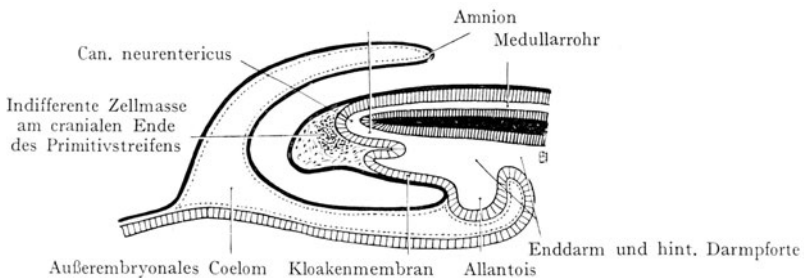


Fig. 509. Entwicklung des caudalen Körperendes.
Schema II.

cranialen Strecke des Primitivstreifens hervorgegangene Zellmasse fügt dagegen durch ihre Wucherung immer neues Material von hinten her an die Embryonalanlage, solange nicht alle Segmente derselben gebildet sind; ist dies dagegen erfolgt, so geht dann das Längswachstum durch interstitielles Wachstum in den bereits gebildeten Segmenten weiter vor sich. Die Schwanzknospe erhebt sich also über der Kloakenmembran (Fig. 510), an deren vorderes Ende die Allantoisausbuchtung des Enddarmes sich im Schema anschließt. Der Schwanzdarm verlängert sich in der Wirklichkeit nicht so beträchtlich, wie es in der schematischen Figur 511 dargestellt ist, indem seine Wandungen beim Auswachsen des Schwanzes verschmelzen, um einen soliden, häufig auch unterbrochenen Strang herzustellen. Mit der Wucherung der indifferenten Zellmasse verknüpft sich auch (Fig. 511) eine Verlängerung des Rückenmarkrohres und der Chorda dorsalis. Die Bildung des Schwanzes ist in diesem Schema auf ihrem Höhepunkte dargestellt.

In Fig. 512 hat sich zwischen der Schwanzknospe mit ihrer indifferenten Zellmasse und der Kloake resp. Aftermembran eine Vorwölbung, der spätere Steißhöcker gebildet, in dem der Endabschnitt der Wirbelsäule zu liegen kommt. Die Schwanzknospe ent-

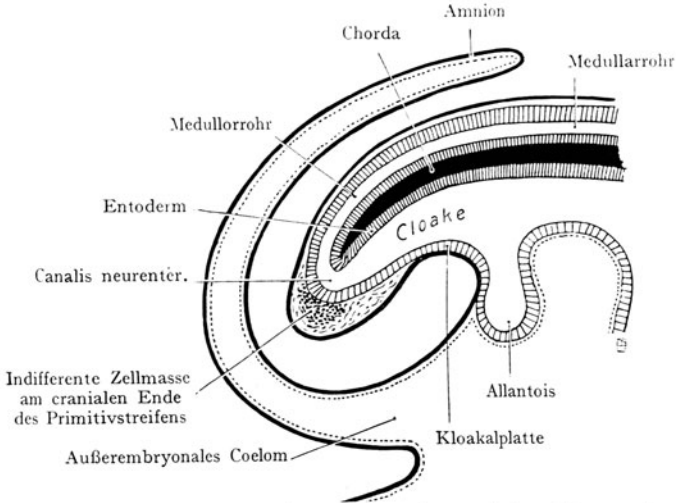


Fig. 510. Entwicklung des caudalen Körperendes.
Schema III.

hält dann nur noch das caudale Ende des Rückenmarkes und die kleine indifferenten Zellmasse, welche ihr Wachstum noch eine Zeitlang fortsetzen kann, so daß wir dieselbe

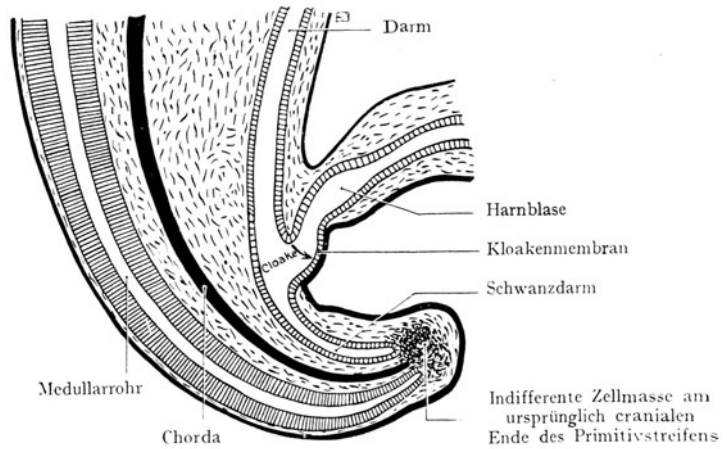


Fig. 511. Entwicklung des caudalen Körperendes.
Schema IV

nicht selten bei Embryonen im dritten bis vierten Monat als kleinen Anhang vorfinden, in welchem jedoch eine Wirbelbildung in der Regel fehlt. Endlich verschwindet auch das Rückenmark (Fig. 513) und die Knospe besteht dann nur noch aus der indifferenten Zell-

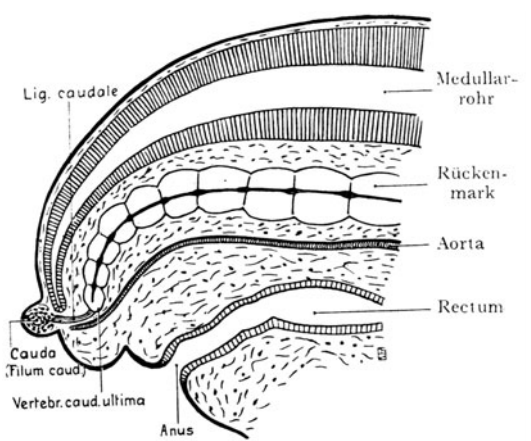
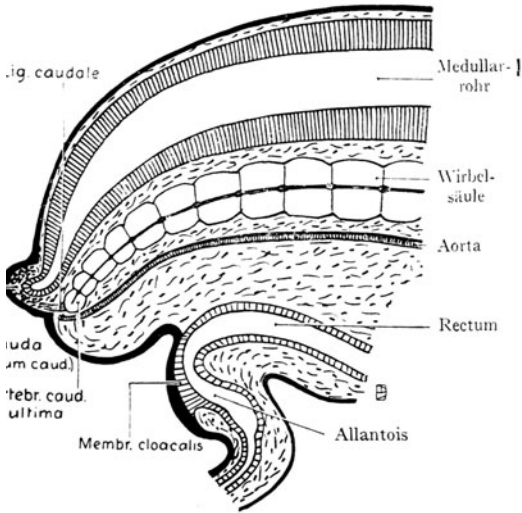


Fig. 512. Entwicklung des caudalen Körperendes. Schema V.

Fig. 513. Entwicklung des caudalen Körperendes. Schema VI.

Das caudale Ende des Rückenmarks liegt noch im Filum caudale.

Das caudale Ende des Medullarrohres hat sich aus dem Filum caudale zurückgezogen.

masse, die sich schließlich zurückbildet. Der Vorgang zeigt, wie übrigens die Rückbildung jedes Organes, welches ontogenetisch und phylogenetisch eine gewisse Höhe erreicht hat, in ihrem Endresultate eine starke Variation. Dieselbe tritt besonders dort zutage, wo die Schwanzanlage ursprünglich vom Körper abgeht, und gerade hier, in der Regio sacrococcygea, sind mit einer gewissen Regelmäßigkeit bis zum vierten Fetalmonat, nicht so selten noch beim Neugeborenen, ja sogar beim Erwachsenen, Einsenkungen der Haut, auch Cysten und Fisteln nachzuweisen (Fovea und Fistula sacrococcygea seu caudalis), die von den französischen Autoren als „Vestigis coccygiens“ zusammengefaßt werden. Häufig ist hier die Haut im Bereiche der unteren Sakralwirbel in Falten gelegt, welche gegen eine leichte Vertiefung, die Fovea sacrococcygea hin konvergieren (Fig. 514). Gegen diese hin sind die Haare wirtelförmig angeordnet, auch finden wir an dieser Stelle nicht selten in frühen Stadien Vorsprünge, auch schwanzartige Anhänge, welche jedoch weder eine Skeletgrundlage noch ein Rückenmarksröhr einschließen. Nach dem vierten Fetalmonat verschwinden diese Gebilde, jedoch nicht selten unter Hinterlassung von Spuren in der Form von Einziehungen der Oberfläche, auch von Höckern oder Unregelmäßigkeiten in der Anordnung oder Länge der Haare (Hypertrichose), die manchmal bis zur Ausbildung eines Haarschweifes gesteigert sind. Manchmal findet sich ein von der Fovea sacrococcygea ausgehender ziemlich langer

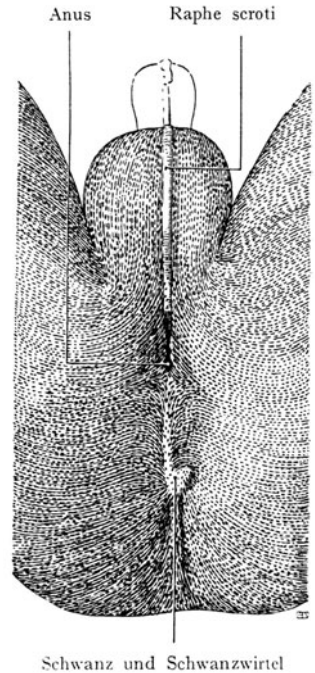


Fig. 514. Schwanzbildung und Schwanzwirtel bei einem menschlichen Fetus vom 4. Monate.

Fistelgang, dessen Mündung von einem dichten Besatze langer Haare umgeben ist. Dazu kommen aber gelegentlich auch Cysten, welche entweder auf den sekundären Verschluss

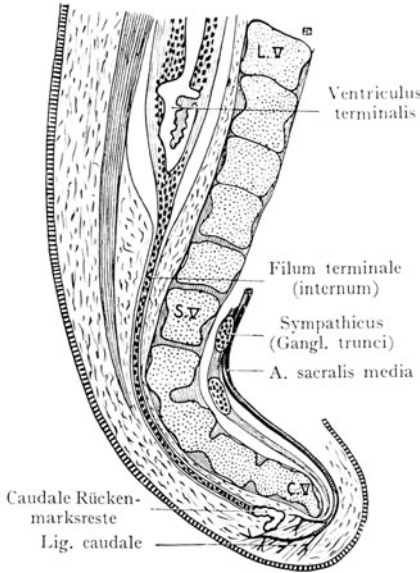


Fig. 515. Medianschnitt durch das caudale Rumpfende eines menschlichen Fetus von 9 cm Länge.
Nach E. Unger u. Th. Brugsch, Arch. f. mikr. Anat. 61, 1903.

einer ursprünglich auf der Oberfläche ausmündenden Fistel oder auf Reste der im übrigen zurückgebildeten caudalen Rückenmarksstrecke zurückzuführen sind. Häufig besitzen diese Gebilde eine praktische Bedeutung und können bei Entzündungen, Eiterungen oder sonstigen Zuständen zu operativen Eingriffen Veranlassung geben. In bezug auf ihre Entstehung ist folgendes zu bemerken. Wir haben bei der Ausbildung der Regio coccygea streng zwischen der Reduktion des Schwanzes und dem Auftreten des Steißhöckers zu unterscheiden (Fig. 515). Dieser wird durch eine fast rechtwinklige Knickung der drei letzten Wirbel gegen die nach oben folgenden Wirbel veranlaßt; die Ursache für diese Knickung liegt nach Unger und Brugsch in einem stärkeren Wachstum der Caudalwirbelsäule gegenüber der Haut und dem Rückenmark. Das caudale Ende der Wirbelsäule zieht also gewissermaßen an dem Abgange des Schwanzfadens vorbei gegen den Anus, bewahrt jedoch noch eine Verbindung mit dem Schwanzfaden in Gestalt eines Bindegewebsstranges (Fig. 515), des Lig. caudale, welches später rückläufig wird, indem es sich von der Spitze des Steißbeins bis zur Fovea

coccygea erstreckt. Dabei ist es nicht ausgeschlossen, daß es, von der Stelle ausgehend wo die Fovea sacrococcygea sich später bildet, an der Entstehung dieser Vertiefung mit-

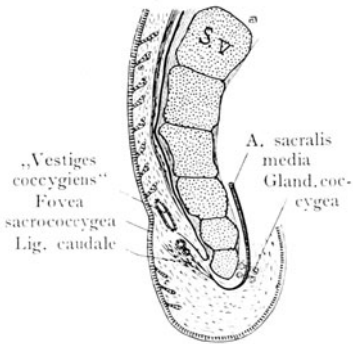


Fig. 516. Medianschnitt durch das caudale Rumpfende eines menschlichen Fetus von 18 cm Länge.
Nach E. Unger u. Th. Brugsch.

wirkt. An das Ligament schließen sich auch die Endäste der A. sacralis media und der Grenzstränge des Sympathicus an, welche ursprünglich gerade caudalwärts zum Schwanzfaden verliefen, später jedoch um das Ende des Steißbeines herum dorsalwärts abbiegen, um die Ansatzstelle des Schwanzfadens in der Fovea coccygea zu erreichen.

Bei der Rückbildung der caudalen Strecke des Rückenmarks wird dasselbe in einen Strang faserigen Gewebes umgewandelt (Filum terminale int.), welches vom Conus terminalis bis zur Fovea coccygea reicht. Mit einer gewissen Regelmäßigkeit findet man nun auf bestimmten Entwicklungsstadien (Fig. 515 und 516) caudale Rückenmarksreste (Vestiges coccygiens) in der Höhe einer mehr oder weniger deutlich ausgeprägten Fovea coccygea, die übrigens auch bei Kindern noch häufig vorkommt (Lannelongue fand sie bei 130 Kindern 95 mal). Diese Rücken-

marksreste bestehen aus kleinen offenbar der ursprünglichen im Schwanzfaden enthaltenen Strecke des Rückenmarks

angehören. Sie werden durch die Endäste der *A. sacralis media* versorgt, welche als eine direkte Fortsetzung der Aorta um die Steißbeinspitze in die Gegend der Fovea sacrococcygea abbiegt. Beim Fetus von 9 cm Länge ist die Verbindung des Rückenmarksrestes mit dem Filum terminale int. des Rückenmarks noch erhalten; später (Fig. 516) löst sie sich, während das von der Steißbeinspitze zur Haut der Fovea verlaufende Lig. caudale noch erhalten bleibt. „Die Ansatzstelle des Lig. caudale in der Haut bleibt frei von Haaranlagen, und solange dieselbe nicht ein Grübchen bildet, zeigt sie eine kleine Glatze (*Glabella coccygea*), wobei die Haarschäfte alle nach dem Ansatzpunkte des Lig. caudale hin konvergieren. Wird später die Stelle zum Grübchen vertieft, so tritt eine stärkere Konvergenz der Haare ein, so daß ein wirklicher Wirtel (*Vertex coccygeus*) bei der Fovea coccygea zustande kommt“ (Unger und Brugsch). Die tiefste Stelle der Fovea coccygea entspricht in der Regel der Grenze zwischen Kreuz- und Steißbein und ist mit dem Perioste des Steißbeines innig verwachsen; sie kann bei Kindern sogar eine Tiefe von 1 cm erreichen. Ohne Zweifel hängt ihre Bildung von dem Lig. caudale ab. Die in der Umgebung der Fovea auftretende Haarbildung ist verschieden gedeutet worden, wohl am einwandfreiesten als letzter Rest der ursprünglich an der Stelle der Fovea coccygea vorhandenen Schwanzbildung.

Bei der Rückbildung der caudalen Strecke des Rückenmarks entsteht eine konische Erweiterung des Zentralkanales am unteren Ende des Conus medullaris, welche als *Ventriculus terminalis* angeführt wird (Fig. 515). Sein oberer weiterer Abschnitt zeigt häufig Ausbuchtungen, während sein unteres Ende sich in das Filum terminale hineinzieht.

Mißbildungen des Rückenmarks.

Abnorme Höhlenbildungen im Rückenmark kommen, abgesehen von pathologischen Verhältnissen, bei Verdopplung des Zentralkanales oder des Rückenmarkes vor. Alfred Fischel hat einen Fall beschrieben, bei welchem der Zentralkanal sowohl im Lendenals im Sakralabschnitte des Rückenmarks verdoppelt war, und zwar lagen die beiden Lumina übereinander. Die Fig. 517 veranschaulicht einen von mir beobachteten Fall von teilweiser Verdopplung des Rückenmarkes bei einem Entenembryo mit 16 Ursegmenten und zwar in einer Strecke von ca. 60 μ . Beide Anlagen hatten Ganglienleisten gebildet, dabei waren jedoch die beiden gegen die Medianebene sehenden Leisten zu einer einheitlichen Masse verschmolzen. Die Ursache dieser Bildungen ist noch unbekannt, doch darf darauf verwiesen werden, daß neuerdings L. Waelsch experimentell bei Hühnerembryonen eine Steigerung der Produktionsfähigkeit der Hirn- und Rückenmarksplatte erzielte, die am Rumpfe zur Bildung einer ectodermalen Zellmasse mit einer

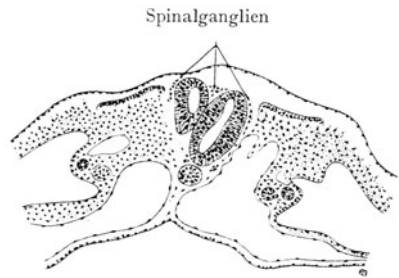


Fig. 517. Querschnitt durch einen Entenembryo mit teilweise doppeltem Medullarrohr.

Anzahl von Rückenmarksröhren führte. In einem Falle wurden neun solche Röhren beobachtet. Dabei wurde Scharlachrot unter die Keimscheibe gespritzt, welches offenbar einen spezifischen Wachstumsreiz auf bestimmte Stellen des Ectoderms ausübt.

Spina bifida. Bei der *Spina bifida* drängt sich unter mangelhaftem Zusammenschluß der Wirbelbogen eine cystische Geschwulst aus dem Wirbelkanal hervor, welche in recht verschiedener Ausdehnung oberflächlich wird. In schweren Fällen, wie ein solcher in den Figg. 518 u. 519 dargestellt ist, verwächst der mit Cerebrospinalflüssigkeit gefüllte Sack in größerer Ausdehnung mit der Haut; die Bildung ist dadurch entstanden, daß der

Zusammenschluß der Medullarplatte unterblieben ist und diese durch eine Flüssigkeitsansammlung, welche sich ventral zwischen der Arachnoidea und der Pia mater gebildet hat, emporgehoben und ausgestülpt wird. Die offen gebliebene Rückenmarksplatte heftet sich an die äußere Haut und der Sack wird von Nerven durchzogen, welche aus ihm austreten. Die Spina bifida tritt am häufigsten in der Lumbal- oder Sakralgegend, am seltensten in der Brust- oder Halsgegend auf. Ihre Kausalität ist unbekannt.

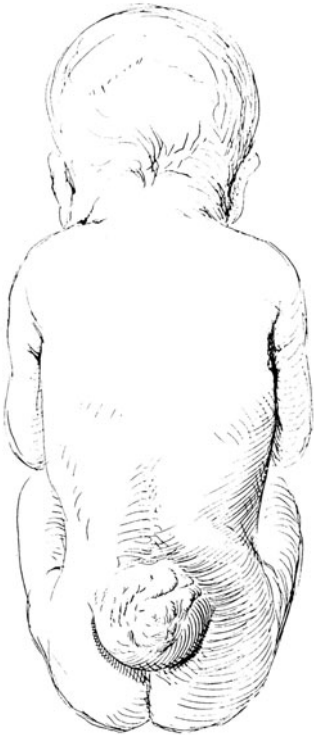


Fig. 518. Spina bifida, neugeborenes Kind. Ansicht von hinten. Basler Sammlung.

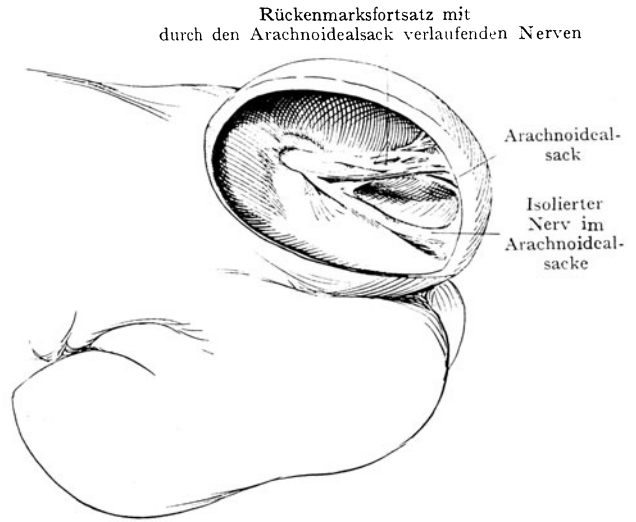


Fig. 519. Spina bifida, neugeborenes Kind. Ansicht von der Seite. Basler Sammlung.

Andere, einfachere Fälle zeigen eine cystische Erweiterung des Rückenmarkrohres, bei welcher jedoch der gebildete Sack nicht wie in dem in Fig. 519 veranschaulichten Falle von Nerven durchzogen wird.

Entwicklung des Gehirns.

Die breitere vordere Partie der Medullarplatte (Fig. 486) deutet schon sehr früh darauf hin, daß aus ihr der mächtigste Teil des Zentralnervensystems, das Gehirn, entsteht. Eine scharfe Grenze gegen diejenige Partie der Platte, welche das Rückenmark liefert, läßt sich erst nach dem Auftreten der Somiten annähernd feststellen. Wenn wir uns erinnern, daß die 3—4 ersten Somiten die Hypoglossusmuskulatur liefern und mit ihren Sklerotomen in die Bildung des Os occipitale eingehen, so ergibt sich etwa zwischen dem 4. und 5. Somiten die Stelle, an welcher die Medulla oblongata in das Rückenmark übergeht. Eine Verknüpfung mit den einzelnen größeren Abschnitten des Gehirns erhalten wir dagegen erst nach der Gliederung der cranialen Strecke des Nervenrohres in die drei primitiven Hirnbläschen von K. E. v. Baer.

Zwar sind wir allmählich auf experimentellem Wege zur Einsicht gekommen, daß schon sehr früh bestimmte Teile der noch offenen Medullarplatte die Anlage bestimmter

Teile des Zentralnervensystems darstellen, oder wie wir uns wohl ausdrücken dürfen, eine topische Differenzierung erfahren haben. So ist bei der Froschlarve das Material für die primären Augenblasen streng auf den vordersten Teil der Medullarplatte beiderseits von der Medianebene lokalisiert (s. Augenentwicklung). Wenn Spemann ein Stück der Medullarplatte weit vorn und etwas seitlich von der Medianlinie herauschnitt, um 180° drehte und wieder zur Einheilung brachte, so kam die Augenblase der verletzten Seite sowie auch Teile des Prosencephalon in der neuen Lage, aber in umgekehrter Reihenfolge zur Entwicklung. Spemann bemerkt dazu: „Die feinere Differenzierung der einzelnen Hirnteile ist schon in der offenen Medullarplatte bestimmt.“ Ferner hat W. H. Lewis Stücke der Medullarplatte vor dem Schlusse derselben auf ältere Embryonen verpflanzt und gefunden, daß die Stücke sich in einer Form weiter entwickelten, welche der späteren Ausbildung desjenigen Teiles des Medullarrohres entsprach, dem sie entnommen waren. In den Figg. 486 und 487 sind zwei menschliche Keimscheiben dargestellt, bei welchen sich die Medullarplatte noch nicht zum Medullarrohre geschlossen hat. In Fig. 486 ist die Anlage noch schuhsohlenförmig; die Medullarrinne deutlich, aber die Ränder der Medullarplatte haben sich noch nicht erhoben. Am caudalen Rande der Platte liegt der Canalis neurentericus, und, von demselben ausgehend, der sehr lange Primitivstreifen. Bei dem in Fig. 487

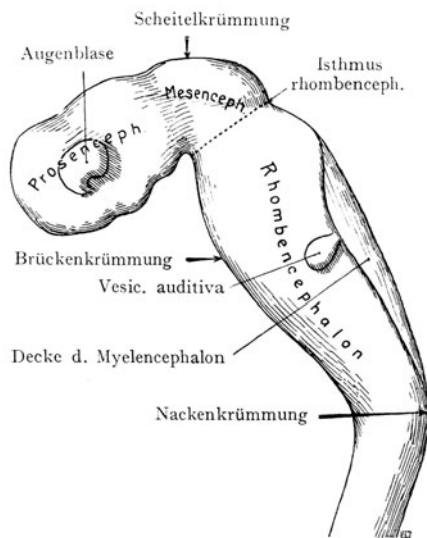


Fig. 520.

ist dargestellter Embryo ist eine beträchtliche Vertiefung der Medullarrinne und ein im Bereiche der Ursegmente zuerst auftretender Zusammenschluß der Medullarwülste zu sehen; vorn und hinten ist die Medullarplatte noch weit offen. Nach der Bildung der drei Hirnbläschen gehen an denselben Veränderungen nach zwei Richtungen vor sich. Einerseits nehmen die Bläschen an Umfang und Mächtigkeit ihrer Wandung zu. Andererseits bilden sie nicht mehr, wie wir das bei Hühnchenembryonen in frühen Stadien sehr deutlich sehen, eine gerade Fortsetzung des Rückenmarkrohres, sondern setzen sich auch durch winklige Abknickung oder, richtiger gesagt, durch Krümmungen, die Hirnkrümmungen voneinander ab (Figg. 520 und 521). Was das erste Moment anbelangt, so ist das Vorder-

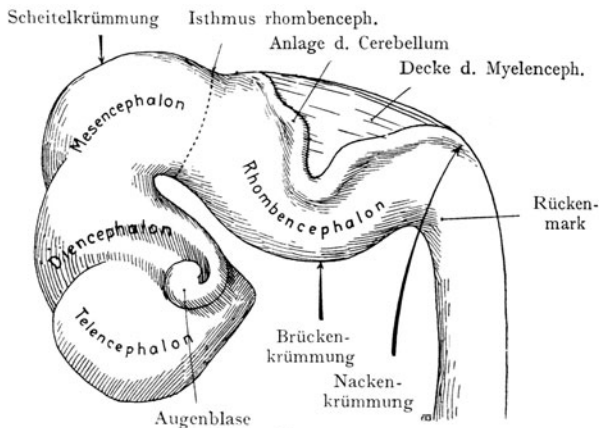


Fig. 521.

Figg. 520—521. Zwei Stadien in der Entwicklung des Gehirnes zur Veranschaulichung der Bildung der Krümmungen. Nach His.

gerade Fortsetzung des Rückenmarkrohres, sondern setzen sich auch durch winklige Abknickung oder, richtiger gesagt, durch Krümmungen, die Hirnkrümmungen voneinander ab (Figg. 520 und 521). Was das erste Moment anbelangt, so ist das Vorder-

hirnbläschen von Anfang an das größte und bewahrt auch später diesen Vorrang. Sehr früh macht sich ein verstärktes Wachstum der seitlichen Wand des Bläschens bemerkbar, auf welches zwei seitliche Ausbuchtungen, die primitiven Augenblasen, zurückzuführen

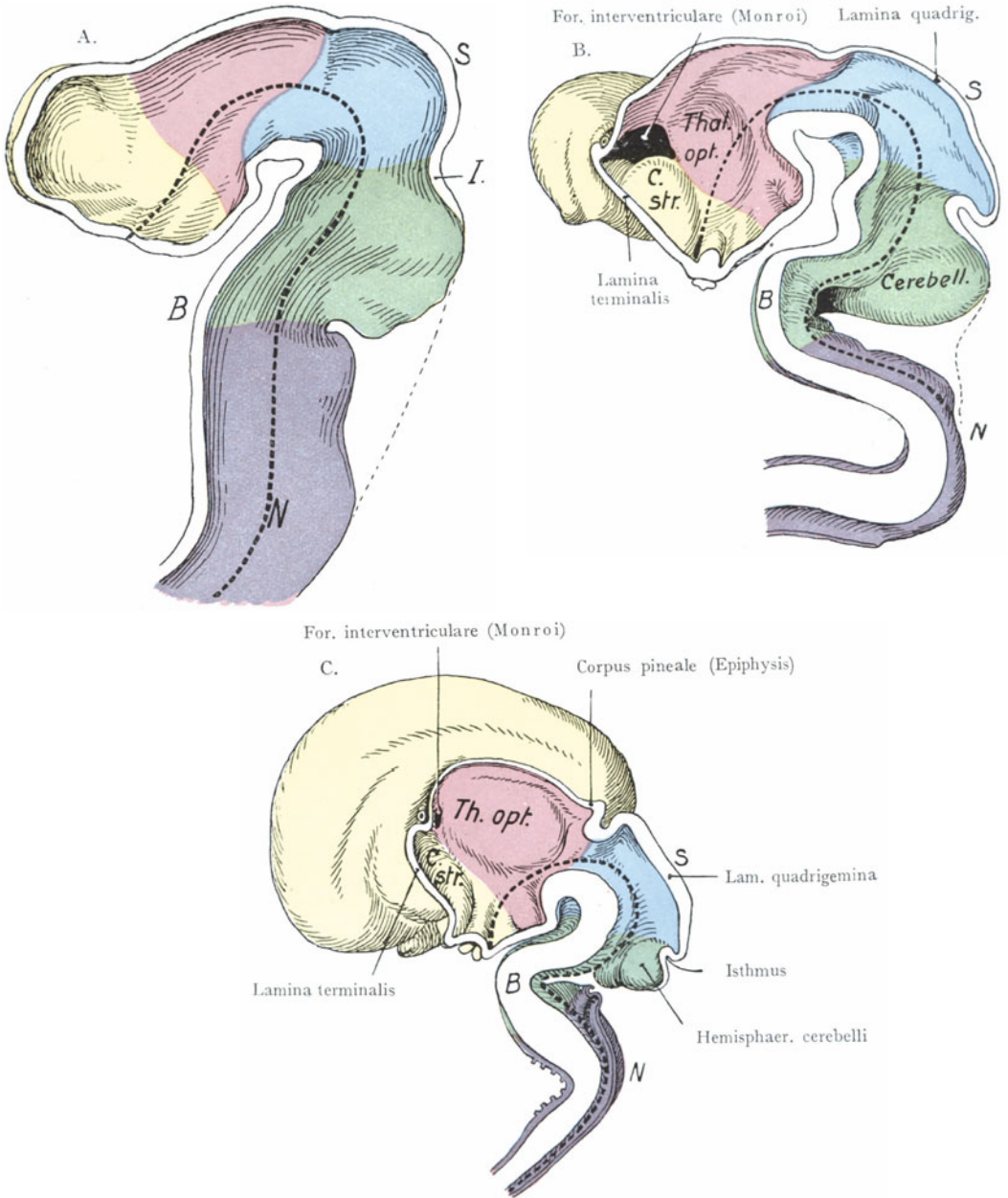


Fig. 522 A, B, C. Ableitung der einzelnen Hirnabschnitte.
Sulcus lateralis punktiert.

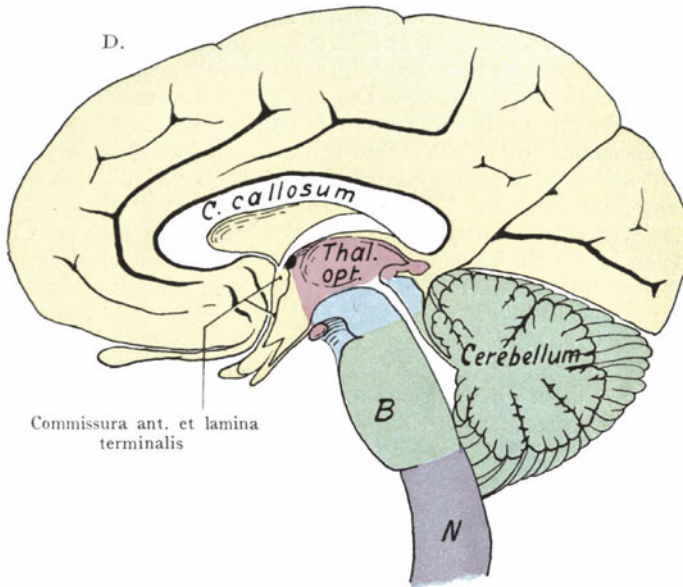


Fig. 522 D. Ableitung der einzelnen Hirnabschnitte.

Nach Spalteholz.

Gelb: Telencephalon.
 rot: Diencephalon.
 blau: Mesencephalon.
 grün: Metencephalon.
 violett: Myelencephalon.

B = Brückenkrümmung.
 N = Nackenkrümmung.

sind. Dieselben setzen sich bei ihrem weiteren Auswachsen durch einen hohlen Stiel, den Canalis opticus, von dem Hirnbläschen ab. Die dorsale Wandung buchtet sich zur Herstellung der zunächst unpaaren, bläschenförmigen Anlage des Telencephalons aus, welche durch das Einwachsen einer als Falx cerebri primitiva bezeichneten bindegewebigen Membran von oben her in die zwei Hemisphärenbläschen des Großhirns zerlegt wird. Zwischen denselben bleibt noch ein mittlerer, beiden gemeinsamer Raum übrig, von dem die beiden Canales optici ausgehen. Von einem Teile des Vorderhirnbläschens wird auch das Zwischenhirn oder Diencephalon gebildet (s. Fig. 521), dessen Lichtung zusammen mit dem unpaaren mittleren Räume des Telencephalon den mittleren Ventrikel darstellt.

Das Mittelhirnbläschen (Mesencephalon) ist gegen das Zwischenhirn schärfer, gegen das Hinterhirnbläschen weniger scharf durch eine Einschnürung der Wandung des Gehirnröhres abgesetzt, außerdem tritt später an der Grenze zwischen Mesencephalon und Diencephalon die bläschenförmige Anlage des Corpus pineale (Epiphysis) auf.

Das Hinterhirnbläschen entwickelt sich beträchtlich in die Länge und geht ohne scharfe Grenze in das Rückenmarksröhre über. Sehr früh macht sich eine Verbreiterung und Abplattung des Bläschens bemerkbar, welche mit einer Verdünnung des größten Teiles der dorsalen Wand bis auf eine einfache Schicht von Ependymzellen einhergeht. Die Form des Lumens entspricht einer Raute mit einem vorderen, einem hinteren und zwei seitlichen Winkeln. Im Bereiche des vorderen Winkels verdickt sich die seitliche und obere Wandung der Rautengrube dort, wo sie in das Ependym der Decke übergeht, zu einem Wulste, welcher die Anlage des Cerebellum darstellt (Fig. 522). Das Hinterhirn setzt sich durch eine Einschnürung des Hirnröhres, welche dem späteren Velum medullare ant. entspricht (Isthmus rhombencephali), von dem Mittelhirnbläschen ab.

Der zweite Faktor, welcher für die Ausbildung der Hirnform in Betracht kommt, liegt in der Entstehung der oben erwähnten Krümmungen des ursprünglich geraden Hirnröhres. Wir unterscheiden beim Menschen (Fig. 521) eine Scheitelkrümmung, eine Brückenkrümmung und eine Nackenkrümmung. Die Scheitelkrümmung tritt am frühesten auf und stellt eine Abbiegung des Hirnröhres um das vordere Ende der Chorda dorsalis dar, welche dem Mesencephalon entspricht und so stark werden kann, daß der Boden des Diencephalon und des Rhombencephalon fast parallel zueinander verlaufen (Fig. 522 C.). Dabei nimmt die dorsale Wandung des Mesencephalon, aus welcher die Lamina quadrigemina hervorgeht, eine sehr starke Entfaltung. Die Nackenkrümmung liegt am Übergange des Rhombencephalon in das Rückenmark und entspricht dem bei der Profilsansicht des Embryos deutlich hervortretenden Nackenhöcker. Die Brückenkrümmung entspricht am Boden des Rhombencephalon der dorsalen Verdickung, welche die Anlage des Cerebellum darstellt, die Konvexität der Krümmung geht ventralwärts und entsteht wohl zunächst infolge der mit der Massenzunahme des Cerebellum einhergehenden Ausbildung der Commissurenfasern der Brücke. Die Ursache für die Bildung der Scheitelkrümmung ist nach C. Rabl in der Entfaltung des Mittelhirnes zu suchen, welche besonders auch von der Größe der Augen abhängt. Was die Nackenkrümmung anbelangt, so knüpft sie sich an die Ausbildung des Halses. An diesem haben wir (s. Kiemenregion) einen ventralen kürzeren Abschnitt (Hals im engeren Sinne), welcher auf Grund der Schlundbogen entsteht, von einem längeren dorsalen Abschnitte (dem Nacken) zu unterscheiden, welcher, um jenen abgebogen, aus Rumpfsegmenten entsteht.

Diesem Umstande ist es zuzuschreiben, daß auch das Rückenmark, welches im dorsalen Halsabschnitte enthalten ist, um den aus dem Kiemenkorbe stammenden kürzeren, ventralen Abschnitte abgebogen ist. Mit dem in der weiteren Entwicklung stattfindenden Längenwachstum des ventralen Abschnittes hängt dann wieder die Ausgleichung und der schließliche Schwund der Nackenkrümmung zusammen.

Medianschnitte durch das Gehirn, wie ein solcher in der Fig. 522 dargestellt ist, zeigen die Krümmungen sehr deutlich und geben auch über einiges Aufschluß, dessen Kenntnis bei der Besprechung der Entwicklung einzelner Hirnabschnitte vorausgesetzt werden muß.

Die Fig. 522 A zeigt alle drei Krümmungen ausgebildet, am stärksten die Scheitel-, am schwächsten die Brückenkrümmung. Die Wandung des Hirnröhres weist nur im Bereiche des Rhombencephalon eine beträchtliche Verdünnung der dorsalen Wand auf, welche später die Decke des Rautenhirnes bildet. Am Vorderhirnbläschen sehen wir, als eine dorsalwärts gerichtete, unpaare Ausbuchtung der Decke, die Anlage des Telencephalon. Die einzelnen Abschnitte des Hirnstammes sind auf diesen wie auf den drei anderen Bildern mittels Farben hervorgehoben und der oben schon besprochene Sulcus lateralis, welcher die Flügelplatte von der Grundplatte trennt, ist als punktierte Linie angegeben. In der folgenden Fig. 522 B sind die Krümmungen noch stärker ausgeprägt, ferner hat das Telencephalon infolge der Bildung der Falx cerebri primitiva eine Teilung in die beiden Hemisphären erfahren, deren Verbindung mit dem mittleren unpaaren Abschnitte des Telencephalon durch eine von der lateralen Wand desselben ausgehende Verdickung, die erste Anlage des Corpus striatum (C. str.) eingeengt wird (Foramen interventriculare oder Monroi). Im Bereiche des Diencephalon ist die Flügelplatte schon verdickt, sie stellt jetzt schon den Thalamus opticus dar. Das dritte Bild, Fig. 522 C, zeigt eine ziemlich weitgehende Annäherung an die fertigen Zustände, obgleich die drei Hirnkrümmungen noch ebenso stark ausgebildet sind wie im vorhergehenden Stadium. Die dorsale Wand des Mesencephalon hat als Vierhügelplatte eine starke Verdickung erfahren; auch die Anlage des Cerebellum tritt stärker hervor, während das Foramen interventriculare eine noch weitergehende Einengung durch das Corpus striatum erfahren hat. Auch haben die Großhirnhemisphären begonnen, sich beträchtlicher zu entfalten und nach oben, nach vorn, nach unten und nach hinten auszuwachsen.

In Fig. 522D ist zum Vergleiche ein Medianschnitt durch das fertige Gehirn abgebildet. Die Scheitelkrümmung besteht noch, dagegen hat die Nackenkrümmung einen vollständigen, die Brückenkrümmung einen partiellen Ausgleich erfahren. Am meisten fällt die starke Ausbreitung der Großhirnhemisphären auf, ebenso die ventrale Verdickung des Hirnstammes im Bereiche des Mittelhirnes (Pedunculi cerebri) und des Rhombencephalon (Pons und Boden der Medulla oblongata). Im Bereiche des Diencephalon und das Telencephalon ist die Wandung, wie sie sich auf dem Medianschnitte darstellt, dünn geblieben; ihre dorsale Strecke wird durch die Plexus chorioidei eingestülpt. Die dorsale Wand des Mesencephalon ist als Vierhügelplatte, diejenige der vorderen Partie des Rhombencephalon als Cerebellum verdickt. Die dorsale Wand (Decke) der Rautengrube bildet eine ganz dünne, durch die Plexus chorioidei eingestülpte Lamelle (Ependym des vierten Ventrikels).

Median- und Lateralzonen des Gehirns.

An der Wandung des Gehirnrohres lassen sich die für das Rückenmark unterschiedenen Abschnitte, nämlich die Flügel- und Grundplatte (durch die Grenzfurche

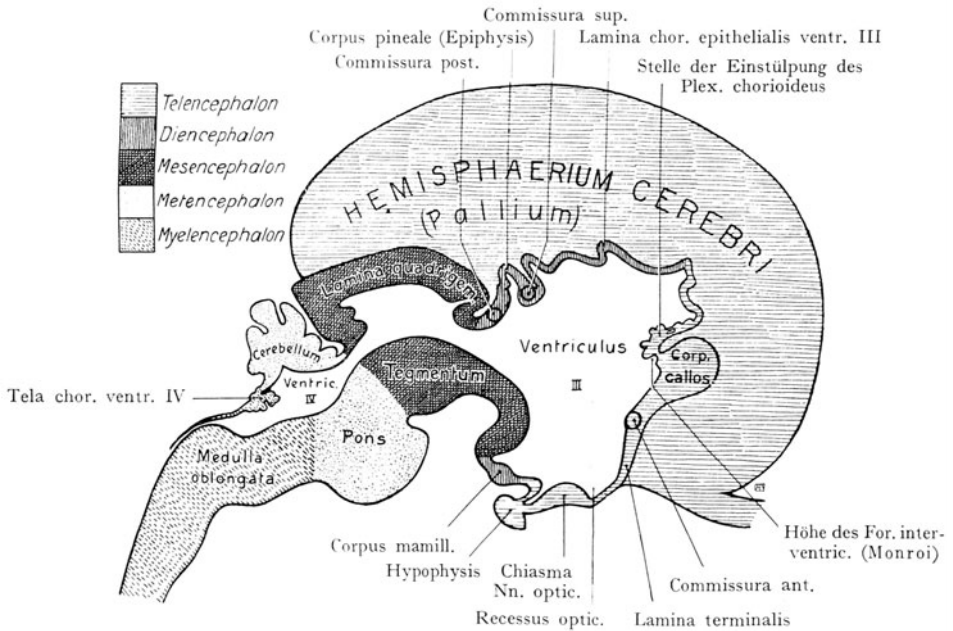


Fig. 523. Schematischer Medianschnitt durch die Gehirne. Fetus vom 4. Monate zur Veranschaulichung der Ausbildung der Decke des Hirnrohres.

Nach R. Burckhardt, Schwalbes morph. Arb. IV. 1894.

voneinander getrennt), die Boden- und die Deckplatte nachweisen. Nach dem Vorgehen von Rud. Burckhardt kann man die Flügel- und die Grundplatte als Lateralzonen, die Boden- und die Deckplatte als Medianzonen des Gehirnes zusammenfassen, eine Unterscheidung, welche sich im Hinblick auf das spätere Schicksal der Wandung recht fertigen läßt. Während bei den meisten Wirbeltieren die Medianzonen als Ependyme, d. h. als epitheliale Membranen, bestehen bleiben, die höchstens durch das Hinzutreten der Plexus chorioidei eine Komplikation erfahren, so bewirken die Lateralzonen durch ihr mächtiges Wachstum die Volumzunahme des Gehirnes. Dies ist wohl auch dort der

Fall, wo scheinbar eine beträchtliche Verdickung der Medianzonen vorhanden ist, wie am Kleinhirn, am Mittelhirn und am Boden der *Medulla oblongata*, denn auch an diesen Stellen ist die Verdickung der Wandung in der Hauptsache, wenn nicht ausschließlich, auf Rechnung der Lateralzonen zu setzen. Je höher organisiert das Gehirn ist, welches wir untersuchen, „je höher spezialisiert es ist, um so ungleichmäßiger sind einzelne Abschnitte ausgebildet, um so stärker und differenzierter sind die Lateralzonen, um so eher werden die Medianzonen in Mitleidenschaft gezogen, um so eher wird auch die Hirnachs sich krümmen. In den Medianzonen liegt das konservative, in den Lateralzonen das fortschrittliche Element. Jene verraten uns den Bauplan, diese seine Modifikation“ (Rud. Burckhardt).

Die Lateralzonen sind in der ganzen Länge des Nervensystems, dorsal wie ventral, durch Commissurenfasern untereinander verbunden, welche auf ihrem Verlaufe die Deck- resp. Grundplatte durchsetzen, um auf die andere Seite zu gelangen. Im Bereiche des Rhombencephalon sind sie, besonders ventral, in großer Zahl vorhanden und bilden hier die in der Raphe sich kreuzenden Fasern, in größerer Massenausbildung die als ventrale Kleinhirncommissur aufzufassenden Querfasern der Brücke. Auch an anderen Stellen bilden die Commissurenfasern scharf begrenzte Bündel, welche sich der ependymatösen Deck- oder Bodenplatte anschließen; so haben wir die *Commissura anterior*, von welcher bei den Säugetieren die Bildung des Balkens ausgeht, die *Commissura superior* vor und die *Commissura posterior* hinter dem *Corpus pineale* (*Epiphysis*) (Fig. 523).

Gehirnachs.

Als solche bezeichnen wir eine imaginäre Linie, welche auf frühen Entwicklungsstadien das ganze Gehirn durchzieht und in den drei Hirnkrümmungen Abknickungen erfährt. Ihr vorderes Ende ist bald im Hirntrichter gesucht worden (K. E. von Baer), bald in der *Lamina terminalis* (His) oder auch dort, wo das Gehirn sich im *Neuroporus anterior* zuletzt schließt, eine Stelle, die einer kleinen, als *Recessus neuroporicus* bezeichneten Ausbuchtung am oberen Ende der *Lamina terminalis* entspricht. „Die Gehirnachs verläuft umso einfacher, je niedriger ein Gehirn steht, je gleichmäßiger auch seine Wandungen ausgebildet sind, während sie um so mehr Biegungen macht, je ungleichmäßiger verschiedene Hirnabschnitte zur Ausbildung gelangen“ (Rud. Burckhardt).

Darstellung der Entwicklung der einzelnen Abschnitte des Gehirnes.

Rhombencephalon.

Das Rhombencephalon, welches aus dem Nachhirnbläschen hervorgeht, zeichnet sich dadurch aus, daß die Deckplatte auf einer epithelialen Stufe der Ausbildung verharrt und ein großer Teil des Gehirnabschnittes ein starkes Breitenwachstum eingeht, indem es sich gleichzeitig abplattet. Es gilt dies hauptsächlich für den hinteren Abschnitt, das *Myelencephalon*. So entsteht für dieses eine eigentümliche Form, die sich besonders in der rautenförmigen Begrenzung des Ventrikelteiles, des vierten Ventrikels, bemerkbar macht. Am vorderen Winkel der Raute bildet sich als eine Verdickung der beiden Schenkel des Winkels, die lateralwärts weitergreift, die Anlage des *Vermis cerebelli* und der Kleinhirnhemisphären (Fig. 533). Beide lassen sich wohl auf eine Wucherung der Flügelplatte, ohne wesentliche Beteiligung der Deckplatte, zurückführen. Ventral von der Kleinhirnanlage entsteht die mit derselben Schritt haltende Ausbildung ihrer ventralen Commissur, der Brücke (Fig. 526). Diese Fasern erhalten später noch einen Zuwachs, indem sich die erst im vierten Monate auftretenden Pyramidenbahnen und Schleifenfasern mit ihnen durchflechten. Gegen das *Mesencephalon* grenzt sich das Rhombencephalon durch den Isthmus *rhombencephali* ab, wo wir dorsal, am *Velum medullare anterius*, die Austrittsstelle des *N. trochlearis* aus dem Hirnstamm finden

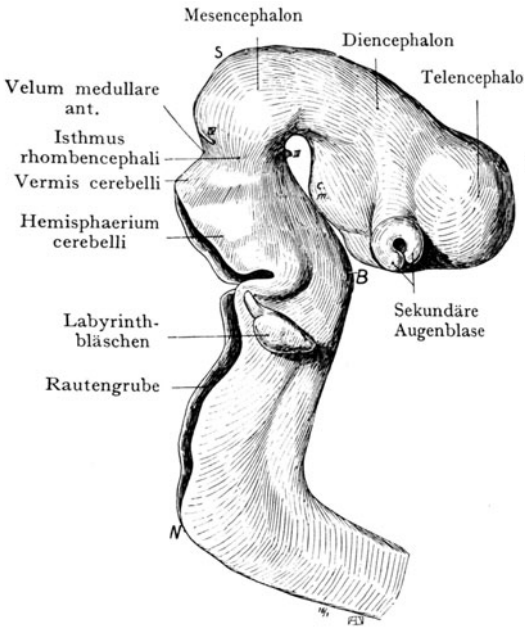


Fig. 524. Gehirn eines menschlichen Embryo von 6,9 mm Länge. Nach dem Hisschen Modell.

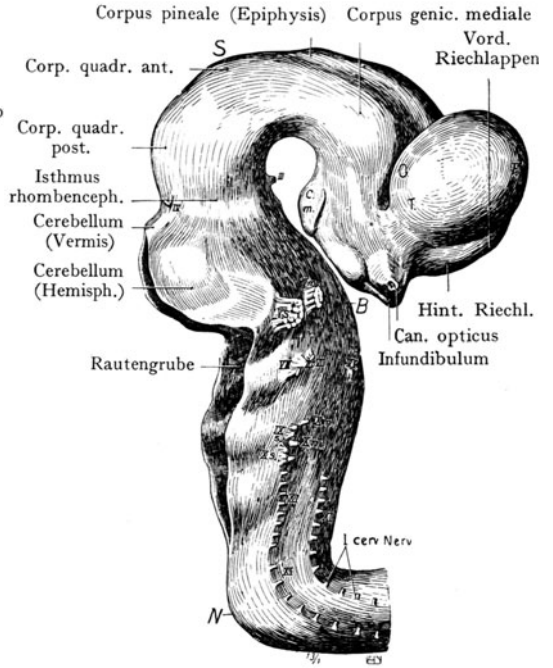


Fig. 525. Gehirn eines 4 1/2 wöchentlichen Embryos mit den Nervenaustritten, von der Seite gesehen. Nach dem Hisschen Modell.
 O = Occipitallappen. T = Temporallappen.
 F = Frontallappen. C. m. = Corpus mamillare.

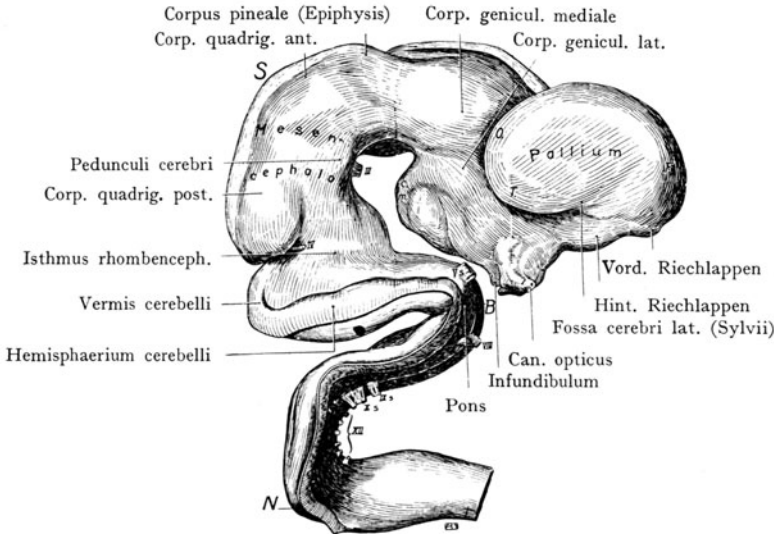


Fig. 526. Seitenansicht des Gehirns eines menschlichen Fetus von 13 mm. Nach dem Hisschen Modell.

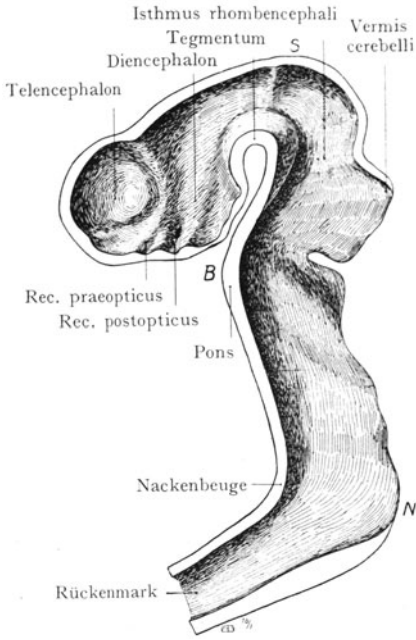


Fig. 527. Rechte Hirnhälfte (von innen gesehen) eines Embryos von 6,9 mm Länge.
 Hissches Modell I.
 S = Scheitelbeuge.
 N = Nackenbeuge.
 B = Brückenbeuge.

welche gleichfalls aus dieser, von der Grundplatte gelieferten Säule grauer Substanz entspringen, liegt der Vergleich mit Spinalnerven nicht allzufern.

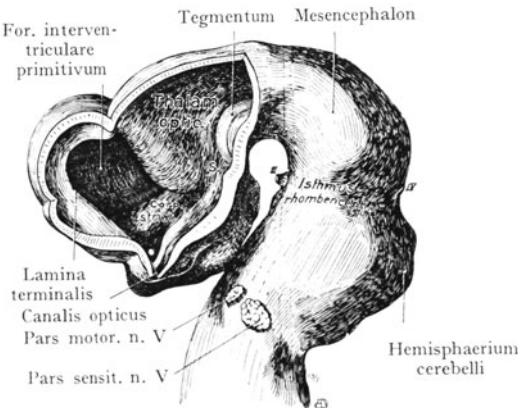


Fig. 528. For. interventriculare (Monroi) primitivum und Umgebung bei einem Embryo von 10,6 mm Länge.
 S. l. = Sulcus lateralis.

Ein Fensterschnitt zeigt das Innenrelief des Telencephalon und des Diencephalon.

Nach dem Modell von His.

(Fig. 532). Wir erhalten so zwei Abschnitte am Rhombencephalon; in dem vorderen entsteht dorsal das Kleinhirn, ventral die Brücke, der hintere Abschnitt stellt das Myelencephalon oder die Medulla oblongata dar, deren dünne Ependymdecke als Velum medullare posterius in das Kleinhirn übergeht und im übrigen durch die Plexus chorioidei ventriculi IV eingestülpt wird.

Unsere Kenntnisse von der Um- und Ausbildung der Lateralzonen im Bereiche des Rhombencephalon sind noch recht spärlich; doch haben die Untersuchungen von His festgestellt, daß einzelne Teile der Wandung während des Entwicklungsganges eine starke Verschiebung erfahren (Figg. 504 und 505). Die Grundplatte liefert zunächst eine in der Fortsetzung der großen motorischen Vorderhornsäulen liegende, allerdings durch größere Intervalle unterbrochene Säule grauer Substanz, aus welcher im Bereiche der distalen Partie der Rautengrube der N. hypoglossus entspringt, in der Nähe der Brücke der N. oculomotorius und in der Höhe des Aquaeductus cerebri (Sylvii) der N. trochlearis. Für den N. hypoglossus steht es sogar fest, daß er den ventralen Wurzeln von 3—4 Spinalnerven entspricht (s. die Entwicklung der Zungenmuskulatur). Auch für die Nn. oculomotorius und trochlearis,

aus der Grundplatte entstehen ferner die Substantia reticularis und die in der Medianebene sich kreuzenden Fibrae arciformes (Commissurenfasern) sowie der aus kurzen Bahnen sich zusammensetzende Fasculus longitudinalis posterior. Aus der Flügelplatte bildet sich, auch sehr frühe, eine gleichfalls unterbrochene Säule grauer Substanz, welche sich nach oben bis in die Brückenregion erstreckt und die Fortsetzung des Seitenhornes darstellt. Aus dieser entspringt im Halsmark der N. accessorius, während sie in der Rautengrube den motorischen Vagus- und Glossopharyngeuskern bildet, ferner im Bereiche des Mittelhirnes den Facialiskern und den motorischen Kern des N. trigeminus. In die Flügelplatte dringen auch die sensiblen Fasern der

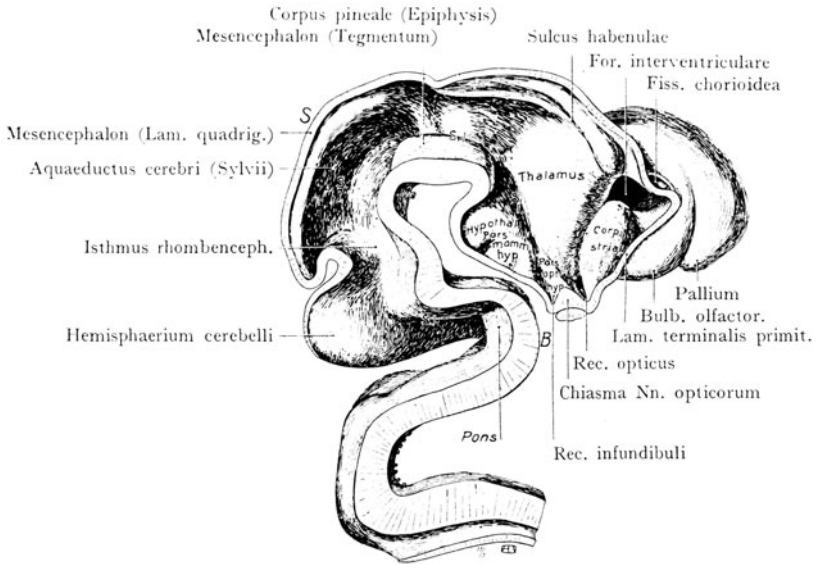


Fig. 529. Medianschnitt durch das Gehirn eines menschlichen Embryos von 13,6 mm Länge. Nach dem Hisschen Modell.

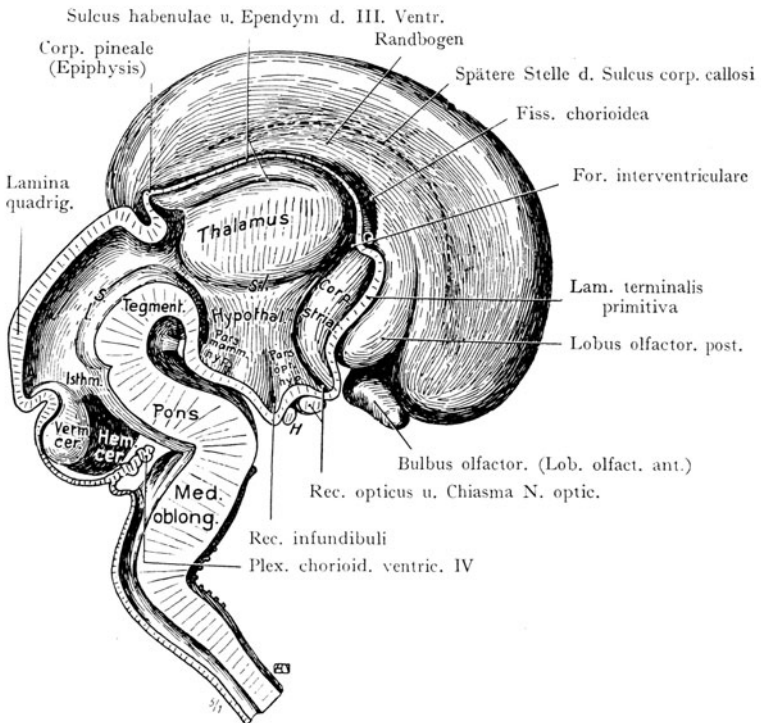


Fig. 530. Medianschnitt durch das Gehirn eines Fetus von 10,2 cm Länge. H. = Hypophyse. Pars mam. hyp. = Pars mamillaris hypothalami. Pars opt. hyp. = Pars optica hypothalami. Verm. cer. = Vermis cerebelli. Hem. cer. = Hemisphaerium cerebelli.

genannten Nerven ein. Die sensiblen Fasern der Nn. vagus und glossopharyngeus bilden ein der Flügelplatte oberflächlich angelagertes, auf dem Querschnitte ovales Bündel, den Fasciculus solitarius (Fig. 504).

Die Flügelplatte ist in frühen Stadien vertikal eingestellt, nimmt jedoch mit dem Breitenwachstum des Rhombencephalon immer mehr eine horizontale Lage ein und geht mit einer stark in den vierten Ventrikel vorspringenden Verdickung (Rautenlippe) in das Ependym der Deckplatte über (Fig. 505). Der mediale Abschnitt der Flügelplatte, von His als Wangenteil der Flügelplatte, bezeichnet, liefert den Nucleus gracilis.

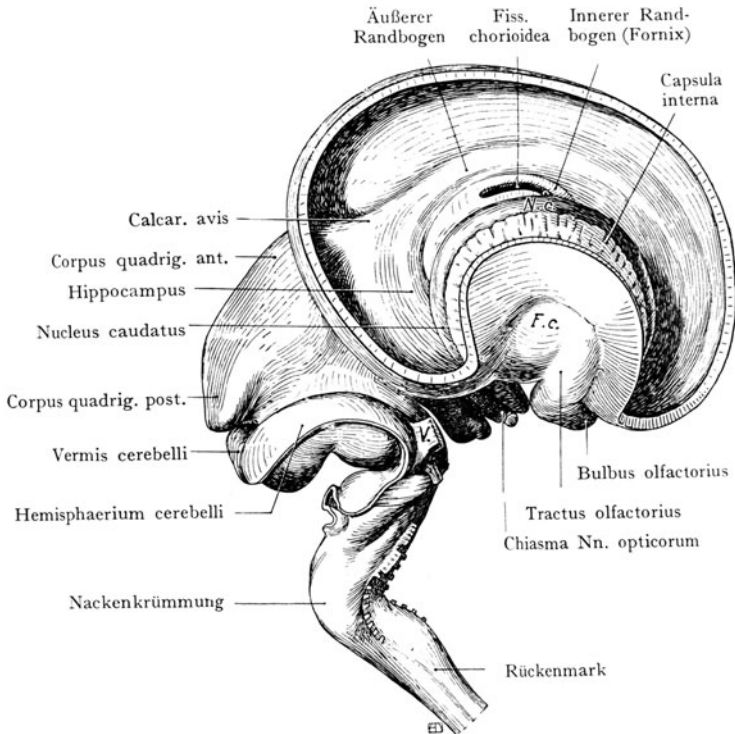


Fig. 531. Gehirn eines Fetus von 10,2 cm Länge. IV. Monat.

F. c. = Fossa cerebri lateralis (Sylvii).

Nach dem Hisschen Modell.

in welchem die Fasern des Funiculus gracilis unterbrochen sind, ferner das Tuberculum acusticum und die Ala cinerea; endlich im Bereiche des Mittelhirns die den Aqueductus cerebri (Sylvii) umgebende graue Substanz (Stratum griseum centrale).

Aus der Rautenlippe entwickeln sich eine Reihe von Gebilden, die zum Teil eine starke Verschiebung in ventraler Richtung erfahren, so die Oliven, die Nebenoliven, die Nuclei cuneati, und die Corpora restiformia; im Bereiche der Brücke endlich das Corpus trapezoides und das Kleinhirn. Über die Reihenfolge im Auftreten der einzelnen Fasersysteme oder Ganglienzellenmassen im Rhombencephalon ist nur bekannt, daß die dem Boden der Rautengrube näher gelegenen früher auftreten als diejenigen, welche mehr außen, gegen die Oberfläche des Hirnstammes hin, angetroffen werden. Erst gegen den vierten Fetalmonat tritt die erste Andeutung der Pyramidenbahnen auf.

Aus der Rautenlippe entsteht, wie gesagt, auch das Cerebellum. Die mediane Partie der Anlage liefert den Wurm; hinter ihr wird die Deckplatte als Plexus chorioideus

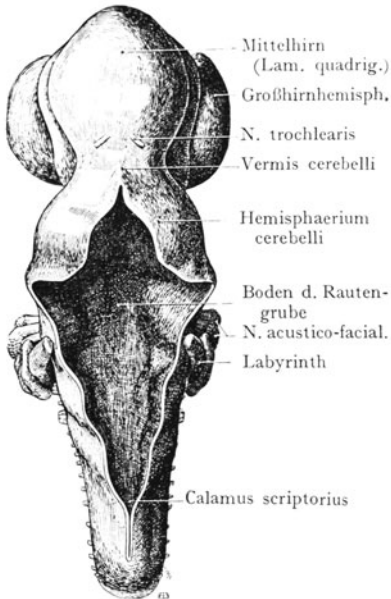


Fig. 532. Entwicklung des menschlichen Gehirns. Embryo von 10,2 mm Nackensteißlänge.

Nach dem Modell 2 von His.

in den vierten Ventrikel eingestülpt. Die Bildung des Wurmes, welcher übrigens auch den phylogenetisch ältesten Teil des Kleinhirns darstellt, eilt in der Entwicklung den Kleinhirnhemisphären voraus, auch wird schon im dritten Fetalmonate die Oberfläche des Wurmes durch Furchen in einzelne Felder zerlegt, während die Furchen auf den Hemisphären erst im Verlaufe des vierten Monats auftreten. Bemerkenswert ist es, daß das Kleinhirn schon im fünften Monate seine definitive Form erlangt, lange bevor das Pallium (die Großhirnhemisphären) eine entsprechende Ausbildung aufweist. Mit seiner Vergrößerung überlagert das Kleinhirn immer mehr die Decke der Rautengrube. An dieser machen sich auch Rückbildungserscheinungen geltend, welche sekundär zur Entstehung der den vierten Ventrikel mit dem Subarachnoidealraume in Verbindung setzenden Öffnungen führt (Apertura medialis ventriculi quarti seu Foramen Magendii sowie die Aperturæ laterales ventriculi quarti).

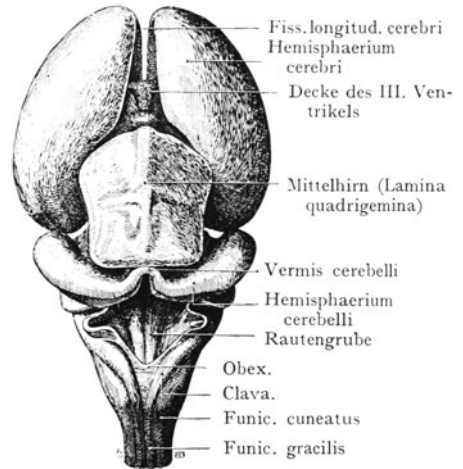


Fig. 533. Gehirn eines Embryos der 12. Woche in der Ansicht von hinten.

Nach dem Hisschen Modell.

Vergr. 10/1.

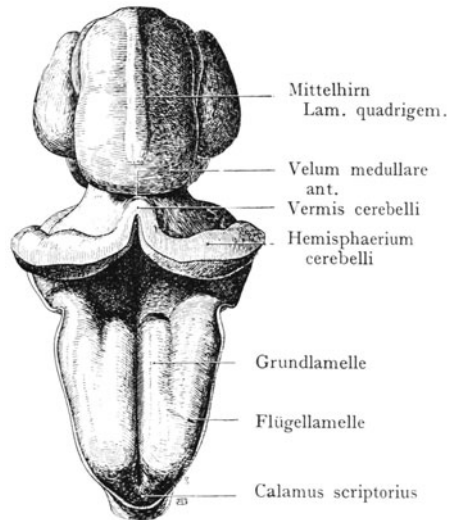


Fig. 534. Mesencephalon und Rhombencephalon, menschlicher Embryo. Nackensteißlänge 13,6 mm.

Nach dem Modell 3 von His.

dorsalen, dem Tegmentum, und einem ventralen, dem Pedunculus. Jenes läßt sich auf die Grundlamelle zurückführen, welche auch den als Fortsetzung der motorischen Vorderhornkerne aufzufassenden Oculomotoriuskern liefert. Der Pedunculus wird relativ spät von langen Bahnen hergestellt, welche (Pyramidenbahnen usw.) die höheren Centren im Großhirn mit den unteren Teilen des Hirnstammes und dem Rückenmark in Verbindung setzen; diese Fasern legen sich unten dem Tegmentum an. Die Flügelplatte bildet die Lamina quadrigemina, zu welcher die Deckplatte keinen Beitrag liefert; aus der Basalplatte geht bloß die Neuroglia der Raphe hervor, welche vom vierten Fetalmonate an immer mehr überwachsen wird.

Prosencephalon (Vorderhirn).

Aus dem Vorderhirnbläschen entstehen zwei Abschnitte, von denen der eine, das Telencephalon, eine unpaare Ausbuchtung der vorderen oberen Wandung darstellt, (Fig. 527). Der übrige Teil des Prosencephalon bildet das Diencephalon (Zwischenhirn). Das unpaare Bläschen des Telencephalon wird teilweise durch die von oben her einwachsende Falx cerebri primitiva in zwei Bläschen zerlegt, welche nach unten, in einen noch gemeinsamen unpaaren, nach hinten zunächst ohne scharfe Grenze in das Diencephalon sich fortsetzenden Abschnitt übergehen (Fig. 527). Die sekundären Bläschen stellen die Anlage der Großhirnhemisphären oder das Pallium dar; der untere schmalere, in das Diencephalon übergehende Abschnitt wird von His als Wurzelgebiet bezeichnet, von anderen Autoren auch als Stammgebiet oder Stammteil des Großhirns. Die von der Falx cerebri primitiva eingenommene Furche, welche die beiden primitiven Hemisphären voneinander trennt, ist die Fissura interhemisphaerica.

Der hintere Abschnitt des Prosencephalon, das Diencephalon, ändert nun sehr rasch seine Form, indem mit der Verdickung der seitlichen Wandungen (der Flügel- und Grundplatte) auch eine starke seitliche Abplattung einhergeht. Aus der Flügelplatte bildet sich das Thalamencephalon, aus der Grundplatte die Pars mamillaris hypothalami (Fig. 530), die obere Wand bleibt epithelial und erfährt als Plexus chorioideus des dritten Ventrikels eine Einstülpung von seiten der Gefäße. In ihrer hinteren Strecke bilden sich als handschuhfingerartige Ausbuchtung die Anlage des Corpus pineale (E) und die Commissura posterior. Aus der Basalplatte bilden sich die Corpora mamillaria und das Infundibulum. Durch seitliche Ausbuchtungen des Vorderhirnbläschens entstehen, schon vor der Bildung des Telencephalon, die Anlagen der primitiven Augenblasen, entsprechend der Pars optica hypothalami.

Das Lumen des Diencephalon ist, infolge des Höhenwachstums der seitlichen Wandungen, hauptsächlich in sagittaler Richtung ausgedehnt und wird begrenzt: seitlich von den stark verdickten, durch die Grenzfurche voneinander abgegrenzten Massen der Flügel- und Grundplatte, oben durch die im Zustande des Ependyms verharrende, zum Plexus chorioideus ventriculi III eingestülpte Deckplatte, unten durch die gleichfalls dünne Bodenplatte. Vorn geht das Lumen des Zwischenhirnes ohne scharfe Grenze in dasjenige des Stammteiles des Telencephalon über, welche vorn durch die dünne Lamina terminalis einen Abschluß erhält. Die äußere Oberfläche des Diencephalon zeigt (Fig. 526) eine leichte Vorwölbung ihrer hinteren unteren Partie, welche dem Corpus mamillare entspricht, darüber eine zweite Vorwölbung, das Corpus geniculatum laterale. Der Canalis opticus, welcher in frühen Stadien den Augenbecher mit der Wandung des Gehirnes in Verbindung setzte, geht nach der von His begründeten, auch in der Basler anatomischen Nomenklatur vertretenen Ansicht, von derjenigen Wandung des dritten Ventrikels aus, welcher in den Bereich des Stammteiles des Telencephalon zu liegen kommt (Fig. 530), doch greifen die alsbald an die Stelle der epithelialen Wandungen des Canalis opticus tretenden Nervenfasern auch auf die laterale Wand des Diencephalon über. Der primitive Augenbecher stellt in Fig. 524

eine nach unten offene Grube dar, die mit einem gleichfalls unten gerinnten Stiel in die seitlichen Wandungen des Gehirnes übergeht. An der Stelle des Ansatzes lassen sich nach His schon früh zwei Leisten nachweisen, von denen sich die vordere als Basilarleiste nach hinten und unten verlängert, um hinter dem am Boden des dritten Ventrikels entstehenden Infundibulum mit der Basilarleiste der anderen Seite zusammenzutreffen. Die zweite Leiste, die Seitenleiste von His, verliert sich in der seitlichen Wandung des Diencephalon gegen das Corpus geniculatum laterale hin.

Beim Auswachsen der Großhirnhemisphären erfolgt nun in beträchtlicher Ausdehnung eine Verbindung ihrer medialen Wand mit der lateralen Wand des Diencephalon, welche von den langen, das Endhirn mit den tieferen Centren in Verbindung setzenden Bahnen benutzt wird, um von diesem in die Wand des Zwischenhirnes einzutreten oder umgekehrt; sie stellen in ihrer Gesamtheit die als Capsula interna bezeichnete Fasermasse dar (s. unten S. 502).

An der dem Lumen des dritten Ventrikels zugekehrten Fläche der seitlichen Wandung des Diencephalon läßt sich bei Feten aus dem vierten Monate die Grenzfurche (Sulcus lateralis) bis gegen den Abgang des Canalis opticus hin verfolgen. Oberhalb derselben entsteht aus der Flügelplatte der Thalamus opticus, unterhalb derselben aus der Grundplatte die Pars mamillaris hypothalami. Der Thalamus opticus grenzt sich hinten durch das Pulvinar schärfer ab und verbindet sich mit dem anderseitigen, durch die aus grauer Substanz bestehende Massa intermedia.

Der Boden des Diencephalon ist sehr kurz (Fig. 523), denn er entspricht bloß den Corpora mamillaria und dem Tuber cinereum; die übrige Strecke des Bodens vom dritten Ventrikel gehört dem Telencephalon an; hier bemerken wir das Infundibulum und vor demselben das Chiasma nervorum opticorum. Vor diesem schließt die gleichfalls der Wandung des Telencephalon angehörige Lamina terminalis, an deren oberem Ende wir die Commissura anterior bemerken, den dritten Ventrikel ab.

Die obere Wand des Diencephalon bildet die Decke des dritten Ventrikels (Lamina chorioidea epithelialis ventriculi III); sie beginnt an der Commissura posterior, unmittelbar hinter der Anlage des Corpus pineale (Epiphysis); dagegen ist ihre vordere Grenze schwer genau anzugeben (Fig. 523). Aus ihr entstehen folgende Gebilde: 1. Die Commissura posterior, welche nach Déjerine sehr früh den Thalamus opticus der einen Seite mit dem Corpus quadrigeminum der anderen Seite sowie die Thalami untereinander in Verbindung setzt, 2. das Corpus pineale (Epiphysis), eine handschuhfingerförmige Ausstülpung des Zwischenhirndaches, 3. der epitheliale Überzug des Plexus chorioideus ventriculi III, 4. die seitlichen in die Thalami optici übergehenden Ränder verdicken sich zur Bildung der Taenia thalami, welche unmittelbar vor dem Corpus pineale in das Ganglion habenulae übergeht.

Corpus pineale (Epiphysis) und Hypophysis.

Während das Corpus pineale seinen Ausgang von der Decke des Diencephalon nimmt, bildet sich die Hypophysis zum Teil von derjenigen Strecke des Bodens des dritten Ventrikels, welche dem Telencephalon, d. h. dem unpaaren Stammteile desselben angehört. Auf beiden Stellen sind es Ausbuchtungen der Wandung, welche die erste Anlage bilden.

Corpus pineale.

Die hintere Strecke des Zwischenhirndaches zeigt in frühembryonaler Zeit bei allen Vertebraten die Neigung, Ausbuchtungen zu treiben, von denen bei den Säugetieren allerdings nur die hinterste sich zum Corpus pineale weiter entwickelt, während die vorderen sich bei einigen Formen nach einer anderen Richtung differenzieren (Paraphyse). Wir sehen von diesen Bildungen ab, indem wir nur jene, unmittelbar vor der Com-

missura anterior gelegene Ausbuchtung, die einzige, welche beim Menschen in Betracht kommt, ins Auge fassen. Diese bildet sich bei den verschiedenen Wirbeltieren nach zwei Richtungen aus, deren Endprodukte sich gar nicht miteinander vergleichen lassen. Bei Selachiern, Teleostiern, Ganoiden und ganz besonders bei Reptilien entsteht ein Gebilde, welches oft eine auffallende Ähnlichkeit mit einem Auge besitzt (Parietalaug), indem lichtbrechende Medien einer der Perzeption der Strahlen dienenden Sinnesmembran vorgelagert sind. Die Anlage wächst bei Reptilien bedeutend in die Länge und ihr gegen die Oberfläche gerichtetes Ende nimmt die Form eines Bläschens an, welches mittels eines beim Auswachsen entstandenen Kanales mit dem dritten Ventrikel in Verbindung steht.

Dieses periphere Bläschen kann von einfachem Cyliinderepithel ausgekleidet sein, welches einen Besatz von Flimmerhaaren, vielleicht richtiger gesagt von Sinneshaaren, aufweist. Bei anderen Formen, besonders unter den Reptilien, wachsen die der Oberfläche zugewandten Zellen in die Länge und bilden einen Apparat, den man wohl mit der Linse des Auges vergleichen könnte (Fig. 537). Andere Zellen (Sinneszellen), die durch Pigmentzellen voneinander getrennt sind, richten ihre dünnen, stäbchenförmigen

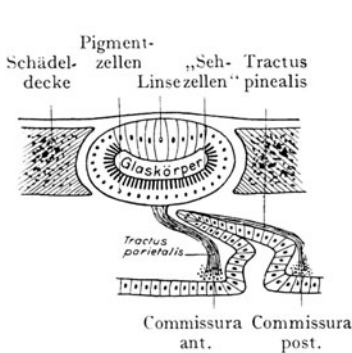


Fig. 536. Schema des Parietalauges eines Reptils.

Nach E. Gaupp, Merkel und Bonnets Ergebnisse 1897.

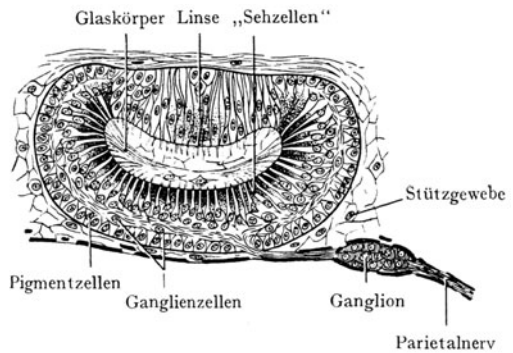


Fig. 537. Sagittalschnitt durch das Parietalaug von *Anguis fragilis*.

Nach Nowikoff, Biol. Zentralbl. 27. 1907.

Enden gegen das Innere des Bläschens und lassen hier feine Fortsätze ausgehen. Diese sowie andere Fortsätze, welche von den Pigmentzellen sowie von den Zellen des linsenförmigen Gebildes ausgehen, füllen das Lumen der Blase an. Wir haben es offenbar mit der Bildung eines brechenden Mediums zu tun, wie wir dasselbe auch im Glaskörper des Auges vor uns sehen. Der äußere Abschluß des Organes wird von einer Pigmentschicht hergestellt (Fig. 537) und zwischen diesem und den Sinneszellen treffen wir Ganglienzellen an, deren Achsencylinderfortsätze den vom Organ zur Decke des Diencephalon verlaufenden Nerven (Tractus pinealis) bilden.

Die Zellen der gegen die Körperoberfläche gerichteten Wandung des Bläschens wachsen nun bei einer Anzahl von Formen in die Länge, um ein mehr oder weniger linsenförmiges, aber noch im Epithelverbande des Bläschens verharrendes Gebilde herzustellen. Über die Entwicklung der Sinnes- und der Pigmentzellen ist so gut wie nichts bekannt; jedenfalls leitet sich der sog. Glaskörper von Fortsätzen der das Bläschenlumen begrenzenden Zellen ab. Die Bedeutung des Organes ist noch dunkel; möglicherweise handelt es sich um die Perzeption von chemisch wirksamen Strahlen. Vielleicht werden hier experimentelle Untersuchungen einen Aufschluß bringen; vorläufig ist bloß festgestellt worden, daß bei starker Belichtung das Pigment erheblich abnimmt (Nowikoff).

Nach einer ganz anderen Richtung hin entwickelt sich das *Corpus pineale* bei Vögeln und Säugetieren. Das fertige Organ zeigt hier die Struktur einer Drüse mit geschlossenen, zum Teil durch hohes Cylinderepithel ausgekleideten Follikeln, die von gefäßreichem Bindegewebe eingehüllt sind. Die Anlage tritt beim Menschen in der vierten Fetalwoche als eine Ausstülpung der Zwischenhirndecke auf, welche sekundäre Ausbuchtungen bildet. Diese werden im Gegensatze zum Verhalten bei Vögeln, bei denen von Cylinderepithel gebildete Hohlfollikel vorhanden sind, solide, und weisen beim Erwachsenen eine Abscheidung von Kalksalzen (Hirnsand) in ihrem Inneren auf. Ein Ausführungsgang fehlt, so daß wir das Gebilde als eine Blutdrüse bezeichnen müssen, welche vielleicht mit dem Auftreten der Kalkkonkremente ihre Funktion einschränkt oder auch gänzlich einbüßt.

Hypophysis.

Sie schließt sich dem Boden des dritten Ventrikels an, und zwar stammen beide Lappen, aus denen sich die Drüse zusammensetzt, der vordere und der hintere, in letzter

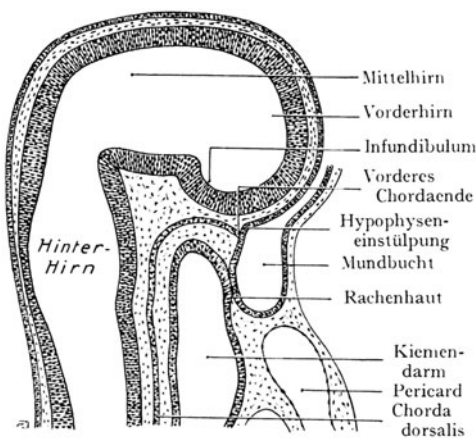


Fig. 538. Medianschnitt durch den Kopf eines 5 mm langen Kaninchenembryos.

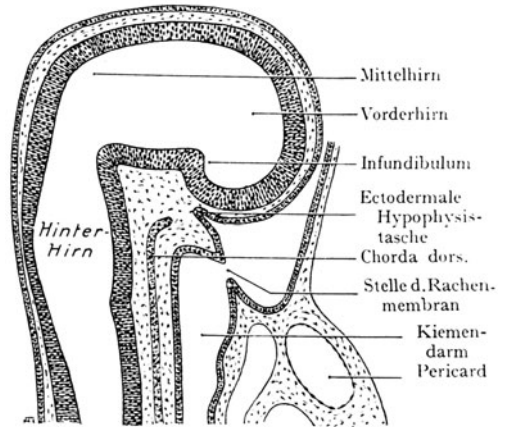


Fig. 539. Medianschnitt durch den Kopf eines Kaninchenembryos von 6 mm Länge.

Nach V. v. Mihalkovics, Arch. f. micr. Anat. XI. 1875.

Linie aus dem Ectoderm. Der Lobus posterior bildet sich von Infundibulum aus, einer Ausstülpung am Boden des dritten Ventrikels, und zwar desjenigen Abschnittes desselben, welcher vom Telencephalon geliefert wird (Fig. 529). Vom Infundibulum aus entsteht eine solide Gewebsmasse, welche bei niederen Formen den Charakter von Nervengewebe trägt, bei den Säugetieren aus dicht zusammengedrängten, spindelförmigen Zellen besteht. Beim Menschen lassen sich darin zahlreiche feine Nervenfasern nachweisen, auch verzweigte Zellen, die wahrscheinlich als Ganglienzellen aufzufassen sind.

Der vordere Lappen (Lobus anterior) entstammt dagegen einem ganz anderen Boden, nämlich dem Ectoderm unmittelbar über dem dorsalen Ende der Rachenhaut. An dieser Stelle, die nach der Bildung der Gesichtsfortsätze am Dache der primitiven Mundhöhle angetroffen wird (Fig. 538), endet in frühen Stadien die Chorda dorsalis, nachdem sie an der Sella turcica eine scharfe ventralwärts gehende Abknickung erfahren hat (s. S. 238). Hier entsteht eine gegen den Boden des dritten Ventrikels hinaufwachsende Ausstülpung des Ectoderms, welche sich der dem Infundibulum ansitzenden Anlage des Lobus posterior anschließt (Fig. 539). Diese Hypophysenausstülpung (Rathkesche

Tasche) steht noch eine Zeitlang mit ihrem Mutterboden durch einen später obliterierenden Gang, den Hypophysengang, in Verbindung. Nur ausnahmsweise bleiben in einem das Corpus ossis sphenoidalis durchsetzenden Kanale (Lanzertscher Kanal) noch Reste desselben erhalten. Bei einigen Selachiern sowie bei Petromyzonten bleibt der Gang auch noch beim erwachsenen Tiere bestehen. Am Ende des zweiten Embryonalmonates treibt die Hypophysentasche beim Menschen sekundäre Ausbuchtungen, die

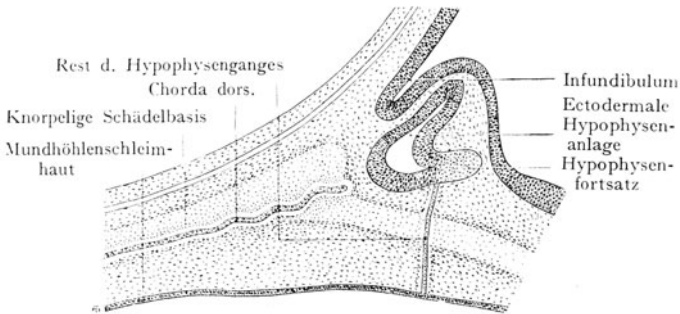


Fig. 540. Hypophysenanlage. Schädelbasis eines 2 cm langen Kaninchenembryos. Medianschnitt.

bis auf einen feinen Spalt solide werden; bloß in der Peripherie des Organes bleiben einzelne Bläschen erhalten.

Eine abschließende Untersuchung der Entwicklung der Hypophyse, besonders auch ihrer Histogenese, fehlt noch, was im Hinblick auf die in der neueren Zeit von B. Haller vertretene, von anderen bekämpfte Auffassung von dem Baue des Gebildes zu bedauern ist. Nach ihm ergießt der Lobus anterior sein Sekret in den Subduralraum, indem die feinen, in den Zellbalken nachweisbaren Lumina, welche allerdings nicht konstant seien, sondern je nach Bedürfnis entstehen sollen, in den Subduralraum ausmünden.

Telencephalon.

Das Telencephalon ist derjenige Abschnitt des Gehirns, welcher bei den Primaten, insbesondere beim Menschen, weitaus die größte Massenentfaltung zeigt. 1. Von den früher unterschiedenen Abschnitten desselben, dem Hemisphärenhirn und dem axialen Abschnitte (Wurzelgebiet von His) zeigt jener eine sehr weitgehende Oberflächenvergrößerung, durch welche die Menge der grauen Rinde stark zunimmt. Diese Vergrößerung wird nicht bloß durch das Auswachsen der beiden Hemisphärenbläschen bewirkt, sondern in den späteren Fetalmonaten auch durch die Entstehung von Oberflächenfurchen, welche in typischer Weise das Oberflächenrelief der Großhirnhemisphären bestimmen. 2. Für den Ausbau des Telencephalon ist die Entstehung einer mächtigen Masse grauer Substanz maßgebend, welche als eine Verdickung der lateralen Wandung des axialen Abschnittes das Corpus striatum (Fig. 541) darstellt. Dasselbe wird durch die langen, die Rinde der Großhirnhemisphären mit tiefen Centren in Verbindung setzenden Fasermassen der Capsula interna, durchsetzt und so in zwei größere Abteilungen, den Linsenkern (Nucleus lentiformis) und den Schwanzkern (Nucleus caudatus) geteilt. 3. Entsteht sekundär eine sehr ausgiebige Verbindung zwischen den beiden Großhirnhemisphären in Form des Balkens (Corpus callosum), und infolge der Durchflechtung der Balkenfasern mit anderen Massen weißer Substanz auch die stärkste Ansammlung weißer Substanz im Großhirn, das Centrum semiovale. Das sind die

Momente, welche bei der Umbildung des Telencephalon in Betracht kommen. Untersuchen wir nun im einzelnen die Ausbildung der beiden oben unterschiedenen Abschnitte des unpaaren, axialen Abschnittes und des Hemisphärenhirnes.

Axialer Abschnitt.

Bei der Profilansicht des Gehirns fällt schon in ziemlich frühen Stadien (Fig. 526) eine leichte Delle an der lateralen Oberfläche des axialen Abschnittes auf, welche die erste Andeutung der Fossa cerebri lateralis (Sylvii) darstellt. Dieselbe nimmt, indem sie nach hinten, oben und vorn von dem wulstförmig vorwachsenden Hemisphärenhirn begrenzt wird, rasch an Tiefe zu. Bald geht von ihr an der unteren Fläche der Hemisphäre eine Furche (Sulcus olfactorius) aus, welche einen medial bis zum Hemisphärenspalte reichenden Lappen, das Rhinencephalon oder Riechhirn von der übrigen Hemisphäre, dem Pallium, abgrenzt.

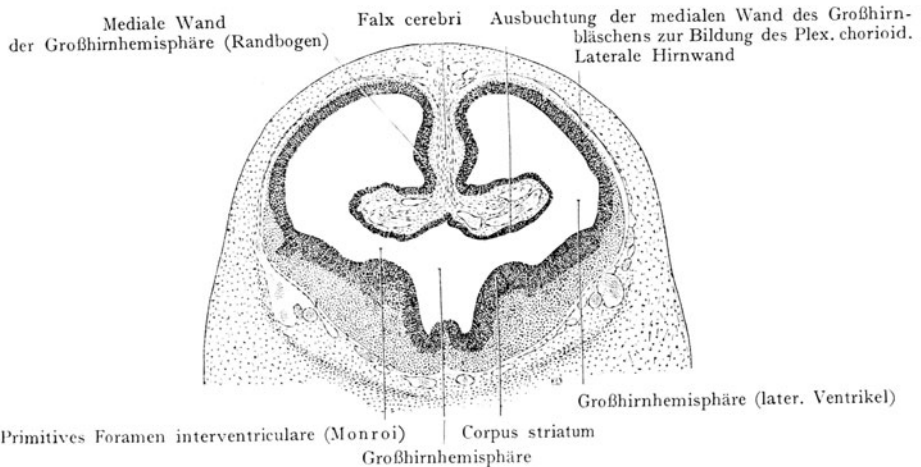


Fig. 541. Frontalschnitt durch das Gehirn eines menschlichen Fetus von 3 Monaten am Beginne der Bildung des Plex. chorioideus ventric. lat.

Somit haben wir an jeder Hemisphäre drei Abschnitte zu unterscheiden: 1. Das Pallium, 2. das Rhinencephalon, 3. das Corpus striatum. Aus dem axialen Abschnitte, dessen Lumen den vordersten, durch die Lamina terminalis abgeschlossenen Teil des dritten Ventrikels herstellt, bildet sich die Pars optica hypothalami.

Das auswachsende Pallium umgibt die Fossa cerebri lateralis zu mehr als $\frac{3}{4}$ eines Kreises und bewirkt, indem es dieselbe wulstartig begrenzt, eine Zunahme der Vertiefung, an deren Grund später die Furchen der Insula auftreten. Der allmählich die Fossa cerebri lateralis von oben zudeckende Teil des Pallium bildet später das Operculum. Ferner lassen sich sehr früh an der lateralen Oberfläche des Pallium (Fig. 526) einzelne Abschnitte abgrenzen, welche dem Occipital-, dem Temporal-, dem Parietal- und dem Frontallappen entsprechen.

Beide Hemisphärenhälften stehen zunächst durch eine dünne Lamelle untereinander in Verbindung, welche den Grund der die Falx cerebri primitiva aufnehmenden Fissura longitudinalis cerebri bildet. Diese Lamelle bezeichnen wir in ihrer Gesamtheit als Lamina terminalis primitiva (Fig. 529) und unterscheiden an ihr 1. eine oberhalb des Foramen interventriculare gelegene Strecke als Lamina chorioidea, von der die Bildung des Plexus chorioideus ventriculi lat. ausgeht, 2. eine untere und vordere Strecke, die mit

der Bildung des Plexus chorioideus nichts zu tun hat, sondern als eine dünne Schicht auch weiterhin bestehen bleibt (Fig. 523) und als die eigentliche Lamina terminalis die Querfasern der Commissura anterior einschließt.

Auf der lateralen, konvexen Oberfläche des Pallium sind bei Gehirnen aus dem 2.—3. Monate sehr häufig Furchen beschrieben worden, welche radiär von dem Rande der Fossa cerebri lateralis ausgehen. Da sie unter dem Namen „transitorische Furchen“ eine gewisse Rolle in der Literatur gespielt haben, so muß hervorgehoben werden, daß sie lediglich bei der Fixation mehr oder weniger mazerierter Gehirne entstehen und demnach als Kunstprodukte aufzufassen sind. Die Oberfläche des Pallium zeigt überhaupt erst im vierten Fetalmonate den Beginn einer normalen Furchenbildung (s. unten).

Die laterale Oberfläche einer Großhirnhälfte geht an der Mantelkante in die mediale Oberfläche über; diese läßt sich durch eine im Foramen interventriculare (Monroi) errichtete Senkrechte in zwei Abschnitte zerlegen (Figg. 529 u. 531), von denen der vordere gegen die mediane Fläche der anderen Hemisphäre gerichtet ist, während der hintere sich in seiner unteren Partie der lateralen Wand des Diencephalon anlegt. Hier greift später, unmittelbar hinter dem Foramen interventriculare beginnend, eine Verlötung der medialen Wandung des Pallium mit der lateralen Wandung des Diencephalon Platz, welche von den großen, die Rinne des Pallium mit tiefer gelegenen Centren verbindenden Fasermassen bei ihrer Entfaltung zur Capsula interna verwertet wird (s. unten).

Die mediale Wand des Pallium bleibt noch längere Zeit glatt, doch bildet sie eine Verdickung, den Randbogen, welcher sich gegen das Ependym durch einen tief einschneidenden, am Foramen interventriculare beginnenden und nach hinten sich weiterziehenden Spalt, die Fissura chorioidea, abgrenzt (Fig. 530). Diese unterscheidet sich von den später auftretenden Furchen (Sulci) des Pallium als Fissur dadurch, daß sie 1. eine Vorwölbung in den Großhirnventrikel veranlaßt und 2. durch eine von der Falx cerebri primitiva ausgehende Gefäß- und Bindegewebswucherung zur Herstellung des Plexus chorioideus ventriculi lateralis eingestülpt wird. Über der Fissura chorioidea liegt die oben erwähnte, als Randbogen bezeichnete Strecke der medialen Wand des Pallium, welche erst beträchtlich später durch die Bildung einer bogenförmig verlaufenden Furche, des Sulcus corporis callosi (Fig. 546), eine obere Begrenzung erhält. Aus dem Randbogen, der mit dem Auswachsen des Frontal- und des Occipitalhirns bedeutend an Länge gewinnt, entstehen im Laufe der weiteren Entwicklung Gebilde, welche eine Commissur zwischen den beiden Großhirnhemisphären in ausgedehntem Maße herstellen. Hier sind zu nennen: der Balken, das Septum pellucidum, der Fornix, und die in das Innere des Seitenventrikels vorspringende Ammonsformation.

Bildung der Commissuren zwischen den beiden Großhirnhemisphären.

Die Großhirnhemisphären stehen in frühen Stadien bloß durch die dünne Lamina terminalis primitiva untereinander in Verbindung (Fig. 529), die jedoch keine aus Fasern zusammengesetzte Commissur darstellt; eine solche bildet sich erst in der am oberen Ende der Lamina terminalis auftretenden Commissura anterior. Diese ist bei allen Wirbeltieren als eine auf Medianschnitten kreisförmige Fasermasse nachweisbar, welche phylogenetisch jedenfalls die ursprünglichste und auch in einem gewissen ontogenetischen Entwicklungsstadium bei allen Gehirnen die einzige Commissur zwischen den beiden Großhirnhemisphären darstellt. Ihre Fasern verbinden, jedenfalls zum größten Teile, die Riechhirne untereinander und nicht die darüber gelegenen Teile der Großhirnhemisphären (s. unten). Mit dem Fortgange der Entwicklung und besonders auch mit der Entfaltung des Pallium tritt bei Säugetieren als weitere Commissur der Balken (Corpus callosum) auf, welcher dazu bestimmt ist, mit der Größenzunahme des Pallium Schritt haltend, eine stärkere Entfaltung zu gewinnen, als sie jemals die phylogenetisch

weit ältere Commissura anterior aufweist. Sie bildet sich jedoch, kurz gesagt, in unmittelbarem Anschlusse an diese, und zwar in dem als Randbogen bezeichneten, vom For. interventriculare nach oben und hinten sich ausdehnenden Streifen der medialen Oberfläche des Pallium, welche später durch den Sulcus corporis callosi eine obere Abgrenzung erhält. Die Ausdehnung dieser sekundären Commissur entspricht immer der Größe der Hemisphären, auch bleibt sie bei Säugetieren mit geringer Entfaltung des Pallium klein, während

sie bei den Primaten und speziell beim Menschen eine sehr ansehnliche Fasermasse darstellt, welche quer von einer Hemisphäre zur anderen herüberzieht.

Die Entwicklung des Balkens läßt sich am leichtesten durch die Untersuchung einiger Entwicklungsstadien klarlegen, wie sie in den schematischen Figuren 542—546 von der medialen Wand der Großhirnhemisphären nach Abtrennung des Diencephalon dargestellt sind. Der Randbogen ist blau, der Balken

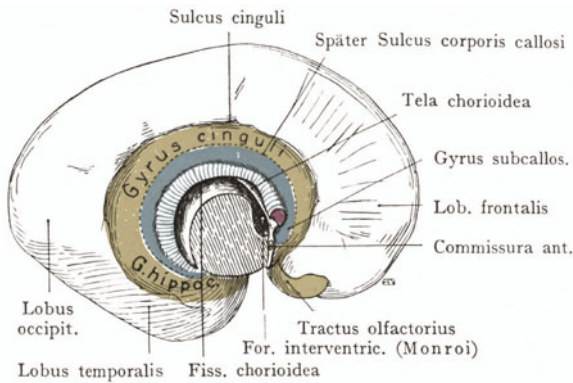


Fig. 542.

rot, der Gyrus fornicatus gelb angegeben. Dabei ist der mit dem Auswachsen des Lobus occipitalis immer mehr einem Kreise sich nähernde Randbogen in zwei Streifen unterschieden, von denen der äußere (äußerer Randbogen) mit voller Farbe, der innere (innerer Randbogen) schraffiert angegeben ist. Eine scharfe Grenze zwischen den beiden Abschnitten ist tatsächlich nicht vorhanden, aber ihre spätere Bestimmung ist durchaus

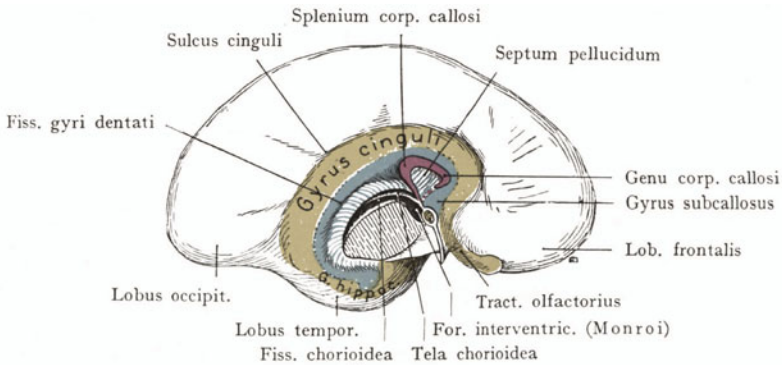


Fig. 543.

verschieden, indem aus dem äußeren Randbogen das dem Balken aufgelagerte Indusium und die Fascia dentata, dagegen aus dem inneren Randbogen, welcher unten durch die Fissura chorioidea gegen die Lamina epithelialis chorioidea abgegrenzt wird, der Fornix hervorgeht. Die obere Grenze des oberen Randbogens wird durch den Sulcus corporis callosi hergestellt, und um denselben legt sich der gelb angegebene Gyrus fornicatus, welcher den Gyrus cinguli und in seinem hintersten Abschnitt den Gyrus hippocampi umfaßt. Nach oben wird der Gyrus fornicatus durch den Sulcus cinguli abgegrenzt.

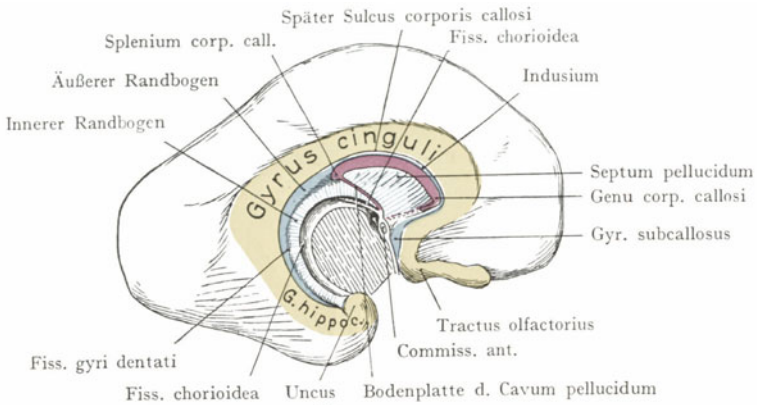


Fig. 544.

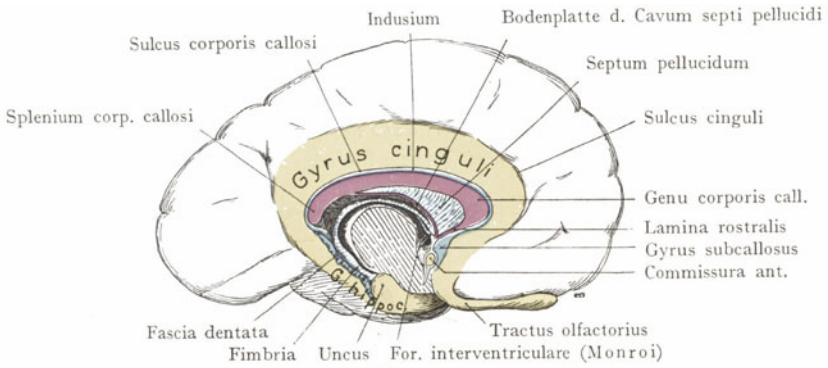


Fig. 545.

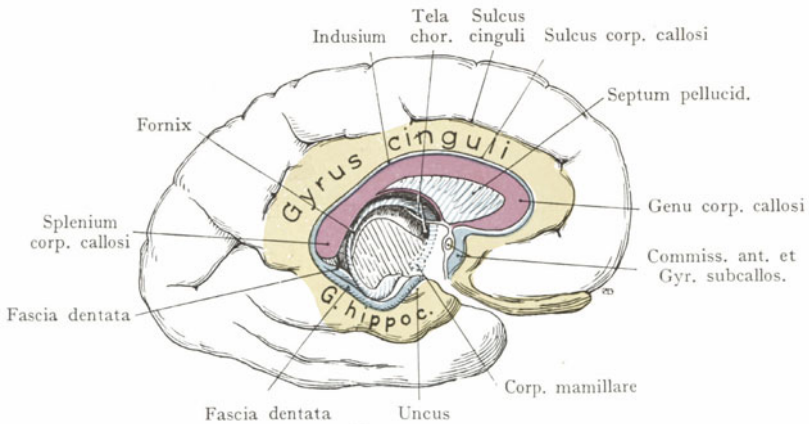


Fig. 546.

Die Fig. 542—546 stellen schematisch die Entwicklung des Balkens und die Umbildung des inneren und äußeren Randbogens dar.

Corpus callosum rot.

Randbogen bildet { äußeren Randbogen = Indusium + Fascia dentata: blau.
 (blau) { inneren " { Septum pellucidum blau gestrichelt.

Gyrus fornicatus: gelb.
 { Fornix und Fimbria blau gestrichelt.

dünnere, während der konkave Teil des Hakens nach unten und vorn offen bleibt und die Spitze sich wieder der Lamina terminalis zuwendet. So wird ein Feld an der medialen Fläche der Großhirnhemisphäre eingeschlossen (blau schraffiert), welches dem Septum pellucidum entspricht, während sich jetzt schon die einzelnen Teile des Balkens erkennen lassen. Der mit der Lamina terminalis in Zusammenhang stehende Stiel des Hakens bildet die Bodenplatte des Cavum septi pellucidi (Figg. 544 und 545), der konvexe Teil des Hakens den Balkenkörper, der Übergang in den Stiel das Splenium, der Übergang in die Hakenspitze das Genu corporis callosi. Die Hakenspitze wächst nun gegen die Lamina terminalis weiter aus und bildet, nachdem sie dieselbe erreicht hat, die Lamina rostralis, welche das Cavum septi pellucidi vorn und unten abschließt.

Bei der Vergrößerung des Balkens schiebt sich das Splenium, gewissermaßen wie ein Keil, zwischen dem oberen und dem unteren Randbogen nach hinten vor (Marchand), indem gleichzeitig der Abschluß des Cavum septi pellucidi durch die Lamina rostralis erfolgt. Der Balken vergrößert sich nun durch das fortgesetzte Einwachsen neuer Commissurenfasern zwischen den bereits gebildeten. „Der primitive Balken, wie er sich im vierten Fetalmonate darstellt, repräsentiert gewissermaßen den ganzen späteren Balken, doch ist das nicht so aufzufassen, als ob die gesamte Faserung darin angelegt wäre. Es ist eben im vierten Monate nur eine Concrementia primitiva vorhanden, die sich im Laufe der Entwicklung nach vorn und nach hinten streckt“ (Marchand). Das Cavum septi pellucidi entspricht einem Teil der Fissura interhemisphaerica, indem die Wandungen desselben von der medialen Fläche der Hemisphären innerhalb der Balkenanlage geliefert werden. Denn die Balkenanlage und die Bildung des Septum pellucidum hängen nicht zusammen; dieses dehnt sich zunächst bis an das Splenium corporis callosi aus; ein Verhalten, welches wir noch im 7. Fetalmonate antreffen. Dagegen bildet sich vom 8.—9. Monate an die hintere Strecke des Cavum zurück, indem hier die Bodenplatte mit der unteren Fläche des Balkens verschmilzt (Fig. 546). Beim Erwachsenen ist die Reduktion noch weiter gediehen, doch treffen wir noch bei 3% aller Gehirne eine Ausdehnung des Cavum septi pellucidi bis zum Splenium corporis callosi an (Vergascher Ventrikel).

Bei der Ausdehnung des Balkens, welche auf Kosten der beiden Randbogen stattfindet (Fig. 543), bleiben Streifen von diesen oberhalb und unterhalb des Balkens erhalten, welche am Splenium corporis callosi wieder aufeinander treffen (Fig. 546). Der äußere Randbogen beginnt vorn unterhalb der Lamina rostralis, also vor dem Septum pellucidum, am fertigen Gehirne als Gyrus subcallosus, welcher nach oben in die den Balken überziehende dünne, graue Schicht des Indusium übergeht. Vom Splenium corporis callosi an, wo der äußere und innere Randbogen wieder zusammentreffen, bildet jener die Fascia dentata. Der innere Randbogen geht nämlich als Columna fornicis vom Corpus mamillare aus und bildet, nach hinten umbiegend, als Fornix die obere Begrenzung der Fissura chorioidea (Fig. 546). Diese dehnt sich während der Entwicklung immer weiter nach hinten aus, so daß sie schließlich auf den Temporallappen gelangt und sich hier in das Unterhorn vorbuchtet. Hier bildet der innere Randbogen, im Anschluß an die Fascia dentata, die Fimbria hippocampi.

Der äußere Randbogen schließt sich in seiner ganzen Ausdehnung dem nach oben durch den Sulcus cinguli abgegrenzten Gyrus fornicatus (Rhinoencephalon) an (Fig. 545). Dieser beginnt vor dem Gyrus subcallosus mit dem Brocaschen Felde, verläuft als Gyrus cinguli über dem Balken weiter, biegt am Splenium corporis callosi nach unten um und stellt hier den im Uncus endigenden Gyrus hippocampi dar. Der Gyrus fornicatus wird von dem aus dem äußeren Randbogen stammenden Indusium, resp. von dem Corpus callosum, durch den Sulcus corporis callosi getrennt, welcher sich als Fissura hippocampi zwischen der dem äußeren Randbogen entstammenden Fascia dentata und dem Gyrus hippocampi weiterzieht.

Die besprochenen Verhältnisse finden in den beiden schematischen Querschnittsbildern (Figg. 547 u. 548) eine weitere Veranschaulichung. In Fig. 547 ist ein Stadium vor der Balkenbildung dargestellt, der Randbogen wieder mit blauer Farbe angegeben, darüber gelb der Gyrus cinguli. Unterhalb des Randbogens hat die Einstülpung der dünnen medialen Wand der Großhirnhemisphäre zur Bildung der Fissura chorioidea und des Plexus chorioideus geführt. Dieselben Gebilde lassen sich unten im Anschluß an das Unterhorn erkennen, die Fissura chorioidea, der innere Randbogen als Fimbria, sowie der äußere Randbogen als Fascia dentata; außerhalb von diesem noch der Gyrus hippocampi als das nach vorne umgebogene Ende des Gyrus fornicatus. Das zweite Schema (Fig. 548) stellt ein Stadium nach der Bildung des Balkens dar, bei welchem dieser rot angegeben ist; über demselben das aus dem äußeren Randbogen stammende Indusium, dann das Cavum septi pellucidi und unter diesem der dem inneren Randbogen entsprechende Fornix. Über dem Indusium ist auch der Gyrus cinguli angegeben. Die Schemata dienen auch dazu, die Verlötung der medialen Wand der Großhirnhemisphäre mit der lateralen Wand des Diencephalon zu veranschaulichen (s. unten).

Ausbau der Großhirnwandung.

Die Großhirnhemisphären gewinnen im Laufe der Entwicklung eine Massenfaltung, wie wir sie sonst nirgends im Zentralnervensystem antreffen. Die graue Substanz

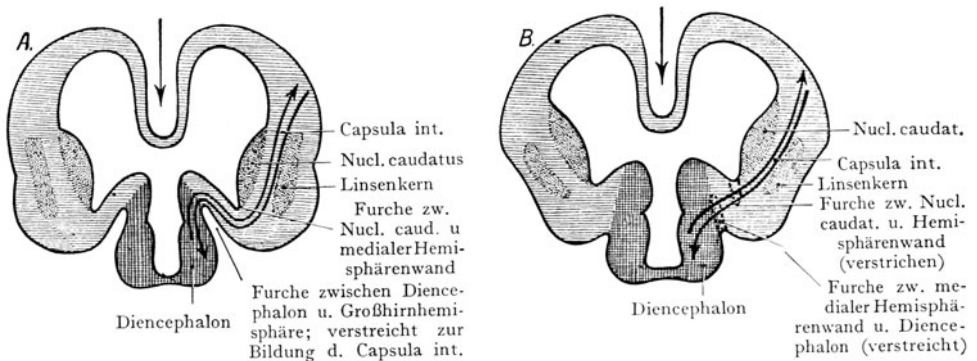


Fig. 549. Schematische Frontalschnitte durch ein fetales Gehirn zur Veranschaulichung der Bildung der Capsula int.
Diencephalon doppelt schraffiert; Nuclei punktiert.

nimmt sehr erheblich zu, erstens durch die Bildung der zentralen grauen Kerne, welche durch die Entstehung der Fasern der inneren Kapsel aus dem Corpus striatum hervorgehen und zweitens infolge des Auswachsens der Großhirnhemisphären und der damit einhergehenden Oberflächenvergrößerung der grauen Hirnrinde. Zu diesen Vorgängen kommt noch als weiteres Moment die im vierten Fetalmonate beginnende Furchenbildung auf der Oberfläche der Großhirnhemisphären hinzu. Die weiße Substanz des Großhirns zeigt ihrerseits eine mit der Zunahme der grauen Substanz Schritt haltende Ausbildung, teils in Form von Assoziationsfasern, welche einzelne Abschnitte derselben Großhirnhemisphäre untereinander verbinden, dann aber auch als Commissurenfasern, welche in den beiden Commissuren, der Commissura anterior und dem Corpus callosum, auf die andere Seite zur entgegengesetzten Großhirnhemisphäre verlaufen. Dazu kommen vom vierten Fetalmonate an die cerebrospinalen Bahnen, welche später einen beträchtlichen Teil der inneren Kapsel bilden.

Das Corpus striatum stellt zuerst eine Verdickung der lateralen und unteren Wand der Hemisphärenblase dar, welche von unten her das Foramen interventriculare ein-

engt (Fig. 549). Diese Masse grauer Substanz wird durch die Ausbildung der Capsula interna in das Corpus caudatum und den Nucleus lentiformis zerlegt. Die Bildung der Capsula interna hängt innig mit der schon oben erwähnten Verbindung der lateralen Wand des Diencephalon mit einer Strecke der lateralen Wand der Großhirnhemisphäre zusammen. Die Verbindung geht von der Umgebung des Foramen interventriculare aus, schreitet nach hinten fort und beruht, ebenso wie die Bildung des Balkens, nicht auf einer direkten Verlötung der einander zugekehrten Flächen des Großhirns und des Diencephalon, sondern ist auf die Zunahme der Fasern zurückzuführen, welche, innerhalb des Umschlages der Wandung des Großhirns in den Wandungen des Zwischenhirnes liegend, allmählich die Verbindungsstrecke vergrößern. Der Vorgang soll durch die Schemata der Fig. 549 veranschaulicht werden. Die Fasern der Capsula interna verlaufen, nachdem sie das Corpus striatum durchsetzt haben, innerhalb der Wandung des Hirnrohres nach unten zum Thalamus opticus, dabei umgehen sie gewissermaßen die Furche, welche das Corpus striatum und die mediale Wand der Großhirnhemisphäre von dem Zwischenhirn trennen. Mit der Massenzunahme der Fasern werden diese Furchen sozusagen ausgeglichen und die festere Verbindung geschaffen, welche wir beim fertigen Gehirne zwischen dem Corpus striatum und dem Thalamus opticus finden. Allerdings ist die Entstehung der Capsula interna im einzelnen noch nicht ganz klargelegt. Ihr Beginn ist nach W. His in das Ende des zweiten Fetalmonates zu verlegen, und relativ sehr spät, erst am Ende des vierten Fetalmonates setzt nach His die Bildung der Pyramidenbahnen ein. Wahrscheinlich ist erst zu dieser Zeit die histologische Differenzierung der Großhirnrinde so weit gediehen, daß ihre Ganglienzellen Fortsätze auf größere Entfernungen entsenden können. Wir dürfen wohl annehmen, daß diese Differenzierung der Großhirnrinde, wenigstens im Bereiche der großen motorischen Centren, von unten nach oben vor sich geht, entsprechend der späteren Anordnung der Centren, von denen diejenigen für die Kopfmuskulatur, die Muskulatur der oberen und der unteren Extremitäten in der Reihenfolge von unten nach oben aufeinander folgen.

Bildung des Rhinancephalon.

Das Rhinancephalon stellt den ältesten Teil der Hemisphäre dar, dem sich der übrige Teil des Pallium phylogenetisch als ein Neuerwerb anschließt. Nicht unberechtigt ist deshalb die Unterscheidung des Rhinancephalon als Palaeopallium von dem übrigen Teile der Großhirnhemisphäre, als Neopallium (Elliot Smith). Beim Menschen ist allerdings, verglichen mit vielen Säugetieren, eine starke Reduktion des Rhinancephalon erfolgt, doch lassen sich an demselben noch alle wesentlichen Bestandteile nachweisen und in ihrer Entwicklung verfolgen.

Wir unterscheiden am Riechhirn zwei Gebiete, erstens ein peripheres, welches den Bulbus olfactorius, den Tractus olfactorius, die Substantia perforata anterior, den Gyrus olfactorius medialis und lateralis usw. umfaßt (Fig. 550), zweitens ein zentrales oder Rindengebiet, welches einen recht komplizierten Teil der grauen Hirnrinde darstellt. Wir rechnen dazu (Fig. 546) den Gyrus fornicatus, welcher sich aus dem Gyrus cinguli und dem Gyrus hippocampi zusammensetzt (s. oben), den Gyrus dentatus und den Gyrus uncinatus. In das periphere Gebiet des Tractus und des Bulbus olfactorius zieht sich in früher Fetalzeit eine später zur vollständigen Obliteration kommende Ausbuchtung des lateralen Ventrikels hinein. Der Tractus olfactorius zeigt beim Fetus viel deutlicher als beim Erwachsenen eine Verbindung mit der Insel, dem Gyrus semilunaris und dem Gyrus ambiens (Fig. 551) mittels des vom Tractus olfactorius aus spitzwinkelig an der Fossa cerebri lateralis (Sylvii) umbiegenden Gyrus olfactorius lateralis. Vom Tractus olfactorius geht auch ein Faserbündel (Gyrus olfactorius orbitalis) zur unteren Fläche des Frontalhirns; endlich medianwärts der Gyrus olfactorius medialis, welcher zu der vor dem Gyrus subcallosus liegenden Area parolfactoria (Brocasches Feld) gelangt.

Da die Area parolfactoria in den Gyrus cinguli übergeht, so verbindet der Gyrus olfactorius den Tractus mit dem Rindengebiet des Rhinencephalon. Der Gyrus subcallosus bildet seinerseits (Fig. 546) den Anfang des äußeren oberhalb des Balkens als Indusium sich fortsetzenden Randbogens, andererseits verbindet er sich mittels des

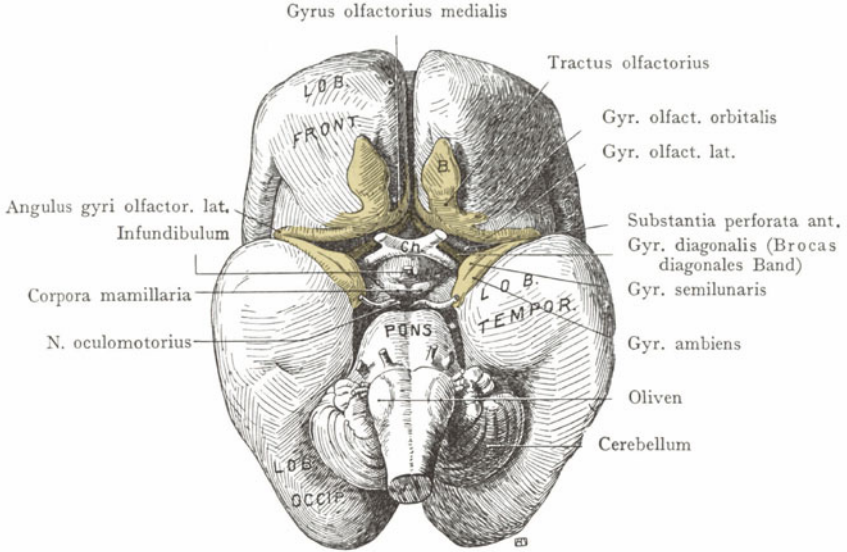


Fig. 550. Gehirn eines menschlichen Fetus vom Anfange des V. Monats. Rhinencephalon gelb. Basalansicht.

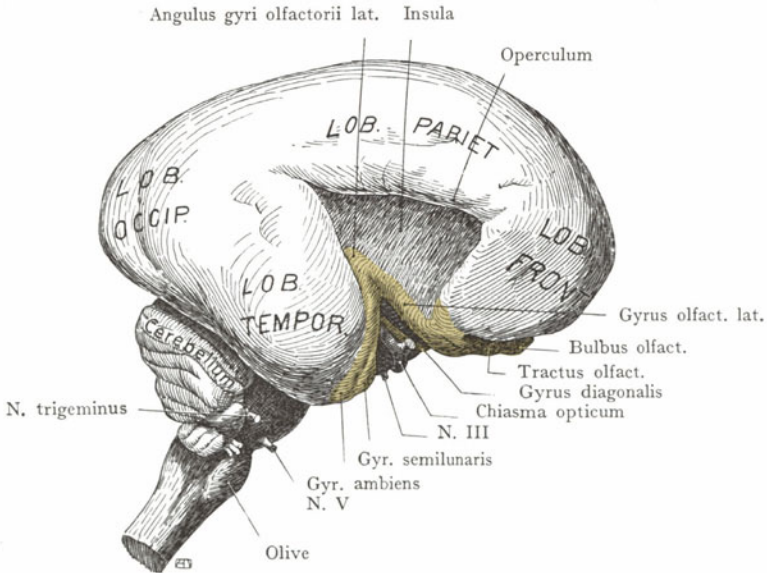


Fig. 551. Gehirn eines menschlichen Fetus vom Anfange des V. Monats. Rhinencephalon gelb. Seitenansicht.

an der Basis cerebri vor dem Chiasma nervorum opticorum sichtbaren diagonalen Broca'schen Bandes mit dem Gyrus hippocampi.

Entwicklung der Plexus chorioidei.

An gewissen Stellen, wo die Wandung des Gehirns auf epithelialer Stufe stehen bleibt, wird dieselbe durch eine Gefäßwucherung eingestülpt, welche die in die Ventrikel vorragenden Plexus chorioidei bilden. An solchen Stellen, so an der medialen Wand der Großhirnhemisphäre, da wo sich die Fissura chorioidea bildet, ferner an der Decke des Zwischenhirnes und des Myelencephalon stellt das eingebuchtete Epithel einen Überzug für die Gefäße dar. Derselbe besteht nicht etwa wie bei den Glomeruli der Nieren aus stark abgeplatteten Epithelzellen, sondern die Zellen der Plexus chorioidei sind kubisch, sodaß wir die Vorstellung gewinnen, daß sie nicht bloß die Flüssigkeit aus den Blutgefäßen in den Ventrikel passieren lassen (filtratorisch), sondern daß ihnen auch eine direkt sekretorische Rolle zukommt. Die erste Anlage des Plexus chorioideus medius, welche die Lamina chorioidea des Zwischenhirnes einstülpt, ist eine paarige. Sie geht, ebenso wie der Plexus chorioideus der Seitenventrikel, von einer gefäßhaltigen Schicht der Pia mater aus, welche zwischen der unteren Fläche des Balkens und dem Fornix einerseits, der epithelialen Decke des Zwischenhirns andererseits angetroffen wird. In frühen Stadien, bevor sich der Balken nach hinten auszudehnen begonnen hat, gehört diese Schicht der Falx cerebri primitiva an, die bei der Bildung des Balkens an der Grenze zwischen dem äußeren und inneren Randbogen in zwei Abschnitte zerlegt wird. Von diesen liegt die eine oberhalb des Balkens und wird zur Falx cerebri, während die untere zu der eben erwähnten Pia mater wird. Beim fertigen Gehirne dringt sie von hinten her unter dem Splenium corporis callosi vor. Die Einstülpung der medialen Hemisphärenwand in der Fissura chorioidea beginnt vorn gerade oberhalb des Foramen interventriculare (Fig. 546) und dehnt sich mit der weiteren Ausbildung der Großhirnhemisphären immer weiter nach hinten und unten aus. Die Einstülpungslinie folgt dabei dem inneren Randbogen, dem späteren Fornix, indem dieser die untere Begrenzung desselben bildet und erstreckt sich auch ebenso weit wie der aus dem inneren Randbogen hervorgehende Fornix, d. h. mit der Ammonsformation bis in das Unterhorn hinunter (Fig. 547). Bemerkenswert ist die außerordentlich starke Entfaltung der Plexus chorioidei laterales beim Fetus; hier füllen sie den Ventrikelraum fast vollständig aus und spielen vielleicht eine noch wichtigere Rolle als später, wo sie in ihren unteren Abschnitten eine gewisse Reduktion erfahren. Über die Bildung des Plexus chorioideus der Rautengrube ist nichts weiter hinzuzufügen; es wurde auch bereits darauf hingewiesen, daß die Öffnungen an der Decke des IV. Ventrikels (Apertura medialis ventriculi quarta, seu foramen Magendii usw.) sekundäre Bildungen sind, die sich auf lokale Resorptionsvorgänge des Ependyms zurückführen lassen.

Ausbildung des Oberflächenreliefs des Pallium.

Die Großhirnhemisphären nehmen rasch an Ausdehnung zu, indem sie schon im dritten Monate die Thalami optici bedecken; im vierten Monate die Vierhügel erreichen; im sechsten Monate diese und sogar auch einen Teil des Kleinhirns überlagern; am Ende des achten Monats reichen sie über das Kleinhirn nach hinten hinaus.

Die Oberflächen der Großhirnhemisphären bleiben lange glatt, denn erst mit dem Anfange des vierten Monats erscheinen die ersten Furchen. Allerdings ist denselben im Bereiche des Stammteiles des Großhirns die Bildung der Fossa cerebri lateralis (Sylvii) schon vorausgegangen, welche (s. oben) durch das Wachstum der Großhirnhemisphären eine schärfere Abgrenzung und eine bedeutendere Vertiefung erlangt. Dieselbe wird nach oben, nach hinten und nach vorn durch einen starken Wulst der Großhirnhemisphäre begrenzt, aus dessen mittlerem, dem parietalen Großhirnlappen

entsprechenden Abschnitte das Operculum entsteht. Der Boden der Fossa cerebri lateralis wird zur Insel, welche bei Feten im vierten Monate nach abwärts durch den stark ausgebildeten Lobus olfactorius lateralis eine Grenze erhält (Fig. 551). Bei der Weiterentwicklung wird die Fossa durch den Begrenzungswulst immer mehr und mehr bedeckt, ein Vorgang, bei welchem das Operculum eine Hauptrolle spielt, indem es den Boden der Fossa cerebri lateralis (die Insula) allmählich von außen her bedeckt. Noch am Ende des neunten Fetalmonats wird jedoch die Insel nicht vollständig vom Operculum bedeckt.

Was die eigentlichen Furchen der Großhirnhemisphären anbelangt, so treten sie an der medialen Fläche etwas früher auf als lateral; so sehen wir den Sulcus centralis

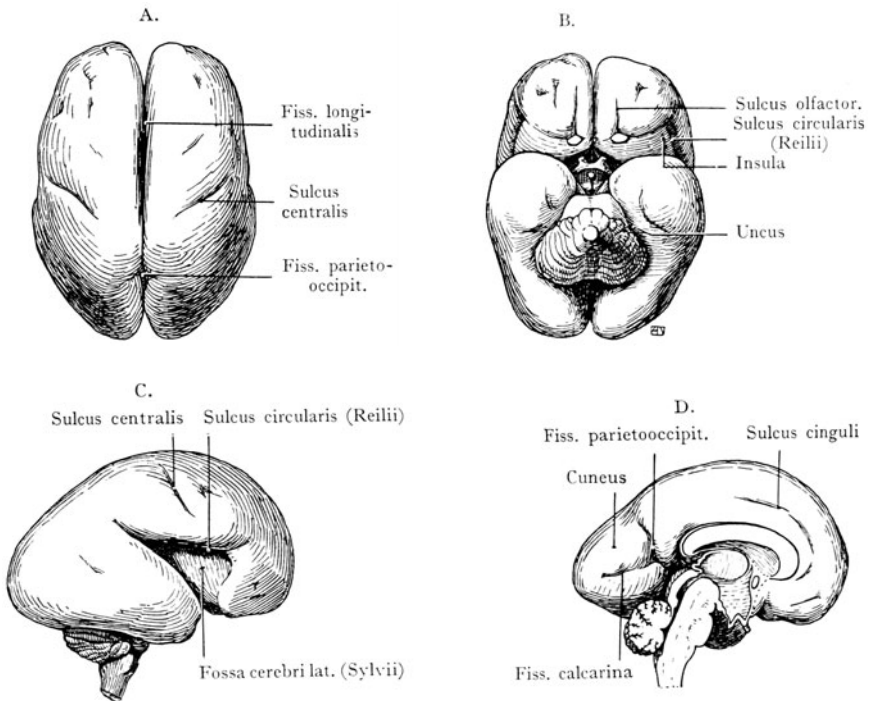


Fig. 552. Verschiedene Ansichten des Gehirns eines menschlichen Fetus von 5 Monaten.
Nach G. Retzius, Menschenhirn 1896. II. Band. Taf. X. 1—4.

(Rolando) erst im sechsten Monate, die auf die laterale Hemisphärenwand übergehende Strecke der Fissura parietooccipitalis erst im siebenten Monate entstehen; im 7.—8. Fetalmonate entstehen sekundäre Furchen (Fig. 553). An der medialen Fläche der Großhirnhemisphäre entsteht die Fissura parietooccipitalis als Grenze zwischen dem Lobus occipitalis und parietalis schon am Anfange des vierten Fetalmonates und ungefähr zur gleichen Zeit die Fissura calcarina, welche auf der Ventrikelwand am Unterhorne den Wulst des Calcar avis erzeugt. Beide Fissuren begrenzen zusammengenommen den Cuneus. Sehr früh tritt auch der Sulcus corporis callosi auf, welcher unmittelbar oberhalb des Balkens diesem parallel verläuft und mit seinem nach unten sich wendenden Endabschnitte in die Fissura hippocampi übergeht, dem die Vorwölbung der Ammonsformation am Unterhorne entspricht. In der Mitte des fünften Monats beginnt sich

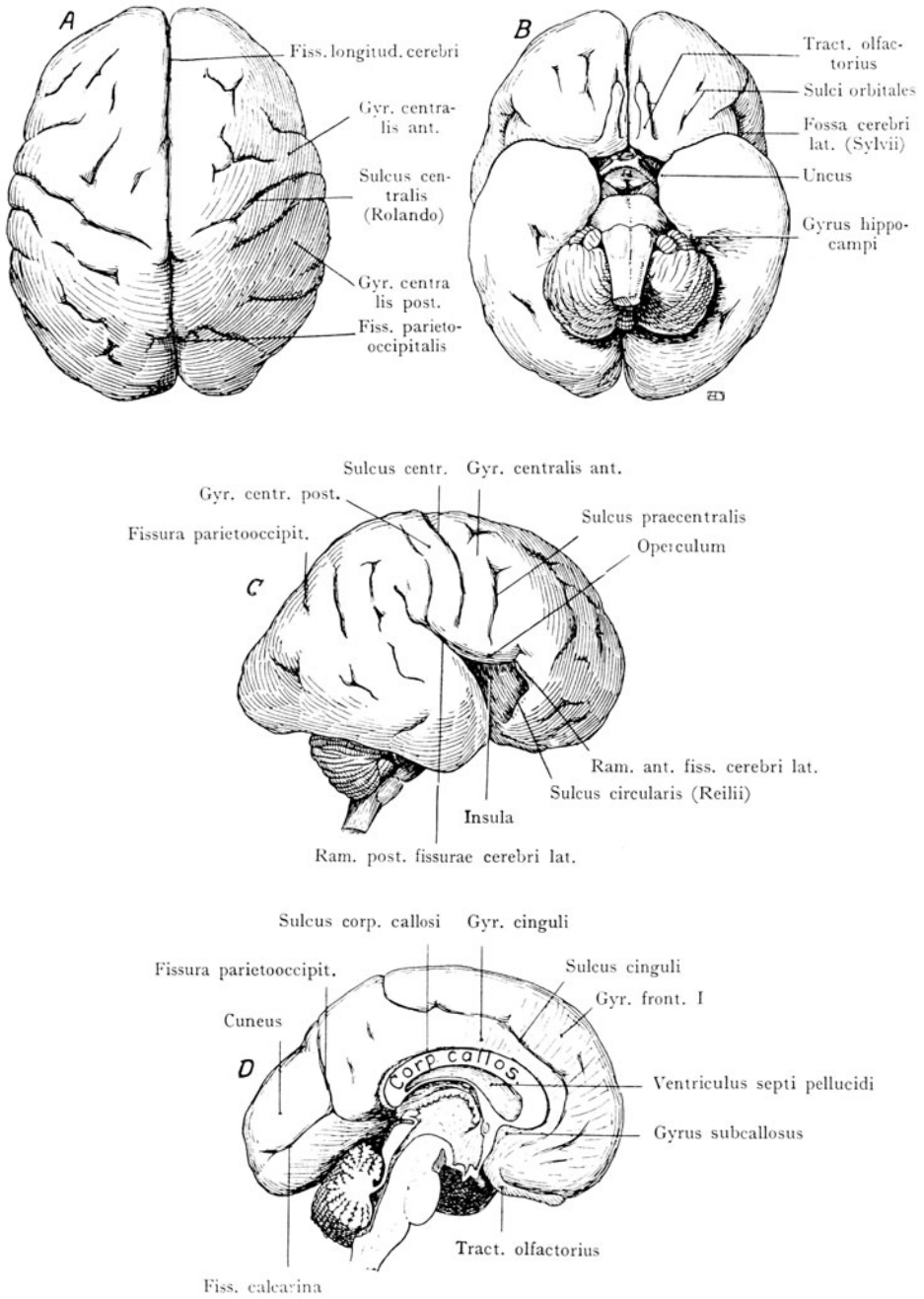


Fig. 553. Ansichten des Gehirns eines menschlichen Fetus von 38 cm (7 Monaten). Entwicklung der Großhirnfurchen und Windungen.

Nach G. Retzius, Menschenhirn 1896. Vol. II. Taf. XXVII.

der den Gyrus cinguli nach oben gegen den Gyrus frontalis und den Lobulus paracentralis abgrenzende Sulcus cinguli zu bilden.

Von einer unteren Fläche der Großhirnhemisphären läßt sich eigentlich erst bei Feten vom dritten Monate sprechen. Bei diesen bildet sich eine echte Fissur aus, welche an der Wandung der Seitenventrikel eine Vorwölbung erzeugt, es ist dies die Fissura collateralis, welche nach vorn in die Fissura rhinica übergeht und hier das Riechhirn resp. den Gyrus hippocampi von dem Gyrus temporalis inferior trennt.

Mißbildungen des Gehirnes.

Die Bildung des Gehirnes als solche kann ganz ausbleiben; der Zustand, bei welchem das Hirnrohr sich überhaupt nicht zum Gehirne zusammenschließt, wird als



Fig. 554. Anencephale.
Ansicht von vorne.
Basler Sammlung.



Fig. 555. Anencephale.
Von der Seite gesehen.
Basler Sammlung.

Anencephalie bezeichnet. Der dorsale Abschluß fehlt hier, indem die Gehirnanlage durch eine Platte dargestellt wird, welche manchmal eine nicht unerhebliche Weiterentwicklung im Sinne der Bildung von Nerven oder sogar von gewissen Bahnen aufweist. Solche Feten können sich bis zur Reife weiterentwickeln, ja sogar lebend auf die Welt kommen. Wir sehen Verhältnisse vor uns, wie sie in den Figg. 554—556 abgebildet sind. Das Schädeldach fehlt gleichfalls, und auf der inneren Schädelbasis erblickt man eine rote, oft unregelmäßig gelappte Masse, die hauptsächlich aus Glia und Gefäßen mit spärlich beigemengten Nervenfasern und Ganglienzellen besteht. Diese bei oberflächlicher Betrachtung als Gehirnrudiment sich darstellende Masse kann offen vorliegen oder auch von einer Hautdecke überlagert sein. Man braucht zur Erklärung

der Mißbildung nicht in allen Fällen an ein Offenbleiben des Hirnröhres zu denken, vielmehr ist es nicht ausgeschlossen, daß erst nach der Bildung des Rohres diejenigen Störungen auftreten, welche die normale Weiterentwicklung unmöglich machen und zur seitlichen flächenhaften Ausbildung der Anlage führen. Die Entwicklung der Hirnnerven geht dabei bis zu einem gewissen Grade vor sich. Deshalb ist es sehr wahrscheinlich, daß die der Mißbildung zugrunde liegenden Ursachen sich erst geltend machen, nachdem die Nerven sich angelegt haben. Es sei auch auf die eigentümliche Form des Kopfes hingewiesen, die uns in den Figg. 554 und 555 entgegentritt. Der größte Teil

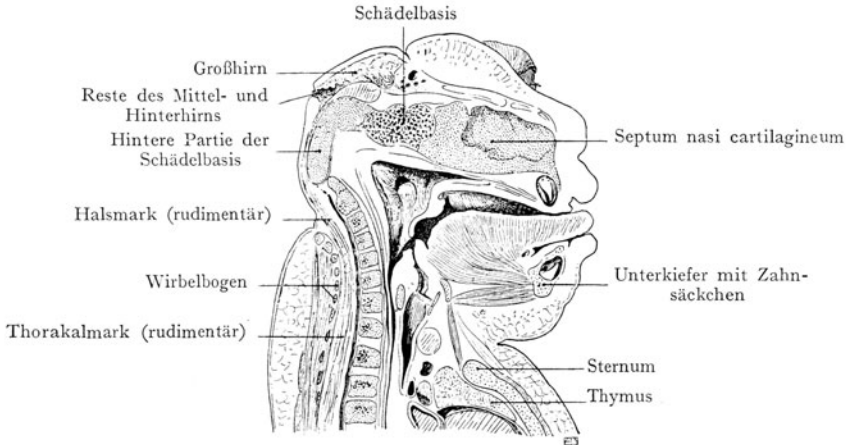


Fig. 556. Medianschnitt durch den Kopf eines Anencephalen.
Basler Sammlung.

der Schädelwölbung fehlt, auch ist die Stirn äußerst niedrig und geht in eine wagrechte oder auch nach hinten leicht abfallende Fläche über, auf welcher die Gehirnreste zu sehen sind (vgl. den Medianschnitt der Fig. 556). Das Septum nasi und die Nasenhöhlen sind dagegen normal, die Augen groß und vorstehend. Die Störung kann in sehr verschiedenem Grade ausgebildet sein. Auch sind sogar Fälle beschrieben worden, in denen noch ein großer Teil des Rückenmarks im Zustande einer offenen Platte verhartet.

Entwicklung des peripheren Nervensystems.

Das periphere Nervensystem wird in seiner ganzen Ausdehnung von der Anlage des Zentralnervensystems aus gebildet; beide Systeme gehören also nicht bloß funktionell, sondern auch genetisch zusammen, indem sie als Abkömmlinge der vom Ectoderm aus gebildeten Medullarplatte aufzufassen sind. Wie sich eben auch innerhalb des Zentralnervensystems lange Bahnen entwickeln, welche auf größere oder kleinere Entfernung hin Teile des Systems untereinander in Verbindung setzen (Pyramidenbahnen, Schleife, kurze Bahnen des hinteren Längsbündels), so bilden sich auch andere aus, welche, über die äußere Grenze des Zentralorganes hinauswachsend, das letztere mit der Haut, der Muskulatur, den Eingeweiden usw. verknüpfen. Die Tatsache, daß die sensiblen Fasern von den Ganglienzellen der Spinal- resp. Cerebralganglienzellen sowohl centripetal als auch centrifugal auswachsen, tut dieser Betrachtungsweise keinen Abbruch, denn wir sind wohl berechtigt, die Ganglienleiste im Grunde als einen Teil der zentralen Anlage

aufzufassen, auch wenn sie bei der Entwicklung nicht unmittelbar in diese letztere mit aufgenommen wird.

Wir gehen nun zunächst von der Tatsache aus, daß sich im Bereiche des Rumpfes, jedem Somiten entsprechend, ein Spinalnerv bildet (Fig. 557). An diesem unterscheiden wir die mit einem Spinalganglion versehene sensible Radix posterior, welche sich mit der motorischen Radix anterior vereinigt. Der Spinalnerv gibt zunächst einen in die Bildung des sympathischen Grenzstranges eingehenden Ramus communicans (seu

visceralis) ab; sodann teilt er sich in einen zur epaxonalen (dorsalen) Muskulatur verlaufenden Ramus posterior und einen zur hypaxonalen Muskulatur gehenden Ramus anterior. Dieser gibt einen Ramus lateralis ab, welcher in die Extremitätenanlage eintritt und im übrigen Bereiche des Rumpfes teils die ventrale Muskulatur versorgt, teils mit seinen sensiblen Fasern zur Haut geht. Die Hirnnerven lassen sich nicht leicht in ein Schema einreihen; bloß die Untersuchung ihrer Ontogenie bringt uns bis zu einem gewissen Grade ihrer wahren Natur näher. Wir können sie in zwei Kategorien einteilen; in die erste gehören alle jene Nerven, welche ursprünglich bei Amnioten in den Schlundbogen lagen (Schlundbogenerven). Von solchen haben wir den N. mandibularis aus dem N. trigeminus, ferner die Nn. facialis, glossopharyngeus, vagus und accessorius. Die Stellung der beiden ersten Äste des N. trigeminus, des N. ophthalmicus und des N. maxillaris, ist unklar, doch ist es nicht ausgeschlossen, daß sie zusammen einen eigenen, vom N. mandibularis ursprünglich unabhängigen Nerven bilden. Eine zweite Gruppe umfaßt die

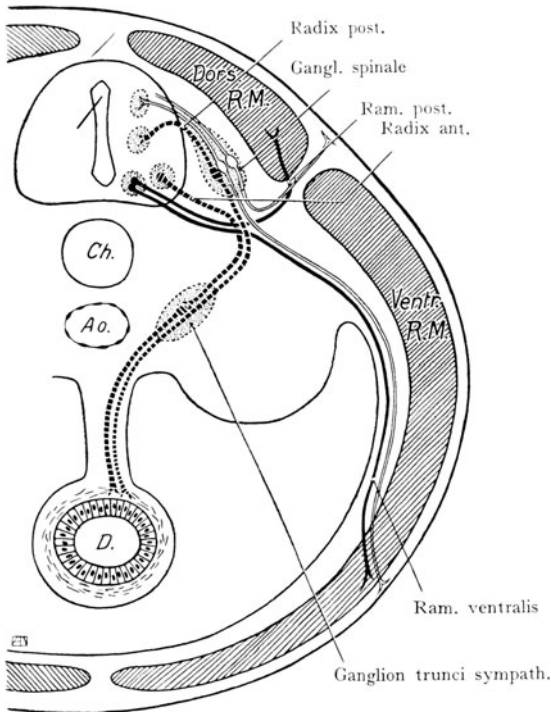


Fig. 557. Schematischer Querschnitt durch einen Wirbeltierembryo zur Veranschaulichung des Verlaufes der Fasern in den Spinalnerven.

Zum Teil nach Edinger, Vorlesungen über die nervösen Zentralorgane. II. Band. 1908.

hell = sensible Fasern.
 schwarz = motorische Fasern.
 unterbrochen = sympathische Fasern.

drei Augenmuskelnerven, von denen man möglicherweise den N. oculomotorius als einen segmentalen Nerven ansehen darf, dessen dorsale Wurzel fehlt. Die Stellung des N. trochlearis ist noch unbestimmt, dagegen bildet der N. hypoglossus einen Komplex von vorderen Wurzeln echter Spinalnerven und so gewissermaßen einen Übergang zu diesen (s. Entwicklung der Zungenmuskulatur). Der N. olfactorius und der N. opticus sind als integrierende Bestandteile des Zentralnervensystems in der Form langer Bahnen aufzufassen. Im allgemeinen müssen wir bei der Beurteilung der Kopfnerven im Auge behalten, daß die (viscerale) Muskulatur der Schlundbogen bei den höheren Formen eine viel weitere Umlagerung erfahren hat.

als selbst die Extremitätenmuskulatur. Erst durch die Verfolgung der Ontogenese erlangen wir ein Verständnis sowohl für die Kiemenmuskulatur, als auch für ihre Nerven. Ein Beispiel dafür können wir in dem Nachweis erblicken (s. Muskulatur), daß auch der Ramus externus des N. accessorius, welcher die Mm. trapezius und sternocleidomastoideus versorgt, einen Kiemenbogennerven darstellt, dessen Muskulatur sich in caudaler Richtung mächtig entwickelt und sekundär eine Insertion an den Schultergürtel gewinnt.

Histogenese des peripheren Nervensystems.

Die früheste Differenzierung des peripheren Nervensystemes erblicken wir in der Bildung der vom Nervenrohre mehr oder weniger unabhängigen Ganglienleiste (s. oben). Wir haben gesehen, daß die Zellen derselben zum Teil eine Spindelform annehmen und sowohl einen zentral in die Flügelplatte des Medullarrohres einwachsenden, als auch einen peripheren, in die Bildung der Spinalnerven eingehenden Fortsatz bilden; es sind dies die späteren Spinalganglienzellen (Fig. 557). Außerdem liefert aber die Ganglienleiste sowohl für die sensiblen als für die motorischen Fasern die Zellen der Schwannschen Scheide (s. unten). Unterdessen greifen auch an der Grundplatte des Nervenrohres Veränderungen Platz. Zellen, die auf dem in Fig. 497 dargestellten Stadium noch größtenteils epithelial sind, werden birnförmig, gelangen gegen die Peripherie der Wandung und bilden Achsencylinderfortsätze, von denen wir gesehen haben, daß sie teils (Commissurenfasern und Strangfasern) auf das Zentralorgan beschränkt bleiben, teils als vordere Wurzelfasern aus demselben austreten und sich den peripheren Fortsätzen der Spinalganglienzellen, jenseits des Spinalganglions, zur Bildung des segmentalen Spinalnerven anschließen (Fig. 502).

Über die Beziehungen zwischen den auswachsenden Achsencyclindern und den übrigen Zellen des Nervenrohres stehen sich zur Zeit zwei Ansichten gegenüber. Nach der einen (Ramon y Cajal u. a.), der sich auch W. His sen. anschließt, wächst der Achsencyclinderfortsatz einer Nervenzelle interzellulär aus. Niemals dringt er nach dieser Auffassung in das Innere einer anderen Zelle ein. Nach der zweiten Ansicht dagegen, die von H. Held vertreten wird, gewinnt der Achsencyclinderfortsatz sehr frühzeitig innige Beziehungen zu anderen Zellen, welche wir geradezu mit einer Symbiose auf Grundlage eines Syncytiums vergleichen können. Nach Held sollen die Achsencyclinderfortsätze nicht interzellulär, sondern intrazellulär auswachsen, indem alle Zellen des Zentralnervensystems ein Syncytium bilden, also untereinander in Zusammenhang stehen. Deshalb sind nach Held die Nervenzellen auch nicht die einzigen für die Bildung der Nervenbahnen

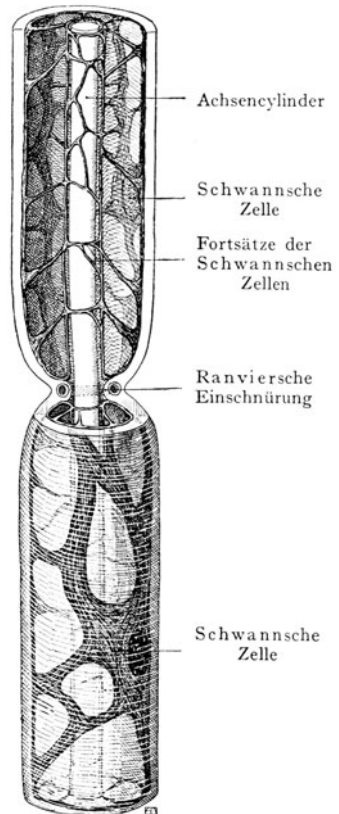


Fig. 558. Schema des Baues einer markhaltigen Nervenfasern.

Nach Nemiloff, Arch. f. micr. Anat. 76. 1910/11.

In der oberen Hälfte des Bildes ist die Nervenfasern der Länge nach halbiert dargestellt.

in Betracht kommenden Elemente; ein Satz, der sowohl für das zentrale, als auch für das periphere Nervensystem Gültigkeit besitzen soll. Der Achsencylinder soll dabei in die bereits präformierten Bahnen eines Syncytiums auswachsen. Im peripheren Nervensysteme sollen die Zellen der Schwannschen Scheide diejenigen Elemente darstellen, welche mit den auswachsenden Achsencylinderfortsätzen gewissermaßen symbiotisch in die Bildung einer Nervenfasern gehen und für diese die Mutterzelle ersetzen. Sie spielen sowohl beim Wachstum als auch bei der Regeneration der Nervenfasern eine wichtige Rolle. Die Anschauungen von Held stimmen gut zu dem neuerdings von Nemiloff geschilderten Verhalten der Zellen der Schwannschen Scheide in markhaltigen Nervenfasern. Nemiloff findet in jeder von zwei Ranvierschen Einschnürungen begrenzten Strecke einer markhaltigen Nervenfasern eine oder mehrere Schwannsche Zellen, deren Kerne der Peripherie der Markscheide anliegen, während fein verzweigte Protoplasmafortsätze in das Innere der Markscheide eindringen und hier ein, bis an den Achsencylinder reichendes Netz herstellen; dieses bietet der halbflüssigen Markscheide ein Gerüst dar, das bei der Extraktion des Myelins als Neurokeratinnetz übrig bleibt (Fig. 558).

Die Frage nach der Herkunft und der Rolle der Schwannschen Zellen blieb lange Zeit unentschieden. Früher galt ihre Abstammung aus dem die Nerven umgebenden Mesenchym für gesichert, in neuerer Zeit ist man jedoch ziemlich allgemein der Annahme beigetreten, daß sie aus dem Zentralnervensysteme stammen und mit den Gliazellen in eine Reihe zu stellen sind. Die experimentellen Untersuchungen von Harrison scheinen für die Richtigkeit dieser Anschauung den Beweis zu liefern. Harrison hat bei Froschlarven mit eben angelegter Ganglienleiste diese in der Ausdehnung mehrerer Segmente mittels eines Scherenschlages entfernt und eine Bildung von Schwannschen Zellen in den entsprechenden Spinalnerven vermißt. Dagegen entwickeln sich auch nach der Entfernung der motorischen Wurzel typische Schwannsche Scheidenzellen, wenn nur die Ganglienleiste intakt geblieben ist. Harrison zieht aus diesen Beobachtungen den Schluß, daß die fraglichen Zellen bloß aus Zellen der Ganglienleiste entstehen können, welche nach unten wachsen und sich den Nervenfasern anlegen. Die Histogenese der Schwannschen Zellen als ectodermale Gebilde deutet also darauf hin, daß sie eigentlich mit den Gliazellen zusammengehören, obgleich ihre Beziehungen zur auswachsenden Nervenfasern viel innigere zu sein scheinen, als diejenigen der Gliazellen zu den markhaltigen Fasern des Zentralnervensystems.

Die Art und Weise der Entstehung einer Verbindung zwischen den Nervenfasern und ihren Endorganen ist noch nicht einwandfrei klargelegt worden. Nach der von Gegenbaur und seiner Schule vertretenen Ansicht ist der Zusammenhang zwischen einer Nervenfasern und ihrem Endorgan, z. B. einer Muskelbildungszelle des Myotoms, von vornherein gegeben und wird im Laufe der Entwicklung bloß weiter ausgebaut. Der Gegenbaurschen Theorie wurde von His und Hensen eine andere gegenübergestellt, nach welcher die Nervenfasern, welche als Achsencylinderfortsätze von den Ganglienzellen auswachsen, erst sekundär mit ihren Endorganen in Verbindung treten sollen. Die His-Hensensche Theorie wurde von der Mehrzahl der Forscher angenommen, und man suchte dem Einwande gegen ihre Richtigkeit, welche in die Frage gekleidet wurde: Wie finden die Nervenfasern bei ihrem Auswachsen den Weg zu ihrem Endorgan? durch den Nachweis zu begegnen, daß die Verbindung zu einer Zeit erfolge, da die Endorgane (Haut, Myotom) und das Zentralnervensystem benachbart sind. Die einmal hergestellte Verbindung sollte durch die Verschiebung oder Wanderung der Endorgane bloß eine Verlängerung oder Dehnung erfahren. Held hat nun in neuerer Zeit nachgewiesen, daß die Verbindung der verschiedenen Zellen des Organismus durch protoplasmatische Stränge viel weitergehe, als man bisher angenommen habe, auch meint er, daß solche Verbindungen von den auswachsenden Achsencylinderfortsätzen benutzt werden, um ihr Ziel zu erreichen. Welche Momente jedoch

diese oder jene Bahn vorschreiben, ist noch unklar. Die einen meinen, daß sie durch mechanische Momente bestimmt werde, andere suchen sie in chemotaktischen Reizen, welche dem auswachsenden Ende des Achsencylinders seinen Weg weisen sollen; vielleicht dürfen wir hoffen, daß auch hier einmal das Experiment Klarheit schaffen werde.

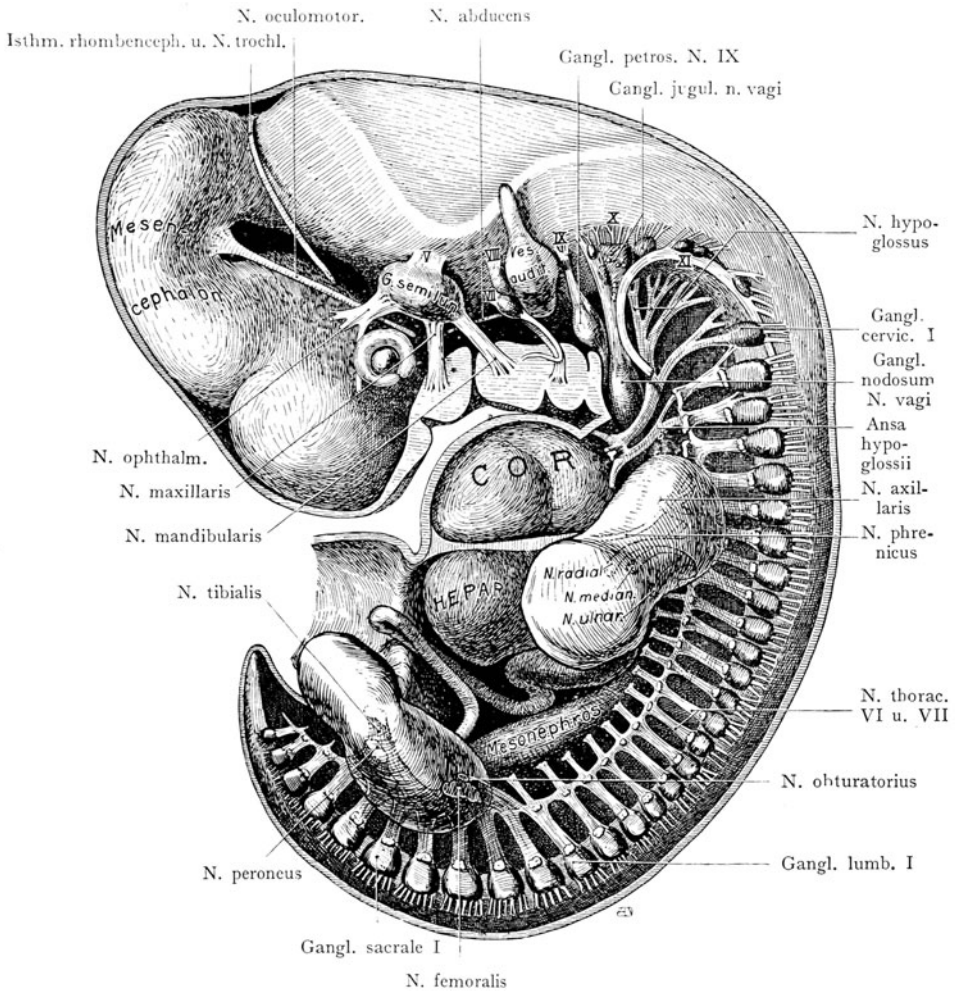


Fig. 559. Ausbildung des peripheren Nervensystems bei einem menschlichen Embryo von 10 mm.
Nach Streeter, Amer. Journ. of Anat. VIII. 1908.

Harrison hat nun experimentell nachgewiesen, daß noch bis in ziemlich späte Zeit Achsencylinderfortsätze aus dem Nervenrohr auswachsen können. Er stellte „nervense“ Froschlaven dadurch her, daß er bei ganz jungen Larven, entsprechend dem Ansatz der vorderen Extremitätenanlage, durch Scherenschnitt einen Teil des Medullarrohres entfernte. Solche Larven wurden 7—9 Tage alt, ohne in ihrer betreffenden Extremitätenanlage irgend eine Spur von Nervenfaserbildung zu zeigen. Am Ende dieser Zeit wurden diese nervense Extremitätenanlagen auf normale Larven derselben Größe

verpflanzt und nun erfolgte, von den Nerven des Wirtes ausgehend, die Bildung normaler Nerven in der Extremitätenanlage. Anscheinend geht dieselbe ganz unabhängig von dem Grade der Differenzierung vor sich, welchen die Muskeln und die Haut der Extremitäten aufweisen.

Harrison konnte eine „nervenlose“ Larve am Leben erhalten, indem er sie auf eine normale Larve pflanzte, welche ihr als Amme diente. Normale Extremitätenanlagen, in denen sich schon Nerven entwickelt hatten und welche auf solche „aneurogene“ Larven gepfropft wurden, verloren ihre Nerven, ein klarer Beweis dafür, daß nicht nur die Bildung, sondern auch die normale Weiterentwicklung und Funktion der peripheren Nerven vom zentralen Nervensystem abhängig ist.

Metamere Verteilung der Spinalnerven.

Nachdem man die Erkenntnis gewonnen hatte, daß sowohl die Rumpfmuskulatur als die Spinalnerven in segmentaler Reihenfolge auftreten, wurde weiter angenommen,

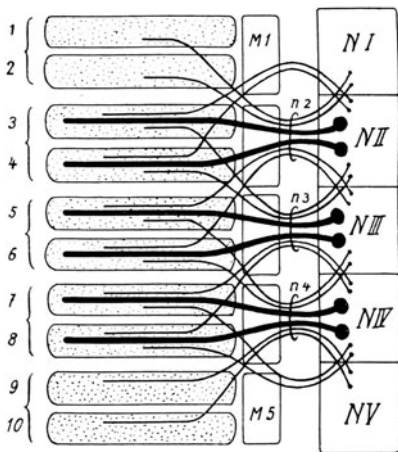


Fig. 560. Schema der Zusammensetzung der vorderen Wurzeln.

Nach C. Rabl, Bausteine z. Theorie d. Extrem. d. Wirbeltiere. 1910.

Verteilung der motorischen Fasern an die Muskulatur der Selachierflosse. Jede motorische Spinalwurzel wird aus Fasern von 3 Rückenmarkssegmenten zusammengesetzt.

N I, II, III, IV, V Neuomere.
 n 2, n 3, n 4 entsprechende motorische Wurzeln.
 M 1—M 5 Myomeren.
 I—10 Radialmuskeln der Strahlen.

daß die motorischen Fasern eines gegebenen Spinalnerven sich auf das demselben entsprechende Myotom oder auf dessen Derivate beschränken. Dieser Satz ist nach C. Rabl auch jetzt noch gültig, freilich mit einer gewissen Einschränkung. Rabl fand zwar, daß jede ventrale Wurzel Fasern enthalte, welche in das cranial und caudal von dem betreffenden Neuomer gelegene Myotom eintreten. Allein diese Fasern gehören bloß scheinbar dem betreffenden Neuomer an; in Wirklichkeit kommen sie je von einem cranialen und caudalen Neuomer und schließen sich nur einer ventralen Wurzel an, um sich alsbald, außerhalb des Rückenmarks, zum Myotome abzuzweigen, das ihrem Ursprungsneuomer entspricht. Bloß die in Fig. 560 stark ausgezogenen Fasern gehen direkt durch eine ventrale Wurzel zum Myotom hindurch, die übrigen Fasern, die eigentlich im nächst höheren oder im nächst tieferen Neuomer wurzeln, biegen wieder zu ihren entsprechenden Myotomen ab.

Auf diese Weise wird eine Polyneurie der einzelnen Muskeln erzielt, die bei Wirbeltieren wohl in sehr weiter Verbreitung vorkommt. Beim Menschen enthält fast jeder Nerv Fasern aus zwei oder mehreren Spinalnerven. Die Fig. 560 zeigt, wie eine derartige Polyneurie

zustande kommen kann, ohne daß man für ihre Erklärung der von anderer Seite aufgestellten Ansicht einer Wanderung und Verschmelzung von Teilen verschiedener Myotome zustimmen müßte.

Bildung der Nervenplexus.

Nervenplexus treten sehr frühe auf, so sehen wir sie schon bei dem in Fig. 559 abgebildeten Embryo aus der ersten Hälfte des zweiten Monats gut ausgebildet. Sie

betreffen hauptsächlich die Rami ventrales, vor allem derjenigen Nerven, welche zur Extremität verlaufen. Sehr weit verbreitet ist die Ansicht, daß die Entstehung der Plexus auf Verlagerungen und Verschiebungen der von den Nerven versorgten Muskeln resp. Hautpartien während der embryonalen Entwicklung beruhe. Insbesondere sollen die Verschiebungen der Muskelanlagen in den Extremitäten die Überkreuzung der Nervenfasern erklären. Allein die Entstehung der Nervenplexus kann viel früher zurückverlegt werden, indem eine Vermengung der Zellen der benachbarten Myotome stattfindet, die, lange vor der Bildung der einzelnen Muskeln, zu einer Überkreuzung der einzelnen Nervenfasern führen kann. Bei der Sonderung einer einheitlichen Muskelanlage in einzelne Muskeln muß eine solche Überkreuzung erfolgen, die je nach der Art der Teilung dieser ursprünglich aus mehr oder weniger vermischten Myotomen zusammengesetzten einheitlichen Muskelanlagen auch verschieden ausfallen muß. „Aus dem Übergreifen der Myotome, aus dem Vorwachsen der Muskelbildungsmasse in distaler Richtung, aus der Gliederung der Muskelbildungsmasse in einzelne Muskelgruppen, läßt sich das Zustandekommen eines Nervengeflechtes erklären“ (S. v. Schumacher). Wir dürfen wohl sagen, daß jedes Myotom nur durch Fasern aus seinem entsprechenden Neuromer innerviert wird, daß aber schon bei der Umbildung der Muskellamellen der Myotome eine Vermengung der Zellen der benachbarten Myotome erfolgt, die bei der Sonderung einzelner Muskelanlagen aus der gemeinsamen Masse eine Überkreuzung der Nerven im Plexus zur Folge haben muß.

Entwicklung des sympathischen Nervensystems.

Das sympathische Nervensystem wird von Fasern gebildet, die aus den Rami communicantes (viscerales) der Trunci ventrales der Spinalnerven abbiegen. Dabei handelt es sich entweder um centrifugale (motorische) oder um centripetale (sensible) Fasern. Der Truncus sympathicus wird durch die Umbiegung visceraler Fasern in die Längsrichtung unter Beimengung von Ganglienzellen (Ganglia trunci sympathici) hergestellt (Fig. 562).

Die Bildung des sympathischen Nervensystems geht von den Zellen der Spinalganglienleiste aus, von denen eine Anzahl ventralwärts wandern, um längs der Chorda dorsalis einen kontinuierlichen Zellstrang, den primitiven Grenzstrang des Sympathicus, zu bilden (Fig. 561). Dieser läßt noch eine Gliederung in einzelne Ganglien sowie auch eine stärkere Entfaltung von Nervenfasern vermissen. Eine Anzahl von Zellen zweigt sich in der Bauchgegend ab, um die Marksubstanz der Nebenniere und die chromaffinen Organe der Bauchhöhle herzustellen, andere Zellen verlassen den primitiven Grenzstrang, um den Darmgefäßen entlang in die Bildung der ver-

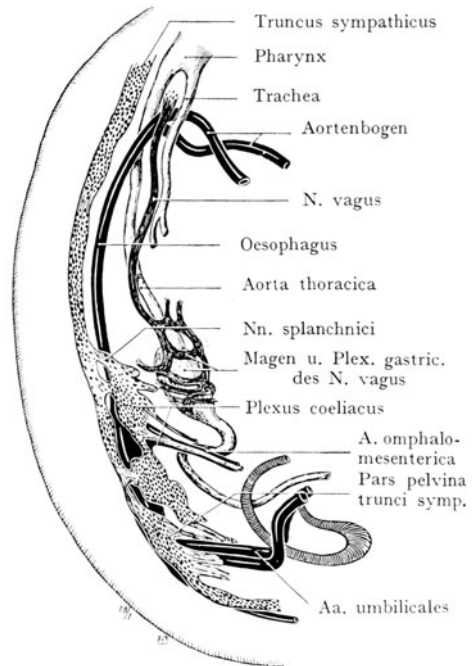


Fig. 561. Sympathischer Grenzstrang und Bauchganglien eines menschlichen Embryo von 10,5 mm Länge.

Nach W. His, jun., Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. Suppl.-Band 1897 und Abh. d. kgl. sächs. Akad. d. Wiss. Math.-phys. Kl. XVIII. 1891.

schiedenen sympathischen Plexus der Eingeweide einzugehen. Aus dem Halsteile des Grenzstranges gehen solche Abzweigungen auch zum Herzen. Weiterhin tritt eine reichliche Bildung von Nervenfasern hinzu, die teils von den Zellen des Rückenmarks und der Spinalganglien in den primitiven Grenzstrang einwachsen, teils von den Zellen des letzteren ausgehen, doch ist die Durchwachsung der Fasern in den verschiedenen Abschnitten des Grenzstranges keine gleichmäßige. In der Pars cervicalis, sacralis und coccygea fehlen in den Rami communicantes (viscerales) die aus dem Rückenmarke stammenden

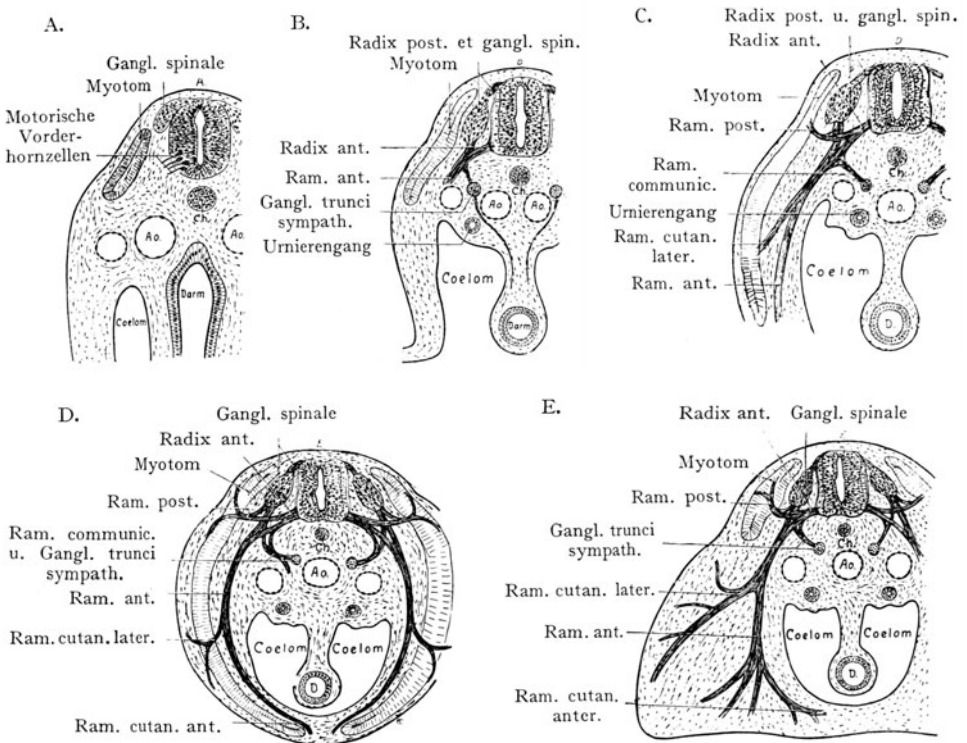


Fig. 562 A—E. Schemata der Entwicklung der Spinalnerven.

Nach Patterson und Cunningham, Textbook of Anatomy.

Wurzelfasern (Fibrae albae). Die hier allein vorhandenen Fibrae griseae der Rami communicantes sind als periphere Verzweigungen (Fibrae periphericae) des Sympathicus aufzufassen, welche sich den peripheren Verzweigungen der Spinalnerven in ihrem Verlaufe anschließen.

Auch im Bereiche der Kopfnerven bilden sich sympathische Ganglien. Solche erblicken wir im Ganglion ciliare, sphenopalatinum und oticum, welche sich den drei Ästen des N. trigeminus anschließen; sie entstehen genau wie die Ganglien des Grenzstranges durch Auswanderung von Zellen aus der Ganglienleiste. Wie weit das Auswachsen von Fasern innerhalb des Sympathicus geht, zeigt übrigens die Tatsache, daß ein großer Teil des Darmes, bis zum Dickdarm herab, noch Fasern des Vagus erhält.

Entwicklung der Hirnnerven.

Beim Vergleiche der Hirnnerven mit den Spinalnerven begegnen wir, wie gesagt, erheblichen Schwierigkeiten. Wir haben schon oben auf die Gesichtspunkte hingewiesen, welche bei der Untersuchung der einzelnen Nerven in bezug auf ihre Stellung maßgebend sind. Wir besprechen demgemäß zunächst den N. opticus und den N. olfactorius, die wir als Abschnitte des Zentralorganes aufzufassen berechtigt sind, um daran die Besprechung der übrigen echten Hirnnerven anzuschließen.

Entwicklung der Nn. olfactorius und opticus.

Der N. olfactorius bildet den Hauptteil des peripheren Gebietes des Rhinencephalon (s. S. 503), die eigentlichen Riechnerven haben wir dagegen in den Fila olfactoria zu erblicken, welche, von dem Riechepithel ausgehend, durch die Öffnungen der Lamina cribrosa zu den Glomeruli des Bulbus olfactorius zu verlaufen. Diese Fasern sind nach W. His erst bei Embryonen von 13—14 mm Nacken-Steißlänge vom Ende der fünften Fetalwoche an nachzuweisen.

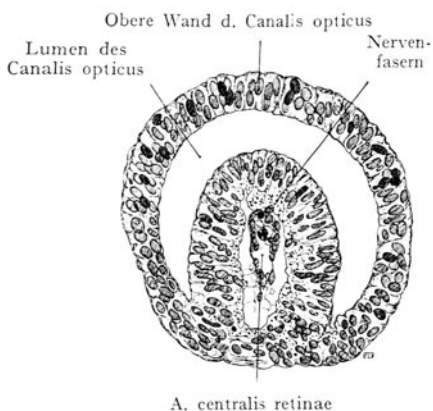


Fig. 563. Querschnitt des Augenblasenstieles eines 14,5 mm langen menschlichen Embryos unmittelbar am Augenbecher.

Aus Bach und Seefelder, Atlas z. Entw.-Gesch. des menschl. Auges. 1910.

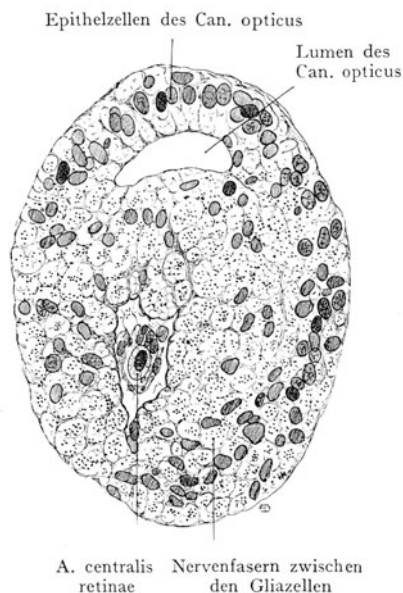


Fig. 564. Querschnitt durch den Canalis opticus bei einem 19 mm langen menschlichen Embryo. Nach Bach und Seefelder, Atlas z. Entw.-Gesch. des menschl. Auges. 1910.

Nervus opticus. Wir haben oben (Fig. 524) gesehen, daß die laterale Wand der primitiven Augenblase eine Einstülpung erfährt, in welche das Linsenbläschen aufgenommen wird, ferner, daß sich diese Einstülpung auch an der unteren Fläche des den Augenbecher mit dem Gehirn in Verbindung setzenden Canalis opticus hinzieht. In diese Furche wird die A. centralis retinae aufgenommen, welche durch die sich zusammenlegenden Ränder der Furche vollständig eingeschlossen wird. Die Fasern des N. opticus bilden sich von der Retina aus als Achsencylinderfortsätze ihrer Ganglienzellen und benützen die Wandungen des Canalis opticus als ein Leitgebilde bei ihrem centripetalen Vorwachsen gegen das Gehirn, wo sie schon sehr früh mit dem Corpus geniculatum laterale und den Thalamus opticus in Verbindung treten. Das Lumen des Canalis opticus

wird auf diese Weise allmählich zur Obliteration gebracht, indem sich dabei die Epithelzellen der Wandung in Neurogliazellen umwandeln, welche mit der Zunahme der Fasern eine starke Reduktion erfahren (Figg. 563 u. 564). Ob diese interzellulär oder intrazellulär vorwachsen, ist noch nicht festgestellt. Im dritten Fetalmonate ist beim menschlichen Fetus das Lumen des Canalis opticus vollständig geschwunden. Die Opticusfasern breiten sich erst allmählich vom ventralen Umfange des Canalis opticus dorsalwärts auf den übrigen Teil der Wandung aus.

Entwicklung der Nn. III—XII.

Auch im Bereiche des Hirnröhres bildet sich eine Ganglienleiste, die zwar bei Amnioten in geringerer Ausdehnung auftritt als bei manchen niederen Formen (Selachiern). In frühen Stadien dehnt sie sich bis zum Isthmus rhombencephali, d. h.

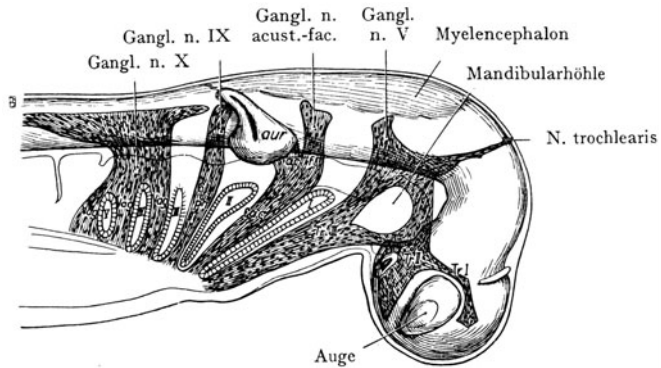


Fig. 565. Anlagen der Hirnnerven bei einem Embryo von *Acanthias vulg.* mit 48 Somiten. Nach Neal, Bull. Mus. comp. Zool. Cambridge Mass. XXXI. 1898.

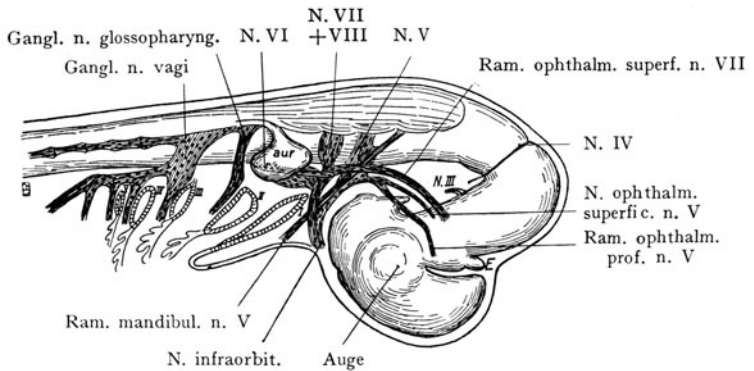


Fig. 566. Hirnnerven bei einem 21—22 mm langen Embryo von *Acanthias vulg.* Nach Neal.

bis zur hinteren Grenze des Mittelhirnbläschens aus, dann tritt jedoch streckenweise eine Rückbildung, vielleicht auch eine Konzentration der Zellen der Leiste auf; sie gliedert sich in einzelne, noch immer mit der dorsalen Nahtstelle des Gehirnröhres in Verbindung stehende Massen. In Figg. 565 u. 566 sind zwei solche Stadien von Selachierembryonen dargestellt. Die Anheftungslinie der Ganglienleistenabschnitte rückt mit der Breiten-

entfaltung der Decke des Rhombencephalon ventralwärts, wo sie der Flügelplatte entspricht. Wir sehen in Fig. 565 vier mächtige Massen, von denen die erste den Nn. trigeminus und trochlearis, die zweite dem N. acusticofacialis, die dritte dem N. glossopharyngeus und die vierte dem N. vagoaccessorius entspricht. Die erste Masse steht hinten mit der Flügelplatte des Rautenhirns, vorn mit derjenigen des Isthmus rhombencephali in Verbindung; die erste Verbindungsstelle entspricht dem Austritt des N. trigeminus aus dem Hirnstamme, die zweite dem Ursprunge des N. trochlearis am Velum medullare ant. In den Mandibularbogen erstreckt sich eine längliche Fortsetzung dieser Masse, welche dem N. mandibularis entspricht und ober- und unterhalb des Auges sehen wir zwei weitere Fortsetzungen, an deren Stelle später der Ramus ophthalmicus superficialis und profundus (N. supraorbitalis und infraorbitalis der Säugetiere) gefunden werden. Die Zellen der Ganglienleiste wandeln sich teilweise zu Ganglienzellen um, welche die sensiblen Fasern der Nerven liefern, zum größten Teile bilden sie jedoch die Zellen der Schwannschen Scheide, während motorische Fasern, von den Wandungen des Hirnstammes auswachsend, zwischen die Zellen der Ganglienschicht eindringen.

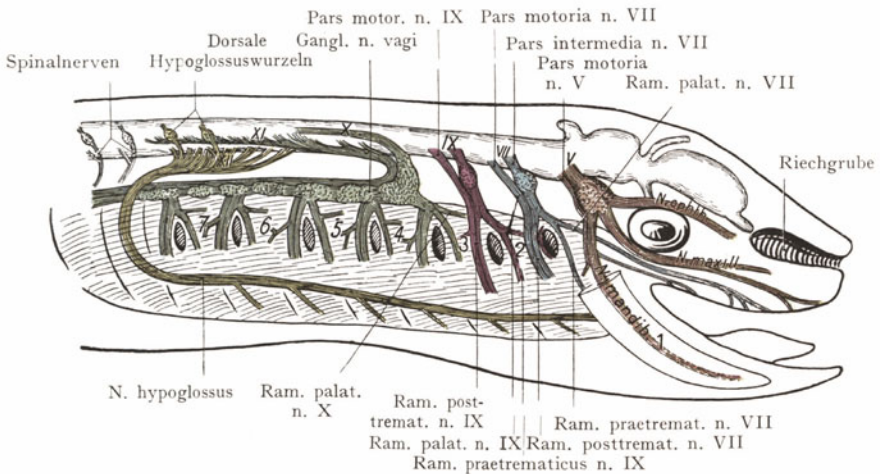


Fig. 567. Schema der Verteilung der Kopfnerven bei einem Wirbeltiere.

Über dem Hyoidbogen liegt die mit dem Rhombencephalon sich verbindende Ganglienleiste des N. acusticofacialis, hinter dem Gehörbläschen, dem dritten Schlundbogen entsprechend, diejenige des N. glossopharyngeus. Ein letzter Abschnitt der Ganglienleiste entspricht dem dritten, vierten und fünften Schlundbogen und gehört dem N. vagoaccessorius an.

Die Ganglienleiste scheint von Anfang an in einzelne Segmente gegliedert zu sein, wenigstens wird dies von Neal mit Bestimmtheit für Selachier angegeben. Die Entwicklung beginnt vorn und schreitet nach hinten fort. In der Fig. 566 ist die Bildung der Nerven ziemlich weit gediehen, auch ist ihre Verbindung mit dem Rhombencephalon ventralwärts verschoben. Was nun den eigentlichen Ursprung der motorischen Nerven, resp. die Endigung der sensiblen Nerven in Nervenkernen anbelangt, so können wir zunächst eine, allerdings mehrmals unterbrochene, motorische Kernsäule im Rautenhirn feststellen, welche die Fortsetzung der motorischen Kerne der Vorderhörner des Rückenmarks darstellt (Fig. 568). Aus dieser Säule entspringen die Nn. hypoglossus, abducens, trochlearis und oculomotorius; sie wachsen aus der Grundplatte des Hirnstammes hervor. Eine zweite Reihe von Kernen entspricht dem Seiten-

horne des Cervikalmarks; aus ihnen entspringen die motorischen Anteile der Nn. accessorius, vagus, glossopharyngeus, facialis und trigeminus. In derselben Höhe treten auch die sensiblen Fasern dieser Nerven in den Hirnstamm ein; ihre Endigung erfolgt, kurz gesagt, in Kernen, welche sich aus der Flügelplatte ableiten.

Bevor wir bei der Besprechung der einzelnen Nerven auf diese Verhältnisse näher eingehen, ist es nötig, über die Verteilung eines typischen Schlundbogennerven, wie etwa des N. facialis, mandibularis oder glossopharyngeus eine Vorstellung zu gewinnen. Wir gehen dabei von dem Schema (Fig. 567) von dem Verhalten bei einem Selachier aus. Jeder Nerv besteht hier aus einer motorischen und einer sensiblen Komponente, von der die motorische zur Schlundbogenmuskulatur geht (s. Entwicklung der Kopfmuskulatur). Der Nerv teilt sich nun am oberen Ende einer Schlundspalte in drei Äste, von denen einer, der Ramus pharyngeus, zum Pharynx geht, der zweite als Ramus posttrematicus zum Schlundbogen hinter der betreffenden Spalte (den eigentlichen Hauptast des Nerven darstellend, dem sich auch die motorischen Fasern anschließen), und der dritte, als Ramus praetrematicus, vor der betreffenden Schlundspalte. In typischer Weise sehen wir diese Äste beim N. facialis ausgebildet; der Ramus pharyngeus (auch Ramus palatinus genannt) reicht im Anschlusse an den N. infraorbitalis (aus dem N. trigeminus) sehr weit nach vorn, der Ramus praetrematicus zieht über und vor der ersten Schlundspalte, um sich dem Nervus mandibularis (aus dem N. trigeminus) anzuschließen. Der Ramus posttrematicus führt als Hauptstamm des Nerven bei niederen Formen sowohl motorische als sensible Fasern. Der Ramus posttrematicus bildet sich auch von den drei Ästen am frühesten aus. Die Schlundbogennerven verbinden sich (bei Selachiern und Sauropsiden) auch mit Epithelwucherungen, die von den dorsalen Enden der Kiemenspalten ausgehen und von ihrem Entdecker Froriep als Kiemenspaltenorgane bezeichnet wurden. Wahrscheinlich handelt es sich um Sinnesorgane, deren Auftreten bei den höheren Formen (bei Säugetieren ist es fraglich, ob sie zur Verbindung mit den Nerven kommen) nur eine schwache Andeutung ihrer Ausbildung in der Ahnenreihe darstellen. Von einigen Autoren ist auch angenommen worden, daß sie Zellen an die Ganglien der Hirnnerven abgeben.

N. oculomotorius. Sein Kern liegt in der Fortsetzung der großen Vorderhornsäule und wird von der Grundlamelle des Mittelhirns gebildet. Es liegt deshalb nahe, den Nerven mit der ventralen Wurzel eines Spinalnerven zu vergleichen, obgleich die von ihm innervierte, aus dem ersten Kopfsegmente stammende Muskulatur sich in anderer Weise entwickelt als die Rumpfmuskulatur (s. Muskelentwicklung). Bei dem in Fig. 568 dargestellten menschlichen Embryo aus dem zweiten Monate geht der Nerv an den hinteren Umfang des Augenbeckers, wo er sich mit der Oculomotoriusmuskulatur verbindet.

N. trochlearis. Er entspringt aus einer Gruppe von Zellen, die sich dem Oculomotoriuskerne unmittelbar caudalwärts anschließen, doch treten seine Fasern nicht in derselben Höhe aus, sondern wenden sich innerhalb der Wand des Isthmus rhombencephali dorsalwärts, um mit den Fasern der anderen Seite eine vollständige Kreuzung einzugehen und am Velum medullare ant. den Hirnstamm zu verlassen. Von hier aus scheinen die centrifugal auswachsenden Fasern der Bahn zu folgen, welche ihnen durch den am Velum medullare ant. gewissermaßen haften gebliebenen Teil des Trigeminianteiles der Kopfganglienleiste geboten wird. Für diese Tatsache finden wir eine gewisse Erklärung in der Herkunft des M. obliquus sup., welcher wahrscheinlich aus dem mandibularen Kopfcoelom gebildet wird (s. Muskelentwicklung und Fig. 217), dem der N. trigeminus entspricht. Eine vollständige Kreuzung findet sich in dieser Ausdehnung bei keinem anderen Nerven.

N. abducens. Er entspringt von einem der Grundlamelle des Rhombencephalon angehörenden Kerne, der durch ein beträchtliches Intervall von dem Kerne des N. trochlearis und nach hinten von dem Hypoglossuskerne getrennt wird. Der Nerv ist in seinem

Verläufe nach vorn medial vom N. infraorbitalis und mandibularis in Fig. 559 zu erkennen. Beim Menschen sind auch (Bremer) aberrierende Wurzeln beschrieben worden, die in der Zwischenstrecke zwischen dem N. abducens und dem N. hypoglossus vom Hirnstamme abgehen und bald in den einen, bald in den anderen Nerven übergehen.

N. hypoglossus. Sein lang hingezogener Kern bildet die direkte Fortsetzung der grauen Vorderhornsäule des Rückenmarks, auch läßt sich seine Stellung zu den Spinalnerven leicht als ein Komplex dieser Nerven auffassen, deren Muskulatur ventral in die Kiemenregion vorgewachsen ist (Figg. 535 und 568). Bei Säugetieren geben vier Neuromeren Hypoglossuswurzeln ab. Der bogenförmige Verlauf des Arcus hypoglossi ist darauf zurückzuführen, daß die Neuromeren, aus deren Vereinigung der Nerv hervorgeht, sich dorsal vom Kiemenkorbe befinden und er folglich den caudalen Umfang des Kiemenkorbes erst bogenförmig umziehen muß, bevor er zur Zunge gelangt.

Die bisher beschriebenen vier Nerven lassen, hauptsächlich infolge der Lage ihrer Kerne, bis zu einem gewissen Grade den Vergleich mit ventralen Wurzeln von Spinalnerven zu. Sie werden oft auch als somatische Kopfnerven zusammengefaßt und einer zweiten Reihe von Kopfnerven gegenübergestellt. Diese sind die Nn. trigeminus, acustico-facialis, glossopharyngeus und vagoaccessorius. Dieselben versorgen mit ihren motorischen Fasern die Schlundmuskulatur, welche in den Schlundbogen entsteht, ferner mit ihren sensiblen Zweigen die Haut des Kopfes sowie die Schleimhaut des Kopfdarmes. Schon der Ursprung

der motorischen Fasern aus der Säule grauer Substanz, welche das Seitenhorn in das Rhombencephalon fortsetzt, bringt diese Nerven in einen Gegensatz zu den somatisch-motorischen Kopfnerven. Die visceralen Nerven sind alle aus motorischen und sensiblen Fasern zusammengesetzt und auch der N. facialis, der bei den Säugetieren rein motorisch ist, macht bei niederen Tieren keine Ausnahme. Der N. acusticus ist wohl phylogenetisch aus einem zur Seitenlinie gehörenden Nerven hervorgegangen. Die motorischen Kerne der visceralen Kopfnerven liegen in der Fortsetzung der grauen Substanz der Seitenhörner und werden im Bereiche des N. vagoaccessorius (Fig. 535) als Nucleus ambiguus zusammengefaßt. Die sensiblen Fasern

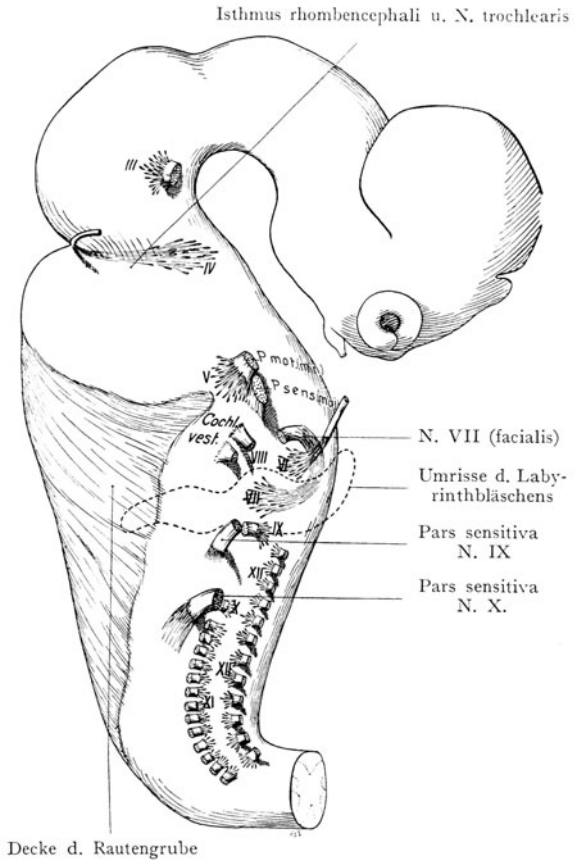


Fig. 568. Kerne der Hirnnerven bei einem menschlichen Embryo von 10 mm Länge.

Nach W. His.

wachsen von den Zellen der Ganglienleiste aus in die Flügelplatte ein und bilden für die eben genannten Nerven den Tractus solitarius, für den N. trigeminus den Tractus spinalis und cerebralis N. trigemini.

N. trigeminus. Die Stellung dieses Nerven ist eine eigenartige. Der N. mandibularis geht in den Mandibularbogen, stellt also einen Schlundbogenerven vor, wie wir einen solchen auch in den übrigen Schlundbogen antreffen. Die Bedeutung der Nn. ophthalmicus und maxillaris ist noch unklar. Die Trennung in drei Äste tritt jedenfalls sehr frühe auf und wird durch das Auswachsen der Ganglienleiste über und unter dem Auge sowie in den Mandibularbogen hinein angebahnt (Fig. 565). Die sensiblen Fasern bilden schon bei dem 10 mm langen Embryo (Fig. 535) ein Bündel, welches teils gegen das Kleinhirn als Tractus cerebellaris N. trigemini abbiegt, teils caudalwärts den Tractus spinalis N. trigemini, herstellt. Die motorischen Fasern des Nerven entspringen aus einem Kerne in der Grundplatte. Aus der Ganglienleiste bilden sich die den drei Ästen beigegebenen sympathischen Ganglien (Ganglion ciliare, sphenopalatinum und oticum).

N. facialis. Er stellt den Nerven des zweiten Schlundbogens (Hyoidbogens) dar und zeichnet sich bei Amnioten von vornherein durch das starke Übergewicht der motorischen Fasern aus. Diese entspringen beim 10 mm langen Embryo (Fig. 535) aus einem Kerne, welcher caudal auf den Abducenskern folgt und nehmen schon auf diesem frühen Stadium einen eigentümlichen Verlauf, indem sie den Kern des N. abducens umziehen, um mit den sensiblen Fasern des Nerven zusammen den Hirnstamm hinter der Austrittsstelle des N. abducens zu verlassen. Die motorischen Fasern versorgen die im zweiten Schlundbogen enthaltene Muskelanlage. Der nach vorn verlaufende, einen Ramus pharyngeus (palatinus) darstellende N. petrosus superficialis major enthält sowohl motorische Fasern für die Mm. levator veli palatini und uvulae als auch sensible Fasern zur Schleimhaut. Die sensiblen Fasern des N. facialis wachsen von dem aus der Kopfganglienleiste entstandenen, dem Stamme des N. facialis angeschlossenen Ganglion geniculi aus; die centripetalen Fasern bilden im Rhombencephalon einen Teil des Tractus solitarius. Wir fassen die sensiblen Fasern des N. facialis unter der Bezeichnung des N. intermedius zusammen. Die Chorda tympani, welche die Hauptmasse dieser Fasern darstellt, verhält sich wie ein Ramus praetrematicus (Fig. 569). Der Nerv verläuft über die erste Schlundspalte, an deren Stelle bei Säugetieren das Cavum tympani tritt und schließt sich dem N. mandibularis an, um an die Schleimhaut des Zungenkörpers und der Zungenspitze Geschmacksfasern abzugeben. So findet auch der Verlauf der Chorda tympani zwischen Hammer und Amboß seine Erklärung.

Wir haben somit folgende Zweige des N. facialis: 1. Den Ramus posttrematicus, welcher motorische Zweige zu den Muskeln im zweiten Schlundbogen führt, 2. den Ramus praetrematicus (Chorda tympani), 3. den Ramus palatinus (N. petrosus superficialis major).

N. acusticus. Er entsteht aus dem mit dem N. facialis gemeinsamen Abschnitte der Ganglienleiste, welcher unmittelbar vor der Gehörblase liegt (Fig. 566). Ein medialer Abschnitt der Anlage wird zum Ganglion cochleae, ein lateraler zum Ganglion vestibuli (s. Gehörorgan). Die zentralen Fasern, welche aus den spindelförmigen Ganglienzellen hervorgehen, treten in die Flügelplatte des Rhombencephalon ein, um dorsal von dem Tractus spinalis N. trigemini zum Ganglion acusticum zu gelangen (in Fig. 535 nicht dargestellt). Bei niederen Formen versorgen Fasern des N. acusticus, die teilweise auch in anderen Bahnen verlaufen (Seitenast des N. vagus, Äste des N. facialis usw.) ein System von Sinnesorganen, die teils Schallwellen, teils Schwingungen des umgebenden Medium, des Wassers, wahrnehmen und für die Regulierung der Lokomotion an motorische Centren weiterleiten (Organe der Seitenlinien, Savische Bläschen, Labyrinthapparat usw.). Die Verbreitung des N. acusticus an das Organon spirale (Corti), das eigentliche Gehörorgan sowie an die Bogengänge des Labyrinthes (statisches Organ der Amnioten) stellt

also eine starke Reduktion im ursprünglichen Verbreitungsgebiete des Nerven dar (s. Gehörorgan).

N. glossopharyngeus. Die motorischen Fasern des Nerven kommen aus einem Kerne, der als Fortsetzung des Seitenhornes des Rückenmarks aufzufassen ist (Fig. 535). Die sensiblen Fasern gehen in die Bildung des Tractus solitarius ein. Die Ganglienleiste liefert zwei Ganglien, ein oberes (Ganglion superius) und ein unteres (Ganglion petrosum). Der Nerv gibt drei Hauptäste ab, von denen der Nervus tympanicus (Fig. 569) den Ramus pharyngeus darstellt, die spezifischen Geschmacksfasern den Ramus praetrematicus, während der Ramus posttrematicus dem dritten Schlundbogen angehört, dessen Muskelanlage in der Bildung der Pharynxmuskulatur aufgeht (Rami pharyngei).

N. vagoaccessorius. Er stellt einen Nervenkomplex dar, aus welchem Äste an mehrere Schlundbogen, vom dritten angefangen, abgehen. Der *N. vagus* (X) und der *N. accessorius* (XI) gehören eigentlich zusammen, im Hinblick sowohl auf ihren Ursprung als auf ihre Verzweigung. Bei Säugetieren bildet die Muskelanlage dieser Bogen die Kehlkopfmuskulatur. Die motorischen Fasern schließen sich, von caudalwärts herkommend, den sensiblen Fasern an und bilden den *N. accessorius*, welcher teils als Ramus internus in den Vagusstamm übergeht und die beiden *Nn. recurrentes vagi* liefert, teils als Ramus externus, die gleichfalls aus der Branchialmuskulatur hervorgegangenen *Mm. sternocleidomastoideus* und *trapezius* versorgt. Dazu kommen Vagusfasern zum Pharynx, welche aus einem eigenen motorischen Kerne, dem Nucleus ambiguus entspringen. Dieser bildet (Fig. 535) eine Fortsetzung des Accessoriuskernes, doch schwindet später der Zusammenhang beider Kerne. Aus der Ganglienleiste entsteht sowohl das Ganglion jugulare als auch das weiter peripher gelegene Ganglion nodosum. Ursprünglich reichte wohl das Ganglion radialis weiter caudalwärts, wenigstens kann durch diese Annahme die Tatsache erklärt werden, daß nicht selten kleine Gruppen von Ganglienzellen den Wurzelbündeln des *N. accessorius* aufsitzen.

Die sensiblen Vagusfasern bilden in der Flügelplatte des Rhombencephalon mit den sensiblen und spezifischen Fasern des *N. glossopharyngeus* und des *N. intermedius* des *N. facialis* den weit herabsteigenden Tractus solitarius. Ventral von diesem liegt (Fig. 535) der aus den sensiblen Fasern des *N. trigeminus* bestehende Tractus spinalis *Nn. trigemini*.

Der Verlauf der beiden *Nn. recurrentes vagi*, linkerseits um den Arcus aortae, rechterseits um die A. subclavia, hängt (Fig. 359) mit der Verlagerung der Aortenbogen caudalwärts zusammen. Ebenso läßt sich die Abgabe von Ästen an das Herz erklären, wenn man bedenkt, daß die erste Anlage dieses Organes in der Höhe der Occipitalsegmente auftritt und daß das Herz bei seiner Wanderung caudalwärts natürlich auch seine Nerven mitnimmt.

Vergleich der Schlundbogenerven des Embryos mit den entsprechenden Nerven des Erwachsenen.

Die beiden Fig. 569 und 570 stellen einen Versuch dar, mittels des Vergleiches mit den embryonalen Zuständen das Verständnis der Gehirnnerven zu erleichtern. Die Nerven sind durch Farbenunterschiede gekennzeichnet. Aus den *N. mandibularis* *N. trigemini* gehen der *N. alveolaris inferior* und der *N. lingualis* hervor; diesem schließt sich der über die erste Schlundspalte hinwegziehende Ramus praetrematicus des *N. facialis* als Chorda tympani an. Außer diesem Aste gibt der *N. facialis* als Ramus pharyngeus (palatinus) den *N. petrosus superficialis major* ab sowie den *N. posttrematicus* als Hauptstamm, welcher die aus der Muskelanlage des zweiten Schlundbogens auf das Gesicht auswachsende mimische Gesichtsmuskulatur innerviert. Der

N. glossopharyngeus gibt als R. pharyngeus (palatinus) den zur Wandung der Paukenhöhle verlaufenden N. tympanicus ab, dann als Ramus praetrematicus einen Ast, der sich mit spezifischen Fasern an die Zunge verzweigt, während die Rami pharyngei einem an die obere Partie der Constrictores pharyngis gehenden Ramus posttrematicus entsprechen. Vom N. vagoaccessorius sind mehrere Äste zum vierten und fünften Schlundbogen sowie auch noch ein hinter dem fünften Bogen verlaufender Ast dargestellt. Diejenigen zum vierten und zum sechsten Bogen werden zum N. laryngeus superior und zum N. recurrens, während derjenige zum fünften Bogen sich nur ganz ausnahmsweise beim Erwachsenen erhält, als ein feiner Zweig des N. laryngeus superior,

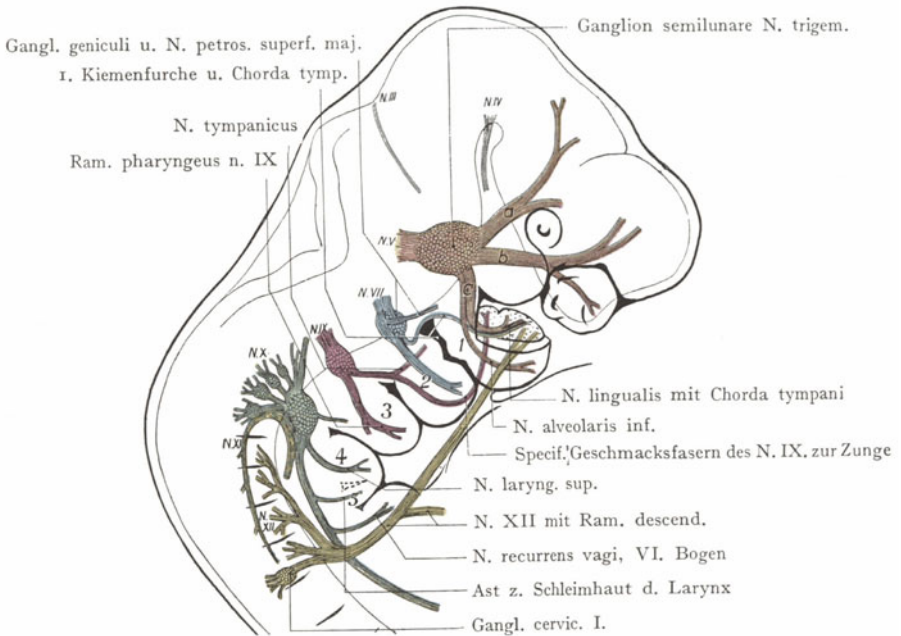


Fig. 569. Schema der Verzweigung der Kiemenbogenerven beim menschlichen Embryo.

welcher durch ein in der Lamina thyreoidea allenfalls vorhandenes Foramen thyroideum zur Schleimhaut des Kehlkopfes gelangt. Der Ramus externus des N. accessorius biegt zu den Mm. sternocleidomastoideus und trapezius ab. Der N. hypoglossus nimmt aus vier Neuromeren Fasern auf und aus dem vierten noch eine dorsale Wurzel mit rudimentärem Spinalganglion; der Stamm des Nerven verläuft bogenförmig in der Interbranchialregion zur Zungenmuskulatur.

Der Vergleich mit den Zuständen beim Erwachsenen ist in der Fig. 570 durchgeführt. Die beiden Äste des N. mandibularis sind in ihrem bogenförmigen Verlaufe zur Zunge (N. lingualis) und zum Unterkiefer (N. alveolaris) dargestellt, an jenen schließt sich die bogenförmig das Cavum tympani durchziehende als Ramus praetrematicus des N. facialis aufzufassende Chorda tympani an. Außerdem geht aus dem Genu n. facialis der N. petrosus superficialis major als Ramus pharyngeus (palatinus) hervor. Die Chorda tympani bildet die direkte Fortsetzung des N. intermedius, welcher das Ganglion geniculi herstellt. Der Stamm des N. facialis bildet als Ramus posttrematicus den Plexus facialis, welcher die Äste zur mimischen Gesichtsmuskulatur abgibt. Vom N. glossopharyngeus sind die spezifischen Fasern zur Zunge (Ramus praetrematicus)

und die motorischen zum Plexus pharyngeus angegeben (Constrictores pharyngis), jedoch nicht der einen Ramus pharyngeus darstellende N. tympanicus. Vom N. vagus sehen wir als Ramus posttrematicus des vierten Schlundbogens den N. laryngeus superior, ferner den um die A. subclavia sich herumschlingenden N. recurrens vagi dexter (Ramus

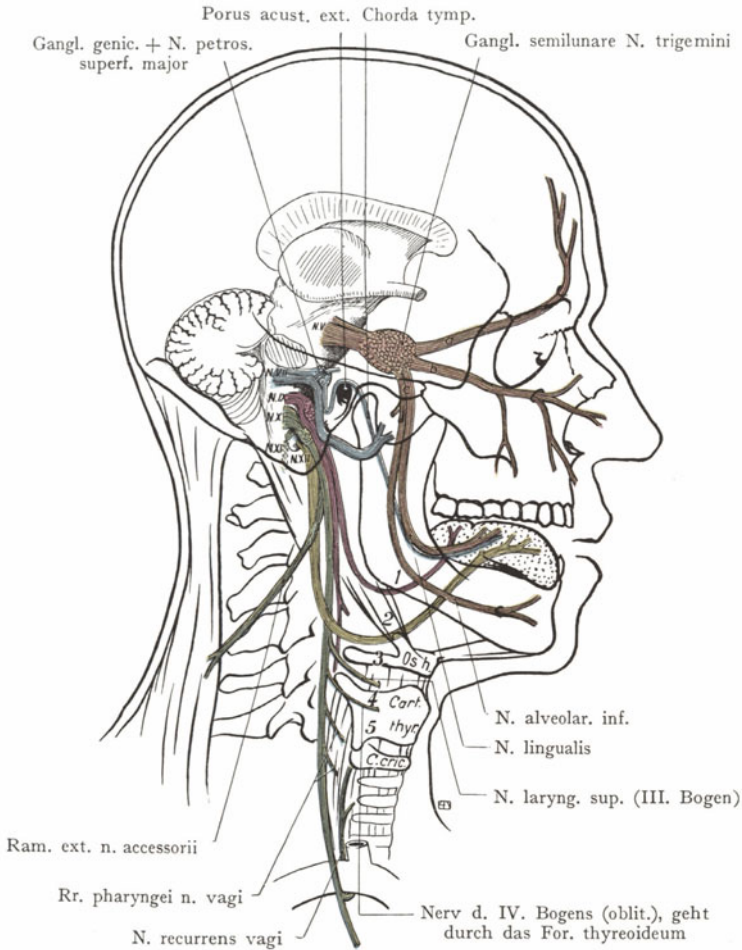


Fig. 570. Kopfnerven des Menschen, bezogen auf die Schlundbogen.
(s. Fig. 569).

posttrematicus des sechsten Schlundbogens), endlich einen feinen Ast (als Anomalie), der dem Ramus posttrematicus des vierten Schlundbogens entspricht und durch ein Foramen thyroideum zur Schleimhaut des Kehlkopfes gelangt. Der Ramus externus des N. accessorius geht zu den Mm. sternocleidomastoidei und trapezius. Der Arcus n. hypoglossi verläuft oberflächlich zum N. glossopharyngeus und zum N. vagus nach vorn zur Zungenmuskulatur.

Literatur. Nervensystem.

Frühe Entwicklung und Histogenese.

- Braus, H., Die Entstehung der Nervenbahnen. Verh. d. Ges. deutsch. Naturf. u. Ärzte in Karlsruhe 1911. 114—18.
- Cajal, Ramon y, Nouvelles observations sur l'évolution des neuroblastes avec qqes remarques sur l'hypothèse neurogénique de Hensen-Held. Anat. Anz. 32. 1908.
- Harrison, R. G., Further experiments on the development of peripheral nerves. Amer. Journ. of Anat. 5. 1906.
- Derselbe, Experiments in transplanting limbs and their bearing upon the development of nerves. Journ. of exp. Zool. 4. 1907.
- Derselbe, Observations upon the living developing nerve fibre. Amer. Journ. of Anat. 7. 1907.
- Derselbe, The outgrowth of the nerve fibre as a mode of protoplasmic movement. Journ. of exp. Zool. 9. 1910. 787—846.
- Held, H., Die Entwicklung des Nervengewebes bei den Wirbeltieren. Leipzig 1909.
- His, W., Zur Geschichte des menschlichen Rückenmarks und der Nervenwurzeln. Abh. d. sächs. Akad. d. Wiss. Math.-phys. Kl. 13. 1886.
- Derselbe, Die Neuroblasten und deren Entstehung im embryonalen Mark. Abh. d. sächs. Akad. d. Wiss. Math.-phys. Kl. 15. 1890, auch Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1889.
- Derselbe, Die Entwicklung des menschlichen Gehirns während der ersten Monate. Leipzig 1904.
- Lewis, W. H., Localisation and Regeneration in the neural Plate of Amphibian embryos. Anat. Rec. 4. 1910.
- Neal, H. V., The segmentation of the nervous system in *Squalus acanthias*. Bull. Mus. comp. Zool. Cambridge 31. 1898.
- Waelsch, L., Über experimentell erzeugte Epithelwucherungen und Vervielfachung des Medullarrohres bei Hühnerembryonen. Arch. f. Entw.-Gesch. 38. 1914. (ausp. Alfr. Fischel.)

Ausdehnung des Rückenmarks. Bildung der caudalen Partie des Rumpfes.

- Brugsch, Th., und Unger, E., Die Entwicklung des Ventriculus terminalis beim Menschen. Arch. f. mikr. Anat. 61. 1902. 220—232.
- Ecker, A., Über gewisse Überbleibsel embryonaler Formen in der Steißbeingegend beim ungeborenen und erwachsenen Menschen. Arch. f. Anthr. 1879.
- Derselbe, Der Steißhaarwirbel, die Steißbeinglatze und das Steißbeingrübchen als wahrscheinliches Überbleibsel embryonaler Formen. Arch. f. Anthropol. 1880.
- Keibel, Fr., Über den Schwanz des menschlichen Embryo. Anat. Anz. 6. 1891. 670—675.
- Marwedel, Georg, Ein Fall von persistierendem Urmunde beim Menschen. Beitr. z. klin. Chir. 29. 1901.
- Pfützner, W., Über Wachstumsbeziehungen zwischen Rückenmark und Wirbelkanal. Morph. Jahrb. 9. 1884. 99—116.
- Tourneux, F., Sur la persistance de vestiges médullaires coccygiens pendant toute la période fétale chez l'homme et sur le rôle de ces vestiges dans la production des tumeurs sacrococcygiennes congénitales. Journ. de l'anat. et de la physiol. 1887. 498—529.
- Unger, E., und Brugsch, Th., Zur Kenntnis der Fovula und Fistula sacrococcygea und caudalis und die Entwicklung des Ligamentum caudale beim Menschen. Arch. f. mikr. Anat. 61. 1903. 151—219.

Entwicklung des Gehirns.

- Burckhardt, Rud., Der Bauplan des Wirbeltiergehirnes. Morph. Arb. 4. 1895. 131—150.
- Goldstein, Kurt, Beiträge zur Entwicklungsgeschichte des menschlichen Gehirns. I. Die erste Entwicklung der großen Hirncommissuren und die Verwachsung von Thalamus und Corpus striatum. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1903.
- Derselbe, Zur Frage der Existenzberechtigung der sog. Bogenfurche des embryonalen menschlichen Gehirns, nebst einigen weiteren Bemerkungen zur Entwicklung des Balkens und der Capsula int. Anat. Anz. 24. 1904. 579—595.
- Herrick, C. J., The morphological subdivision of the Brain. Journ. of comp. Neurol. 18. 1908.
- His, W., Die Formentwicklung des Vorderhirns. Abh. d. sächs. Akad. d. Wiss. Math.-phys. Kl. 15. 1889.
- Derselbe, Die Entwicklung des Gehirns während der ersten Monate (Zusammenfassung). Leipzig 1904.
- Hochstetter, Ferd., Über die Beziehungen des Thalamus opticus zum Seitenventrikel der Großhirnhemisphären. Anat. Anz. 10. 1895.
- Derselbe, Beiträge zur Entwicklung des Gehirns. Bibl.-med. Abh. A. Heft 2. Stuttgart 1898.
- Derselbe, Über die Nichtexistenz der sog. Bogenfurche an den Gehirnen lebensfrisch konservierter menschlicher Embryonen. Verh. anat. Ges. zu Jena. Erg.-Bd. Anat. Anz. 25. 1904. 27—34.
- Marchand, F., Über die Entwicklung des Balkens im menschlichen Gehirne. Arch. f. mikr. Anat. 37. 1891. 333—340.

- Martin, P., Bogenfurche und Balkenentwicklung bei der Katze. Inaug.-Diss. Zürich 1894, auch Anat. Anz. 9. 1894.
- Osborn, H. S., The Origin of the Corpus callosum. Morph. Jahrb. 12. 1887. 459—529.
- Smith, G. E., Some problems relating to the evolution of the brain. Lancet. Vol. 177.
- Derselbe, The relation of the Fornix to the Margin of the cerebral Cortex. Journ. of Anat. a. Phys. 32. 1898. 23—58.
- Soury, Jules, Système nerveux. 2 Vols. Paris 1899.
- Streeter, G. L., Development of the interforebrain Commissura in the human embryo. Amer. Journ. of Anat. 6. 1907.

Hypophysis und Corpus pineale.

- Gaupp, E., Zirbel, Parietalalage und Paraphysis. Bonnet u. Merckels Ergebn. 7. 1897.
- Haller, B., Die Hypophysis niederer Placentalier. Arch. f. mikr. Anat. 74. 1909. 812—843, auch Morph. Jahrb. 25. 1897.
- Derselbe, Über die Ontogenese des Sacculus vasculosus und der Hypophysis der Säugetiere. Anat. Anz. 37. 1910. 242—246.
- Nowikoff, M., Über das Parietalalage von *Lacerta agilis* und *Anguis fragilis*. Biol. Zentralbl. 27. 1907.
- Salzer, H., Die Entwicklung der Hypophysis bei Säugetieren. Arch. f. mikr. Anat. 51. 1898.
- Studnička, F. K., Die Parietalorgane in Oppel, Lehrb. d. vergl. mikr. Anat. d. Wirbeltiere. Jena 1907.
- Tilney, Fred., An analysis of the juxta neural epithelial portion of the Hypophysis scerebri etc. Internat. Monatschrift f. Anat. u. Phys. 30. 1913. 258—293.

Peripheres Nervensystem.

- Bardeen, C. R., and Lewis, W. H., Development of the limbs, bodywall and back in Man. Amer. Journ. of Anat. 1. 1901.
- Boeke, J., Die motorische Endplatte bei den höheren Vertebraten, ihre Entwicklung und Form und ihr Zusammenhang mit der Muskelfaser. Anat. Anz. 35. 1909. 193—226.
- Bonghton, T. H., The increase in the number and size of the medullated fibres in the oculomotor nerves of the white rat and of the cat at different ages. Journ. of comp. Neurol. 16. 1906. 153—165.
- Eisler, P., Über die Ursachen der Geflechtbildung an den peripheren Nerven. Verh. d. anat. Ges. Vers. zu Halle Erg.-Bd. Anat. Anz. 21. 1902.
- Gräfenberg, E., Die Entwicklung der Knochen, Muskeln und Nerven der Hand usw. Inaug.-Diss. Göttingen 1905, auch Anat. Hefte 30. 1905.
- Harrison, R. G., Further experiments on the development of peripheral nerves. Amer. Journ. of Anat. 5. 1906.
- Derselbe, The outgrowth of the nerve fibre as a mode of protoplasmic movement. Journ. of exp. Zool. 9. 1910. 787—846.
- Kohn, Alfr., Über die Scheidenzellen (Randzellen) peripherer Ganglienzellen. Anat. Anz. 30. 1907.
- Lenhossék, M. v., Die Entwicklung der Ganglienanlagen beim menschlichen Embryo. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1891.
- Neal, H. V., The development of the ventral nerves in Selachii. I. Spinal ventral nerves. Mark anniversary Volume 1903.
- Nemiloff, Ant., Über die Beziehungen der sog. Zellen der Schwannschen Scheide zum Myelin in den Nervenfasern von Säugetieren. Arch. f. mikr. Anat. 76. 1910. 329—348.
- Nußbaum, M., Nerv und Muskel. Abhängigkeit des Muskelwachstums vom Nervenverlauf. Verh. d. anat. Ges. zu Straßburg 1894. Erg.-Bd. zu Anat. Anz. 9. 1894.
- Schuhmacher, Siegm. v., Zur Kenntnis der segmentalen, insbesondere motorischen Innervation der oberen Extremitäten des Menschen. Sitzungsber. d. k. k. Akad. d. Wiss. Wien. Math.-phys. Kl. 117. 1908.
- Westphal, A., Über die Markscheidenentwicklung der Gehirnnerven des Menschen. Arch. f. Psychiatr. 29. 1897.
- Wlассak, R., Die Herkunft des Myelins. Ein Beitrag zur Physiologie der Nervenstützsubstanz. Arch. f. Entw.-Mech. 6. 1898.

Sympathisches Nervensystem.

- His, W., jun. Die Entwicklung des Herzervensystems bei Wirbeltieren. Abh. k. sächs. Akad. d. Wiss. Math.-phys. Kl. 18. 1891.
- Derselbe, Über die Entwicklung des Bauchsympathicus beim Hühnchen und beim Menschen. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. Suppl.-Bd. 1897. 137—170.
- Kohn, Alfr., Über die Entwicklung des sympathischen Nervensystems der Säugetiere. Arch. f. mikr. Anat. 70. 1907.

Spinal- und Kopfnerven.

- Bardeen, C. R., Development and variation of the nerves and the musculature of the inferior extremity and the neighbouring regions of the trunk in Man. Amer. Journ. of Anat. 6. 1906/07. 259—390.
- Beck, W., Über den Austritt des N. hypoglossus und N. cervicalis I. aus dem Zentralorgan beim Menschen und in der Reihe der Säugetiere, mit besonderer Berücksichtigung der dorsalen Wurzeln. Tübingen 1895.

- Bender, Otto, Die Schleimhautnerven des Facialis, Glossopharyngeus und Vagus. Studien zur Morphologie des Mittelohres und der benachbarten Kopfregion. Festschr. f. Haeckel. Jena. 1907.
- Bremer, J. L., Aberrant roots and branches of the abducent and hypoglossal nerves. Journ. comp. Neurol. 18. 1908.
- Brenner, A., Über das Verhalten des N. laryngeus inf. n. vagi zu einigen Aortenvarietäten des Menschen usw. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1883. 372—396.
- Dixon, A. F., Sensory distribution of the facial nerve in Man. Journ. of Anat. u. Phys. 34. 1900. 471—492.
- Dohrn, A., Weitere Beiträge zur Beurteilung der Occipitalregion und der Ganglienleiste der Selachier. Mitt. d. zool. Stat. zu Neapel. 15. 1902.
- Froriep, Aug., Über die Anlagen von Sinnesorganen am Facialis, Glossopharyngeus und Vagus, über die genetische Stellung des Vagus usw. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1885. 1—55.
- Grosser, O., und Fröhlich, Alfr., Beiträge zur Kenntnis der Dermatome der menschlichen Rumpfhaut. Morph. Jahrb. 30. 1902. 508—597.
- Grosser, O., Der Nerv des 5. Visceralbogens beim Menschen. Anat. Anz. 37. 1910. 333—336.
- His, W. jun., Zur Entwicklungsgeschichte des Acusticofacialisgebietes beim Menschen. Arch. f. Anat. und Entw.-Gesch. Suppl.-Bd. 1889.
- Kleczkowski, T., Untersuchungen über die Entwicklung des Sehnerven. Graefes Arch. f. Ophth. 85. 1913. 538—566.
- Neal, H. V., The Morphology of the eye muscle nerves. Proc. 7 th. internat. zool. Congr. Boston 1907, erschienen 1912. 204—214.
- Popowsky, L., Zur Entwicklungsgeschichte des N. facialis beim Menschen. Morph. Jahrb. 23. 1895. 329—374.
- Rabl, C., Über das Gebiet des N. facialis. Anat. Anz. 2. 1887. 219—227.
- Sewertsoff, N., Die Kiemenbogennerve der Fische. Anat. Anz. 38. 1911. 487—494.
- Streeter, G. L., On the development of the membranous labyrinth and the acoustic and facial nerves in the human embryo. Amer. Journ. of Anat. 6. 1907.

Sinnesorgane.

Einleitende Bemerkungen.

Die Entwicklung der Sinnesorgane geht wie diejenige des Nervensystems vom Ectoderm aus. In der einfachsten Form, wie wir sie im Riechepithel aller Wirbeltiere vor uns sehen, finden wir einzelne Zellen (Sinnesepithel) zur Aufnahme spezifischer Sinnesreize ausgebildet. Dieselben entwickeln zwei Fortsätze, von denen der längere, zentrale in das Zentralnervensystem eindringt und offenbar zur Leitung der Sinneserregung dient, während der periphere, kürzere Fortsatz als Sinneshaar die Oberfläche der Schleimhaut überragt, um den Übergang des Reizes auf die Zelle zu vermitteln. In solchen Fällen ist die Entwicklung des eigentlichen Sinnesapparates eine höchst einfache, denn es handelt sich bloß darum, die Vorgänge zu verfolgen, durch welche etwa das Sinnesepithel in die Tiefe verlagert wird, höchstens noch die Einrichtungen, wie z. B. die Vergrößerung der Nasenschleimhaut durch Muschelbildung usw., welche sich daran anschließen. Weniger einfach stellt sich das Sinnesorgan dar, wenn mehrere Sinnesepithelzellen sich zur Bildung desselben zusammenschließen. Solche Organe sehen wir z. B. in den Geschmacksknospen vor uns, bei denen insofern auch noch eine Komplikation auftritt, als ein Kern von Sinnesepithelien von einer Schale von länglichen Epithelzellen umschlossen wird, welche die Rolle von Stützzellen spielen. Beide Zellarten entstammen dem Ectoderme, ganz ebenso wie die Nerven- und Gliazellen des Zentralnervensystems.

Wir fassen alle diese Organe, welche aus einzelnen gleichartigen, im Epithelverbände verharrenden Sinneszellen aufgebaut sind, als niedere Sinnesorgane zusammen und stellen ihnen die höheren Sinnesorgane gegenüber. Bei diesen, z. B. beim Auge oder beim Gehörorgane, tritt eine beträchtliche Komplikation auf, nicht bloß in der Differenzierung der Sinnes- und Stützzellen, sondern auch in der Ausbildung accessorischer Apparate, welche dazu bestimmt sind, die Sinneszellen in ihrer Funktion zu unterstützen. Zu solchen Nebenapparaten gehören am Auge die straffe, als Sklera ausgebildete Hülle des Bulbus, ferner die lichtbrechenden Medien, wie die Cornea, die Linse, der Glaskörper, ferner die Augenmuskeln, der Tränenapparat, die Cilien und die Augenlider. Die Pars optica retinae weist im Vergleiche mit der Riechschleimhaut eine sehr hohe Komplikation auf, welche in der Bildung der verschiedenen Schichten der Retina zum Ausdrucke kommt. Ähnliches läßt sich auch für das Gehörorgan mit seinem schallaufnehmenden und schalleitenden Apparate ausführen.

Entwicklung der höheren Sinnesorgane.

Entwicklung des Auges.

Das Auge nimmt unter den Sinnesorganen, sowohl ontogenetisch als phylogenetisch, eine Sonderstellung ein. Schon bei den niederen Wirbeltieren tritt es, wenn wir von

einzelnen Nebenapparaten, wie dem Tränenapparate, den Lidern usw. absehen, als vollendetes Gebilde auf, dessen optische Einrichtungen in der aufsteigenden Tierreihe kaum einen weiteren Aufbau erfahren. So unterscheidet sich die Struktur der Retina der Fische im Grunde genommen nur unwesentlich von derjenigen der Säugetiere. Auch die hauptsächlichsten Nebenapparate sind schon bei Fischen vorhanden, so eine den Bulbus aufnehmende Höhle, zweitens Muskeln zur Bewegung des Bulbus, ferner die Sklera und die lichtbrechenden Medien; bei den höheren Wirbeltieren kommen, wie gesagt, bloß noch die Lider und der Tränenapparat hinzu.

Ebenso eigenartig wie mit der Phylogenie steht es mit der Ontogenie des Auges. Es stellt das einzige Sinnesorgan dar, dessen perzipierende Elemente durch die direkte Umwandlung eines Abschnittes der Hirnwandung entstehen; alle anderen Sinnesepithelien entstammen direkt dem Ectoderm. Auch ist die Differenzierung der Retina als die histologische Umbildung eines Abschnittes der Hirnwandung zu beurteilen.

Entwicklung des primitiven Augenbeckers.

Die erste Anlage der von der Wandung des Hirnröhres gelieferten Teile des Auges (Retina, Stratum pigmenti, N. opticus) tritt zu einer Zeit, da die Medullarplatte sich überhaupt noch nicht zum Medullarrohre geschlossen hat, in Form von zwei Vertiefungen auf, die symmetrisch zur Medianebene im vorderen Teile der Medullarplatte liegen. Sie sind bei einer

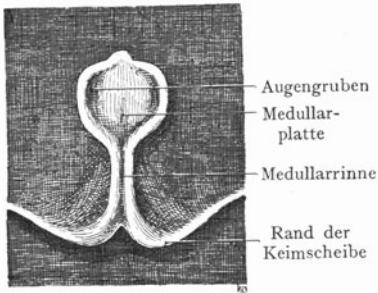


Fig. 571. Medullarplatte. Embryo von *Acanthias vulgaris* im auffallenden Lichte (frühes Stadium) von oben gezeichnet.

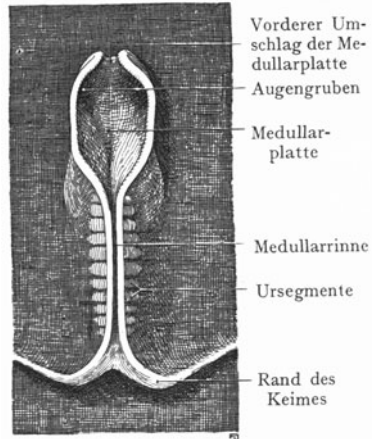


Fig. 572. Medullarplatte. Embryo von *Acanthias vulg.* (späteres Stadium).

Anzahl von Formen (Selachiern, Vögeln, Säugetieren) nachgewiesen worden; besonders deutlich sind sie bei Selachiern zu sehen (Figg. 571 und 572), wo sie eine regelmäßige Einstellung der hohen Epithelzellen aufweisen. Übrigens bilden nach den neueren Untersuchungen von Stockard die Zellen eigentlich nicht zwei symmetrisch zur Medianebene gelegene, sondern eine einzige mediane Anlage, die erst sekundär durch Ausbildung einer indifferenten medianen Zone eine Trennung in zwei allmählich weiter lateral sich verschiebende Anlagen erfährt.

Wir sehen also schon sehr früh die Augenanlagen, richtiger gesagt die beiden aus dem primitiven Augenbecher hervorgehenden Schichten, die Retina und das Stratum pigmenti, in der Medullarplatte lokalisiert. Durch sinnreiche Versuche hat Speermann (1912) die Lokalisation der Anlage und deren Bedeutung genauer festgestellt. Indem er zunächst den betreffenden Bezirk der Medullarplatte bei Froschembryonen abtrennte und caudalwärts verlagerte, erhielt er ein Auge in anormaler Lage. Wenn

dagegen bloß ein Teil der Anlage verlagert wurde, so entstanden, besonders wenn der trennende Schnitt schief verlief, bis vier Augenanlagen, die jedoch bei ungleicher Größe der Teilstücke auch ungleich groß ausfielen.

Bei der Weiterentwicklung vertiefen sich nun die seichten Buchten, welche dann nach dem Zusammenschlusse der Platte zur Bildung des Hirnröhres rein lateralwärts vom Vorderhirnbläschen abgehen (Fig. 573). Eine solche Ausstülpung verbreitet sich so dann an ihrem dem Ectoderm zugewandten Ende zu einem gestielten Bläschen, der primären Augenblase, welche durch den Stiel des Bläschens, den kurzen Canalis opticus mit dem Lumen des Vorderhirnbläschens in Verbindung steht (Fig. 574). Die primären Augenbläschen gehen rein transversal vom Vorderhirnbläschen ab und erreichen bei ihrem Auswachsen das Ectoderm; sie liegen also lateral am Kopfe und werden durch den breiten Stirnfortsatz voneinander getrennt (Fig. 233A), indem das spätere Verhalten, bei welchem der an Stelle des Canalis opticus tretende N. opticus spitzwinkelig zur Medianebene verläuft, erst allmählich infolge der bei der Gesichtsbildung stattfindenden relativen Breitenabnahme des Stirnfortsatzes auftritt (s. Gesichtsbildung). Die primäre Augenblase

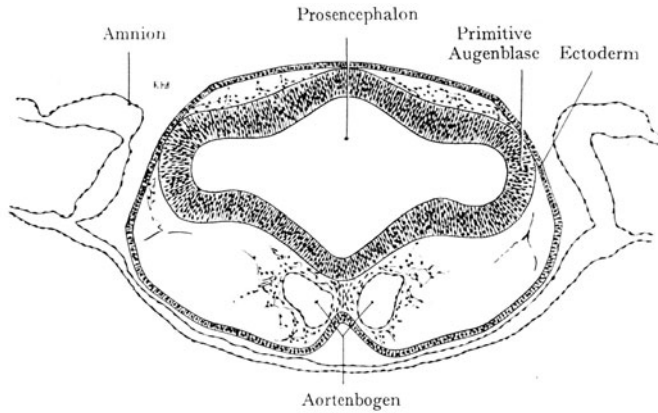


Fig. 573. Querschnitt durch das Prosencephalon eines Hühnchens mit 12 Ursegmenten. Die primitiven Augenblasen befinden sich in Kontakt mit dem Ectoderm.

ist auch nicht kugelförmig wie der spätere Bulbus oculi, sondern lateral leicht abgeplattet. Die ursprünglich kurze und weite Verbindung mit dem Vorderhirnbläschen wird länger, aber relativ zur Größe des Augenbläschens auch enger.

Veränderungen an der primären Augenblase knüpfen sich erstens an die vom Ectoderm ausgehende Bildung der Linse, welche sich lateral in eine Einstülpung des Bläschens hineinlegt, zweitens an das Einwachsen von Blutgefäßen, welche bei dem starken Wachstum sowohl der Augenblase als der Linse zur Ernährung und zum Stoffwechsel dieser Gebilde erforderlich sind. Damit steht eine doppelte Einstülpung in Zusammenhang, welche sowohl an der primären Augenblase als am Canalis opticus Platz greift. Die laterale Wandung der Augenblase nimmt das vom Ectoderm sich ablösende Linsenbläschen auf (Fig. 575), während der untere Umfang der primären Augenblase und des Canalis opticus von einer Mesenchymwucherung eingestülpt werden, welche die A. centralis retinae, ein Ast der A. ophthalmica, umhüllt. Die mit der Bildung der Linse verknüpfte Einstülpung tritt zuerst auf und geht allmählich in die untere Einstülpungslinie über (Fig. 575 B), welche wir als fetalen Augenspalt (Fissura chorioidea) bezeichnen.

Die Umbildung des Augenbechers wird nicht etwa, wie es auf den ersten Blick evident erscheint, durch das Einwachsen und die Vergrößerung des Linsenbläschens

bewirkt, sondern, ähnlich wie bei der Formbildung des Zahnes infolge des Vorwachsens der Umschlagslinie der äußeren in die innere Schmelzschicht, durch aktive Wachstumsvorgänge an der primären Augenblase. Der Rand wird vorgestülpt; „die Becherspalte ist nicht eine Rinne, sondern eine Lücke, die zwischen zwei emporwachsenden Wällen stehen bleibt“ (Froriep). Hier findet die Zellvermehrung sowohl des Stratum pigmenti als auch der Retina selbst statt. Dieses Wachstum dauert auch noch bis in spätere Stadien der Entwicklung fort, denn während in den bereits differenzierten Abschnitten der Retina Kernteilungsfiguren entweder fehlen oder sich doch

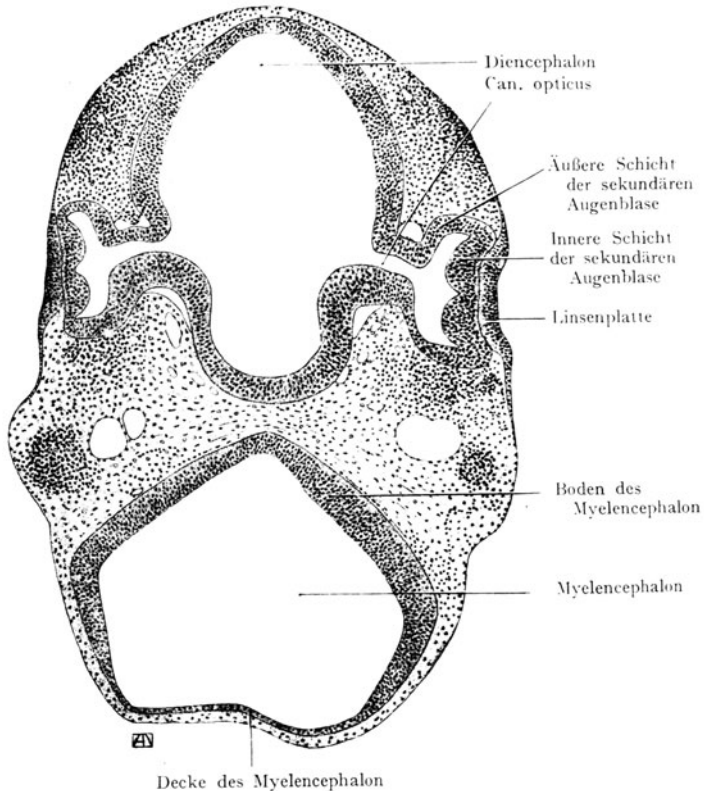


Fig. 574. Augenbecher bei einem 8 mm langen Kaninchenembryo.
Die Linsenanlage als Platte.

äußerst selten finden, sind dieselben häufig am Umschlagsrande der Retina in das Stratum pigmenti nachzuweisen.

Infolge dieses Vorganges wird die primäre Augenblase in die sekundäre Augenblase umgewandelt, welche nunmehr eine doppelte Wandung (Fig. 575 B) aufweist und deshalb gewöhnlich mit einem Vexierbecher verglichen wird. Beide Wandungen, die innere, welche zur Retina wird, und die äußere, welche das Stratum pigmenti liefert, gehen an den Rändern der Einstülpung ineinander über und die äußere Wand setzt sich in die Wandung des Canalis opticus fort. Die Zellen der inneren Wand unterscheiden sich nun schon sehr frühe durch ihre beträchtliche Höhe von denjenigen der äußeren Wand. Die Ränder der Rinne an der unteren Wandung des Canalis opticus,

welche die A. centralis retinae aufnimmt, schließen sich zusammen wie auch die Ränder der durch die laterale Fortsetzung der Fissura chorioidea eingestülpten unteren Wand der Augenblase selbst. Mit diesem Vorgange geht die Bildung des N. opticus aus den Achsencylinderfortsätzen der Ganglienzellen der Retina einher, welche bei ihrem Auswachsen gegen das Gehirn zwischen oder in den Epithelzellen des Canalis opticus diese auf die Stufe von Glia- und Neurogliazellen herabdrücken (s. Entwicklung des N. opticus, S. 543).

Die übrigen Teile des Bulbus oculi entstehen aus dem den sekundären Augenbecher umgebenden Mesenchym. In unmittelbarem Anschlusse an das Stratum pigmenti

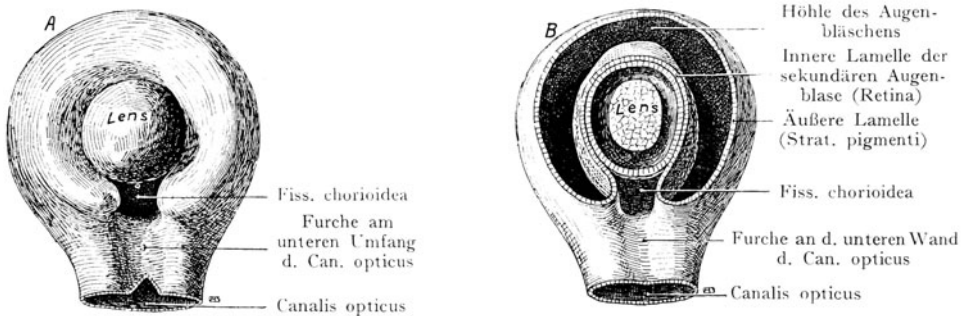


Fig. 575. Linse und sekundärer Augenbecher.

Nach den Modellen von Manz.

A. von der lateralen Seite aus gesehen.

B. Flächenschnitt durch A.

bildet sich die Gefäßschicht (Chorioidea), nach außen davon die Sklera. Die Mesenchymzellen dringen, nachdem die Linsenanlage, vom Ectoderm abgelöst, in den Augenbecher aufgenommen wurde, zwischen Linse und Ectoderm ein, um als Fortsetzung der Sklera die durchsichtige Cornea herzustellen. Aus Mesenchymzellen bildet sich ferner die Iris und das Corpus ciliare.

Entwicklung der Linse.

Von allen accessorischen Teilen des Sinnesorganes tritt die Linse am frühesten auf, und zwar wird ihre Anlage von demjenigen Bezirke des Ectoderms geliefert, mit welchem die laterale Wand der primären Augenblase bei ihrem Auswachsen in Kontakt tritt. Die erste Andeutung der Linsenbildung sehen wir in Fig. 574 in Gestalt einer Platte von hohen Epithelzellen (Linsenplatte), welche mit ziemlich scharfer Grenze in die niedrigeren Zellen des angrenzenden Ectoderms übergehen. Diese Linsenplatte wird durch die Bildung einer leichten Einkerbung zum Linsengrübchen. An dieselbe stößt das primitive Augenbläschen mit seinem lateralen Umfange an; dieser erfährt zunächst eine Abplattung, dann eine Einstülpung, in welche die als Linsengrübchen vertiefte Linsenplatte zu liegen kommt. Diese eingestülpten (oder sich einstülpenden) Zellen der Augenblase zeichnen sich durch ihre beträchtliche Höhe aus. Sie bilden später die innere zur Retina sich umwandelnde Schicht des Augenbeckers, welche am Rande des eingestülpten Beckers in eine äußere Schicht bedeutend niedrigerer Zellen übergeht, die von der erstgenannten Schicht durch einen feinen Spalt getrennt werden und ziemlich frühe eine Pigmenteinlagerung aufweisen. Aus ihnen entsteht das Stratum pigmenti. Sie gehen ihrerseits in die Zellen der Wandung des kurzen Canalis opticus über.

In der folgenden Figur 576 vom Hühnchen hat sich die Linsenplatte zum Linsengrübchen vertieft, welches sich nach außen öffnet; durch allmählich weitergehende

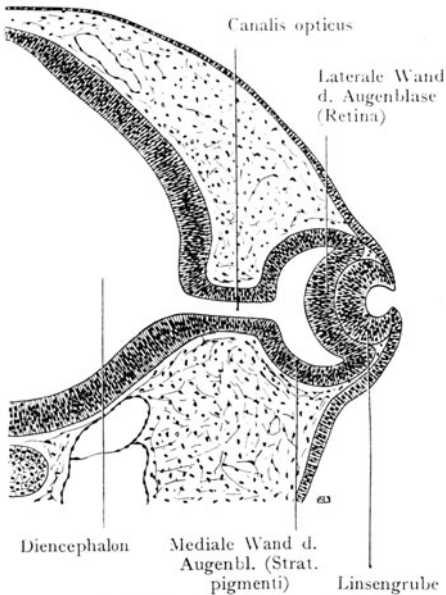


Fig. 576. Hühnchen, Augenentwicklung. Stadium der Bildung der Linsengrube.

Abschnürung vom Ectoderm wird das Linsengrübchen zum Linsenbläschen, welches mit der fortschreitenden Einstülpung der lateralen Wand des primären Augenbläschens immer mehr von diesem umschlossen wird, indem sie sich in engem Kontakt mit den Zellen der inneren Schicht des zum Augenbecher eingestülpten Augenbläschens befindet. Dabei löst sich das Linsenbläschen von seinem Mutterboden, dem Ectoderm ab, welches sich nunmehr glatt über dasselbe hinwegzieht. Im Inneren des Bläschens sehen wir häufig einige aus dem Epithelverband ausgeschiedene Zellen, welche vielleicht aus einer Abschuppung der oberflächlichen Epithelzellen hervorgehen; auf jeden Fall sind sie ohne Bedeutung für die weitere Bildung der Linse, indem sie alsbald einer Resorption unterliegen.

Die Differenzierung des Linsenbläschens zur Linse beginnt mit einem ungleichen Höhenwachstum der Epithelzellen der lateralen gegen das Ectoderm sehenden und der medialen, gegen den

Augenbecher gerichteten Wandung (Fig. 577). Jene bleiben niedrig und nehmen bald eine kubische Form an, während diese stark in die Länge wachsen und den

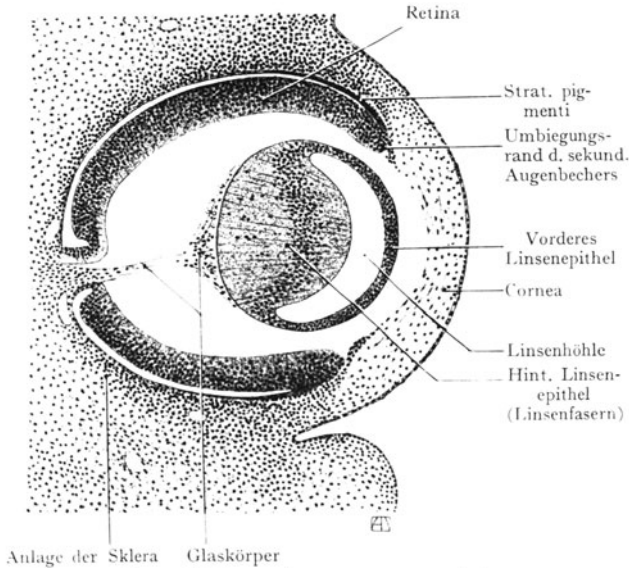


Fig. 577. Auge, Katzenembryo von 1,5 cm Länge.

in die Lichtung des Bläschens vorspringenden Linsenwulst (Kölliker) herstellen. Sie gewinnen sogar sehr früh den Charakter von Linsenfasern, d. h. von sehr hohen Epithelzellen, welche am Äquator des Linsenbläschens in die kubischen Zellen der vorderen Wand übergehen (Fig. 578). Diese stellen später das Linsenepithel dar. Das Lumen des Linsenbläschens verschwindet, indem der Linsenwulst sich direkt der Basis der Linsenepithelzellen anlegt, so daß die Linse solide wird (Fig. 579). Ihre Größenzunahme erfolgt dadurch, daß die Zellen an der Übergangzone der Linsenfasern in das Linsenepithel, entsprechend dem Äquator der Linse, sich teilen und immer neue Zellen liefern, welche sich den bereits gebildeten Linsenfasern nach außen auflagern; bloß hier finden wir demnach Kernteilungsfiguren, die in den langen, zu Linsenfasern differenzierten Epithelzellen stets vermißt werden. Schon früh erreicht die Linse eine

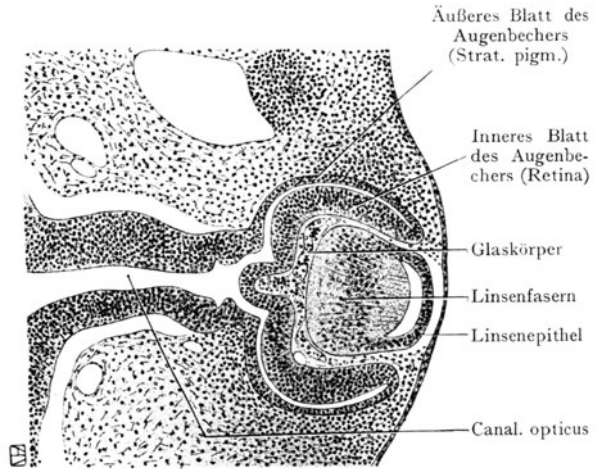


Fig. 578. Augenbecher und Canalis opticus eines Kaninchenembryos.

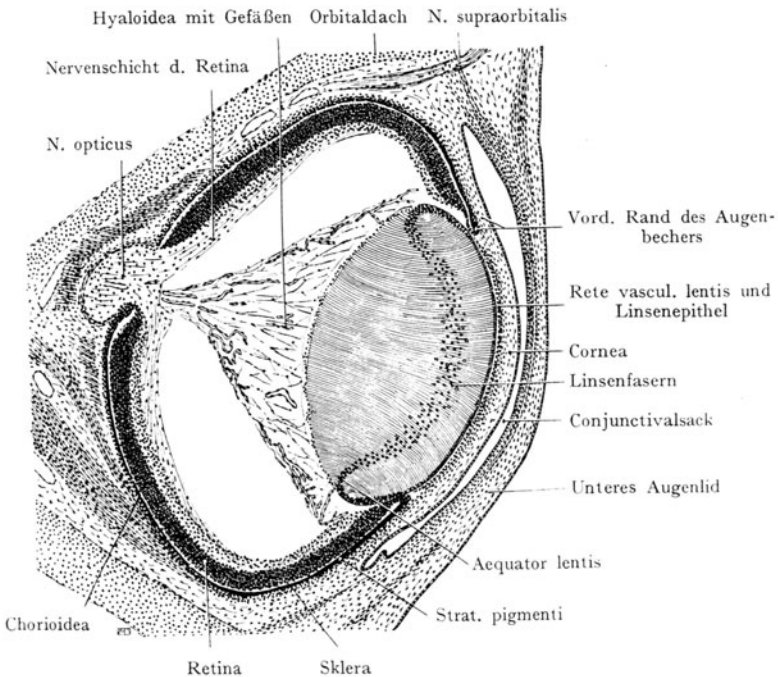


Fig. 579. Auge eines Kaninchenembryos von 2,5-cm Länge.

recht beträchtliche Größe, ja wir können sogar feststellen, daß ihr Hauptwachstum beim Menschen in die Zeit der fetalen Entwicklung fällt. (Beim Neugeborenen hat die Linse schon $\frac{2}{3}$ ihrer definitiven Größe erreicht.) Bis zur Geburt, ja darüber hinaus, sind auch Gefäßeinrichtungen in der Umgebung der Linse (die *Tunica vasculosa lentis*) vorhanden, welche ein rasches Wachstum des mächtigen epithelialen Gebildes begünstigen, doch ist es nicht ausgeschlossen, daß das Linsenwachstum noch bis ins Alter, allerdings langsamer, durch die Apposition von Fasern am Äquator fort dauert.

Beim menschlichen Embryo beginnt die Bildung der Linsenfasern in der fünften Fetalwoche; am Anfange des dritten Fetalmonates wird eine solide Linse vorgefunden. Die zuerst gebildeten Linsenfasern stellen bei der Apposition neuer Fasern vom Äquator aus den Linsenkern her; ihr weiteres Wachstum ist nicht mehr möglich, sondern sie werden unter Wasserabgabe fester. Nach außen wird die Linse durch eine von ihrem Epithel resp. ihren Fasern abgeschiedene homogene Linsenkapsel abgeschlossen. Außerhalb derselben liegt während der fetalen Entwicklung ein dichtes Gewebe, die *Tunica vasculosa lentis*, deren Bildung wir später in Zusammenhang mit der Entstehung der Augengefäße zu schildern haben. Sehr wesentlich tragen auch Fasern zur Bildung der *Capsula lentis* bei, welche sich von der Basis der Linsenzellen aus entwickeln und, indem sie sich durchflechten, nach C. Rabl die Aufgabe haben sollen, die *Tunica vasculosa lentis* an die Linse zu befestigen.

Die Linse besteht, wie C. Rabl nachgewiesen hat, aus radiären Lamellen von Linsenfasern, die gegen die Oberfläche der Linse an Zahl zunehmen. Er sagt: „Die Lamellen teilen sich und zeigen manche Abweichung von der typischen Form. Es ist klar, daß die Zahl der Radiärlamellen von innen nach außen zunehmen wird oder, was dasselbe ist, daß die Linsen jüngerer Tiere weniger Radiärlamellen besitzen müssen als die älteren. Die Zahl der Radiärlamellen nimmt also mit dem Alter zu.“

Ursache der Linsenbildung.

Dieselbe ist neuerdings in einem Reize gesucht worden, welchen die lateralwärts auswachsende, zur Berührung mit dem Ectoderm gelangende Augenblase auf die benachbarten Ectodermzellen ausüben soll. Die Entwicklung der Augenblase und der Linse sind nach dieser Vorstellung enge miteinander verknüpft. Wie wir uns einen solchen, auf die Ectodermzellen einwirkenden Reiz vorzustellen haben, ist nicht klar, daß aber das Auswachsen der Augenblase und die Bildung der Linse in einem Korrelations- oder Abhängigkeitsverhältnisse zueinander stehen, geht sowohl aus Experimenten wie auch aus Beobachtungen von Augenmißbildungen klar hervor. So hat A. Fischel einen sehr jungen, mißgebildeten, menschlichen Embryo untersucht, bei welchem auf der einen Seite ein Augenbecher mit einer Linsenanlage vorhanden war, während auf der anderen die Bildung der Augenblase unterblieben war und auch die Linsenanlage fehlte. Versuche von Spemann und von W. H. Lewis haben bewiesen, daß, wenigstens bei einigen Amphibien, tatsächlich das Vorhandensein eines Augenbläschens eine Vorbedingung für die Linsenbildung darstellt. So entfernte Spemann mittels Glasnadeln eine primitive Augenblase und beobachtete ein Ausbleiben der Linsenbildung auf der betreffenden Seite. Lewis löste vor der Bildung der Linse einen Hautlappen über der Augenblase ab, entfernte diese und ließ den Hautlappen wieder anheilen. Darauf blieb die Linsenbildung auf dieser Seite aus. Bei anderen Versuchen wurde der Augenbecher caudalwärts unter die Haut verlagert, wobei an der neuen Kontaktstelle mit dem Ectoderm eine Linsenbildung erfolgte, während sie an der normalen Stelle ausblieb. Aus diesen sowie aus zahlreichen anderen Versuchen dürfen wir wohl schließen, daß für die Entstehung einer Linse der Einfluß des Augenbeckers auf das Ectoderm notwendig ist; denselben bezeichnen wir als einen „Reiz“, ohne über dessen Wesen etwas Bestimm-

teres aussagen zu können. Bei der Umwandlung des Augenbläschens in die sekundäre Augenblase spielt die Linse keine Rolle, jedenfalls wird die primäre Augenblase nicht passiv durch die Linse eingestülpt. Jede Strecke des Ectoderms kann durch den Kontakt mit einer Augenblase zur Linsenbildung angeregt werden, allerdings ist für den letzten Satz insofern eine gewisse Einschränkung anzubringen, als er, wie es scheint, nicht einmal für alle Amphibien unbedingt zutrifft. So gilt er für *Rana palustris*, dagegen nicht für *Rana esculenta*. Neuerdings hat Stockard bei Fischlarven, die in Magnesiumchlorid, also unter abnormen Bedingungen, aufgezogen wurden, gefunden, daß die Linsenbildung auch von Stellen des Ectoderms ausgehen kann, die weder mit dem Augenbecher noch mit anderen Teilen des Gehirnes in Kontakt treten.

Umbildung der sekundären Augenblase.

Die sekundäre Augenblase stellt (Fig. 575) nach der Bildung des Linsenbläschens einen Becher mit doppelten Wandungen dar, in dessen lateralwärts offene Einbuchtung das Linsenbläschen sich einlagert, während das ursprünglich vorhandene Lumen, welches die beiden Wandungen trennte, sich allmählich bis auf einen Spalt reduziert. Dieser steht jedoch noch mittels des *Canalis opticus* mit dem dritten (mittleren) Ventrikel in Verbindung. Am unteren Umfange des Bechers macht sich die mit der Anlage der inneren Augengefäße in Zusammenhang stehende, auch auf die untere Wandung des *Canalis opticus* auslaufende Furche (*Fissura chorioidea*) bemerkbar. Bei der Schilderung der weiteren Differenzierung untersuchen wir zunächst die Histogenese der Retina, sodann die Bildung der vom Mesenchym gelieferten Teile des Bulbus, der Sklera, der Cornea, des *Corpus ciliare* und der Iris. Dazu kommt der Glaskörper und die Bildung der in das Innere des Bulbus eingeschlossenen Gefäße.

Retina, Stratum pigmenti, Nervus opticus.

Die innere, gegen das Linsenbläschen sehende Wand des Augenbeckers (Fig. 575) unterscheidet sich schon sehr frühe durch die beträchtliche Höhe ihrer Zellen von der stärkeren Wand, deren Zellen kubisch werden und sich nur, abgesehen von einer immer äußeren Pigmenteinlagerung, wenig verändern. Die innere Wand wird zur Retina, die äußere zu dem mit den Sehzellen (Stäbchen und Zapfen) in enge Beziehung tretenden *Stratum pigmenti*. Endlich liefern die Epithelzellen des *Canalis opticus* die Grundlage für die von der Ganglienzellschicht der Retina zentralwärts vorwachsenden Opticusfasern.

1. Histogenese der Retina.

Das Dickenwachstum der inneren Wand des Augenbeckers geht, wie bei der Wandung des Nervenrohres überhaupt, von den dem Lumen benachbarten Zellen aus, welche zunächst den Ependymzellen des embryonalen Nervenrohres entsprechen. Die hier neugebildeten Zellen werden gegen die mit der Linse in Kontakt stehende Höhle des Augenbeckers vorgeschoben. Erst mit dem Erlöschen der Zellteilungsvorgänge in der tiefen Schicht nimmt auch das Dickenwachstum der Retina ein Ende. Die Differenzierung der Retinaschichten geht, soweit unsere Kenntnisse reichen, von innen nach außen vor sich; die ersten Zellen, welche ihre definitive Form erlangen, sind die Ganglienzellen und die von diesen gebildete Nervenfaserschicht, welche, indem ihre Fasern in die Wandungen des *Canalis opticus* einwachsen, den *N. opticus* herstellen. Am spätesten differenzieren sich die Stäbchen- und Zapfenzellen, d. h. die eigentlich perzipierenden Elemente der Retina. Erst bei menschlichen Embryonen von 21,5 cm Länge beginnt ihre Bildung, während schon im dritten Fetalmonate die Höhle des *Canalis opticus* infolge der Bildung von Opticusfasern fast geschwunden ist. Bei vielen Tieren, die blind

geboren werden, geht die Entwicklung der Stäbchen und Zapfen erst nach der Geburt vor sich; so fehlt nach M. Schultze bei neugeborenen Kaninchen und Katzen noch jede Spur der Stäbchen und Zapfen, ja Schultze fand bei der Katze erst 3—4 Tage nach der Geburt die ersten Zeichen der Differenzierung, die jedoch dann sehr rasch verläuft, so daß die Gebilde schon am 13. Tage in derselben Form, nur viel kleiner wie beim erwachsenen Tiere, gefunden werden. Versuche von M. Nußbaum haben gezeigt, daß bei einigen Tieren die Bildung der Stäbchen und Zapfen erst in der neunten Woche nach der Geburt beginnt und eine Lichtempfindung erst in der zwölften Woche zu konstatieren ist.

Die Histogenese der Retina zeigt, wie schon bemerkt wurde, eine große Ähnlichkeit mit derjenigen des Nervenrohres (Fig. 580). Am vierten Tage der Bebrütung besteht die Retina des Hühnchens zu einem großen Teile aus bipolaren Zellen, die einen fortwährenden Zuwachs aus den tieferen an die äußere Schicht des Augenbeckers anstoßenden Zellen erhalten. Die älteste Schicht setzt sich aus Zellen zusammen, welche an die Membrana limitans interna angrenzen und ihre Achsencylinderfortsätze parallel zur Oberfläche aussenden. Es handelt sich um die Schicht der großen Ganglienzellen der Retina, welche die Nervenfaserschicht sowie den N. opticus herstellen. Wir könnten sie mit den Strangzellen des Rückenmarks vergleichen. Die Retina wird auch sehr früh von den Neurogliazellen durchsetzt, die als Müllersche Stützfäsern auch der fertigen Retina den Charakter einer epithelialen Formation verleihen. Sie sind auf dem in Fig. 580 dargestellten Stadium von den bipolaren Zellen nicht zu unterscheiden.



Fig. 580. Retina. Hühnchen vom 4. Bebrütungstage.

Nach R. y Cajal, Anat. Anz. 32. 1908.

Die Ganglienzellschicht tritt zuerst am hinteren Augenpole auf und breitet sich dann von dieser Stelle weiter aus. Sie erreicht zum Teil eine enorme Dicke; so fand Seefelder bei einem 31 mm langen Embryo neben dem Opticus gegen 20 Kernreihen, die später auf eine einzige Reihe reduziert werden, eine Tatsache, welche die Vermutung aufkommen läßt, daß die Ganglienzellen während der Ontogenese eine beträchtliche Verschiebung innerhalb der Retina erfahren.

Eigenartig ist nach Seefelder die Differenzierung der Stäbchen- und Zapfenzellen (s. Fig. 581). Das Protoplasma der Zapfenzellen wölbt sich als Anlage der Zapfeninnenglieder über die Membrana limitans ext. hinaus. Die Diplosomen liegen jenseits der Membran in einem konisch zugespitzten Teile der Zelle. In jedem Zapfen befindet sich (Fig. 581C) ein von einem Diplosom ausgehendes feines Fädchen, das sich später mit einer Protoplasmahülle umgibt und dann das Zapfenaußenglied darstellt, indem es sich gegen die Zellen des Stratum pigmenti erstreckt. Die Stäbchen sind viel zartere Gebilde, deren Differenzierung jedoch genau ebenso verläuft wie diejenige der Zapfen.

Die Histogenese der Retina, in ihrer Flächenausdehnung untersucht, beginnt an einem Punkte, welcher später der Macula lutea und der Fovea centralis entspricht und schreitet gegen den Rand des Augenbeckers hin weiter fort; demnach sind die zentralen Partien der Retina histogenetisch älter als die peripheren. Auch erfolgt das mit der

Vergrößerung des Bulbus einhergehende Flächenwachstum der Retina von den peripheren, noch als indifferentes Epithel sich darstellenden Partien aus, während wir wohl ein Flächenwachstum der bereits differenzierten Retina ausschließen dürfen.

An der Stelle der Fovea centralis sehen wir im siebenten Fetalmonate eine Verdickung der Retina (Seefelders), welche durch die besondere Mächtigkeit der Ganglienzellschicht hervorgerufen wird; erst zu dieser Zeit treten die ersten Andeutungen einer Fovea auf. Relativ spät bilden sich an dieser Stelle die Zapfen aus, welche beim achtmonatlichen Fetus recht unvollkommen sind, ja sogar bei Neugeborenen und bei Kindern in den ersten Lebensmonaten die spätere Form noch nicht erlangt haben. So beträgt die Höhe der Zapfen bei einem 16 Wochen alten Kinde, verglichen mit

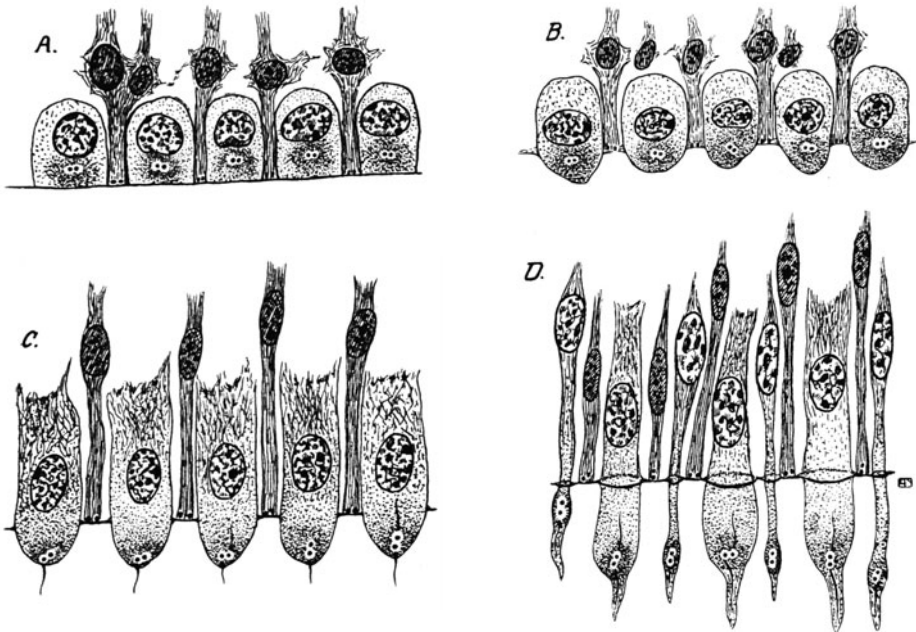


Fig. 581. Schema der Entwicklung der Stäbchen- und Zapfenzellen.

Nach Bach und Seefelders, Atl. d. Entw.-Gesch. d. menschl. Auges. 1914.

A. Zapfenzellen embr. hum. 65 mm.

B. Zapfenzellen embr. hum. 80 mm.

C. Zapfenzellen; parazentrale Netzhautpartie. Neugeborener.

D. Stäbchen und Zapfenzellen. Neugeborener.

derjenigen beim Erwachsenen, bloß ungefähr die Hälfte. Damit steht wohl auch die Tatsache in Zusammenhang, daß, wie Seefelders fand, die Sehschärfe beim Menschen von der Geburt an eine allmähliche Verfeinerung erfährt.

Die Fovea centralis bildet sich an der Stelle der erwähnten Verdickung der Retina, indem eine Schicht nach der anderen auf die Seite gedrängt wird, so daß an der tiefsten Stelle bloß noch die Zapfenschicht übrig bleibt. Beim Neugeborenen ist die Fovea noch nicht in ihrer späteren Ausbildung vorhanden, denn, abgesehen von der Zapfenschicht, findet sich am Boden der Grube auch noch die äußere Körnerschicht. Daß die peripheren Partien der Retina sich später ausbilden als die zentralen, geht aber auch aus den über die Regeneration des Auges bei gewissen Amphibien bekannten Tatsachen hervor. So haben Griffini und Marcinò nachgewiesen, daß sich die ganze Urodelen-

retina von der Peripherie her regenerieren kann. Sie durchschnitten den Nervus opticus und erhielten eine Degeneration der gesamten Pars optica retinae, die sich jedoch, ebenso wie die Fasern des N. opticus, regenerieren soll, und zwar von der Ora serrata aus durch die Vermehrung der hier noch epithelialen Zellen am Übergange der Retina in das Stratum pigmenti.

Von Studnička ist darauf hingewiesen worden, daß die Retina mit ihren in den Spalt zwischen der Retina und dem Stratum pigmenti vorragenden Außengliedern der Stäbchen und Zapfen mit den Ependymsinnesorganen zu vergleichen sei, die beim Amphioxus und auch bei gewissen Knochenfischen (Boeke) in größerer Zahl auftreten, z. B. in der Infundibularregion, wo kompliziert gebaute Sinneszellen zwischen Stützzellen eingelagert sind. Von jeder Sinneszelle erheben sich eine größere Anzahl feiner, in den Ventrikelraum vorragender Fäden, die punktförmig enden und sich andererseits als Fibrillenbündel bis zur Basis der Zelle hinziehen.

Bildung der Pars ciliaris retinae.

Auf die Pars optica retinae, welche ihre vordere Grenze an der Ora serrata findet, folgt die Pars ciliaris, welche das Corpus ciliare und die hintere Fläche der Iris überzieht. Sie besteht aus Epithelzellen, welche sich eng mit den Zellen des Stratum pigmenti verbinden und auch selbst eine starke Pigmentierung aufweisen. Beide Schichten,

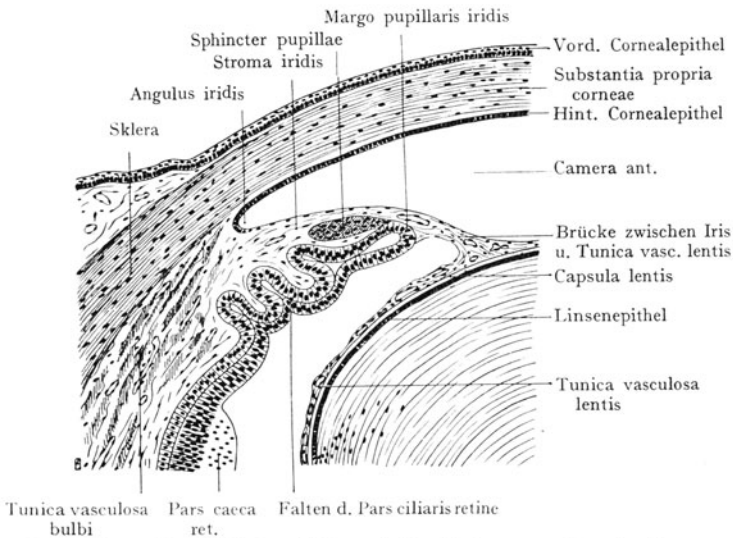


Fig. 582. Bildung des Sphincter iridis und der Tunica vasculosa lentis.

Nach Szili, Anat. Anz. 20. 1903.

die Pars ciliaris retinae und das Stratum pigmenti zeichnen sich durch die engen Beziehungen zu zwei Abschnitten der Tunica vasculosa, nämlich zum Corpus ciliare und zur Iris aus, während die Pars optica Beziehungen zum hinteren durch die Chorioidea dargestellten Abschnitte der Tunica vasculosa eingeht. Im Beginne des vierten Fetalmonates zeigen sich die ersten Spuren der Proc. ciliares, doch ist die Anlage des Corpus ciliare noch von Netzhaut bedeckt, die sich ohne scharfe Grenze nach hinten fortsetzt. Je mehr sich nun der Ciliarkörper erhebt, desto mehr weicht gleichsam der Netzhautrand nach hinten zurück. In der zweiten Hälfte des vierten Monats sind die Ciliarfortsätze gut entwickelt (O. Schultze).

Das Corpus ciliare ist zunächst glatt, indem seine in das Innere der Augenblase vorspringenden Falten (Corona ciliaris) erst durch die Wucherung des gefäßhaltigen Mesenchyms hervorgerufen werden, welche als Fortsetzung der Chorioidea sowohl das Corpus ciliare mit den Processus ciliares als auch das Stroma iridis herstellt. Aus derselben Schicht bildet sich der M. ciliaris. Diese Oberflächenvergrößerung steht zweifellos in Zusammenhang mit der Abgabe von Flüssigkeit in die hintere Kammer. Die Zellen, welche das Corpus ciliare überziehen, bilden auch durch eine besondere Differenzierung des Protoplasmas die zur Linse gehenden Fasern der Zonula ciliaris, mittels derer der Accommodationsmuskel (M. ciliaris) einen Einfluß auf die Form der in der Capsula lentis unter Spannung stehenden Linse gewinnt. Wir dürfen die Bildung dieser mit der Linsenkapsel sich verwebenden, von den Proc. ciliares ausgehenden,

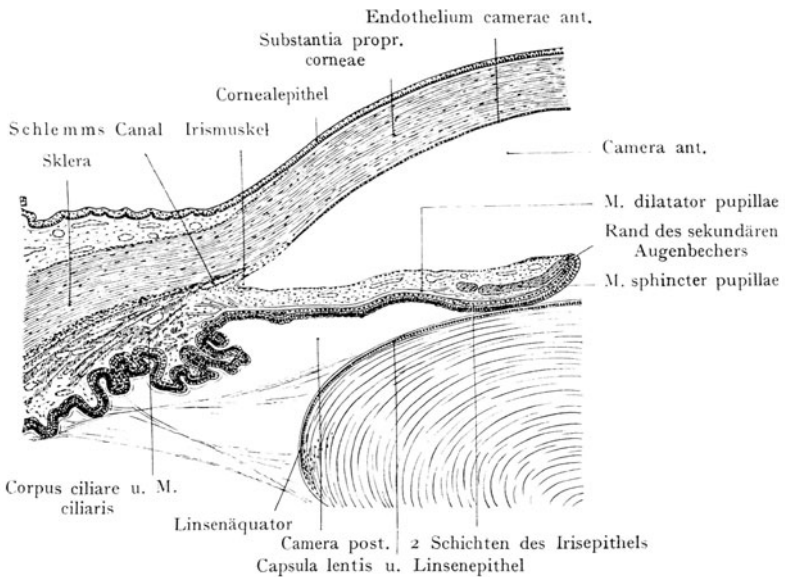


Fig. 583. Hälfte des vorderen Bulbussegmentes vom Erwachsenen. (Halbschematisch).
Zum Teil nach einem Präparate, zum Teil nach Szili, Anat. Anz. 20. 1902.

homogenen Fasern etwa mit der Bildung der Glaskörperfasern von den Zellen der Pars optica retinae aus vergleichen (s. diese).

Im Bereiche der hinteren Fläche der Iris stellt die Pars ciliaris gleichfalls eine epitheliale Schicht dar, welche am Margo pupillaris iridis in das ihr angelagerte Stratum pigmenti iridis übergeht. Diesem lagert sich als Fortsetzung der Tunica vasculosa das stark gefäßhaltige Stroma iridis auf. Es ist deshalb notwendig, die Entstehung dieser mit den beiden epithelialen Schichten so innig zusammenhängenden Einrichtung zu schildern.

Nach der Ablösung des Linsenbläschens von dem Ectoderm beginnt das Mesenchym von der Umgebung aus zwischen Linse und Ectoderm einzuwachsen (Fig. 577), indem es hier zum Teil die Substantia propria der Cornea, zum Teil das Stroma iridis herstellt, Gebilde, welche durch die alsbald entstehende vordere Augenkammer voneinander getrennt werden. Diese tritt in Form eines Spaltes im Mesenchym auf. Das Stroma iridis ist von vornherein sehr gefäßreich und verbindet sich mit der dichten, die Linse umhüllenden Capsula vasculosa lentis (s. oben), in deren Bildung die im Canalis hyaloideus verlaufende

A. hyaloidea eingeht; dieselbe stellt die direkte Fortsetzung der bei der Entstehung des fetalen Augenspaltes in den N. opticus aufgenommenen A. centralis retinae dar (Fig. 575 A). Andererseits verbinden sich die Gefäße der Irisschicht mit den Gefäßen des Corpus ciliare und durch diese wieder mit den Gefäßen der Chorioidea. Derjenige Teil der Tunica vasculosa lentis, an dessen Bildung die Irisgefäße teilnehmen, ist in der Pupille ausgedehnt (Fig. 584) und wird manchmal auch als Membrana pupillaris unterschieden; auch kann diese ausnahmsweise, da sie ihre Gefäße aus den Irisgefäßen erhält, nach der vor der Geburt stattfindenden Rückbildung der A. hyaloidea bestehen bleiben, ja sogar sich verdicken und so eine mehr oder weniger undurchsichtige, das Pupillarloch

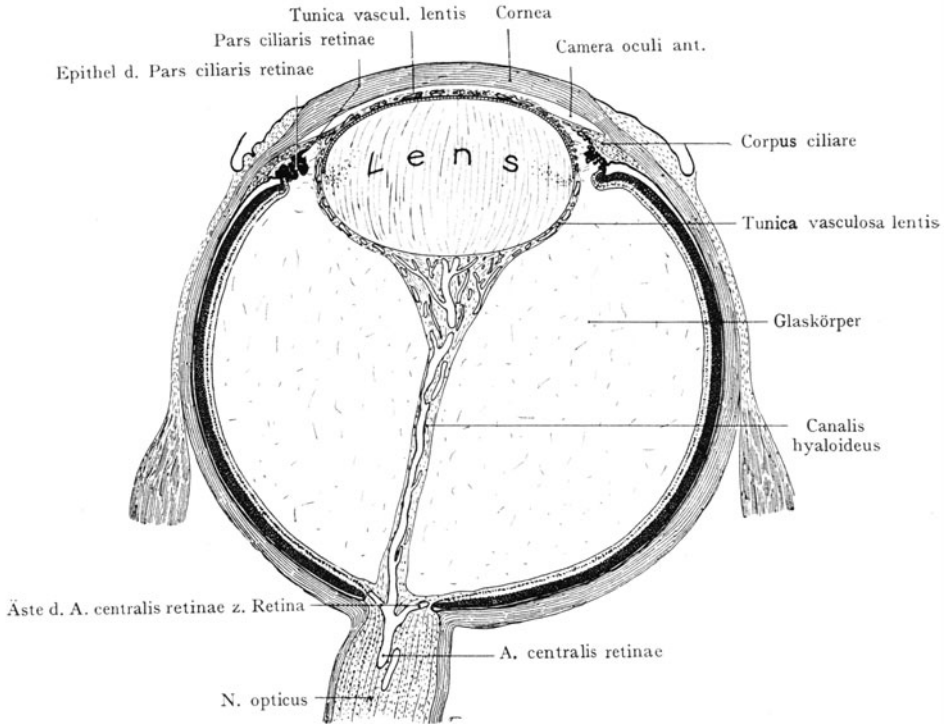


Fig. 584. Auge eines Fetus vom 4. Monate mit dem Canalis hyaloideus und der Tunica vasculosa lentis.
(Horizontalschnitt.)

verschließende Membran oder auch Fäden darstellen, welche eine starke Beeinträchtigung des Sehvermögens bewirken.

Die Iris bildet gegen die Camera oculi ant. hin das Endothelium camerae anterioris, welches dort, wo die Iris an die Cornea grenzt, auf die hintere Fläche der Cornea übergeht.

Die Iris des Erwachsenen enthält, abgesehen von den Gefäßen und Nerven, auch glatte Muskulatur in ringförmiger oder radiärer Anordnung (M. sphincter und M. dilatator pupillae). Bis vor kurzem leitete man beide Muskeln von dem Stroma iridis her, also aus dem Mesoderm, doch kann jetzt, nach den Untersuchungen von M. Nußbaum, Herzog, Heerfordt und Szili kein Zweifel darüber bestehen, daß sie aus dem Epithel des Augenbeckers stammen. Der M. sphincter pupillae wächst (Fig. 582 und 583) von

dem am Margo pupillaris iridis gelegenen Übergange der Pars ciliaris iridis in das Stratum pigmenti als eine in das Stroma iridis vordringende solide Zellmasse aus, welche sich zu glatter Muskulatur differenziert. Nach Szili bildet die Anlage bei einem menschlichen Fetus von 10,2 cm Länge einen lamellenartigen Fortsatz, der mit dem Umschlage der beiden Epithelschichten ineinander zusammenhängt. Bei einem Fetus von 14 cm Länge hat die Umwandlung in glatte Muskelzellen schon begonnen, die durch einwachsende Zellen des Stroma iridis in einzelne konzentrisch angeordnete Bündel getrennt werden. Der M. dilatator iridis entwickelt sich erst im Laufe des siebenten Fetalmonats durch die Ablösung von Zellen des Stratum pigmenti iridis; beim Neugeborenen stellt er eine einfache Schicht von glatten Muskelzellen dar, die sich dem Stratum pigmenti direkt anlagern.

Die Pigmentierung des Epithelüberzuges des Corpus ciliare und der Iris beschränkt sich nach Heerfordt zunächst auf das Stratum pigmenti corporis ciliaris et iridis und greift erst allmählich auf die Pars ciliaris retinae über, indem sie am Margo pupillaris iridis beginnt und sich gegen den Margo ciliaris iridis ausbreitet. Die gesättigte Pigmentierung der Pars ciliaris retinae im Bereiche der Iris ist bei der Geburt noch lange nicht erreicht. Die Bildung glatter Muskelzellen aus einem Epithel, das in letzter Linie dem Ectoderm entstammt, ist ein Vorgang, welcher ganz vereinzelt dasteht, wenn wir nicht etwa mit Kölliker, Heerfordt u. a. annehmen wollen, daß auch die glatten Muskelzellen der Schweißdrüsen epithelialer Herkunft seien.

Nervus opticus (Figg. 563 u. 564). Dieser entsteht aus centripetal in die Wandungen des Canalis opticus auswachsenden Achsencylinderfortsätzen der großen Ganglienzellen der Retina. Die Epithelzellen der Wandung des Canalis finden dabei als Stütz- oder Gliazellen des N. opticus Verwendung und sind tatsächlich noch beim Erwachsenen mittels der Golgimethode nachgewiesen worden (Kallius). Der N. opticus ist, genau genommen, nichts anderes als eine Hirnbahn, welche den zur Retina umgewandelten Teil des Prosencephalon mit zentralen Kernen und auch sekundär mit anderen Abschnitten der Hirnrinde in Verbindung setzt. Die Opticusfasern bilden sich zunächst an der unteren, von der Einstülpung der Fissura chorioidea betroffenen Wand des Canalis opticus; erst allmählich treten sie auch in den übrigen Strecken der Wandung auf. Im dritten Fetalmonate ist das Lumen des Canalis opticus vollständig verschwunden.

2. Entwicklung des Glaskörpers.

Die Vorstellungen über die Entwicklung und morphologische Bedeutung des Glaskörpergewebes haben in den letzten fünfzehn Jahren eine Umwandlung erfahren, die ebenso überraschend ist wie die Erkenntnis, daß die Mm. sphincter und dilatator iridis aus dem Epithel des sekundären Augenbeckens entstehen. Früher wurde allgemein angenommen, daß der Glaskörper bindegewebiger Herkunft sei und durch die Umwandlung von Mesenchymzellen entstehe, welche mit der A. centralis retinae durch die fetale Augenspalte in das Innere des Augenbeckens gelangen. Daß diese Gefäße bei ihrem Eindringen in den Augenbecher auch Mesenchymzellen mitnehmen, ist sicher, aber dieselben sind auch später in Begleitung von Gefäßen vorhanden und nehmen keinen Anteil an der Bildung der Glaskörperfasern. Diese entstehen in ähnlicher Weise wie die Fasern der Zonula ciliaris; sie leiten sich eben von jenen Zellen der Pars optica retinae ab, welche sich als Stützzellen differenzieren und auch noch der Retina des Erwachsenen den Charakter eines Epithelgewebes verleihen.

Zunächst bildet sich ein Geflecht feinsten Fibrillen, welche den Spalt des Augenbeckens zwischen der Linse und der Retina ausfüllen. Sie sind kaum von den Basalfortsätzen der Linsenzellen zu unterscheiden, welche sich nach v. Lenhossék gleichfalls an der Bildung des Glaskörpers beteiligen sollen, während sie nach C. Rabl bloß einen durch den Perilenticularspalt von der Linse getrennten Faserfilz herstellen und

dazu dienen, um die Tunica vasculosa lentis an der Linse zu befestigen. In dem feinen Geflechte des Glaskörpers, welches man auch mit der Molecularschicht des Gehirns verglichen hat, finden sich einzelne Mesenchymzellen, die mit den Gefäßen in das Innere der Augenblase gelangen, ohne jedoch, nach der neueren Auffassung, eine weitere Rolle bei der Bildung des Glaskörpers zu spielen. Nach C. Rabl beginnt diese am Übergange der Pars optica in die Pars ciliaris retinae und breitet sich von hier weiter aus. Retina, Zonula ciliaris und Glaskörper sind demnach alle drei ectodermaler Herkunft.

Nach der Auffassung von C. Rabl ist das Auge ein bilateral symmetrisches Organ, „ein zu einem Sinnesorgan umgebildeter Hirnlappen, in den von außen her die Linse eingestülpt ist. Der Glaskörper ist eine in bestimmter Weise umgebildete Glia. Pars optica retinae und Glaskörper bilden eine anatomische und genetische Einheit. In ähnlicher Weise sind die Zonulafasern als Gliafasern aufzufassen, hervorgegangen aus basalen Ausläufern der Zellen der inneren Lamelle der Pars ciliaris retinae.“ Die Retina ist schon von den frühesten Stadien an in einen nasalen und temporalen Lappen geteilt; diese Scheidung geht später allerdings verloren, aber nur scheinbar; in Wirklichkeit bleibt die bilaterale Symmetrie stets erhalten und zwar nicht bloß an der Retina, sondern am ganzen Auge.

3. Bildung des fetalen Augenspaltes und der intraocularen Gefäße.

Mit der Anlage des fetalen Augenspaltes gelangt die A. centralis retinae, von einer gewissen Menge von Bindegewebe umhüllt, in das Innere des Auges. Der Augenspalt, den wir (Fig. 575) als eine Fortsetzung der die Linse aufnehmenden Einbuchtung auf dem unteren Umfang des Augenbechers und des Augens tieles auffassen können, buchtet also ursprünglich die Anlage sowohl der Pars optica als auch der Pars ciliaris retinae vor. Durch das Zusammenwachsen der Ränder des Spaltes werden die in denselben sich einlagernden A. und V. centralis retinae zu einem besonderen Gefäßgebiete abgeschlossen (zentrale Gefäße des Bulbus), dem wir ein peripheres Gefäßgebiet, dasjenige der Chorioidea, gegenüberstellen können. Beide Gefäßgebiete sind beim Erwachsenen voneinander unabhängig, indem bloß an der Papilla nervi optici eine Verbindung zwischen den Gefäßen des Sehnerven (A. centralis retinae) und denjenigen der Tunica vasculosa oculi nachzuweisen ist.

Bei vielen Fischen gewinnt das mit den Gefäßen eindringende Mesoderm eine beträchtliche Entfaltung, indem es die Grundlage einer gefäßreichen, in den Glaskörper vorspringenden Falte, des Processus falciformis bildet, welche von der Eintrittsstelle des N. opticus (Papilla nervi optici) aus bis fast zur Iris reicht und sich häufig mittels eines knopfförmig endigenden Fortsatzes, der Campanula Halleri, am Äquator der Linse befestigt. In diesem Gebilde befinden sich glatte Muskelfasern, welche wohl durch ihre Kontraktion eine Änderung der Form der Linse bewirken können und so einen Accommodationsapparat herstellen. Bei Vögeln findet sich eine ähnliche Einrichtung im Pecten, einer Falte, deren Grundlage gleichfalls von dem bei der Bildung der Augenspalte ins Innere des Augenbechers eindringenden Mesenchym mit zahlreiche Kapillaren hergestellt wird. Die Funktion dieses Gebildes ist nicht ganz klar, doch scheint es mit der Abgabe von Flüssigkeit in den Glaskörper in Zusammenhang zu stehen, auch vielleicht bei der Regulierung des intraocularen Druckes mitzuwirken. Es erstreckt sich von der Papilla nervi optici aus gegen die Pars ciliaris retinae, um manchmal die Linsenkapsel noch zu erreichen, in den meisten Fällen jedoch vorher zu enden. Beim menschlichen Fetus (Fig. 585) bilden die ins Innere des Auges aufgenommenen Gefäße zunächst einen von der Papilla nervi optici bis zum hinteren Pol der Linse verlaufenden Strang (A. hyaloidea), nach dessen Entfernung ein feiner Kanal im Glaskörper zurückbleibt (Canalis hyaloideus). Am hinteren Pole der Linse geht die Arterie, nachdem sie in eine Anzahl von Ästen zerfallen ist, in die Bildung der Tunica vasculosa

lentis ein. In frühen Stadien gibt sie auch Äste zum Glaskörper ab, die Rami hyaloidei proprii, die sich jedoch bald zurückbilden. Bei ihrem Eintritt in den Glaskörper an der Papilla n. optici gehen Äste zur Retina ab, welche sich durchaus ohne Zusammenhang mit den Ästen der A. hyaloidea entwickeln, und zwar als in die oberflächliche Schicht der Retina vorwachsende Gefäßsprossen.

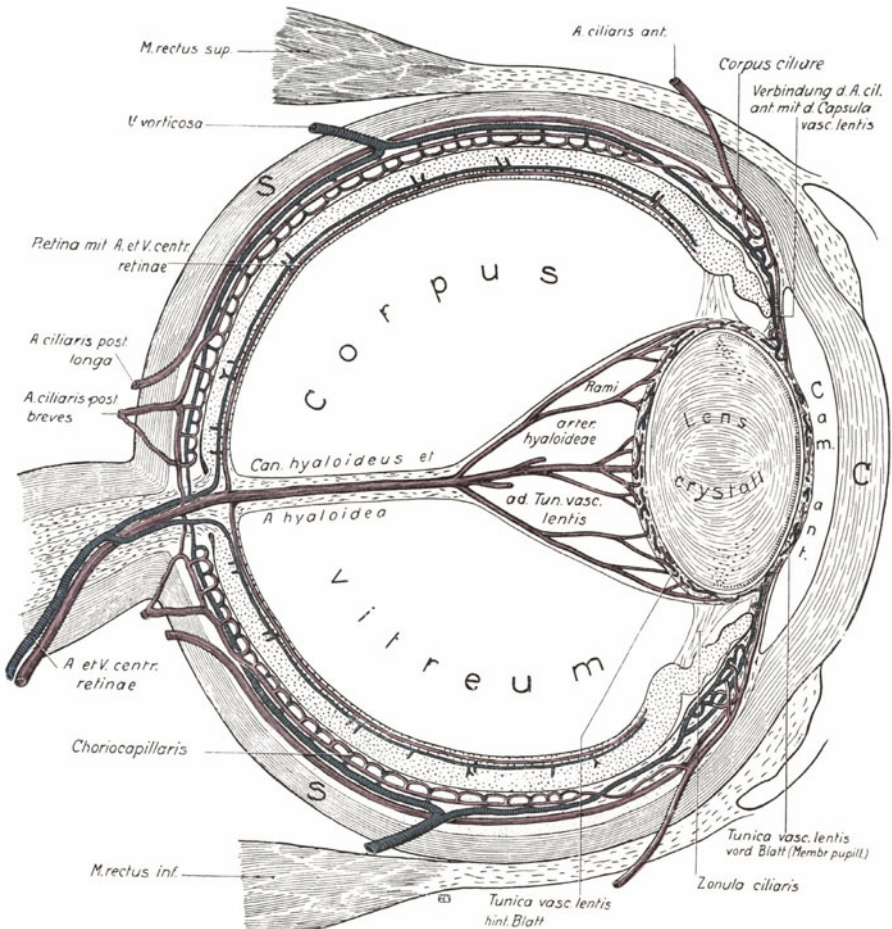


Fig. 585. Kreislauf im fetalen Auge.
Mit Benutzung einer Abbildung von Leber.

Nach O. Schultze darf wohl angenommen werden, daß bei allen Wirbeltieren die Ausbildung der Glaskörper- und Netzhautgefäße in umgekehrtem Verhältnisse zueinander stehe. Bei Tieren mit einer stärkeren Entfaltung der Glaskörpergefäße, etwa in Form eines Proc. falciformis, ist die Ausbildung der Netzhautgefäße eine geringe oder fehlt gänzlich (so beim Aal). Bei Säugetieren dagegen, die eine Reduktion der Glaskörpergefäße aufweisen, finden wir ein vollkommenes System von Netzhautgefäßen. Die Gefäße des Glaskörpers befinden sich phylogenetisch in rückschreitender, diejenigen der Netzhaut dagegen in fortschreitender Entwicklung (O. Schultze). Im

dritten Fetalmonate ist noch nichts von Retinalgefäßen zu bemerken, im sechsten Monate ist die Retina bis zu der Ora serrata gefäßhaltig (O. Schultze).

Die Glaskörpergefäße bilden mit der Tunica vasculosa lentis einen Gefäßkomplex, welcher während der fetalen Entwicklung beträchtliche Umwandlungen erfährt, um sich noch vor der Geburt vollständig zurückzubilden. Beim menschlichen Fetus aus dem dritten Monate stellt die A. hyaloidea einen ziemlich kurzen Stamm dar, aus welchem in einiger Entfernung von der hinteren Fläche der Linse Äste zur Tunica vasculosa lentis verlaufen (Fig. 585). Diese verbinden sich aber auch mit dem peripheren Gefäßgebiete des Bulbus, und zwar mit den Aa. ciliares anteriores, welche den Circulus iridis major herstellen und vom Margo pupillaris iridis aus Äste in die Tunica vasculosa lentis abgeben. Etwas vor dem Linsenäquator ist die Tunica vasculosa lentis besonders dicht, ein Umstand, welcher vielleicht mit der hier erfolgenden Bildung von in neue Linsenfasern sich umwandelnden Zellen in Zusammenhang steht. Da die A. hyaloidea nicht von Venen begleitet wird, so findet das venöse Blut der Tunica vasculosa lentis seinen Abfluß durch die Verbindungen mit den Irisvenen in die Vv. vorticosae der Chorioidea. Die ganze Einrichtung erreicht im siebenten Fetalmonate ihre maximale Entfaltung, um dann bis zur Geburt einer vollständigen Rückbildung zu unterliegen, doch sind hier starke Variationen festgestellt worden, indem man schon bei Feten des sechsten Monats eine vollständige Rückbildung gefunden hat. Diese beginnt am vorderen Pole der Linse, indem sich die Gefäße unter Schlingenbildung zurückziehen. Ausnahmsweise erleidet diese Rückbildung eine Störung, bei der die Tunica vasculosa in größerer oder geringerer Ausdehnung, unter Wahrung ihres Zusammenhanges mit dem Stroma iridis und den Irisgefäßen bestehen bleibt. Solche Fälle, bei denen jedoch die übrige von der A. hyaloidea aus versorgte Partie der Tunica vasculosa lentis sich zurückbildet, werden als Atresia pupillae congenita bezeichnet. Eine gewisse Selbständigkeit beider Abschnitte der Tunica vasculosa lentis ist ja wohl mit Hinblick auf die Gefäßversorgung anzunehmen.

4. Entwicklung der aus dem Mesoderm stammenden Teile des Bulbus oculi.

(Cornea, Sklera und Fascia bulbi.)

Das den sekundären Augenbecher umgebende Mesenchym bildet, indem es sich auch zwischen dem Linsenbläschen und dem Ectoderm einschiebt, sowohl die Tunica fibrosa als die Tunica vasculosa oculi, d. h. die Sklera, die Cornea, die Chorioidea, das Corpus ciliare und das Stroma iridis.

Die Chorioidea wird frühzeitig angelegt, und zwar in der Form einer ziemlich lockeren, stark gefäßhaltigen Schicht von Mesenchym, welche sich außen dem Stratum pigmenti retinae anschließt. Die Mesenchymzellen der Tunica vasculosa oculi sind bis zum siebenten oder achten Fetalmonate pigmentiert. Nach außen von dieser Schicht bildet sich die Sklera durch eine starke Vermehrung sowie durch innigen Zusammenschluß der Mesenchymzellen und Abscheidung von straffen Zwischenfasern. Sie wird noch bis in die zweite Hälfte des dritten Fetalmonates durch einen feinen Spalt, den Perichorioidealspalt, von der Chorioidea getrennt (Krischewsky). Es ist dies ein Lymphspalt, welcher von der Eintrittsstelle des N. opticus in den Bulbus ununterbrochen bis zum Margo pupillaris der Iris reicht, dagegen später durch die Ausbildung des Corpus ciliare in einen vorderen und hinteren Abschnitt zerlegt wird. Die Cornea geht aus jener zunächst sehr dünnen Schicht von Mesenchym hervor, welche zwischen der Linse und dem Ectoderm einwächst. Später spaltet sich diese Schicht (Fig. 577) einerseits in die Cornea, andererseits in das Stroma iridis und die mesenchymatische Grundlage der vorderen Tunica vasculosa lentis und der so begrenzte Spalt erweitert sich allmählich, um die vordere Kammer herzustellen. Die Cornea wird zunächst durch eine sehr dünne Schicht dargestellt, welche vorn von einer Fortsetzung der Conjunctiva

(vorderes Cornealepithel), hinten von einem Endothel (*Endothelium camerae ant.*) überzogen wird. Die Cornea gewinnt ihre Durchsichtigkeit erst vom vierten Fetalmonate an. Die Bildung der vorderen Kammer erfolgt erst im Laufe des vierten Fetalmonates, und zwar wahrscheinlich von der Peripherie der Linse aus gegen den vorderen Linsenpol hin, indem hier die *Capsula vasculosa lentis* am längsten mit der hinteren Fläche der Cornea in Verbindung steht (Krischewsky, nach O. Hertwig). Im Iriswinkel bildet sich nachträglich durch Dehiscenz des Gewebes das *Lig. pectinatum iridis*.

Die hintere Kammer wird infolge der Bildung der *Zonula ciliaris* vom Glaskörper abgegrenzt, und zwar erst im dritten Fetalmonate. Die hintere und die vordere Kammer treten erst nach dem Schwunde der mit dem *Margo pupillaris iridis* zusammenhängenden *Tunica vasculosa lentis* in ausgiebige Verbindung untereinander, ein Zustand, der in den letzten Fetalmonaten angetroffen wird.

Entwicklung der Hilfsorgane des Auges.

Hierher gehören die Augenmuskeln, die Differenzierungen des orbitalen Bindegewebes resp. der Fascien der Augenmuskeln, die wir als *Fascia bulbi* und *Septum orbitale* kennen, der Lid- und Tränenapparat. Die Entwicklung der Augenmuskeln wurde früher geschildert; über die Entwicklung der *Fascia bulbi* ist so gut wie nichts bekannt, so daß wir uns auf die Darstellung der Entwicklung der Lider und des Tränenapparates beschränken müssen.

1. Entwicklung der Augenlider.

In der Fig. 66 sehen wir, wie auf einem gewissen Stadium das vordere Segment des Bulbus offen zu Tage liegt, ohne den Schutz von Augenlidern. Als erste Andeutung der letzteren bildet sich ein ringförmiger Wulst der Haut, welcher die Cornea umrandet. Von der oberen resp. unteren Strecke dieses Wulstes wachsen die Augenlider über die Cornea vor. Das obere Augenlid stammt demnach vom Stirnfortsatze, das untere in der Hauptsache vom Oberkieferfortsatze, zum Teil aber auch vom lateralen Nasenfortsatze. Das untere Lid bildet sich etwas früher als das obere, schon im zweiten Fetalmonat, doch ist noch im dritten die Lidspalte so weit offen, daß man die ganze Cornea übersehen kann, denn erst im vierten erfolgt eine epitheliale Verklebung der Lidränder, die bis zur Geburt erhalten bleibt.

Mit der Anlage der Augenlider wird die Bildung des *Saccus conjunctivae* eingeleitet, der durch die erwähnte Verklebung einen vollständigen Abschluß nach außen hin erfährt. Nach der Lösung der Augenlider, die kurz vor der Geburt durch Resorption der die Verbindung herstellenden Epithelzellen erfolgt, können wir eine *Conjunctiva palpebrarum* von einer *Conjunctiva bulbi* unterscheiden; beide Abschnitte gehen am *Fornix conjunctivae* ineinander über. Erst nach der Verklebung der Augenlidränder bilden sich die Cilien im vierten und die *Glandulae tarsales* (Meibomii) im sechsten Fetalmonate; diese als solide Epithelwucherungen. In ihnen treten allmählich Lumina auf, welche durch ihren Zusammenfluß am Lidrande die Lösung der Lider herbeiführen. Die *Glandulae ciliares* (Molli) sind als modifizierte Schweißdrüsen (ohne Knäuel) aufzufassen.

2. Die Entwicklung des Tränenapparates.

In der descriptiven Anatomie unterscheiden wir zwischen dem tränen erzeugenden und dem tränenableitenden Apparate. Zu jenem gehört die *Glandula lacrimalis*, welche in die größere *Pars orbitalis*, oberhalb der Sehne des *M. levator palpebrae superioris* und die viel kleinere *Pars palpebralis* unterhalb derselben zerfällt. Die Tränendrüse entsteht nach Kölliker im dritten Monate vom *Fornix conjunctivae superior* aus in Form

von mehrfachen Epithelwucherungen, die sich später aushöhlen und in einer Reihe von punktförmigen Öffnungen am Fornix superior in den Conjunctivalsack ausmünden. Die Trennung in eine Pars orbitalis und eine Pars palpebralis kommt erst später infolge der Ausbildung des Septum orbitale zustande.

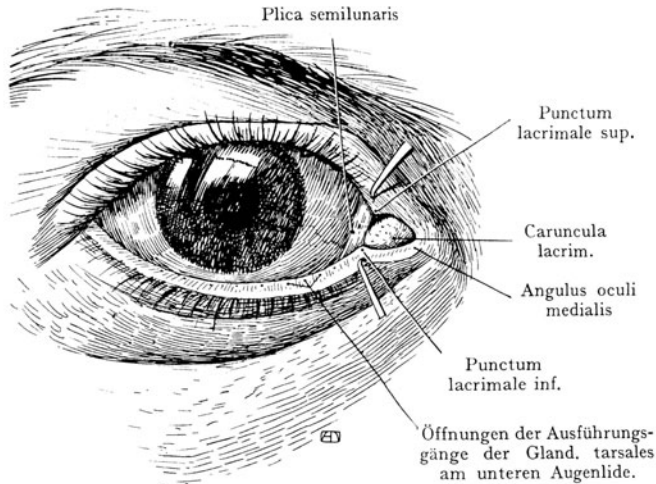


Fig. 586. Augenlider des Erwachsenen.

Zur Veranschaulichung der Lage der Tränenpunkte, der Caruncula lacrimalis und der Plica semilunaris.

Zu den Tränenableitungswegen rechnen wir den medialen Teil des Conjunctivalsackes, der als Lacus lacrimalis (Fig. 586) von der Plica semilunaris und den medial von dem Puncta lacrimalia befindlichen Strecken der Augenlider begrenzt wird, sodann die Puncta lacrimalia, welche in die Tränenflüssigkeit des Tränensees eintauchen, endlich die Ductus lacrimales, den Saccus lacrimalis und den Ductus nasolacrimalis.

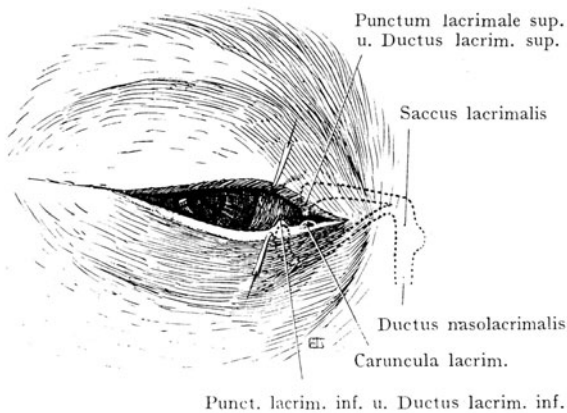


Fig. 587. Lage der Tränenpunkte usw. bei einem menschlichen Embryo von 15 cm. Tränenkanälchen eingezeichnet.

Nach Fr. Ask, Anat. Anz. XXX. 1907.

kieferfortsatz vom lateralen Nasenfortsatze abgrenzt wächst auch in die Tiefe, indem er sich von seinem zugleich auch gegen die Nasenhöhle vor. Dagegen

Die erste Anlage des Ductus nasolacrimalis, des Saccus lacrimalis und der Ductus lacrimales wird durch eine Epithelwucherung gebildet, welche (s. Bildung des Gesichtes) vom oberen medialen Rande des Oberkieferfortsatzes ausgeht und in der Richtung gegen die Nase weiterwachsend den medialen Augenwinkel erreicht. Sie entspricht einer seichten Furche (Augen-nasenrinne), welche den Ober-

winkel mit der Epidermis, die hier zum Conjunctivalepithel wird, in Zusammenhang und von hier wächst ein zunächst solider Epithelstrang als Anlage des unteren Ductus lacrimalis gegen das untere Augenlid vor. Etwas später legt sich der obere Ductus in derselben Weise an. Die zwischen dem Abgang der beiden Ductus liegende Strecke des Stranges wird weiterhin zum Saccus lacrimalis. Der untere Abschnitt wächst gegen die Nasenhöhle aus, verbindet sich mit ihr und läßt durch nachträgliche Aushöhlung des zuerst soliden Stranges den Ductus nasolacrimalis hervorgehen. Bei einem 1,5 cm langen menschlichen Embryo sind die Tränenableitungswege angelegt; bei einem Embryo von 17 mm Länge sind die Tränenkanälchen kanalisiert. Bei menschlichen Embryonen kommen übrigens längs des Ductus nasolacrimalis zahlreiche kleine Ausbuchtungen vor, die sich auch beim Erwachsenen als Ausbuchtungen des Tränennasenkanales erhalten können (Bochdalék).

Das untere Tränenkanälchen ist länger, auch liegt das Punctum lacrimale inf. weiter temporalwärts als das Punctum lacrimale sup., das gilt für den menschlichen Embryo von 17 mm Länge und hat eine gewisse Bedeutung für die Ausbildung der Glandulae tarsales

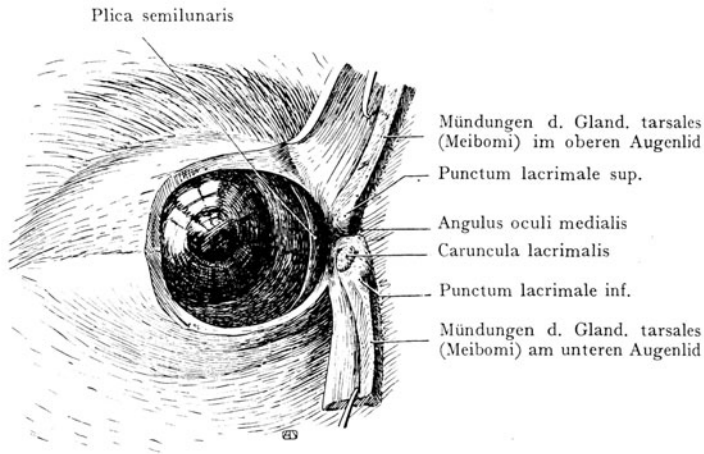


Fig. 588. Anlage der Caruncula lacrimalis am unteren Augenlide bei einem menschlichen Fetus von 15 cm Länge.

(Meibomi). Im oberen Augenlide kommen nasal vom oberen Tränenpunkte überhaupt keine Glandulae tarsales zur Ausbildung, dagegen finden sich (Fig. 588) Anlagen derselben auf der längeren Strecke des unteren Augenlides nasalwärts vom Punctum lacrimale inferius. Wenn bei der weiteren Entwicklung die Tränenkanälchen sich bedeutend vergrößern, so bleibt für diese isolierte Masse kein Raum mehr am unteren Augenlid übrig (Ask); sie wird dann in Form einer kurzen Falte, welche allmählich ihre Verbindung mit dem unteren Augenlide fast aufgibt, gegen den medialen Augenwinkel verschoben und stellt nunmehr die Caruncula lacrimalis dar. Bald nach der Anlage der Lider wird auch die Plica semilunaris (Nickhaut) gebildet, und zwar unabhängig von der Caruncula lacrimalis als eine Falte der Conjunctiva.

Überzählige Tränenkanälchen sind nicht selten beobachtet worden und zwar häufiger am unteren als am oberen Augenlide; übrigens scheinen die Anlagen der Tränenkanälchen die oben erwähnte Neigung der Tränenwege zur Sprossenbildung ebenfalls zu besitzen. Die Bildung der Tränenableitungswege erfolgt, wie es scheint, von den Amphibien an in übereinstimmender Weise. Auch hier sehen wir als erste Anlage eine solide, in die Tiefe wachsende Epithelleiste, welche sich vom medialen Augenwinkel bis

zur Riechgrube erstreckt und nach ihrer Loslösung von dem Ectoderm und ihrer nachträglichen Aushöhlung dem Ductus nasolacimalis entspricht. Von diesem aus bilden sich durch sekundäres Auswachsen die Tränenkanälchen. Einen ganz ähnlichen Vorgang sehen wir bei Reptilien, Vögeln und Säugetieren Platz greifen.

Vergleichend embryologische Bemerkungen über das Auge.

Das Auge zeigt in bezug auf die dasselbe zusammensetzenden Bausteine, sowohl bei Wirbeltieren als auch bei vielen Wirbellosen, eine große Übereinstimmung. Soll das Auge dem Nervensystem mehr überliefern als eine bloße Lichtempfindung, so müssen lichtbrechende Medien, etwa in Form einer Cornea, einer Linse oder eines Glaskörpers vorhanden sein, welche ein Bild auf der Retina entstehen lassen. So sehen wir tatsächlich alle höheren Augen bei Wirbellosen wie bei Wirbeltieren gebaut.

Wenn wir nun aber die Herkunft und die Anordnung der einzelnen, das Auge zusammensetzenden Teile untersuchen, so stoßen wir auf bedeutende Unterschiede. Bei Wirbeltieren wird ausnahmslos das für den Menschen beschriebene Verhalten angetroffen; die Cornea stammt aus dem umgebenden Mesenchym, die Linse aus dem Ectoderm, der Glaskörper aus den Stützzellen der Retina. Man könnte geradezu von einer gewissen Monotonie sowohl in der Struktur als in der Entwicklung des Wirbeltierauges sprechen. Anders bei den Wirbellosen, die eine weit größere Mannigfaltigkeit der Augenbildungen und demgemäß auch der Augenentwicklung aufweisen. So finden wir bei den hoch organisierten Cephalopodenaugen weder in bezug auf ihren Aufbau noch auf ihre Entwicklung dieselben Verhältnisse vor wie bei Wirbeltieren. Wohl entwickelt sich das Sinnesepithel aus einer vom Zentralnervensystem auswachsenden Blase, allein die Ganglienzellschicht liegt nicht innerhalb der Retina selbst, sondern bildet ein besonderes Ganglion opticum, während die Retina bloß aus einem den Stäbchen- und Zapfenzellen der Wirbeltierretina entsprechenden Sinnesepithel besteht. Ferner entwickelt sich die Linse des Cephalopodenauges nicht direkt aus dem Ectoderm, sondern aus der lateralen, gegen das Ectoderm gerichteten Wandung der Augenblase selbst. Ähnliches findet sich im Parietalauge einiger Reptilien (Fig. 537), bei dem sich eine Art von Linse aus dem kolbenförmig erweiterten Ende der Epiphysenausstülpung bildet.

Regenerationsvorgänge am Auge.

Zu den interessantesten und auch in ihrer theoretischen Bedeutung wichtigsten Regenerationsvorgängen gehört die bei Fischen, Amphibien und Vögeln nachgewiesene Neubildung der Linse vom Irisrande aus, sowie die Regeneration der Retina bei niederen Formen, die gleichfalls von den Epithelzellen der Pars ciliaris retinae ausgeht und zwar nach Durchschneidung des N. opticus. Wahrscheinlich wurde dieser Prozeß schon von Spallanzani im Jahre 1779 beobachtet.

Der Irisrand entspricht dem Übergange der Retinalschicht des sekundären Augenbechers in das Stratum pigmenti. Dieser Übergang stellt beim embryonalen Auge, wie schon früher hervorgehoben wurde (S. 532), eine Wachstumszone dar, von welcher im Laufe der Entwicklung immer neue Strecken sowohl der Retina als auch des Stratum pigmenti gebildet werden. Was die Amphibien anbelangt, so kann der Irisrand sogar beim erwachsenen Tiere wieder die Rolle einer Wachstumszone übernehmen. Nach Durchschneidung des N. opticus degenerieren alle Schichten der Retina sowie auch die Fasern des N. opticus, sodaß von der ganzen Retina nur die aus einfachen Epithelzellen zusammengesetzten Pars ciliaris übrig bleibt. Doch liefert diese, indem sie sich gegen die Eintrittsstelle des N. opticus und den Bulbus vorschiebt, eine neue Retina, aus welcher centripetal auswachsende Fasern den N. opticus und die Verbindung mit dem Gehirn wiederherstellen.

Noch eigenartiger ist die von dem Irisrande ausgehende Neubildung, welche nach Entfernung der Linse erfolgt und die Bildung eines Ersatzes schafft. Dieselbe wurde gleichzeitig von G. Wolff und V. S. Colucci entdeckt. Wenn man bei einer Salamanderlarve einen Schnitt am Cornealrande anlegt und die Linse entfernt, so entsteht eine neue Linse aus der oberen Strecke des Margo pupillaris iridis. Die Zellen bilden hier am Übergange der Pars ciliaris retinae in das Stratum pigmenti ein Bläschen (Fig. 589), welches, an Umfang zunehmend, allmählich nach unten in die Pupille rückt, indem sich seine Verbindung mit dem Mutterboden zu einem Zellstrange auszieht. Später löst sich dieser Zusammenhang mit dem Irisrande, so daß die neue Linse selbständig wird; sodann differenziert sich diese genau als ob sie vom Ectoderm aus gebildet wäre in Linsenfasern und Linsenepithel, gewinnt Beziehungen zu den Fasern der Zonula ciliaris und übernimmt vollständig die Funktion der entfernten Linse. Höchst auffällig ist die von A. Fischel nachgewiesene Tatsache, daß sich vom Irisrande aus auch zwei Ersatzlinsen bilden können, die dann nebeneinander in der Pupille liegen.

Die Linsenregeneration ist auch bei Embryonen von Batrachiern, Fischen und Vögeln beobachtet worden. Experimentelle Untersuchungen bei Säugetierembryonen sind wegen der intrauterinen Entwicklung derselben nicht ausführbar. Doch bleibt bei neugeborenen Säugetieren die Linsenregeneration aus. Übrigens hat A. Fischel nachgewiesen, daß sämtlichen Zellen der inneren Schicht des Augenbeckens auf gewissen Entwicklungsstadien die Fähigkeit innewohnt, mechanische Reize durch die Herstellung von linsenartigen Gebilden („Lentoide“) zu beantworten. Solche Bildungen, die eine gewisse Ähnlichkeit mit den

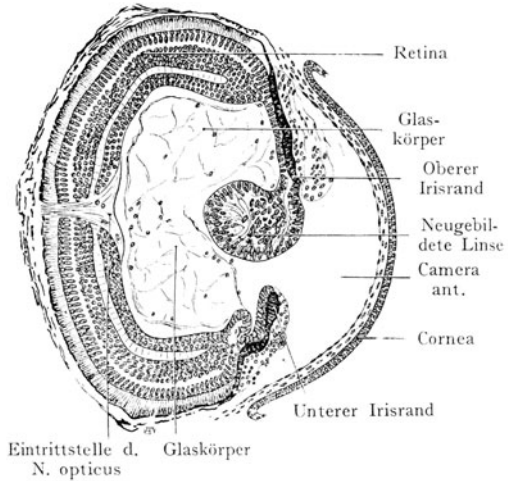


Fig. 589. Regeneration der Linse. Meridional-schnitt durch das Auge einer Salamanderlarve 54 Tage nach der Linsenextraktion. Die neugebil-dete Linse hängt am Margo pupillaris iridis.

Nach Alfr. Fischel, Anat. Hefte XIV. 1900.

Epithelnestern der Plattenepithelcarcinome aufweisen, hat Fischel nach Entfernung der Linse in der Retina ziemlich weit entwickelter Urodelenlarven nachgewiesen. Die Ansichten über die Ursachen, welche der Linsenbildung aus dem Irisrande zu-grunde liegen, gehen weit auseinander. Was die noch strittige theoretische Deutung des Vorganges anbelangt, so muß auf die Originalliteratur, insbesondere auf die Schriften von G. Wolff und A. Fischel, verwiesen werden; bei der Erörterung dieses Punktes wurde auch die ganze Frage der Zweckmäßigkeit in der Entwicklung aufgerollt, auf welche wir jedoch an dieser Stelle nicht eingehen können.

Mißbildungen des Auges.

Wir können die formale Genese derselben mit Hilfe der Entwicklungsgeschichte zum Teil sehr klar überblicken. Störungen unbekannter Art können das Wachstum des Bulbus beeinträchtigen und zur Mikrophthalmie führen oder auch die Bildung der Augenblase gänzlich unterdrücken (Anophthalmie). Hier liegt eine Hemmungsbildung ge-ringeren oder höheren Grades vor, deren Ursache sich wahrscheinlich schon in sehr frühen Entwicklungsstadien geltend macht und vielleicht schon einen Einfluß auf die Anlage

der offenen Medullarplatte ausübt. Andere Hemmungsbildungen sind bloß partieller Natur; hierher gehören vor allem die praktisch so wichtigen Spalten des Bulbus oder die Colobome, welche auf eine Persistenz der fetalen Augenspalte zurückzuführen sind. Anstatt des vollständigen, höchstens während einer gewissen Zeit durch eine helle Linie markierten Verschlusses der Augenspalte, sehen wir bei Colobomen einen mehr oder weniger weitgehenden Mangel der unteren Wandung des Bulbus. So haben wir Iriscolobome, bei denen die Iris eingekerbt oder sogar bis zum Iriswinkel gespalten sein kann. Colobome können sich aber auch auf das Corpus ciliare, ja auf die Chorioidea und die Retina weiter erstrecken; dann fehlt in größerer oder geringerer Ausdehnung sowohl das Stratum pigmenti als das Pigment der Chorioidea, ein Befund, der sich beim Lebenden mittels des Augenspiegels feststellen läßt. Häufig ist mit dem Colobom eine Ausbuchtung der vom Defekt betroffenen Partie des Bulbus kombiniert.

Was die unmittelbare Ursache der Colobombildung anbelangt, so ist nach den Untersuchungen von Hippel die Störung im Verschlusse der fetalen Augenspalte ausschlaggebend. Hippel hat eine Kaninchenrasse gezüchtet, bei welcher Colobome mit großer Häufigkeit vorkamen. Ein mit Colobom behafteter Kaninchenbock übertrug die Mißbildung auf 20% seiner Nachkommen; also spielt jedenfalls die Heredität für die Entstehung der Bildung eine wichtige Rolle. Übrigens hat auch schon Lieberkühn darauf hingewiesen, daß bei gewissen Hühnerrassen (Cochinchina-Hühner, Brahmapitra, Spanier oder Bastarden dieser Rassen) regelmäßig ein Colobom des Corpus ciliare vorkommt, welches darauf zurückzuführen ist, daß die Ränder der fetalen Augenspalte durch eine Gefäßschlinge an der Verwachsung verhindert werden.

Persistenz der Membrana pupillaris.

Wir haben schon früher darauf hingewiesen, daß der vordere als Membrana pupillaris bezeichnete, mit den Irisgefäßen in Zusammenhang stehende Teil der Tunica vasculosa lentis nach der Rückbildung des hinteren, von der A. hyaloidea gespeisten Abschnittes, in größerem oder geringerem Umfange persistieren kann. In jenem Falle bildet sie eine derbe, die vordere Fläche der Linse überziehende Schicht, in welcher sich gewöhnlich auch etwas Pigment abgelagert, im zweiten Falle mehr oder weniger feine Stränge, welche, von dem Margo pupillaris iridis ausgehend, die Pupille durchziehen. Sehr selten erhält sich, selbst nach dem Schwunde der Tunica vasculosa lentis, eine kurze Strecke der A. hyaloidea, die dann in Form einiger mittels des Augenspiegels erkennbaren Gefäßschlingen von der Papilla nervi optici aus in den Glaskörper hineinhängt.

Cyklopie.

Der normale Abstand der Augenanlage kann in einem gegebenen Entwicklungsstadium vermindert sein, bis dieselben sich berühren oder gar untereinander verschmelzen. Die Folge davon ist, daß die Bulbi, unter Störung der Ausbildung der Nase, sich nähern, ein Vorgang, der dazu führen kann, daß eine mehr oder weniger weitgehende Verschmelzung beider Bulbi in der Medianebene eintritt, die ihren höchsten Grad in der Bildung eines einzigen, großen Auges erreicht (Cyklopie). Zwischen der Cyklopie und der normalen Augenbildung sind folglich alle möglichen Übergänge vorhanden, die sich zum Teil als Variationen des Augenabstandes noch innerhalb der Norm bewegen und erst dann, wenn auch Störungen in der Nasenbildung auftreten, als abnorm zu bezeichnen sind. Eine Stufenleiter von pathologischen Formbildungen wird in den Schnittbildern (Figg. 591—594) von eben ausgeschlüpften Forellen gegeben, denen die entsprechenden Flächenbilder in den Figg. 590, A—D beigefügt sind. Fig. 591 stellt einen Horizontalschnitt durch den Kopf einer kleinen Forelle mit normaler Augenbildung dar, in Fig. 592 sind die Augenbecher einander genähert, und Störungen in der Ausbildung des Diencephalon lassen sich schon erkennen; in Fig. 594 ist ein großer median gelegener Bulbus vorhanden

mit einer einheitlichen, aber sehr großen Linse und einer sehr weiten Pupille. Bei den entsprechenden Oberflächenbildern (Fig. 590 A—D) ist vor allem die große Höhe und die seitliche Kompression des Kopfes bemerkenswert sowie die Verschiebung der Riech-

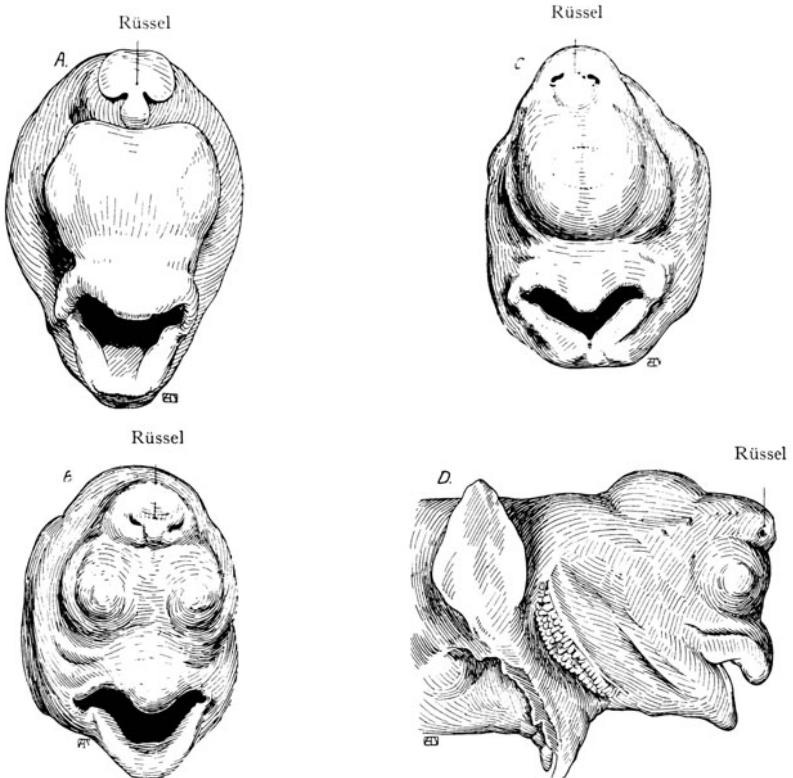


Fig. 590. Cyklopie beim Lachs.
D. Seitenansicht von B.

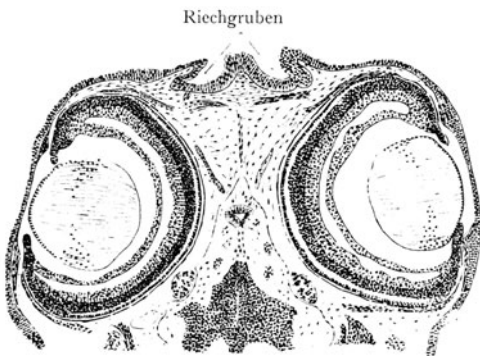


Fig. 591. Horizontalschnitt, Forelle, gerade nach dem Ausschlüpfen.



Fig. 592. Cyklopie bei einem eben ausgeschlüpfen Lachse. Die Augenbecher berühren sich.

Entspricht Fig. 590 A.

gruben auf einen oberhalb der Augen liegenden sehr starken, geradezu als „Rüssel“ imponierenden Vorsprung.

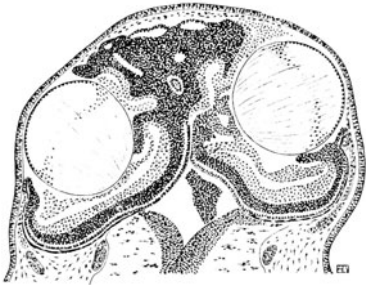


Fig. 593. Cyklopie bei einem soeben ausgeschlüpften Lachse. Der Augenbecher geht teilweise in einem Zwischenmasse über. Getrennte Linsen.
Entspricht Fig. 590 B und D.

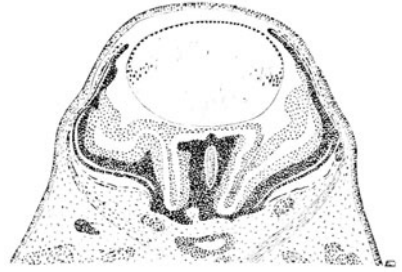


Fig. 594. Cyklopie bei einem eben ausgeschlüpften Lachse. Einheitliche Linse.
Entspricht Fig. 590 C.

Überhaupt ist die Cyklopie immer mit schweren Störungen in der Bildung der Nase, des Vorderhirns und des Gesichtes verknüpft. Bei Säugetieren sehen wir die Ausbildung der Großhirnhemisphären in einem umgekehrten Verhältnis zum Grade der Cyklopie stehen; je mehr sich die beiden Bulbi nähern oder miteinander verschmelzen, desto geringer ist auch die Ausbildung der Großhirnhemisphären.

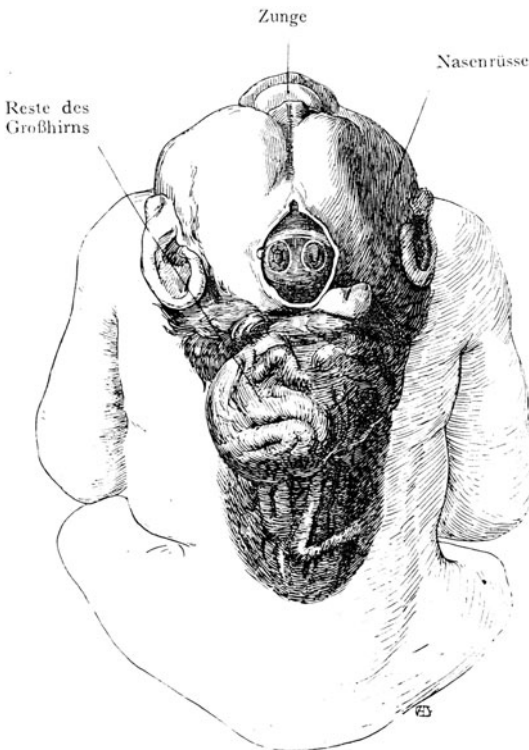


Fig. 595. Cyklopie, reifer Fetus des Menschen. Dorsalansicht.

Bei dem in Fig. 595 abgebildeten reifen menschlichen Fetus liegt hinter den, teilweise miteinander verschmolzenen, von einem einheitlichen Lidrande eingerahmten Bulbi eine Masse von Großhirnwindungen, bei denen jedoch die Teilung in zwei Hemisphären ausgeblieben ist. Die Nase ist hier als Rüssel nach oben und auf die Seite gedrängt, und in demselben läßt sich ein blind endigender Kanal nachweisen. Häufig fehlt auch der N. olfactorius; daß auch die übrigen zum Schapparat gehörenden Gebilde, wie die Lider, die Orbita, die Augenmuskeln, die Tränenwege und die Nn. optici in ihrer Gestaltung beeinflusst werden, ist selbstverständlich.

Bei einigen Säugetieren kommen Cyklopenbildungen häufiger vor als bei anderen. Hierher gehört das Schwein, von dem zwei Bilder (Figg. 596 und 597) zum Vergleiche mit der menschlichen Mißbildung

dienen mögen. Beide zeigen dieselbe seitliche Einengung des hohen Kopfes, mit einem Rüssel über dem eine doppelte Pupille aufweisenden Auge. Die Oberlippe springt in der Mitte kielförmig vor.

Nach den experimentellen Untersuchungen von Stockard und Lewis an *Fundulus heteroclitus*, einem Teleostier, beruht die Bildung der Cyklopie auf einer Wachstumsstörung im Bereiche der vorderen Partie der Medullarplatte, dort, wo die Augenanlagen bei einigen Formen auf beiden Seiten der Medianebene (Fig. 572) deutlich zu erkennen sind. Eier vom *Fundulus*, die in Seewasser mit einem Zusatz von Magnesiumchlorid gebracht wurden, lieferten einen sehr großen Prozentsatz von Cyklopenbildungen, ferner konnte auch Lewis Cyklopen erhalten, wenn er den vorderen Teil der Medullarplatte in der Medianebene mittels einer Nadel verletzte. Wurde dagegen die Verletzung einseitig in einiger Entfernung von der Medianebene angebracht, so unterblieb auf dieser

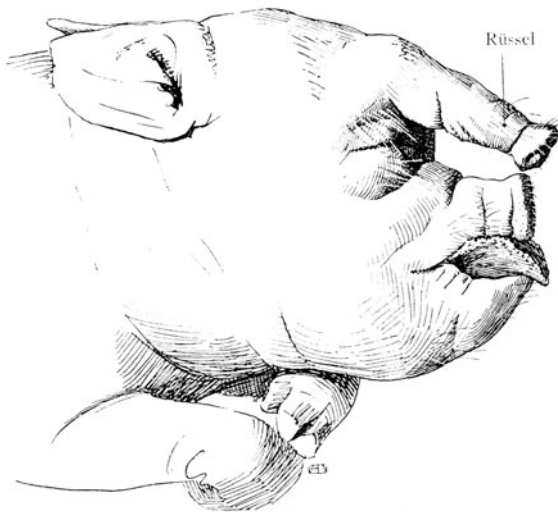


Fig. 596. Cyklopie beim Ferkel.
Seitliche Ansicht.

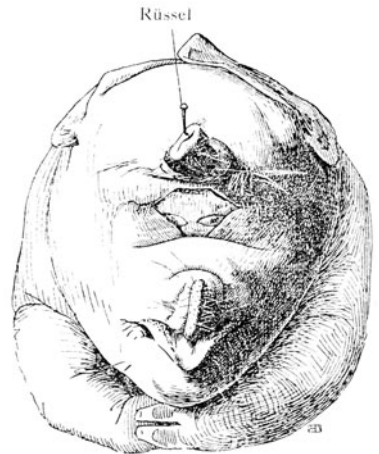


Fig. 597. Cyklopie beim Ferkel.
Frontalansicht des Kopfes.

Seite die Bildung der Augenanlage. Offenbar gelangte in jenem Falle die Strecke der Medullarplatte zwischen den beiden Augenanlagen nicht mehr zur Weiterentwicklung, so daß diese ihren normalen Abstand voneinander nicht mehr gewinnen konnten. Je nach dem Grade der Entwicklungshemmung der Zwischenstrecke werden die beiden Bulbi einander genähert oder ihre Anlagen verschmelzen in der Medianebene zu einer einzigen Anlage. Die Ursache, welche der Cyklopenbildung zugrunde lag, wirkte in diesen beiden Fällen erst relativ spät auf die Anlage ein: In vielen Fällen mag auch eine Keimesvariation die Cyklopenbildung veranlassen.

Gehörorgan.

Von dem als Gehörorgan bezeichneten, in Wirklichkeit sowohl ein schallempfindendes als auch ein statisches Organ umfassenden Apparate, läßt sich nicht, wie vom Auge, aussagen, daß es sofort, im wesentlichen schon vollendet, auf den niedrigen Stufen der phylogenetischen Entwicklung auftrete. Im Gegenteil, die Bogengänge, welche das statische Organ darstellen, gewinnen bei den niederen Formen eine viel höhere

Ausbildung als das Epithel der Cochlea, des eigentlichen Gehörorganes. Bei Fischen sehen wir dieses bloß in Form einer Ausbuchtung des Labyrinthbläschens, der Lagena, vor uns, aber erst bei Reptilien und Vögeln wird es schlauchförmig, indem seine epitheliale Wandung eine höhere Differenzierung im Sinne eines Sinnesepithels, des Organon spirale (Cortii) aufweist. Bei Säugetieren endlich finden wir den Sacculus mit dem spiralig gewundenen Ductus cochlearis als Gehörorgan im engeren Sinne, während die Bogengänge als statische Organe vom Utriculus ausgehen.

Wenn wir uns den Aufbau des Gehörapparates kurz ins Gedächtnis zurückrufen, so sehen wir, daß der eigentliche Träger der Sinneszellen, das membranöse Labyrinth, in die Wandungen des Cranium aufgenommen und von einer Knochenkapsel, dem knöchernen Labyrinth umgeben wird. Zwischen dem membranösen und dem knöchernen Labyrinth dehnt sich das mit der Perilymphe angefüllte Spatium perilymphaticum aus. Die Nervenversorgung der beiden Abschnitte des membranösen Labyrinthes ist getrennt; zum statischen Organ, welches den Utriculus, den Sacculus und die Bogengänge umfaßt, geht der N. vestibuli, zum eigentlichen Gehörorgan, dem Ductus cochlearis, dagegen der N. cochleae. Von dem den Sacculus und den Utriculus verbindenden Ductus utriculosaccularis geht der Ductus endolymphaticus ab, dessen erweitertes Ende bei Säugetieren als Saccus endolymphaticus unter der Dura mater liegt. Bei Selachiern mündet dagegen der Ductus endolymphaticus auf der Körperoberfläche aus, während bei Säugetieren das Spatium perilymphaticum mittels des im Aquaeductus cochleae eingeschlossenen Ductus perilymphaticus mit dem Cavum subarachnoideale in Verbindung steht.

Bei den Fischen liegt das membranöse Labyrinth ziemlich oberflächlich, den Erschütterungen des Wassers, welche durch die als Spritzloch umgebildete erste Schlundspalte an dasselbe herankommen, leicht zugänglich. In der aufsteigenden Tierreihe wird es dagegen immer mehr in die Tiefe verlagert, so daß ein Hilfsapparat nötig wird, welcher die Schallwellen bis zum häutigen Labyrinth weiterleitet. Dieser Apparat wird durch die erste Schlundspalte und die oberen Teile der beiden ersten Schlundbogen geliefert, welche das Mittelohr oder die Paukenhöhle und die in demselben eingeschlossenen drei Gehörknöchelchen liefern. Dieselben reichen als schalleitende Einrichtung von der Membrana tympani bis zur Fenestra vestibuli.

Bei den Säugetieren kommt zu dem schallperzipierenden und leitenden Apparate noch der schallaufnehmende Apparat hinzu, welcher aus dem äußeren Ohr (Auricula) und dem äußeren Gehörgange (Meatus acusticus externus) besteht. Jenes ist eine gebogene, mit einem Knorpelskelet und Muskeln versehene Hautfalte, die sich in der Umgebung der ersten Schlundspalte erhebt. Wir folgen auch bei der Schilderung der Entwicklung des Gehörorganes dieser in der phylogenetischen Ausbildung desselben begründeten Einteilung in das Innenohr, das Mittelohr und das Außenohr.

Entwicklung des Innenohres (Auris interna).

Die erste Anlage des Innenohres stellt sich als eine seichte Einbuchtung des Ectoderms dar (Gehörgrübchen) auf beiden Seiten des Nervenrohres, etwa entsprechend der Grenze zwischen dem Myelencephalon und dem Metencephalon. Das Gehörgrübchen liegt dorsal von der Stelle, an welcher die erste Kiemenfurche auftritt (Fig. 61). Schon vor der Bildung desselben zeichnen sich die Epithelzellen durch ihre beträchtliche Höhe aus; sie erinnern geradezu an diejenigen, welche die Linsenplatte und das Linsengrübchen bilden. Auch das Gehörgrübchen schnürt sich als Gehör- oder Labyrinthbläschen vom Ectoderm ab, doch bleibt es, indem es birnenförmig auswächst, eine Zeitlang durch einen hohlen Kanal oder Stiel, den Recessus labyrinthi (später Ductus endolymphaticus) mit der Körperoberfläche in Zusammenhang. Das mit heller Flüssigkeit (Endolympe) sich füllende Bläschen löst sich sodann vollständig vom Ectoderme ab und schließt sich,

in transversaler Richtung etwas abgeplattet, dem Rhombencephalon seitlich an. Von ihm (Fig. 598) geht der Ductus endolymphaticus dorsalwärts ab, aber ohne das Ectoderm zu erreichen. Der dorsale Teil des Bläschens ist etwas weiter als der ventrale; jener bildet die Bogengänge und den Utriculus (Pars vestibularis), dieser den Sacculus und den Ductus cochlearis (Pars cochlearis).

Die Ausgestaltung dieser beiden Abschnitte geht nun rasch vor sich. Bei einem Embryo von fünf Wochen erscheinen (Fig. 599) an der Pars vestibularis die ersten Spuren der Bogenbildungen in Form von Furchen oder Ausbuchtungen der Wandung des Bläschens. Das untere Ende der Pars cochlearis wächst bogenförmig zur Bildung des Ductus cochlearis aus.

Die Entstehung der bogenförmigen Kanälchen (Ductus semicirculares) erfordert eine genauere Besprechung. In Fig. 599 geht eine Ausbuchtung der Wand des Bläschens lateralwärts (Anlage des Ductus semicircularis lateralis) nach oben (Ductus semicircularis superior) und nach hinten (Ductus semicircularis posterior) ab. Das Lumen der Ausbuchtung steht zunächst in seiner ganzen Ausdehnung mit dem Lumen des Labyrinthbläschens in Zusammenhang. Dann findet jedoch eine teilweise Verklebung der epithelialen Wandung der Ausbuchtung statt, so daß bloß noch am Rande ein Lumen übrig bleibt. An Stelle der verklebten Partie der Wandung dringt das umgebende Mesenchym ein, so daß der Ductus semicircularis dann bloß noch an zwei Stellen mit dem häutigen Labyrinth in Zusammenhang bleibt, ein Stadium, das in Fig. 600

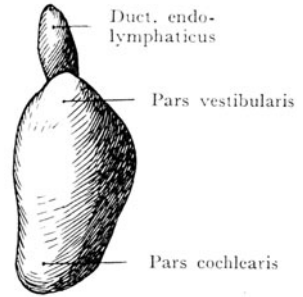


Fig. 598. Gehörbläschen, menschlicher Embryo von 6,9 mm.

Nach W. His, jun., Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. Suppl.-Bd. 1899.

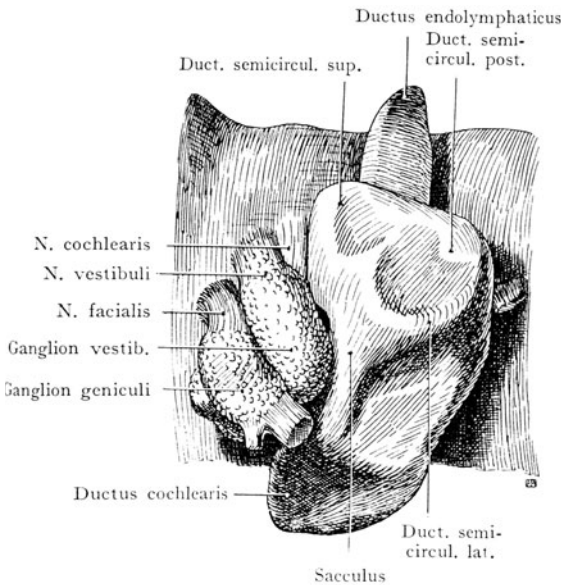


Fig. 599. Labyrinth membran. eines menschlichen Embryos von ca. 5 Wochen und 11 mm Länge.

Nach dem Modell von W. His jun.

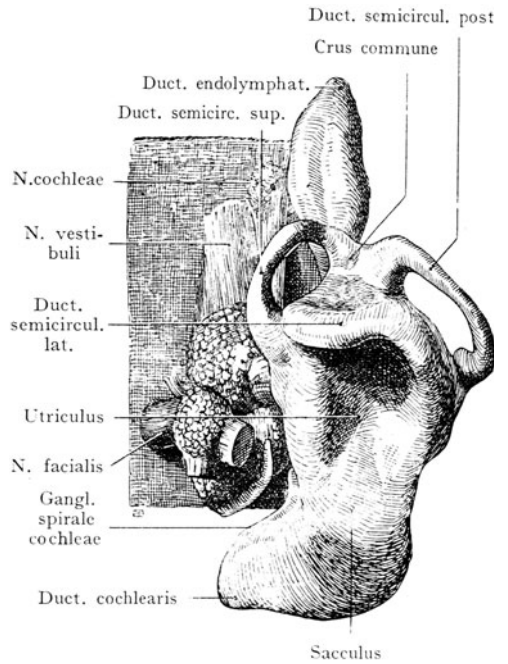


Fig. 600. Entwicklung des membranösen Labyrinthes.

Nach dem Modell von W. His jun.

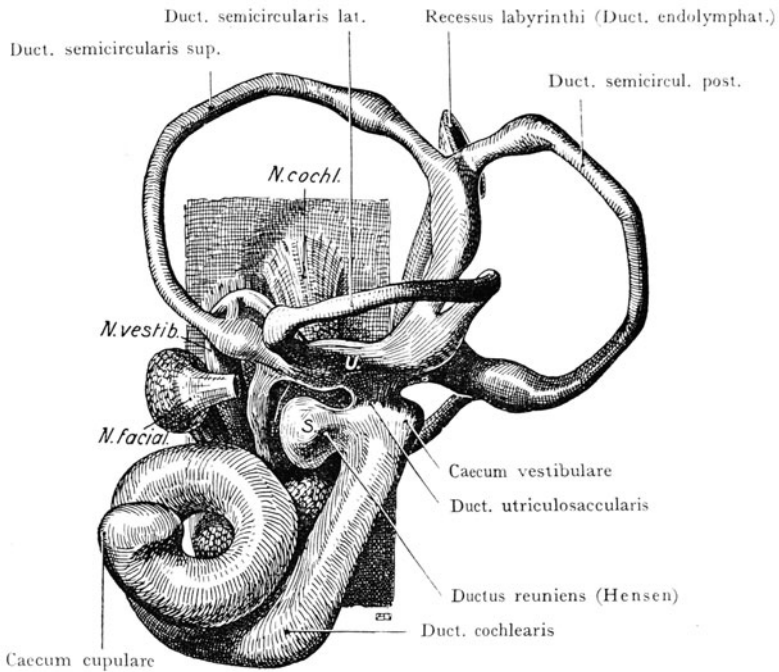


Fig. 601. Linkes membranöses Labyrinth. Embryo von 22 mm.
Nach dem Modell von W. His jun. Vergr. 33/1.

veranschaulicht wird. An den Abgangsstellen der Ductus semicirculares vom häutigen Labyrinth bilden die Ampullae membranaceae Erweiterungen der Ductus. Die Bogengänge haben noch eine etwas plumpe Form; auch ist die Scheidung der Pars vestibularis und cochlearis durch die Abgrenzung des Utriculus vom Sacculus noch nicht erfolgt, doch ist sie angedeutet. Der untere Teil des membranösen Labyrinthes zeigt als eine seichte Ausbuchtung die erste Anlage des Sacculus, von welchem der kurze, leicht gebogene Ductus cochlearis ausgeht.

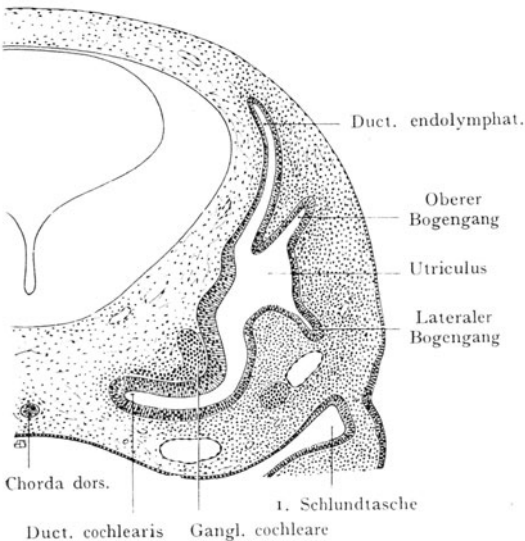


Fig. 602. Frontalschnitt durch das Labyrinth eines Kaninchenembryos von 8 mm Länge.

In Fig. 601 ist ein Modell dargestellt, welches, abgesehen von der Ausbildung der Verbindung zwischen Sacculus und Utriculus, so ziemlich den fertigen Verhältnissen entspricht. Die Verbindung wird auf diesem Stadium durch einen kurzen, aber weiten Gang, den Canalis utriculosaccularis hergestellt, von dem medial der Ductus endolymphaticus abgeht. Durch eine von der lateralen Seite her

vorwachsende Mesenchymmasse wird dieser Kanal medianwärts winkelig eingebogen; von der Spitze des Winkels geht der Ductus endolymphaticus aus, so daß wir den Eindruck erhalten, als ob sich der Ductus endolymphaticus in zwei Schenkel spalte, von denen der eine mit dem Sacculus, der andere mit dem Utriculus in Verbindung tritt. Vom Utriculus gehen die Bogengänge ab, der Sacculus steht einerseits mittels des Ductus reuniens mit dem auswachsenden Ductus cochlearis in Verbindung, andererseits durch den Ductus utriculosaccularis mit dem Utriculus. Der Ductus cochlearis zeigt auf dem vorliegenden Stadium erst $1\frac{1}{2}$ Windungen statt der $2\frac{1}{2}$, die wir später antreffen.

Das Labyrinthbläschen tritt sehr frühe in Beziehung zu den beiden Nerven, dem N. vestibuli und dem N. cochleae, die wir gewöhnlich als N. acusticus zusammenfassen. Die Ganglien dieser Nerven, das Ganglion vestibulare und das Ganglion spirale, liegen zunächst dem vorderen Umfange des Gehörbläschens an, rücken aber allmählich auf die mediale Seite desselben. Bei einem menschlichen Embryo von 20 mm Länge (Fig. 600) entsteht aus dem ventralen Teile der einheitlichen Ganglienzellenmasse das Ganglion spirale, welches sich der Konkavität des auswachsenden Ductus cochlearis anlegt, indem die peripheren Fortsätze der zeitlebens spindelförmigen Ganglienzellen sich mit den aus dem Epithel des Ductus cochlearis entstandenen Sinneszellen des Organon spirale (Cortii) in Verbindung setzen. Die zentralen Fortsätze wachsen dagegen als Radix cochlearis in das Myelencephalon ein. Aus der oberen Partie der Ganglienanlage bilden die zentralwärts auswachsenden Fortsätze der Ganglienzellen die Radix vestibularis, dagegen die peripheren Fortsätze die Äste des N. vestibuli zu den in der Wandung der Ampullen, des Sacculus und des Utriculus auftretenden Cristae ampullares resp. Maculae acusticae (Nn. utricularis, N. ampullaris superior, lateralis und inferior und N. saccularis). Der N. cochleae verzweigt sich nach den neueren Untersuchungen von Streeter lediglich an das Organon spirale (Cortii), nicht, wie bisher vielfach angegeben wurde, mit einem N. saccularis auch an den Sacculus.

Differenzierungen am Epithel des membranösen Labyrinthes.

Bald nach der Abschnürung des Labyrinthbläschens vom Ectoderm erfolgt eine Differenzierung der epithelialen Wandung, indem in gewissen medialen Bezirken die Zellen den Charakter von Sinnesepithelien annehmen, während sie auf den Zwischenstrecken niedrig bleiben. Diese aus Sinnesepithelien gebildeten Bezirke stellen die Anlagen der Cristae ampullares sowie der Macula acustica utriculi und sacculi dar. Die Sinneszellen treten jedenfalls am frühesten an der medialen Wandung auf, dort, wo dem Labyrinthbläschen die gemeinsame, später in das Ganglion vestibulare und spirale zerfallende Ganglienzellenmasse angelagert ist. Diese Strecke entspricht später einem Teile der Wandung des Utriculus und Sacculus. Solche höhere Epithelzellen befinden sich auch an der konkaven Wand des sich bereits krümmenden Ductus cochlearis, dort, wo das Ganglion spirale mit dem Ductus in Berührung tritt. Bei der weiteren Entwicklung stellen sie an der unteren Wand des Ductus cochlearis, welche der Lamina basilaris aufliegt (Figg. 603—605), die wulstförmige Anlage des Organon spirale (Cortii) her. In diesem lassen sich bald zweierlei Zellen unterscheiden, nämlich erstens solche, an deren gegen das Lumen des Ductus cochlearis gerichteten freien Fläche ein Haar- oder Geißelbesatz auftritt (Haarzellen) und solche, die, länger als jene, jedoch, von der Mitte des Wulstes angefangen, nach den Seiten hin an Höhe abnehmen und sich als Stützzellen in verschiedener Weise weiter differenzieren. Die Haarzellen sind in vier Reihen angeordnet, zwischen denen die hohen Deitersschen Stützzellen eingelagert sind (Fig. 605). Von zwei solchen Zellreihen, welche sich zwischen der ersten und zweiten Reihe der Haarzellen befinden, entstehen die Tunnelzellen; der sie trennende Tunnel bildet sich beim Auseinanderweichen der Zellen, wahrscheinlich ziemlich spät, so beim Kaninchen erst nach der Geburt. Gegen die Achse der Schnecke nimmt die Höhe des

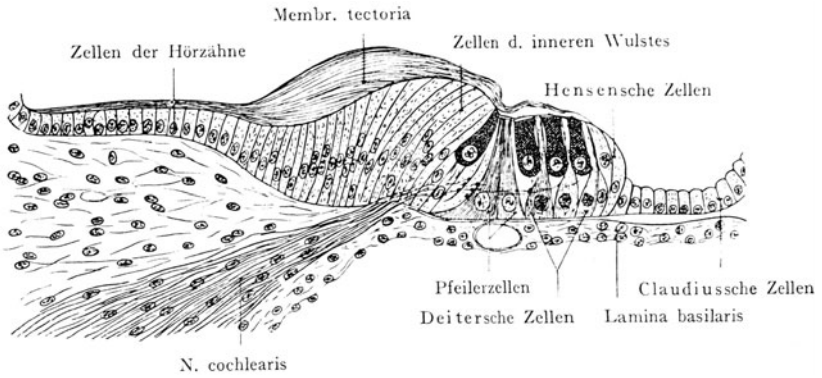


Fig. 603.

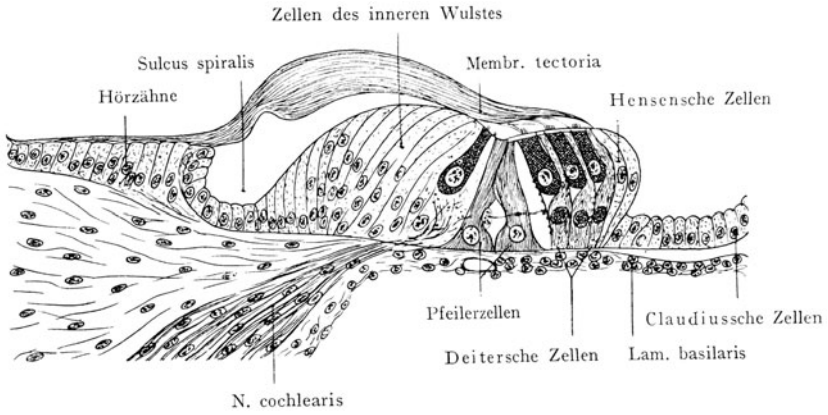


Fig. 604.

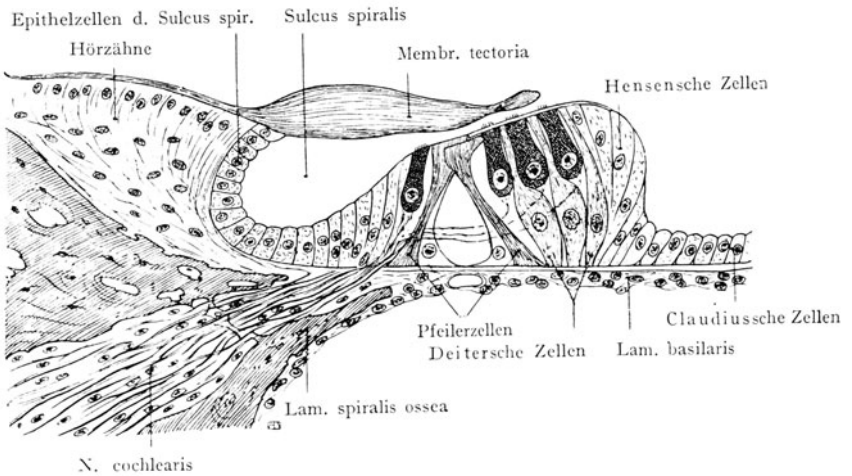


Fig. 605.

Figg. 603—605. Entwicklung des Cortischen Organes.
Halbschematisch, unter Benutzung der Abbildungen von G. Retzius.

Wulstes ab, um hier eine zuerst seichte, dann allmählich sich vertiefende Furche, den Sulcus spiralis, zu bilden. Dieser begrenzt nach außen einen zweiten, der Schneckenachse näher liegenden Wulst, dessen Zellen eine eigentümliche Umwandlung zur Herstellung der Hörzähne erfahren. Nach außen fällt der Wulst des Organum spirale steil mit den Hensenschen Zellen ab, welche ziemlich unvermittelt (Fig. 605) in die kubischen Claudiusschen Zellen übergehen.

Ein höchst eigentümliches Gebilde ist die Membrana tectoria, welche den Sulcus spiralis und das Organum spirale überlagert; sie reicht beim Erwachsenen vom Limbus laminae spiralis, wo sie verdünnt ist und mit den Hörzähnen in Zusammenhang steht, bis zur äußeren Reihe der Haarzellen, wo sie nach Retzius eine Befestigung an die Deiterschen Zellen erhält. Sie entsteht sehr frühe von den freien Flächen der Deiterschen Zellen aus, vielleicht auch unter Beteiligung der Haarzellen, in Form von feinen Fäden, welche, zu Bündeln vereinigt, die Membran herstellen. Vielleicht haben wir es hier mit einer ähnlichen Differenzierung von Epithelzellen zu tun, wie wir sie im Auge bei der Bildung des Glaskörpers und der Zonula ciliaris kennen gelernt haben. Im übrigen Bereiche der Wandung des Ductus cochlearis nehmen die Epithelzellen eine kubische, später eine abgeplattete Form an; ihre Tunica propria wird durch die membranöse Differenzierung des Mesenchyms gebildet.

In geringerer Ausdehnung erfolgt auch an anderen Stellen des häutigen Labyrinthes die Bildung von Sinnesepithelien, welche im Sacculus und Utriculus die Maculae acusticae und in den Ampullen die Cristae ampullares herstellen. Diese Anlagen bilden zunächst Wülste oder Hügel, aus hohen zylindrischen Epithelzellen bestehend, die sich teils zu Sinneszellen mit langen, in die Endlymphe hineinragenden Sinneshaaren, teils zu Stützzellen differenzieren. An den Sinneshaaren bilden sich die Otolithen als eine Kalkausscheidung der Endolymphe. Unter der Anlage jeder Macula resp. Crista entsteht eine Ansammlung von Mesodermzellen, welche die Anlage hügelartig in das Lumen des membranösen Labyrinthes vorwölben. Die Maculae acusticae und die Cristae ampullares treten früher auf als das Organum spirale, welches sich erst allmählich während der phylogenetischen Entwicklung der Wirbeltiere ausbildet. Bei Fischen wird dasselbe bloß durch eine als Laguna bezeichnete kleine Ausbuchtung der unteren Wand des membranösen Labyrinthes dargestellt.

Umbildung der Labyrinthkapsel. Entstehung des perilymphatischen Raumes.

Aus dem das Labyrinth umgebenden Mesenchym bildet sich eine Knorpelkapsel, welche kontinuierlich in die benachbarten Partien des knorpeligen Primordialcraniums übergeht. Sie schließt sich nicht unmittelbar dem membranösen Labyrinth an, sondern zwischen beiden befindet sich eine Schicht von recht lockerem Mesenchym, durch dessen Einschmelzung der mit Perilymphe angefüllte perilymphatische Raum entsteht. Die Einschmelzung des Mesenchyms ist jedoch an dieser Stelle keine vollständige (Fig. 606), so daß auch später noch Bindegewebsstränge vorhanden sind, welche sich von dem die innere Wandung der knöchernen Bogengänge auskleidenden Perioste bis zum membranösen Labyrinth erstrecken. Die zu diesem verlaufenden Gefäße und Nerven durchsetzen gleichfalls den perilymphatischen Raum. Die einzelnen Teile des membranösen Labyrinthes werden nicht gleichmäßig vom perilymphatischen Raume umgeben, vielmehr liegen sie einer Strecke der Knorpel- resp. Knochenkapsel näher an (Fig. 607).

Im Bereiche des Ductus cochlearis bietet jedoch die Entstehung des perilymphatischen Raumes weit größere Schwierigkeiten für das Verständnis dar. Hier sehen wir denselben bloß oberhalb und unterhalb des Ductus cochlearis zur Ausbildung kommen. Dieser letztere ist auf dem Schnitte dreieckig und zeigt eine äußere, gegen die Knorpelkapsel gerichtete, ferner eine obere und eine untere Wand. Die obere Abteilung des im umgebenden Mesenchym sich bildenden perilymphatischen Raumes (Scala vestibuli)

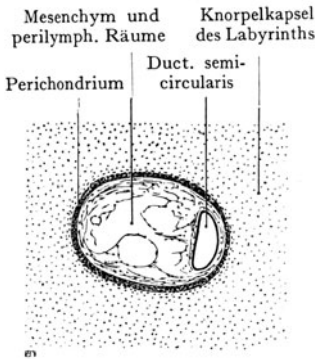


Fig. 606. Bildung des perilymphatischen Raumes in den Bogengängen. Fetus vom 4. Monate.

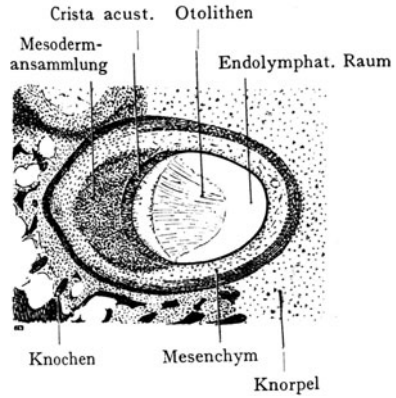


Fig. 607. Crista acustica. Schnitt durch eine Ampulle. Fetus, 5 Monate.

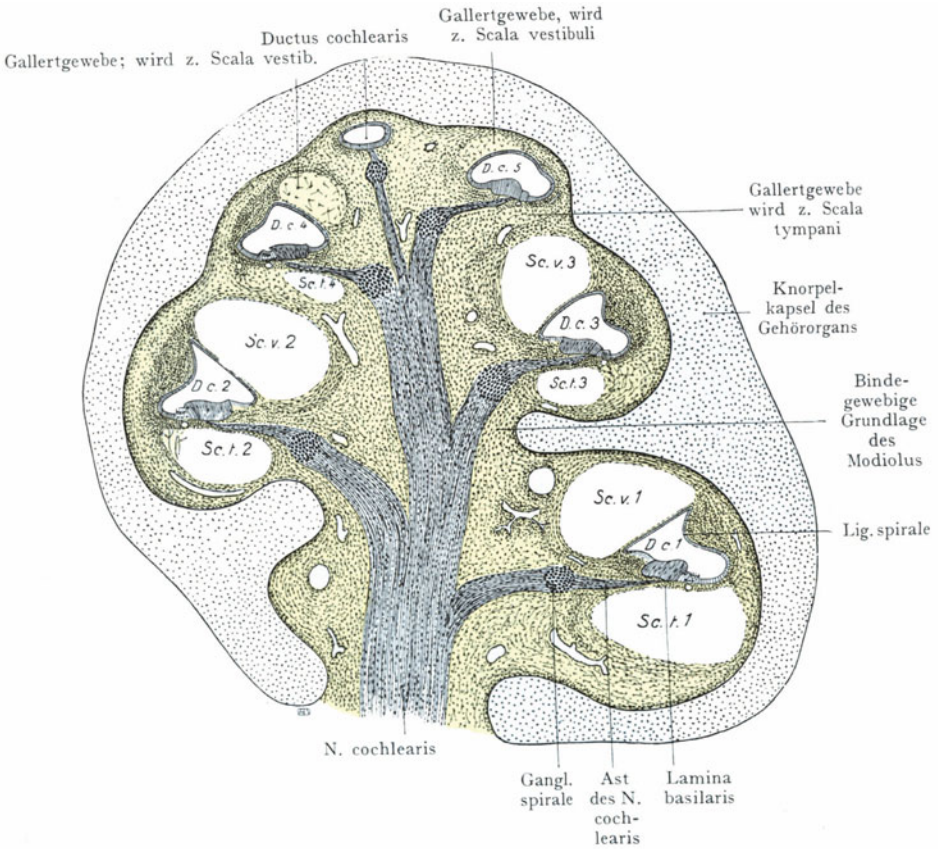


Fig. 608. Schnitt durch die Schnecke eines 9 cm langen Katzenembryos. Bindegewebe gelb. Knorpel punktiert.

Nach Böttcher, Nova acta Acad. Leop. Carol. 35. 1870.

(Fig. 608) grenzt an die obere, die untere Abteilung (Scala tympani) an die untere Wand des Ductus cochlearis. Die Scala vestibuli verbindet sich mit dem Vorhofsraume, welcher den Sacculus und den Utriculus umgibt, während die Scala tympani an der durch die Membrana tympani secundaria gegen die Paukenhöhle hin verschlossenen Fenestra cochleae endet. Beide Scalae gehen an der Spitze des Ductus cochlearis (Cupula cochleae) ineinander über, außerdem steht die Scala tympani durch den in der Nähe der Fenestra cochleae abgehenden, im Aquaeductus cochleae eingeschlossenen Ductus perilymphaticus mit dem Subarachnoidealraum in Zusammenhang. An die Ausbildung der perilymphatischen Räume ober- und unterhalb des Ductus cochlearis schließt sich die Bildung der knöchernen Schnecke an. Wir gehen bei der Besprechung dieses Vorganges von einem durch die Achse der Schnecke gelegten Schnitte aus (Fig. 608). Da die Ausbildung sowohl des Ductus cochlearis als auch der beiden, dem Ductus sich anschließenden perilymphatischen Räume von der Basalwindung der Schnecke aus gegen die Cupula cochleae hin fortschreitet, so finden wir auf einem solchen Schnitte alle Grade der Ausbildung des Ganges. In der Achse der Schnecke verläuft der N. cochleae, welcher Zweige gegen die einzelnen Querschnitte des Ductus cochlearis abgibt. Diese gehen in das den ganzen Ductus begleitende, als spiralgewundener Streifen sich darstellende Ganglion spirale über. Von diesen aus verlaufen die peripheren Äste des Nerven zu dem an der unteren Wand des Ductus cochlearis entstehenden Organon spirale (Cortii). In dem den Ductus umgebenden Mesenchym findet einerseits durch einen Einschmelzungsprozeß die Bildung der Scala vestibuli und der Scala tympani statt, andererseits durch eine Verdichtung und Umwandlung des Bindegewebes die Herstellung der Knorpeligen und der knöchernen Schnecke. Die Wand des Ductus cochlearis nimmt auf dem Querschnitte eine dreieckige Form an, die obere Wand, die Membrana vestibularis (Reißneri), mit einem Belag von niederen Epithelzellen, trennt das Lumen des Ductus von der Scala vestibuli, die untere Wand (Lamina spiralis membranacea) von der Scala tympani, die laterale Wand wird durch die Ausbildung des Lig. spirale gegen das Lumen des Ductus cochlearis vorgewölbt. Die untere Wand, deren Epithelzellen das Organon spirale (Cortii) bilden, erhält eine starke Unterlage in Form einer Bindegewebsmembran, in welcher die peripheren Fortsätze der Ganglienzellen des Ganglion spirale zu ihren Endigungen in den Haarzellen des Organes verlaufen. Weiterhin geht aus dieser Membran teils die Lamina spiralis ossea, teils die von dem freien Rande derselben zur inneren Wandung der knöchernen Schnecke sich erstreckende Lamina basilaris hervor, auf welcher das Organon spirale (Cortii) aufruht.

Ein zweiter Vorgang, in der Verdichtung des die beiden Scalae und den Ductus cochlearis umgebenden Mesenchyms bestehend, führt zur Bildung der knöchernen Schnecke. Zwar tritt schon früh in der Knorpelkapsel eine Verknöcherung auf, welche allmählich den Knorpel durch eine Masse von spongiösem Gewebe ersetzt. Allein die knöcherne Schnecke wie auch das übrige Labyrinth entsteht nicht auf dieser Grundlage, sondern infolge der Knochenbildung von dem die Knorpelkapsel überziehenden Perichondrium aus oder auch durch direkte Umwandlung des nach der Bildung der Scala vestibuli und der Scala tympani übrig bleibenden Mesenchyms in Knochen. Durch die Verknöcherung des das Zentrum der Schnecke einnehmenden Mesenchyms entsteht der Modiolus, welcher den N. cochleae und seine zum Organon spirale verlaufenden Äste einschließt. So kommen im Modiolus die Canales longitudinales modioli (zur Aufnahme der Äste des N. cochlearis bestimmt) und der Canalis spiralis modioli (zur Aufnahme des Ganglion spirale) zustande. Die Canales longitudinales bilden an der gegen den Meatus acusticus internus gerichteten Basis modioli die spiralgewanderten Öffnungen des Tractus spiralis foraminosus. Durch teilweise Verknöcherung jener der unteren Wand des Ductus cochlearis zugrunde liegenden Bindegewebsmembran entsteht die Lamina spiralis ossea, welche von den feinen peripheren, zum Organon spirale (Cortii) verlaufenden Ästen des N. cochlearis durchsetzt wird.

Die beiden Knochenmassen, von denen die äußere, mehr spongiöse, auf Grundlage der Knorpelkapsel, die innere durch die Verknöcherung des Bindegewebes entsteht (Fig. 608), werden durch eine mehr kompakte Knochenschicht voneinander getrennt. Auf dieser Tatsache beruht die Möglichkeit, besonders bei Felsenbeinen von Kindern, diese Schicht als äußeren Abschluß einer knöchernen Schnecke oder eines knöchernen Labyrinthes herauszupräparieren, welche das membranöse Labyrinth einschließt und die Form desselben, allerdings etwas plump, wiedergibt. Der Utriculus und Sacculus liegen in einem einheitlichen Raume, dem Vestibulum des knöchernen Labyrinthes.

Entwicklung des Mittelohres.

Zum Mittelohre rechnen wir beim Erwachsenen den ganzen lufthaltigen Raum, welcher sich vom Ostium pharyngeum tubae auditivae bis in die Pars mastoidea ossis

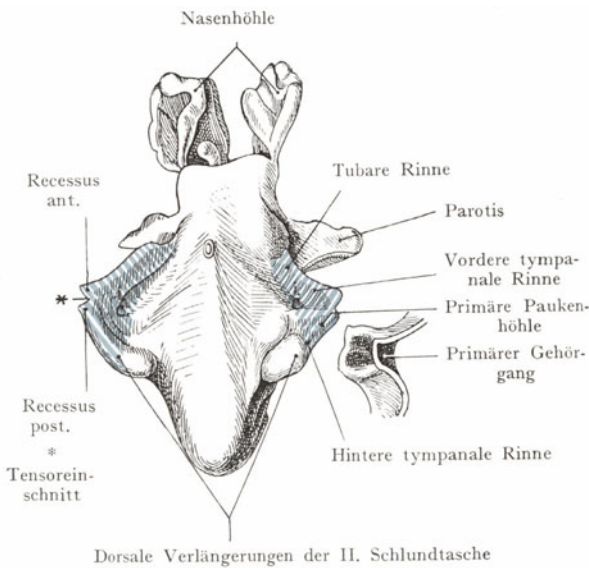


Fig. 609. Schlundtaschen eines menschlichen Embryo von 18 mm Länge von der Dorsalseite.

Nach Hammar, Arch. f. mikr. Anat. 59. 1902.

temporalis erstreckt und drei Abschnitte umfaßt: 1. Die Tuba auditiva, 2. die Paukenhöhle (Cavum tympani) und 3. das Antrum tympanicum mit den Cellulae mastoideae. Die Tuba auditiva stellt eine Verbindung des Cavum tympani mit dem Schlunddarm dar, von welchem die Bildung des Mittelohres ausging, während das Antrum tympanicum sowie die Cellulae mastoideae als lufthaltige Nebenräume des Cavum tympani aufzufassen sind. Dieselben entstehen, wie auch die lufthaltigen Nebenräume der Nasenhöhle, erst postnatal als Ausbuchtungen des Cavum tympani, welche in die Pars mastoidea ossis temporalis vordringen. Im Cavum tympani, dessen laterale Wand, der Paries membranaecus, hauptsächlich durch die Membrana tympani gebildet wird, ist die Reihe der drei Gehörknöchelchen mit ihren Muskeln (Mm. tensor tympani und stapedius) eingeschlossen, ein Apparat, welcher das Trommelfell mit der Fenestra vestibuli und dem Innenrohr in Verbindung setzt.

Das Mittelohr entsteht im Anschlusse an die erste Kiemenpalte oder, richtiger gesagt, von dem medialen Abschnitte derselben aus. Bei Selachiern bleibt diese erste, allerdings stark reduzierte Kiemenpalte als Spritzloch bestehen, das bei einigen Rochen schon deutliche Beziehungen zum Gehörorgane zeigt, indem Ausbuchtungen desselben fast bis an die Wandung des Labyrinthes vordringen und jedenfalls die Übertragung von Erschütterungen des umgebenden Mediums an das Sinnesepithel begünstigen. Erst von den Amphibien an finden wir das durch eine Membrana tympani lateral abgeschlossene Cavum tympani.

Beim Menschen entsteht das Mittelohr aus einer dorsalen Verlängerung der ersten Schlundspalte (Fig. 609), die zu einer platten mit der ersten Schlundtasche und dem

Schlunde in Verbindung stehenden Bucht, der primären Paukenhöhle auswächst (Fig. 610). Die Verbindung mit der ersten Schlundtasche löst sich schon in der fünften Fetalwoche, dagegen bleibt diejenige mit dem Schlunde als eine spaltförmige Öffnung bestehen, welche sich jedoch allmählich oralwärts bis auf das spätere Ostium pharyngeum tubae schließt. Dieser spaltförmige Raum, den wir nunmehr als tubotympanales Rohr bezeichnen, steht zunächst fast horizontal, später schiebt er sich an der lateralen Fläche der knorpeligen Gehörkapsel nach hinten, indem er sich allmählich aufrichtet und im dritten Fetalmonate fast senkrecht eingestellt ist.

Bei dem in Fig. 609 abgebildeten Modell sind an der primären Paukenhöhle zwei Rinnen ausgebildet, von denen die eine als vordere tympanale, oder ihrer späteren Bestimmung nach auch als tubotympanale Rinne zum Schlund verläuft, während die hintere als Tensorrinne zu einer in die dorsale Fortsetzung der zweiten Schlundtasche übergehende hintere tympanale Rinne gelangt. Zwischen der vorderen und der hinteren tympanalen Rinne wird durch die Anlagerung der vorderen Partie des Labyrinthes die Impressio cochlearis (I. c. Fig. 609) hervor-

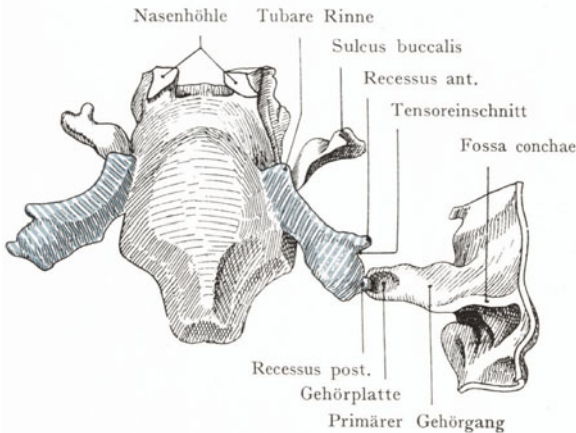


Fig. 610. Schlundtaschen und äußerer Gehörgang eines menschlichen Embryo von 24 mm Länge.
Ansicht von der Dorsalseite.
Nach Hammar.

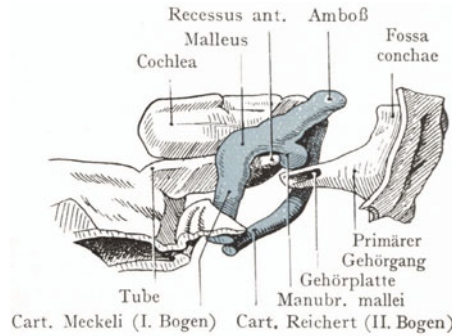


Fig. 611. Schlunddarm und äußerer Gehörgang eines menschlichen Embryos von 24 mm Länge.
Orale Ansicht.

gerufen. Die lateralwärts gehende Ausbuchtung der primitiven Paukenhöhle (Fig. 609) wird durch die zum Stiel des Hammers verlaufende Sehne des *M. tensor tympani* eingeschnitten (*) und bildet zwei sekundäre Ausbuchtungen, den Recessus anterior und posterior.

Nach der Abschnürung der primitiven Paukenhöhle vom Schlunddarm (Fig. 610) und der Bildung des tubotympanalen Rohres läßt sich an diesem ein vorderer Abschnitt, welcher aus der vorderen tympanalen Rinne hervorgegangen ist, als tubaler Teil von einem lateralen, tympanalen Teile unterscheiden. Mit diesem tritt nunmehr die Anlage des äußeren Gehörganges in Beziehung, doch finden wir zwischen beiden eine trennende Schicht von Mesenchym, aus welcher die *Membrana tympani* entsteht. Der tubale Abschnitt, welcher zunächst sehr kurz ist, nimmt rasch an Länge zu und am lateralen Abschnitte bilden sich der Recessus anterior und posterior, welche durch den Tensoreinschnitt voneinander getrennt, sich weiterhin als die vordere und hintere Trommelfelltasche stärker ausbilden. Der laterale Abschnitt stellt nunmehr die Anlage der definitiven Trommelfelltasche dar. Allerdings fehlt das Lumen eine Zeitlang im dritten Fetalmonate infolge der epithelialen Verklebungen der Wandungen, ein solches tritt gewöhnlich erst im vierten Fetalmonate als feiner Spalt auf.

Die laterale Wand der Anlage des Cavum tympani geht, wie gesagt, Beziehungen zu der Anlage des äußeren Gehörganges ein, welche später durch die Membrana tympani vermittelt werden. Der äußere Gehörgang entsteht aber nicht, wie man von vornherein annehmen möchte, aus der an der Oberfläche des Kopfes sichtbaren ersten Kiemenfurche, sondern die Reste dieser letzteren sind bloß in den Vertiefungen der Concha

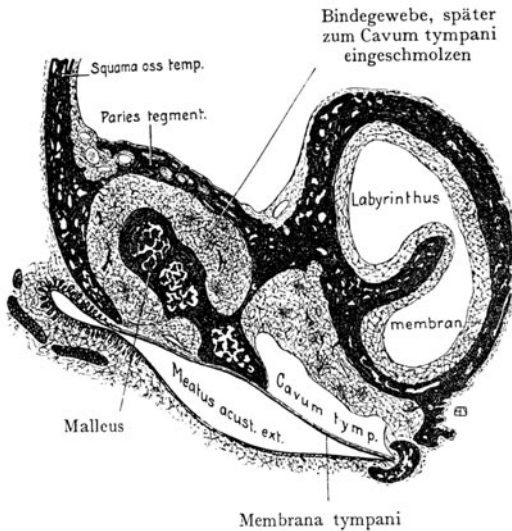


Fig. 612. Beginnende Bildung der Trommelhöhle auf einem Frontalschnitte durch das Gehörorgan eines 6 monatlichen Fetus.

Gehörknöchelchen verlaufenden Bänder (Lig. mallei superius usw.) bilden. Für die Einzelheiten dieses Vorganges muß auf die ausführliche Darstellung Hammars verwiesen werden. Die Bildung des Antrum tympanicum und der Cellulae mastoideae erfolgt in der Hauptsache erst postnatal.

Entwicklung der Gehörknöchelchen.

Die Anlagen der Gehörknöchelchen treten bei Säugetieren sehr frühzeitig auf, und zwar aus Abgliederungen der dorsalen Strecken der beiden ersten knorpeligen Schlundbogen (des Mandibular- und des Hyoidbogens), während bei Amphibien und Reptilien bloß der zweite (Hyoidbogen) sich an der Bildung beteiligt.

Die Gehörknöchelchen stellen eine Verbindung her zwischen der den Paries membranaceus der Trommelhöhle bildenden Membrana tympani und der durch das Lig. annulare baseos stapedis und der Platte des Steigbügels verschlossenen Fenestra vestibuli an der lateralen Wand des Labyrinthes. So werden die Schallwellen von der den äußeren Gehörgang medial abschließenden Membrana tympani auf die das membranöse Labyrinth umgebende Perilymphe weitergeleitet. Hammer und Amboß entstehen (Fig. 613) aus der obersten Strecke des knorpeligen Mandibularbogens, welcher sich in der Nähe der knorpeligen Labyrinthkapsel der Schädelbasis anlagert und zwei Aufreibungen zeigt, von denen sich die obere sehr frühzeitig als Amboß selbständig macht, während die untere sich als Hammer mit seinem Proc. anterior (Folii) noch kontinuierlich in den knorpeligen Mandibularbogen (den Meckelschen Knorpel) fortsetzt. Beide zeigen sehr frühe eine charakteristische Form und Größe; der kurze Fortsatz des Amboß

auriculae zu erblicken. Der äußere Gehörgang ist dagegen eine sekundäre Bildung, die im zweiten Fetalmonate von der später die Cavitas conchae darstellenden tiefsten Stelle der Ohrmuschelgrube aus der abgeplatteten Anlage des Cavum tympani entgegenwächst. Ihre mediale Wand befindet sich nun im vierten Fetalmonate in Kontakt mit dem knorpeligen Labyrinth; von diesem Zeitpunkte an erfolgt eine beträchtliche Vergrößerung der Paukenhöhle auf Kosten des gallertartigen Bindegewebes, welches die knorpelig vorgebildeten Gehörknöchelchen samt ihren Muskeln umschließt (Fig. 612). Durch Einschmelzung dieses Gewebes dehnt sich die Paukenhöhle um die Gehörknöchelchen herum aus, dabei werden jedoch gewisse Strecken des Gewebes geschont, aus denen sich die von den Wänden der Paukenhöhle zu den

artikuliert mit der Schädelbasis, während sein langer Fortsatz sich mit demjenigen Teile des Hyoidbogens gelenkig verbindet, welcher den Stapes liefert. Der obere Teil des Hammers stellt das Capitulum mallei dar und nach unten dehnt sich in der zwischen der lateralen Wand der epithelialen Anlage des Trommelfells und dem medialen Ende des äußeren Gehörganges gelegene Bindegewebsplatte des primitiven Trommelfells der Griff des Hammers aus (Fig. 612). Im sechsten Monate geht die knorpelige Verbindung des Hammers mit der Cartilago Meckeli verloren, doch wird der ursprüngliche Zusammenhang durch den dünnen, abwärts und nach vorn zur Fissura petrotympanica (Glaseri) verlaufenden Proc. anterior (Folii) angedeutet, welcher hier mittels des Lig. mallei ant.

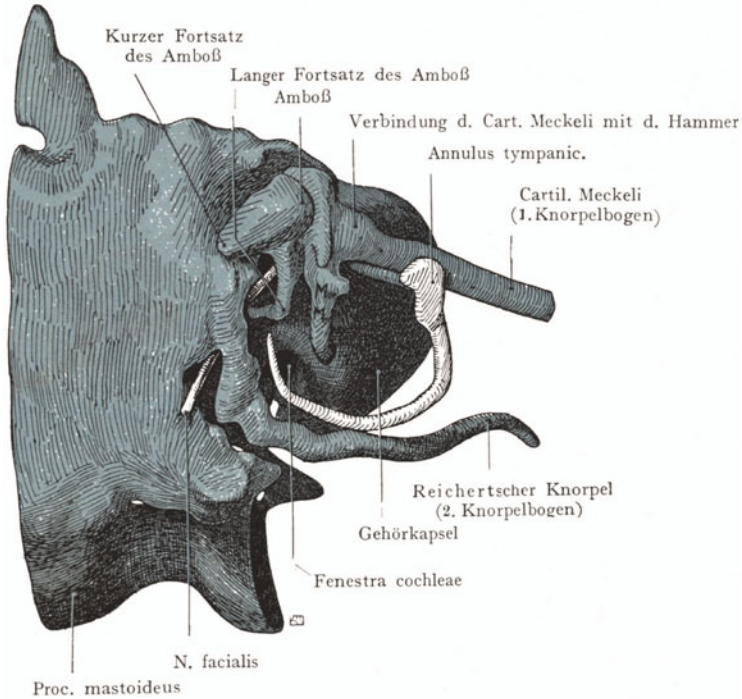


Fig. 613. Gehörknöchelchen und Schädelbasis eines menschlichen Fetus von 8 cm.

Nach dem Modell von O. Hertwig.

M. M. Manubrium mallei.

befestigt ist. Der unterhalb der Fissura petrotympanica im Mandibularbogen gelegene Abschnitt des Meckelschen Knorpels (knorpeliger Mandibularbogen) wird später (s. Skeletentwicklung) durch Knochenauflagerungen ersetzt, welche den Unterkiefer herstellen.

Der Stapes entsteht, wie jetzt ziemlich allgemein angenommen wird, aus dem Hyoidbogen und ist wohl mit der Columella der Reptilien zu vergleichen. Allerdings läßt sich bloß während des vorknorpeligen Stadiums eine Verbindung dieses Bogens mit dem Stapes nachweisen. Dieser tritt zuerst als Ring auf, die Platte, welche sich in die Fenestra vestibuli einfügt, bildet sich erst später aus dem medialen Umfange des Ringes. Die Fenestra vestibuli und die Fenestra cochleae sind auf Lücken in der knorpeligen Gehörkapsel zurückzuführen, nicht etwa auf Stellen, an denen sich Knorpel

zurückgebildet hat. Schon in der achten Fetalwoche ist die Bildung des Stapes beim Menschen vollendet; die eigentümliche Form des Knochens ist dem Umstande zuzuschreiben, daß in frühen Stadien die A. stapediale (s. Angiologie) durch den Ring tritt, später jedoch einer Rückbildung unterliegt, während sie bei einigen Säugetieren noch zeitlebens diesen Verlauf nimmt.

Der distale Abschnitt des Meckelschen Knorpels bietet, wie schon oben gesagt, eine Grundlage für die Entwicklung des knöchernen Unterkiefers dar. Der Hyoidbogen verbindet sich, nach der Bildung der Stapesanlage, mit der unteren Fläche der Gehörkapsel (dem späteren Os petrosum), wo er den Proc. styloides herstellt. Dieser geht

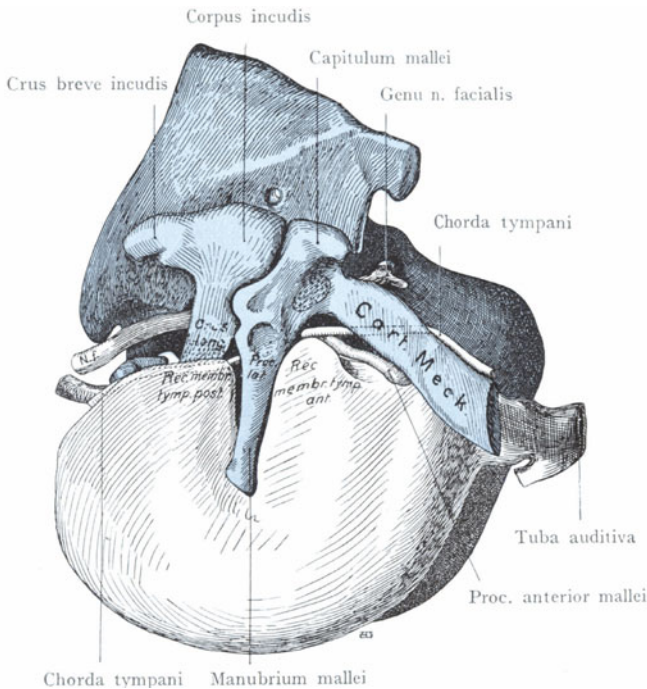


Fig. 614. Cavum tubotympanicum mit den Gehörknöchelchen und der lateralen Wand des knöchernen Labyrinthes vom menschlichen Fetus von 110 mm Länge.

Nach dem Modell Hammars.

Arch. f. mikr. Anat. 59.

nach unten in das Lig. stylohyoideum über, welches den knorpeligen Bogen ersetzt und bis zum kleinen Horne des Zungenbeines reicht (s. die Entwicklung des Kiemen-skeletes).

Die Gehörknöchelchen sind demnach als Teile des Visceralskeletes aufzufassen, welche sich dem Schädel in der Gegend der Gehörkapsel anlagern. Sie werden zunächst ganz oberflächlich angetroffen; erst durch die Bildung des äußeren Ohres und des äußeren Gehörganges, besonders der durch das Os tympanicum gelieferten Pars ossea des letzteren gelangen sie in die Tiefe.

Entwicklung des äußeren Ohres.

Der äußere Gehörgang entsteht, wie oben geschildert wurde, am Ende des zweiten Fetalmonates durch eine sekundäre, medianwärts auswachsende Einsenkung. Wenn

wir zunächst das Schicksal dieser Einsenkung, welche wir als primären Gehörgang bezeichnen, die jedoch bloß dem späteren Meatus acusticus ext. cartilagineus entspricht, ins Auge fassen, so sehen wir zunächst im dritten Fetalmonate von ihr aus eine epitheliale Platte, die Lamina epithelialis meatus, der Anlage der Paukenhöhle entgegenwachsen und sich an derselben abplatten (Fig. 610). Im siebenten Fetalmonate tritt in dieser Epithel-lamelle ein Lumen auf, welches sich mit dem Lumen des primären Gehörganges verbindet und mit diesem zusammen den sekundären Gehörgang herstellt. Die Lamina

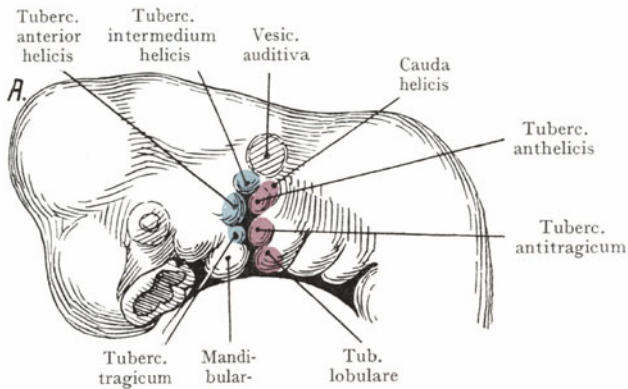


Fig. 615.

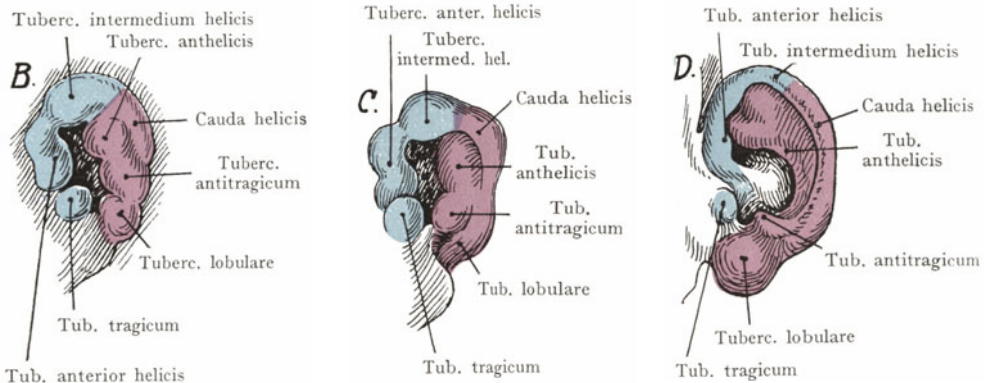


Fig. 616.

Figg. 615 und 616. Entwicklung des äußeren Ohres.

Nach Cunningham, Textbook of Anatomy 1902.

Blau: Mandibularbogen. Rot: Hyoidbogen.

epithelialis ist von Anfang an solide. Die beiden Abschnitte, aus denen sich der sekundäre Gehörgang bildet, unterscheiden sich auch später sehr wesentlich voneinander, indem der laterale, sowohl Haare als Drüsen aufweisende Abschnitt, der Meatus acusticus ext. cartilagineus, aus dem primären Gehörgange entsteht, während die Lamina epithelialis den haar- und drüsenlosen Abschnitt, nämlich den Meatus acusticus ext. osseus liefert.

„Sekundär gelangen der Gehörgang und die Paukenhöhle dahin, daß sie einander gegenüberliegen, und zwar geschieht dies dadurch, daß die Paukenhöhle mit dem ganzen Schlunde ventralwärts verschoben wird“ (Hammar). Dabei bleibt zwischen beiden

eine Bindegewebsmasse übrig, welche als primäres Paukenfell (Hammar) das Manubrium und den Proc. brevis des Hammers einschließt. Bei der weiteren Ausdehnung des Cavum tympani erfährt diese Bindegewebsmasse eine Abplattung zu einer dünnen Bindegewebslamelle, welche die Membrana propria des Trommelfells darstellt. Der innere Epithelüberzug des Trommelfells wird von dem Epithel der Anlage des Cavum tympani geliefert, der äußere Überzug dagegen von der Lamina epithelialis meatus. Eine Beteiligung der Verschlussmembran der ersten Schlundspalte bei der Bildung des Trommelfells, wie sie früher vielfach angenommen wurde, findet nicht statt.

Der in seiner Entstehung geschilderte Teil der Membrana tympani entspricht bloß der Pars tensa, indem die Pars flaccida eine viel spätere Bildung darstellt. Diese wird erst im fünften Fetalmonate als eine kleine, oberhalb des Proc. lateralis mallei von der Lamina epithelialis auswachsende Leiste, der sog. Grenzleiste gebildet, welche sich mit dem im zehnten Fetalmonate von der Paukenhöhle aus entstehenden Recessus membranæ tympani sup. (Prussakschen Tasche) zusammenlegt, um die Pars flaccida membranæ tympani herzustellen.

Entwicklung der Ohrmuschel.

Die Ohrmuschel bildet sich in der Umgebung der äußeren Öffnung der ersten Kiemenfurche, wo schon in der fünften Woche die Colliculi branchiales oder Auricularhöcker auftreten. Dieselben sind, 4—5 an Zahl, auf die beiden, die Kiemenfurche umgrenzenden Schlundbogen, den Mandibular- und den Hyoidbogen verteilt (Fig. 615) und bilden einen unvollständigen Ring, aus welchem durch stärkere Entfaltung einzelner Höcker die Ohrmuschel entsteht. Zwei Höcker, ein unterer, das Tuberculum tragicum und ein oberer, das Tuberculum anterior helices, liegen auf dem Mandibularbogen. Am oberen Ende der Kiemenfurche finden wir das Tuberculum intermedium helices, welches gleichfalls dem Mandibularbogen angehört; auf dem Hyoidbogen, von oben nach unten aufgezählt: das Tuberculum anthelices, das Tuberculum antitragicum und das Tuberculum lobulare (Fig. 616). Bei der weiteren Entwicklung wächst vom Tuberculum intermedium helices ein Fortsatz, die Cauda helices, hinter dem Tuberculum anthelices und dem Tuberculum antitragicum hinunter, um mit dem Tuberculum lobulare zu verschmelzen. Das Tuberculum tragicum bleibt selbständig weiter bestehen. Das Tuberculum intermedium helices und die Cauda helices verbinden sich mit dem Tuberculum anthelices, um die im Tuberculum lobulare endende Scapha herzustellen. Das Tuberculum anthelices und das Tuberculum antitragicum bilden den Anthelix und den Antitragus. Dieser stellt, indem er in den Tragus übergeht, die untere Begrenzung des Meatus acusticus ext. her. Die von Anfang an zwischen den Auricularhöckern bestehende Vertiefung wird zur Concha auriculæ, von welcher der äußere Gehörgang abgeht.

Dieser ist zunächst kurz und entbehrt bis nach der Geburt der knöchernen Grundlage. Noch zu dieser Zeit liegt das Trommelfell recht oberflächlich in dem durch die Squama temporalis vervollständigten Ring des Os tympanicum ausgespannt (Fig. 613). Erst nach der Geburt beginnt sich das Os tympanicum in die Fläche auszudehnen, um für den Meatus acusticus ext. osseus eine Grundlage zu schaffen, während der Knorpel des Meatus acusticus ext. cartilagineus sich vom Ohrknorpel aus bildet. Die Fossa conchæ stammt direkt aus der ersten Kiemenfurche.

Topik der Trommelhöhle.

Die topographischen Beziehungen der Trommelhöhle sind beim Erwachsenen recht komplizierte. In ihren knöchernen Wandungen sind Nerven eingeschlossen, welche ursprünglich eine oberflächliche Lage einnahmen, so der N. facialis, die Chorda tympani und der N. tympanicus aus dem N. glossopharyngeus. Der N. facialis verlief auf gewissen frühen Fetalstadien (Figg. 613 u. 614), nachdem er sich dem N. acusticus bis zum

Eintritt des letzteren in die Gehörkapsel angeschlossen hatte, weiterhin über die Gehörkapsel hinweg, dann schräg nach hinten und unten, um sich hinter der Verbindung des Hyoidbogens mit dem Schädel (Proc. styloides) diesem Bogen anzuschließen, bald aber nach vorn zu der aus dem zweiten Schlundbogen stammenden mimischen Gesichtsmuskulatur zu gelangen. Die eigentliche Austrittsstelle des N. facialis aus dem Primordialcranium entspricht dem Geniculum nervi facialis, d. h. dem Übergange der ersten Strecke des Nerven in die zweite, welche bei der Verknöcherung der knorpeligen Schädelkapsel in den Paries labyrinthicus der Trommelhöhle eingeschlossen wird und oberhalb der Fenestra vestibuli schräg nach hinten und unten verläuft. Die dritte senkrechte Strecke des Nerven, von welcher die Chorda tympani und der N. stapedius abgehen, wird gleichfalls in den Knochen eingeschlossen und tritt erst am Foramen stylo-mastoideum, hinter dem Proc. styloides, aus dem Canalis facialis' aus.

Die Chorda tympani ist als ein Ramus praetrematicus des N. facialis aufzufassen (Fig. 569), welcher über dem oberen Ende der ersten Schlundspalte nach vorn verläuft. Sein Abgang vom N. facialis ist nach unten verschoben und der Nerv, welcher ursprünglich in dem die Gehörknöchelchen umgebenden lockeren Bindegewebe, lateral von dem erweiterten Ende des tubotympanalen Rohres lag, kommt bei der weiteren Ausdehnung dieser Höhle in eine Schleimhautfalte zu liegen. Sodann verläuft er bogenförmig zwischen dem Stiele des Hammers und dem Crus longum incudis durch die Trommelhöhle. Der N. tympanicus stellt einen Ramus palatinus des N. glossopharyngeus dar, welcher zur Schleimhaut des Paries labyrinthicus der Trommelhöhle verläuft.

Die Muskeln, welche zur Bewegung der Gehörknöchelchen dienen, stammen aus dem ersten Schlundbogen (Mandibularbogen) (M. tensor tympani) sowie aus dem Hyoidbogen (M. stapedius). Daraus erklärt sich auch die Innervation des ersten aus dem N. mandibularis des N. trigeminus und des zweiten aus dem N. facialis.

Mißbildungen des Gehörorgans.

Solche kommen nicht selten zusammen mit anderen Mißbildungen, z. B. des Gesichtes oder der Augen vor. Die Annahme liegt nahe, daß es sich dabei um eine Störung in der Korrelation der einzelnen Teile bei der Entwicklung handle. Äußerst selten fehlt das Innenohr mit der dasselbe umhüllenden Knochenmasse, eine Anomalie, welche offenbar darauf beruht, daß die Einstülpung eines Gehörbläschens vom Ectoderm aus unterblieben ist. Häufiger werden dagegen Mißbildungen im Bereiche des Mittelohres beobachtet, dessen Bildung ganz unterdrückt oder doch stark reduziert sein kann; in beiden Fällen liegt eine Hemmungsbildung im Bereiche des tubotympanalen Raumes vor, indem wahrscheinlich die Bildung eines Lumens in den verklebten Wandungen desselben ausbleibt und durch Bindegewebswucherungen ersetzt wird. Mannigfache Mißbildungen der Gehörknöchelchen sind beschrieben worden, so ganz besonders des Stapes, der auch die Form der bei Säuropsiden vorkommenden Columella annehmen kann, nämlich eines Knochenstabes mit einer terminalen plattenförmigen Verbreiterung. Ferner sind auch Fälle von Persistenz der den Stapes durchbohrenden A. stapedialis beobachtet worden. Die Tuba auditiva kann sehr weit oder auch sehr enge sein. Am häufigsten kommen Mißbildungen des äußeren Ohres vor, die als bloße Variationen in der Formgestaltung aufzufassen sind, beruhend auf einer stärkeren Entfaltung des einen oder anderen Auricularhöckers, auch auf einer mangelhaften Vereinigung der einzelnen Höcker untereinander. So sind eine Anzahl verschiedener Ohrformen beschrieben worden; eine besondere Aufmerksamkeit hat das Darwinsche Spitzohr erregt, bei welchem die hintere obere Partie des Helix eine Auftreibung zeigt. Ähnliches kommt bei Primaten als Norm vor. Bei Feten aus den letzten Monaten sowie auch bei Neugeborenen konvergieren die Härchen des oberen und hinteren Ohrrandes gegen diesen Höcker und bilden hier einen Wirbel feiner Härchen (Schwalbe). Relativ

häufig beobachtet man eine Spaltung des Ohr läppchens, die auf einer ausbleibenden oder auch nur mangelhaften Vereinigung des Tuberculum antitragicum mit dem Tuberculum lobulare beruht. Verengerungen des äußeren Gehörganges lassen sich leicht als Hemmungsbildungen erklären, doch muß man im Auge behalten, daß auch nach der Geburt durch das flächenhafte Auswachsen der Pars tympanica ossis temporalis eine Umbildung des Gehörganges erfolgt, so daß man durchaus nicht in allen Fällen berechtigt ist, die Ursache für eine Mißbildung in die Fetalzeit zu verlegen. Auf die Fisteln, welche am äußeren Ohre vorkommen, ist schon früher (s. Kiemendarm) hingewiesen worden; ziemlich häufig finden wir kurze, blind endigende Fistelgänge. Der in Fig. 273 abgebildete Virchowsche Fall ist mit größter Wahrscheinlichkeit auf das Offenbleiben einer ersten Schlundspalte zurückzuführen, wobei sich jedoch gleichzeitig aus der dorsalen Verlängerung derselben der tubotympanale Raum gebildet hat, sowie auch, von außen her demselben entgegenwachsend, die Lamina epithelialis als Anlage des Meatus acusticus ext. osseus.

Entwicklung des Geruchsorganes.

Bei den Selachiern sehen wir das Geruchsorgan relativ einfach ausgebildet in Gestalt von zwei symmetrisch zur Medianebene gelegenen Riechgruben, welche durch eine die Oberlippe durchsetzende Rinne mit der Mundhöhle in Zusammenhang stehen. Die Rinne wird durch eine vom Stirnfortsatz ausgehende Klappe (die Nasenklappe) bedeckt, welche bei Knochenfischen mit dem Oberkieferfortsatz verwächst, so daß die Riechgrube dann sowohl die ursprüngliche Öffnung vor der Lippe als auch eine hintere Öffnung (primitive Choane) in die Mundhöhle erhält. Die Schleimhaut der Riechgrube gewinnt durch die Ausbildung von Falten eine größere Flächenausdehnung; in ihr finden wir als Sinnesepithel die Riechzellen, von denen die Fila olfactoria zum Riechhirn verlaufen. Bei den Säugetieren bilden sich gleichfalls zwei Riechsäcke, welche in Form der primitiven Choanen eine Verbindung mit der primitiven Mundhöhle erlangen. Dagegen erfährt die primitive Mundhöhle infolge der Ausbildung des Gaumens eine Zerlegung in einen oberen Abschnitt, mit welchem die Riechsäcke zur Bildung der Nasenhöhle in Verbindung treten und einen unteren Abschnitt, die sekundäre Mundhöhle (s. S. 257). Auf diese Weise wird ein von der Mundhöhle getrennter Weg für den durch die äußeren Öffnungen der Riechsäcke eindringenden Luftstrom bis zum Aditus laryngis geschaffen. Zu dieser Einrichtung kommt noch die Ausbildung der Conchae nasales (Nasenmuscheln) hinzu, durch welche eine Vergrößerung der Schleimhaut und so eine Vorwärmung des in den Kehlkopf eindringenden Luftstromes erzielt wird.

Die ersten Anlagen der Riechgruben treten beim Menschen anfangs der fünften Fetalwoche am Vorderkopfe auf, und zwar in Gestalt von zwei symmetrisch zur Medianebene gelegenen Platten von hohen zylindrischen Epithelzellen (Riechplatten), die eine seichte, allmählich sich vertiefende Einsenkung aufweisen (Fig. 230). Diese wandelt sich schließlich in eine Tasche oder Grube um, welche sich nach außen weit öffnet und allmählich mit dem stärkeren Wachstum des Vorderkopfes ventralwärts verlagert wird (Fig. 233).

Die Riechgruben wachsen nun in das anliegende Mesenchym aus und bilden blind endigende Säckchen (Riechsäckchen), welche bis an das Dach der primitiven Mundhöhle vordringen und hier mit dem Mundhöhlenepithel zu einer dünnen, epithelialen Lamelle, der Membrana bucconasalis (Hochstetter) verschmelzen. Durch das Einreißen dieser Membran gelangt der Riechsack in Verbindung mit der primitiven Mundhöhle mittels einer Öffnung, die wir als primitive Choane bezeichnen. Die beiden primitiven Choanen werden durch das vom mittleren Stirnfortsatz gelieferte Septum nasi primitivum voneinander getrennt (s. die Darstellung der Gesichtsbildung). Auf

diesem Stadium stellen die Riechsäcke die primitiven Nasenhöhlen dar, wie sie etwa bei Selachiern zeitlebens erhalten bleiben. Bei Säugetieren entsprechen sie jedoch nur einem kleinen Abschnitte, nämlich der Regio olfactoria der späteren Nasenhöhle, indem bei der Gaumenbildung ein beträchtlicher Abschnitt der primitiven Mundhöhle hinzukommt. Die primitiven Nasenhöhlen werden nun von der primitiven Mundhöhle durch den aus dem mittleren Stirnfortsatze, zum größten Teil aber aus den Oberkieferfortsätzen gebildeten primitiven Gaumen getrennt. Jener bildet später die mediale Strecke der Oberlippe, sowie den Zwischenkiefer, während es zweifelhaft ist, ob er sich an der Bildung des harten Gaumens beteiligt (s. Gaumenbildung, S. 258). Die sekundäre oder definitive Nasenhöhle kommt nun dadurch zustande, daß infolge der Entstehung des sekundären Gaumens ein beträchtlicher Abschnitt der primitiven Mundhöhle den primitiven Nasenhöhlen unten und hinten angefügt wird. Im Zusammenhange damit steht auch eine starke Verlängerung der ganzen Nasenhöhle in der Richtung von vorn nach hinten. Die Bildung des sekundären Gaumens ist schon früher (Figg. 236—238) besprochen worden. Kurz wiederholt besteht der Vorgang darin, daß eine an den primitiven Choanen beginnende Leiste, die Gaumenleiste, von den seitlichen Wandungen der primitiven Mundhöhle auswächst und nach hinten in einen Vorsprung, die bilateral-symmetrische Anlage der Uvula, übergeht. Bei der ersten Anlage der Gaumenleiste ist dieselbe vertikal eingestellt, auch ragt die Zunge auf diesem Stadium noch bis zum Dache der primitiven Mundhöhle hinauf. Erst nachdem sich die Zunge, vielleicht infolge der Senkung des Unterkiefers und der Öffnung des Mundes, gesenkt hat (Fuchs), stellen sich die Processus palatini horizontal ein und beginnen einander entgegenzuwachsen, um durch ihre mediane Verwachsung die horizontale Platte des Gaumens herzustellen. Dieser Vorgang erreicht in der 11.—12. Fetalwoche seinen Abschluß. Die Vereinigung der Gaumenfortsätze erfolgt in der Richtung von vorn nach hinten; zunächst werden die primitiven Choanen von unten her bedeckt und der Prozeß endet mit der Verschmelzung der symmetrischen seitlichen Anlagen der Uvula (Figg. 236—238). Hinter denselben verlieren sich die Gaumenfortsätze als Arcus palatopharyngei auf der seitlichen Wandung des Pharynx.

Durch die Verschmelzung der beiden Gaumenfortsätze wird die sekundäre Nasenhöhle von der sekundären Mundhöhle geschieden, doch erfolgt die Zerlegung des zuerst genannten Raumes in zwei symmetrische Abschnitte erst dadurch, daß das Septum nasi nach unten vorwächst, um sich mit der von den beiden Gaumenfortsätzen hergestellten Gaumenplatte zu verbinden. Diese Verbindung ist zunächst eine rein epitheliale, die erst durch die Einwucherung von Mesenchym eine festere Gestaltung gewinnt. Ziemlich weit vorn bleibt jedoch ein Epithelstrang erhalten, welcher die epitheliale Auskleidung des Bodens der Nasenhöhle mit dem Epithel des Mundhöhlendaches in Zusammenhang setzt. Durch Aushöhlung desselben entsteht ein Kanal, welcher während eines gewissen Entwicklungsstadiums auf beiden Seiten des Septum nasi von der Nasenhöhle zur Mundhöhle zieht. Es sind dies die Ductus incisivi. Zwischen der Ausmündung dieser Kanäle in die Mundhöhle entsteht als ein kleiner, gegen die Mundhöhle vorspringender Wulst die Papilla palatina. Diese wird als unteres Ende der am Recessus sphenothmoidalis beginnenden Grenze angesehen, zwischen dem Abschnitte der Nasenhöhle, welcher von den Riechsäckchen geliefert wird und demjenigen, welcher aus der primären Mundbucht hinzukommt (Schwalbe). Allerdings ist bei dieser Angabe zu berücksichtigen, daß sie eine gewisse Einschränkung erfahren muß, wenn wir die Wachstumsvorgänge berücksichtigen, welche zu Verschiebungen der beiden im Bereiche der primitiven Nasenhöhle auftretenden Conchae media et inferior über diese Linie hinaus nach hinten führen.

Um die Nasenhöhle bildet sich im umgebenden Mesenchym die Capsula cartilaginea nasi (Fig. 618). Dieselbe zeigt annähernd die Form des Os ethmoidale und wird gegen die Schädelhöhle durch die knorpelige Lamina cribrosa abgeschlossen, deren

Öffnungen den Fila olfactoria den Eintritt in die Schädelhöhle gestatten. Die seitlichen Wandungen der knorpeligen Kapsel werden teils durch die Lamina papyracea

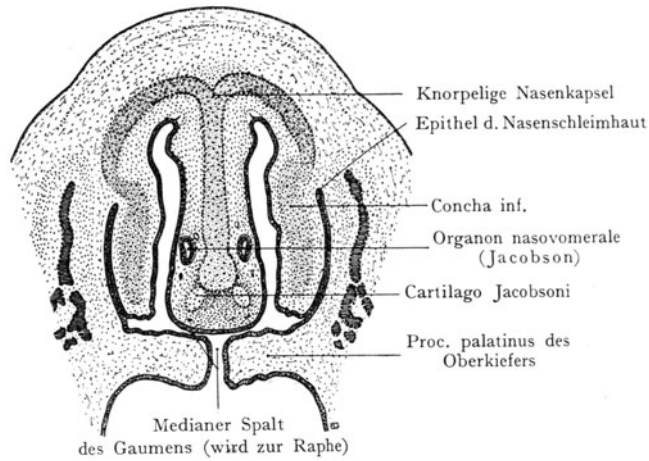


Fig. 617. Frontalschnitt durch das Geruchsorgan eines menschlichen Embryos von 28 mm Länge. (Die Vereinigung der Proc. palatini mit dem Septum nasi ist noch nicht erfolgt.)

des Ethmoids ersetzt, teils durch die Bildung der Cellulae ethmoidales ausgehöhlt. Die beiden Abteilungen der Nasenhöhle werden durch das Septum nasi cartilagineum voneinander getrennt. Dieses erstreckt sich bis in die äußere Nase hinein und liefert durch

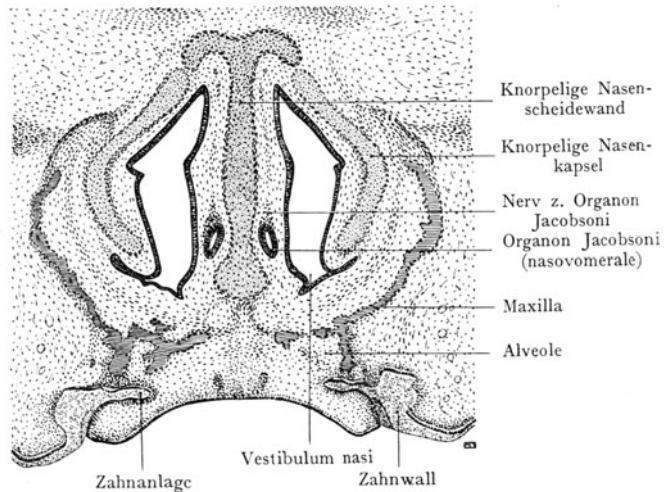


Fig. 618. Frontalschnitt durch die Nasenhöhle eines menschlichen Embryos von 3 1/4 cm Länge. Vollzogene Vereinigung der Proc. palatini mit dem Septum nasi.

seine Verknöcherung die Lamina verticalis des Os ethmoidale, während der vordere Abschnitt noch beim Erwachsenen im knorpeligen Zustande verharret.

Das Lumen der Nasenhöhle wird eingengt und die Oberfläche der Nasenschleimhaut vergrößert, infolge der Bildung der Conchae nasales, deren knöcherne Grundlage

später einen sehr wesentlichen Teil des Skeletes der inneren Nase herstellt. Zum Teil im Anschlusse an die Bildung der Muscheln, zum Teil als Aushöhlungen der knorpeligen

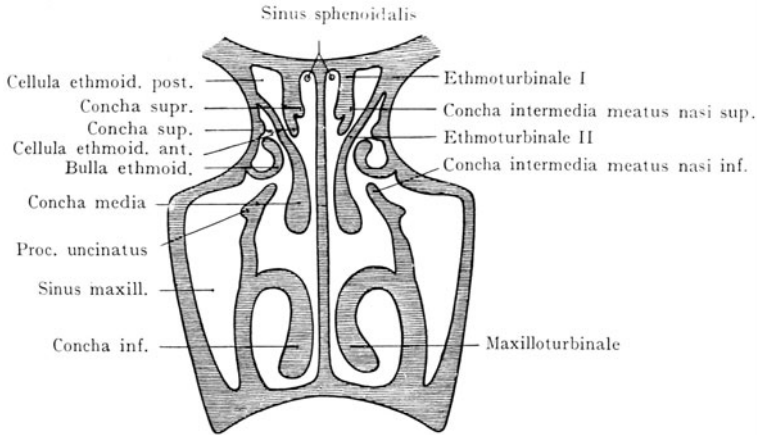


Fig. 619.

oder knöchernen Wandungen der Nasenhöhle treten die Nebenhöhlen der Nase (Sinus paranasales) auf, welche mit der Nasenhöhle in Verbindung bleiben, indem sie ein weit über die Fetalperiode hinausreichendes Wachstum aufweisen.

Bei der Betrachtung von Frontalschnitten durch die Nasenhöhle junger Feten wird man zunächst geneigt sein, anzunehmen, daß die stark vorspringenden Muscheln durch eine aktive Vorwölbung der Wandungen entstanden seien. Sicherlich spielen jedoch, besonders bei der ersten Anlage, Wucherungen des Nasenepithels, welche in die seitlichen Wandungen der Nasenhöhle vordringen, eine große Rolle; „durch Epithelwucherungen werden die Nasenmuscheln aus der Nasenwandung geradezu herausgeschnitten“ (K. Peter). Die Bildung der die Nasenmuscheln später voneinander trennenden Furchen, der Meatus nasi, ist jedenfalls das Primäre, obgleich damit das spätere selbständige Wachstum der Muscheln nicht gelegnet sein soll.

Die ersten Anlagen der Muscheln treten zum Teil sehr frühzeitig auf, und zwar im Bereiche der primitiven Nasenhöhlen. Zunächst entstehen an der lateralen Wand des Richsackes zwei Wülste, von denen der untere zuerst auftretende, das Maxilloturbinale, zur Concha inf. wird. Über demselben bildet sich beim Kaninchen (K. Peter) sehr bald ein zweiter Wulst, das Nasoturbinale, welches beim Menschen erst spät auftritt und nicht einer Muschel, sondern der leichten Erhebung des Agger nasi entspricht. Das Maxilloturbinale und der dem Nasoturbinale anderer Säugetiere entsprechende Agger nasi reichen in frühen Stadien fast bis an die äußere Nasenöffnung heran.

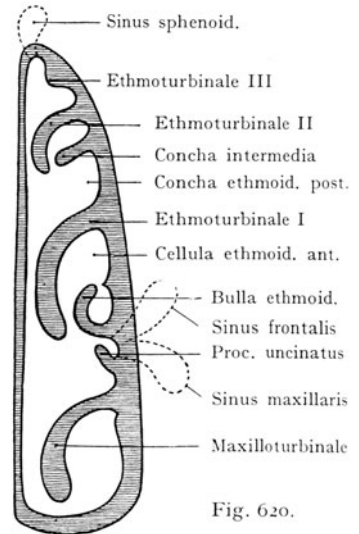


Fig. 620.

Figg. 619 u. 620. Schemata der Bildung der Nasenmuscheln.

Nach Peter.

Arch. f. mikr. Anat. 80, 1912.

Bedeutend später als das Maxilloturbinale treten andere Muscheln auf, welche sich bei Formen mit deutlichem Nasoturbinale zwischen diesem und dem Maxilloturbinale einschieben. Es sind dies die Ethmoturbinalia, welche später beim Menschen die

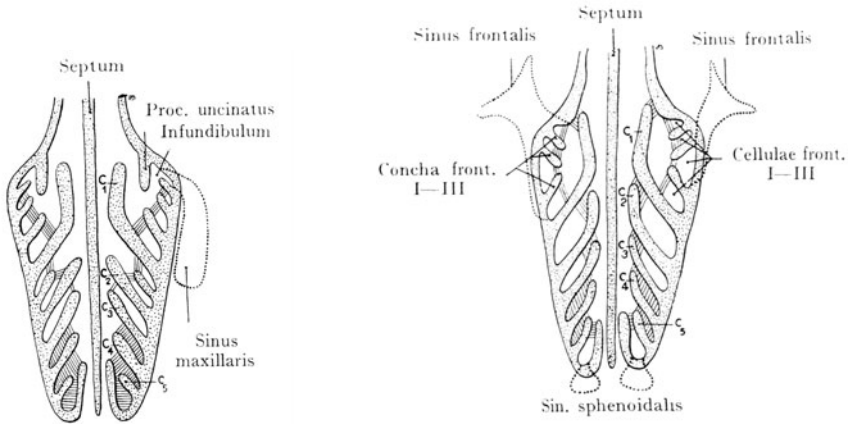


Fig. 621. Schema der Umbildung der Nasengänge.
 Nach Killian, Arch. f. Laryng. und Rhinologie IV. 1896.
 C 1, C 2 usw. = Concha 1, 2 usw.

Concha media und sup. darstellen, außerdem als Ethmoturbinalia III, die später nicht immer vorhandene Concha suprema. Weitere

Ethmoturbinalia (IV und V) können angelegt sein, sind jedoch später nicht mehr nachzuweisen. Eine sehr wichtige Rolle spielt die Furche, welche das Maxilloturbinale von dem Ethmoturbinale I trennt, denn von dieser Stelle aus, dem späteren Infundibulum, bilden sich der Sinus maxillaris, der Sinus frontalis und die Cellulae ethmoidales anteriores.

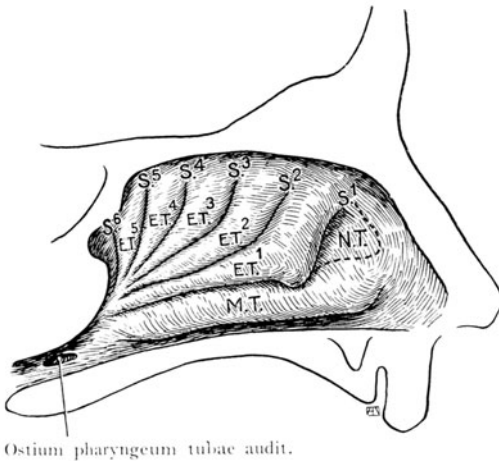


Fig. 622. Schema der Hauptmuscheln und Furchen der Nase beim Fetus.

- Nach G. Killian, Arch. f. Laryng. u. Rhinol. IV. 1896.
- S. 1—S. 6 Hauptfurchen 1—6.
 - M. T. Maxilloturbinale.
 - E. T. 1—5 Ethmoturbinalia 1—5.
 - N. T. Nasoturbinale (Agger nasi).

Die weiteren Aus- und Umbildungsvorgänge innerhalb der menschlichen Nasenhöhle führen zur stärkeren Entfaltung einzelner Muschelanlagen und zur Verklebung oder Rückbildung anderer. Der Prozeß ist um so schwieriger zu verfolgen, als die in der menschlichen Nasenhöhle Platz greifenden Reduktionsvorgänge unter beträchtlicher Variation zum Ablaufe kommen, so daß die Zurückführung der fertigen Verhältnisse auf die fetalen Befunde beträchtlich erschwert wird.

Das in Fig. 622 gegebene Schema der Nasenhöhle eines 9—10monatlichen Fetus zeigt sechs Hauptfurchen, deren hintere Enden gegen die noch recht niedrige Pars nasalis pharyngis hin konvergieren. An diesen Furchen läßt sich eine mehr oder weniger horizontale von einer aufsteigenden, in den hintersten Furchen sogar vertikalen

Strecke unterscheiden. Dementsprechend haben wir auch an den Muscheln eine horizontale und eine aufsteigende Strecke. Zwischen den in Fig. 622 dargestellten Hauptmuscheln, dem Maxilloturbinale (M. T.), dem Nasoturbinale (Agger nasi) (N. T.) und den sechs Ethmoturbinalia finden wir in der Tiefe der dazwischen liegenden Furchen noch sekundäre Muscheln, die Conchae obtectae. Als eine solche ist die Bulla ethmoidalis zu bezeichnen, welche im mittleren Nasengange (Sl) von dem Ethmoturbinale I (Concha media) bedeckt wird (s. auch Fig. 620). Neben der Bildung der Conchae obtectae beginnt die Ausstülpung des Sinus frontalis, des Sinus maxillaris und des Sinus sphenoidalis, die später vom Knochen umschlossen werden. Durch Verklebungen zwischen einzelnen Abschnitten der Haupt- oder Nebenmuscheln entstehen Buchten, die später gleichfalls Nebenräume der Nase darstellen; solche tragen zwischen dem Maxilloturbinale und dem Ethmoturbinale I zur Bildung des Sinus frontalis bei; zwischen Ethmoturbinale I und II entstehen hintere Cellulae ethmoidales. In größerem Umfange verkleben die aufsteigenden Strecken der Muscheln miteinander, so daß die späteren Muscheln bloß den horizontalen Strecken des Maxilloturbinale und der Ethmoturbinalia I, II, III entsprechen.

Diese sekundären Verklebungen werden in dem Schema (Fig. 621) veranschaulicht. In der ersten Furche ist die Bulla ethmoidalis darauf zurückzuführen, ebenso die Cellulae ethmoidales ant. In der Furche zwischen den beiden ersten Ethmoturbinalia (Concha media und sup.) entstehen zwei hintere Siebbeinzellen. Der Sinus maxillaris legt sich als eine seichte Ausbuchtung der ersten Furche schon im dritten Monate an, obgleich seine Entfaltung erst während der ersten Lebensjahre eine beträchtlichere wird. Der Recessus frontalis entspricht der Pars ascendens der ersten Furche, welche durch Verklebung des freien Randes des Ethmoturbinale I (Concha media) geschlossen wird. Hier befinden sich (Fig. 621) zwei bis drei Conchae obtectae, die sich durch Verklebung mit der Wand der Nasenhöhle oder auch untereinander zu Cellulae frontales gestalten können. Der Sinus frontalis kann sich aus dem ganzen Recessus frontalis entwickeln (Fig. 621 B, linkerseits) oder aus einer dieser sekundären Cellulae frontales (Fig. 621 B, rechterseits). Er ist beim Neugeborenen bereits angelegt, aber sein Hauptwachstum findet erst nach der Geburt statt. Der Sinus sphenoidalis stellt einen abgeschnürten Teil der Nasenhöhle dar, welcher später im Körper des Keilbeins eine weitere Entfaltung nimmt; in seine Bildung geht das oberste Ethmoturbinale (Fig. 620) ein.

Die Schleimhautfalten, als welche sich die Muscheln zuerst darstellen, erhalten ein Knorpelskelet, das später verknöchert (s. Skeletentwicklung). Abgesehen von den seitlichen Schleimhautfalten finden sich vom vierten Fetalmonate an auch solche auf der hinteren Partie des Septum, die Plicae septi, welche das Maximum ihrer Ausbildung im achten Monate erlangen, dann aber einer allerdings nicht immer zum völligen Schwunde führenden Rückbildung unterliegen. Über ihre Bedeutung ist nichts bekannt.

Die Nasenhöhle des Neugeborenen zeigt, verglichen mit derjenigen des Erwachsenen, noch einen entschieden fetalen Typus, der zunächst nur mit der geringen Entwicklung des Oberkiefers zusammenhängt und erst mit der freieren Entfaltung dieses Knochens eine Änderung erfährt. „Beim Neugeborenen erreicht die untere Muschel den Boden der Nasenhöhle; der untere Nasengang ist also sehr eng. Zur Luftpassage wird wesentlich bloß der mittlere Nasengang benutzt. Erst wenn das Milchgebiß vollständig durchgebrochen ist, findet eine bessere Entfaltung der Nasenräume statt. So wird der untere Nasengang um diese Zeit wegsam, bleibt aber doch bis zum siebenten Lebensjahre sehr eng. Mit dem Auftreten der Molarzähne verlängert sich der Oberkiefer und damit auch die Nasenhöhle in der Richtung von vorn nach hinten“ (Kallius).

Entwicklung des Organon nasovomerale.

(Jakobsonsches Organ).

In Zusammenhang mit der Nasenscheidewand gelangt ein eigentümliches, in seiner Funktion unbekanntes Sinnesorgan (Organon nasovomerale oder Jacobsoni) zur Ausbildung. Das Organ ist bei den Säugetieren oft rudimentär und kann sich auch gänzlich zurückbilden, dagegen zeigt es bei anderen Klassen, wie z. B. bei den Reptilien, eine bedeutende Entfaltung. Die erste Anlage ist als eine leichte Einbuchtung am unteren Ende des Riechfeldes nachzuweisen, welche mit der Bildung des Riechschlauches zuerst zu einer Rinne, dann zu einem hinten blind endenden, vorn in die Nasenhöhle ausmündenden Schlauche wird. Diese paarigen Schläuche schließen

sich dem Septum nasi an, erhalten aber auch unabhängig von demselben eine Stütze in zwei kleinen gebogenen Knorpelspannen, welche ihnen medial anliegen. Beim menschlichen Fetus finden wir beide Schläuche in einer gewissen Höhe über dem Boden der Nasenhöhle am Septum nasi (Fig. 618); bei Wiederkäuern und Carnivoren liegen die Öffnungen tiefer, an der nasalen Mündung der Ductus nasopalatini (s. oben); erst nach dem Verschlusse dieser findet die Ausmündung direkt in die Nasenhöhle statt. Die mediale Wandung des Schlauches wird von einem hohen Cylinderepithel hergestellt, während der übrige Teil der Wandung aus niedrigen kubischen Epithelzellen besteht.

So beträchtlich die Ausbildung des Organon nasovomerale bei vielen Reptilien ist, so

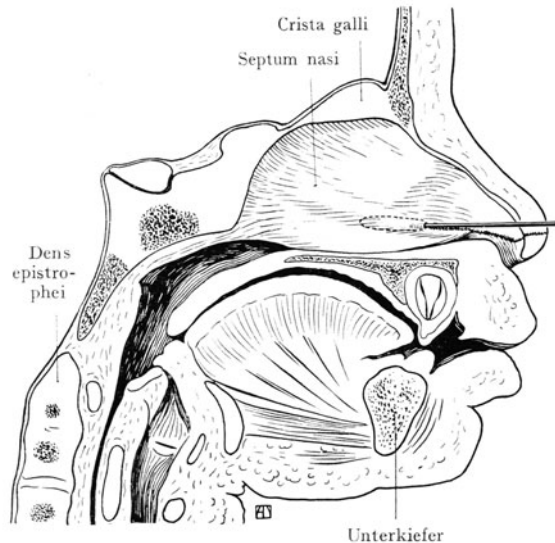


Fig. 623. Nasenscheidewand eines menschlichen Fetus von 19½ cm Länge mit der Ausmündung des Organon nasodomerale (Jacobsonii) durch eine Sonde markiert.

finden wir es doch bei den meisten Säugetieren in starker Reduktion begriffen. Diese beginnt beim menschlichen Fetus schon im vierten Monate (Fig. 623). Zu dieser Zeit sind die an ihren Enden etwas erweiterten Schläuche sowie das Sinnesepithel der medialen Wandung gut ausgebildet und diese stehen in Verbindung mit Olfactoriusfasern. Bei einigen Säugetieren bleiben die Schläuche mit dem Sinnesepithel erhalten, auch sind Fälle von guter Ausbildung der Organe noch beim erwachsenen Menschen beobachtet worden.

Bildung der äußeren Nase.

Die Bildung der äußeren Nase hängt innig mit der Bildung des Gesichtes zusammen. In frühen Stadien (Fig. 233) ist von einer äußeren Nase überhaupt nichts zu erkennen, denn die Öffnungen der Riechgrube nach vorn werden medial von den medialen, lateral von den lateralen Nasenfortsätzen, lateral und unten von den Oberkieferfortsätzen begrenzt. Die Oberlippe ist überhaupt noch nicht angelegt, auch ist der Abstand der Riechgruben noch ein relativ beträchtlicher, indem das aus dem mittleren Nasenfortsatze hervorgehende Septum nasi auch auf den Schnittbildern unverhältnismäßig breit

erscheint (Fig. 234). Bei der weiteren Entwicklung (Fig. 233 D) heben sich die Nasenlöcher rüsselförmig vom Gesichte ab und werden, infolge des relativen Zurückbleibens des Septum im Breitenwachstum, einander genähert. Eine Zeitlang findet sich zwischen beiden Nares eine Furche, die später verschwindet, aber ausnahmsweise bestehen bleiben kann und dann an embryonale Zustände erinnert. Diese Vorgänge führen schließlich dazu, daß die beiden Erhebungen, auf denen sich ursprünglich (Fig. 223) die Nares befanden, zu einer einzigen Erhebung zusammenfließen, die sich breit über der Oberlippe vorwölbt (Nasenwall).

Eine genaue Darstellung dieser Vorgänge ist bei der Schilderung der Gesichtsbildung gegeben worden (S. 252). Die ursprüngliche fetale Form ist diejenige einer Stumpfnase und eine solche sehen wir sogar auch zunächst bei derjenigen Affenform (*Semnopithecus nasicus*) auftreten, bei welcher sich später eine sog. Judennase ausbildet (Wiedersheim). Die verschiedenen Nasenformen, die wir beim Erwachsenen antreffen, erklären sich leicht durch die Annahme von Wachstumsvorgängen, welche postnatal, zum Teil erst recht spät, an einzelnen Abschnitten der fetalen Stumpfnase auftreten.

Sinnesorgane. Literatur.

Auge.

Allgemeines.

- Bach, L. und Seefelder, R., Atlas zur Entwicklungsgeschichte des menschlichen Auges. Leipzig 1912—1914.
 Franz, V., Sehorgan, in Oppels Lehrb. d. vergl. mikr. Anat. VII. Teil. 1913.
 Nußbaum, M., Entwicklungsgeschichte des menschlichen Auges in Graeffe-Sacmisch, Handb. d. ges. Augenheilk. 2. Aufl. 2. I. 1896.
 Vogt, A., Atlas der Spaltlampenmikroskopie des lebenden Auges. Berlin, Jul. Springer 1921.

Anlage des Augenbeckers.

- Speemann, H., Zur Entwicklungsgeschichte des Wirbeltierauges. Zool. Jahrb. Abt. f. allg. Zool. usw. 32. 1912.
 Derselbe, Über die Entwicklung umgedrehter Hirnteile bei Amphibienembryonen. Ibid. Suppl. 15. 3. Bd. Festschr. f. Spengel. 1912.
 Stockard, C. R., An experimental study of the position of the optic Anlage in *Amblystoma punctatum* with a discussion of certain eye defects. Amer. Journ. of Anat. 15. 1913.

Histogenese der Retina und des Stratum pigmenti.

- Bach, L. und Seefelder, R., Atlas zur Entwicklungsgeschichte des Auges. Leipzig 1912—1914.
 Bell, E. T., Experimental studies on the Development of the eye etc. in Frog embryos. Anat. Anz. 29. 1909. 185—203.
 Cajal, R. y, Die Struktur des Chiasma opticum. Deutsch von J. Breßler. Leipzig 1899.
 Chievitz, J. H., Über die Entwicklung der Area und Fovea centralis retinae. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1890.
 Fritsch, G., Über Bau und Bedeutung der Area centralis retinae. Berlin 1889.
 Froiep, A., Über die Einstülpung der Augenblase. Arch. f. mikr. Anat. 66. 1905. 1—11.
 Griffini, L. und Marchionò, G., Sur la régénération totale de la rétine chez les tritons. Arch. ital. de biol. XII. 1889. 81—89.
 Hippel, v., Microphthalmus congenitus und Colobom. Beitr. z. path. Anat. 7. Suppl.-Bd. 257—282.
 His, W., Die Formentwicklung des menschlichen Vorderhirns. Abh. d. sächs. Akad. d. Wiss. Math.-phys. Kl. 15. 1889.
 Mall, F. P., Histogenesis of the retina. Journ. of Morph. VIII. 8. 1893.
 Rabl, C., Über die bilaterale oder nasotemporale Symmetrie des Wirbeltierauges. Arch. f. mikr. Anat. 90. 1917. Abt. f. vergl. u. exp. Hist. u. Entw.-Gesch. 261—439.
 Seefelder, R., Über die Entstehungsweise der Fovea centralis retinae bei der Katze. Fortschr. d. Med. 27. 1909.
 Studnička, F. E., Das Schema des Wirbeltierauges. Zool. Jahrb. Abt. t. Anat. u. Ont. 40. 1917. 1—48.

Glaskörper und Zonula ciliaris.

- Cirincione, G., Über die Genese des Glaskörpers bei Wirbeltieren. Verb. d. anat. Ges. Vers. in Heidelberg. 1903. Erg.-Heft z. Anat. Anz. 23. 1903.
 Kölliker, A. von, Über die Entwicklung und die Bedeutung des Glaskörpers. Zeitschr. f. wiss. Zool. 76. 1904. 1—25.

- Lenhossék, M. v., Entwicklung und Bedeutung der Zonulafasern. Arch. f. mikr. Anat. 77. 1911. 281—311.
 Pée, van, Recherches sur l'origine du corps vitré. Arch. de biol. 19. 1903. 317—385.
 Rabl, C., Zur Frage nach der Entwicklung des Glaskörpers. Anat. Anz. 22. 1903.
 Schön, W., Der Übergangssaum der Netzhaut oder die sog. Ora serrata. Arch. f. Anat. und Entw.-Gesch. 1895. 417—422.
 Schultze, O., Über die Entwicklung und Bedeutung der Ora serrata des menschlichen Auges. Verh. d. phys.-med. Ges. zu Würzburg. N. F. 34. 1902. 131—143.

Anlage und Ausbildung der Linse.

- Fischel, Alfr., Über einen sehr jungen menschlichen Embryo. Zeitschr. f. Heilk. 24. 1903.
 Le Cron, Experiments on the Origin and Differentiation of the Lens in Amblystoma. Amer. Journ. of Anat. 6. 1907. 245—258.
 Lewis, W. H., Experimental Studies on the Development of the eye in Amphibia. I. On the Origin of the Lens (Rana palustris). Amer. Journ. of Anat. 3. 1904. 505—536.
 Derselbe, III. On the Origin and Differentiation of the lens. Amer. Journ. of Anat. 6. 1906/07. 474—507.
 Rabl, C., Über den Bau und die Entwicklung der Linse. Zeitschr. f. wiss. Zool. 63. 1897, 65. 1898, 67. 1899.
 Spemann, H., s. Anlage des Augenbeckers.

Bildung der fetalen Augenspalte und der Gefäße des Bulbus.

- Dedekind, F., Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Augengefäße des Menschen. Anat. Hefte 38. 1908. 1—29.
 Fuchs, H., Zur Entwicklungsgeschichte des Wirbeltierauges. I. Über die Entwicklung der Augengefäße des Kaninchens. Anat. Hefte. 28. 1905. 1—251.
 Hippel, E., Die Mißbildungen und angeborenen Fehler des Auges in Graeffe-Saemisch, Handb. d. Augenheilk. 2. Aufl. Bd. II. Abt. 1. 1900.
 Derselbe, Embryologische Untersuchungen über die Entstehungsweise der typischen angeborenen Spaltbildungen des Augapfels. Arch. f. Ophth. 55. 1903. 507—548.
 Schultze, O., Entwicklung des Gefäßsystems im Säugetierauge. Festschr. f. Kölliker 1892.
 Szent-Györgyi, Alb. v., Der Canalis hyaloideus im Auge des Schweines. v. Graeffes Arch. f. Ophth. 85. 1913. 137—145.
 Versari, R., Le morfogenesi dei vasi sanguini della retina humana. Ric. fatte nel lab. di anat. norm. della R. univ. di Roma X. 1903.

Cornea, Sklera, Iris.

- Fischel, Alfr., Über rückläufige Entwicklung. Arch. f. Entw.-Mech. 42. 1916. 1—71.
 Heerfordt, Studien über den M. dilatator pupillae. Anat. Hefte 14. 1900. 487—558.
 Herzog, H., Über die Entwicklung der Binnenmuskulatur des Auges. Arch. f. mikr. Anat. 60. 1902. 517—586.
 Nußbaum, M., Die Entwicklung der Binnenmuskulatur des Auges der Wirbeltiere. Arch. f. mikr. Anat. 58. 1901. 199—230.
 Seefeldt, R., Das Verhalten der Kammerbucht und ihres Gerüstwerkes bis zur Geburt. Graeffe-Saemisch, Handb. d. Augenheilk. 2. Aufl. I. Bd. 1. Abt. 1910.
 Szili, A., Beiträge zur Kenntnis der Anatomie und Physiologie der hinteren Irisschichten mit besonderer Berücksichtigung des M. sphincter pupillae des Menschen. Graeffes Arch. f. Ophth. 53. 1902. 459—498.

Augenlider und Tränenapparat.

- Ask, Fr., Über die Entwicklung der Lidränder, des Tränenkarunkels und der Nickhaut des Menschen, nebst Bemerkungen zur Entwicklung der Tränenableitungswege. Anat. Hefte 36. 1908. 191—279.
 Derselbe, Studien über die Entwicklung des Drüsenapparates der Bindehaut des Menschen. Anat. Hefte 40. 1910.
 Lang, P., Zur Entwicklung des Tränenausführrapparates beim Menschen. Anat. Anz. 38. 1911. 561—569.
 Matys, V., Die Entwicklung der Tränenableitungswege. Zeitschr. f. Augenheilk. 14. 1905, 16. 1906.

Regenerationsvorgänge am Auge.

- Barfurth, D., und Dragendorff, O., Versuche über Regeneration des Auges und der Linse beim Hühnerembryo. Verh. der anat. Ges. Vers. in Halle 1902. Erg.-Bd. Anat. Anz. 21. 1902.
 Colucci, V. S., Sulla regenerazione parziale dell'occhio dei Tritoni. Mem. r. accad. delle Sc. del'istit. di Bologna Ser. V. t. 1. 1891.
 Fischel, Alfr., Über die Regeneration der Linse. Anat. Hefte 14. 1900.
 Griffini, L., und Marchinò, G., Sulla régénération totale de la rétine chez les tritons. Arch. ital. de biol. 12. 1889. 81—89.
 Spemann, H., s. oben Augenbecher.
 Wolff, G., Entwicklungsphysiologische Studien. I. Die Regeneration der Urodelenlinse. Arch. f. Entw.-Mech. 1. 1895, ibid. 12. 1901.
 Derselbe, Zur Analyse der Entwicklungspotenzen des Irisepithels bei Triton. Arch. f. mikr. Anat. 63. 1903.

Mißbildungen des Auges.

- Hippel, E. v., Die Mißbildungen und angeborenen Fehler des Auges in Graefe-Saemisch, Handb. d. Augeneilk. II. Aufl. II. Bd. 1. Abt. 1900.
- Lewis, W. H., The Development of artificially produced Cyclopia in the Fish embryo (*Fundulus heteroclitus*). *Anat. Rec.* 3. 1909.
- Spe mann, H., Über experimentell erzeugte Doppelbildungen mit cyklopischem Defekt. *Zool. Jahrb. Suppl.-Bd. 7* (Festschr. f. Weismann 1904).
- Stockard, Ch. A., The Development of artificially produced Cyclopean Fish. *The Magnesium Embryo. Journ. of exp. Zool.* 6. 1909. 285—327.

Gehörorgan.**Erste Entwicklung des häutigen Labyrinthes.**

- Böttcher, A., Über Entwicklung und Bau des Gehörlabyrinths nach Untersuchungen an Säugetieren. *Verh. d. kais. Leop. Carol. Akad.* 35. 1869.
- Gaupp, E., Ontogenese und Phylogenese des schalleitenden Apparates bei den Wirbeltieren. *Bonnet und Merckels Ergebn.* 8. 1899. 990—1149.
- His, W. jun., Zur Entwicklungsgeschichte des Acusticofacialisgebietes beim Menschen. *Arch. f. Anat. u. Entw. Gesch. Suppl.-Bd.* 1889.
- Krause, R., Entwicklungsgeschichte der häutigen Bogengänge. *Arch. f. mikr. Anat.* 35. 1890. 287—305.
- Derselbe, Die Entwicklung des Aquaeductus vestibuli seu Ductus endolymphaticus. *Anat. Anz.* 19. 1901.
- Derselbe, Entwicklungsgeschichte des Gehörorgans in O. Hertwigs Handb. d. Entw.-Lehre II. 1. 1906.
- Streeter, G. L., On the Development of the membranous Labyrinth and the acoustic and facial nerves in the human embryo. *Amer. Journ. of Anat.* 6. 1907. 139—165.
- Derselbe, Some factors in the Development of the amphibian ear vesicle and further experiments on Equilibration. *Journ. of exp. Zool.* 4. 1907.

Differenzierung des Epithels des häutigen Labyrinthes.

- Hardesty, I., On the proportions, development and attachment of the tectorial membrane. *Amer. Journ. of Anat.* 18. 1915. 1—75.
- Held, H., Der feinere Bau des Ohrlabyrinthes der Wirbeltiere. II. Abh. d. sächs. Akad. d. Wiss. Math.-phys. Kl. 31. 1909. 194—293. (Zur Entwicklungsgeschichte des Cortischen Organs und der Macula acust. bei Säugetieren und Vögeln.)
- Prentiß, C. W., On the Development of the Membrana tectoria with reference to its structure and attachment. *Amer. Journ. of Anat.* 14. 1913. 425—460.
- Rickenbacher, Otto, Untersuchungen über die Membrana tectoria des Meerschweinchens. *Anat. Hefte* 16. 1901, auch Inaug.-Diss. Basel 1901, ausp. Siebenmann.
- Stricht, N. van der, L'histogénèse des parties constituantes du neuroépithélium acoustique des tâches et de l'organe de Corti. *Arch. de biol.* 23. 1908. 541—693.
- Studnička, F. K., Die Otoconien. Otolithen und Cupula terminalis von *Ammocoetes*. *Anat. Anz.* 42. 1912. 429—462.

Entwicklung des Mittelohres.

- Alexander, G., Ein Fall von Persistenz des A. stapediales beim Menschen. *Monatsbl. f. Ohrenheilk.* 1899.
- Eschweiler, R., Zur Entwicklung des schalleitenden Apparates mit besonderer Berücksichtigung des M. tensor tympani. *Arch. f. mikr. Anat.* 63. 1904.
- Derselbe, Zur Entwicklung des M. stapadius und des Stapes. *Arch. f. mikr. Anat.* 77. 1911.
- Fuchs, Hugo, Untersuchungen über die Entwicklung der Gehörknöchelchen, des Squamosum, des Kiefergelenkes der Säugetiere. *Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch.* 1906.
- Gaupp, E., Ontogenese und Phylogenese des schalleitenden Apparates bei den Wirbeltieren. *Bonnet und Merckel Ergebn.* 8. 1899. 990—1149.
- Hammar, J. Aug., Studien über die Entwicklung des Vorderdarms und einiger angrenzender Organe. *Arch. f. mikr. Anat.* 59. 1902. 470—628.
- Kunkel, A., Die Lageveränderung der pharyngealen Tubenmündung während der Entwicklung. *Hasses anat. Stud.* 1. 1873. 172—188.
- Rabl, C., Über das Gebiet des N. facialis. *Anat. Anz.* 2. 1887. 219—227.

Äußeres Ohr.

- Henneberg, B., Beiträge zur Entwicklung der Ohrmuschel. *Anat. Hefte* 36. 1908. 109—188.
- His, W., Anatomie menschlicher Embryonen. III. Leipzig 1885.
- Ruge, G., Das Knorpelskelet des äußeren Ohres der Monotremen, ein Derivat des Hyoidbogens. *Morph. Jahrb.* 25. 1898. 202—223.

Schäffer, O., Über fetale Ohrentwicklung, die Häufigkeit fetaler Ohrformen bei Erwachsenen und die Erblichkeitsverhältnisse bei denselben. Arch. f. Anthr. 21. 1892.

Schwalbe, G., Das äußere Ohr, in Bardelebens Handb. d. Anat. Bd. V. Abt. 3. Jena 1897.

Mißbildungen des Ohres.

Marx, H., Die Mißbildungen des Ohres in E. Schwalbes Morph. d. Mißbild. III. Teil. 5. Lief. Jena 1911.

Geruchsorgan.

His, W., Anatomie menschlicher Embryonen. Leipzig 1880—1885.

Derselbe, Beobachtungen zur Geschichte der Nasen- und Gaumenbildung beim menschlichen Embryo. Abh. d. k. sächs. Akad. d. Wiss. med.-phys. Abt. 27. 1901.

Hochstetter, Ferd., Über die Bildung der inneren Nasengänge oder primitiver Choanen. Verh. d. anat. Ges. Vers. in München 1891. Erg.-Heft z. Anat. Anz. 6. 1891.

Derselbe, Über die Bildung der primitiven Choanen beim Menschen. Verh. d. anat. Ges. Vers. in Wien 1892. Erg.-Bd. z. Anat. Anz. 7. 1892.

Killian, G., Zur Anatomie der Nase menschlicher Embryonen. Arch. f. Rhinol. u. Laryng. 2. 3. 4. 1895—1896.

Kölliker, A., Über die Jakobson'schen Organe des Menschen. Festschr. z. Jubiläum v. F. v. Rinecker. Leipzig 1877.

Mangakis, M., Ein Fall von Jacobson'schem Organ beim Erwachsenen. Anat. Anz. 21. 1902. 106—109.

Merkel, Fr., Jacobson'sches Organ und Papilla palatina beim Menschen. Anat. Hefte 1. 1892.

Peter, K., Über die Bildung des primitiven Gaumens beim Menschen und bei Säugetieren. Anat. Anz. 20. 1902.

Derselbe, Anlage und Homologie der Muscheln des Menschen und der Säugetiere. Arch. f. mikr. Anat. 60. 1902.

Derselbe, Entwicklung des Geruchsorgans. Referat in Bonnet und Merckels Ergebn. 20. 1911.

Derselbe, Modelle zur Entwicklung des menschlichen Gesichtes. Anat. Anz. 39. 1911. 41—66.

Derselbe, Die Entwicklung der Nasenmuscheln bei Mensch und Säugetieren. I. Teil. Entwicklung der Sieb-
beinmuscheln bei Säugetieren. Arch. f. mikr. Anat. 79. 1912. 427—463.

Pohlmann, E. H., Die embryonale Metamorphose der Physiognomie und der Mundhöhle des Katzenkopfes. Morph. Jahrb. 41. 1910.

Integument.

Das Integumentum commune (Cutis) stellt den Abschluß des Körpers nach außen her, und zwar wird derselbe durch eine Kombination von Zellen des Ectoderms und des Mesoderms gebildet, von denen das Ectoderm die Epidermis, die Hautdrüsen, die Haare und die Sinnesorgane, das mittlere Keimblatt dagegen die festere Grundlage für diese Gebilde, das Corium, liefert. Beide Schichten gehören zusammen, denn die Epidermis, welche den eigentlichen, schon sehr früh auftretenden äußeren Abschluß des Körpers bildet, ist nicht imstande, den erhöhten mechanischen Anforderungen, welche bereits in früher Fetalzeit an sie herantreten, gerecht zu werden; sie bedarf einer strafferen Grundlage, welche ihr im Corium geboten wird. Dieses differenziert sich aus dem der Epidermis anliegenden Mesenchym als eine mit strafferen Bindegewebsbündeln durchsetzte Schicht, die, je nach den mechanischen Bedingungen, denen sie an den verschiedenen Körperstellen unterliegt, auch Verschiedenheiten in ihrem Aufbaue zeigt. Solche kommen in der Anordnung der Bindegewebsfasern, in der Ausbildung elastischer Elemente, auch in der Anordnung und Struktur des Corpus papillare usw. zum Ausdruck. Den höchsten Grad solcher Differenzierung sehen wir bei dem in vielen Formen (z. B. den Panzerwelsen) ausgebildeten Hautskelette, welches in seiner primitivsten Entfaltung phylogenetisch den Ausgangspunkt für die Skeletentwicklung gebildet haben dürfte. Das Corium geht dadurch innige Beziehungen zur gefäßlosen Epidermis ein, daß es in der ganzen Ausdehnung der Epidermis gefäßhaltige Papillen liefert, welche gerade dort stark ausgebildet sind, wo die Epidermis zu besonderen Leistungen, wie der Nagel- und Haarbildung usw. herangezogen wird.

Eine Schicht, die der äußeren Haut nicht mehr zuzurechnen ist, in welche jedoch Derivate derselben, wie z. B. die Schweißdrüsen hinunterreichen, ist die Tela subcutanea, welche aus lockerem, von Fettansammlungen stark durchsetztem Bindegewebe besteht und weder mit ihrer Unterlage (Muskelfascien usw.) noch mit dem darüber ausgebreiteten Corium sehr enge verbunden ist, so daß an vielen Stellen eine starke Verschiebung dieser Schicht erfolgen kann. Die Epidermis zeigt ihrerseits mancherlei Differenzierungen, indem sich aus ihr Haare, Talg- und Schweißdrüsen bilden, welche in das Corium eindringen und auch Zellen desselben, sei es als Scheiden, sei es in der Form von gefäßhaltigen Papillen, zu ihrem Aufbaue heranziehen. Die Epidermis leitet sich vom äußeren Keimblatte ab, auch übernimmt sie schon sehr früh die Funktion, den Körper nicht bloß nach außen abzuschließen, sondern sozusagen auch den Verkehr desselben mit der Außenwelt zu vermitteln. Das Ectoderm liefert aber auch noch die Sinnesorgane, welche sich teils mit den verschiedensten Schutz- und Hilfsorganen umgeben, wie das Auge und das Gehörorgan, und deshalb die Bezeichnung der höheren Sinnesorgane erhalten, teils aber auch in der Epidermis oder doch wenigstens in den Coriumpapillen verbleiben und als Hautsinnesorgane zusammengefaßt werden. Die Rolle des Ectoderms erstreckt sich jedoch noch weiter; denn es liefert das gesamte Nervensystem, nicht bloß das zentrale, sondern auch das periphere, alle weithin im

Körper zerstreuten Ganglienzellen, ja sogar auch die Schwannschen Scheiden der peripheren Nervenfasern. Die Schilderung der Entwicklung der Sinnesorgane und des zentralen Nervensystems gehört in die beiden früheren Kapitel; hier haben wir uns bloß mit der Entstehung des *Integumentum commune* und der aus demselben direkt hervorgegangenen Gebilde (Nagel, Haare, Schweißdrüsen) zu beschäftigen.

Entwicklung der Epidermis.

Das Ectoderm besteht ursprünglich aus einer einfachen Schicht kubischer Epithelzellen, doch sondert sich aus diesen schon sehr früh eine oberflächliche Schicht von abgeplatteten, polygonalen Zellen, das Periderm ab. Diese Zellen spielen keine Rolle bei der Entwicklung von Epidermisderivaten, sondern werden, unter Bildung von hornartiger Substanz, abgestoßen und durch neue, aus der tiefen Schicht nachrückende Zellen ersetzt. Das Periderm kann als eine Vorstufe der späteren Hornschicht aufgefaßt werden, und darauf deutet auch die Abblätterung hin, die besonders in den späteren Fetalmonaten in großem Umfange stattfindet. Auf eine massenhafte Bildung von Peridermzellen sind auch die verschiedentlich erwähnten Zotten und Zellmassen zurückzuführen, welche wir an der Mund- und Nasenöffnung (s. Fig. 241) sowie am Penis und an der Clitoris finden (Figg. 470 u. 471).

Die tiefe Schicht, das *Stratum germinativum*, ist der eigentlich lebensfähige und stets neue Zellen liefernde Teil sowohl des Ectoderms als auch der späteren Epidermis. Aus ihr entstehen nicht bloß nach außen das Periderm und die oberflächlichen Epidermisschichten, sondern sie liefert auch die perzipierenden Zellen der Sinnesorgane, die Anlagen der Haare und der Schweißdrüsen. Sie besteht aus kubischen oder auch zylindrischen Zellen, die in steter Vermehrung begriffen sind. Das zweischichtige Ectoderm verwandelt sich nunmehr in ein dreischichtiges, indem sich zwischen dem Periderm und dem *Stratum germinativum* ein *Stratum intermedium* einschiebt. Die Dicke der Schichten, die Verhornung der oberflächlichen Zellen, welche wir nunmehr als *Stratum corneum* zusammenfassen, nimmt während der fetalen Entwicklung unter Abgabe immer neuer Zellen von seiten des *Stratum germinativum* zu und entspricht in der späteren Fetalzeit und während des ganzen Lebens einer Abschuppung der oberflächlichen Schichten. Eine weitgehende Verhornung dieser Schicht beginnt im zweiten Monate und läßt sich schon im dritten Monate in der ganzen Ausdehnung der Haut nachweisen. Der Prozeß beginnt bei Feten von 3,5 mm an Kopf und Rumpf; im dritten Fetalmonate ist fast die ganze oberflächliche Schicht in Verhornung begriffen (Cederkretz).

Entwicklung des Corium.

Das Corium stammt mit der *Tela subcutanea* teils aus der *Cutis lamelle* des Myotoms, teils aus der parietalen Lamelle des unsegmentierten Mesoderms. Im dritten Monate sondert sich das Corium von der *Tela subcutanea*. Sehr frühe beginnt die Bildung von Fibrillen, welche, zu Bündeln angeordnet, das Corium durchziehen. Der Verlauf derselben entspricht offenbar den mechanischen Anforderungen, welche an die Haut gestellt werden. Zunächst entstehen sie (Burkardt) in der unteren Bauchgegend, wo die rasch zu beträchtlichem Volumen angewachsene Leber eine größere Spannung erzeugt. Hier ordnen sich die Fasern in der Richtung des auf sie einwirkenden Zuges an und damit verknüpft sich auch eine in bestimmter Richtung verlaufende Spaltbarkeit der Haut, wie sie zuerst von Langer für den Erwachsenen nachgewiesen worden ist. Vom dritten Fetalmonate an ist die Hautspaltbarkeit eine konstante Erscheinung, die zuerst in den unteren Rumpfabschnitten auftritt, indem sie hier einen horizontalen Verlauf nimmt, während sie an den Extremitäten der Längsachse derselben entspricht.

In der ersten Hälfte des fünften Monats nimmt die Spaltrichtung am Rumpfe, abgesehen von der unteren Partie desselben, einen Längsverlauf, in der zweiten Hälfte des Monats wieder einen Querverlauf, eine Änderung, welche nach Burkar dt wahrscheinlich auf das Längenwachstum der Wirbelsäule zurückzuführen ist. Der ursprüngliche Längsverlauf der Hautspaltbarkeit an den Extremitäten geht in die Querrichtung über und beim Erwachsenen sehen wir die Spalten in lang gezogenen Spiraltouren angeordnet.

Diese Änderungen finden auch ihren Ausdruck in der Anordnung der Fasern oder richtiger der Faserbündel des Corium, auf welche die mechanische Inanspruchnahme wohl geradezu formbildend einwirkt. Die Haaranlagen dringen nun zwischen die Fasern des Corium ein. Beim Corium des Neugeborenen sind zwischen benachbarten Haaren einzelne Faserbündel geschwunden, so daß zwei bis drei der ursprünglich durch dieselben begrenzten Räume zusammenfließen, in denen dann ebenso viele Haare mit ihren Haarbalgdrüsen zu liegen kommen. Aus den regelmäßig gebildeten, ursprünglich spaltförmigen Räumen werden nach diesem Vorgange mehr polygonale, aber stark in die Länge gezogene Maschenräume. Die Bindegewebsstränge bestehen jetzt aus sehr derben Fibrillen und überkreuzen sich mannigfach (Burkar dt). Ein feines Netzwerk elastischer Fasern entsteht erst in den letzten Monaten der Fetalentwicklung und umspinnt die Faserbündel.

Verschiebungen der Haut. Aus der Innervation der Haut geht klar hervor, daß ontogenetisch beträchtliche Verschiebungen einzelner Bezirke stattfinden. So werden Abschnitte der Epidermis, an welche Halsnerven (N. occipitalis major und minor) gehen, auf den Kopf verlagert. Solche Hautverschiebungen können sehr beträchtliche sein, wie das Harrison experimentell nachgewiesen hat, indem er Köpfe von *Rana virescens* Larven (dunkle Epidermis) mit Schwänzen von *Rana palustris* Larven (helle Epidermis) zur Verwachsung brachte und die Bildung der Haut bei der weiteren Entwicklung der zusammengesetzten Larven beobachtete. Dabei rückte die Haut von dem Rumpfe nach dem Schwanze stetig vor, so daß schon eine Woche nach der Verwachsung die ursprüngliche Epidermis der Schwanzknospe bloß noch $\frac{1}{3}$ des inzwischen ausgewachsenen Schwanzes bedeckte. Ferner konnte Harrison nachweisen, daß der ganze, die Organe der Seitenlinie liefernde Streifen der Epidermis von der dunkel gefärbten Epidermis des Kopfes der zusammengesetzten Larve caudalwärts auswächst. Auf die Verschiebungen der von bestimmten Nerven versorgten Hautbezirke (Dermatome) beim Menschen wirken nach Grosser und Fröhlich mehrere Faktoren ein, wie das Wachstum des Skeletes und der Muskulatur, ganz abgesehen von anderen mechanischen Momenten.

Bildung der Hautleisten. Die Hautleisten, welche eine so wichtige Rolle im Aufbaue des Corium, besonders an der *Vola manus* und der *Planta pedis* spielen, treten relativ spät auf, zunächst auf den Tastballen in der elften Woche bei Feten von 9 cm Länge. Zuerst wachsen von der Epidermis aus Leisten in das Corium ein (Reteleisten), von denen später die Bildung der Schweißdrüsen ausgeht. Die äußere Oberfläche der Epidermis ist zunächst über diesen in das Corium eingewachsenen Leisten glatt; erst viel später, in der Mitte des fünften Fetalmonates, erheben sich über denselben die so charakteristisch angeordneten Epidermisleisten der *Vola manus*. Die Reteleisten stimmen im ganzen mit der Spannungsrichtung der Haut überein; ihre Einsenkung in das Corium bewirkt natürlich an dieser eine Bildung von Papillen, welche sowohl Gefäße als Hautsinnesorgane enthalten. Beide Vorgänge haben natürlich eine Größenzunahme der tiefsten, durch das *Stratum germinativum* dargestellten Epidermisschicht zur Folge sowie auch des stark gefäßhaltigen, unmittelbar daran anstoßenden *Stratum papillare* des Corium.

Entwicklung der Haare.

Die Bildung der ersten Haargeneration, der sog. Wollhaare (Lanugines), beginnt Ende des dritten oder anfangs des vierten Monats an der Stirn und den Augenbrauen und dehnt sich allmählich über den ganzen Körper aus. Zu dieser Zeit besteht die Haut schon aus drei Schichten, dem Stratum germinativum, dem Stratum intermedium und dem Stratum corneum, diese ist an die Stelle des Periderms getreten. Die Bildung der Haare geht, wie überhaupt alle Proliferationsvorgänge der Epidermis, vom Stratum germinativum aus, und zwar in Form von zapfenförmigen, in die Tiefe wachsenden Zellwucherungen (Haarzapfen) (Fig. 624). Bei weiterem Vorwachsen dieser Anlagen in das Mesenchym verdickt sich ihr freies Ende kolbenförmig, auch antworten die Mesenchymzellen auf das Vordringen des Haarzapfens mit einer Proliferation, die am kolbenförmigen Ende des Zapfens besonders lebhaft ist und hier die Anlage der späteren Haarpapille herstellt, während sie im übrigen Bereiche der Haaranlage den bindegewebigen Haarbalg liefert (Fig. 625).



Fig. 624. Fröhes Stadium der Entwicklung des Wollhaares. Nach Ph. Stöhr, Anat. Hefte 23. 1904.

Sehr früh tritt eine Differenzierung der Zellen des Haarzapfens auf; sie verlieren den epithelialen Charakter, wachsen in die Länge und stellen einen mit der Basis gegen die Papille gerichteten Konus, den Haarkegel her (Fig. 626), welcher unter Verhornung den in der Achse des Haarzapfens verlaufenden Haarschaft bildet. Die Zellen an der Basis des Kegels, welche in ihrer Cylinderform, wie auch in ihrer weiteren Rolle, den Charakter

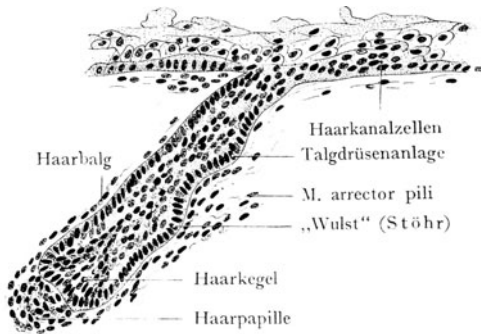


Fig. 625. Entwicklung des menschlichen Wollhaares, II. Stadium. Nach Stöhr.



Fig. 626. Entwicklung des menschlichen Wollhaares, III. Stadium. Nach Stöhr.

des Stratum germinativum wahren, umwachsen die Anlage der Papille und bilden mit ihr den Haarbulbus. Durch ihre Proliferation liefern sie auch immer neue, in den Haarkegel eintretende Zellen, so daß dieser von der Basis aus in die Länge wächst und sich mit seiner Spitze der Oberfläche der Epidermis nähert. Die inneren Zellen des Haarkegels werden zur inneren Wurzelscheide, die sich aus der Huxleyschen und der Henle'schen Schicht zusammensetzt (Fig. 627); die äußeren Zellen stellen die äußere Wurzelscheide dar. Dort, wo der Haarzapfen mit der Epidermis in Zusammenhang

steht, zerfallen die Zellen, so daß ein Spalt, der Haarkanal, entsteht. Dieser verläuft tangential zur Oberfläche (Fig. 627) und nimmt die verhornte, auswachsende Spitze des Haares auf, dessen innere Wurzelscheide hier gleichfalls zerfällt, um so den Haarkanal zu vergrößern. In diesem liegt der entblößte Haarschaft, nur durch eine dünne Schicht verhornter Zellen oberflächlich bedeckt, die später von dem Haarschafte durchbrochen werden. Aus der bindegewebigen Hülle des Haares bildet sich die äußere Glashaut sowie eine Rings- und Längsfaserschicht. Der Haarzapfen zeigt unweit seines Überganges in die Epidermis eine die Anlage der Talgdrüse darstellende Zellwucherung (s. Fig. 627) sowie weiter unten eine zweite Wucherung, die nach der Ansicht vieler Autoren Beziehungen zum Haarwechsel aufweist.

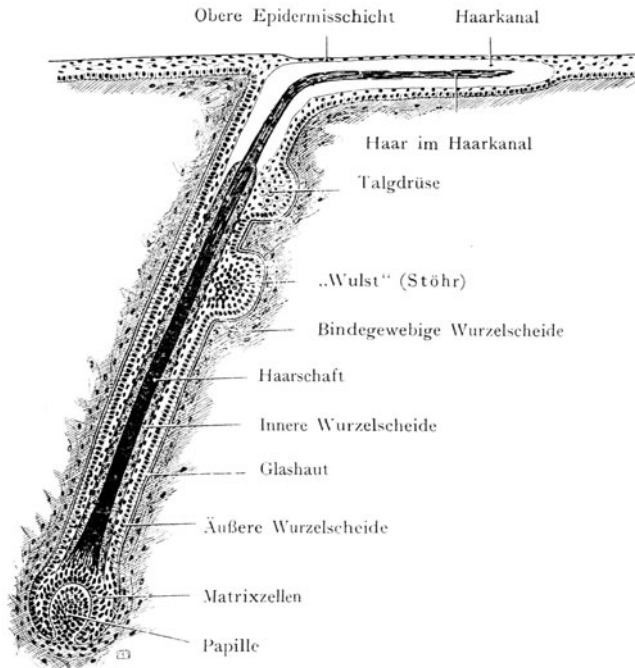


Fig. 627. Scheidenhaar vor dem Durchbruch (leicht schematisiert).
Nach Stöhrs Histologie.

Die Haarbildung, welche beim menschlichen Fetus am Ende des dritten oder am Anfange des vierten Monates an der Stirn und den Augenbrauen einsetzt, verbreitet sich allmählich über den ganzen Körper, welcher bei der Geburt von einer Schicht feiner Härchen, den sog. Wollhaaren, bedeckt ist. Nach der Geburt findet ein vollständiger Wechsel statt, so daß an die Stelle der Wollhaare die Ersatzhaare oder sekundären Haare treten. Die Bildung derselben beginnt schon vor der Geburt und ist durchaus nicht auf den einmaligen Wechsel beschränkt, indem auch später eine Neubildung von Haaren erfolgt, die mit einem Ausfall älterer Haare verknüpft ist. Dieser Haarwechsel ist in seiner höchsten Ausbildung bei Tieren zu verfolgen; hier nimmt er oft einen periodischen, den Jahreszeiten entsprechenden Charakter an, der vielleicht in seltenen Fällen auch beim Menschen angetroffen wird. Die Entstehung neuer Haare vom ursprünglichen Mutterboden der Epidermis aus kann nicht ganz ausgeschlossen werden, aber in der Regel geht wohl der Haareratz von der Anlage des alten Haares aus. Allerdings ist

es noch strittig, wie der Vorgang sich abspielt; auf der einen Seite (Kölliker, Langer, von Ebner, Stöhr) wird behauptet, daß die alte Papille das Ersatzhaar liefere, andere dagegen (in erster Linie Stieda) sind der Ansicht, daß sich eine neue Papille aus den Zellen der inneren Wurzelscheide bildet. In allen Fällen spielen bei der Neubildung die Zellen des Stratum germinativum die Hauptrolle.

Nachdem ein Haar das Maximum seiner Ausbildung erreicht hat, erlischt die Proliferation der Matrixzellen, welche dem Haare von seiner Basis aus immer neue Zellen liefert; alsdann stellt es ein solides, kolbenförmiges Gebilde dar, das Kolbenhaar, das gänzlich verhornt, sodann allmählich durch das Wachstum des Ersatzhaares emporgehoben

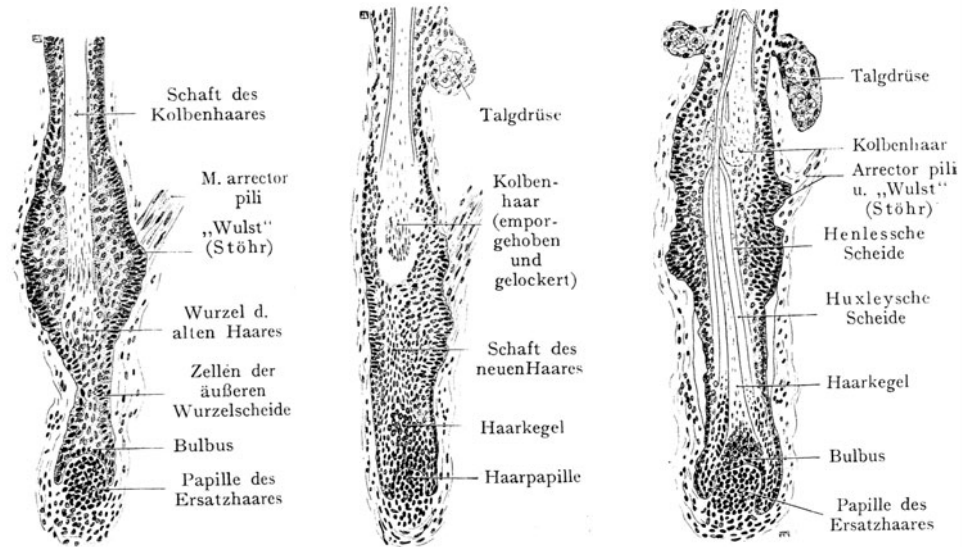


Fig. 628. Bildung des Ersatzhaares, Stadium I.

Fig. 629. Bildung eines Ersatzhaares, Stadium II.

Fig. 630. Bildung eines Ersatzhaares, Stadium III.

Nach S. A. Garcia, Schwalbes morphol. Arb. I. 1891.

und schließlich, gewissermaßen als Fremdkörper, ausgestoßen wird (Figg. 628—630). Während dieses Vorganges sondert sich das Kolbenhaar, je weiter es emporgehoben wird, um so schärfer von der äußeren Wurzelscheide, doch bleibt es nach Stöhr eine Zeitlang mit seinem unteren kolbenförmigen Ende an einem unterhalb der Mündung der Talgdrüsen (Fig. 627) gelegenen Wulste der äußeren Wurzelscheide, dem sog. Haarbeet, haften. Eine neue Papille bildet sich nun, wobei jedenfalls die Zellen der äußeren Wurzelscheide, welche dem Stratum germinativum der Haut entsprechen, die Hauptrolle spielen. Doch ist noch nicht einwandfrei festgestellt, ob das neue Haar an der Stelle der alten, atrophischen Papille entsteht oder neben derselben. Nach Stöhr sollen die Zellen des Haarbeetes bis zur alten Papille hinunterwachsen und die neuen Matrixzellen liefern. Nach Stieda entsteht dagegen eine neue Papille. Nach den in den Figg. 628—630 gegebenen Bildern schließen sich die Zellen der alten Papille nach der Bildung des Kolbenhaares zusammen und wachsen in die Tiefe, um eine neue Papille herzustellen, aus welcher die das Kolbenhaar allmählich verdrängende neue Haaranlage entsteht. Die weitere Entwicklung des Ersatzhaares geht genau in derselben Weise vor sich wie diejenige des Wollhaares, indem das neue Haar neben dem Kolbenhaar emporwächst und dasselbe zur Ausstoßung bringt.

Der Haarwechsel kurz nach der Geburt ist also mit einem Wechsel im Charakter der Haare verknüpft. Die Wollhaare unterscheiden sich kaum voneinander, während später sehr deutliche Unterschiede zwischen den Kopfharen und den übrigen Haaren nachzuweisen sind; nach der Pubertät treten beim Manne im Gesichte an Stelle der Wollhaare die Barthaare auf, während bei beiden Geschlechtern die Wollhaare der Achselhöhle und der äußeren Genitalien durch starke Haare ersetzt werden. Je älter das Individuum, desto mehr treten die Wollhaare an Zahl zurück.

Die schon bei der ersten Bildung nachzuweisende Anordnung der Haaranlagen ist eine streng gesetzmäßige. Die eigentümlichen Haarwirbel, die sich an verschiedenen Stellen des Körpers finden, so am Kopfe, an den Augenbrauen, in der Achselhöhle, der Leistengegend usw., sind schon früh beim Fetus vorhanden, auch nehmen schon die ersten Haaranlagen diejenige Stellung in solchen Wirbeln ein, die ihnen später zukommt. Eine befriedigende Erklärung der Entstehung dieser Bildungen ist noch nicht gegeben worden. Neben den Haarwirbeln kommen auch Haarströme vor, welche in Linien aufeinander stoßen, auch ineinander übergehen können. Die Haarwirbel und Ströme sind schon bei 6—7 monatlichen Feten vorhanden und werden in derselben Anordnung auch beim Erwachsenen angetroffen.

Entwicklung der Hautdrüsen.

Von der Epidermis aus entwickeln sich die Hautdrüsen, welche man in Talgdrüsen (*Glandulae sebaceae*), Schweißdrüsen (*Glandulae sudoriparae*) und Milchdrüsen (*Glandulae lactiparae*) einteilen kann. Alle diese Drüsen entstehen aus Wucherungen der Epidermis, welche sich in das Mesenchym einsenken und von diesem eine Drüsenkapsel erhalten.

Talgdrüsen. Sie bilden sich in der Regel im Anschlusse an die Haare (Fig. 627), und zwar am Ende des vierten und am Anfange des fünften Monats in der Form von Auswüchsen der äußeren Wurzelscheide, nahe am Abgange des Haarzapfens von der Epidermis. Die Zellen der Anlage sind zunächst gleichartig, dann erfolgt aber eine unter starker Verfettung einhergehende Vergrößerung der zentralen Zellen. Die Anlage stellt sich zunächst birnförmig dar, indem eine immer noch solide Hauptmasse durch einen Stiel mit der Wurzelscheide in Verbindung steht. Die Verfettung greift auch auf die Zellen des Stieles über, um schließlich bis an den Haarkanal heranzureichen. Die Hauptanlage treibt starke Nebensprossen, in denen der gleiche Vorgang der Vergrößerung und Verfettung der zentralen Zellen Platz greift, bis wir die fertige Talgdrüse mit ihrer Ausmündung neben der Austrittsstelle des Haares vor uns sehen.

Talgdrüsen bilden sich, auch ohne Anschluß an Haare (sog. freie Talgdrüsen) an verschiedenen Stellen des Körpers (Augenlider, Lippenrot, Wangenschleimhaut, Nares usw.), zum Teil erst sehr spät. Am Lippenrot und in der Wangenschleimhaut sind sie in 30—50% aller Fälle nachzuweisen; wahrscheinlich treten sie hier nach Liepmann und Krakow erst in der Pubertätszeit auf.

Schweißdrüsen. Sie entstehen im fünften Fetalmonate aus soliden Massen von Epidermiszellen, welche in das Corium einwachsen, und zwar entweder im Anschluß an Haarzapfen oder unabhängig von diesen (beim Menschen häufiger). Die Anlagen gleichen den Haarzapfen, denn sie bestehen wie diese aus soliden Wucherungen des Stratum germinativum mit kolbenförmigem Ende. Im Stratum reticulare des Corium wickelt sich das Ende einer Schweißdrüsenanlage knäuel förmig auf und wird von einer besonderen Wucherung des Bindegewebes umgeben. Im siebenten Fetalmonate bildet sich in der bis dahin soliden Anlage ein Lumen. Die Schweißdrüsen, welche im Anschlusse an den Haarkeim entstehen, gehen nicht direkt von demselben ab wie die Talgdrüsen, sondern neben dem Haarzapfen von der Epidermis. Auf diese Weise entwickeln sich die Schweißdrüsen der Kopfhaut, die Anhidrüsen, die Ohrschmalzdrüsen und die in

besonders reichlicher Entfaltung nachweisbaren Achselhöhlendrüsen. Bei Tieren finden wir diesen zweiten Entwicklungsmodus in viel weiterer Verbreitung als beim Menschen.

Entwicklung der Milchdrüsen.

(Glandulae lactiferae).

Die Milchdrüsen, welche wohl als ein Aggregat von umgewandelten Talgdrüsen aufzufassen sind, entstehen beim Menschen in der Brustgegend aus zwei symmetrischen, zapfenförmigen Wucherungen des Stratum germinativum, welche sich in das anliegende Mesenchym einsenken. Die erste Andeutung dieser Anlage ist bei fünfwöchentlichen Embryonen beobachtet worden. Bei Tieren mit einer größeren Anzahl von Milchdrüsen entstehen dieselben von einer epithelialen Milchleiste aus, welche sich in gewissen Entwicklungsstadien von der Achselhöhle bis in die Inguinalgegend erstreckt (Fig. 631), und zwar stellen die einzelnen Milchdrüsenanlagen in die Tiefe vordringende Wucherungen der Epidermis dar, während sich die Zwischenstrecken der Milchleiste zurückbilden. Auch beim Menschen ist in einem gewissen Stadium (Embryonen von 26 mm Länge) eine schwache Milchleiste nachgewiesen worden, auf der sich jedoch bloß die beiden Anlagen in der Brustgegend ausbilden. Die Bildung der Leiste erklärt aber die Entstehung von überzähligen Milchdrüsen, welche nicht selten beim Menschen vorkommen.



Fig. 631. Milchleiste bei einem Schweineembryo von 19 mm Länge. Anlage von 7 Zitzen auf beiden Seiten.

Die in der fünften Fetalwoche auftretende zapfenförmige Anlage stellt eine ziemlich breite Zellmasse dar (Fig. 632), deren zentrale Zellen sich heller färben als die peripheren, welche dem Stratum germinativum der Epidermis entsprechen. Von dieser Schicht geht (Fig. 633)

die weitere Entwicklung aus, indem sekundäre Sprossen in das umgebende Bindegewebe eindringen, von diesem eine Drüsenkapsel erhalten und einzelnen Drüsenläppchen herstellen. Eine leichte Einsenkung von der Oberfläche aus

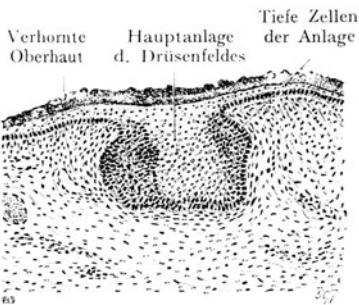


Fig. 632. Brustdrüse. Fetus hum. 10 cm.

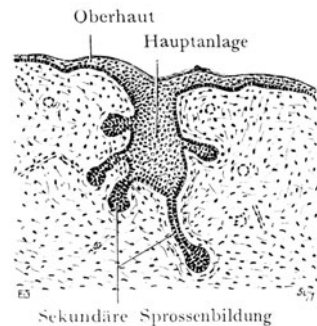


Fig. 633. Brustdrüse. Fetus hum. 20 cm.

bildet das Drüsenfeld, das von einem Cutiswalle umgeben ist. Die ersten sekundären Sprossen stellen die späteren Milchsinus und Milchgänge dar (Sinus und Ductus lactiferi). In Fig. 634 sehen wir einen Schnitt durch die Brustdrüse eines neugeborenen Mädchens,

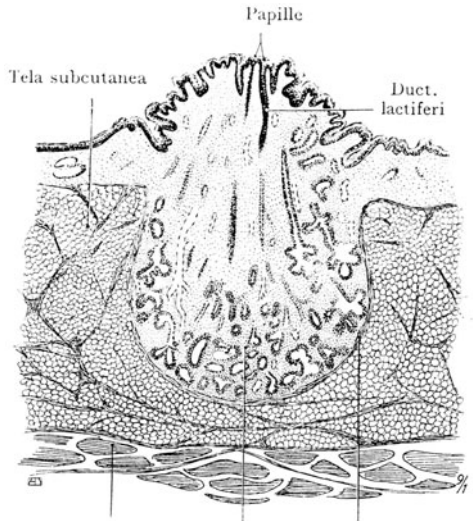
in welchem die kolbenförmigen Drüsenenden zum Teil noch solide sind, während die größtenteils ausgehöhlten Drüsengänge ein deutliches Cyliinderepithel zeigen.

Die Brustwarze entwickelt sich beim Menschen erst nach der Geburt, und zwar dadurch, daß die Vertiefung des Drüsenfeldes, in welchem die Drüsengänge ausmünden, sich erhebt. Der Grad, in welchem dieses stattfindet und auch der Zeitpunkt der Bildung der Warze sind sehr variabel, auch kann sich, als eine Hemmungsbildung, der ursprüngliche Zustand erhalten, so daß auch später die Drüsengänge an einer seichten Einsenkung der Oberfläche ausmünden und so die praktisch sehr wichtige eingezogene Warze herstellen, welche das Säugen des Kindes erschwert oder sogar unmöglich macht. Übrigens erhebt sich die Brustwarze nicht selten relativ spät, manchmal sogar erst gegen die Zeit der Pubertät. Das Stroma der Drüse bildet sich aus dem umgebenden Bindegewebe und stellt mit dem Fettgewebe, welches die Drüsengänge einhüllt, einen viel größeren Anteil des Drüsenkörpers dar, als das bei anderen Drüsen der Fall zu sein scheint.

Die Brustdrüsen liefern bald nach der Geburt ein Sekret, welches als Hexenmilch bezeichnet wird, doch erlischt alsbald die Sekretion, indem die Drüse ihre Tätigkeit einstellt, und zwar beim männlichen Geschlechte dauernd, während sie dieselbe beim Weibe während der Gravidität wieder aufnimmt.

Anomalien in der Bildung der Mamma.

Accessorische Mammæ (Hyperthelie) sind bei beiden Geschlechtern nicht selten. Wir besitzen über ihre Häufigkeit sehr genaue Angaben, die sich auf ein großes Material stützen. Auch hat die Entdeckung der Milchleiste gezeigt, daß von vornherein die Möglichkeit für die Entwicklung einer größeren Anzahl von Milchdrüsen gegeben ist und wir sehr wahrscheinlich das Vorhandensein eines einzigen Paares bei Primaten als eine Reduktion von einer Form zu betrachten haben, bei welcher eine Reihe von Milchdrüsenanlagen auf jeder Milchleiste zur Ausbildung gelangte. Gibt es doch Formen, wie Centetes (Borstentigel), welche bis zu 22 Zitzen aufweisen. Bei der Hyperthelie des Menschen findet sich in der Regel bloß eine einzige überzählige Drüse; das andere Extrem stellt ein von Neugebauer beschriebener Fall dar, bei welchem zehn Brustwarzen vorkamen, davon 6 unterhalb und 2 oberhalb der normalen Mammæ. Iwai fand bei Japanern die überzähligen Mammæ häufiger oberhalb als unterhalb der normalen Gebilde (Fig. 636), während nach Leuchtensterns Beobachtungen bei Europäern das Umgekehrte die Regel bilden soll. Die Polymastie ist bei Weibern häufiger als bei Männern, wenigstens gibt Iwai für Japaner an, daß sie bei 1,68% der Männer und 5,19% der Weiber vorkomme. Die Heredität spielt jedenfalls eine Rolle, und zwar scheint sie nach Iwai durch die weibliche Linie zu gehen; so ist der Stammbaum einer Familie veröffentlicht worden, in welcher sich die Polymastie durch 4 Generationen in der weiblichen Linie, immer wieder auf Weiber, vererbte. Die Fig. 636 stellt eine



M. pectoralis maj. Drüsenschläuche Kapsel d. Drüse

Fig. 634. Mamma eines neugeborenen Mädchens.

beiderseitige Hypermastie dar, bei welcher die überzählige Milchdrüse etwas unterhalb der Fossa axillaris liegt. In Fig. 636 sind alle jene Stellen bezeichnet, an denen man überhaupt überzählige Drüsen beobachtet hat, und zwar sehen wir, daß dieselben in einer Linie vorkommen, welche sich von der Fossa axillaris bis zur medialen Fläche der Oberschenkel erstreckt und wohl annähernd dem Verlaufe der Milchleiste beim Embryo entspricht. Am Bauche sind überzählige Drüsen selten, dagegen wurden sie merkwürdigerweise mehrmals am Rücken beobachtet, eine Tatsache, die ihre Erklärung vielleicht darin findet, daß überzählige Anlagen aus der Milchleiste bei dem ventralen Vorrücken derselben am Rücken stehen bleiben und hier zur weiteren Ausbildung gelangen.

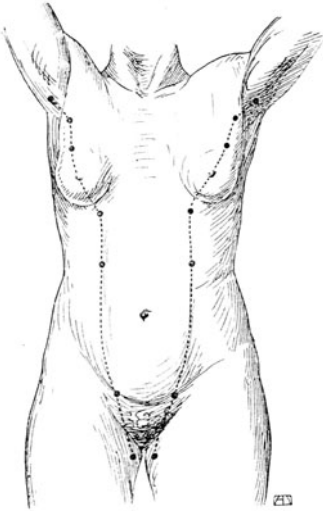


Fig. 635. Schematische Darstellung der Punkte, an denen überzählige Mammæ auftreten können.
Nach Merkel, topogr. Anat.

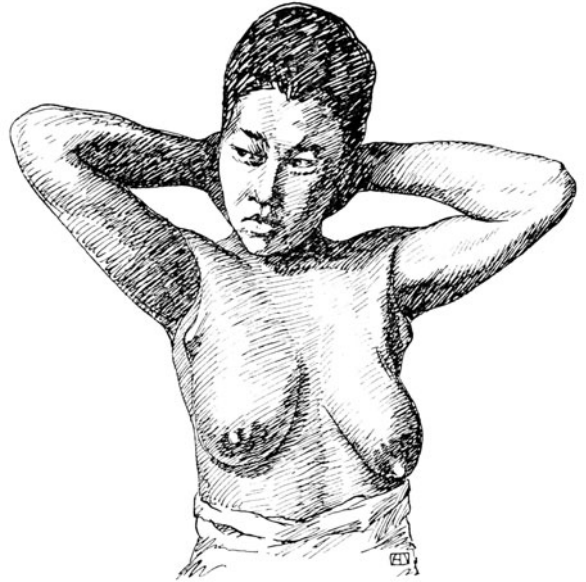


Fig. 636. Beiderseitige Hyperthelie bei einer Japanerin in der Fossa axillaris.
Nach T. Iwai, The Lancet. 173. 1907.

Entwicklung der Nägel.

Bei der Bildung der Nägel beteiligt sich sowohl die Epidermis als das Corium, indem jene die Nagelplatte, diese dagegen deren Unterlage, das Nagelbett, mit den für das Wachstum und die Erneuerung der Nagelplatte so überaus wichtigen Gefäßen liefert. Wir haben es also hier wieder mit dem Ineinandergreifen der Entwicklungsvorgänge im Bereiche zweier Keimblätter zu tun, wie wir es schon bei der Entwicklung der Haare sowie der Hautdrüsen kennen gelernt haben. Gegenüber diesen Verhältnissen besteht aber für die Nagelentwicklung der Unterschied, daß sich die von der Epidermis gelieferte Nagelplatte nicht in die Tiefe senkt, sondern als verhorntes Epidermisprodukt an der Oberfläche liegen bleibt.

Als erste Anlage des Nagels sehen wir in der zweiten Hälfte des dritten Monats (Fig. 637 A u. B) eine leichte Wölbung am dorsalen Umfange der Fingerenden, das Nagelfeld. Bald grenzt sich dasselbe durch einen Wulst, den Nagelwall, ab, welcher sich besonders an dem proximalen Ende des Nagelfeldes stärker erhebt und hier auch durch einen Einschnitt, die Nagelfurche (Nagelfalz), von dem Nagelfelde abgesetzt ist.

Die Nagelplatte zerfällt, nachdem an ihrem distalen Ende eine Wucherung der Epidermis aufgetreten ist, durch eine Querrfurche in zwei Abschnitte, den vorderen gewucherten, den wir als Sohlenhorn bezeichnen, und den hinteren, den Vornagel. Auf einem Längsschnitte (Fig. 639) sehen wir, daß auf der ganzen Platte die in lebhafter Proliferation begriffenen Zellen des Stratum germinativum nach der Oberfläche Zellen abgeben,



Fig. 637. Zeigefinger, menschlicher Fetus von 6 cm.



Fig. 638. Zeigefinger eines menschlichen Fetus von 8 1/2 cm.

die sich stark abplattten und etwas später (Fig. 640) den Beginn eines Verhornungsprozesses zeigen. Auf den vorliegenden Stadien ist aber davon noch nichts bemerkbar, deshalb wird die Epidermisschicht im Bereiche des Nagelfeldes noch als Vornagel bezeichnet. Im Vornagel beginnt am Ende des dritten und am Anfange des vierten

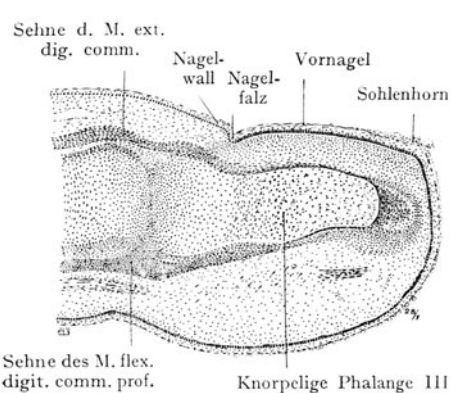


Fig. 639. Längsschnitt durch den Zeigefinger eines menschlichen Fetus von 6 cm.

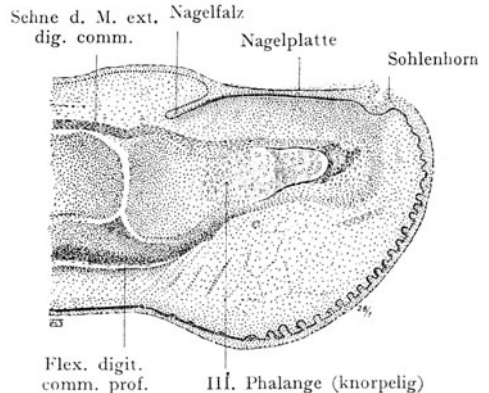
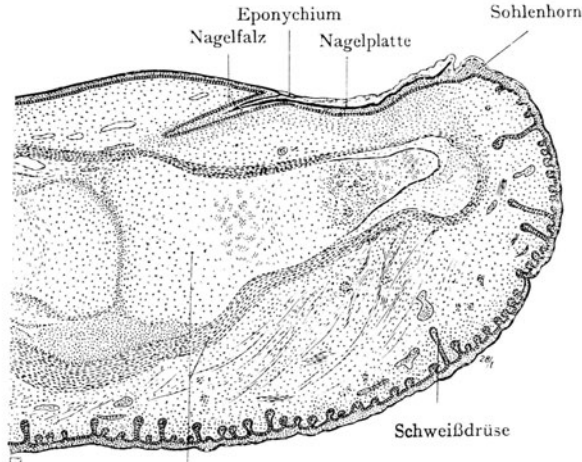


Fig. 640. Längsschnitt durch das Endglied des Zeigefingers eines 8 1/2 cm langen Fetus.

Monats der Verhornungsprozeß, welcher zunächst zur Bildung einer, in die Zellen der Epidermis eingeschlossenen, verhornten Nagelplatte führt. Die Nagelbildung beginnt im distalen Teile des Vornagels und rückt gegen die Nagelfurche vor. Hier dringt eine Epidermiswucherung in die Tiefe, um den Nagelfalz zu liefern, in welchem die Verhornung des Nagels weitere Fortschritte macht (Fig. 641). Der Nagel wird aber auch außerhalb des Nagelfalzes durch eine dünne Epidermisschicht, das Eponychium,

bedeckt. Die im Nagelfalze unter dem Nagel liegende verdickte Zellschicht stellt die Matrix des Nagels dar, von welcher das Längenwachstum desselben ausgeht. Die Nagelbildung dehnt sich also von vorn nach hinten aus und dringt zuletzt in den Nagelfalz ein. Dann beginnt von der Matrix des Nagels aus die Bildung von Hornsubstanz und das Längenwachstum der Nagelplatte nimmt nun seinen Anfang. Das Eponychium,



Endphalange u. Sehne des *M. flex. digit. comm.*

Fig. 641. Längsschnitt durch den Zeigefinger eines menschlichen Fetus von 12 cm Länge.

welches ursprünglich die ganze Nagelplatte bedeckte (Fig. 641), zerreißt, der Nagel wird entblößt, und dann weisen bloß noch Reste des Eponychium, die man als Nagelsaum oder Perionych bezeichnet, auf den ursprünglichen Zustand hin. Nach dem Beginne des von der Matrix ausgehenden Längenwachstums des Nagels und dem Einreißen des Eponychium wird der Nagelsaum oder das Sohlenhorn, welches sich ursprünglich durch

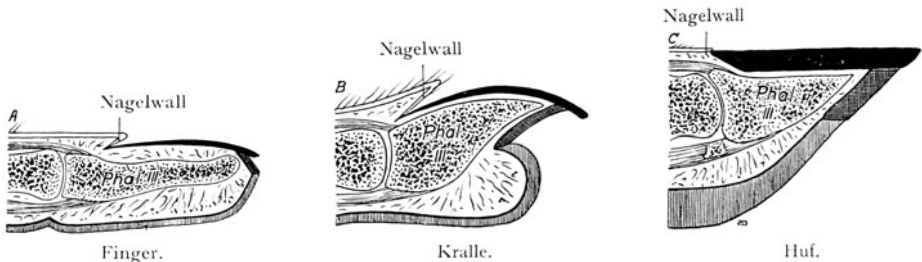


Fig. 642. Vergleich der terminalen Bildungen an den Fingern und Zehen der Säugetiere.

Nach J. E. V. Boas, *Morph. Jahrb.* IX. 1884.

die Grenzfurche von dem Vornagel scharf absetzte (Fig. 638), von der Nagelplatte überwachsen; auch wird es durch das Abblättern seiner Zellen niedriger und kommt schließlich unter das distale Ende des Nagels zu liegen, wo wir es beim fertigen Nagel als Nagelsaum antreffen. In Fig. 641 ist das Sohlenhorn des menschlichen Nagels noch in seiner maximalen Entfaltung zu sehen. Die Dicke der Nagelplatte des Neugeborenen ist nur gering, auch zeigt das darunter liegende Corium (Nagelbett) noch nicht die typische Ausbildung der Leisten, die wir beim Erwachsenen antreffen. Dieselben beginnen sich zwar schon im vierten Monat zu bilden, doch nehmen sie später beträchtlich an Höhe zu.

Der Vergleich des Nagels mit den Verhornungen an den Endabschnitten der Extremitäten vieler Säugetiere läßt sich mit Hilfe der Entwicklungsgeschichte leicht durchführen (Fig. 642). Dabei spielt das Sohlenhorn eine sehr wichtige Rolle. Beim Menschen ist dasselbe, wie gesagt, auf den Nagelsaum reduziert, welcher den Übergang des Nagelbettes in die leistentragende Haut der Fingerbeere darstellt (Fig. 642 A). Bei der Ausbildung von Krallen (Fig. 642 B) stellt das Sohlenhorn die untere, häufig ausgehöhlte Fläche der Kralle dar, an welche sich noch weiter unten die stark reduzierte Fingerbeere anschließt. Der Nagel mit dem Sohlenhorn erscheint bei diesen Formen, in höherem Grade wie beim Menschen, als terminales Gebilde der Finger. In Fig. 642 C ist endlich als drittes Beispiel der Pferdehuf dargestellt, bei welchem sich der mächtige Hornschuh, der eigentliche Huf, welcher mit dem Nagel der Primaten zu vergleichen ist, in spitzem Winkel vom Sohlenhorn absetzt; dieses geht wieder, ohne scharfe Grenze, in eine mit der Fingerbeere vergleichbare Strecke über.

In allen Fällen ist der Nagel ein dorsales Gebilde der Endphalange, allerdings ist es auffallend, daß der letzte Fingerabschnitt mit dem Nagelbett von volaren Nerven versorgt wird, indem die dorsalen Nerven entweder das Nagelbett gar nicht oder doch nur mit unansehnlichen Ästen erreichen. Zander nimmt an, daß die von den Nn. digitales volares versorgten dorsalen Abschnitte der Finger von der volaren Seite aus dorsalwärts gerückt seien. Wir wissen noch zu wenig über die Entwicklung und die Verschiebungen der Haut, als daß wir dieser Vermutung ohne weiteres zustimmen könnten.

Wachstum und Regeneration des Nagels.

Der Nagel unterliegt, ganz ähnlich wie die Haare, einer Abnutzung, welche durch eine Neubildung von Nagelsubstanz wieder gut gemacht wird. Diese geht von den Zellen der Matrix aus, welche in bezug auf ihre Leistungsfähigkeit in erster Linie von dem mit zahlreichen Papillen und Gefäßen ausgestatteten Nagelbett abhängen. Das Wachstum des Nagels wird deshalb auch von Erkrankungen und Schädigungen der Matrix und des Nagelbettes betroffen, die im Verlaufe von akuten oder chronischen Krankheiten auftreten und Rinnenbildungen oder andere Unregelmäßigkeiten im Nagelwachstum verschulden. Direkte Verletzungen des Nagelbettes werden selbstverständlich die Bildung des Nagels in hohem Grade stören; so kann z. B. ein narbig umgewandeltes Nagelbett nur einen unvollkommenen Nagel als Ersatz für einen abgestoßenen liefern. Sehr merkwürdig sind die Fälle von Regeneration eines Nagels nach Verlust des dritten Fingergliedes (durch Erfrieren), bei denen das zweite Fingerglied einen neuen Nagel bildet (Barfurth).

Literatur: Integument.

Cutis.

- Adachi, B., Hautpigmentierung beim Menschen und beim Affen. Zeitschr. f. Morph. u. Anthr. 6. 1893, auch Anat. Anz. 21. 1902.
- Burkart, O., Über die Hautspaltbarkeit menschlicher Embryonen. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1903.
- Bowen, J. T., The epitrichial layer of the human epidermis. Anat. Anz. 4. 1889. 412—442.
- Cederkreutz, A., Über die Verhornung der Epidermis beim menschlichen Embryo. Arch. f. Dermat. u. Syphilis. 84. 1907.
- Großer, O. u. Fröhlich, Alfr., Beiträge zur Kenntnis der Dermatomer der menschlichen Rumpfhaut. Morph. Jahrb. 30. 1902. 508—537.
- Harrison, R. G., The growth and Regeneration of the tail of the Frog larva, studied with the aid of Borns method of grafting. Arch. f. Entw.-Mech. 7. 1898.
- Langer, C., Über die Spaltbarkeit der Cutis. Sitzungsber. d. k. k. Akad. d. Wiss. Wien. Math.-nat. Kl. 44. 1. Abt. 1862. 19—46.

Philippson, L., Über die Formveränderungen des Papillarkörpers der Haut durch die Wirkung einfacher mechanischer Kräfte. *Virchows Arch.* 120. 1890.

Haare.

- Aubertin, G., Das Vorkommen von Kolbenhaaren und die Veränderungen derselben beim Haarwiederersatz. *Arch. f. mikr. Anat.* 47. 1896.
- Eschricht, Über die Richtung der Haare am menschlichen Körper. *Müllers Arch.* 1837. 37—62.
- Friedenthal, H., Beiträge zur Naturgeschichte des Menschen. I. Lief. Das Wollhaarkleid des Menschen. II. Lief. Das Dauerhaarkleid. IV. Lief. Entwicklung, Bau und Entstehung der Haare. Jena 1908.
- Garcia, S. A., Beiträge zur Kenntnis des Haarwechsels bei menschlichen Embryonen und Neugeborenen. *Schwalbes Morph. Arb.* 1. 1892. 137—206.
- Keibel, Fr., Ontogenie und Phylogenie von Haar und Feder. Ref. in *Bonnet und Merckels Ergebn.* 3. 1895.
- Kidd, Walter, Notes on the hairslope in Man. *Journ. of Anat. and Phys.* 35. 1901. 305—322.
- Derselbe, The direction of hair in Animals and Man. London. A. C. Black.
- Maurer, F., Die Epidermis und ihre Abkömmlinge. Leipzig 1895.
- Meyere, H. de, Über die Haare der Säugetiere, besonders ihre Anordnung. *Morph. Jahrb.* 21. 1894.
- Schwalbe, G., Mitteilungen über Haare, besonders über ihre Richtung. *Mitt. d. philomath. Ges. in Elsaß-Lothringen* 4. 1911.
- Stieda, L., Untersuchungen über die Haare des Menschen. *Anat. Hefte* 40. 1910. 287—393.
- Stöhr, Ph., Entwicklungsgeschichte des menschlichen Wollhaares. *Anat. Hefte* 23. 1903. 1—66.
- Voigt, Chr. Aug., Abhandlung über die Richtung der Haare am menschlichen Körper. *Denkschr. d. k. k. Akad. d. Wiss. Wien.* 13. Bd. 1857.
- Ludwig, E., Morphologie und Morphogenese des Haarstrichs. *Zeitschr. f. d. ges. Anat. Abt. I. Zeitschr. f. Anat. u. Entwicklungsgesch.* 1921.

Hautdrüsen.

- Heuß, E., Über postembryonale Entwicklung von Talgdrüsen in der Schleimhaut der menschlichen Mundhöhle. *Monatschr. f. prakt. Dermat.* 31. 1900.
- Iwai, Teizo, A statistical study of the Polymastie of the Japanese. *Lancet* 173. 1907. 753—759.
- Leuchtenstern, Über das Vorkommen und die Bedeutung der supernumerären (accessorischen) Brüste und Brustwarzen. *Virchows Arch.* 73. 1878.
- Lüneburg, E., Beitrag zur Entwicklung und Histologie der Knäueldrüsen in der Achselhöhle des Menschen. Inaug.-Diss. Rostock 1902.
- Neugebauer, F. L., Eine bisher einzig dastehende Beobachtung von Polymastie mit 10 Brustwarzen. *Zentralbl. f. Gyn.* 1886.
- Schmidt, Hugo, Über normale Hyperthelie menschlicher Embryonen und über die erste Anlage der menschlichen Milchdrüse überhaupt. *Schwalbes morph. Arb.* 7. 1897. 157—199.
- Schmitt, Heinr., Über die Entwicklung der Milchdrüse und die Hyperthelie menschlicher Embryonen. *Schwalbes morph. Arb.* 8. 1898. 236—303.
- Schultze, O., Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Brustdrüsen. *Verh. d. phys.-med. Ges. zu Würzburg.* N. F. 26. 1891, auch *Anat. Anz.* 7. 1892.
- Stieda, L., Das Vorkommen freier Talgdrüsen am menschlichen Körper. *Zeitschr. f. Morph. u. Anthr.* 4. 1092. 443—462.

Nagelentwicklung.

- Barfurth, D., Regeneration und Transplantation in der Medizin. Jena 1910.
- Boas, J. E. V., Ein Beitrag zur Morphologie der Nägel, Krallen, Hufe, Klauen der Säugetiere. *Morph. Jahrb.* 9. 1884. 389—399.
- Curtis, F., Sur le développement de l'ongle chez le fœtus humain jusqu'à la naissance. *Journ. de l'anat. et de la physiol.* 25. 1889. 125—184.
- Gegenbaur, C., Zur Morphologie des Nagels. *Morph. Jahrb.* 10. 1883. 465—479.
- Kölliker, A. von, Die Entwicklung des menschlichen Nagels. *Zeitschr. f. wiss. Zool.* 47. 1888. 129—154.
- Zander, R., Die frühesten Stadien der Nagelentwicklung und ihre Beziehungen zu den Digitalnerven. *Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch.* 1884. 103—144.

Anhang.

I. Organbildende Substanzen und Lokalisation im Keime.

Allgemeines.

Die Kenntnis der Organentwicklung ist ein verhältnismäßig alter Erwerb der Entwicklungsgeschichte. Manche Vorstellungen gehen bis auf K. Fr. Wolff (Darmkanal), auf K. E. v. Baer (Entwicklung des Darmes, der Leber, des Gehirns u. dgl.), auf Rathke und Joh. Müller zurück. Ein entschiedener Fortschritt war es, als Remak in seinem großen Werke über Entwicklungsgeschichte (1850—55) die Organe auf die Keimblätter zurückführte und eine Periode der embryologischen Forschung eröffnete, welche sich noch ausgedehnter und erfolgreicher gestaltete infolge des Interesses, welches der vergleichenden Anatomie und Embryologie nach der Aufstellung der Darwin'schen Descendenzlehre zugewandt wurde. Die Bildung der Keimblätter sowie die Entstehung der Organe aus einzelnen Abschnitten derselben wurden durchforscht. Man beschäftigte sich mit der Zusammensetzung der Keimblätter aus einzelnen Organanlagen. So wurde die erste Anlage der willkürlichen Muskeln in dem medialen Blatte des Myotoms festgestellt, die Anlage des gegliederten Skeletes als Sklerotomdivertikel an der Grenze zwischen Myotom und Zwischenstück des Ursegmentes, die Anlage des Urogenitalsystems aus dem Zwischenstück des Ursegmentes hergeleitet usw. Mit anderen Worten, es wurden die Anfänge der Topik der Keimblätter geschaffen, d. h. die Lehre gefestigt, daß diese aus bestimmten Organanlagen bestehen, die durchaus nicht etwa vicariierend für einander eintreten können. Die Keimblätter setzen sich aus einem Mosaik derartiger Anlagen zusammen. In dem Hertwigschen Lehrbuche der Entwicklungsgeschichte, dessen erste Auflage im Jahre 1886 erschien, wurde die Herkunft der Organe aus den Keimblättern zum Einteilungsprinzip erhoben und die Organe des Ectoderms, des Mesoderms und des Entoderms unterschieden.

Seit dem Ende des letzten Jahrhunderts hat sich nun die Forschung nach einer neuen Richtung Bahn gebrochen und damit auf Anschauungen zurückgegriffen, die schon im 17. Jahrhundert, dann wieder von Haller im 18. Jahrhundert vertreten wurden und sich als Präformationstheorie zusammenfassen lassen. Nach dieser sollte der Embryo schon in der Eizelle präformiert sein; seine einzelnen Teile entfalten sich (Evolution), werden jedoch nicht, wie die entgegengesetzte Theorie der Epigenesis es will, neu gebildet (s. unten). Die Worte von Haller (*Elementa physiologiae* VIII. 1766) bezeichnen auch den Weg, den die Forscher am Ende des 19. Jahrhunderts eingeschlagen haben. Er sagt (loc. cit. pag. 143): „*Ducimur ad evolutionem potissimum, quando a perfectō animalī retrorsum progredimur et incrementorum atque mutationum seriem religimus. Ita inveniēmus, perfectum ille animal fuisse imperfectius; alterius figurae et fabricae et denique rude et informe; et tamen idem semper animal sub iis*

diversis phasibus fuisse, quae absque ullo saltu perpetuos parvosque per gradus cohaerent.“ Haller geht in seinem Bestreben, die Organanlagen festzustellen, bis auf die Eizelle zurück, und auch in der neueren Richtung ist derselbe Gesichtspunkt maßgebend. Man sucht die Struktur der Eizelle zu ergründen, Anlagen von Organen in Form von organbildenden Substanzen nachzuweisen und diese Anlagen durch das Stadium der Furchung bis in die Gastrula und von hier ab in den Keimblättern bis zur ersten Manifestwerdung zu verfolgen. Diese Richtung, welche in Amerika durch Wilson, Conklin, Castle u. a., in Deutschland durch Boveri angebahnt wurde, eröffnet uns die Aussicht auf früher ungeahnte Aufschlüsse sowohl über das normale wie über das pathologische Geschehen; vor allem hat nicht bloß die direkte Beobachtung, besonders der Furchungsstadien (Cell lineage von Wilson, Castle; s. die Übersicht in C. Rabl's Abhandlung über van Beneden), wertvolle Aufschlüsse gebracht, sondern das Material ist auch der experimentellen Behandlung zugänglich gemacht worden (Fischel, Goodale, Kopsch u. a.). Indem wir nach der Schilderung der einzelnen Entwicklungsvorgänge noch einen allgemeinen Überblick über die Ergebnisse dieser neueren Forschungsrichtung geben, hoffen wir daraus Erkenntnisse zu schöpfen, welche für die Beurteilung nicht bloß der frühen Entwicklungsstadien, sondern der Entwicklung überhaupt, von Bedeutung sein dürften.

I. Polarität der Zelle und Struktur des Eies.

Als in der ersten Hälfte der 70er Jahre die Erforschung der Vorgänge der indirekten Zellteilung (Auerbach, Bütschli, O. Hertwig, Flemming) einsetzte, um im Jahre 1882 mit der zusammenfassenden Darstellung von Flemming einen vorläufigen Abschluß zu finden, konzentrierte sich das Interesse auf die Teilung der Chromatinschleifen des Kernes, die Verlagerung derselben in die beiden Tochterkerne und das Auseinanderrücken der letzteren (s. Fig. 18). Die Vorgänge innerhalb des Zellprotoplasmas fanden viel geringere Beachtung, und erst durch C. Rabl's Arbeit über die Zellteilung aus dem Jahre 1885 wurde es vollends klar, daß neben und gleichzeitig mit der Teilung und Verlagerung der Chromosomen auch im Zellprotoplasma Vorgänge sich abspielen, welche Beachtung verdienen. Rabl hat das Polfeld, die Einstellung der Spindelfasern und der Fasern der Strahlung auf die Centrosomen u. a. beschrieben (s. S. 42), Vorgänge, die sofort den Eindruck erwecken, es müsse sich um dynamische Prozesse handeln, welche auf bestimmte Punkte des Zelleibes und des Kernes eingestellt seien, möglicherweise von denselben ausgehen. Daß Rabl auch in der ruhenden Zelle ein Polfeld auffand, war für das Verständnis des Prozesses von höchster Bedeutung und zeigte, daß zu einer Zeit, da die bei der Teilung der Zelle in die Erscheinung tretenden dynamischen Vorgänge ruhen, eine bestimmte Einstellung von Bestandteilen des Zellprotoplasmas in Form feiner Fäden anzunehmen sei.

Die Auffindung der Zentralkörperchen in den verschiedensten Zellen bot den Anlaß, auf die Struktur des Protoplasmas sowohl der ruhenden wie auch der sich teilenden Zelle genauer einzugehen. C. Rabl hat in einem Vortrage aus dem Jahre 1886 über die Prinzipien der Histologie, zunächst von der Epithelzelle ausgehend, die Unterschiede besprochen, welche die freie vor der basalen Fläche derselben auszeichnen. Gewisse Eigentümlichkeiten „kommen bei der weiteren Differenzierung der Zellen nur am basalen, andere nur am freien Pole der Zellen vor. Am basalen Pole kommt es häufig zur Bildung von Fortsätzen, durch welche die Zelle mit benachbarten Geweben in Beziehung tritt; am freien Pole zur Entwicklung von Cuticularbildungen, Flimmer- und Sinneshaaren, Sinnesborsten u. dgl.“. Die Epithelzelle ist also polar differenziert, indem die Achse von der freien zur basalen Fläche der Zelle verläuft und den Zellkern sowie das bei den Epithelzellen der freien Fläche näher gelegene Polfeld schneidet.

Auch an anderen Differenzierungen der Zelle läßt sich der Unterschied zwischen freier und basaler Fläche erkennen, so z. B., wie das Rabl auch hervorhebt, an der Bildung der Muskelfibrillen, die zunächst ausschließlich an der basalen Fläche auftreten, um erst allmählich auf das übrige periphere Protoplasma übergreifen und sodann auch in das zentrale Protoplasma vorzudringen. An den Epithelzellen des Nervenrohres, die sich zu Ganglienzellen ausbilden, sehen wir den Nervenfortsatz immer von der basalen Seite der Zelle auswachsen; auch an den Zellen der Cutislamelle des Myotoms beginnt die Bildung von Fortsätzen an der basalen Seite. Dagegen spielen sich alle Sekretionsvorgänge an der freien Fläche der Zellen ab.

Ähnliche Anschauungen über die Struktur der Zellen waren schon früher von van Beneden und Hatschek geäußert worden; dieser hatte die Ansicht ausgesprochen, es sei die Epithelzelle ein Gebilde mit bilateraler Symmetrie, dessen Hauptachse von der freien zur basalen Fläche verlaufe. In welcher Weise diese Polarität bei der weiteren Differenzierung der Zelle und ihrem Ausscheiden aus dem epithelialen Verbands verändert wird, entzieht sich vorläufig unserer Beurteilung, doch dürfen wir wohl annehmen, daß sie, z. B. in Mesenchymzellen, latent bestehen könne und wieder zum Vorschein komme, wenn solche Zellen abermals epithelialen Charakter annehmen.

Nach einer späteren Auffassung (C. Rabl in seiner Abhandlung über Éd. van Beneden) stellt die Zelle einen bilateral-symmetrischen Organismus dar, mit einer Hauptachse und zwei Nebenachsen, etwa zu vergleichen mit zwei ungleich hohen vierseitigen Pyramiden, deren Basen miteinander vereinigt sind. Eine solche Struktur soll schon dem Eie zukommen und bei der Furchung und der weiteren Differenzierung des Keimes auf die einzelnen Zellen weitergegeben werden.

Bei diesen Erwägungen über die Zellstruktur spielten vor allem die morphologischen Eigenschaften der Zellen die Hauptrolle. Erst in neuerer Zeit begann man sich mit den physikalischen und physikalisch-chemischen Prozessen zu beschäftigen, welche sich innerhalb der Zelle infolge ihrer Lage, ihren Beziehungen zu anderen Zellen, sowie zum umgebenden Medium u. dgl. abspielen. Solche Tatsachen sind in neuerer Zeit eine Fülle bekannt geworden. Auch gestatten Experimente in manchen Fällen Analogieschlüsse auf die Zustände innerhalb der Zelle zu tun. Wir können jetzt schon sagen, daß die Unterschiede, die an der basalen und freien Fläche der Zelle festgestellt wurden, in vielen Fällen auf physikalische Faktoren, nicht auf strukturelle Unterschiede zurückzuführen seien. In der Gestaltung und Dynamik der Epithelzellen spielt die Oberflächenspannung ihrer Wandungen eine bedeutende Rolle; die Membranbildung ist wohl auf ein Hinströmen gewisser Bestandteile des Zellprotoplasmas gegen die Zelloberfläche zurückzuführen (Zangger). Der Vorgang wird als Adsorption bezeichnet, und das Wesen der Erscheinung ist darin zu erblicken, daß Substanzen in colloidalem Zustande, wie wir sie in dem Zellprotoplasma vor uns sehen, in der Oberflächenschicht eine andere Konzentration besitzen als im Innern der Zelle. Schon hierdurch wird eine verschiedene Verteilung resp. Dichtigkeit der Bestandteile des Protoplasmas hervorgerufen, die sich morphologisch in verschiedener Weise äußern kann. Daß die physikalischen Bedingungen andere sind an den seitlichen Wandungen einer Epithelzelle als an der Basis und hier wieder andere als an der freien Fläche, ist wohl ohne weiteres klar; man ist also auch von diesem Gesichtspunkte aus berechtigt, von einer Polarität der Zelle zu sprechen und die verschiedenartige Lagerung und Differenzierung von Substanzen innerhalb derselben zu beurteilen. Aber dabei tritt die Vorstellung in den Hintergrund, daß man es mit einer einmal gegebenen Struktur der Zelle zu tun habe, welche durch Änderungen in den Lebensbedingungen derselben sowie in der Zusammensetzung ihres Protoplasmas unbeeinflusst bleibt. Wohl aber gewinnt man den Eindruck, daß physiologische Zustände auch morphologische Strukturverhältnisse vortäuschen können und zu zahlreichen Feststellungen in der feineren Histologie der Zelle Veranlassung gegeben haben, die der Kritik nicht standhalten können. Hierher gehören

solche Bildungen, wie die Stäbchenstruktur der Nierenepithelien, manche Granula, Fäden u. dgl., die in der Zelle sichtbar werden, aber nicht als Strukturbestandteile derselben betrachtet werden dürfen. Das Protoplasma der Zelle ist als eine Mischung verschiedener Colloide aufzufassen, die sich jedoch innerhalb der Zelle lokalisieren können, so daß das Gemisch alsdann nicht mehr eine gleichförmige Beschaffenheit zeigt. Die Lokalisation wird wohl teils durch die Strukturverhältnisse der betreffenden Zelle bestimmt, teils durch die physikalischen Bedingungen, denen die Zelle in ihrem Gewebegefüge unterliegt. Bewegungen, Strömungen, Verlagerungen im Zellprotoplasma sind wohl eine regelmäßige Erscheinung bei vielen Zellen und deuten darauf hin, daß fortwährend Änderungen in der Oberflächenspannung eintreten können, wie wir sie oben im Begriffe der Adsorption zusammengefaßt haben.

II. Lokalisation organbildender Substanzen im Eie.

Wenn wir in den Zellen des Organismus eine Polarität nachweisen zu können glauben, so muß eine solche auch denjenigen Zellen zukommen, welche als Keimzellen die Rolle übernehmen, durch ihre Vereinigung in dem Befruchtungsprozeß die Entwicklung eines neuen Organismus zu begründen. Da die Spermien bei ihrem geringen, nur im Mittelstück sich findenden Protoplasmaergehalte der Untersuchung in dieser Hinsicht weit weniger zugänglich sind als die Eizellen, so hat sich das Interesse der Forscher fast ausschließlich diesen zugewandt und zahlreiche Untersuchungen und Experimente haben sich während der letzten 20 Jahre mit der Frage beschäftigt. Sie ist innig verknüpft mit derjenigen nach den organbildenden Substanzen und deren Lagerung im befruchteten und unbefruchteten Eie sowie während der Furchung bis in das Gastrulationsstadium und während der Bildung der Keimblätter.

Als erster hat wohl His in seiner Abhandlung: „Über unsere Körperform und das physiologische Problem ihrer Entstehung“ aus dem Jahre 1874 die Frage angeschnitten. Er sagt (S. 18): „Das Material zur Anlage ist schon in der ebenen Keimscheibe vorhanden, aber morphologisch nicht abgegliedert und somit als solches nicht weiter erkennbar. Auf dem Wege rückläufiger Verfolgung werden wir dahin kommen, auch in der Periode unvollkommener oder mangelnder morphologischer Gliederung den Ort jeder Anlage räumlich zu bestimmen. (Ja, wenn wir konsequent sein wollen, so haben wir diese Bestimmung auf das eben befruchtete und selbst auf das unbefruchtete Ei auszudehnen.) Das Prinzip, wonach die Keimscheibe die Organanlagen in flacher Ausbreitung vorgebildet enthält und, umgekehrt, ein jeder Keimscheibenpunkt in einem späteren Organ sich wiederfindet, nenne ich das Prinzip der organbildenden Keimbezirke“.

Diese bedeutsame Äußerung von His ist nicht auf fruchtbaren Boden gefallen, da descendenz-theoretische Interessen während der 70er und 80er Jahren die Forschung beherrschten und die Gedankengänge bestimmten. Im Jahre 1901, kurz vor seinem Tode, hat His in einer Abhandlung über „Das Prinzip der organbildenden Keimbezirke und die Verwandtschaft der Gewebe“ an seine frühere Vermutung wieder angeknüpft und dieselbe im Lichte neuerer Forschung abermals dargestellt. Es war inzwischen auf diesem Gebiete viel gearbeitet und unabhängig von dem Hisschen Gedanken die Lehre von der Struktur des Eies mächtig gefördert worden.

Die für das Vorhandensein „organbildender Substanzen“ im Ei sprechenden Beweise sind verschiedener Art. Sehr früh haben gewisse pathologische Vorkommnisse die Aufmerksamkeit der Embryologen auf die Tatsache gelenkt, daß Erschütterungen der Eier zu Mißbildungen Veranlassung geben können. Dareste hat in der zweiten Auflage seines Werkes „Recherches sur la production artificielle des monstrosités“ im Jahre 1891 darauf aufmerksam gemacht, daß Hühnereier, die Erschütterungen ausgesetzt waren, einen sehr hohen Prozentsatz von Mißbildungen aufwiesen, wenn sie sofort nach dem Eingriffe bebrütet wurden, daß dagegen der Prozentsatz sich bedeutend

verminderte, wenn zwischen dem Zeitpunkt der Schädigung und dem Anfange der Bebrütung die Eier ruhig liegen blieben. Es ist evident, daß sich Veränderungen, welche infolge der Erschütterung der Eier im Protoplasma aufgetreten waren, wieder ausgleichen konnten und so liegt die Vorstellung nahe, daß regelmäßig, etwa in bezug auf einen Eipol oder eine Symmetrieebene angeordnete Protoplasamassen verschiedener Dichtigkeit oder verschiedener chemisch-physikalischer Beschaffenheit dabei durcheinandergebracht oder wenigstens aus ihrer normalen Lage in eine solche übergeführt werden, welche die Entstehung einer Mißbildung zur Folge haben mußte. Ähnliche Versuche sind später auch an Amphibieneiern mittels der Zentrifugalmaschine angestellt worden, mit Resultaten, die mit dieser Annahme gut zusammenstimmen. Besonders lassen sich mit solchen Methoden Doppelbildungen der verschiedensten Art erzeugen. Welcher Art die Veränderungen sind, die hierbei auftreten, entzieht sich unserer Kenntnis, aber jedenfalls beziehen sie sich auf die Lagerungsverhältnisse des Protoplasmas und deuten darauf hin, daß eine gewisse Anordnung verschiedenartiger Bestandteile desselben als eine Vorbedingung der normalen Entwicklung gelten müsse.

Zielbewußte Experimente, welche feststellen sollten, ob bestimmte Teile eines Eies zur Bildung gewisser Organe in Beziehung stehen, sind eigentlich erst von dem Ende des 19. Jahrhunderts an ausgeführt worden. So hat Alfr. Fischel bei den Eiern von Beroë, einer Rippenqualle, Teile des Dotters während der Bildung der ersten Furche weggeschnitten und beobachtete Anomalien sowohl der Zahl als auch der Anordnung der Rippen. Die Ausführungen und Beobachtungen Fischels enthalten so viel prinzipiell Wichtiges, daß ihre ausführlichere Wiedergabe wohl am besten einen Einblick in diese Verhältnisse gewährt.

Er sagt (S. 312): „Bei den Ctenophoren sind zur Bildung der Primitivorgane vorbestimmte ‚organogene‘ Substanzen schon in der ungefurchten und unbefruchteten Eizelle in bestimmter Lagerung vorhanden; sie werden durch den in regelmäßiger und ganz bestimmter Weise erfolgenden Furchungsprozeß auf die einzelnen Blastomeren verteilt und veranlassen die letzteren, sich zu ganz bestimmten Organen umzubilden. Die Menge des Ausgangsmateriales bestimmt wohl die Größe, nicht aber die Form der Endprodukte der Differenzierung. Diese Form ist eben mit dem Material auch schon fest gegeben; sie ist eine ihm inhärente Eigenschaft. Jeder einzelne Differenzierungsakt erfolgt in Rücksicht auf die Schaffung dieser Form; die ganze Differenzierung ist also zielstrebig. . . Die Beziehung zwischen der Materie und ihrer Form ist eine ganz allgemein bei allen Körpern bestehende.“ Fischel verweist in dieser Hinsicht auf die Kristallbildung anorganischer Körper, bemerkt jedoch, daß uns die Ursache für beide verhüllt bleiben muß; wir können nur feststellen, zunächst für die lebende Materie, „daß die Tätigkeit eine bestimmte lebendige Form zu bilden, eine inhärente Eigenschaft der lebendigen Materie ist. Die Erlangung dieser Form ist das wichtigste Ziel jeder Entwicklung; es ist ein Ziel, das das betreffende System in sich selbst trägt.“

Fischel unterscheidet demnach verschiedene Stoffe in dem Ei der Ctenophoren, welche in bestimmter, symmetrischer Weise zu einer den animalen mit dem vegetativen Pole verbindenden Achse angeordnet sind und zur Bildung der Muskulatur, des Entoderms, der „Rippen“ usw. bestimmt sind. Es liegt hier etwas vor, das schon im Jahre 1879 C. Rabl geahnt hatte, als er in seiner Arbeit über die Entwicklung der Tellerschnecke sagte: „Unwillkürlich drängt sich uns die Frage auf, ob wir nicht auch schon in der ungefurchten Eizelle eine ganz bestimmte und gesetzmäßige Anordnung und Verteilung der Protoplasmapartikelchen und Moleküle anzunehmen haben. Und in der Tat, eine solche Annahme erscheint uns viel wahrscheinlicher, als etwa die jüngst von Goette ausgesprochene Ansicht, daß das Ei eine tote, unorganisierte Masse sei.“

Auch an anderen Eiern von Wirbellosen ist eine Lokalisation organbildender Substanzen nachgewiesen worden. So findet E. G. Conklin in dem Eierstockseie einer *Ascidie*, *Cynthia partita*, drei verschiedene Arten von Ooplasma, nämlich eine ober-

flächliche gelbe Lage, eine zentrale graue Masse und ein großes, helles Keimbläschen. Der Aufbau einer solchen Eizelle ist ein konzentrischer. Während der Reifung und Befruchtung des Eies wandert das gelbe Plasma gegen den vegetativen Pol, wo es eine Kappe herstellt; die helle Substanz tritt aus dem Keimbläschen aus und lagert sich über der gelben Masse, und die graue Masse zieht sich von hier aus zum vegetativen Pole hin. Die Substanzen sind auf diesem Stadium um eine vom animalen zum vegetativen Pole sich erstreckende Achse herumgelagert.

Duesburg hat die Beschaffenheit dieser Substanzen sowie ihre weitere Umwandlung genauer untersucht. (Fig. 643.) Conklin hatte schon festgestellt, daß sich mit dem

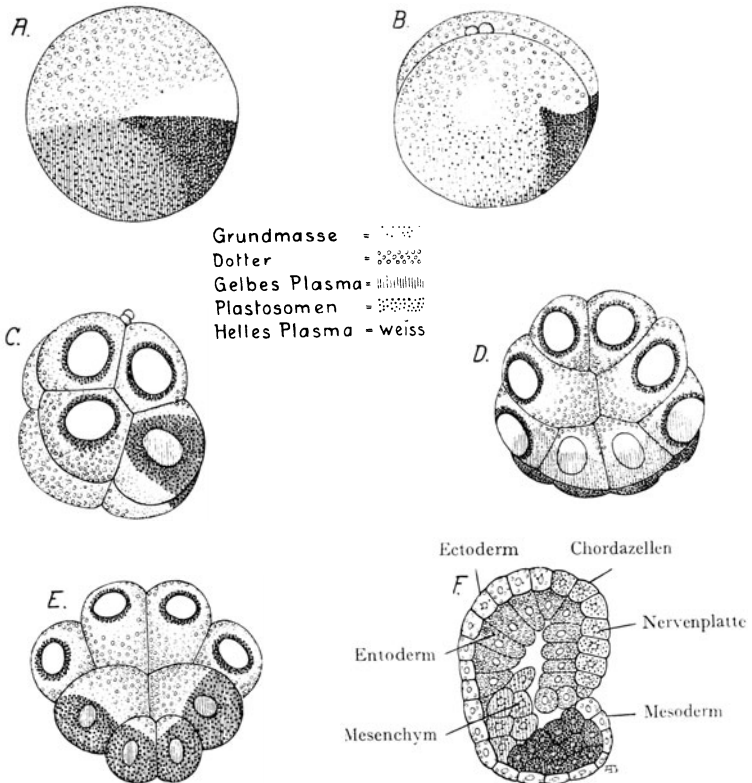


Fig. 643. Verteilung der organbildenden Substanzen bei Ascidien.

Nach I. Duesberg. Anat. Anz. 44. 1913.

Eindringen des Spermiums in das Ei gewisse Änderungen in der Anordnung der Substanzen ergeben. Die gelbe, zunächst am vegetativen Pole des Eies befindliche Substanz sammelt sich, dem eindringenden Spermium folgend, als Halbmond am Äquator des Eies an und entspricht dem hinteren Ende des Embryos, so daß von nun an schon eine Orientierung im Ei gegeben ist und man dorsal, ventral, caudal und cranial unterscheiden kann. Über dem gelben Halbmonde findet sich eine hellere Schicht, gegen den animalen Pol des Eies hin, in welcher sich die Vorgänge der Kernteilung abspielen. Die übrigen Teile sind mit Dotterkörnchen beladen. Bei der Verfolgung der Furchung und weiteren Differenzierung des Eies läßt sich nun feststellen (Fig. 643), daß das helle Material zu Ectoderm und Nervensystem, das graue zu Entoderm und

Chorda, der gelbe Halbmond zu Muskulatur und Mesenchym wird. Die Entoderm- und Chordazellen sind an Dotter ganz besonders reich. Man kann also feststellen, daß wenigstens fünf Substanzen, die am Ende der ersten Furchungsteilung vorhanden sind, nämlich Ectoplasma, Endoplasma, Myoplasma, Chymoplasma und Chorda-neuroplasma die Bezeichnung als organbildende Substanzen verdienen. Niemals tritt eine dieser Substanzen für eine andere ein; dreierderselben finden sich schon im Eierstocksei und wahrscheinlich haben sie hier bereits ihre spätere Bestimmung erhalten. Wie die Änderung in der Lage der Substanzen während der Furchung zustande kommt, können wir nicht genau feststellen; Conklin nimmt an, daß die Protoplasmastrahlung im Ei hierbei eine Rolle spiele.

An den Eiern eines Wirbeltieres sind meines Wissens bloß von H. D. Goodale Beobachtungen angestellt worden, der die Eier eines Amphibiums, *Spelerpes bilineatus*, untersucht und hier drei Zonen erkannt hat, deren Dottergehalt verschieden ist. Eine obere Zone mit feinkörnigem Dotter reicht nicht bis an den Äquator heran; es folgt eine Zone mit größeren, endlich eine Zone mit noch größeren Dotterkörnern, die oft eigentümlich in der Längsrichtung gekerbt sind. Goodale glaubt nun, das weitere Schicksal dieser Zonen verfolgen zu können, und zwar gibt er an, daß nach Bildung der Blastula im Dache derselben meist Zellen vorkommen, deren Protoplasma das Verhalten der ersten Schicht (feinkörnige Dottereinschlüsse) aufweist. Seitlich finden sich Zellen, deren Dottereinschlüsse denjenigen der intermediären Zone entsprechen, während der übrige Teil des Keimes, insbesondere der Boden der Blastula, aus Zellen mit groben Dotterkörnchen besteht. Ferner glaubt Goodale nachweisen zu können, daß Ectoderm, Mesoderm, Entoderm und Chorda aus den einen oder anderen der geschilderten, auf die frühe Substanzdifferenzierung zurückgehenden Zellen sich herleiten. Wenn auch diese Beobachtungen nicht denselben Anspruch auf Genauigkeit erheben können wie diejenigen, welche an den ungleich leichter zu bearbeitenden Eiern der Wirbellosen angestellt wurden, so erwecken sie doch die Hoffnung, daß es mit der Zeit auch bei Wirbeltieren gelingen werde, die Organe auf Teile des ungefurchten, ja sogar des Eierstockseies zurückzuführen.

Es ist schon darauf hingewiesen worden, daß die Anordnung der organbildenden Substanzen sich nicht gleich bleibt, sondern während der Reifung und Befruchtung des Eies eine Änderung erfährt, deren Ursache uns verborgen bleibt. Auch diesen Vorgängen hat Conklin seine Aufmerksamkeit zugewandt, indem er die Bewegungen des Protoplasmas während der Reifung, Befruchtung und Furchung des Eies von *Crepidula* und anderen Gastropoden untersuchte. Die Bewegungen sind geordnete, indem sie die Lage des Cytoplasmas, des Dotters, der Kerne und der Centrosomen in bestimmter Weise beeinflussen. Schon während der Reifung des Eies beginnt sich das Cytoplasma vom Dotter zu trennen und am animalen Pole anzusammeln, ein Prozeß, der während der Befruchtung noch weiter verläuft, vielleicht beeinflußt durch das Eindringen des Spermiums in das Ei. Auch während der Furchung wies Conklin geordnete Bewegungen im Zellinnern nach, die wieder zur Herstellung einer bestimmten Polarität in den einzelnen Furchungszellen führen. Noch im reifen Ei ist der Kern, obgleich schon eine polare Differenzierung der Zelle vorliegt, vollständig von Dotter umgeben und das Cytoplasma ist ziemlich gleichmäßig im Ei verteilt. Sobald mit dem Eindringen des Spermiums die Grenzen des Zellkerns verschwinden, beginnen Bewegungen oder Strömungen innerhalb des Eies, welche zur Anhäufung des Cytoplasmas am animalen und des Dotters am vegetativen Pole führen. Wahrscheinlich entspricht nach Conklin der animale Pol der ursprünglich freien Fläche derjenigen Keim-epithelzelle, aus welcher das Ei hervorgeht. Eine Beeinflussung dieser Strömungen durch die Schwerkraft ist gänzlich ausgeschlossen. Der animale Pol ist schon vor der Scheidung von Cytoplasma und Dotter durch die exzentrische Lage des Kernes an-

gegeben und beruht wahrscheinlich auf einer schon von Anfang an vorhandenen polaren Differenzierung der Eizelle.

Jede Blastomere zeigt denselben Typus der Polarität wie das unsegmentierte Ei, und regelmäßige Verlagerungen und Strömungen finden während der Teilung der einzelnen Blastomeren statt. Nach Conklin wird bei jeder Furchungsteilung die Polarität der Zellen zunächst verändert, um sodann in der Telephase wieder hergestellt zu werden. Bei diesem Vorgange bewegt sich die von Cytoplasma umgebene mitotische Figur bei dotterhaltigen Zellen nach abwärts in den Dotter, während der Dotter sich an der Peripherie des Eies gegen den animalen Pol hin bewegt. In der Telephase und der Ruheperiode nehmen dagegen die Centrosomen, die Kerne und das Cytoplasma wieder eine oberflächlichere Lage am animalen Pole ein, während der Dotter sich gegen den vegetativen Pol verlagert. In dem Begriffe des Cytoplasma schließen wir auch denjenigen der verschiedenen organbildenden Substanzen ein, die demgemäß auch die Verlagerung und Neueinstellung auf eine bestimmte, die beiden Pole verbindende Achse mitmachen. In den früheren Furchungsstadien zeigt die durch das Zentrum des Kernes und das Centrosoma durchgelegte Zellachse das Bestreben, sich parallel mit der ursprünglichen Zellachse einzustellen, obgleich diese Einstellung durch andere Zellen, welche sich näher am animalen Pole befinden, verhindert oder erschwert werden kann. Die Ursache dieser Bewegungen ist uns unbekannt. Nach Conklin hat man sich vorzustellen, daß das Aufeinanderzuwandern des Ei- und Spermakernes ursächlich mit solchen Protoplasmaströmungen zusammenhängt. In einigen Fällen ist auch eine Wirbelbewegung in Gastropodeneiern beobachtet worden (*Limax* nach Mark u. a.), welcher vielleicht eine besondere Bedeutung zukommt, indem sie bei linksgewundenen Schnecken in anderer Weise verläuft als bei rechtsgewundenen und auch im Furchungstypus (spiralige Furchung) in entsprechender Weise zur Geltung kommt. Crampton ist es gelungen, die Rechts- und Linksdrehung des Schneckengehäuses auf einen Furchungstypus zurückzuführen, welcher schräg gerichtet ist und den wir entweder als rechts- oder als linksgerichteten Typus der Furchung bezeichnen (Dexio- oder Laeotropie). Wir finden bei diesem Spiraltypus nicht senkrecht oder horizontal eingestellte Furchungsspindeln, sondern vom vierten Teilungsstadium an schräg gestellte Spindeln. Die Furchung ist dextrotropisch, wenn die Spindeln der oberen, am animalen Pole gelegenen Tochterzellen im Sinne des Uhrzeigers (nach rechts), dagegen laeotropisch, wenn sie nach links verschoben sind. (Lillie.) Der weitere Fortgang der Entwicklung während der Gastrulation läßt dann die Asymmetrie der Form in der einen oder anderen Richtung in weiterer Ausbildung erkennen.

Der Furchungstypus läßt sich nun nach Crampton auf Strukturverhältnisse im befruchteten Eie selbst, die möglicherweise molekularer Natur sind, zurückführen. Wir werden damit zur Frage der Inversionen überhaupt geführt, die sich auch bei den höheren Formen finden, wo in einzelnen Fällen (beim Menschen wiederholt beobachtet) die Lage der Eingeweide inkl. des Herzens, das Spiegelbild des normalen Befundes zeigt (Fig. 309). Diese Fälle treten bloß vereinzelt auf. Was die rechts- und linksgewundenen Schnecken anbelangt, so hat A. G. Mayer die interessante Beobachtung gemacht, daß bei gewissen Schnecken der Spezies *Partula* alle Embryonen, die sich gleichzeitig in ein und demselben Individuum entwickeln, entweder rechts- oder linksgewunden sind; offenbar ist der Typus aller Eier ein und desselben Individuums in bestimmter Richtung differenziert, vielleicht sogar in Übereinstimmung mit einer bestimmter Differenzierung aller Zellen des betreffenden Organismus.

Conklin hat die Umkehr der Symmetrie bei verschiedenen Formen von einem anderen Gesichtspunkte aus betrachtet. Er neigt der Annahme zu, daß dieselbe sich auf die Umkehr der Polarität des Eies zurückzuführen lasse, indem bei der durch Strömungen im Ei bewirkten Verlagerung des Kernes und des Cytoplasma diese durch das Ei hindurch an den entgegengesetzten Pol gelangen, wo dann die Richtungskörperchen

abgegeben werden. Sollte diese Vermutung zutreffen, so würde sie einen weiteren Beweis darstellen für die Annahme einer bestimmten Lokalisation von Keimplasma oder organbildenden Substanzen im Ei, die zu einer die beiden Eipole verbindenden Achse orientiert sind.

Wie weit sich Asymmetrien einzelner Teile auf Keimesanlagen zurückführen lassen, entzieht sich vorderhand unserer Kenntnis. Gewiß treten manche derselben spät auf und finden ihren Grund etwa in Koordinationsstörungen während des Wachstums. Wenigstens gilt das für manche Asymmetrien des Schädelwachstums usw. Sobald es sich jedoch um Vererbung solcher Merkmale handelt, werden wir vor die Frage gestellt, ob die Anomalie nicht in einer Eigenschaft der (vielleicht molekularen) Protoplasmastruktur des Eies begründet ist. Ich darf in diesem Zusammenhang auf die (hereditäre) Asymmetrie des Schädels verschiedener Formen hinweisen (Walschädel u. a.). Bei *Pleuronectes* (Schollen) tritt die Asymmetrie des Schädels und die Durchwanderung des Auges nach der oberen Seite ziemlich spät auf, nachdem sich das Tier bis dahin normal-symmetrisch entwickelt hatte; die Ursache für die Bildung der Asymmetrie macht sich demnach erst relativ spät geltend. (Es kommen übrigens nach Haecker auch Individuen mit ausgebliebener Augenwanderung vor.)

Wenn wir aus dem Tatsachenmateriale die Schlüsse ziehen, so lassen sie sich in folgendem zusammenfassen:

1. Die Eizelle hat einen polaren Aufbau, der schon im Eierstocksei nachzuweisen ist. In diesem entspricht möglicherweise der animale Pol der ursprünglich freien Fläche der Zelle.

2. Das Protoplasma der Eizelle ist nicht gleichartig, sondern es besteht aus verschiedenen Substanzen, die sich chemisch und zum Teil auch morphologisch voneinander unterscheiden.

3. Diese Substanzen bilden später das Protoplasma der Zellen verschiedener Organe oder Organsysteme. Man hat bei Wirbellosen die Substanzen nachgewiesen, welche die Muskulatur, das Mesenchym, das Entoderm und das Nervensystem bilden.

4. Dieselben sind in bestimmter Weise zu der die beiden Pole verbindenden Achse der Eizelle angeordnet. Die Anordnung kann eine konzentrische, eine radiär-symmetrische und eine bilateral-symmetrische sein. Wahrscheinlich ist für Wirbeltiere von vornherein eine bilateral-symmetrische Struktur der Eizelle anzunehmen.

5. Der Aufbau der Eizelle ändert sich wahrscheinlich während der Reifung derselben und besonders infolge der Befruchtung. Wahrscheinlich wird mit der Befruchtung der definitive, auch für die Furchung bestimmte Bau der Eizelle erreicht, aus dem in einzelnen Fällen schon die Orientierung des späteren Embryos zu erkennen ist (caudal, cranial, ventral, dorsal).

III. Lokalisation während des Furchungsprozesses.

Die Furchung, d. h. die Zerlegung des befruchteten Eies in einen Zellhaufen oder ein von Zellen begrenztes Bläschen, ist ein Prozeß, dessen Wesen sich ohne Zweifel aus der Beschaffenheit des Eies und vor allem aus der Anordnung der verschiedenen, das Protoplasma desselben zusammensetzenden organbildenden Substanzen ergibt. Schon im Jahre 1875 hat C. Rabl in seiner Abhandlung über die Entwicklung der Tellerschnecke darauf hingewiesen, daß die Masse des Dotters nicht bloß den Furchungsprozeß, sondern auch die Gastrulation ganz wesentlich beeinflußt. Wir könnten hinzufügen, daß die Wirkung sich weit über die Gastrulationsperiode hinaus auf die Embryonalbildung erstreckt. In derselben Weise haben wir uns auch etwa die Wirkung anderer, in besonderen Zonen des Eies angelegter Substanzen zu denken, wenn wir den Satz aufstellen, daß der Typus der Furchung schon durch die Struktur des Eies bedingt ja geradezu durch

dieselbe bestimmt wird. Daß während des Prozesses bestimmte Änderungen in der Lage der Kerne der Furchungszellen, in der Verteilung ihres Protoplasmas, in der Einstellung ihrer Zellachsen vorkommen, ist oben erwähnt worden. Conklin meint sogar, daß bei allen Furchungszellen die Polarität dieselbe sei wie in der Eizelle, so daß auch diese von der letzteren gewissermaßen vorbestimmt würde. Daß mit Änderungen in der Oberflächenspannung der Furchungszellen auch eine bestimmte Formgestaltung des ganzen Komplexes einhergeht, ist sicher, doch sind die Daten noch nicht vorhanden, um hier Einzelheiten festzustellen (s. D'Arcy Thompson, *On growth and Form* 1916. pag. 358 sq.).

Wenn wir also von der Anordnung des Protoplasmas im Ei sagen können, sie sei determiniert, d. h. in ihrer Lage und ihrer Differenzierungsbahn bestimmt, so können wir dieses Verhalten ohne Zweifel auf innerhalb (und zum Teil außerhalb) des Eies bestehende physikalische resp. physikalisch-chemische Zustände zurückführen. Dieselben Momente liegen auch dem Ablaufe der Furchung in genau bestimmter Weise, der Gastrulation und wahrscheinlich der weiteren Entwicklung und Differenzierung des Embryos und seiner Organe bis ins feinste Detail zugrunde. Durch Eingriffe verschiedener Art lassen sich Störungen in der Entwicklung herbeiführen; so kann z. B. durch Zentrifugieren von Froscheiern die totale Furchung, welche dieselben sonst erfahren, zu einer partiellen werden, indem die Dottermasse sehr früh und in großer Konzentration gegen den vegetativen Pol des Eies verdrängt wird und der Durchfurchung ein unüberwindliches Hindernis entgegensetzt (O. Hertwig). Oder es wird durch Einlegen von Eiern in gewisse Flüssigkeiten ($MgCl_2$) eine Änderung in der Zusammensetzung, vielleicht auch in der Lagerung der organbildenden Substanzen herbeigeführt, welche verschiedenartigen Mißbildungen des Embryos veranlaßt. Derartige Versuche wurden in großer Zahl von Stockard an Teleostiereiern angestellt und ergaben ($MgCl_2$ -Embryonen) sehr häufig, ja mit einer gewissen Regelmäßigkeit, Cyklopenbildungen verschiedenen Grades; andere Versuche (Entziehung des Sauerstoffes) scheinen bei gewissen Fischen Flossenspaltungen zu veranlassen; Tornier hat durch Anstechen von Froscheiern und Zutritt von Wasser zum Protoplasma die verschiedensten Mißbildungen erhalten. Wenn wir nun auch imstande sind, die physikalische und physikalisch-chemische Beschaffenheit des Milieus zu verändern, so können wir doch nur Vermutungen anstellen über die Änderungen, die sich dabei in den einzelnen organbildenden Substanzen abspielen. Wenn wir jedoch über solche Kenntnisse verfügen würden, so könnten wir uns wohl vorstellen, daß es möglich wäre, den ganzen Entwicklungsvorgang eines Organismus schon aus der Beschaffenheit der Eizelle vorauszusagen.

Wir wissen über die Verschiebung und Verteilung der keimbildenden Substanzen in den Furchungszellen viel weniger als über die Protoplasmaströmungen u. dgl. im unbefruchteten und im befruchteten Eie, doch steht es jetzt unzweifelhaft fest, daß die Einschlüsse des Protoplasmas in den verschiedenen Zellen der Blastula und der Gastrula gleichfalls verschieden sind. Duesburg hat den Zustand des Protoplasmas in den verschiedenen Stadien der Furchung und der Gastrulation bei *Ciona intestinalis* (einer Ascidie) genauer untersucht und festzustellen geglaubt, daß eine bestimmte Verteilung der sog. Plastosomen den Erscheinungen zugrunde liegt. Besonders auffallend waren in den Muskelzellen die zahlreichen Plastosomen, was Duesburg mit seiner Annahme in Zusammenhang bringt, daß die Myofibrillen aus denselben entstehen.

IV. Mechanik und Bedeutung der Gastrulation.

Was die Zellunterschiede nach Ablauf der Furchung sowie die Lagerung derselben im Keime anbelangt, so haben wir es zunächst mit dem Prozesse der Gastrulation zu tun. Dieser Einstülpungsvorgang am Keime ist lange als etwas phylogenetisch

Gegebenes hingenommen worden, ohne daß man sich über seine Kausalität Gedanken machte. Erst in neuerer Zeit hat man sich mit dieser sowie auch mit der Bedeutung des Gastrulationsvorganges für die Entwicklung des einzelnen Individuums beschäftigt.

Wenn wir von der Blastula des Amphioxus (Fig. 26), einem aus Epithelzellen gebildeten Bläschen ausgehen, an welchem die Zellen des vegetativen Poles infolge der beträchtlichen Dottereinschlüsse größer und schwerer sind, so wirft sich die Frage auf: Welche Kräfte bewirken eine Einstülpung der unteren Zellen, mit anderen Worten: Welches ist der Mechanismus der Gastrulation? Wir dürfen zunächst ohne weiteres feststellen, daß dieser nicht etwa auf einer von außen auf die Blastula einwirkenden Kraft beruht, sondern daß die Ursache der Einstülpung innerhalb der Zellen der Blastula selbst zu suchen ist. Lokale Variationen in der Oberflächenspannung, wie sie durch verschiedenen Protoplasmagehalt der Zellen hervorgerufen werden, sollen nach D'Arcy Thompson imstande sein, dabei eine Rolle zu spielen. Einige Forscher, z. B. Rhumbler, haben den Versuch gemacht, die Vorgänge durch ein Modell nachzuahmen, andere, wie Hatschek, werfen die Frage auf, ob die Invagination nicht durch die Resorption der Flüssigkeit innerhalb des Blastocoels zustande kommt. Assheton hat mit Gummibällen experimentiert, die durch einen Gummifaden unter einander verbunden waren, und zwar so, daß der verbindende Faden bei einer Anzahl ($\frac{1}{3}$) von Bällen nicht durch das Zentrum derselben hindurchgeht, sondern exzentrisch, der äußeren Oberfläche der Bälle mehr genähert als der inneren. In diesem Falle wird dieses Drittel der Oberfläche ohne weiteren Anstoß von außen her sich einstülpen. Die Analogie mit den Verhältnissen bei Amphioxus springt in die Augen. Assheton geht dabei von der Annahme aus, daß die Zellen der Blastula eine Attraktion aufeinander ausüben, welche der durch den Gummifaden gegebenen Verbindung der Bälle entsprechen würde und daß das Attraktionszentrum der Zellen infolge der stärkeren Einlagerung von Dottermassen in der vegetativen Hälfte des Eies dadurch eine Verlagerung erfährt, welche genügen würde, um diesen Zellen eine andere mechanische Rolle zuzuweisen, als sie den Zellen der animalen Hälfte des Eies zukommt. Assheton verweist in diesem Zusammenhange auf die Experimente von G. B. Wilson an Furchungsstadien des Amphioxus, bei welchen festgestellt werden konnte, daß isolierte Blastomeren des Zwei- und Vierzellenstadiums noch Gastrulae bilden können, nicht dagegen Zellen des Achtzellenstadiums. Es ist dies zweifellos darauf zurückzuführen, daß im ersten Falle die Teilungsebenen vertikal, also parallel zur Achse der Eizelle stehen, auch die so abgegrenzten Zellen in ihrer Materialzusammensetzung, besonders in dem Gegensatze zwischen Dotter und Cytoplasma, dieselben Verhältnisse zeigen wie das befruchtete Ei, daß dagegen für die Zellen, welche durch das Auftreten der ersten Äquatorialebene voneinander getrennt werden, diese Voraussetzung nicht mehr zutrifft. Folglich sind die Zellen der ersten Art imstande, Gastrulae und Ganzembryonen (allerdings von geringerer Größe) zu bilden, während die Zellen der zweiten Kategorie dies nicht mehr vermögen.

Die Attraktionszentren würden den Kernen entsprechen und diese wären in ihrer Lage durch die Protoplasmastuktur oder Schichtung der Eizelle bestimmt. Es ist also nach Assheton die Form oder der Typus der Gastrulation schon implicite in dem befruchteten Eie enthalten und, da die Struktur desselben auf diejenige des reifen und diese wieder höchstwahrscheinlich auf die Struktur des Eierstockseies zurückgeht, so wäre in diesem der Typus der Gastrulation schon festgelegt.

Assheton hat sich mit der Anordnung und dem weiteren Schicksal der organbildenden Substanzen nicht abgegeben. Dagegen hat C. Rabl in seiner Arbeit über van Beneden (1915) in sehr eingehender Weise die Möglichkeiten der Verlagerung verschiedener Substanzen bei der Gastrulation sowie auch die Bedeutung dieses Prozesses einer eingehenden Besprechung und Kritik unterzogen. Die Anschauungen Rabls sind von solcher Bedeutung für die Auffassung der frühen Entwicklungsvorgänge, daß es wohl gestattet ist, sie ausführlich wiederzugeben.

Rabl geht von der Tatsache aus, die er 1876 für *Unio* und 1879 für *Planorbis* festgestellt hatte, nämlich, daß bei diesen Formen „die Anlagen der Keimblätter, die man als Organanlagen im weitesten Sinne beschreiben kann, schon in der Blastula zur Differenzierung gelangen“, nicht erst im Anschlusse an die Gastrulation oder infolge derselben entstehen. „Die Keimblätter sind schon in der Gastrosphäre angelegt und die darauf folgenden Vorgänge dienen bloß dazu, die bereits gebildeten Keimblätter an ihren Bestimmungsort gelangen zu lassen.“

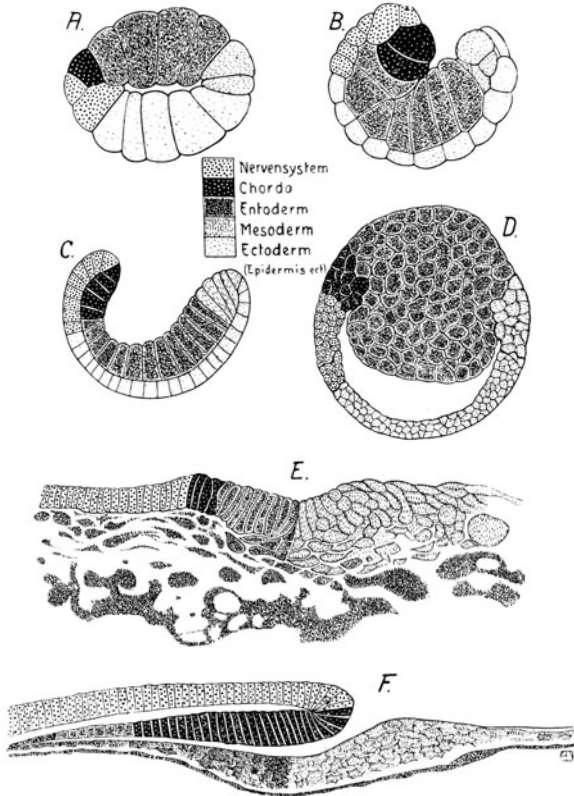


Fig. 644. Medianschnitte durch Keime im Blastula- und Gastrulastadium.

Nach C. Rabl, Ed. van Beneden, Arch. f. micr. Anat. 88. 1915.

- A. Blastula von *Cynthia bipartita* mit 64 Zellen.
- B. Gastrula von *Ciona intestinalis*.
- C. Gastrula des *Amphioxus*.
- D. Blastula des Axolotls.
- E. Gastrula eines Reptils (*Chelonia caouana*); frühes Stadium.
- F. Gastrula eines Reptils (*Gecko*); späteres Stadium.

Am einfachsten stellen sich die Verhältnisse bei *Ascidien* dar. Hier sind in der Blastula (Fig. 644A) die Zellen in bestimmter Weise im Hinblick auf ihre spätere Verwertung angeordnet. Bei der beginnenden Gastrulation (Fig. 644 B) erfahren die Zellen des Entoderms eine Einstülpung; am caudalen Ende der Gastrula finden sich diejenigen Zellen, aus denen das Mesoderm hervorgeht; am cranialen Ende dagegen Zellen, welche die Chorda dorsalis bilden. In der äußeren Schicht der Gastrula liegen vor der Einstülpungsstelle die Zellen, aus denen sich das Nervensystem bildet, die übrigen Zellen der äußeren Schicht stellen das Ectoderm dar. Ähnliches sei für die *Amphioxus*gastrula anzunehmen (Fig. 644 C), sowie, unter Berücksichtigung der Tatsache, daß sich das Entoderm als starke Dottermasse darstellt, auch für die *Amphibien* (Fig. 644 D). Für diese konstruiert Rabl ein Oberflächenschema, welches in Fig. 645 A wiedergegeben ist. Einem Entodermfelde schließt sich

vorne ein quer zur Längsachse der Anlage gestelltes Feld an, aus welchem die Chorda entsteht, hinten und seitlich Zellen, welche zur Bildung des Mesoderms bestimmt sind. An die Chordazone schließt sich vorne die Zellenzone an, aus welcher das Nervensystem hervorgeht, und von da an umzieht die Ectodermzone das Mesodermfeld. Die Einstülpung erfolgt an der Grenze zwischen Chorda- und Entodermfelde. Auch die Reptilien lassen sich nach Rabl leicht in dieses Schema einordnen, in Fig. 645 B haben wir ein Oberflächenbild, in den Figg. 644 E und F Medianschnitte durch Reptilienkeime. Auch hier sind die Zellen der flach ausgebreiteten Keim-

scheibe, welche das Mesoderm, das Entoderm, die Chorda, das Nervensystem und das Ectoderm bilden, in besonderen Bezirken vorhanden, welche bei der Gastrulation eine Verlagerung erfahren. Dasselbe geschieht nach Rabl im Prinzip auch bei den Säugtieren (s. Fig. 645 C). Hier denkt sich Rabl die Zellen, welche die verschiedenen Organe resp. Organsysteme bilden, in dem Embryonalknoten in bestimmter Weise zueinander lokalisiert; allerdings finde die äußere Schicht, der Trophoblast oder der fetale Ectoblast beim Aufbau der Embryonalanlage keine Verwertung, sondern die Anlage des embryonalen Ectoderms sei an einer bestimmten Stelle des Embryonalknotens, entsprechend dem cranialen Ende desselben, anzunehmen, darauf folge die Anlage des Nervensystems, der Chorda dorsalis, des Entoderms und des Mesoderms. Das Oberflächenbild hat eine große Ähnlichkeit mit demjenigen der Reptilien. Auch bei Säugtieren beginnt die Invagination an der Grenze zwischen den Chorda- und Nervenzellen und allmählich werden Chorda-, Mesoderm- und Entodermzellen in die Tiefe verlagert, während die Ectoderm- und Nervenzellen an der Oberfläche des Keimes verbleiben. Bei der Gastrulation handelt es sich nach Rabls Anschauung um eine Verlagerung oder Verschiebung von bereits zur Bildung bestimmter Anlagen sozusagen vorgemerkter Zellen, nicht um eine in der Keimblätterbildung gegebenen Differenzierung dieser letzteren.

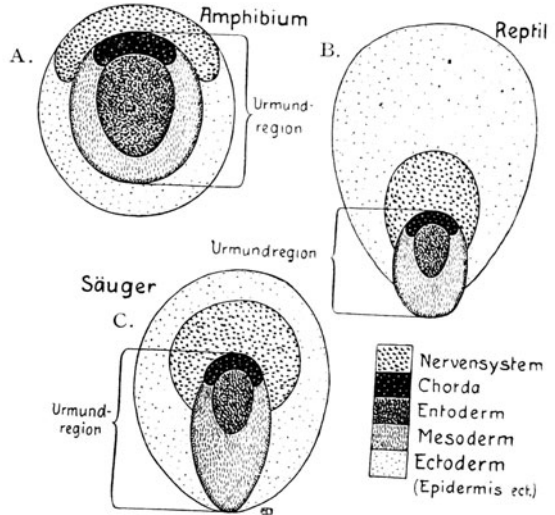


Fig. 645. Anlagebezirke eines Amphibiums, eines Reptils und eines Säugers. (Flächenbilder.)

Nach C. Rabl, Édouard van Beneden, Arch. f. micr. Anat. 88. 1915.

V. Einzelne Organanlagen während und nach der Gastrulation.

Wenn wir nun, von der Gastrulation angefangen, die Entwicklung des Keimes bis zur Bildung der Organe weiter verfolgen, so betreten wir ein Gebiet, auf welchem uns nur einzelne gesicherte Tatsachen als Grundlage der Betrachtung dienen können. Wir wissen nicht viel über die Lokalisation von Anlagen während der Gastrulation, vielleicht noch weniger über die Ausbildung und die Verschiebung derselben während der weiteren Entwicklung. Aber alles deutet darauf hin, daß die Organanlagen während des Gastrulationsvorganges sozusagen in äußerster Kompression, im Keime vorhanden sind und sich, wie übrigens der ganze Embryo, in der Richtung von vorne nach hinten weiterbilden, ich hätte fast gesagt entfalten. Roux hat zuerst nachgewiesen, daß das Material für die Embryonalanlage beim Frosch in großer Ausdehnung auf beiden Seiten der Medianebene in der vorderen Blastoporuslippe angelegt ist. Lewis hat in einer Reihe von sehr sinnreichen Experimenten bei *Rana palustris* das späteste Schicksal verschiedener Abschnitte der Urmundlippen erforscht, indem er Stücke derselben herausschnitt und unter dem Ectoderm älterer Embryonen in der Gegend des Gehörbläschens zur Einheilung brachte. Aus einem solchen Stücke, das auf beiden Seiten der Medianlinie herausgeschnitten wurde, entwickelte sich eine große und vollständig

normale Chorda dorsalis; dazu kommt eine unregelmäßige Masse von Muskelgewebe, sowie, ventral von der Chorda, ein Stück des Medullarrohres. Ähnliches ergab sich aus den anderen Stücken. Es würde dieses Ergebnis recht gut mit dem Schema (Fig. 645) stimmen, wo vor dem Urmunde Chordagewebe, zum Teil auch Anlage des Nervensystems, seitlich auch Mesoderm liegt.

Wenn wir nun aber das weitere Schicksal der Anlagen von dem Beginne der Gastrulation an verfolgen wollen, so werfen sich zunächst eine Anzahl von Fragen auf, welche die zeitliche und lokale Abgrenzung der Gastrulationsvorgänge betreffen. Nehmen wir z. B. einen Vogel- oder Säugerembryo, an welchem wir den Primitivstreifen mit dem an seinem cranialen Ende befindlichen Hensenschen Knoten und der Gastrulaeinstülpung vorfinden (Fig. 38). Die Anlage der Medullarplatte und des von derselben auswachsenden peripheren Nervensystems ist um das craniale Ende des Primitivstreifens herumgelegt. Die Invagination rückt nun, dem Primitivstreifen entlang, caudalwärts, und gleichzeitig dehnt sich auch die Anlage der Medullarplatte in dieser Richtung aus, während sich aus der Wandung der Invagination einerseits die Chorda, andererseits die Mesodermflügel und das Entoderm bilden. Wie erfolgt z. B. hier die Ausdehnung der Medullarplatte? Verschiebt sich etwa das Material der ersten Anlage in caudaler Richtung? Oder wächst die Keimscheibe in der Richtung der Längsachse aus und werden dadurch die Zellen, welche das „Nervenbildungsmaterial“ enthalten, verlagert? Zur Zeit ist es nicht möglich, sich darüber eine klare Vorstellung zu bilden. Jedenfalls geht der Prozeß der Verschiebung der Invaginationsstelle nach hinten und die Verlängerung der Medullarplatte in derselben Richtung weiter, bis zu einem Stadium, in welchem der craniale Teil des Primitivstreifens von der Medullarplatte umgriffen und mit der Invaginationsoffnung in das Feld der Platte einbezogen wird (Fig. 42). Der Primitivstreifen wird dadurch in zwei Abschnitte geteilt, wovon der vordere noch weiterhin als Wucherungszone bei der Schwanzbildung Verwendung findet, während der caudale, ventralwärts verlagerte, nach der Abschnürung des Embryos vom Dotter weiterhin eine Rolle spielt bei der Umbildung jenes Körperabschnittes, der sich ventral, von dem Schwanze bis zum Nabel, hinzieht (s. S. 472 und Fig. 510). In dem Verbleiben der Invaginationsoffnung innerhalb der auswachsenden Schwanzknospe und der steten Abgabe von Mesoderm bei seiner Wanderung caudalwärts sehen wir eigentlich den Prozeß der Gastrulation in seiner Fortsetzung und seinem Abschluß, der erst erreicht wird (etwa bei Selachiern), wenn die dem Schwanze zukommende Zahl von Ursegmenten vorliegt. Die Bildung des Schwanzes ist also nicht etwas Sekundäres, sondern die direkte Fortsetzung eines Prozesses, welcher mit dem Auftreten der Invagination begonnen hat (s. Abschnürung des Embryos).

Wie haben wir uns nun die Anlagen innerhalb des Keimes zu denken und wie gestalten sich ihre Beziehungen zu den Wachstumsvorgängen, die wir am Embryo erkennen? Wir können zunächst bemerken, daß die Organanlagen in der Reihenfolge von vorne nach hinten auftreten müssen, wie ja die ganze Differenzierung des Embryos in dieser Richtung erfolgt.

Es liegen Experimente vor, welche den Schluß gestatten, daß in zwei Organsystemen, nämlich dem Nervensysteme und den Sinnesorganen, von früh an eine genaue Lokalisierung einzelner Teile vorhanden ist. Auch gilt das für die Differenzierung der einzelnen Anlagen, für sich betrachtet. So hat W. H. Lewis Stücke der Medullarplatte von *Rana palustris* vor dem Zusammenschlusse der Medullarwülste zum Medullarrohre auf ältere Embryonen transplantiert und beobachtet, daß sich diese Stücke in einer Form weiterentwickeln, welche derjenigen Stelle in der Medullarplatte entspricht, aus der sie entnommen wurden. Am auffälligsten ist die Bildung einer Augenblase, die dicht neben der Medianebene, ziemlich weit vorne, aus der Medullarplatte herausgeschnitten wurde, dort wo man die Bildung der primitiven Augenblase annehmen würde. In einer anderen Versuchsreihe hat Lewis, vor der Bildung der Gehörgrube, kleine Stückchen Ecto-

derm mit der Gehörplatte herausgeschnitten und in älteren Larven zur Einheilung gebracht; die Platte bildet sich weiter zum Gehörbläschen und zum Labyrinth, das sogar eine Gehörkapsel aufweist. Streeter hat Verpflanzungen des Gehörbläschens vorgenommen und nachgewiesen, daß die einzelnen Strecken der Wandung schon spezialisiert, d. h. in bezug auf ihre Weiterentwicklung sozusagen „prädestiniert“ sind. Wird das Gehörbläschen, mit dem ventralen Umfange nach oben gerichtet, zur Einheilung gebracht, so bildet sich ein verkehrtes Labyrinth; wird ein Gehörbläschen von der rechten auf die linke Seite verpflanzt, so bildet sich ein rechtes Labyrinth usw. und diese Bestimmung haftet nach Streeter schon den Zellen des offenen Gehörbläschens an. Endlich hat Braus über Versuche von Ekman an Bombinator berichtet. Wenn das Ectoderm der Gegend, wo sich später die Kiemen bilden, abgelöst und um 180° gedreht wurde, so entwickelten sich die Kiemen und das Operculum umgekehrt. Dieses geht dann von hinten aus und wächst nach vorne. Das Ectoderm allein bestimmt die Stellung und die Form des Operculum und der Kiemenfäden. Es wurde noch festgestellt, daß fremdes Ectoderm, auf die Kiemenregion verpflanzt, sich verschieden verhält, je nach der Stelle des Körpers, der es entnommen wurde. Ectoderm des Rumpfes und der dorsalen Teile des Kopfes bildete keine Kiemen, dagegen wurden solche geliefert von dem Ectoderm über dem embryonalen Herzen oder von der Gegend zwischen Kiemenectoderm und Vorniere, wenn es auf die Kiemenregion verpflanzt wurde. Eine Lokalisation der kiemenbildenden Eigenschaften ist demnach vorhanden, und zwar in einem Bezirke, der beträchtlich größer ist als er der später ausgebildeten Kiemenregion entsprechen würde.

Spemann hat gefunden, daß die Ausdifferenzierung der einzelnen Hirnteile bei Amphibienembryonen schon in der offenen Medullarplatte erfolgt; er stimmt also in dieser Grundanschauung mit Lewis überein. Spemann hat Stücke der Nervenplatte herausgeschnitten, umgedreht und in dieser Lage zur Einheilung gebracht. Dabei hat er festgestellt, daß die Anlagen der primären Augenbecher schon in der offenen Medullarplatte bestimmt sind; sie liegen sehr nahe am Rande derselben. Auch glaubt Spemann festgestellt zu haben, daß schon in dem Stadium der offenen Medullarplatte die Lokalisation von Retinalzellen und Zellen des Stratum pigmenti erfolgt sei. Nach Leplat gehören zur Augenanlage nicht bloß die Anlage des primitiven Augenbechers, sondern auch diejenigen Teile, aus welchen die Sehnerven und das Chiasma entstehen. Leplat glaubt durch seine Experimente festgestellt zu haben, daß beide Augenanlagen in frühen Entwicklungsstadien median ineinander übergehen. Sodann entwickelt sich median eine Zone, welche die beiden Anlagen voneinander trennt und später den Canalis opticus und das Chiasma hervorgehen läßt. Das Ganze stellt demnach eine quergestellte Zone in der Medullarplatte dar, welche später, wenn die Medullarwülste sich erheben und zur Vereinigung kommen, dem Boden des Vorderhirnbläschens entspricht.

Es geht aus dem Gesagten zur Genüge hervor, daß wir es in diesen Fällen wie wohl auch in zahlreichen anderen mit der Lokalisation von Anlagen an bestimmten Stellen des Keimes während des Verlaufes der Gastrulation und auch später zu tun haben. Bestimmte Zellen der Medullarplatte sind schon frühzeitig so differenziert, daß sie sich einzeln bloß zu Zellen der Retina oder des Stratum pigmenti differenzieren können und in ihrer Gesamtheit einen Augenbecher herstellen, der eine bestimmte Orientierung aufweist. Dasselbe gilt von der Gehörplatte oder dem Gehörgrübchen oder Bläschen; auch hier ist schon die Wand der Grube oder der Platte in ganz bestimmter Weise differenziert; die Entwicklung der verschiedenen Zellen oder Zellenkomplexe zu gewissen Teilen des Labyrinthes ist geradezu prädestiniert. Es fehlt uns zur Zeit die Verknüpfung dieser in ihrem späteren Schicksale bestimmten Anlagen mit den organbildenden Substanzen, die wir im unbefruchteten, dann im befruchteten Ei vorfinden. Nur in vereinzelten Fällen ist es gelungen, hier eine Brücke zu schlagen, die von den organbildenden Substanzen direkt zu den Endprodukten derselben, den

Organen, hinüberführt. Wir müssen uns aber doch die Frage vorlegen, in welchen Eigentümlichkeiten die so außerordentlich früh zu Tage tretende Differenzierung der Zellen besteht, und hierauf dürften Experimente Licht werfen, welche auf einer Veränderung des umgebenden Milieus beruhen. Stockard hat durch Behandlung von Fisch-eiern mit stark verdünnten Lösungen von Magnesiumchlorid einen sehr großen Prozentsatz von Cyklopenbildungen verschiedenen Grades erhalten. Offenbar wird dabei die mittlere Zone der ursprünglich einheitlichen Anlage des primitiven Augenbeckers in ihrer Entfaltung gehemmt und die Erscheinung ist eine so regelmäßige, daß man sich fragt, ob die Schädigung nicht direkt auf das Protoplasma dieser Zellen einwirkt, indem sie vielleicht die Oberflächenspannung derselben ändert. In diesem Zusammenhange ist erwähnenswert, daß A. Fischel durch Versuche an Echinodermeneiern mit verschiedenen stark verdünnten Lösungen der Chloride von Ka, Na, Ca, Mg die Wirkung des chemisch veränderten Milieus erst in einem späteren Entwicklungsstadium zur Geltung kommen ließ. Die früheren Entwicklungsvorgänge verlaufen normal. Wenn dagegen spätere Entwicklungsstadien mit den treffenden Lösungen behandelt werden, so erfolgt sehr rasch eine Formanomalie des Keimes, woraus Fischel folgert, daß „die chemischen Prozesse im Keime von dem ermittelten Entwicklungsstadium ab regere und kompliziertere sein müssen als in der vorhergehenden Entwicklungsperiode. Man kann sich nun aber ganz wohl vorstellen, daß die Behandlung der frühen Stadien mit Magnesiumchlorid usw. Änderungen in gewissen Substanzen des Keimes bewirkt, welche für den Ablauf der Furchung, der Gastrulation usw. nicht in Betracht kommen und daß die Schädlichkeit sozusagen erst manifest wird, wenn diese Substanzen zum Aufbau gewisser Organe in Anspruch genommen werden. Auf der anderen Seite würden dieselben Schädlichkeiten, auf spätere Stadien angewandt, sofort auf die Zellen einwirken, welche aus diesen Substanzen hervorgegangen sind und die Störung würde dann auch sofort eine augenfällige. In beiden Fällen ist eine direkte chemische Veränderung entweder der organbildenden Substanzen (mit Auswahl), die in ihren Wirkungen gewissermaßen à longue échéance aufzufassen ist, im zweiten Falle eine unmittelbare Beeinflussung des Inhaltes der in ihrer organbildenden Tätigkeit begriffenen Zellen anzunehmen. So läßt sich, meines Erachtens, die Gewinnung der cyklopischen Fischembryonen durch Behandlung der Eier mit Magnesiumchlorid auf verschiedenen Stadien der Entwicklung erklären.“

VI. Spätere Lokalisation und Differenzierung von Organanlagen.

Über diese sind wir, was die formale Genese anbelangt, vielfach gut unterrichtet, aber es fehlt in den meisten Fällen die Verknüpfung mit den organbildenden Substanzen. Für einige Organe ist die Lokalisation der Anlagen an bestimmten Stellen in relativ frühen Stadien nachgewiesen, so hat neuerdings E. Ludwig (s. S. 313 und Figg. 304 u. 305) festgestellt, daß die Leberanlage als ein bestimmt umgrenztes Feld von Zellen an der vorderen Darmpforte auftritt, ja es liegt die Annahme nahe, daß diese Zellen schon in dem Stadium der flachen Keimscheibe, bevor der Embryo sich abzuschnüren begonnen hat, im Entoderm vorhanden sind. Auch hier werden wir wohl geneigt sein, denselben besondere chemische oder physikalische Eigenschaften zuzuschreiben, welche sie vor den anderen Zellen des Entoderms auszeichnen. Es ist auch wohl erlaubt, in diesem Zusammenhange die Frage aufzuwerfen, ob nicht die Weiterentwicklung und Differenzierung der Anlage mit der besonderen Struktur der Zellen in Zusammenhang steht, so daß auch diese von vornherein nicht bloß in den Zellen der Anlage selbst, sondern in noch früheren Stadien des Keimes, ja sogar im unbefruchteten oder befruchteten Ei gegeben wäre.

Eine andere Frage betrifft Anlagen wie diejenigen der Haare, der Schweiß- und Talgdrüsen, die sich in großer Zahl und auch mit einer bis zum gewissen Grade regel-

mäßigen Anordnung in der Haut zerstreut finden. Auch bei diesen ist man zunächst geneigt, die Anlagen auf differente Epithelzellen zurückzuführen, welche etwa mit einem besonderen, die Hornbildung stärker begünstigenden Faktor ausgerüstet wären. Daß solche Anlagen vorhanden sein müssen, die sich wohl von speziellen Teilen der Eizelle ableiten, geht unzweifelhaft aus Fällen hervor, bei denen sich eine Hypoplasie oder auch ein gänzlich Fehlen von Schweißdrüsen findet, wie beim Hunde, oder von Haaren, wie bei den künstlich gezüchteten Rassen der haarlosen Hunde (mexikanische Hunde). Bei diesen fehlen nicht bloß die Haare, sondern es sind auch die Zähne stark hypoplastisch und in geringer Zahl vorhanden. Man hätte vielleicht hier anzunehmen, daß es sich überhaupt um eine Störung des für das Ectoderm bestimmten Bildungsgewebes handle, oder wie man das auch umschreiben könnte, es wäre mit einer Herabsetzung der Bildungspotenz des Ectoderms zu rechnen. Es ist allerdings nicht leicht, sich vorzustellen, wie die Verteilung der Keime für die Haare und die Schweißdrüsen innerhalb der Epidermis zustande kommt und worin die Anregung zur Differenzierung derselben gegeben ist.

VII. Bedeutung der Mißbildungen und Variationen für die Topik des Keimes.

Ein weiterer Hinweis auf die Notwendigkeit der Annahme organbildender Substanzen wird durch die Betrachtung verschiedener Mißbildungen und Variationen gegeben. Hier darf wohl auf die große Ähnlichkeit der sog. eineiigen Zwillinge hingewiesen werden, die sich bis in die feinsten Einzelheiten erstreckt (s. Doppelbildungen). Wenn wir davon bloß eine herausgreifen, nämlich die bis ins Genaueste gehende Ähnlichkeit der Hautleisten an den Fingerbeeren, so läßt sich dieselbe doch wohl kaum anders erklären als durch die Annahme, daß eine identische organbildende Substanz bei beiden Embryonen das Ectoderm geliefert hat. Da diese Substanz infolge ihrer chemischen und physikalischen Eigenschaften in ihrer Entwicklungsbahn bestimmt oder, wie wir uns früher einmal ausdrückten, prädestiniert ist, so müssen die Endprodukte der Entwicklung, in diesem Falle die Hautleisten, eine identische Anordnung zeigen. Ein engeres verwandtschaftliches Verhältnis, als es zwischen eineiigen Zwillingen besteht, läßt sich überhaupt nicht denken, das Keimplasma ist in seinen verschiedenen Bestandteilen gewiß identisch und damit auch die Struktur und Form der Organe, welche aus den verschiedenen organbildenden Substanzen hervorgehen.

Noch eine weitere Reihe von Erscheinungen ist bloß durch die Annahme von organbildenden Substanzen einer rationellen Erklärung zuzuführen. Ich meine die recht häufigen Fälle von symmetrischen Variationen und Mißbildungen, die in besonders auffälliger Weise an den Extremitäten vorkommen. Hierher gehören Störungen in der Entwicklung, z. B. Polydactylie, die häufig beiderseits an einem Extremitätenpaare, nicht selten auch an allen vier Extremitäten in ähnlicher Ausbildung auftritt, ferner Syndactylie u. dgl. m. Daß Gefäß- und Muskelvarietäten häufig beiderseits vorkommen, ist gleichfalls keine Seltenheit, am auffälligsten ist das Fehlen desselben Muskels an beiden Extremitäten eines und desselben Paares, so wurde kürzlich vom Autor das Fehlen der *Mm. flexores carpi ulnares* an beiden Armen beobachtet. Solche Fälle weisen doch wohl deutlich darauf hin, daß die Bildungssubstanz für die Muskeln ursprünglich eine einheitliche Masse darstellte, welche wohl bei der ersten Teilung auf beide Hälften des Körpers verteilt wurde.

Zusammenfassung.

Wenn wir zum Schlusse aus den gegebenen Ausführungen das Wesentliche noch einmal zusammenfassen, so dürfen wir etwa folgendes als festgestellt bezeichnen:

1. Es ist anzunehmen, daß das Eierstocksei eine polare Differenzierung aufweist, die mit den Strukturverhältnissen desselben und der Verteilung des Protoplasmas in Zusammenhang steht.

2. Dieses ist nicht gleichartig, sondern schon innerhalb des Eierstockseies differenziert. Die verschiedenen Plasmaarten, welche sich wohl durch ihr spezifisches Gewicht, ferner durch andere chemische und physikalische Eigenschaften voneinander unterscheiden, stehen zur Bildung der Organe oder Organsysteme in enger Beziehung; sie stellen die Grundlage dar, auf welcher die Organe, durch Differenzierungsvorgänge, die gesetzmäßig verlaufen, entstehen. Diese sind also schon im unbefruchteten Keime gegeben, allerdings nicht schon geformt, wie das die alten Präformisten wollten, sondern in Gestalt von Stoffen, deren weiterer Entwicklungsvorgang streng vorgeschrieben und bestimmt ist.

3. Die Beziehungen der organbildenden Substanzen zu der die beiden Pole des Eies verbindenden Achse ist bei den Eiern verschiedener Tiere eine verschiedene, doch dürfen wir wohl annehmen, daß für jedes Ei eine charakteristische Anordnung vorhanden ist, die sich in bestimmten Symmetrieverhältnissen äußert. Für das Säugerei sind wir wohl berechtigt, eine bilaterale Symmetrie anzunehmen, jedenfalls trifft dies für das befruchtete Ei zu.

4. Im Eierstocksei, dann besonders auch während der Befruchtung und Reifung des Eies, finden Verlagerungen der verschiedenen keimbildenden Substanzen durch Strömungen statt. Beim Eintritt des Spermiums in das Ei erfolgt eine gewisse Fixation der Struktur, eine Festlegung auf die weiteren Entwicklungsvorgänge, so daß man schon jetzt bei einigen Eiern das vordere und hintere Körperende des späteren Embryos bestimmen kann.

5. Auch in den Furchungszellen finden höchst wahrscheinlich regelmäßige Umordnungen und Bewegungen der differenten Anteile des Protoplasmas statt.

6. Die Gastrulation ist ein Vorgang nicht der Differenzierung, sondern der Umagerung von Material im Keime (C. Rabl). Es ist nicht unwahrscheinlich, daß die Invagination durch die chemisch-physikalischen Verschiedenheiten derjenigen Zellen des Keimes bedingt wird, die mit ziemlicher Sicherheit in bestimmten Zonen oder Strecken des Keimes die Anlagen größerer Organkomplexe darstellen. Der Gastrulationsvorgang ist, ebensogut wie die Furchung, als ein aus der Struktur des Protoplasmas notwendig sich ergebender Vorgang anzusehen, als etwas von vornherein Gegebenes oder Determiniertes. Möglicherweise spielt auch ein größerer Rhythmus der Zellteilung dabei eine Rolle, indem dieselbe nach Ablauf der Furchung in einzelnen Bezirken der Keimscheibe, vielleicht infolge der Struktur der dieselben zusammensetzenden Zellen, rascher erfolgt als in anderen.

7. Was die Lokalisation der einzelnen Anlagen betrifft, so können wir erst für relativ späte Stadien Genaueres feststellen, doch sind wir berechtigt anzunehmen, daß schon sehr frühzeitig eine solche vorhanden ist. Daß hier noch manches festzustellen wäre, besonders in der Verfolgung der Um- und Ausbildung der organbildenden Substanzen, ist sicher. Immerhin ist jetzt schon eine gewisse Übersicht über die Verhältnisse möglich, indem das Prinzip der Lokalisation von Anlagen in bestimmten Zellen oder Zellkomplexen während des ganzen Verlaufes der Entwicklung feststeht.

8. Für die Annahme solcher Lokalisationen sprechen noch eine Anzahl von Tatsachen aus der Teratologie. Es wäre anzuführen die Einwirkung von chemischen Agentien auf das Keimplasma in relativ frühen Stadien der Entwicklung und die Mißbil-

dungen einzelne Organe, welcher auf diese offenbar in manchen Fällen spezifisch wirkenden Schädigungen folgen. Ferner können wir auf die symmetrischen Mißbildungen hinweisen, die wohl auf eine Schädigung oder Veränderung der organbildenden Substanz zurückzuführen sind, zu einer Zeit, da die Substanz für die Anlage der Organe beider Körperseiten noch um die Eiachse gruppiert war, endlich auf symmetrische Variationen u. dgl., die bloß unter Annahme einer strengen Organlokalisation erklärlich sind.

Literatur.

- Assheton, R., Growth in Length. 1916.
- Bartelmez, G. W., The relations of the embryo to the principal axis of symmetry in the birds egg. Biol. Bull. XXXV. 1918. 319—361.
- Braus, Über die Entstehung der Kiemen, ein Beitrag zur Homologiefrage. Zeitschr. f. Morph. u. Anthrop. XVIII. 1914.
- Conklin, E. G., Caryokinesis and Cytokinesis in the maturation and cleavage of *Crepidula* and other Gasteropods. Journ. A. N. S. Phila. Vol. XII. 1902.
- Derselbe, The cause of inverse symmetry. Anat. Anz. 23. 1903. 577—588.
- Derselbe, Mosaic Development in Ascidian Eggs. Journ. of exp. zool. II. 1905. 145—223.
- Crampton, Reversal cleavage in a sinistral Gasteropod. Ann. N. Y. Acad. of Sc. 8. 1894.
- Derselbe, Experimental Studies on Gasteropod development. Arch. f. Entw.-Mech. 3. 1896.
- Darste, C., Recherches sur la production artificielle des Monstrosités 2 éd. 1891.
- Duesburg, J., Über die Verteilung der Plastosomen und der „Organ forming substances“ Conklins bei den Ascidien. Verhandl. d. anat. Gesellsch. in Greifswald. 3—13. Suppl. B. z. Anat. Anz. 44. 1913.
- Eckardt, P., Über Hemithera ant., ein Beitrag zur Lehre von den Mißbildungen. Inaug.-Diss. Breslau 1889, ausp. Roux.
- Fischel, Alf., Über den gegenwärtigen Stand der experimentellen Teratologie. Verhandl. d. deutsch. pathol. Gesellsch. V. 1903.
- Derselbe, Über chemische Unterschiede zwischen frühen Entwicklungsstadien. Arch. f. Entw.-Mech. 41. 1915.
- Goodale, H. D., Development of *Spelerpes bilineatus*. Amer. Journ. of Anat. 12. 1911. 173—244.
- Haecker, V., Entwicklungsgeschichtliche Eigenschaftsanalyse. Jena 1918.
- Hertwig, O., Urmund und Spina bifida. Arch. f. mikr. Anat. 39. 1892.
- Derselbe, Über einige durch Zentrifugalkraft in der Entwicklung des Froscheies hervorgerufene Veränderungen. Arch. f. mikr. Anat. 53. 1898. 415—444.
- His, W., Über unsere Körperform und das physiologische Problem ihrer Entstehung. Leipzig 1874.
- Derselbe, Über das Prinzip der organbildenden Keimbezirke und die Verwandtschaft der Gewebe. Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 1901. 307—337.
- Jenkinson, J. W., Three lectures on experimental Zoology. 1917.
- Kopsch, Fr., Bildung und Bedeutung des Canalis neurentericus. Sitzungsber. d. Gesellsch. Naturf.-Freunde zu Berlin 1896/97.
- Derselbe, Experimentelle Untersuchungen am Primitivstreifen des Hühnchens und an Scylliumembryonen. Verhandl. d. anat. Gesellsch. Vers. zu Kiel 1898. Erg. Heft z. Anat. Anz. 14. 1898.
- Derselbe, Die Organisation der Hemididymi und Anadidymi der Knochenfische und ihre Bedeutung für die Theorien über Bildung und Wachstum der Knochenfische. Internat. Monatsschr. f. Anat. u. Entw.-Gesch. 16. 1899.
- Derselbe, Gastrulation und Embryobildung bei den Chordaten. I. Die morphologische Bedeutung des Keimhautrandes und die Embryobildung bei der Forelle. G. Thieme, Leipzig 1904.
- Leplat, G., Localisation des premières ébauches oculaires chez les vertébrés. Pathogénie de la cyclopie. Anat. Anz. 46. 1914. 280—289.
- Lewis, W. H., Implantation of the lips of the blastopore in *Rana palustris*. Amer. Journ. of Anat. VII. 1907.
- Derselbe, Experiments on Localisation in the medullary shield and germing of a Teleost fish (*Fundulus heteroclitus*). Anat. Rec. 6. 1912. 326—334.
- Ludwig, E., Zur Entwicklungsgeschichte der Leber, des Pankreas und des Vorderdarms bei der Ente und beim Maulwurf. Anat. Hefte 56. 1919.
- Mayer, A. G., Some species of *Partula* ec. Mem. Mus. comp. zool. Cambridge, Mass. XXVI. 121/122.
- Morgan, T. H., Die Entwicklung des Frosches, übersetzt von Solger. Leipzig 1904.
- Publes, Florence, The location of the chick embryo upon the blastoderm. Journ. exp. zool. I. 1904. 369—383.
- Rabl, C., Über die Entwicklung der Tellerschnecke. Morph. Tb. V. 1879. 562—660.

- Rabl, C., Vorwort zur Theorie des Mesoderms. Leipzig 1896.
- Derselbe, Über organbildende Substanzen und ihre Bedeutung für die Vererbung. Leipzig 1906.
- Derselbe, Édouard van Beneden, Arch. f. mikr. Anat. 88. 1915.
- Rhumbler, Zur Mechanik des Gastrulationsvorganges, insbesondere der Invagination. Arch. f. Entw.-Mech. XIV. 1902.
- Speemann, H., Über die Determination der ersten Organanlagen des Amphibienembryos. Arch. f. Entw.-Mech. 43. 1917. 448—555.
- Derselbe, Über die Entwicklung umgedrehter Hirnteile bei Amphibienembryonen. Zool. Jahrb. Suppl.-Band. XV. 3. 1912. (Festschrift für J. W. Spengel).
- Derselbe, Die Entwicklung des invertierten Gehörbläschens zum Labyrinth. Arch. f. Entw.-Mech. 30. 1911. 437—458.
- Derselbe, Zur Entwicklung des Wirbeltierauges. Zool. Zentralbl. Abt. f. allg. Zool. u. Physiol. 32. 1912. 1—94.
- Stockard, Ch. R., The influence of external factors, chemical and physical on the development of *Fundulus heteroclitus*. Journ. of exp. Zool. 4. 1907. 165—200.
- Derselbe, The development of *Fundulus heteroclitus* in solutions of LiCl. Ibid. 3. 1906. 99—120.
- Derselbe, The artificial production of a single median cyclopean eye in the Fish embryo by means of seawater solutions of Mg Cl₂. Arch. f. Entw.-Mech. 23. 249—258.
- Streeter, G. L., Some experiments on the developing ear vesicle of the tadpole. Journ. of exp. Zool. 3. 1906.
- Derselbe, Experimental evidence concerning the determination of posture of the membranous labyrinth in the Amphibian embryo. Journ. of exp. Zool. 16. 1914. 149—176.
- D'Arcy Thompson, Form and Growth. 1916.
- Zangger, H., Über Membranen und Membranformationen in Asher-Spiros Ergebnissen der Physiologie. VII. 1908. p. 99—160.

II. Abschnürung des Embryos vom Keime.

Im folgenden möchte ich einige allgemeine Betrachtungen zusammenfassen, welche sich auf die Abschnürung des Embryos vom Dotter, seine Formgestaltung und sein Längenwachstum beziehen.

Wir haben hierbei von der Tatsache auszugehen, daß der Embryo ursprünglich, nach Ablauf der Furchung, als eine Scheibe von Zellen am oberen, vegetativen Pole angelegt ist. Die Zellen der vegetativen Hälfte des Eies sind entweder durch ihren starken Dottergehalt schon von vornherein als Zellen des Entoderms (Frosch) gekennzeichnet, oder es tritt an ihre Stelle eine große, träge Dottermasse, die erst allmählich im Laufe der weiteren Entwicklung von den Zellen des animalen Poles umwachsen wird und bei einigen Formen (Selachier, Sauropsiden) durch die Ausbildung der Wandung des Dottersacks schließlich verarbeitet und dem Embryo zugeführt wird. Der Unterschied zwischen den beiden Formen ist ein gradueller, kein prinzipieller; in beiden Fällen würden die Zellen, resp. die Dottermasse der vegetativen Partie des Eies, von den Zellen des animalen Poles umwachsen, aber im ersten Falle bilden sie bloß eine Vorwölbung am ventralen Umfange des Embryos, im zweiten Falle einen Anhang, von dem sich der Embryo durch eine tiefgehende Abschnürung absetzt (s. die Beschreibung des Dottersacks S. 116 und die Fig. 79).

Die Achse der Embryonalanlage, vielleicht besser gesagt die Medianebene derselben, läßt sich bei gewissen, der Beobachtung und dem Experimente besonders zugänglichen Formen sehr früh bestimmen, jedenfalls nach Beginn der Gastrulation, vielleicht auch schon nach der Befruchtung oder mit dem Durchschneiden der ersten Furchungsebene. Ganz anders steht es dagegen mit der Feststellung des cranialen und caudalen Endes der Embryonalanlage, wenn wir diese der außerembryonalen Anlage gegenüberstellen. Denn in der Keimscheibe eines Vogels haben wir nicht bloß jene Zellen vor uns, welche den Leib des Embryos bilden, sondern noch diejenigen, welche den Dotter umwachsen, die Wandung des Dottersacks herstellen und dadurch, daß sie über den Embryo sich

emporschlagen, auch das Amnion liefern. Eine Trennung des embryonalen von dem außerembryonalen Bezirke können wir in frühen Stadien nicht durchführen.

In der Gastrulation sehen wir einen Vorgang, welcher nach unserer Auffassung während einer langen Periode des embryonalen Wachstums zum Ablaufe kommt und erst mit der Bildung der einer jeden Form zukommenden Zahl von Mesoderm- und Neuralsegmenten sein Ende nimmt. Gleichzeitig geht auch, von vorn nach hinten weiterschreitend, die Bildung der Medullarplatte vor sich, die sich zum Nervenrohre schließt. Man ist bei der Betrachtung der weiteren Umbildung des Keimes, insbesondere der Bestimmung seines cranialen und caudalen Endes, fast ausschließlich

von der Betrachtung der Medullarplatte ausgegangen und hat ohne weiteres die Frage, wo das craniale Ende des Embryos zu suchen sei, mit dem Hinweis auf die craniale Grenze der Medullarplatte beantwortet. Im erwachsenen Körper unterscheidet man von jeher dorsale und ventrale Gebilde (Muskulatur, Nerven usw.), d. h. solche, die dorsal und ventral von einer den Körper in cranio-caudaler Richtung etwa entsprechend der Chorda dorsalis durchziehenden Längsachse gelegen sind. In dem Bestreben, die Verhältnisse beim Erwachsenen auf diejenigen beim Embryo, ja auf den dem Dotter flach aufliegenden Keim zu beziehen, hat man nach den Punkten gefragt, die den Stellen entsprechen würden, wo die dorsale in die ventrale Fläche übergeht und die Achse der Anlage cranial und caudal ein Ende nimmt. Zwar sind in dem Stadium der flachen Ausbreitung des Embryos auf dem Dotter die Begriffe dorsal und ventral überhaupt noch nicht anwendbar; erst mit der beginnenden Abschnürung des Embryos treten dieselben in ihre Rechte. Bei flacher Ausbreitung liegt der ganze Embryo dorsal, als ventral können wir in solchen Stadien bloß den Dotter bezeichnen; die Begriffe werden erst mit der zu einer Scheidung zwischen dem embryonalen und außerembryonalen Bezirke führenden Abschnürung des Embryos auf diesen anwendbar. Im übrigen stehen mit dieser Abschnürung Verlagerungen einzelner Gebilde in die ventrale Gegend des Embryos in Zusammenhang; so sehen wir die Anlagen der willkürlichen Muskulatur auswachsen und sich dann erst sekundär in die dorsale und ventrale Muskulatur scheiden. Das erste Auftreten einer Muskeldifferenzierung in der Form von Fibrillen findet in der Höhe der Chorda dorsalis statt und breitet sich von da dorsal- und ventralwärts aus.

Wie erfolgt nun diese Abschnürung? Man hat sich dieselbe lange Zeit dargestellt, wie sie His (Entwicklung des Hühnchens 1868) geschildert hatte, nämlich so, daß beim Hühnchen an der Grenze zwischen dem embryonalen und außerembryonalen Abschnitte des Keimes eine Furche auftritt, welche, allmählich sich vertiefend, die Verbindung zwischen den beiden Abschnitten des Keimes einengt, bis sie schließlich auf

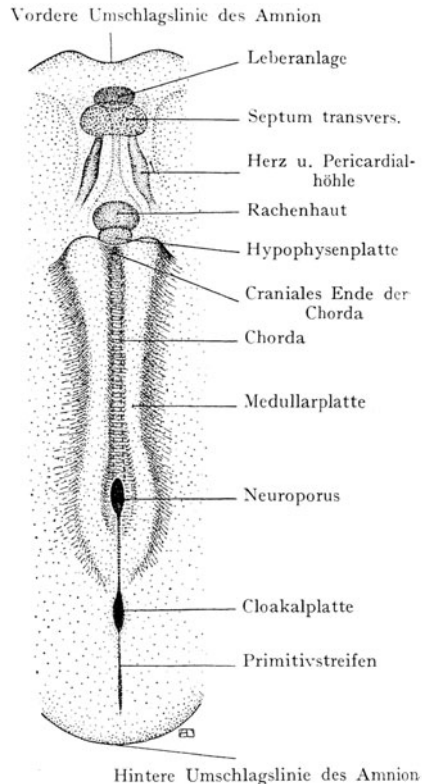


Fig. 646. Schema eines Säugerembryos mit Angabe der Lage der Hypophysen- und Mundplatte, des Septum transversum und des Herzens.

den Dotternabel beschränkt wird, welcher den vom Darm zum Dottersack führenden Ductus vitellinus enthält. Das Wachstum der Embryonalanlage nach den verschiedenen Richtungen hin trägt noch dazu bei, die Abschnürung des Embryos von dem außerembryonalen Bezirke des Keimes vollständig zu gestalten. Jenseits der „Grenzfurche“ von His erheben sich zuerst cranial, dann allmählich weiterschreitend auch seitlich, zuletzt caudal, die Amnionfalten, welche, über den Embryo vorwachsend, denselben in den Amnionsack einhüllen. (Figg. 78 u. 79.)

Es würden also nach His zwei Faktoren bei der Abschnürung des Embryos in Betracht kommen, erstens die Bildung einer Furche, also ein Prozeß, den wir direkt als Abschnürung bezeichnen können und zweitens das Vorwachsen der Embryonalanlage nach verschiedenen Richtungen über den außerembryonalen Teil des Keimes. Je nachdem man das eine oder andere der beiden Momente betont, kommt man zu verschiedenen Anschauungen über das Wesen des Prozesses.

Th. Funccius hat neuerdings gegen die oben dargelegte Vorstellung Einspruch erhoben, indem er in bezug auf die Abschnürung des Embryos und die Bildung des ventralen Körperabschlusses der von Gegenbaur (Lehrbuch der Anatomie des Menschen. I., 71—73, 1903) geäußerten Ansicht beitrifft. Dieser sagt (von der Umbildung der Darmrinne zum Darmrohre): „In Wirklichkeit wachsen keine Falten vor, sondern die Leibsanlage ist es, welche über der Keimblase nach vorn wie nach hinten bedeutender wächst und entsprechend auch an den beiden Seiten. Dadurch kommt es zu jenem Zustande, ohne daß die Verbindung mit der Keimblase eine absolute Verengerung erfährt.“

Durch eigene Untersuchungen glaubt Funccius nachgewiesen zu haben, daß die „Kopfknospe“ sich von dem Keime abgrenzt, nicht etwa durch Bildung einer Furche (der Hisschen Grenzfurche), sondern infolge starken Wachstums im Bereiche des vorderen Endes der Embryonalanlage selbst; ferner bilde sich die vordere Darmbucht ohne Hilfe seitlicher Falten und die „vordere Darmpforte“ soll sich nur ganz unwesentlich in der Richtung nach hinten verschieben; sie stelle einen relativ fixen Punkt dar und der nunmehr ventral verlagerte Abschnitt des Körpers, welcher zwischen der Rachenhaut und der vorderen Darmpforte liegt (von Funccius als „Prothorax“ bezeichnet), soll durch energisches Wachstum des Mesoderms vor der Darmpforte, nicht durch Verschuß des Darmpfortenrandes und infolgedessen Wanderung desselben nach hinten, entstehen.

Die Angaben von Funccius haben durch L. Gräper eine Nachprüfung erfahren. Gräper bemerkt: „Daß die Darmpforte ein unverschieblicher Meßpunkt sei, erschien allerdings schon nach ganz oberflächlichen Vergleichen für ausgeschlossen. Einen solchen Punkt zu gewinnen, erschien mir aber für die Beurteilung aller Bewegungsvorgänge unumgänglich notwendig.“ Gräper hat Reihenaufnahmen von vital gefärbten Embryonen während ihrer Entwicklung gemacht, um zu dem soeben angeführten Schlusse zu kommen. Dagegen bezeichnet er als fixen Punkt das vorderste Ursegment, welches auch als erstes auftritt und von dem schon C. Rabl in seiner Theorie des Mesoderms festgestellt hatte, daß der zeitlich erste Somit auch örtlich der erste sei, mit anderen Worten, daß vor demselben keine Segmentation des Mesoderms im Sinne einer Ursegmentbildung im Bereiche des Kopfes stattfindet.

In einer sehr bemerkenswerten Abhandlung hat Hatschek die Frage nach dem vorderen Ende des Wirbeltierembryos, d. h. der Stelle, wo am Kopfe in der Medianebene die dorsalen in die ventralen Gebilde übergehen, behandelt. Er hebt hervor, daß schon K. E. v. Baer die richtige Vorstellung vertreten hatte, nämlich „daß das primitive Vorderende des Embryos überragt wird durch sekundär vorgeschobene Gebilde. Zunächst sind es dorsale Bildungen, die nach vorne verlagert werden, und zwar Teile der Gehirnanlage (Augenanlage, Geruchsorgan usw.). Später kommt noch eine ventrale Anlage hinzu, nämlich der von hinten vorwachsende Oberkiefer-Gaumenfortsatz, also

ein Teil des Visceralapparates; der Unterkiefer ist zuerst nach hinten gerichtet und knickt erst später gegen den Oberkiefer um. Das primäre Ende des Wirbeltierkopfes ist also nicht in der Schnauze zu suchen, sondern es liegt hinter dem Vorderkopfe an der Schädelbasis und ist durch die Hypophysis cerebri bezeichnet.“

Auch war es K. E. v. Baer, welcher zuerst zeigte, daß das primitive Vorderende des Hirns in der Gegend des Infundibulum liege und nur sekundär durch andere Teile des hackenförmig umgekrümmten Hirnrohres überragt wird. His und Mihalkovicz haben diese Anschauung festgehalten, dagegen wurde von v. Kupffer das vordere Ende des Hirnrohres in dem sog. Angulus terminalis gesucht, d. h. dort, wo das Medullarrohr am längsten mit dem Ectoderm in Verbindung bleibt (an der von einigen Autoren als Neuroporus ant. bezeichneten Stelle).

Da die Chorda dorsalis an ihrem vorderen Ende eine Verbindung mit dem Entoderm an der Hypophysentasche eingeht (Fig. 220), so würde sie sich eigentlich unter der ganzen Embryonalanlage bis zu dem durch das vordere Ende derselben bezeichneten Übergang der dorsalen in die ventralen Gebilde hinziehen. Damit fällt aber auch die gebräuchliche Unterscheidung eines chordalen und prächordalen Abschnittes der Embryonalanlage als prinzipielle Einteilung desselben dahin. Die Chorda dorsalis durchzieht die ganze Embryonalanlage bis an ihr vorderes Ende, wo die dorsale Fläche in die ventrale übergeht, d. h. bis zur Hypophysentasche. Wenn wir uns auf den Schädel beziehen, so können wir sagen, daß die Basis cranii bis zum Türkensattel von der Chorda durchzogen wird, daß der Gesichtsteil des Schädels, der sich nach vorne anschließt, jedoch mit der Chorda dorsalis nichts zu tun hat, sondern sich aus Teilen bildet, die später ventral angetroffen werden, so dem Unterkiefer, dann aus dem Oberkiefer, kurz aus Bildungen, die dem Schlunddarmskelet angehören, schließlich aus Teilen, die sich um die Augen als Orbitae oder um das Geruchsorgan als Nasenkapsel anlegen.

Wenn wir das vordere Ende der Körperachse in der Hypophysentasche annehmen, so ist es klar, daß bei der Abhebung und Abschnürung der vorderen Partie des Körpers von dem außerembryonalen Teile des Keimes diejenige Strecke, welche von der Hypophysentasche bis zur vorderen Darmpforte reicht, Gebilde liefern muß, welche später auf einem Medianschnitte von der Stelle der Rachenhaut bis zum Nabel reichen müssen; es handelt sich also um den Unterkiefer, den Hals, die Brust mit dem Herzen, endlich die Leberanlage, welche, wie früher geschildert, von dem Epithel der vorderen Darmpforte aus ihre Entstehung nimmt. Das ist der Abschnitt, den Funccius als Prothorax bezeichnet. Nun ist die Frage doch wohl berechtigt: Wo liegen die Anlagen dieser im Prothorax enthaltenen Organe zu der Zeit, da der Keim flach ausgebreitet, also die Erhebung oder Abhebung des vorderen Körperendes von dem außerembryonalen Bezirk des Keimes noch nicht begonnen hat? Wir müssen wohl annehmen, daß sie mehr oder weniger zusammengedrängt vor der Medullarplatte anzutreffen sind. Sie müssen hier liegen, wenn diese Fläche später ventral verlagert wird, und zwar sind sie bis zur Umschlagslinie des Amnion ausgedehnt. Die Verhältnisse hängen zweifellos innig zusammen mit der Bildung des Herzens, der Pericardialhöhle, der Leber und des Septum transversum und diese wieder mit der Bildung des Mesoderms.

Dieses wächst in Form von zwei median konkaven Fortsätzen in diejenige Gegend der Keimscheibe vor, welche nach vorn von einer dem vorderen Ende der Chorda dorsalis entsprechenden Querlinie liegt (Fig. 488). Die Spitzen dieser Fortsätze oder Mesodermflügel zeigen das Bestreben, in einiger Entfernung von dieser Stelle vor der Anlage zur Vereinigung zu kommen, folglich bleibt vor der Platte ein runder Bezirk der Keimscheibe übrig, in welchem das Mesoderm fehlt (sog. mesodermfreie Zone von Raven) oder richtiger gesagt, sich erst bei der Weiterentwicklung durch konzentrisches Vorwachsen hineindrängt; hier entsteht bei einigen Formen das aus Ectoderm und Entoderm bestehende Proamnion, in welches Mesoderm erst sekundär vordringt, nachdem dasselbe sich bereits in beträchtlicher Ausdehnung in der cranialen Partie des

Embryos ausgebreitet hat. Bloß ein kleines Feld, in welchem sich Ectoderm und Entoderm nicht bloß berühren, sondern auch zur Verschmelzung kommen, bleibt mesodermfrei, es ist dies die Rachenhaut, welche bei der Abschnürung des Embryos vom Dottersacke ventral zu liegen kommt. Man kann dieselbe als den letzten Rest der mesodermfreien Zone Ravns vor der Medullarplatte auffassen (Fig. 646). Die Verhältnisse erinnern in dieser Beziehung an die Ausbildung der Kloakenmembran am caudalen Körperende, wo gleichfalls Ectoderm mit Entoderm ohne Vermittlung des Mesoderms zur Verschmelzung kommt. Vor der Mundplatte können wir eine Zone abgrenzen, innerhalb welcher aus den hier zur Berührung kommenden Mesodermflügeln die paarigen Anlagen des Herzens entstehen, dann die Linie, in welcher sich das Amnion erhebt. Ob ein Proamnion sich bildet, hängt wohl davon ab, ob das Mesoderm schon in die vor der Area pericardiaca gelegene Gegend hineingewachsen ist, bevor die Faltenbildung begonnen hat; in diesem Falle bildet sich ein Amnion (mit Mesoderm), im anderen ein Proamnion (ohne Mesoderm). Das nachträgliche Eindringen von Mesoderm in das Proamnion ist bloß als das weitere Fortschreiten und gewissermaßen der Abschluß des Auswachsungsprozesses aufzufassen, den wir an den Mesodermflügeln erkennen.

Auf beiden Seiten der Herzanlagen liegen größere Coelomhöhlen, welche nach vorne hin in das außerebryonale Coelom übergehen. Die Verhältnisse des Coeloms sind in sehr eingehender Weise von His geschildert worden und Funccius hat auch alle einschlägigen Angaben aus den Lehr- und Handbüchern mit großer Sorgfalt zusammengetragen; sie gehen teils bis auf K. E. v. Baer und Meckel zurück. His sagt im wesentlichen: Die Parietalhöhle gehöre ursprünglich dem Hinterkopfe an; sie beherberge das Herz. Ihre ersten Anlagen seien zwei im Seitengebiete des Herzens liegende, getrennte Spalten. Nach erfolgtem Schluß von Vorderdarm und Herz vereinigen diese sich zu einer weiten, vor dem Vorderdarm liegenden Querhöhle. Auch die Rumpf(coelom)-höhle bestehe anfangs aus zwei getrennten Spalten, welche nach Schluß des Darmrohres im größeren Teile ihrer Länge sich vereinigen.

In unserem Schema (Fig. 646) sind die Verhältnisse in starker Schematisierung angegeben, indem der Abstand zwischen dem vorderen Ende der Medullarplatte und dem Abgange des Amnions unverhältnismäßig lang dargestellt ist und die für die Bildung des Septum transversum und der Leber angenommenen Felder auseinandergezogen, nicht übereinander gezeichnet, sind, wie das eigentlich in Wirklichkeit anzunehmen wäre. Es ist zu betonen, daß hier tatsächlich ein Schema gegeben ist, in welchem Hypothesisches, d. h. nicht direkt auf einem solchen Stadium zu Beobachtendes wiedergegeben ist.

Bei der Weiterentwicklung wird nun das Feld vor dem vorderen Ende der Medullarplatte bis zum Abgange des Amnions ventralwärts abgebogen und wächst stark in die Länge, um in gewisser Ausdehnung den Prothorax zu bilden. Dabei wird die Lage der Rachenhaut sowie der allmählich von beiden Seiten her durchwachsenden Area pericardiaca wesentlich verändert. Die ursprünglich ventrale, aus Entoderm bestehende Fläche der Area pericardiaca sieht sodann dorsalwärts und bildet den ventralen Abschluß des Kopfdarms, aus welchem sich unter anderem später die Zunge und die Glandula thyreoidea entwickeln. Daß diese Wand des Kopfdarms durch die Vereinigung von zwei gegen die Medianebene vorwachsenden Falten entsteht, erscheint gänzlich ausgeschlossen.

Daß beim Vorwachsen des Kopfes auch noch Abschnitte, die mehr seitlich liegen, in die Herstellung der ventralen Fläche des Kopfes mit einbezogen werden, ist selbstverständlich.

Was die Anlage und Verschiebung des Herzschlauches anbelangt, so sind in dem Schema Verhältnisse dargestellt, die eigentlich einem viel späteren Entwicklungsstadium angehören. In der dargestellten Reihenfolge sehen wir das Herz und die Leberanlage bei Sauropsiden und Säugetieren nicht auftreten, wohl aber z. B. beim Stör und bei

Petromyxon, wie das aus den schönen Darstellungen von Sagittalschnitten zu sehen ist, die v. Kupffer in seiner Abhandlung über die Entwicklung dieser Tiere gibt. Bei den höheren Formen ist insofern ein Unterschied vorhanden, als das Auswachsen des Hirnröhres nach vorne und die Bildung der ventralen Fläche offenbar sehr früh einsetzt, noch bevor das Mesoderm in die Gegend hineingewachsen ist; es wäre daher die ventrale Wandung auf frühen Stadien noch zur mesodermfreien Zone zu rechnen, in welche erst nach der um die Hypophysentasche erfolgenden Abknickung das Mesoderm mit der Herzanlage hineinwächst. Wir haben also hier Verhältnisse vor uns, welche als abgeänderte zu bezeichnen wären; die Herzanlage befände sich nicht vor der Medullarplatte, sondern würde seitlich von der Medullarplatte auftreten und allmählich, median-

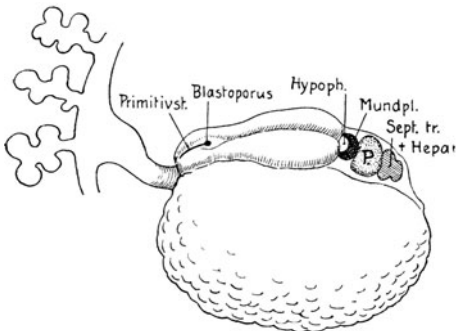


Fig. 647.

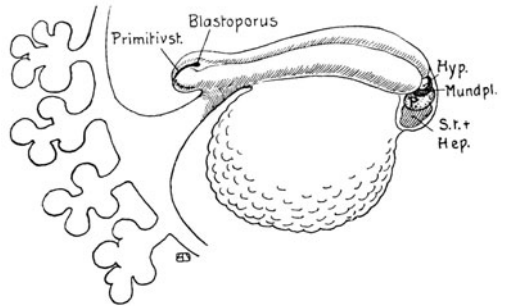


Fig. 648.

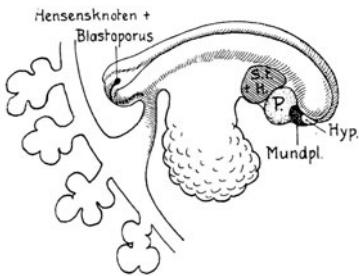


Fig. 649.

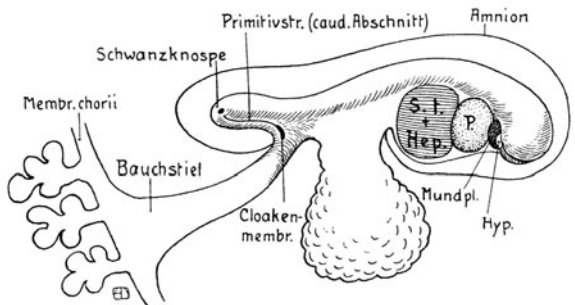


Fig. 650.

Fig. 647—650. Schematische Darstellungen der Abschnürung des Embryos vom Dottersack.

wärts vorrückend, hinter der Rachenmembran in die ventrale Wand des Kopfdarmes hineintreten.

Bei Mammaliern scheint es, daß das Mesoderm sich in dem pericardialen Felde ausbreitet und in Splanchnopleura und Somatopleura zerfällt, bevor die Kopffalte sich bildet; es stellt so die Platte eine mediane Zone dar, welche caudal an die Rachenhaut, vorne an die Umschlagslinie des Amnion angrenzt. Seitlich geht das Mesoderm der Area pericardiaca (Fig. 649 P) in das außerembryonale Mesoderm über. Mit der Bildung der Kopffalte und der Abknickung des Embryos um das durch die „Hypophysenecke“ gehende vordere Ende der Körperachse kommt das ursprünglich hintere Ende der Pericardialplatte nach vorne zu liegen.

Bald nach der Umbiegung der ventralen Wandung des Körpers aus ihrer ursprünglichen dorsalen Lage beginnt das Mesoderm, das sich nunmehr caudalwärts an die Pericardialplatte anschließt, zu wuchern; das betreffende, erst später genau abzugrenzende

Feld ist in den Figg. 649 und 650 als Septum transversum angedeutet. Aus dieser Masse bildet sich später die Capsula Glissoni der Leber, ferner die Grundlage des Zwerchfells (s. Entwicklung des Zwerchfells). Im Anschluß an das Septum transversum, richtiger gesagt, von demselben bedeckt, hätten wir im Schema der Fig. 647 ein Feld anzunehmen, welches später an der vorderen Darmpforte angetroffen wird und von welchem die Bildung der Leber ausgeht. An den Rändern des Septum transversum ziehen sich zwei kanalartige Verbindungen des Pericardialcoeloms mit dem peripheren Coelom hin; ihnen angeschlossen verlaufen die beiden Venen, welche wir in der Fig. 646 als nach vorne gerichtete Fortsätze des Herzschauches gezeichnet haben, die jedoch später zum Teil in das Septum transversum aufgenommen werden und nach der Abhebung des Kopfes vom außerembryonalen Teile des Keimes vom Dottersack aus nach vorne zum hinteren Ende des Herzschauches verlaufen. Sie stellen sodann die Vv. omphalomesentericae dar.

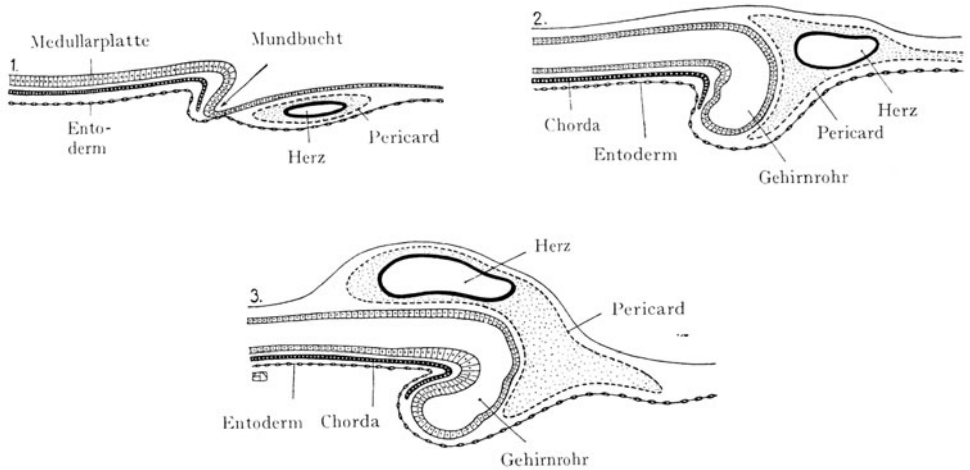


Fig. 651. Schematische Darstellung der Bildung der Omphalocephalie.

Nach E. Rabaud, Journ. de l'anat. et de la Physiol. 34. 1898.

Diese vom Pericardialcoelom nach hinten verlaufenden Verbindungskanäle (s. Fig. 398) dürfen wir im Hinblick auf ihre spätere Bestimmung als pleuroperitoneale Kanäle bezeichnen.

Über diese Verhältnisse macht A. Brachet bestimmte und klare Angaben. Er sagt: „Es entsteht zwischen dem caudalen Ende oder dem Boden der primitiven Pericardialhöhle und dem Darmnabel eine dichte Masse embryonalen Bindegewebes, die von einer beträchtlichen Verdickung der in früheren Stadien dünnen Mesoblastschicht herrührt. Sie nimmt den Raum zwischen dem Nabel und der Pericardialhöhle ein und setzt sich direkt cranial in die frontale Partie des Septum transversum fort. Die Leber entwickelt sich nun in dieser Schicht embryonalen Bindegewebes, ferner im eigentlichen Septum transversum, entlang den Vv. omphalomesentericae sowie einem Teil der Nabelvenen, endlich auch noch am caudalen Umfang des Sinus venosus. Nur das craniale Ende des Sinus venosus und die Cuvierschen Gänge liegen noch außerhalb des Bereiches der Leber. Der ganze caudale Teil des Septum transversum wird nun von der Leber beschlagnahmt; sodann steht die primitive Pericardialhöhle mit den späteren Pleurahöhlen im Niveau des freien cranialen Randes des Septum transversum in Verbindung; es ist auf einem solchen Stadium noch keine Andeutung einer Trennung zwischen den Pleurahöhlen und der Peritonealhöhle zu erkennen.“

Über alle diese Verhältnisse, insbesondere über die Abgrenzung und Verschiebung der Mundplatte und der Pericardialplatte sind die Abhandlungen von Arthur Robinsson nachzusehen.

Eine Stütze für die oben vertretene Anschauung über die Bildung des cranialen Körperabschnittes dürfen wir wohl der Betrachtung derjenigen Mißbildungen entnehmen, die in der Bezeichnung Omphalocephalie zusammengefaßt werden (C. Darcoste und E. Rabaud). In solchen Bildungen liegt das bald einfache, bald doppelte Herz auf dem dorsalen Umfange des Kopfes, ja sogar auf dem Nacken. Der Pharynx fehlt. Die Mißbildung muß durch die Annahme erklärt werden, daß sich infolge einer unbekannteren Ursache der Kopf nicht normalerweise nach vorn auswachsend vom außerembryonalen Teile des Keimes abhebt, sondern sich ventralwärts wendet und, etwa hinter der Mundplatte vordringend, gewissermaßen diese und die vor ihr liegende Perikardplatte sowie die Bildungszone des Septum transversum daran verhindert, sich ventralwärts umzuschlagen und an der Bildung der ventralen Wandung des cranialen Körperabschnittes teilzunehmen. Die Herzanlagen schließen sich dorsal vom Medullarrohre zusammen. Dadurch bleibt das Zentralnervensystem in seiner Entwicklung zurück, so daß sein vorderster Abschnitt den Raum einnimmt, den wir bei normaler Entwicklung als Kopfdarm bezeichnen. Weiterhin wächst der Kopf zwischen Entoderm und Dotter aus (Fig. 651) und wird von einer Entodermkappe umschlossen, welche normalerweise den Pharynx gebildet hätte. Auch die Bildung der Kiemenspalten bleibt aus. Sehr beachtenswert ist es, daß am sechsten Tage jede Spur der Bildung der Lungen, der Thyreoidea, der Thymus und des Pankreas fehlt, sie läßt sich durch die Tatsache erklären, daß die Entodermstrecke, welche ursprünglich vor der Medullarplatte und aus welcher nach unserer Auffassung die ventrale Wandung des Darmes bis zur vorderen Darmöffnung entsteht, nicht ventralwärts umgeschlagen wird, infolgedessen die betreffenden Anlagen nicht liefern kann. Sie ist teils dorsalwärts hinaufgeschlagen, teils bedeckt sie kappenförmig den ventralwärts vordringenden Kopf. Leider ist nicht festgestellt, ob sie in ihrer neuen Lage die Anlagen der fraglichen Organe liefern; Rabaud hat es versäumt, Rekonstruktionen dieser Embryonen anzustellen.

Was die Abschnürung des caudalen Körperendes anbelangt, so liegen hier Verhältnisse vor, die nur innerhalb sehr enger Grenzen mit den Zuständen am cranialen Körperende in Analogie gebracht werden können. Doch ist die Tatsache gesichert, daß Gebilde, die später ventral angetroffen werden, ursprünglich dorsal liegen und daß auch hier die Abbiegung des Körpers ventralwärts um einen bestimmten Punkt stattfindet, den wir als das hintere Ende der Körperachse bezeichnen können. Derselbe liegt in der Schwanzknospe, d. h. in der Masse von Mesoderm, welche sich unmittelbar dem hinteren Umfange des Canalis neurentericus anschließt und aus welcher das Mesoderm des Schwanzes und des caudalen Körperabschnittes hervorgeht. Die Verhältnisse sind bei der Besprechung der Bildung des Schwanzes und des Darmes ausführlich geschildert worden (s. S. 472 und Figg. 508—513); es genüge zum Zwecke des Vergleiches mit den Vorgängen am vorderen Körperende, hier eine kurze Zusammenfassung.

Länger, als das am vorderen Körperende der Fall ist, bleibt die caudale Partie der Embryonalanlage flach auf dem Dotter ausgebreitet. Die Medullarwülste umschließen den Hensenschen Knoten mit dem Urmund (Fig. 490); die caudale Strecke des Primitivstreifens bleibt bestehen, wird aber beim Vorwachsen der Schwanzknospe ventralwärts verlagert und reicht sodann bis zum Abgang des inzwischen in die Erscheinung getretenen Bauch- oder Haftstiels. Wir sehen nun, daß die Schwanzknospe auswächst, also das hintere Körperende sich von dem Bauchstiel abhebt, und zwar durch einen aktiven Wachstumsvorgang, der in der Schwanzknospe lokalisiert ist. Die ursprünglich von der Schwanzknospe bis zum Abgang des Haftstiels reichende Strecke des Primitivstreifens wird dementsprechend in die Länge gezogen, teilweise von Mesoderm durchwachsen und bleibt noch gegen den Abgang des Haft-

stiels hin als sog. Kloakenmembran erhalten. Daß wir unter dieser nicht bloß die Stelle zu verstehen haben, an welcher sich später der After und die Öffnung des Sinus urogenitalis bildet, ist klar, denn aus der Kloake geht auch die Harnblase hervor. Diese Streckung des Primitivstreifens, welcher freilich nicht gleichzeitig auf der ganzen Ausdehnung von der Schwanzwurzel bis zum Abgang des Haftstieles vom embryonalen Körper (am späteren Nabel) vorhanden ist, erklärt, wie schon früher dargestellt wurde, die Möglichkeit der Spaltbildung in der Medianebene, von der Schwanzwurzel angefangen, über den Damm und die Symphyse auf die Linea alba zwischen den beiden Mm. recti abdominis. Hierher gehört die Erwähnung der Epi- und Hypospadien, die Spaltungen der Symphyse und der Harnblase.

Wir haben uns wohl, ganz in derselben Weise, wie das in den Figg. 647—650 auch für das vordere Körperende dargestellt ist, zu denken, daß am Primitivstreifen bestimmte Anlagen, etwa diejenigen der äußeren Genitalien, lokalisiert sind, allerdings in stark zusammengedrängter Form, und daß sich dieselben bei der Weiterentwicklung sozusagen entfalten. In welcher Weise dies vor sich geht, entzieht sich vorläufig unserer Kenntnis, doch ist es wohl sicher, (s. die Bildung der Kloake und des Darmes), daß aus der allmählichen Verlängerung der Strecke zwischen dem aus der Kloakenmembran hinten entstehenden Anus und dem durch den Zusammenschluß von Bauchstiel und Ductus vitellinus entstehenden Nabelstrang, die vordere Bauchwand von der Symphyse bis zum Nabel sowie der Damm und die äußeren Geschlechtsteile hervorgehen. Durch den Umschlag würde der caudale Abschnitt des Darmes gebildet; zu einer gewissen Zeit der Entwicklung wird derselbe durch die Umbiegung dargestellt, an deren ventraler Fläche der Primitivstreifen sich hinziehen würde, später bleibt eine Verlötung von Ectoderm und Entoderm bloß noch im Bereich des Anus und des durch die Bildung des Dammes von dem Anus getrennten Abschnittes bestehen, der zur Herstellung der Öffnung des Sinus urogenitalis durchbrochen wird. Die sog. Kloake ist also zu verschiedenen Zeiten der Entwicklung etwas ganz Verschiedenes, ebenso wie der durch die vordere Darmpforte caudal begrenzte Darmabschnitt sich während der Entwicklung nicht gleichbleibt und implicite schon alle Abschnitte des Darmes umfaßt, die zwischen der Durchbruchsstelle der Rachenhaut und dem Abgang des Meckelschen Divertikels liegen. Von dem durch die hintere Darmpforte abgegrenzten Abschnitt des Entoderms wird nicht bloß die Kloake, sondern auch der ganze Dickdarm und der Dünndarm bis zum Abgang des Ductus omphaloentericus (vitellinus) (Meckelsches Divertikel) geliefert.

Was endlich die seitlichen Faltenbildungen anbelangt, so hat man sich auch für diese keineswegs vorzustellen, daß sie median vorwachsend sich zusammenschließen, indem etwa eine Naht, wie bei der Abschnürung des Nervenrohres sich bildet, sondern die Öffnung, welche sie abgrenzen, wird nur allmählich durch langsames Vorwachsen der Ränder eingeengt. Über die näheren Verhältnisse dieser Vorgänge ist zur Zeit noch so gut wie nichts bekannt.

Literatur.

- v. Baer, K. E., Entwicklungsgeschichte der Tiere. 1828—34.
 Brachet, A., Die Entwicklung der großen Körperhöhlen und ihre Trennung voneinander. Referat in Bonnet und Merckels Ergebnissen VII. 1897. 886—936.
 Dareste, C., Recherches sur la production artificielle des monstrosités 2. éd. Paris 1891.
 Funccius, Th., Der Prothorax der Vögel und Säugetiere. Morph. Jahrb. 39. 1909. 370—441.
 Gräper, L., Beobachtung von Wachstumsvorgängen an Reihenaufnahmen lebender Hühnerembryonen usw. Arch. f. Entw.-Mech. 33. 1911. 303—327.
 Hatschek, B., Studien über die Segmenttheorie des Wirbelkopfes. I. Das primitive Vorderende des Wirbeltierembryos. Morph. Jahrb. 39. 1909. 497—525.

- His, W., Entwicklung des Hühnchens 1868.
 Derselbe, Mitteilungen zur Embryologie der Säugetiere und des Menschen. Arch. f. Anat. u. Phys. Anat. Abt. 1881.
 Rabaud, E., Embryologie des poulets omphalocéphales. Journ. de l'anat. et de la physiol. 34. 1898. 247—261, 496—582.
 Robinson, Arthur, The early stages of the development of the Pericardium. Journ. of Anat. and Physiol. 37. 1902. 1—17.
 Robinson, Arthur, und A. H. Young, Observations on the development and morphology of the tail. Brit. med. Journ. 1904. Vol. II. 1384—1391.

III. Teilungsvorgänge im Organismus. Doppel- und Mehrfachbildungen.

Allgemeines.

Die Teilungsfähigkeit ist eine Grundeigenschaft der lebenden Materie, und zwar auf jeder Stufe ihrer Organisation, sei es in Form der Zelle, sei es in Form von infrazellulären Gebilden der verschiedensten Art oder auch von Organanlagen.

Allerdings kann diese Teilungsfähigkeit auch in jedem Zustande der Organisation oder des Wachstums auf kürzere oder längere Zeit inhibiert sein; so sehen wir z. B. die indirekte Zellteilung durchaus nicht in allen Geweben mit derselben Häufigkeit auftreten, ja sie kann an einzelnen Geweben (Nervenzellen) nach einem gewissen Zeitpunkte der Entwicklung gänzlich fehlen. Ferner sind Organanlagen meist nur auf frühen Entwicklungsstadien teilbar.

Wenn wir als den zuerst genauer studierten Teilungsvorgang die indirekte Kernteilung ins Auge fassen, welche sich während des ganzen Lebens abspielt, so ist die Ursache derselben ebenso unbekannt wie diejenige der Teilungsvorgänge überhaupt. Doch kennen wir einzelne Bedingungen, unter denen die Teilung rascher abläuft oder sich auch verlangsamt. Dieselben sind sowohl außerhalb, als innerhalb der Zelle gelegen. Chemikalien können die Kernteilung teils vermehren, teils hemmen (*Endothelium camerae ant. nach Schottländer*); ebenso vielleicht auch mechanische Einflüsse, jedoch sind diese in ihren Wirkungen schwer abzuwägen. Noch schwieriger sind die innerhalb der Zelle sich geltend machenden Bedingungen. Der größte Fortschritt in der Biologie wäre die Erkenntnis der Momente, welche den stabilen Zustand einer Zelle (oder eines Zellenaggregates) in einen instabilen verwandeln, d. h. den Anlaß zur Teilung bilden. Vielleicht handelt es sich hier um eine Störung der Symmetrie, welche nicht bloß in der Zelle selbst, sondern möglicherweise auch in den Zelleinschlüssen, dann in Embryonalanlagen, Organen usw. zur Geltung käme.

Bei der Erklärung der Teilungsvorgänge im Organismus müssen wir uns davor hüten, mechanische Ursachen als grobe, gewaltsame Eingriffe an dem betreffenden, zur Teilung sich anschickenden Gebilde aufzufassen. Dies wurde von R. Virchow besonders scharf hervorgehoben; die mechanisch wirkende Ursache sei nicht in dem Sinne aufzufassen, als ob sie eine wirkliche Zerteilung der Substanz hervorrufe; der mechanische Eingriff, die Verwundung, der Bruch usw. setze oft nur einen Reiz, welcher die Produktion von Gewebe anregt. Welcher Art dieser Reiz ist und welchen Grad derselbe erreichen muß, um die vollständige Teilung der Zelle, des infrazellulären Gebildes oder der Organanlage hervorzurufen, das entzieht sich vorläufig unserer Kenntnis.

Wie wir uns solche Reize möglicherweise denken können ergibt sich aus den Untersuchungen von Loeb und Bataillon über die künstliche Parthenogenese. Loeb wandte chemische Mittel an, um eine Entwicklung der Eier direkt, ohne Mitwirkung der Spermien, anzuregen. Bataillon hat dagegen eine parthenogenetische Entwicklung von Froscheiern durch Anwendung mechanischer Reize (Anstich der Eier) erzielt. Ist nicht in beiden Fällen die Wirkung als eine physikalische aufzufassen, indem das Gleichgewicht in der Struktur des Eies eine Störung erfuhr, etwa eine Veränderung der Oberflächenspannung? Oder dürfen wir uns die Vorstellung bilden, daß überhaupt infolge einer Störung in dem symmetrischen Aufbau eines Gebildes eine Teilung desselben angeregt werden kann? Das sind Fragen, die wir vorläufig nicht zu beantworten vermögen.

Beispiele der Teilung im Organismus.

A. Infracelluläre Teilungsvorgänge.

Wir fassen hier eine ganze Anzahl von Vorgängen zusammen, welche an Zeileinschlüssen zum Ablauf kommen. Es sei hier an die Teilung von Muskelfibrillen, die von Heidenhain ausführlich behandelt wurde, erinnert; die Fibrillen vermehren sich nach ihm nicht durch freie Bildung innerhalb der Zelle, sondern sie entstehen nur aus schon gebildeten Fibrillen. Mit dieser Annahme verknüpft sich natürlich eine andere, welche darauf hinweist, daß hereditär überlieferte Bestandteile in der betreffenden Zelle vorkommen müssen, vielleicht in Form von Mitochondrien oder von anderen aneinander sich reihenden Gebilden, welche die ersten Muskelfibrillen herstellen. Jedenfalls scheint es, daß sich in späteren Stadien bloß aus bereits vorhandenen Muskelfibrillen neue Fibrillen bilden. — Ähnliches läßt sich von der Vermehrung der kollagenen Bindegewebsfasern aussagen; auch hier entstehen neue Fibrillen durch die Teilung bereits vorhandener. Auch Zellgranula können sich durch Teilung vermehren. Vielleicht gehören hierher die Bestandteile der Chromosomen, welche als Chromiolen aufgeführt werden und sich bei gewissen Zuständen der Zelle auflösen (*état poussière* der Eireifung), um sich dann wieder zu Chromosomen zu vereinigen. In diesem Zusammenhang sei an die Theorie Wiesners erinnert, der folgende Sätze aufstellt: „Das letzte Grundorgan der Pflanze ist das Plasom; es verhält sich zur Zelle wie diese zum Gewebe oder das Molekül zum Kristall. Die Zelle setzt sich in all' ihren Teilen aus Plasomen zusammen. Der Organismus ist in allen seinen Teilen aus Plasomen zusammengesetzt . . . Dieser letzte Teilkörper wächst und assimiliert, so daß das Plasom die Grundeigentümlichkeiten der lebenden Substanz besitzt; es assimiliert, es wächst, es teilt sich.“

Was jenseits der Elementarteilchen liegt, entzieht sich vorläufig unserer Kenntnis; wir können den Molekülen und den Molekularverbindungen morphologisch nicht beikommen, uns auch keine Vorstellung eines Wachstums- und Teilungsvorganges derselben bilden; das Gewicht und der Bau der Moleküle sind der Berechnung zugänglich, nicht aber die Vermehrung derselben oder ihrer Verbindungen durch Wachstum und Teilung; wir müssen eben in unseren morphologischen Betrachtungen bei den Plasomen Wiesners, den Granula Altmanns usw. stehen bleiben. Über das Verhältnis zwischen Plasom und Molekülen sagt Wiesner (S. 275): „Zwischen Atom und Molekül einerseits und Plasom andererseits bestehen zunächst diejenigen Unterschiede wie zwischen Anorganismen und Organismen. Der wichtigste Unterschied zwischen beiden liegt darin, daß die Atome und Moleküle unter konstanten äußeren Bedingungen unveränderlich und unter allen Umständen unentwicklungsfähig, die Plasomen selbst unter konstanten äußeren Verhältnissen veränderlich und entwicklungsfähig sind.“

Zu den infracellulären Teilungsvorgängen gehören auch manche Vorgänge der Zell- resp. Kernteilung, so die Längsteilung der Chromosomen, die Teilung der Centriole,

vielleicht auch eine Vermehrung der Zahl der achromatischen Spindelfäden durch Teilung usw.

B. Zelluläre Teilungsvorgänge.

Die Vermehrung der Zellen durch Teilung galt schon lange als Axiom, bevor der Teilungsmodus bekannt war (Virchows Cellularpathologie). Mit dem Flemmingschen Werke (1882) wurden die Untersuchungen der älteren Zeit zusammengefaßt, ergänzt und, wenigstens für die indirekte Zellteilung, bis zu einem gewissen Grade abgeschlossen. Die neuere Zeit (von 1882 an) hat manche Ergänzung und Bereicherung gebracht (genauere Kenntnis der Teilung der Chromosomen, der Centriolen, der Bildung der Strahlenfigur und dergl. mehr), allein die Grundzüge des Vorganges entsprechen immer noch der Flemmingschen Darstellung. In den letzten 20 Jahren hat sich die Aufmerksamkeit fast mehr dem Zellprotoplasma als dem Chromatin zugewandt. In einer Beziehung sind allerdings keine Fortschritte gemacht worden, nämlich in der Ergründung der Ursachen, welche der Zellteilung zugrunde liegen. Hier sind wir, wie oben hervorgehoben wurde, noch vollständig im Dunkeln; wir wissen so gut wie nichts über die Reize, welche die Teilung der Zellen verursachen und sind ebensowenig über die Eigenschaften der Zellen orientiert, welche dieselben bald zur raschen, ja ungeheuren Proliferation anregen, wie bei manchen malignen Geschwulstbildungen, bald dazu verurteilen, bloß seltene Teilungen einzugehen, oder, wie bei den hoch spezialisierten Nervenzellen, überhaupt teilungsunfähig machen.

Die Reize, welche zur Zell- resp. Kernteilung führen, mögen sowohl innerhalb der Zelle entstehen (Möglichkeit einer Enzymwirkung) oder von außen her an die Zelle herantreten. In beiden Fällen sind es zunächst Umordnungsvorgänge innerhalb der Zelle, welche die Teilungsvorgänge einleiten und auch weiterhin deren Inhalt bilden; mit anderen Worten es spielen hier infrazelluläre Prozesse eine Rolle. Wie kompliziert dieselben sind, lehrt sofort die Betrachtung des Schemas der indirekten Kernteilung (Fig. 18).

Während wir bei den infrazellulären Teilungsvorgängen stillschweigend annahmen, daß immer bloß eine Zweiteilung auftreten könne, was allerdings keineswegs bewiesen ist, so drängt sich uns bei der Zellteilung die Frage auf, ob nicht in manchen Fällen eine Drei-, Vier- oder Mehrteilung vorkommen könne. Die Frage wird von Krompecher in seinen Untersuchungen über mehrfache indirekte Kernteilungen bejaht; es sollen solche Teilungen, auch Unregelmäßigkeiten in der Verteilung der Chromosomen (Aberrieren einzelner Chromosomen u. dgl.), viel häufiger vorkommen als man bisher angenommen hat. Daß solche Bildungen hauptsächlich in pathologischen Prozessen auftreten (Krompecher untersuchte rasch wachsende Carcinome), wirft kein Licht auf die zugrunde liegenden Ursachen. Auch in der Zweiteilung kommen Abnormitäten, wie aberrierende Chromosomen u. dgl. häufig vor, vielleicht noch häufiger bei den mehrfachen Zellteilungen. Das Schicksal dieser Chromosomen dürfte doch besonders von dem Standpunkt der gleichen Verteilung des Chromatins auf die beiden Tochterzellen von ganz besonderer Bedeutung sein.

C. Suprazelluläre Teilungen; Teilungen von Organanlagen und Keimen.

In diese Kategorie fallen die Teilungen von mehr oder weniger organisierten Zellkomplexen oder Organanlagen. Dieselben können sehr verschiedener Art sein. Ein einfacher Fall wird durch die Teilung des blind vorwachsenden Endes einer Drüsenanlage dargestellt, z. B. einer alveolären Drüse wie der Lunge, oder einer tubulösen Drüse wie der Niere. Die Teilung scheint hier in der Regel dichotomisch stattzufinden (s. Entwicklung der Nachniere), d. h. wir haben zwei auswachsende, durch besondere Wachstumsenergie sich auszeichnende Enden, die sich abermals dichotomisch teilen.

Ausgeschlossen sind mehrfache Teilungen durchaus nicht, obgleich sie bedeutend seltener vorzukommen scheinen. Es handelt sich also bei solchen Vorgängen um das Auftreten von Differenzen in der Wachstumsgeschwindigkeit resp. in der Zellvermehrung innerhalb einer gebogenen Epithelmembran, bei welcher die Oberflächenspannung der Membran sicher eine andere ist, als in den darauffolgenden Strecken des Rohres. Ob hier bloß physikalische oder auch chemische Prozesse eine Rolle spielen, muß dahingestellt bleiben, ferner die Frage, ob nicht auch seitliche Sprossen an den Kanälchen entstehen können, die zur Bildung neuer Kanälchen führen würden.

Von einfachen Epithellamellen ist der Übergang leicht zu anderen Epithelbildungen, wie den von Heidenhain untersuchten Darmzotten oder den Geschmacksbechern, für deren Anlage er gleichfalls eine Teilung nachgewiesen hat. Es wird sich bloß fragen, in welchem Stadium der Entwicklung die Teilung stattfindet; Heidenhain ist der Ansicht, daß auch noch nach der Geburt Teilungen vorkommen können; die Möglichkeit der Teilung sei also nicht auf die Anlage beschränkt, sondern auch für das fertige Organ anzunehmen.

Die Angaben von Heidenhain sind sehr beachtenswert. Er hält den Beweis für erbracht, daß die Geschmacksknospen resp. ihre Anlagen Teilkörperchennatur besitzen, also als Histomeren aufzufassen seien. Der Pol der Knospe mit der Ampulle unterliegt zuerst der Teilung, während die Spaltung der Hauptmasse des Knospenkörpers durch Emporwachsen der Basalzellen in zweiter Linie nachfolgt. Heidenhain vergleicht den Prozeß mit der Stückbildung wirbelloser Tiere, mit den Teilungen der Darmzotten, mit Spaltungen der Gallenblase, Doppelbildungen der Zähne, der Trachealknorpel, der Harnleiter u. dgl.

Es gebührt ihm unstreitig das Verdienst, zuerst auf die Teilbarkeit der Systeme aufmerksam gemacht und sie in Parallele zu den Teilungsvorgängen von infrazellulären Gebilden gebracht zu haben. Heidenhain führt eine ganze Reihe von Gebilden auf, die mehr oder weniger weitgehende Teilungen aufweisen; z. B. gespaltene Finger, Hände, Rippen, Zwilling- und Drillingsbildungen der Nierenpyramiden, Leberläppchen mit doppelter V. centralis. Bei der Niere werden anfangs nur vier bzw. zwei Nierenlappen angelegt, die durch effektive Teilung auf 8—12 vermehrt werden.

Andere Fälle von Verdopplung sind leicht in größerer Zahl anzuführen, so die Doppelbildung von Spermien, Doppel- und Dreifachbildungen von Haaren innerhalb derselben Haarscheide (Giovannini), Doppel- und Dreifachbildungen von Vater-Pacinischen Körperchen (G. Herbst), Teilungen von Zahnanlagen (Peckert), Verdopplung der weiblichen Harnröhre (Grubenmann), Teilungen der Schuppen des Armadillo (Newman), doppelte Rippen (Schauinsland), doppelte Urethra beim Manne (R. Mayer), Verdopplung des Augenbeckens (G. Ekman), Verdopplung von Fühlern bei Schnecken (Cerny), Doppelbildung und Dreiteilung der Gallenblase bei einer Katze (A. W. Meyer, R. Löwy), Verdopplung eines Darmabschnittes beim Rinde (K. Skoda), Verdopplung von Federn (W. J. Rutherford), Verdopplung eines Ductus deferens (J. Stinelli), Doppelbildung an Nierenglomeruli (E. Beer), Teilung der Hornplatten bei Chelonieren (R. E. Coker), Mehrfachbildungen an Darmzotten (Heidenhain).

Es geht aus dem Gesagten hervor, daß der Teilung von Systemen im Sinne Heidenhains eine allgemeinere Bedeutung zukommt, als man ihr bis zum Erscheinen seiner Arbeit über die Geschmacksknospen beigelegt hatte; allerdings ist es schwer anzugeben, auf welchem Entwicklungsstadium die Teilung erfolgt, ob in der ersten Anlage, die bloß aus wenigen Zellen besteht, oder später, da die Anlage schon die Form des fertigen Gebildes erlangt hat. Gewisse Erwägungen, auf welche wir später zurückkommen, legen die Annahme nahe, daß die Periode, innerhalb welcher eine Teilung erfolgen kann, ziemlich ausgedehnt ist, daß also nicht bloß die erste Anlage von derselben betroffen wird, sondern auch noch relativ spätere Stadien des in Frage kommenden Gebildes.

Zu den Systemen oder Histomeren im Sinne Heidenhains gehört nun auch der in der Entwicklung begriffene Keim, etwa im Stadium der Keimscheibe oder der Blastula, vielleicht noch in demjenigen der Gastrula. Aus diesem relativ einfachen Gebilde, in welchem jedoch die Anlagen der später auftretenden Organe und Organsysteme schon eine genau bestimmte (determinierte) Lage besitzen, geht eine Larve hervor, in welcher wir die betreffenden Organe oder Organsysteme schon zu erkennen vermögen, z. B. die Medullarplatte als Anlage des Nervensystems, die einzelnen Schlundspalten, die bei Säugetieren schaufelförmigen Extremitäten u. dgl. mehr. Der Keim kann nun auf diesen Stadien eine Teilung mehr oder weniger vollständiger Art eingehen, und wird so in Teile zerlegt, die, je nachdem, ihre Weiterentwicklung nehmen.

Wir haben es hier mit den Doppelbildungen ganzer Organismen im weiteren und im engeren Sinne zu tun; d. h. mit Bildungen, bei welchen aus ein und demselben Eie zwei, drei, ja mehrere Organismen hervorgehen, die gänzlich voneinander getrennt oder bei unvollständiger Teilung der betreffenden Anlage mehr oder weniger untereinander verwachsen sind. Die Verwachsung ist allerdings, wie unten ausgeführt werden soll, nicht immer als eine primäre aufzufassen, in vielen Fällen als etwas sekundäres, indem die voneinander getrennten Keime bei ihrem Wachstum aneinanderstoßen und so mit Teilen zur Verwachsung kommen, die ursprünglich getrennt waren.

a) Vollständig voneinander getrennte, aus einem Ei hervorgegangene Organismen (eineiige Zwillinge, Drillinge usw.).

Schon lange ist die Tatsache bekannt, daß menschliche Zwillinge zwei verschiedenen Kategorien angehören. Sie gehen entweder aus zwei getrennten Eiern hervor, oder aus ein und demselben Eie. Die Zugehörigkeit zur einen oder anderen Kategorie ist leicht aus dem Verhalten der Eihüllen festzustellen, denn im zweiten Falle ist ein gemeinsames Chorion bei häufig getrenntem Amnion vorhanden; im ersteren besitzt jeder Embryo sein eigenes Chorion. Ein zweiter Unterschied ist in der außerordentlichen Ähnlichkeit der eineiigen Zwillinge gegeben, die sich auf die feinsten Struktureinheiten erstreckt. So hat H. H. Wilder die Hautleisten der Finger bei eineiigen Zwillingen einer genauen Untersuchung unterworfen und festgestellt, daß die Übereinstimmungen ganz außerordentlich große sind und viel weiter gehen als das bei den Fingerabdrücken von Zwillingen aus zwei verschiedenen Eiern oder bei Geschwistern der Fall ist. Ja, die Übereinstimmung in der Struktur der eineiigen Zwillingen geht noch viel weiter, wohl bedingt durch die Identität des Keimplasmas; so hat B. C. A. Windle eine Anzahl Fälle aufgeführt, bei denen beide Zwillinge identische Mißbildungen aufwiesen, so Hypospadie, occipitale Meningocele, Spina bifida, Anencephalie, kongenitale Hydrocele der rechten Seite, Cyklopie, Polydaktylie usw. Diese Tatsachen besitzen für die Beurteilung der Entwicklungsvorgänge ein großes Interesse, denn sie beweisen, daß die der betreffenden Mißbildung zugrunde liegende Ursache schon auf den Keim eingewirkt hat, bevor die Teilung desselben erfolgt ist. Ob diese auf das Furchungsstadium zurückzuführen ist oder in eine spätere Zeit fällt, ist nicht klar. Das Material, welches der betreffenden Bildung zugrunde liegt, muß in dem befruchteten Eie eine bestimmte Lage haben und offenbar durch den Teilungsprozeß auf beide Teilprodukte gleichmäßig entfallen; in diesem noch einfachen Materialkomplexe muß auch die Tendenz zur Herstellung der Mißbildung (anormale Strukturverhältnisse usw.) liegen, welche zum Auftreten derselben bei beiden Zwillingen führt. In derselben Weise ist wohl auch die Übereinstimmung in der Ausbildung der Fingerleisten zu erklären; wir dürfen wohl annehmen, daß in früher Entwicklungszeit das Material für alle vier Extremitäten einen gewissen topischen Zusammenhang aufweist und eine Determination in bezug auf die Bildung der Hautleisten, welche auf beide Teilprodukte übertragen wird. Sehen wir doch nicht selten bei einem aus einer einfachen Anlage hervorgegangenen Fetus eine Poly-

daktylie annähernd desselben Charakters an allen vier Extremitäten auftreten; die Ursache derselben liegt hier offenbar in einer organbildenden Substanz, welche alle vier Extremitäten herstellt und an einer bestimmten Stelle des Keimes, vielleicht symmetrisch zur Achse, gelegen ist (s. Anhang I, Keimbildende Substanzen).

Eineiige Zwillinge sind verhältnismäßig selten. Nach Schwalbe kommen auf 300 Geburten 37 Zwillingsgeburten und auf 506 Zwillingsgeburten 444 Zwillingspaare aus zwei Eiern und 62 Zwillingspaare aus einem Ei, d. h. auf 8,6 Zwillingsgeburten entfiel eine eineiige Zwillingsschwangerschaft. Straßmann macht folgende Angaben: „Die Aufzeichnung der Mehrgeburten begann in Berlin mit dem Jahre 1825. In dem nun 74jährigen Zeitraume (bis zum Jahre 1899) wurden bei überhaupt 1 971 759 Niederkünften 3mal Vierlinge, 223mal Drillinge, 21909mal Zwillinge geboren, also $0,0015\%$ Vierlinge, $0,113\%$ Drillinge, $11,111\%$ Zwillinge“. Monamniotische Zwillinge sind sehr selten, denn bis 1898 kamen nach Hübner bloß 22 vor, davon eine Anzahl mit Mißbildungen behaftete. Außer den eineiigen Zwillingen wurden von Hübner auch 28 Fälle von eineiigen Drillingen angeführt. Was Mehrlinge angeht, so setzen sich Drillinge am häufigsten aus einem eineiigen Fetus und zwei eineiigen Zwillingen zusammen; dasselbe trifft auch für die außerordentlich seltenen Vierlings-, Fünflings- und Sechslingsgeburten zu.

Das Vorkommen von Mehrlingsgeburten beim Menschen verleiht den Verhältnissen, wie sie in neuerer Zeit bei Gürteltieren von M. Fernandez, dann von Newman und Patterson aufgedeckt wurden, ein ganz besonderes Interesse. Bei diesen Tieren bilden sich regelmäßig aus ein und demselben Eie Mehrlinge, die im Geschlecht und auch in vielen Einzelheiten der Entwicklung vollständig übereinstimmen. Bei *Tatusia hybrida* bilden sich (Fernandez) bis acht reife Feten, daneben noch 3—4 verkümmerte, so daß die Annahme gerechtfertigt erscheint, daß 12 Embryonen angelegt werden. Dieselben stammen alle, wie die Untersuchung der Eihüllen erweist, aus ein und demselben Eie. Beim Armadillo (*Tatu novemcinctum*) fanden Newman und Patterson typisch 4 Embryonen, die sich aus einem Eie bilden, in anderen Fällen 2—5 Embryonen. Die typische Zahl von 4 Embryonen kam in 70 trächtigen Tieren 65mal vor, daneben kleine amniotische Säcke, die jedenfalls degenerierten Embryonen angehören. Bei *Peludo* (*Dasyus villosus*) hat allerdings Fernandez gefunden, daß es bei den zwei normalerweise sich entwickelnden Embryonen nicht um eineiige Zwillinge handle, obgleich die Keimblase einen genau so einheitlichen Eindruck macht, wie die entsprechend alten Keimblasen von *Tatusia hybrida* oder von *Tatu novemcinctum*. Vielmehr geht die scheinbar einheitliche Keimblase aus zwei getrennten Keimblasen hervor, die erst nachträglich miteinander verschmelzen. Dieser Befund läßt wohl das Bedenken aufkommen, ob auch alle menschlichen Embryonen mit getrenntem Amnion und gemeinsamem Chorion, auch wenn sie gleichgeschlechtlich sind, ohne weiteres als eineiige Zwillinge zu deuten seien. Wie die unzweifelhafte Polyembryonie anderer Gürteltiere (*Tatusia hybrida* und *Tatu novemcinctum*) entstanden ist, kann vorläufig nicht erklärt werden. Sie findet übrigens ein Analogon in der Entwicklung gewisser parasitärer Hymenopteren, die von P. Marchal ausführlich geschildert worden ist. So gehen aus einem einzigen Eie von *Encyrtus* gegen 100 Männchen oder Weibchen hervor, aus einem Eie von *Polygnotus* 12 usw. Immer ist das Geschlecht der aus einem einzigen Eie entstehenden Embryonen dasselbe. Bei anderen Wirbellosen kommt ähnliches vor, so liefert jedes Ei bei *Lumbricus trapezoides* zwei Embryonen, und zwar durch eine Art Sprossung, die im Gastrulastadium stattfindet. Bei einigen Bryozoen (*Lichenopora*) gibt Harmer an, daß das Ei eine Morula bilde, die in eine größere Zahl von sekundären Embryonen zerfällt.

Die Erklärung dieser Tatsachen ist nicht leicht. Wenn wir zunächst die Ansichten berücksichtigen, welche sich sowohl Fernandez, als Patterson und Newman über die Polyembryonie der Gürteltiere gebildet haben, so sind diese Forscher sehr bald

von der zunächstliegenden Annahme, es beruhe dieselbe auf einer im ersten Furchungsstadium stattfindenden Lösung der beiden Blastomeren, zurückgekommen. In seiner Arbeit über *Tatu novemcinctum* spricht sich Patterson für die Annahme aus, daß die Embryonen durch einen Knospungsprozeß der Blastula entstehen; die Entstehung aus einzelnen Blastomeren sei gänzlich ausgeschlossen. Ähnlich spricht sich M. Fernandez aus.

Bei *Tatusia* tritt eine Andeutung der Polyembryonie erst auf, nachdem mindestens die beiden primären Keimblätter differenziert sind und eine relative Unabhängigkeit der Embryonen voneinander beginnt erst beim Abheben derselben von dem Dottersacke. Fernandez faßt zuletzt die Vorgänge bei *Tatusia* als eine sehr langsame isochrone Teilung einer noch jungen Larve in mehrere Individuen auf.

Diese so interessanten Verhältnisse werfen ein Licht auf die Zwillings- und Drillingsbildungen des Menschen, welche aus ein und demselben Eie ihre Entwicklung nehmen. Allerdings erscheint hier die Potenz zur Bildung mehrerer Embryonen aus demselben Eie bedeutend herabgesetzt, etwa im Vergleiche mit *Tatusia hybrida*, doch sahen wir auch, daß bei Gürteltieren (*Tatu novemcinctum*) diese Herabsetzung schon stattgefunden hat. Dieselben Gründe, welche bei *Tatusia* dagegen sprechen, daß diese Bildungen in allen Fällen auf eine Lösung in der Kontiguität der Blastomeren zurückzuführen seien, gilt auch für den Menschen; die Ursache für die Erscheinung kann schon im Keime vorhanden sein, allein ihre Wirkung tritt wahrscheinlich erst bedeutend später zutage, möglicherweise erst im Anfange des Gastrulastadiums. Wahrscheinlich ist, wie wir unten ausführlicher besprechen werden, mit Schwalbe die sog. teratogenetische Terminationsperiode, d. h. die Periode, während welcher die Ursache auf den Keim einwirken kann, für Doppelbildungen verhältnismäßig lang anzusetzen; sie ist wohl sicher mit der Gastrulationsperiode abgeschlossen.

Wir hätten noch eine Möglichkeit der Bildung von eineiigen Zwillingen, Drillingen usw. ins Auge zu fassen, welche darin besteht, daß in einer Eizelle zwei oder drei Kerne vorhanden sein könnten, von denen jeder durch Aufnahme eines Spermiums zur Entwicklung angeregt wurde. Fälle von mehreren Kernen in einer Eizelle sind wiederholt beobachtet worden, so von H. Rabl, welcher in einem menschlichen Eierstocke eine große Anzahl solcher Eizellen auffand. Das Vorkommen von mehreren Keimscheiben in partiell sich furchenden Eiern (Reptilien, s. Wetzels) weist mit großer Wahrscheinlichkeit auf eine derartige Ursache hin; denn die betreffenden Keimscheiben liegen zu weit auseinander, als daß von der Teilung einer ursprünglich einheitlichen Keimscheibe die Rede sein könnte. Es müssen hier mehrkernige Eizellen vorgelegen haben. Van der Stricht hat sogar bei der Fledermaus (*Vespertilio noctula*) neben einem normalen auch noch ein befruchtetes abnormes Doppel- in der Tube gefunden, zwei Hemisphären mit je einem weiblichen und männlichen Vorkern. Die Hemisphären waren durch eine weite Dotterbrücke miteinander verbunden. Die Möglichkeit einer solchen Erklärung für einzelne Fälle der Doppelbildung, vielleicht auch der eineiigen Zwillinge, muß zugegeben werden, doch wird ihre Wahrscheinlichkeit bedeutend vermindert durch die Tatsache, daß Cuénot den Eierstock bei *Tatu novemcinctum*, Fernandez bei *Tatusia hybrida* untersucht hat, ohne mehrkernige Eizellen aufzufinden. Zweieiige Follikel wurden bloß in zwei Fällen beobachtet. Wir dürfen deshalb für die weitaus überwiegende Mehrzahl der Doppelbildungen Teilungsvorgänge an einem Keime annehmen, welcher aus einem einkernigen Eie hervorgegangen ist.

In welchem Stadium nun die Teilung erfolgt, ist nicht mit Sicherheit festzustellen. Ich selbst bin der Ansicht, daß dieselbe erst relativ spät, etwa im Bläschenstadium, auftritt, doch ist, wie gesagt, die Annahme durchaus zulässig, daß der Beginn der Bildung in einem bedeutend früheren Stadium zu suchen ist. Sobotta hat die Ansicht ausgesprochen, daß bei der Furchung im Vierzellenstadium eine der vier Zellen die Embryonalanlage, die drei anderen dagegen das außerembryonale Material der Eihäute

(Chorion) liefern dürften. Die „Embryonalblastomere“ sowie die anderen Blastomeren sollen sich nun teilen und aus den Teilungsprodukten der Embryonalblastomere sollen die 4 Embryonen von *Tatu novemcinctum* hervorgehen. Man müßte annehmen, daß aus derselben Zelle bei weiterer Teilung die 12 Embryonen von *Tatusia hybrida* entstehen. Eine eigentliche Isolierung der aus der „Embryonalblastomere“ hervorgegangenen Zellen ist nicht nachgewiesen, auch scheint Sobotta kein besonderes Gewicht auf eine solche zu legen. Es will mir nicht scheinen, daß mit seiner Annahme, die den Resultaten der Laboratoriumsexperimente Rechnung tragen will, sehr viel gewonnen sei; auf keinen Fall läßt sich der Prozeß von dem Furchungsstadium an verfolgen, denn erst im Blastulastadium wird er sichtbar (s. oben).

b) Doppelbildungen, die untereinander verbunden sind (Doppelmonstra).

Von den eineiigen Zwillingen (resp. Drillingen), bei denen jedes Teilprodukt seine Selbständigkeit erlangt, sind leicht Übergänge zu denjenigen Bildungen zu finden, die zwar gleichfalls ganz offenkundig aus ein und demselben Eie stammen, deren Zusammenhang sich jedoch nicht gelöst hat. Es sind dies die Doppel- (oder Dreifach-)bildungen im engeren Sinne, die als teratologisch aufgefaßt werden müssen.

Diese zeigen nun, je nach ihrer Lage zueinander, ein sehr verschiedenes Verhalten. Wenn wir annehmen, daß die Äußerung des Teilungstriebes erst, wie das Fernandez für *Tatusia hybrida* nachgewiesen hat, im Stadium der Blastula durch die Bildung mehrerer Centren (Embryonalknoten) sich äußert, so wird es sich fragen, wie diese auf dem Bläschen angeordnet sind. Bei *Tatusia* scheint eine gewisse Regelmäßigkeit obzuwalten, indem die Anlagen auf eine gürtelförmige Zone der Blastula beschränkt sind. Wenn nun aus einer Teilung hervorgegangene Anlagen untereinander zusammenhängen, so wird die Frage, mit welchen Abschnitten sie ineinander übergehen, für ihre weitere Entwicklung von der größten Bedeutung. Es scheint nun, daß hierin keine Regelmäßigkeit besteht. Die Anlagen können nebeneinander liegen (parallel); sie sind dann mit ihren einander zugewandten Seiten miteinander verwachsen. Oder die Anlagen divergieren; sie können mit den Schwanzenden (Pygopagi) oder mit den Kopfsenden untereinander verbunden sein (Cephalopagi). Oder die Verbindung der beiden Anlagen erstreckt sich vom Schwanzende eine Strecke weit cranialwärts oder von vorne caudalwärts; in dem einen Falle haben wir eine *Duplicitas posterior*, in dem anderen eine *Duplicitas anterior*. Oder die Anlagen verbinden sich mit ihrem Scheitel, oder sie treffen an irgend einer anderen Stelle aufeinander, etwa in der Brust- oder Bauchgegend usw., auch daraus ergeben sich Modifikationen, welche die unendliche Mannigfaltigkeit solcher Bildungen erklären. Noch größer wird dieselbe, wenn wir annehmen, daß in vielen Fällen das Wachstum der beiden Teilprodukte ein ungleichmäßiges wird, indem die eine Embryonalanlage sich nur unvollständig entwickelt oder an Größenwachstum zurückbleibt. Sodann entstehen Bildungen, denen eine Symmetrie vollständig abgeht, indem wir ein größeres, mehr oder weniger vollständig ausgebildetes Individuum (Autosit) und im Anschluß daran oder, richtiger gesagt, damit vereinigt, eine Bildung haben, die, mehr oder weniger rudimentär, als Parasit bezeichnet wird (Fig. 654). Wir werden so zu Fällen hinübergeführt, bei denen bloß Teile eines zweiten Embryos sich dem Wirte anfügen, etwa vordere oder hintere Extremitäten, die sich in der Gegend der Brust oder des Bauches befestigen (Fig. 672). In solchen Fällen sind wir vielleicht zur Annahme berechtigt, daß im Kampf ums Dasein zwischen beiden Anlagen die stärker wachsende schon frühzeitig einen Druck auf die andere Anlage ausübt, welche Teile derselben zur Rückbildung bringt, so daß dem Parasiten bloß eine partielle Weiterentwicklung gestattet wird. Von diesen Fällen gelangen wir weiter zu solchen, die man den Geschwülsten (teratogenen Geschwulstbildungen) zurechnet, bei denen die äußere Formentfaltung des Parasiten überhaupt nicht mehr an eine embryonale Bildung er-

innert und die Annahme einer zweiten Anlage bloß deshalb gerechtfertigt erscheint, weil wir in dem Parasiten Derivate aller drei Keimblätter antreffen. Solche als teratogene Geschwülste bezeichnete Bildungen können sich an verschiedenen Stellen des Körpers finden, bevorzugt sind jedoch die Mund- resp. Rachenhöhle und das caudale Körperende.

Um in die große Mannigfaltigkeit der Erscheinungen eine gewisse Ordnung zu bringen, wollen wir unterscheiden zwischen mehr oder weniger symmetrischen Doppelbildungen, d. h. solchen, bei denen die beiden Teilprodukte annähernd gleichen Umfang haben und solchen, bei denen dies nicht der Fall ist. Die letzteren sind wieder zwei Klassen zuzuweisen, die eine umfaßt Bildungen (Parasiten), deren äußere Form noch eine Ähnlichkeit mit embryonalen Bildungen erkennen läßt; bei den anderen ist diese Ähnlichkeit verschwunden. In beiden Fällen haben wir einen Wirt, welchem der Parasit resp. die Geschwulstbildung ansitzt.

a) Gleichwertige, untereinander verbundene Teilprodukte.

Die Verbindung ist bei diesen Bildungen eine ganz außerordentlich mannigfaltige, doch unterscheiden wir zunächst zwischen einer *Duplicitas anterior* und einer *Duplicitas posterior*, je nachdem die Spaltung cranial beginnt und mehr oder weniger weit caudalwärts fortschreitet, oder caudal beginnt und sich nach vorne erstreckt. Eine dritte Kategorie wird durch Bildungen dargestellt, welche sowohl cranial als auch caudal gespalten sind, also eigentlich zwei selbständige Individuen darstellt, die an einer Körperstelle eine Verbindung aufweisen, sonst jedoch voneinander getrennt sind. Unter diesen kann die Verbindung am Kopfe, an der Brust, am Bauche, am Steiße auftreten, und je nachdem und nach dem Grade der Rotation der beiden Feten gegeneinander finden wir weitere Anomalien, besonders an den Extremitäten (Verschmelzung derselben usw.). Es sind dies die *Cephalopagi*, *Thoracopagi*, *Abdominopagi*, *Pygopagi* (s. die Figg. 659—668). Bei sonst vollständig normaler Ausbildung beider Feten bieten diese Fälle Veranlassung zu einem chirurgischen Eingriff, welcher die Trennung beider Feten zum Ziele hat; in einem Falle (Doyen) hatte tatsächlich der Eingriff einen Erfolg. Hautbrücken sind selbstverständlich leicht zu trennen, Schwierigkeiten, ja Kontraindikationen ergeben sich erst dann, wenn z. B. die Pleura- oder Pericardialhöhlen untereinander kommunizieren, oder eine breite Brücke von Lebersubstanz vorhanden ist, deren Durchtrennung zu einer tödlichen Blutung Veranlassung geben könnte. Im allgemeinen ist die Verdoppelung eine ausgedehntere, als man bei der Inspektion von vornherein annehmen möchte. Kaestner hat die Ansicht ausgesprochen, daß in Fällen von vorderen Spaltbildungen der Spalt durch die ganze Anlage hindurchgehe und mindestens in der Ausbildung einer doppelten *Chorda dorsalis* zum Ausdruck komme; doch ist dies schwer zu beweisen, indem sich auf Grund einer doppelten *Chorda dorsalis* auch eine einfache Wirbelsäule entwickeln könnte.

1. *Duplicitas anterior*.

Der Grad der Mißbildung ist ganz außerordentlich verschieden; sie kann sich auf das Gesicht oder auf Teile des Gesichtes beschränken (*Diprosopie*), doch gilt hier die Regel, daß die Teilung weiter reicht als man beim ersten Anblick annehmen möchte. Den geringsten Grad erkennen einige Autoren in der Verdopplung der Hypophyse, doch ist diese, wenn sie überhaupt vorkommt, ganz außerordentlich selten. Ich möchte annehmen, daß die Spaltung mit der am weitesten vorne an den Schädel sich ansetzenden Nasenkapsel beginnt und sich zunächst in einer Spaltung der äußeren Nase und einer mehr oder weniger vollständigen Doppelbildung derselben, sowie auch der Nasenhöhle (s. unten *Rhinodymie*) kundgibt. Zwischen beiden Nasen kann ein rudimentäres *Cyklopeauge* zur Ausbildung kommen. Die einfachste Erklärung der *Duplicitas anterior* besteht in der Annahme von zwei Keimen, die mit ihren hinteren Enden im

Winkel aufeinanderstoßen und in eine einheitliche Bildung übergehen. Richtiger ist wohl die Annahme, daß ein einheitlicher, in bezug auf die Längsachse der späteren Embryonalanlage schon orientierter Keim von seinem cranialen Ende an sich zu teilen beginnt, daß aber die Teilung das caudale Ende der Anlage nicht erreicht (Fig. 652 A). Eine solche Annahme wäre auch imstande, Doppelbildungen am Gesicht zu erklären, die zum Teil so geringgradig sind, daß es uns widerstrebt, für ihre Erklärung zwei

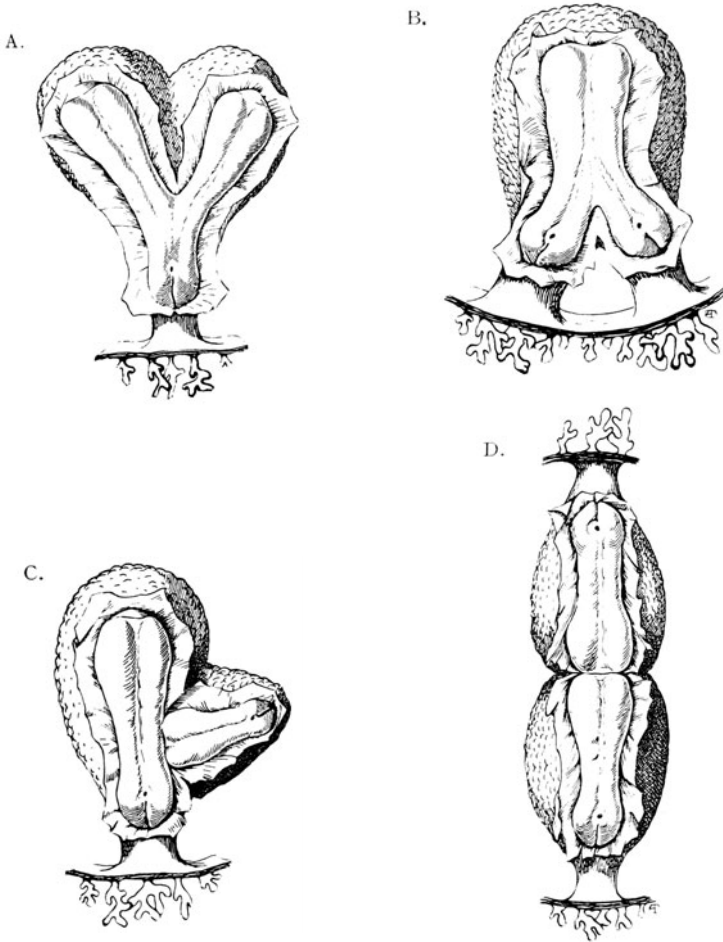


Fig. 652. Schemata für die Erklärung der Möglichkeit von Doppelbildungen.

ursprünglich getrennte, infolge ihrer Stellung zueinander im caudalen Abschnitte verschmelzende Bildungszentren anzunehmen. Daß bei der Größenzunahme der Embryonen eine mehr oder weniger vollständige Verwachsung einzelner Teile derselben erfolgen kann, kommt noch als sekundäres Moment hinzu.

Die einheitliche Beurteilung aller Fälle von *Duplicitas anterior* ist keineswegs leicht. Am einfachsten läßt sich eine Erklärung der formalen Genese da gewinnen, wo wir das Wachstum der Anlage in die Länge am besten übersehen können. Vordere

Doppelbildungen sind bei Forellen, die in Fischzuchtanstalten aufgezogen werden, recht häufig und fordern zu einer Erklärung auf. Sie läuft auf die Annahme hinaus, daß am Keimhautrande zwei Bildungszentren entstehen, welche je nach der Länge der sie trennenden Strecke des Keimhautrandes und je nach der Richtung der Längsachsen der betreffenden Anlagen bald eine Duplicitas anterior (häufiger), bald eine

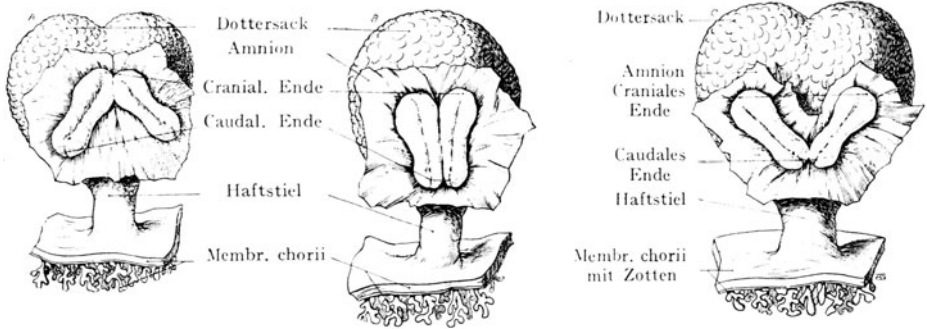


Fig. 653. Schemata zur Veranschaulichung der Entstehung der Doppelbildungen.

- A. Cephalopagus.
- B. Ileothoracopagus.
- C. Pygopagus.

Nach E. Schwalbe, Morphologie der Mißbildungen. 2. Teil. 1907.

Duplicitas posterior liefern (s. über diese Verhältnisse zusammenfassend Alfr. Fischel). Die Bildungen sind, je nach der Richtung der Längsachsen, mehr oder weniger symmetrisch; den höchsten Grad der Symmetrie erhalten wir in denjenigen Fällen, wo die Achsen beider Embryonalanlagen radiär auf das Zentrum des Eies gerichtet

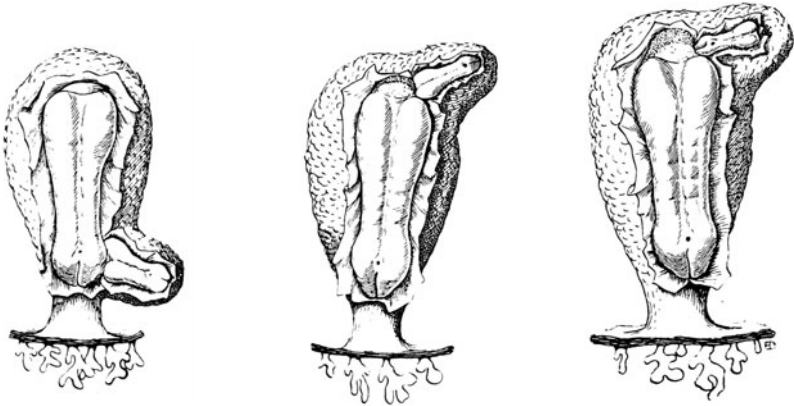


Fig. 654. Schemata zur Erklärung der Möglichkeiten für die Bildung von Parasiten.

sind. Bei dem Wachstum der Anlagen wird nun eine größere oder geringere Länge der Zwischenstrecke in die Embryonalanlagen aufgenommen, so daß letztere einander allmählich caudalwärts genähert erscheinen; ist die Zwischenstrecke ganz verschwunden, so folgt eine einheitliche Embryonalanlage in caudaler Richtung. Asymmetrische Bildungen, auch solche parasitären Charakters sind leicht durch die Annahme zu erklären, daß eine der beiden Anlagen an Wachstum zurückbleibt und

in bezug auf ihre Ernährung in ein Abhängigkeitsverhältnis zur größeren Anlage gelangt.

Bei Amnioten ist die Deutung des Vorganges beträchtlich größeren Schwierigkeiten ausgesetzt, um so mehr als dieselben zum größten Teile der experimentellen Forschung nicht zugänglich sind (mit Ausnahme der Vögel). Doch stimmen die Beobach-

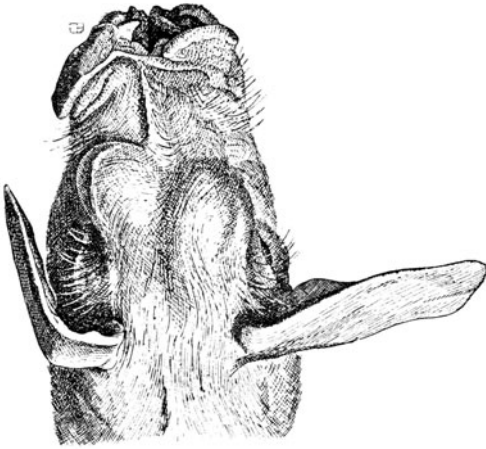


Fig. 655. Rhinodymie bei einem neugeborenen Schwein.
Ansicht von oben



Fig. 656. Rhinodymie beim neugeborenen Schwein.
Ansicht von unten.

tungen auch hier sehr häufig zur Annahme, daß auf der Keimscheibe (s. oben) zwei (sogar drei) Bildungscentren auftreten und die Richtung ihrer Achsen bestimmend auf die Gestaltung der Mißbildung einwirkt.

Eine höchst eigenartige, auch theoretisch sehr

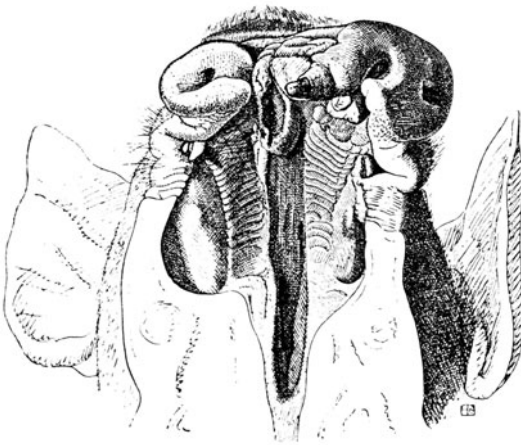


Fig. 657. Rhinodymie beim neugeborenen Schwein.
Gaumen von unten.

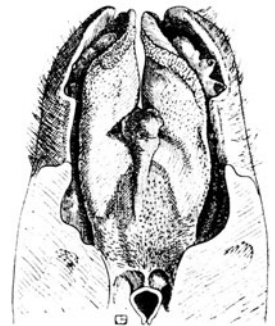


Fig. 658. Rhinodymie beim neugeborenen Schwein.
Spaltung der Zunge.

interessante und seltene Mißbildung ist die Rhinodymie oder Nasenverdopplung. Es handelt sich in dem (Figg. 655—658) dargestellten Falle um einen ausgetragenen Schweinefetus, dessen Kopf nasalwärts eine beträchtliche Verbreiterung aufweist infolge der Ausbildung zweier äußerer Nasen mit 4 Nasenlöchern, die nach abwärts gerichtet sind. Linkerseits ist die äußere Nase umfangreicher als rechterseits. Die Bildung der Augen und der Augenlider ist normal, dagegen sind über denselben zwei Vorwölbungen des Schädels bemerkbar, welche auf zwei durch Öffnungen des Schädeldaches unter die Haut tretende Hernien der Großhirnhemisphäre zurückzuführen sind. Bei der Ansicht von unten (Fig. 656) tritt die Doppelbildung noch deutlicher hervor; der Unterkiefer ist auf eine Tiefe von ca. 2 cm median gespalten, so daß sich die Spaltung auch auf die Zunge erstreckt, deren vordere

Anlagen voneinander getrennt sind, während eine mittlere gestielte Partie sich dazwischen schiebt (s. Zungenentwicklung). Die besonderen Verhältnisse der Nasenrüssel werden durch die Figg. 656 und 657 veranschaulicht. Die lateralen Nares sind gut ausgebildet, linkerseits ist die mediale Nasenöffnung spaltförmig gegen den Gaumen hin verlängert, während ein medialer Abschluß der entsprechenden Öffnung

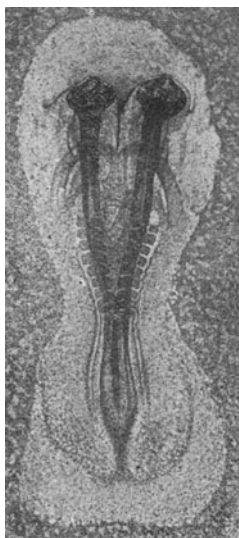


Fig. 659. Doppelbildung der Ente bei durchfallendem Lichte gesehen.

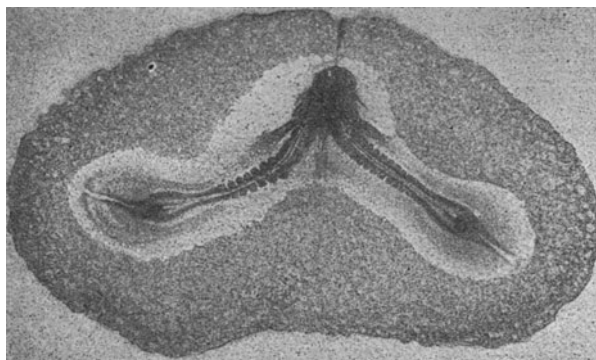


Fig. 660. Doppelbildung der Ente. Verwachsung beider Anlagen im Bereiche des Vorderhirnbläschens. (Craniopagus.)
Figg. 659 und 660 nach Präparaten der Basler Sammlung.

der rechten Nase überhaupt nicht vorhanden ist. Was die Gaumen- und Zahnbildung anbelangt, so erhalten wir den Eindruck, daß linkerseits ein Anfang zu einer einheitlichen symmetrischen Gaumenbildung vorliegt, während rechterseits die Verdopplung bloß in der Bildung der äußeren Nase und auch hier weniger vollkommen zutage tritt, als linkerseits. Sowohl links als rechts ist bloß je eine Hälfte der Gaumenplatte zur Entfaltung gelangt, die durch einen breiten Streifen von glatter Schleimhaut voneinander getrennt sind; es sind je zwei Choanen nachweisbar, in diese lassen sich von den lateralen Nares aus Sonden durchführen (s. Fig. 657). Aus Frontalschnitten läßt sich entnehmen, daß sich die Doppelbildung, welche sich äußerlich in der Bildung der beiden Nasen kundgibt, nur in sehr beschränktem Maße nach innen fortsetzt, indem die mediale Hälfte der rechten Nasenhöhle gänzlich fehlt, linkerseits als ein hinten blind endigender Spalt ausgebildet ist; bloß die lateralen Nasenhöhlen öffnen sich in den Pharynx. Das Gehirn war zu stark maceriert, als daß sich feststellen ließe, ob dasselbe in seinem vorderen Abschnitt verdoppelt war.

Solche Fälle sind ganz außerordentlich selten; am berühmtesten ist wohl der von Bi mar (Gazette médicale de Montpellier 1881) beschriebene Fall einer Frau mit einer voll-

ständigen Nase links und einer Nasenhälfte rechts, einem sehr breiten Munde und Kinne. Eine Erklärung der Bildung steht noch aus, auch ist es bei den geringen Kenntnissen, die wir von der Abschnürung und Weiterentwicklung des vorderen Körperendes haben, schwer, sich eine Vorstellung von ihrer formalen Genese zu machen. Jedenfalls liegt eine Kausalität vor, die zur Spaltung des vorderen Kopfendes in der Riechgegend geführt hat, sowie auch zur Spaltung des Unterkiefers und der Zunge in der Medianebene: möglicherweise hat sich die Spaltung auch auf das craniale Ende der Nervenplatte erstreckt. Vielleicht hat man sich die Sache so zu denken, daß mit der Spaltung einer ursprünglich median gelegenen Riechplakode der Spalt sich auf die Anlage der Hypophysis und über die Mundplatte auf den Unterkiefer und den Mundboden erstreckte. Im oberen Teile entwickelten sich die beiden Hälften vielleicht durch regenerative Prozesse zu einer Doppelbildung, während in der unteren Partie (Unterkiefer und Boden der Mundhöhle) die beiden Hälften für sich bestehen blieben und unbeeinflusst durch regenerative Prozesse ihre weitere Entwicklung nahmen. Man vgl. das über die Abschnürung des Keimes in Anhang II S. 621 Gesagte.

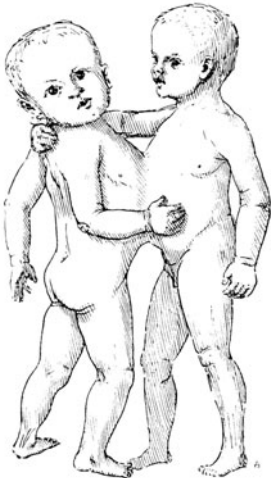


Fig. 601. Thoracopagus. (Typus der siamesischen Zwillinge.)



Fig. 662. Duplicitas ant. vom Menschen. 6—7jähriger Knabe.

Vordere Doppelbildungen sind sehr allgemein im Tierreiche beobachtet worden. Abgesehen von solchen bei Protozoa und verschiedenen Würmern, wo die Möglichkeit einer atypischen Regeneration nicht auszuschließen ist, sehen wir bei Arthropoden (Spinnen, s. Aug. Brauer, und *Limulus polyphemus*, s. W. Patten) ganz typische *Duplicitates anteriores* zur Entwicklung gelangen. Bei *Limulus polyphemus* wurden auch Dreifachbildungen von Patten beobachtet und darauf zurückgeführt, daß zunächst eine Teilung der Anlage in zwei Hälften eintritt, darauf eine neue Teilung einer der beiden Hälften, so daß dann im ganzen drei unvollständig voneinander getrennte Embryo-

nalanlagen, oft von verschiedener Größe, nachzuweisen sind. Wir haben genau dieselben Formen wie bei den Wirbeltieren, geringere Grade der vorderen Spaltung, allmählich überführend zu Y-förmigen Bildungen; endlich solche, die nur mit dem Schwanzende



Fig. 663. Doppelbildung der Basler Sammlung.
Die zwei Rumpfe sind verwachsen; vier Hände, davon zwei an normal gebildeten Armen, zwei an einem scheinbar einheitlichen Arme. Desgleichen zwei normale Beine und ein Bein, das an seinem terminalen Gliede Spuren der Verwachsung aus zwei Beinen zeigt.



Fig. 664. Pygopagus. (Lebte 14 Tage.)
Nur ein Nabel und ein After vorhanden.

untereinander verbunden sind und bei denen zum Teil die eine Anlage mehr oder weniger im Wachstum zurückgeblieben ist und bloß noch einen Anhang der anderen darstellt. Die Bildungen sind durchaus nicht auf eine Lockerung im Zusammenhange der ersten Furchungszellen zurückzuführen, sondern wahrscheinlich auf das Auftreten von zwei (oder drei) Bildungszentren im Keime, durch Teilung eines einzigen Bildungszentrums. Je nachdem diese Bildungszentren beim Auswachsen der Embryonen untereinander verschmelzen (was von der Richtung ihrer Längsachsen abhängt), erfolgt die Gestaltung der Mißbildung und die mehr oder weniger weitgehende Trennung der beiden Anlagen voneinander.

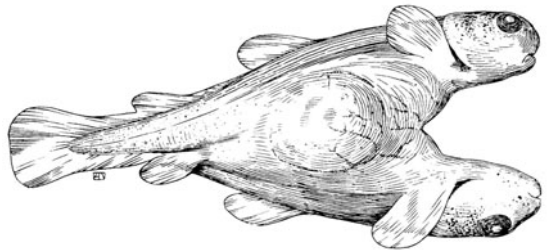


Fig. 665. Doppelbildung der Forelle.

An dieser Stelle wirft sich naturgemäß die Frage auf: Was ist in den früheren Stadien der Entwicklung als ein Bildungszentrum aufzufassen? Ferner, bis zu welchem Stadium können Bildungszentren, welche Doppel- oder Dreifachbildungen liefern, auftreten, oder mit anderen Worten, welches ist der Zeitpunkt der Entwicklung, in welchem das Auftreten solcher Bildungszentren nicht mehr erfolgen kann? Wir dürfen wohl sagen, ein Bildungszentrum ist eine Stelle des Keimes, von welcher aus der Gastrulations-

prozeß, d. h. die Verlagerung von Zellen von der Oberfläche in die Tiefe, sich abspielt. Mit dem Anfange der Gastrulation ist die Längsachse der Embryonalanlage in allen

Fällen sicher festgelegt, obgleich wir dieselbe in vielen Fällen auch schon früher erkennen können. Nach dem Ablauf der Gastrulation ist sicher weder eine gänzliche, noch eine partielle Teilung der Embryonalanlage möglich, während derselben aber eine partielle, die aber niemals zu einer Duplicitas anterior, sondern stets nur zu einer Duplicitas posterior führen kann. So kann man sich vorstellen, daß, auch nach dem Beginne der Gastrulation, an dem Dache der Gastralhöhle eine doppelte Chorda dorsalis mit je zwei Mesodermflügeln entstehen und das Ectoderm darüber zu je zwei Medullarplatten sich differenzieren kann. Solche Fälle würden dann eine Duplicitas posterior darstellen, doch sind durchaus nicht alle Duplicitates posteriores auf solche Bildungen zurückzuführen, sondern es kommen auch viele Fälle



Fig. 666. Cephalopagus occipitalis.
Nach Barkow, Comment. anat.-physiol. de monstris duplicibus inter se conjunctis. Leipzig 1821.

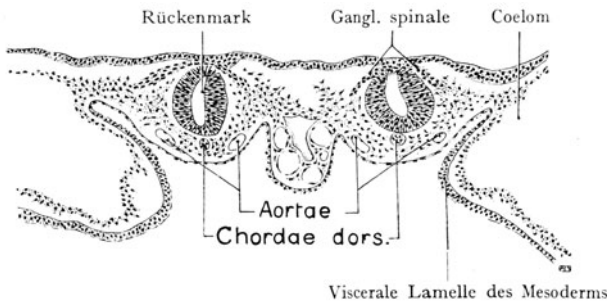


Fig. 667. Querschnitt durch eine Doppelbildung der Ente.

vor, in denen die Gastrulation gleichzeitig oder aufeinander folgend (daher vielleicht die Größenunterschiede in vielen Embryonen) an zwei weit auseinanderliegenden Stellen der Keimscheibe einsetzt. Bis wir Genaueres über die Ursachen der Gastrulation wissen,

können wir auch nichts über die Bedingungen aussagen, welche zur Entstehung von zwei oder mehreren Bildungscentren führen. Doch ist die Annahme wohl gestattet, daß die Umordnung der organbildenden Substanzen, welche diesem Prozesse zugrunde liegt, in einem weit vor der Gastrula gelegenen Entwicklungsstadium erfolgt und eben erst im Beginne des Gastrulationsprozesses evident wird. Eine solche Annahme schließt selbstverständlich die Möglichkeit nicht aus, daß durch ein Trauma die angenommene Umordnung

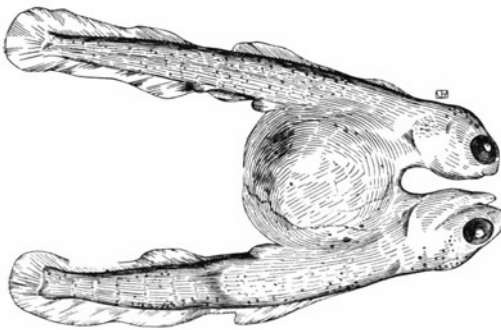


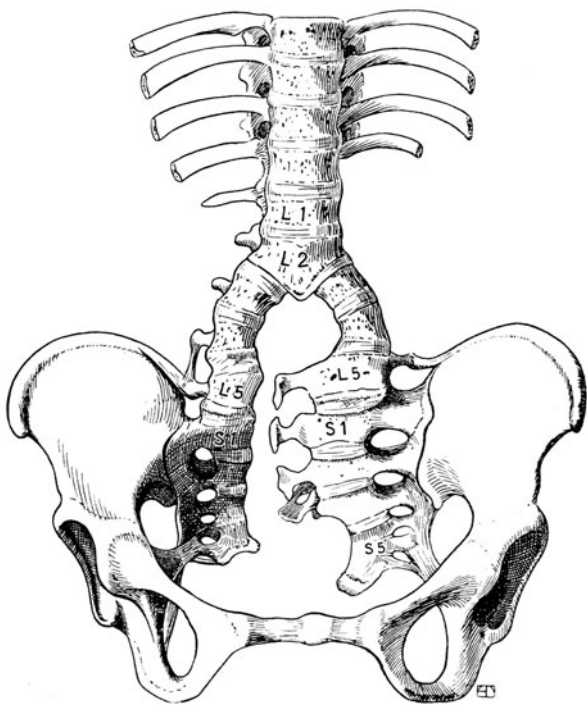
Fig. 668. Doppelbildung der Forelle.

der organbildenden Substanzen bewirkt werden kann, allein dies ist nicht, wie so manche Autoren wollen, die einzige Möglichkeit, die wir ins Auge fassen müssen. In dieser Hinsicht sind die Erfahrungen von Dareste an Hühnereiern nicht uninteressant; er fand, daß geschüttelte Hühnereier (mit der Eisenbahn transportierte) vielfach Mißbildungen ergeben, wenn sie sofort nach der Reise bebrütet werden, dagegen viel seltener, wenn sie 2—3 Tage vor der Bebrütung ruhig liegen bleiben; offenbar hat in diesem Falle das Keimplasma die Möglichkeit, sich wieder normal einzustellen, und die organbildenden Substanzen gewinnen wieder die Lage im Keime, die allein eine normale Entwicklung zur Folge haben kann.

2. Duplicitas post. (s. Figg. 660, 666, 669—671).

Die Duplicitas posterior ist erheblich seltener als die Duplicitas anterior. Als typisches Beispiel wäre ein Fall anzusehen, bei welchem etwa ein einheitlicher Kopf, Hals und Thorax vorhanden wären, dagegen die Trennung im Bereiche des Bauches auftritt, so daß das hintere Körperende gespalten ist und je zwei Paare von Extremitäten aufweist. Sie ist bei Haustieren öfter beobachtet worden als beim Menschen. Häufiger finden sich symmetrische oder parasitäre Bildungen, besonders in der Gegend des Steißes, welche allmählich zu den Steißgeschwülsten mit dem Charakter von Teratomen überleiten.

Der Anfang der Spaltbildung kann sich an verschiedenen Stellen der Wirbelsäule finden, so beim Menschen in einem Falle von d'Alton im Bereiche des unteren Abschnittes der Halswirbelsäule, bei verschiedenen Bildungen von Tieren im Bereiche der Brust- oder Bauchwirbelsäule; je nachdem scheint auch die Ausbildung der inneren Organe auszufallen.

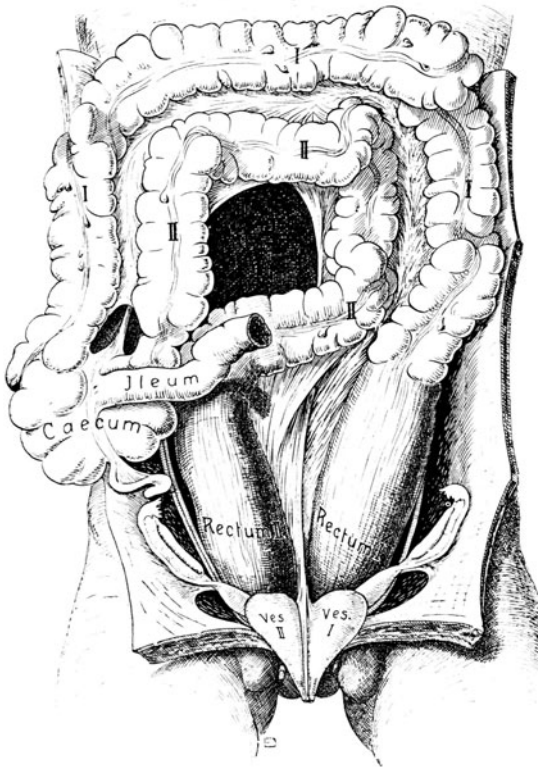


Duplicitas post.

Fig. 669. Fall von Suppiger. Becken und Wirbelsäule.

Ein höchst merkwürdiger Fall hinterer Verdopplung beim Menschen wird durch die Figg. 669—671 veranschaulicht. Hier handelt es sich um eine allerdings nicht ganz vollständige Verdopplung des lumbalen und sakralen Abschnittes der Wirbelsäule, wobei rechterseits etwas mehr als ein halbes, linkerseits fast ein vollständiges Sacrum gebildet wurde. Im Anschluß an die Sakralabschnitte der Wirbelsäulen fand sich nun ein stark vergrößertes Becken, von welchem die beiden Hälften vollständig symmetrisch gebildet waren, dagegen in der Symphyse weit auseinanderklafften, indem sie hier durch ein breites Band untereinander in Zusammenhang standen. Offenbar handelt

es sich um die linke Hälfte des linken und die rechte Hälfte des rechten Beckens der beiden Teile der Doppelbildung, die sich zu einem scheinbar ganz normalen Becken vereinigen. Die unteren Extremitäten sind einfach. Was die Eingeweide anbelangt, so ist vom Caecum an eine Verdopplung des Dickdarms vorhanden, dementsprechend finden sich auch zwei Analöffnungen. Die beiden Uteri stellen bloß die Hälften eines normalen Uterus dar, mit je einer Tube und einem Ovarium, doch sind zwei getrennte



Duplicitas post.

Fig. 670. Fall von Suppiger. Dickdarm.

Vestibula vaginae vorhanden, in welche je eine Urethra aus der doppelten Harnblase ausmündet. Das Rückenmark ist im unteren Lumbalteile gespalten; es sind zwei Coni terminales mit davon ausgehenden Nerven vorhanden. Das Merkwürdige des schon von J. Suppiger beschriebenen Falles liegt darin, daß offenbar in einem gewissen Entwicklungsstadium eine Teilung am caudalen Ende stattgefunden hat, wobei aber im Bereiche des Beckens eine Annäherung der beiden Anlagen erfolgt ist, wenn wir wollen, eine derartige Verwachsung derselben, daß die rechte Hälfte der rechten und die linke Hälfte der linken Anlage nicht mehr in ihren Einzelheiten zur Entwicklung kamen. Die Wirbelsäule ist teilweise verdoppelt, der Dickdarm vom Caecum an bis zum Anus gleichfalls; die Genitalien und die Harnblase sind, obgleich sie getrennt ausmünden, nicht verdoppelt, sondern stellen nur Hälften des Apparates dar, indem die einander zugewandten Hälften zum Ausfall gekommen sind. Äußerlich tritt die Duplizität vor allem in der Verdop-

pelung des Anus und der Mündung des Vestibulum vaginae hervor; der Fall ist auch deshalb interessant, weil er zeigt, wie Verdoppelungen des Skelets nicht immer auch Verdoppelungen der Weichteile nach sich ziehen müssen und wie weitgehend die Bedeutung der Verwachsung embryonaler Anlagen für die Gestaltung der Doppelbildung sein kann.

Wenn wir nun nicht nach der Ursache, sondern nach der formalen Genese dieser Bildungen fragen, so stehen wir hier etwas anderen Verhältnissen gegenüber, als diejenigen es waren, welche für die Duplicitas anterior in Betracht kamen. Wir haben gesehen, daß der Gastrulationsprozeß unterhalb der ganzen Medullarplatte bis an das vordere Ende derselben eine Höhle schafft, aus deren oberen Wandung sich die Chorda dorsalis entwickelt, aus der seitlich oberen Wandung die Mesodermflügel sich bilden und welches im übrigen zum Darm wird. Daß eine derartige Höhle sich in zwei Abschnitte teilt, welche die betreffenden Gebilde zweier Embryonen hervorgehen lassen,

ist denkbar, doch würde eine solche Annahme durch keine Beweise zu stützen sein. Vor allem ließe sich die Divergenz der beiden Anlagen, die doch in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle vorkommt, überhaupt nicht erklären; es könnte durch eine solche Teilung bloß eine (überaus seltene) parallele Doppelbildung entstehen. Für alle anderen, so auch für diejenigen, bei denen der Kopfteil einer Anlage etwa in den Brust- oder Bauchabschnitt einer anderen implantiert wäre, müßte man die Theorie der Entstehung zweier Keimcentren zu Hilfe nehmen. Es haben deshalb die meisten Autoren, insbesondere auch E. Schwalbe, davon abgesehen, die Entstehung zweier Bildungen durch die Trennung der Gastralhöhle zu erklären. Damit ist die Annahme verknüpft worden, daß der Beginn der Gastrulation die Terminationsperiode für die Entstehung der Duplicitas anterior darstelle. Daß hier eine gewisse Einschränkung in bezug auf einzelne Verdopplungen im Gesichte einzutreten habe, habe ich schon bemerkt (Rhinodymie).

Mit der Duplicitas posterior steht die Sache jedoch anders. Wenn wir uns denken, daß beim Fortschreiten des Gastrulationsprozesses in caudaler Richtung durch Ursachen, die wir vorläufig nicht kennen, eine Spaltung der Gastralhöhle stattfindet, und daß das Fortwandern der vorderen Lippen der beiden so gebildeten Blastopori in divergenter Richtung vor sich geht, so erhalten wir naturgemäß zwei Anlagen, die um so vollständiger werden, je größer die Divergenz zwischen den beiden sekundär gebildeten Gastralhöhlen wird. Es ist infolgedessen wahrscheinlich, daß die Entstehung einer Duplicitas posterior in bedeutend späterer Zeit der Entwicklung seinen Anfang nehmen kann, als derjenige einer Duplicitas anterior, und zwar solange noch der Gastrulationsprozeß seinen Fortgang nimmt. Da als Rest desselben noch die Schwanzknospe mit dem Can. neurentericus einen bis in späte Zeit sich erhaltenden Wachstumspunkt darstellt, so kann man sie als letztes Glied einer langen Reihe Bildungen ansehen, bei denen ein doppelter Schwanz mit einer doppelten Schwanzwirbelsäule vorliegt. Allerdings ist hier bei einigen Formen an die Regeneration zu erinnern, welche bei Verletzungen des Schwanzes beim Erwachsenen (Lacerta usw.) auftreten kann, doch fällt dieses Bedenken beim menschlichen Fetus weg.

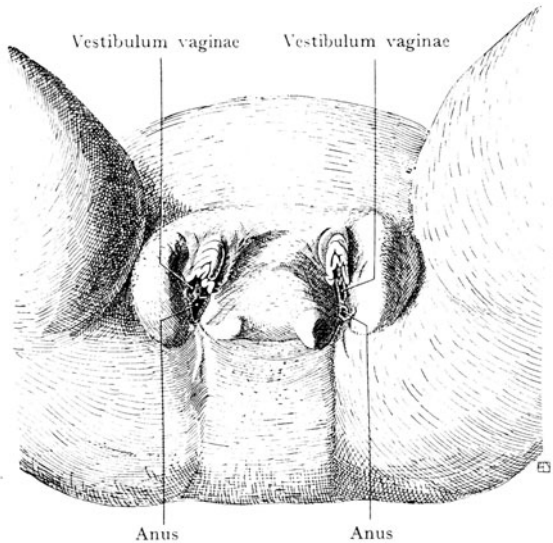


Fig. 671. Fall von Suppiger. Äußere Genitalien.

Bei Vögeln kommt nicht selten eine Spaltung des caudalen Endes des Primitivstreifens vor, die sicher in den meisten Fällen keine Duplicitas anterior zur Folge haben würde. In anderen ist jedoch eine solche aufgetreten, so in der in Fig. 660 abgebildeten Keimscheibe.

Bei Vögeln kommt nicht selten eine Spaltung des caudalen Endes des Primitivstreifens vor, die sicher in den meisten Fällen keine Duplicitas anterior zur Folge haben würde. In anderen ist jedoch eine solche aufgetreten, so in der in Fig. 660 abgebildeten Keimscheibe.

Daß aber in den meisten Fällen für die Entstehung einer Duplicitas posterior auf die Bildung von zwei Keimcentren, unter Verwachsung der cranialen Partien der von demselben aus gebildeten Anlagen, zurückzuführen ist, dürfte höchst wahrscheinlich sein. Nehmen wir z. B. zwei Keimcentren an, die (s. Fig. 652 B) so zueinander stehen, daß sich ihre Längsachsen vorne schneiden. In diesem Falle werden die beiden Anlagen auch vorne zur Verschmelzung kommen, während die caudalen Enden voneinander divergieren.

Bei Vögeln und Säugetieren ist der Primitivstreifen wohl in erster Linie bei einer *Duplicitas posterior* höheren oder geringeren Grades beteiligt. Es wird uns das recht klar, wenn wir uns die Umbildung des Primitivstreifens und seine Beziehungen zum fertigen Organismus oder zur späten Anlage vergegenwärtigen. Am cranialen Ende des Primitivstreifens sehen wir den Hensenschen Knoten mit der Öffnung des Urdarms. Diese rückt in caudaler Richtung vor, indem sie die eigentliche Wachstumszone der caudalen Körperpartie darstellt; dementsprechend verlängert sich auch der Primitivstreifen in caudaler Richtung. Letzterer wird nun (s. die Gastrulation und die Bildung des Schwanzes) durch das Vorwachsen des den *Canalis neurentericus* enthaltenden Schwanzknotens ventralwärts verlagert und entspricht sodann in einem gewissen Stadium der Entwicklung der Strecke des fertigen Organismus zwischen der Schwanzwurzel und dem Nabel. Sie stellt den ventralen Abschluß der Kloake dar, als eine Epithellamelle, welche das Ectoderm mit der epithelialen Wandung der Kloake in Verbindung setzt. Diese Verhältnisse erfahren nun dadurch eine Änderung, daß die Kloake durch ein mehr oder weniger frontal eingestelltes Septum in den ventral gelegenen *Sinus urogenitalis* inclusive Harnblase und das dorsal gelegene *Rectum* zerfällt. Die ventrale Wand der Harnblase wird zuerst durch Bindegewebe, sodann durch das ventralwärts gehende Auswachsen der Bauchmuskulatur verstärkt; weiter caudal bildet sich das *Tuberculum genitale* und das *Perineum*. Tritt nun innerhalb dieser Strecke ein Zerfall des Primitivstreifens in zwei mehr oder weniger divergierende Abschnitte auf, so können sich dementsprechend auch die längs des Primitivstreifens sich anlegenden Gebilde verdoppeln. So können wir eine Verdoppelung der Kloake finden, und wohl durch Weitergehen des Prozesses eine solche des *Sinus urogenitalis*, der Harnblase und des *Rectum*. Endlich sind auch Verdopplungen der äußeren Geschlechtsteile beobachtet worden, so eine Verdoppelung des Penis. Freilich muß man in bezug auf diese eine gewisse Vorsicht walten lassen, indem es nicht ausgeschlossen erscheint, daß die Anlage des Genitalhöckers, auch ohne Teilung des Primitivstreifens, sich so gut wie viele andere Gebilde teilen kann. Ferner ist zu berücksichtigen, daß in vielen Fällen der Verdoppelung der äußeren Geschlechtsteile der Befund bloß einen Teil einer weitgehenderen Verdoppelung des caudalen Rumpfes, zum Teil mit mehr oder weniger rudimentärer Entwicklung einer überzähligen hinteren Extremität darstellt. Auf solche Bildungen ist immer zu fahnden, wenn ein derartiger Befund an den äußeren Genitalien vorliegt.

β) Ungleichwertige, untereinander verbundene Teilprodukte.

1. Parasitäre Doppelbildungen.

Bei diesen ist an den Körper eines mehr oder weniger normal ausgebildeten Wirtes (*Autositen*) ein rudimentäres Individuum als Parasit angeheftet. Die Mannigfaltigkeit der Bildungen erschwert die Übersicht, doch ist klar, daß die eine der beiden Anlagen im Wachstum zurückbleibt und eine teilweise Rückbildung erfährt. Die Fig. 672 zeigt einen solchen im Brustteil des *Autositen* angehefteten Parasiten, welcher aus einem rudimentären Becken und zwei Anhängen besteht, die unverkennbar rudimentäre Füße darstellen, mit bloß einem voll ausgebildeten Strahl, nämlich demjenigen der großen Zehe. Die Erklärung ist nicht leicht, vielleicht ist die Annahme gestattet, daß auf einem gewissen Stadium der Entwicklung des *Autositen* eine Spaltung des Primitivstreifens erfolgte, und daß an einem der sekundär gebildeten Primitivstreifen bloß eine kümmerliche Fortentwicklung stattfand, welche zur Herstellung des Parasiten führte. Oder wir müßten annehmen, es seien zwei Bildungszentren auf dem bläschenförmigen Keime aufgetreten, von denen der eine den *Autositen* lieferte, der andere, im Winkel auf den ersteren stehend, unter Rückbildung seines Kopfabschnittes mit demselben zur Vereinigung kam. Die Variation, welche in diesen Bildungen vorkommt, ist ganz außerordentlich groß, je nach dem Größenverhältnis zwischen *Autositen*

und Parasiten und dem Modus der Einpflanzung des letzteren in den ersteren. Sie leiten allmählich zu den geschwulstartigen Bildungen oder den Teratomen über, die bei amorpher Gestaltung doch noch Derivate von allen drei Keimblättern enthalten. Das Verständnis für die Entwicklung derselben ist nur möglich, wenn wir eine sehr frühzeitige und auch weitgehende Reduktion des Parasiten annehmen, aber gleichzeitig die außerordentliche Proliferationsfähigkeit embryonaler Zellen berücksichtigen.

2. Teratomartige Bildungen.

Von diesen sind es besonders zwei, welche sich durch eine gewisse Regelmäßigkeit in ihrer Anheftung an den Autositen auszeichnen. Es sind dies die sog. Epignathen, die ihre Befestigung innerhalb der Mundhöhle, häufig am Dache des Pharynx an der Schädelbasis nehmen, und zweitens Parasiten, welche am caudalen Ende des Autositen als Sakralparasiten mit diesem in Verbindung treten. Häufig werden solche Teratome auch als Embryome bezeichnet und damit die Ansicht verknüpft, daß sie sich aus einer abortiven oder embryonalen Anlage entwickeln (s. eine Zusammenstellung der Ansichten in R. Bonnets Referat und Merckels Ergebn. der Anat. u. Entw.-Gesch. IX. 1899). Bonnet hält an der Möglichkeit fest, daß auch eine befruchtete Polyzelle zwischen den Blastomeren des Keimes sich weiter entwickeln und damit zu einer Inklusion in inneren Organen, also auch in den Keims öcken, sowie in später sich schließenden Rinnen- oder Spaltbildungen der Anlage Veranlassung geben könne. Alfr. Fischel dagegen verwirft die Annahme, daß solche Bildungen von Richtungskörperchen oder von abgesprengten Blastomeren aus sich entwickeln; er hat meines Erachtens damit recht, denn die Annahme entbehrt gänzlich der tatsächlichen Unterlage, während diejenige eines Auftretens des zweiten Keimzentrums den Beobachtungen in vollem Maße Rechnung trägt und außerdem durch mannigfaltige Analogie mit den Doppelbildungen gestützt wird.

α) Epignathi.

Die Epignathi sind dadurch charakterisiert, daß sich der Parasit an die Schädelbasis oder an den Gaumen des Autositen anheftet. Die Gestaltung und der Bau dieser Bildungen ist außerordentlich verschieden. Es kann sich um einen mittels einer Nabelschnur an dem Dache der Mundhöhle des Autositen befestigten, mehr oder weniger vollständig ausgebildeten Fetus handeln, oder es sind an derselben Stelle Teile eines zweiten Fetus befestigt, besonders solche, die der caudalen Partie des Körpers angehören. Oder es ist von Organen nichts wahrzunehmen; die unförmige Masse zeigt den Bau eines Teratoms, d. h. sie enthält Derivate aller drei Keimblätter, aber keine bestimmt geformten Organe. Oder es handelt sich endlich um einen Tumor, welcher nach dem Typus der sog. Mischgeschwülste gebaut ist. Zwischen den einzelnen Formen finden sich Übergänge, die eine fast kontinuierliche Reihe darstellen. Ich möchte die Bildung, ebenso wie die gleich zu erwähnenden Steißgeschwülste, auf das Auftreten einer mit dem Kopf- oder



Fig. 67z. Parasitenbildung bei einem ausgetragenen Kinde.
Präparat von Dr. Wormser in Basel.

mit dem Schwanzende gegen die Mundplatte des Autositen hin gerichtete Embryonalanlage zurückführen (s. die Schemata, Fig. 654). Bei der Abschnürung des vorderen Körperendes und der Bildung der Mundhöhle würde dann diese Anlage unter starker Behinderung ihrer Weiterentwicklung in die Mundhöhle aufgenommen resp. könnte hier ihre Insertion finden. Man weiß noch zu wenig über den Bildungsmodus des Mundes und die Abschnürung des Embryos, als daß man sich ein genaues Bild über den Modus dieser Aufnahme machen könnte. Jedenfalls ist für viele Formen der Epignathi eine starke Rückbildung resp. ein Zurückbleiben im Wachstum anzunehmen.

ββ) Sakralparasiten (Befestigung des Parasiten am caudalen Ende des Autositen).

Auch diese Bildungen sind auf das Auftreten zweier Anlagen zurückzuführen, von denen sich die eine als Autosit, die andere als Parasit darstellt. Beide gehen auf den Typus der Duplicitas posterior zurück. Auch hier haben wir alle möglichen Übergänge von den symmetrischen Doppelbildungen zu den asymmetrischen und von diesen zu den amorphen, bei denen der Parasit eine unförmige Masse darstellt, in welcher jedoch die Zusammensetzung aus Bestandteilen aller drei Keimblätter darauf hinweist, daß wir es mit einem Teratom zu tun haben.

Mit Schwalbe sind hier mehrere Gruppen zu unterscheiden. Nicht selten finden wir überzählige untere Extremitäten, manchmal mit Teilen des Beckens; in anderen Fällen stellt sich die Bildung als ein Tumor dar, welcher Organteile enthalten kann, oder auch als ein einfaches Teratom. Insbesondere müssen wir uns vergegenwärtigen, daß es sich um Bildungen handelt, die vielfach durch Teilung der den Canalis neurentericus einschließenden Wachstumszone entstanden sein können; eine Möglichkeit, die uns bei der Beurteilung der Epignathi nicht offenstand.

Literatur.

- Beer, E., Über das Vorkommen von zweigeteilten Malpighischen Körperchen in der menschlichen Milz. Zeitschr. f. Heilk. 24. 1903. Abt. f. path. Anat.
- Bonnet, R., Gibt es bei Wirbeltieren Parthenogenese? In Bonnet-Merkels *Ergebn. d. Anat. u. Entw.-Gesch.* IX. 1899.
- Braune, W., Die Doppelbildungen und angeborenen Geschwülste der Kreuzbeingegend. Leipzig 1862.
- Brauer, Aug., Über Doppelbildungen des Skorpions (*Euscorpium carpathicum* L.). Sitz.-Ber. d. k. preuß. Akad. d. Wiss. Math.-naturw. Kl. XII. 1917. 208—221.
- Černý, Arch. f. Entw.-Mech. 23. 1907.
- Coker, R. E., Diversity in the Scales of *Chelonia*. J. of Morph. 21. 1910.
- Ekman, Gunnar, Zur Frage nach der frühzeitigen Spezifizierung der verschiedenen Teile der Augenanlage. Arch. f. Entw.-Mech. 40. 1914. 121—130.
- Fernandez, M., Beiträge zur Embryologie der Gürteltiere. Zur Keimblätterinversion und spezifischen Polyembryonie der *Mulita*. Morph. Jahrb. 39. 302—334.
- Derselbe, Die Entwicklung der *Mulita*. Rev. del Museo de la Plata t. XXI. 1915.
- Derselbe, Über einige Entwicklungsstadien des *Peludo* (*Dasypus villosus*). Anat. Anz. 48. 1915.
- Fischel, Alfr., Über den gegenwärtigen Stand der experimentellen Teratologie. Verh. d. deutschen pathol. Ges. V. 1903.
- Flemming, W., Zellsubstanz, Kern- und Zellteilung. 1882.
- Giovannini, S., Eine Reihe von Arbeiten über Zwillings- und Mehrfachbildungen an Haaren im Anat. Anz. 30. 1907. 144; 32. 1908. 206; 34. 1909. 203; 37. 1910. 39.
- Grubermann, Ida, Eine sagittale Verdoppelung der weiblichen Harnröhre. Inaug.-Diss. Zürich 1912.
- Heidenhain, R., Plasma und Zelle II. 1911.
- Heidenhain, M., Über Drillings- und Vierlingsbildungen der Dünndarmzotten. Anat. Anz. 40. 1912. 102—147.
- Derselbe, Über die Körperteilnatur der Fibrillen in der Muskulatur des Forellenembryos. Anat. Anz. 44. 1913.
- Derselbe, Sinnesfelder und Geschmacksknospen der Papilla foliata des Kaninchens. Arch. f. mikr. Anat. 84. 1914. 365—479.

- Herbst, Gust., Die Pacinischen Körperchen und ihre Bedeutung. 16 Tafeln. Göttingen 1848.
- Hübner, St., Die Doppelbildungen des Menschen und der Tiere. *Ergebn. d. allg. Pathol. u. path. Anat.* XV. 1. 1911.
- Kaestner, S., Doppelbildungen an Vogelkeimscheiben. 5. Mitt. *Arch. f. Anat. u. Entw.-Gesch.* 1907. 129—208.
- Kopsch, Fr., Über eine Doppelgastrula bei *Lacerta agilis*. *Sitz.-Ber. d. preuß. Akad. d. Wiss. Berlin* 1897.
- Krompecher, Edm., Über mehrfache indirekte Kernteilung. *Ungar. Arch. f. Med.* III. 1895. 228—275.
- Löwy, R., Ein Fall von doppelter Gallenblase bei *Felis domestica*. *Anat. Anz.* 37. 1910. 8—9.
- Marchal, P., Recherches sur la biologie et le développement des hyménoptères parasites I. *Arch. de zool. expér.* 4 Série. t. II. 1904.
- Meyer, A. W., Spolia anatomica. *Journ. of Anat. and Physiol.* 48. 1914.
- Meyer, R., Embryonale Gewebsanomalien, besonders des männlichen Geschlechtsapparates (doppelte Urethra beim Manne). *Ergebn. d. allg. Path. u. path. Anat.* XV. 1. 1911. 430—549.
- Newmann, H. H., Heredity and organic symmetry in Armadillo. *Biol. Bull. Woods Holl.* 29. 1915. 1—31.
- Derselbe, *The Biology of Twins*. Chicago 1917.
- Newmann and Patterson, Development of the 9 banded Armadillo. *Journ. of Morph.* 21. 1910.
- Patten, W., Variations in the Development of *Limulus*. *Journ. of Morph.* XII. 1898. 1—148.
- Patterson, J. F., A preliminary report on the Demonstration of Polyembryonic Development in the Armadillo. *Anat. Anz.* 41. 1912. (Tatu novemcinctum.)
- Retzius, G., Weitere Beiträge zur Kenntnis der Spermien der Menschen und einiger Säugetiere. *Biol. Unters.* N. F. X. 1902. 45—60.
- Rutherford, W. J., Notes on a case of feather bifurcation. *Journ. of Anat. et Physiol.* 37. 1902. 368—374.
- Schauinsland, Weitere Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Hatteria. *Skeletsystem usw. Arch. f. mikr. Anat.* 56. 1906. 747—867.
- Schwalbe, E., Die Morphologie der Mißbildungen und die Doppelbildungen. Jena 1907.
- Skoda, N., Eine seltene Anomalie. Verdopplung eines Darmabschnittes bei einem Rinde. *Anat. Anz.* 50. 1917. 146—154.
- Sobotta, Eineiige Zwillinge und Doppelbildungen des Menschen, im Lichte neuerer Forschungsergebnisse der Säugetierembryologie. *Studien zur Pathologie der Entwicklung* I. 1914.
- Stinelli, F., Ricerche istologiche su un canale deferente umano a doppio lume. *Anat. Anz.* 34. 1909.
- Straßmann, in *Winckels Lehrb. d. Entwicklungsgeschichte* I. 2.
- Suppiger, J., Bildungsfehler der weiblichen Beckenorgane. *Korrespondenzbl. f. Schweiz. Ärzte* 1876.
- Virchow, R., Descendenz und Pathologie. III. *Virchows Arch.* 103. 1886. 412—436.
- Wiesner, Jul., Die Elementarstruktur und das Wachstum der lebenden Substanz. Wien 1892.
- Wilder, H. H., Duplicate Twins and double Monsters. *Amer. Journ. of Anat.* III. 1904. 387—472.
- Wilms, M., Die Mischgeschwülste. Leipzig 1899—1902.
- Windle, B. C. A., A note on identical malformations in twins. *Journ. of Anat. and Physiol.* 26. 1892. 295—299.

Alphabetisches Register.

A.

- Abortbildungen 165, Figg. 133, 134, 135.
 Abschnürung d. Embryo von der Keimscheibe 91, 616, 617, Fig. 646.
 Achsencylinder, Auswachsen des 471, 511, Fig. 506.
 — Bildung des 467, Fig. 496.
 Achsen skelet 178, Figg. 149, 150, 151.
 Adeciduata 129.
 Aditus laryngis, Stellung des 298, Fig. 288.
 After 95, 107.
 Afterbucht 107.
 Agger nasi 595.
 Ala cinerea 488.
 Allantois, Hühnchen 117, 118, Figg. 78, 79, 80, 81, 82 A u. B.
 — Mensch 148.
 — Placenta 124.
 — respiratorische Funktion 124.
 Alveole 271, Fig. 258.
 Amboß 567.
 Ameloblasten 272.
 Amnion, Falten 111, 113, Fig. 76, 78, 79.
 — Flüssigkeit 148, 166.
 — Hühnchen 115.
 — Mensch 74, 147, Fig. 50.
 Amphibieneier 22.
 Ampulla(ae) membranaceae 558.
 — recti 431.
 Anahöcker 441, Fig. 472.
 Anencephalie 508, Figg. 554, 555, 556.
 Anophthalmie 551.
 Annulus (i) fibrosi (Herz) 365.
 Annulus lymphaticus 288.
 — tympanicus 196.
 Ansa n. hypoglossi 230.
 Anthelix 570.
 Antitragus 570.
 Aortae dorsales 333, 352, Figg. 323, 324.
 Aortenbogen 332, 356, 357, Figg. 323, 354, 356, 358, 359.
 — doppelter 357, Figg. 362, 363.
 — Varietäten 357.
 Aortensystem (embryonales) 353.
 Apertura(ae) laterales ventriculi IV 489.
 — medialis ventriculi IV (Magendii) 489, 505.
 Apparatus digestorius 247.
 — respiratorius 247, 296.
 Appendices epididymidis 396.
 — vesiculosi 425.
 Aquaeductus cochleae 563.
 Archipterygiumtheorie d. Extremitäten 234.
 Archiocyten 13.
 Arcus aortae 355, Fig. 358.
 — — Lageveränderung in caudaler Richtung 357.
 — — rechtsseitiger 357, Figg. 360, 361.
 — n. hypoglossi 525.
 Area opaca (Hühnchenkeimscheibe) 116.
 — parolfactoria (Broca) 503.
 — pellucida (Hühnchen) 116.
 — primitiva s. Primitivplatte.
 — vasculosa 325, Fig. 312.
 Arteria(ae) 350, Figg. 352, 353.
 Arteria(ae) axillaris 364.
 — carotis int. 354, Figg. 357, 358.
 — centralis retinae 517, 531, 542.
 — ciliares ant. 546.
 — coeliaca 302, 352, 360.
 — — Varietäten 361, Figg. 369, 370.
 — epigastrica inf. 352.
 — femoralis 365, Fig. 375.
 — hepaticae accessoriae 362, Figg. 369, 370.
 — hyaloidea 365, 544, Fig. 375.
 — mammaria interna 352.
 — mesenterica inf. 361.
 — — sup. 361.
 — — Varietäten 362, Figg. 369, 370.
 — omphalomesentericae 150, 329, 333, Fig. 312.
 — pulmonalis 353, 355, Figg. 357, 358.
 — radialis 365, Fig. 374.
 — renalis 351, 363, Figg. 371, 372.
 — renales accessoriae 363, Figg. 371, 372.
 — saphena 365, Fig. 375.
 — spermatica int. Fig. 440.
 — splanchnicae, Wanderrung 360, Figg. 366, 367, 368.
 — stapediale 201, 568.
 — subclavia 364, Fig. 373.
 — ulnaris 364, Fig. 374.
 — umbilicales 116, 122.
 — vertebralis 354, Figg. 357, 358.
 Atlas 180, Fig. 153.
 — Assimilation des 184, Fig. 159.

Atresia ani 444, Fig. 478.
 — pupillae congenita 546.
 Atrioventriculares Bündel (His) 345.
 Atrium dextrum cordis Fig. 334.
 — valvulae venosae 337, Fig. 335.
 Auge 529.
 — ein bilateral symmetrisches Organ 544.
 — Kreislauf im fetalen 545, Fig. 585.
 — vergleichend embryologische Bemerkungen über das 548.
 — Mißbildungen 551.
 Augenblase, primäre 491, 530, 531, Fig. 573.
 — sekundäre 532, 537, Fig. 474.
 Augenlider 547.
 Augenmuskeln 239, Figg. 216, 217.
 Augennasenrinne 255, Fig. 233.
 Augenspalt 544.
 Auricula 556.
 Auris externa 568, Fig. 615, 616.
 — interna 556.

B.

Becken 210, Figg. 189—190.
 Befruchtung 33, Fig. 17.
 — *Ascaris megalocephala* 35.
 — Bedeutung der 36.
 — Ort der 36.
 — Seeigeleier 33.
 Beinebenieren 449.
 Beizwischennieren 449.
 Beroë, Lokalisation von Organen im Ei von 601.
 Beuteltiere, Allantois 122.
 Bildungszentren 639.
 Bildungsplasma 2.
 Blasenspalte 433.
 Blastomeren, Polarität der 602.
 — Wert der ersten 52.
 Blastula 51.
 Blutbildung in der Dottersackwandung 328.
 Blutinseln 324.
 Blutkreislauf, Embryo hum. von 1,3 mm, Fig. 323.

Blutkreislauf, Fetus 374, Figg. 387, 388.
 — Schema, frühe Stadien 334.
 Blutplasma 325.
 Blutraum, intervillöser 142, 147, 158.
 Blutzellen 328, Figg. 313, 314, 315, 316.
 Brachydactylie 221.
 Bradypus, Zahl der Halswirbel 184.
 Branchialbogen 98.
 Branchiogene Organe 292.
 Branchiomerie 108, 236, Figg. 216, 217.
 Brücke 484.
 Brückenkrümmung 482.
 Brustbein 187, Figg. 163, 164, 165.
 Brunstperiode 129.
 Brustwarze 591.
 Brustwirbel 181, Fig. 155.
 Bulbus olfactorius 503.
 Bursa omentalis 303, Figg. 293—295, 297—300.

C.

Caecum 250, 302, 306, Fig. 229.
 Calcaneus 215, Fig. 197.
 Camera oculi anterior u. posterior 547.
 Campanula Halleri 544.
 Canalis auricularis 337.
 — hyaloideus 541, 544, Fig. 585.
 — neurentericus 59, 76, 92, 107, 428, 473, Fig. 31.
 — opticus 481, 491, 517, 531, 611, Figg. 563, 564.
 — peritonaei 422.
 — spiralis modioli 563.
 — utriculosaccularis 558.
 Capsula auditiva, Fig. 169.
 — cartilaginea nasi 573.
 — interna 497.
 Carnivoren Allantois 122.
 — Placenta 128.
 Cauda heliis 570.
 Cavum pericardii 386, Figg. 402, 403, 404.
 — pleurae 386, Figg. 402, 403, 404.
 — pleuropericardiacum 385.
 — tympani 564.

Cavum tympani, Paries labyrinthicus 196, 571.
 — — Paries tegmentalis 196.
 — — Verhalten zur Chorda tympani 570.
 — — Verhalten zum N. facialis 570.
 Cell lineage 598.
 Cellulae ethmoidales 577.
 — mastoideae 564.
 Cement 269, 275.
 Centrosomen 20, Fig. 9.
 Centrum semiovale 495.
 Cephalopagi 632.
 Cerebellum 468, 481, 488.
 Chiasma nn. opticornum 492, 611.
 Chorda dorsalis 95, Fig. 60.
 — vorderes Ende 238, Figg. 219—220.
 Chordakanal, Amphioxus 57, Fig. 30.
 Chorda tympani 522, 523, 571.
 Chorioidea 546.
 Chorion frondosum 153.
 — laeve 153.
 Chorionbäumchen 155, Fig. 116.
 Chorionzotten 125, 145, 151, 155, Figg. 108, 111, 113, 117.
 — Epithel, regressive Veränderungen 163, Fig. 129.
 — Langhanssche Schicht 155, Fig. 117.
 — Syncytium 155, Fig. 117.
 Chromaffines System 447, 465, 471.
 Chromatinreduktion 9, 16.
 Chromosomen 598.
 — accessorisches Chromosom 32.
 — Kontinuität der 29.
 Cisterna chyli 378.
 Clavicula 206, Fig. 182.
 Cochlea 563.
 Coelom, Amphibien 63.
 — Amphioxus 58, Fig. 30 C.
 — außembryonales 87, Fig. 55.
 — embryonales 86, 384, Figg. 55, 62, 398.
 — Scheidewände im 383.
 Colliculus seminalis 428, 434.
 Colobom 552.
 Colon 303.

- Colon ascendens 302, 306, 309.
 — descendens 309.
 — sigmoideum 302.
 — transversum 302, 306.
 Columna fornicis 501.
 Commissura cerebri ant. 498, Fig. 542, 456.
 Conchae 575.
 — obtectae 577.
 Conus inguinalis 421.
 Corium 87, 583.
 — Fibrillen 584.
 — Spaltbarkeit 584.
 Cornea 546.
 Corona radiata 18.
 — albicans 135.
 Corpus callosum 495, 497, 498, 501, Figg. 542—548.
 — ciliare 541, Figg. 582, 583.
 — geniculatum laterale u. mediale 492.
 — luteum 135.
 — mammillare 491, 501.
 — papillare 583.
 — pineale 490, 492, Figg. 536 bis 540.
 — restiforme 488.
 — striatum 482, 495, 502.
 — subthalamicum 468.
 — trapezoides 488.
 Cotyledonen 130.
 Cristae ampullares 559, 561.
 Cuboideum 215.
 Cumulus proligerus 18.
 Cupula cochleae 563.
 Cuticula dentis 272.
 Cynthia partita, Lokalisation von Organanlagen im Ei (Conklin) 601.
 Cyklopie 552, Figg. 590, 597.
 — bei Teleostiern nach Behandlung d. Eier mit $MgCl_2$ 606.
- D.**
- Darm 300.
 — Amphioxus 58, Fig. 30 C.
 — Histogenese 310.
 — Länge einzelner Abschnitte 310.
 — Längenwachstum 309.
 — Lumen, Verklebung 311.
 — Pforten, craniale 94, Fig. 60, 618.
 — — caudale 94, Fig. 60.
- Darm, Rinne 108, 248.
 — Rohr 92.
 — — epitheliales 108
 — System 247.
 — Zotten 311.
 Damm 440, Figg. 472, 473.
 Decidua 129, 137, Figg. 98, 99.
 — basalis 138, 158, 163.
 — capsularis 138, 146.
 — parietalis 138, 164, Figg. 131 u. 132.
 — Stratum compactum 137, Fig. 98.
 — — spongiosum 137, Fig. 98.
 Deciduata 129.
 Deciduazellen 137.
 Deckknochen 268.
 Dentin 273, Fig. 261.
 Dentition 278.
 Descensus ovariorum 425.
 — testium 420, 422, 440, 442.
 Deuteroplasma 19, Fig. 11.
 Diaphragma 242, 386, 389, Figg. 223, 224, 405, 407.
 Dickdarm, Verdopplung, Fig. 670.
 — Zotten 311.
 Diencephalon 481, 491.
 Diplocheirie 215, Fig. 198.
 Diplopodie 218, Fig. 205.
 Diprosopie 633.
 Diverticulum ilei (Meckel) 310, 624.
 Doppelbildungen, Figg. 652, 653.
 — eines ganzen Organismus 629.
 — frühe Stadien der Ente, Figg. 659, 660.
 — späte Stadien, Figg. 661 bis 668.
 Dotter 6, 51, 54, 88, 111.
 — Haut, Bildung 37, 110.
 — Pfropf (Rusconischer) der Amphibien 60.
 — Resorption (Hühnchen) 116.
 — Umwachsung des 91.
 — Verteilung im Ei 22, Fig. 11.
 Dottersack 111, Fig. 75.
 — Gefäßbildung auf dem 88, 116.
 — Nabel 96.
 — Placenta 124, 129, 131.
 — Säugetiere 124, Figg. 84 bis 89.
 Diaphysenkerne 176.
 Drillinge 630.
- Ductuli transversi (epoophori) 425.
 Ductus(us) branchiales 283, Fig. 272.
 — choledochus 301, 309.
 — cochlearis 561.
 — Cuvieri 336, 367, 385, 388, Fig. 367.
 — endolymphaticus 556, 559.
 — epoophori longitudinalis 425.
 — hepatocystici (Luschka) 314.
 — incisivi 261, 573, 590.
 — nasolacrimalis 255.
 — omphaloentericus 92, 96, 112, 301, 625.
 — — Rückbildung 310.
 — pancreaticus 301, 309.
 — pleuroperitoneales 389.
 — semicirculares 557.
 — thoracicus 378.
 — thymopharyngeus 284, 293.
 — thyreocervicalis 283.
 — thyreoglossus 291, Fig. 283.
 — venosus (Arantii) 369, Fig. 380.
 Duodenum 301.
 Duplicitas anterior 632, 633, Figg. 662—664.
 — posterior 632, 641, Figg. 669—671.
- E.**
- Ei, Dottergehalt 91.
 — Implantation in der Uterusschleimhaut 134.
 — menschliches 134.
 Ectoderm, Differenzierung des 89.
 — Produkte des 81.
 — fetales (Trophoblast) 125
 Ectopia cordis 336.
 — testis inguinalis 423, Fig. 441.
 Eingeweide, Topographie 379, Figg. 393—396.
 Eihüllen 110.
 — Amnion 110.
 Eiweißhülle (Hühnchen) 118.
 — Mensch 132.
 — Monotremen 120.
 — primäre 110.
 — Sauropsiden 112.

- Eiweißhülle, Säugetiere 120. .
 — sekundäre 110.
 Eischale 110.
 Eizellen 28.
 — mehrkernige 30, 631, Fig. 16.
 — Zahl der 414.
 Embryonalanlage, Medianebene 616.
 Embryonalknoten (Säugetiere) 70, 120.
 Embryonalschild (Reptilien) 64.
 Embryome 645.
 Embryonen, Altersbestimmung menschlicher 106.
 — menschliche vom 2. Monate 97, Figg. 63, 64, 65.
 — menschliche aus dem 3. Monate u. später 101, Figg. 19, 102.
 Embryotrophe 126.
 Enddarm 250, Fig. 228.
 Endokardkissen 337.
 Endolymph 556.
 Endothelium camerae ant. 625.
 Entoderm 78, 88.
 Entwicklung, Definition 2.
 — postfetale 1.
 Entwicklungsmechanik 3.
 Entwicklungsperioden 39.
 Entwicklungsvorgänge, causale Genese 3.
 — formale Genese 3.
 Ependym 467.
 Epidermis 583, 584.
 Epididymis 417.
 Epigenesis 597.
 Epiglottis 297, Fig. 288.
 Epignathus 645.
 Epiphysenkern 176, 177, Figg. 147—148.
 Epispadie 433, 445.
 Epistropheus 181, Fig. 154.
 Epithelkörperchen 295, Figg. 278—282.
 Eponychium 593.
 Epoophoron 425, Fig. 449.
 Ernährung des Fetus 126.
 Erythrocyten 324.
 Ethmoturbinalia 576, 577.
 Evolution 597.
 Excretionssystem, Corpuscula renis 394.
 — Flimmertrichter 394.
 — Segmentkanälchen 395, Figg. 408, 409.
 Extremitätenanlagen 99, Fig. 63.
 Extremitätenmuskulatur 85.
 Extremitätenmißbildungen 198, 205, 211.

F.
 Falx cerebri primitiva 421, 481.
 Fascia cremasterica 421.
 — dentata 501.
 Fasciculus longitudinalis post. 486.
 — solitarius 488.
 Femur 213, Fig. 195.
 Fenestra cochleae 563, 567.
 — vestibuli 202, 566, 567.
 Fetales Ectoderm = Trophoblast 70, Fig. 43.
 Fetus, Ernährung in utero 139
 Fibrae arciformes 486.
 Fibula 213, Fig. 196.
 Fibrin, Placenta 145.
 Fila olfactoria 517.
 Fimbria hippocampi 501.
 Fischherz 349.
 Fissura chorioidea 497, 531, 533, 537, Fig. 575.
 — collateralis 508, Fig. 553.
 — hippocampi 501.
 — interhemisphaerica 491.
 — petrotympanica 196, 567.
 — rhinica 508, Fig. 553.
 — sterna 187.
 Fistula sacrococcygea 475.
 Flexura coli hepatica 306.
 — — lienalis 306.
 — duodenojejunalis 301.
 Follikel, Graafscher 18, 24, 415.
 — mehreiige 30, Fig. 16.
 Fonticuli = Fontanellen 198.
 Foramen (ina) atriocentricularia 340, Figg. 337—342.
 — epiploicum Fig. 298.
 — interventriculare 338, 343, 482, Fig. 522.
 — ovale 334, 340, Fig. 336
 — thyreoideum 524.
 Fornix 497, 501.
 Fossa cerebri lat. 496, 505, Fig. 526.
 — incisiva 261, Fig. 237.
 — sacrococcygea 475.
 Fossa supratonsillaris 286, Fig. 274.
 Frenulum clitoridis 427.
 Fretum Halleri 336.
 Fruchtblasen, frühmenschliche 141, Fig. 105.
 Funiculus cuneatus 471.
 — gracilis 471, Fig. 503 bis 505.
 Furchen, transitorische des Großhirns 497.
 Furchung, 39, 41, 44, Figg. 19, 20, 22.
 — Amphibien 46, Figg. 20, 21.
 — Furchungshöhle (Blastocoel) 46, Fig. 21.
 — Kernteilungen bei der 51.
 — innere Vorgänge der 51.
 — Säugetiere 49, Fig. 25.
 — Sauropsiden 47, Figg. 22, 237, 4.
 — subgerminale Höhle 48, Fig. 23.
 — Typen der 19, 20, 21, 45, 604.
 Fuß, Entwicklung der Form u. Stellung 104, Figg. 70 bis 74.
 Fußplatte 204.
 Fußzellen (Sertoli) 14.

G.
 Gallenwege 316.
 Gameten 8.
 Ganglia truncisymphathici 515, Fig. 562.
 Ganglienleiste 465, 512.
 Ganglion ciliare 516.
 — cochleae 522.
 — geniculi 522.
 — oticum 516.
 — sphenopalatinum 516.
 — vestibuli 522.
 Gastralhöhle s. Urdarm.
 Gastraeatheorie (Haeckel) 55.
 Gastrulation, Ablauf der 61.
 — Bedeutung der 617.
 — bei Amphioxus 55, Figg. 26, 27, 28.
 — bei Amphibien 59, 60, Fig. 32.
 — bei Reptilien 64, 69, Fig. 35, 36.
 — bei Vögeln 67, 69, Fig. 42.
 — bei Säugetieren 71.
 — Mechanik der 606, 607.

- Gastrulation, Mesoderm-
bildung und 75.
— Organanlagen während der
609, Figg. 644, 645.
Gaumen 258, 259, Figg. 236
bis 238.
— Falten 261.
— primitiver 253, 258, 573.
— Scharten 265, Figg. 245,
246, 247, 248.
— Spalten 199.
Gebiß, diphyodontes 277.
— polyphyodontes 277.
Gefäßbildung 325, Fig. 313
bis 317.
— Mechanik der 330.
Gefäßendothel 324, 328,
Figg. 313, 314.
Gehirn 478.
— Achse 484.
— Bläschen 463, Fig. 489.
— Bodenplatte 483.
— Deckplatte 483.
— Ependym 483.
— Flügelplatte 483.
— Grundplatte 483.
— Krümmungen 479, Figg.
520—521.
— Lateralzonen 483, 484, Fig.
523.
— Medianzonen 482, 483, 484,
Fig. 523.
— Wachstum 100.
Gehörbläschen, erste An-
lage 610.
Gehörgrübchen 611.
Gehörknöchelchen 201, 566.
Gehörorgan 555.
— Mißbildungen 571.
Gelenke 220, Fig. 212.
Genitaleiste 408, Figg. 429
bis 431.
Genu corporis callosi 501.
Geruchsorgan 572.
Geschlecht, Bestimmung des
31.
Geschlechtsorgane, äußere
436, Figg. 461—465.
— innere Figg. 438, 439, 443.
— — Umbildung 420.
— Mißbildungen der 442.
Geschlechtsreife 134.
Gesicht 105, 252, Fig. 233.
Gesichtsfortsätze 256.
Gesichtsmuskulatur, mi-
mische 109, 243, Fig. 224.
Gesichtsspalten 263, Figg.
242, 243.
Gesichtsspalten, quere
264, Fig. 242.
— schräge 264, Fig. 242.
Glabella coccygea 477.
Glandula (ae) bulbourc-
thralis (Cowperi) 441.
— ciliares (Molli) 547.
— duodenales (Brunner)
312.
— intestinales 311.
— lacrimalis 547.
— lingualis 288.
— paraurethrales (Skene)
442.
— parotis 288.
— submaxillaris 288.
— tarsales (Meibomi) 547.
— thyreoidea 290, Figg. 278
bis 283.
— — accessoria 291, 292,
Fig. 283.
— vestibularis major Fig.
443.
Glans penis 438.
Glaskörper 543.
Graafscher Föllikel 134,
415, Fig. 436.
Graviditas extrauterina
168, Fig. 139, 140.
Grenzfurche (His) 92, Fig.
56.
Grundgesetz, phylogenetis-
ches 5.
Gubernaculum testis (Hun-
teri) 426
Gymnophionen 66.
Gyrus (i) ambiens 503.
— cinguli 503.
— dentatus 503.
— fornicatus 498, 501, 503,
Figg. 542—546.
— frontalis 508.
— hippocampi 501, 503.
— olfactorius 503, Fig. 550.
— — orbitalis 503.
— semilunaris 503.
— subcallosus 501, 503,
Figg. 544—546.
— uncinatus 503.

H.
Haar (e) 586.
— Ersatz 587.
— Kanal 587.
— Kegel 586.
— Schaft 586.
— Scheiden 587.
Haar, Wechsel 587.
— Zapfen 586.
Haemotropie 126.
Haftstiel 92, Fig. 56.
Hahnenfedrigkeit 454.
Halbwirbel 185, Figg. 161,
162.
Hals 235.
Halsfisteln 283, Fig. 273,
274.
Halsmuskulatur 242, Figg.
223, 224.
Halsrippen 187, Fig. 166.
Hand (Hände), äußere Form
104, Figg. 70, 71, 72, 73.
— Stellung 103, Figg. 66, 67.
Handplatte 204.
— Skelet 208, Fig. 185.
Harnblase 428, Fig. 454.
Harnkanälchen 405, Fig.
425.
Hasenscharten 255, 268.
Hassalsche Körper 292.
Haut, Leisten 585.
— Verschiebungen 585.
— Zähne 268.
Hemimembryo (Roux) 52.
Hemigastrula (Roux) 52.
Hemitherium ant. 108.
Hensens Knoten 610.
Heredität 4.
Hermaphroditismus 8, 451.
— — spurius 453—455.
— — Ameisen 455.
— — Knochenfische 454.
— — Schmetterlinge 455.
— — verus 417, 450.
Herniae diaphragmaticae
congenitales 389.
— inguinales lat. 433.
Hirnnerven 518, Figg. 565
bis 568.
— Kerne Fig. 568.
Herz 5, 331, 333, Figg. 320,
321, 322.
— — Abschnitte 336.
— Chordae tendineae 345.
— Endothelschlauch 354, Fig.
356.
— Klappen 345.
— Mißbildungen 347.
— Muskel 345.
— Schlauch 329, 333, 380,
Figg. 393—396, 621.
— Septen 333, 336, 343.
— Wulst 94, Figg. 59, 61.
Hexenmilch 591.
Histomeren 629.

Hoden 416, Fig. 437.
 Hühnchen (Ausschlüpfen) 119.
 Hühnerlei, Chalazen 21.
 — Dotter 21.
 — Eischale 22, Fig. 10.
 — Eiweißhülle 20, Fig. 10.
 — Luftkammer 113, Figg. 78, 79.
 Huf 595, Fig. 642.
 Hufeisenniere 408, Fig. 428.
 Humerus 207, Fig. 183.
 Hund, Fruchtblase Fig. 92.
 — Keimscheibe Figg. 45—49.
 Hymen 444.
 Hyoidbogen 98, Fig. 64.
 — Opercularfortsatz 98, 281, 282, Fig. 271.
 Hyomandibulare 200.
 Hyperthelie 591, Figg. 635, 636.
 Hypertrichose 475.
 Hypophysentasche (Rathke) 257, 619.
 Hypophysengang 495.
 Hypophysis 494, Figg. 538, 540.
 Hypospadie 445, Fig. 479.
 Hypothalamus 491.

I und J.

Implantation des Eies im Uterus 139, Figg. 100—103.
 — Embryotropie 141.
 — Implantationshof 141.
 — Plasmodien 141.
 — Saftraum 141.
 — Symplasma 141.
 Incisuria interarytaenoidea 297.
 Indusium 501.
 Inseln 506, Fig. 553.
 Interbranchialfeld 108.
 Integumentum commune 583.
 Interrenalkörper 447.
 Isthmus rhombencephali 481, 484.
 Jacobsons Organ (organon nasovomerale) 578.

K.

Kaninchenei, Blastula Fig. 43.
 Karyokinese 41, Fig. 18.

Kaumuskulatur 243.
 Keimbezirke organbildende (His) 2, 600.
 Keimblase, frühe menschliche, nach Eternod 153, Figg. 114, 115.
 Keimblätter, frühe Bildung 40, 54, 597.
 — Differenzierung 81.
 Keimdrüsen 411, Figg. 432 bis 435.
 — Bandapparat 426, Figg. 446—448.
 — Varianten der Bildung 417.
 Keimepithel 411.
 Keimfalte 411.
 Keimscheibe 51.
 — Auswachsen der 49.
 — embryonaler u. außerembryonaler Abschnitt der 91.
 — epitheliale Anordnung der Zellen der 49.
 — Umwachsungsrand, Hühnchen Fig. 78, 79.
 Kernteilung, Bedeutung der 44.
 — direkte = karyokinetische = mitotische 41, 44, Fig. 18.
 — indirekte = amitotische 625
 Kiemen, äußere 281, Fig. 270.
 Kiemenapparat 5.
 Kiemenbogenscoelom 109, Fig. 216.
 Kiemenbogenmuskulatur 96.
 Kiemendarm 109, Fig. 249, 268, 269, 280.
 Kiemenfurchen 281, 282.
 Kiemenspalten 251, 611.
 Kiemenspaltenorgane 520.
 Kloake 429, Figg. 451—453.
 Kloakenmembran 108.
 Knochen 175, 178.
 Knorpel 176.
 Knospung 8.
 Knoten (Hensens) 68, Fig. 38.
 Kopfcoelom 236, Figg. 216, 217.
 Kopfdarm 251.
 Kopfhöhlen 237, Figg. 216, 217.
 Kopfnerven, Kerne der 490, Fig. 535.
 Kopfmuskeln 235, 240.
 Kopfskelet 188.
 Körperform, äußere 91.
 Krallen 595, Fig. 642.

Kreislauf des neugeborenen Kindes 376.
 Kryptorchismus 423.

L.

Lagena 556.
 Lamina epithelialis chorioidea 492, 498.
 — quadrigemina 491.
 — spiralis ossea 563.
 — spiralis membranacea 563.
 — terminalis 491, 497.
 Langerhanssche Inseln (Pankreas) 317.
 Längsknochen 177.
 Larynx 296, Figg. 286, 287, 288.
 — Lumen 289.
 — Muskulatur 235.
 — Skelet 298.
 Leber, 6, 250, 312, Figg. 304, 305, 306, 307.
 — Bildung von Blutzellen in der 315, Fig. 307.
 — früheste Anlage 313, 612, Fig. 305.
 — hepatopancreatischer Ring 313, Fig. 304.
 — Lappen der 316.
 — Lobus omentalis 316.
 — Reticulum der 315.
 — Trabekeln 315.
 — Wulst 97, 99, Fig. 63.
 Leiste, dentogingivale 262, 269, Fig. 240.
 — labiogingivale 262, 269, Fig. 240.
 Leistenband der Urniere 413.
 Lendenwirbel 181, Fig. 156.
 Lig. arteriosum (Botallo) 353.
 — coronarium hepatis 306.
 — falciforme 306.
 — hepatogastricum 305.
 — infundibulopelvicum 427.
 — ovariopelvicum 427.
 — stylohyoideum 202.
 — teres uteri 427.
 Ligg. flava 179.
 — interarticularia 221.
 — intervertebralia 179.
 — triangularia hepatis 306.
 Limbus foraminis ovalis 340, Fig. 334.

Lininfäden 42, Fig. 18.
 Linse, 533, Figg. 574—579.
 — Epithel 535.
 — Regeneration der 550, 551, Fig. 589.
 — Struktur 536.
 — Ursache der Bildung 537.
 Linsenbläschen 534, Figg. 577, 578, 579.
 Linsenfasern 535.
 Linsenplatte 533.
 Lippen 261.
 — Spalten 264.
 Lobulus paracentralis 508.
 Lungen 298, Fig. 289.
 — accessorische 299.
 — Topographie der 381, Figg. 393, 394, 395, 396.
 Lungenfische, Herz 349.
 Lymphdrüsen 378.
 Lymphgefäßsystem 376, Figg. 389, 390, 391, 392.
 Lymphfollikel im Darm 312.

M.

Maculae acusticae 559, 561.
 Magen 300. Lage 382, Figg. 393—396.
 Magenepithel 311, Fig. 303.
 Magma cellulare 75, 87, Fig. 55.
 Magnesiumchlorid, Mißbildungen nach Behandlung d. Embryonen mit 4.
 Makromeren 51.
 Malleus 176, 566.
 Mamma 590.
 Mandibula 200.
 Mandibularbogen 98, 252, Figg. 63, 64.
 Maxilla 198.
 Maxilloturbinale 575, 578.
 Meatus acusticus ext. 556, 569.
 Meatus nasi 575.
 Meckels Knorpel 189, 200, 567, 568, Figg. 613, 614.
 Medullarplatte 90, 462, Figg. 486, 610.
 Medullarrohr 90, 465, Figg. 491—493.
 Medullarwülste 462, Fig. 487.
 Membrana buconasalis 258, 572.
 — chorii 102.

Membrana cloacae 95, 428, 463, 473, Fig. 454.
 — pleuroperitonaealis 389.
 — pupillaris 542, 552.
 — reuniens 230, 325.
 — tectoria 561.
 — tympani 556, 563, 566, 570.
 Menstruation 106, 129, 132, Fig. 94.
 Merocyten 41, 48.
 Mesencephalon 482, 491.
 Mesenchym 87, 89, 173, 174, Figg. 145, 146.
 Mesenterium commune 309, 319.
 — dorsale 250, 306.
 — ventrale 250, 306.
 Mesocolon 306.
 Mesoderm, Amphibien 62, Figg. 33, 34.
 — Amphioxus 56, Figg. 29, 30.
 — Reptilien 66, Fig. 37.
 — Säugetiere 74.
 — Selachier 83.
 — Vögel 70, Figg. 39, 40, 41.
 — außerembryonales bei Primaten 75, Fig. 50.
 — Differenzierung des 82, Figg. 51, 52.
 — segmentiertes 83.
 — unsegmentiertes 63, 86, 174, Figg. 53, 54, 145, 146.
 Mesodermdivertikel (Amphioxus) 57, Fig. 30 A.
 Mesodermfreie Zone (Ravn) 619.
 Mesoderm-säckchen (Amphioxus) 57, Fig. 30 B.
 Mesoduodenum 306.
 Mesogastrium 302.
 — dorsale 301, Fig. 291.
 — ventrale 305, Fig. 291, 292, 293.
 Mesonephros 396, 398, 401, 413, Figg. 416, 417, 432, 435.
 — Glomeruli 398, Fig. 400.
 — Kennzeichen des 410.
 — Rückbildung des 400, 402.
 — Schwein, Echidna, 401, Figg. 420—421.
 — sekundäre Kanälchen 400.
 — Selachier 398, Figg. 416, 417.
 Mesorectum 307.
 Metamerie 108.

Metanephros 396, 403, Figg. 422, 424.
 — Glomeruli 404, 406, Fig. 426.
 — Kanälchen 404.
 — Kennzeichen 410.
 — Wachstumszone 404.
 Mikromeren 51.
 Mikrophthalmus 551.
 Milchgebiss 277, Fig. 264.
 Milchzähne, Zerstörung der 277, Fig. 265.
 Milieu 4.
 Milz 301.
 Mischlinge 30.
 Mißbildungen 4.
 — Bedeutung für die Lokalisation von Organanlagen im Keim 613.
 — symmetrische 613.
 Mitomfäden 19, Figg. 8, 9.
 Mitteldarm 249, Fig. 228.
 Mittelhirnbläschen 101.
 Mittelohr 564.
 Modiolus 563.
 Mons veneris 437.
 Müllersche Gang 400, Figg. 416, 417.
 — Hügel 428.
 Mund 107.
 Mundbucht 98, 108, 249, 252, Fig. 230.
 Mundhöhle 98.
 — primitive 98, 252, 257.
 — sekundäre 258, 572.
 Musculus biceps brachii 232, 233.
 — brachialis 232.
 — ciliaris 541, Figg. 582, 583.
 — coracobrachialis 232.
 — cremaster 422.
 — deltoides 232, 233.
 — digastricus 243.
 — dilatator pupillae 541, 543, Figg. 582, 583.
 — extensor triceps 232.
 — ileopsoas 232.
 — latissimus dorsi 230, 232.
 — levator scapulae 232.
 — levator uvulae 244.
 — — veli palatini 244.
 — longus colli et capitis 230.
 — multifidus 230.
 — mylohyoideus 243.
 — obliquus sup. 240, Figg. 216, 217.

Musculus obturator. int.
 et ext. 232.
 — occipitalis 243.
 — omohyoideus 232.
 — pectineus 232.
 — pectoralis major (Variation) 233.
 — — minor 232, 233.
 — piriformis 232.
 — psoas 230.
 — quadratus femoris 232.
 — quadriceps femoris 232.
 — rectococcygeus 310.
 — rectouterinus 310.
 — rectus oculi lat. 237, 239, Figg. 216, 217.
 — retractor bulbi 239.
 — rhomboides 232.
 — rotatores 230.
 — sartorius 232.
 — scaleni 230.
 — serratus ant. 232.
 — sphincter ani ext. 441.
 — — pupillae 542, 581, Figg. 582, 583.
 — stapediuss 189, 564.
 — sternocleidomastoideus 232, 243.
 — stylohyoideus 244.
 — suspensorius duodeni 310.
 — tensor tympani 189, 243, 564.
 — teres major 232.
 — trapezius 230, 232, 243.
Muskulatur, Differenzierung der 227, Fig. 214.
 — epaxonalische 227, 228, Fig. 215.
 — Extremitäten 231, 232.
 — Kontraktilität 228.
 — mimische 244, Figg. 225, 226.
 — somatische 226.
 — Variationen 233.
 — viscerale 234, 235.
Myelencephalon 484, 485.
Myocoel 85.
Myoseptom 85, 179.
Myotom, Auswachsen des 85.
 — Cutislamelle, ihr Schicksal 174, Figg. 145—146.
 — Fibrillenbildung in der Muskellamelle 85, Fig. 52.
 — Verschmelzung von 228.
Myxinoiden, Hermaphroditismus 451.

N.

Nabelbläschen 74, Fig. 50.
Nabelbruch, physiologischer 230, 309, Fig. 301.
Nabelschleife 306.
Nabelschnur 166, 167, Figg. 136—138.
Nachgeburt 171.
Nachniere = Metanephros 396.
Nackenkrümmung 482.
Nagel, 592.
 — Bett 592, 594.
 — Falz 592.
 — Furche 593.
 — Längswachstum 594.
 — Matrix 594.
 — Platte 592.
 — Regeneration des 595.
 — Wall 592.
Nase, äußere 256, 578.
 — Form 259, Fig. 234.
 — Mißbildung 267, Fig. 252
 — Semnopithecus nasicus 579.
Nasenfortsätze 255, 266, Fig. 233.
Nasenhöhle 257, Figg. 617 bis 622.
 — des Neugeborenen 573.
Nasmythische Membran = Cuticula dentis 272.
Nasoturbinale 575, 577.
Nebennieren 446, Figg. 432 bis 435.
 — accessorische 448, Figg. 483, 484.
Nebenoliven 488.
Nervenfasern, Auswachsen der 512.
Nervenplexus 514.
Nervenrohr 466, Fig. 495.
 — Längszonen 468.
 — Mantelschicht (His) 466.
 — Membrana limitans ext. 466.
Nervensystem 461.
 — frühe Anlage 461.
 — Histogenese 466, 510, Figg. 496 bis 507.
 — peripheres 509, Fig. 559.
 — sympathisches 515, Figg. 561—562.
Nervenzellen 469.
Nervus (i) abducens 520.
 — ampullaris inf. 559.
 — — lat. 559.

Nervus (i) ampullaris
 sup. 559.
 — accessorius 486, 510, 519, 523, 524, 525.
 — acusticus 522.
 — acusticofacialis 519.
 — alveolaris inf. 523, 524.
 — cochleae 559.
 — facialis 357, 510, 522, 570, 571.
 — — Verlauf im Canalis facialis 196.
 — glossopharyngeus 357, 510, 519, 523, 524.
 — hypoglossus 203, 486, 510, 521.
 — intermedius 522.
 — lingualis 523, 524.
 — mandibularis 357, 510, 519, 523.
 — maxillaris 510.
 — oculomotorius 510, 520.
 — olfactorius 517.
 — ophthalmicus 510.
 — opticus 510, 517, 530, 543, Figg. 563, 564.
 — petrosus superficialis major 522, 523, 524.
 — phrenici 388.
 — recurrentes vagi 523—525.
 — trigeminus 519, 522.
 — trochlearis 484, 486, 510, 519, 520.
 — tympanicus 524, 525.
 — utriculares 559.
 — vagus 510, 519, 523.
 — vestibuli 559.
 „Neuroblasten“ (His) 466.
Neurofibrillen 466, Fig. 496.
Neuroporus ant. 90, 462.
 — post. 58, 462, Fig. 29 B.
Nieren 383.
Nucleus ambiguus 521.
 — caudatus 503, Fig. 549.
 — lentiformis 503, Fig. 549.
 — pulposus 180.

O.

Oberkiefer 203.
Oberkieferfortsatz 98, Fig. 64.
Oberlippe 262.
Oesophagus 288.
 — Epithelverklebungen 300, Fig. 290.

Oesophagus, Inseln von
 Magenschleimhaut 300.
 — Pars abdominalis 301.
 Ohr (äußeres) 282.
 — Fisteln 286, Fig. 273.
 — Muschel 570, Figg. 615, 616.
 Oligodactylie 219, Figg. 206
 bis 208.
 Oliven 488.
 Omphalocephalie 622.
 Oogenese 23.
 Operculum 281, 506, 611,
 Fig. 553.
 Organbildende Substanzen
 597.
 — Lokalisation im Eie 600.
 Organe, Lokalisation in den
 Keimblättern 597.
 Organismus, strukturelle
 Fehler des 4.
 Organogenese 40.
 Organon nasovomerale
 578.
 — spirale (Cortii) 556, 559,
 563, Figg. 603—605.
 Orificium vaginae 428.
 Os frontale 197.
 — ilium 210, Fig. 191.
 — incisivum = praemaxil-
 lare 198.
 — ischii 210, Fig. 191.
 — lacrimale 199.
 — occipitale 194, Fig. 172.
 — palatinum 199.
 — praemaxillare = incisi-
 vum 198.
 — pubis 210, Fig. 191.
 — sphenoidale 194, Fig. 173.
 — temporale 195, Fig. 174.
 — — Pars tympanica 572.
 — zygomaticum 199.
 Ossa carpalia 208, Fig. 185.
 — metacarpalia 208, Fig.
 185.
 — plana 178.
 Ossifikation 176.
 Osteoblasten 176.
 Osteoklasten 142.
 Ostia atrioventricularia
 337.
 Ostium pharyngeum tu-
 bae auditivae 565.
 — urogenitale 439.
 Ovulation 134.
 Ovarium 414.
 — Ectopie 427.
 — Pflügersche Schläuche 414.
 — Stroma 414.

Ovum, 18, Fig. 6.
 — Centrosoma 34.
 — Dottergehalt 23.
 — Protoplasmastrahlung 20,
 Figg. 8, 9.
 — Reifung 26, Fig. 15.
 P.
 Palatoquadratum 200.
 Palatum durum 264, Fig.
 244.
 Pallium 491, 496, 503, 505,
 Figg. 552—553.
 Panethsche Zellen 312.
 Pankreas 205, 250, 316, Fig.
 308.
 — accessorische 312.
 — dorsale Anlage 316.
 — Histogenese 317.
 — Topographie des 382, Figg.
 393, 396.
 — ventrale Anlage 316.
 Panzerwelse (Knochenplat-
 ten) 268.
 Papilla (ae) circumvalla-
 tae 288, Fig. 276.
 — duodeni 309.
 — foliatae 288.
 — n. optici 544.
 — palatina 261, 573.
 Parablasttheorie 49.
 Paraganglien 448, Fig. 482.
 Paramitom 19, Figg. 8, 9.
 Parasitenbildungen 632,
 644, Fig. 654, 672.
 Parietalauge 493, Figg. 536,
 537.
 Parietalzone 99.
 Pars analis recti 431.
 Paroophoron 396.
 Parovarium 396.
 Parthenogenese 8.
 — künstliche 34, 37, 626.
 Partula 604.
 Patella 216.
 Pecten (oculi) 544.
 Pedunculi cerebri 490, 491.
 Pericard 346, 383, Figg. 347,
 348, 349.
 Perichorioidealspalt 546.
 Periderm 585.
 Petromyzon, Hermaphrodi-
 tismus 451.
 Phalangen 208, Fig. 185.
 Phylogenie 5.
 Placenta, Abnormitäten 161,
 Figg. 125—127.

Placenta, Cotyledonen 159.
 — dimidiata 161.
 — endotheliochorialis
 (Katze) 126, Fig. 90 B.
 — epitheliochorialis
 (Schwein) 126, Fig. 90 A.
 — Fettresorption 147.
 — Fibrinbildung 163.
 — haemochoriale (Mensch)
 126, Fig. 90 D.
 — Infarkte 164.
 — Insertion der 160, Fig. 124.
 — Pars fetalis 162.
 — Pars materna 163.
 — reife 158, Figg. 122, 123.
 — Randsinus der 159.
 — Septa 159.
 — succenturiata 161.
 — zonaria 130.
 — Zwilling- 169, Figg. 141,
 142.
 Placentarlabyrinth 127.
 Planorbis, Gastrulation 608.
 Plastosomen 606.
 Platysma 98, 243, Fig. 224.
 Pleuronectes, Asymmetrie
 605.
 Plexus chorioidei 505.
 — — ventriculi IV. 486.
 Plica (ae) n. laryngei 285,
 Fig. 274.
 — aryepiglotticae 297.
 — pleuropericardicae
 386, Fig. 401.
 — septi nasi 577.
 — urogenitalis 408, Figg.
 429—431.
 Polarität der Zelle 598.
 Polfeld 598.
 Polocyten 27, 35, Fig. 15.
 Polydaktylie 215, 219, 221,
 Fig. 203.
 Polyembryonie 630.
 Polyneurie 514, Fig. 560.
 Polyspermie 9, 33, 38.
 Postgeneration (Roux) 52.
 Proamnion 119.
 Primaten, Allantois 122.
 Primärfollikel 23.
 Primitivfalten 68.
 Primitivplatte (Reptilien)
 64, Fig. 35.
 Primitivrinne 68.
 Primitivstreifen 107, 463,
 610, 624, Figg. 488, 490.
 — Kopffortsatz des 67, Figg.
 38, 39.

Primitivstreifen, Mensch
 248, Figg. 56, 57,
 58, 227.
 — Säugetiere 73, Figg. 45—49.
 — Spaltung des 643.
 — bei Vögeln 67, Fig. 38.
 Primordialcranium 192,
 193, 199, Figg. 169—171.
 Proamnion 620.
 Processus(us) falciformis
 544.
 — globulares 255, 259, Fig.
 233.
 — mastoides 196.
 — palatini 259.
 — styloides 202, 568.
 — vaginalis peritonei
 421.
 Promontorium 196.
 Pronephros 86, 396, 398,
 410, Figg. 53, 54, 412, 413,
 488, 490.
 Prosencephalon 491.
 Prostata 441, Fig. 474, 475.
 Prothorax (Funcius) 618.
 Protoplasma 19, 599.
 Prussaksche Tasche 570.
 Pubertät 13.
 Pulpa dentis 269.
 Pulvinar thalami optici
 492.
 Pygopagi 632.
 Pyramidenbahn 484, 491,
 503.

R.

Rachenhaut 95, 108, 251,
 620.
 Radius 208, Fig. 184.
 Radix linguae 288, Fig. 276.
 Rami communicantes der
 Spinalnerven 516.
 Randbogen 497, 498, Figg.
 531, 542—546.
 Randsinus der Placenta 159.
 Raphe palatina 262, Fig.
 239.
 — penis 439.
 — perinei 439.
 Rathkesche Tasche = Hypo-
 physentasche 239, 257, 494,
 Fig. 539.
 Recessus pharyngeus 474.
 Rectum 302, 307, 431, 434,
 441, 454.
 Reifung der Geschlechtspro-
 dukte 28.

Corning, Entwicklungsgeschichte.

Reize, formative 3.
 Reizleitungssystem 345.
 Rete testis 417, Fig. 437.
 Retina 530, 611.
 — Fovea centralis 538.
 — Ganglienzellschicht 538,
 Fig. 580.
 — Histogenese 537.
 — Macula lutea 538.
 — Regeneration 539.
 Rhinencephalon 503.
 Rhinodymie vom Schwein
 637, Figg. 655—658.
 Rhombencephalon 482,
 484, Figg. 524—526.
 Riechepithel 100.
 Riechfeld 100.
 Riechsäckchen 572.
 Riesenspermien 12.
 Rippen 85, 187, Figg. 163,
 164.
 Rückenmark 472.
 — Verdopplung des Central-
 kanals 477, Fig. 517.
 Rumpfmuskulatur 96, 228.

S.

Sacculus 556.
 Saccus conjunctivae 547.
 — endolymphaticus 556.
 Sacrum 182, Figg. 157, 158.
 — partes laterales 182.
 Säugetiere, Eihüllen 122,
 Figg. 87—89.
 Sakralparasiten 646.
 Salamandra atra; frühe
 Entwicklung der Eier 131.
 Scala tympani 563.
 — vestibuli 561.
 Scapula 206, Fig. 182.
 Schädel, Balken (Rathkesche)
 189.
 — Basis, knorpelige 190, Figg.
 169, 170.
 — Histogenese 188.
 — Parachordalia 189, Figg.
 167, 168.
 — Wachstum 202.
 Schaf, Fruchtblase Fig. 91.
 Scheide 443.
 Scheitelkrümmung 482.
 Schläuche, Pflügersche 23,
 Fig. 12.
 Schlundbogen 6, 108, 240,
 251.
 — Coelom 174.
 — Muskulatur 510.
 Schlundbogen, Nerven
 520, Figg. 565—567.
 — — Vergleich der fetalen u.
 erwachsenen Zustände 523,
 Fig. 569—570.
 Schlundtaschen 281.
 Schlußcoagulatum 142, Fig.
 103.
 Schlußring (subchorialer)
 163.
 Schmelz 262, 272, Fig. 261.
 — Epithel 272, Fig. 260.
 — Organ 269.
 — Pulpa 272, Figg. 260, 261.
 Schwannsche Scheide 465,
 511, 512, 584, Fig. 558.
 Schwanz 100, 472, 623, Figg.
 508—516.
 — Faden 476, Fig. 514.
 — Knospe 76, 610.
 Schwein, Hermaphroditis-
 mus 452.
 Sclera 546.
 Scrotalfeld 439.
 Sehnen 228.
 Seitenfaltentheorie der
 Extremitäten (Dohan, Tha-
 cher, Mivart, Balfour) 234.
 Seitenlinie, Organe der 522.
 Semilunarklappen 336.
 Semiplacenta 130.
 Semnopithecus nasicus,
 Nase 579.
 Sinnesorgane 529.
 — des Ependyms 540.
 Seps chalcides, Chorionzot-
 ten 132.
 Septum(a) atriorum 337,
 338, Figg. 332, 333, 334.
 — bulbi 342.
 — nasi 258, 572, 574.
 — pellucidum 497, Figg.
 542—546.
 — placentae 162.
 — pleuropericardiacum
 385, 386, 388, Figg. 402 bis
 404.
 — primum (Born) 338.
 — transversum 388, 622.
 — urorectale 248, 431, 454,
 Fig. 453.
 — ventriculorum 342.
 Sinus cervicalis 282, 285,
 Fig. 271.
 — coronarius cordis 336.
 — frontalis 197, 577.
 — lactiferi 590.
 — maxillaris 577.

Sinus sphenoidalis 577.
 — urogenitalis 428, 430, 431, 434, 438, 454, Figg. 455, 456.
 — — Mißbildungen des 445.
 — venosus 335, Fig. 330.
 Situs viscerum inversus totalis 318.
 — — — partialis 318, Fig. 310.
 Skelet, axiales 84, 174.
 — Extremitäten 204, 205, Figg. 179—181.
 Skenesche Drüsen (Gland. paraurethrales) 442.
 Sklerotom 83, 174, Figg. 51 bis 54, 145, 146.
 Skoliosen 593.
 Sohlenhorn 593.
 Somiten, Amphibien 63.
 — Amphioxus 58, Figg. 30 C, 31.
 — Differenzierung der 83, Figg. 51 u. 52.
 — Zwischenstücke 81.
 Speicheldrüsen 288.
 Sperma 9.
 Spermatiden 14, 17, Fig. 4.
 Spermatogonien 14, 416, Figg. 3, 4.
 Spermien 9, 10, 16, Figg. 4, 5.
 — Biologie 11.
 — Bündel 17.
 — Beweglichkeit 11.
 — Doppel- u. Dreifachbildungen der 12.
 — Eindringen in den Uterus 36.
 — Lebensdauer 11.
 — Reifung 25, Fig. 13.
 — Riesenspermien 12.
 Spermio-genese 13, Fig. 5.
 — wellenförmiger Verlauf in den Ductus seminiferi 17.
 Spermiohistogenese 16, Fig. 6.
 Spina bifida 477, Figg. 518, 519.
 Spinalnerven 510, 514, 516, Figg. 557, 560.
 Spindel, achromatische 42, 598, Fig. 43 F.
 Spitzohr (Darwin) 571.
 Splenium corporis callosi 501.
 Spritzloch 98.
 Squama temporalis 196.
 Stammzone 99.

Stapes 200, 201, 567.
 Steiðhöcker 474.
 Sternalleisten 187, Figg. 163, 164.
 Stirnwulst 252.
 Stratum griseum centrale 488.
 — pigmenti 530, 543, 611.
 Stroma iridis 541.
 Substantia nigra 490.
 — reticularis 486.
 Sulcus coronarius glandis 438.
 — corporis callosi 501.
 — lateralis (cerebri) 492.
 Suprapericardialkörper 295.
 Suprarenalkörper 447.
 Sutura frontalis 197.
 — petrosquamosa 196.
 Symmetrie der Zelle 599.
 Synchrondrosis sphenobasilaris 202.
 Syncytien 141, 146.
 — Chorionzotten 156.
 Syndaktylie 220, Fig. 209.

T.

Taenia thalami 492.
 Talus 215, Fig. 197.
 Tastballen 105, Figg. 72, 73.
 Tatusia hybrida, Polymembryonie 630.
 Tegmentum 491.
 Teilungsfähigkeit 625.
 Teilungsvorgänge im Organismus 625.
 — Augenbecher 628.
 — Chromosomen 626.
 — chemische Reize als Veranlassung zu 626.
 — Darmzotten 627.
 — Drüsenanlagen 627.
 — Federn 628.
 — Gallenblasenanlage 628.
 — Geschmacksbecher 627.
 — Granula 626.
 — Haaranlagen 627.
 — mechanische Reize als Veranlassung zu 625.
 — Muskelfibrillen 626.
 Tela subcutanea 583.
 Telencephalon 482, 491, 495.
 Teleostier, Hermaphroditismus 451.
 Teratome 632, 645.
 Thalamencephalon 491.
 Thalamus opticus 468, 492.
 Thymus 284, 299.
 — accessoria 285, 293.
 — Histogenese 293, Fig. 284.
 — myoide Elemente 294.
 — Reticulum 294.
 Tibia 213, Fig. 196.
 Tonsilla lingualis 289.
 — palatina 288.
 — pharyngea 288.
 Toxine als Ursache von Mißbildungen 4.
 Torus mucosus buccalis 263.
 Tractus olfactorius 503.
 — solitarius 522, 523.
 — spiralis foraminosus 563.
 Tränenapparat 547.
 Tränennasenfurche 101.
 Trachea, Lage der Bifurkation 381, Figg. 393—396.
 Trigonum vesicae 428, 435.
 Trommelfelltaschen 565.
 Trophoblast = fetaler Ectoblast 106, 122, 125, 142, 146, 154.
 Truncus arteriosus 329, 332.
 — sympathicus 515, Fig. 561.
 Tuba auditiva 564.
 — uterina 136, Figg. 96, 97.
 — — accessorisches Öffnungen der 425.
 — — ostium abdominale 408.
 Tuber cinereum 492.
 Tubera frontalia 197.
 Tuberculum acusticum 488.
 — anterior heli-cis 570.
 — anthelicis 570.
 — antitragicum 570.
 — arya-taenoides 297.
 — cuneiforme 297, Fig. 286.
 — intermedium heli-cis 570.
 — lobulare 570.
 — thyreoides 288.
 — tragicum 570.
 Tubuli seminiferi contortii 416.
 Tunica vaginalis communis 421.
 — — propria 421.
 — vasculosa lentis 537, 541, 546, Fig. 585.

U.

- Ulna 208, Fig. 184.
 Unfruchtbarkeit bei Mischlingen 4.
 Unterkieferfortsatz 98.
 Unterkieferspalte 264.
 Urachus 431, Fig. 452.
 Urdarm, Amphibien 59, Fig. 32.
 — Reptilien 64, Figg. 35, 36.
 Ureter 403.
 — doppelter 407, Fig. 427.
 — Verschiebung d. Ausmündung auf d. Harnblase 428.
 Ureterenknospe 404, Fig. 422.
 Urethra 434.
 Urethraldrüsen 441.
 Urethralrinne 438.
 Urgeschlechtszellen 411.
 Urmund 76.
 — Lippe (vordere) 55, 65, 609.
 — Verschiebung caudalwärts 79.
 — Verschuß des 56.
 Urniere 396, 401, Fig. 419.
 — Ausdehnung 383.
 — Leistenband 413, 417.
 — Sexualstränge 414.
 Urogenitalsystem 393.
 Ursegmentstiele 85, Fig. 53, 45.
 Uterus 427.
 — Epithel, Regeneration nach der Menstruation 132.
 — Verdopplung 443, Fig. 476.
 Utriculus 556.
 Uvula 573.

V.

- Vagina 427.
 Valvula sinus coronarii (Thebesii) 338, Fig. 334.
 — venae cavae inf. (Eustachii) 336, 338, Fig. 334.
 Varietäten der Arterien 366.
 V. terminalis, Area vasculosa 116, 329.
 Velum medullare ant. 484, 490.
 — — post. 486.
 Vena(ae) azygos 369, Fig. 381.
 — cardinales 336, 366, Fig. 377, 378, 379.

- Vena(ae) cava inf. 336, 369, 371, Fig. 381.
 — — doppelte 371, Fig. 382.
 — — linksseitige 373, Fig. 385.
 — hemiazygos 369, Fig. 381.
 — hepaticae revehentes 367, Fig. 378.
 — iliaca ext. 367, Fig. 380.
 — jugulares comm. 336.
 — — primit. 366, Fig. 377.
 — intercostalis suprema 369, Fig. 381.
 — lienalis 368.
 — lumbales ascendentes 371.
 — mesenterica sup. 368.
 — obliqua atrii sin. (Marshall) 369, Fig. 381.
 — omphalomesentericae 329, 332, Figg. 312, 377.
 — portae 368, 369, Fig. 380.
 — pulmonales 337.
 — renales 371.
 — saphena magna 371.
 — suprarenales 371.
 — umbilicales 118, 336, 388, Fig. 377.
 — vitellinae 368.
 — vorticosae 546.
 Vergasche Ventrikel 501.
 Verknöcherung 176.
 Vermis cerebelli 484.
 Vesicula(ae) cervicalis 283, Fig. 272.
 — prostatica 428.
 — seminales 442.
 — umbilicalis 107, 162, Figg. 107—109, 128.
 Visceralskelet 199.
 Vespertilio murinus, Amnion 121.
 Vestibulum oris 261.
 — vaginae 428, 434.
 „Vestiges coccygiens“ 475.
 Vomer 199.
 Vorderdarm 249.
 Vorderhornzellen 468, 469, Fig. 500.
 Vorknorpelgewebe 173.
 Vornagel 593.
 Vorniere, Glomerulus 397, 402, Fig. 408.
 Vornierenkammer 398.
 Vornierentrichter 398.

W.

- Wiederkäufer, Placenta 128.
 Wirbelsäule, Epiphysenkerne 180.
 — Grenze zwischen den Abschnitten 183.
 — Intercalation v. Wirbeln 183.
 — knorpelige 180.
 — „Neuordnung“ 179, Figg. 150 bis 151.
 — Processus articulares transversi 180.
 — Variation 183, 185, Figg. 160, 161, 162.
 — Verknöcherung 180.
 Wirbeltheorie des Schädels 203.
 Wirbeltierembryo, craniales Ende des 618.
 Wolffscher Gang 417, 443.
 Wolfsrachen 265, Fig. 245, 246.
 Wollhaare 586, 587.

Z.

- Zahn, Anomalien 279, Figg. 266, 267.
 — Durchbruch 276.
 — Histogenese 271, Figg. 257 bis 262.
 — Fleisch 262.
 — Leiste 269, 276, Figg. 253, 254, 262, 263.
 — Papille 269.
 Zelle, Adsorption 509.
 — als bilateral symmetrischer Organismus 599.
 — Membranbildung 599.
 Zellen, somatische 8.
 Zentralkörperchen 598.
 Zona pellucida, Entwicklung der 18, Fig. 7.
 Zotten, Lippenschleimhaut 262.
 Zunge 261, Figg. 275, 276, 277.
 Zungenmuskulatur 241.
 Zwerchfellsband der Urniere 420.
 Zwerchfellspfeiler 389.
 Zwillinge, eineiige 629.
 — — Hautleisten 629.
 — — identische Mißbildungen 630.
 — — Seltenheit 630.
 — — zweieiige 629.
 Zwischenkiefer 573.

Druckfehler-Berichtigung.

Seite 42, Zeile 4 von unten statt chromatische: **achromatische.**

Fig. 108 in der Bezeichnung statt Saccus vitellinus: **Vesicula umbilicalis.**

„ 109 in der Bezeichnung statt Dottersack: **Vesicula umbilicalis.**

„ 429 in der Bezeichnung statt Aa. umbilicalis: **Aa. umbilicales.**