

Technik der mikroskopischen Untersuchung des Nervensystems

von

Dr. W. Spielmeyer

Professor an der Universität München

Dritte
vermehrte Auflage



Berlin
Verlag von Julius Springer
1924

ISBN-13: 978-3-642-98204-0 e-ISBN-13: 978-3-642-99015-1
DOI: 10.1007/978-3-642-99015-1

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

Copyright by Julius Springer in Berlin.

Softcover reprint of the hardcover 4th edition 1924

Vorwort zur ersten Auflage.

Der freundlichen Aufforderung des Verlags, eine Technik der mikroskopischen Untersuchung des Nervensystems zu schreiben, glaubte ich vor allem aus dem Grunde nachkommen zu dürfen, weil zurzeit wohl ein Bedürfnis für ein solches Buch vorliegt. Die bekannte Färbetechnik von Pollack ist seit fünf Jahren nicht wieder erschienen, und inzwischen haben sich viele Wandlungen in der neurohistologischen Färbetechnik vollzogen, so daß eine neue Zusammenstellung des Wichtigsten praktisch notwendig erscheint.

Nur eine solche kurze Zusammenfassung soll dieses Buch geben. Für spezielle histologische oder histopathologische Fragen kann diese Technik kein Wegweiser sein; sie müßte sonst recht umfangreich werden, und dann wäre sie eben für den Anfänger, der sich orientieren will, praktisch unbrauchbar. Ein voluminöses Lehrbuch aber ist auch deshalb entbehrlich, weil ja in der soeben neu aufgelegten Enzyklopädie der mikroskopischen Technik ein gutes Nachschlagewerk existiert, in welchem die neurohistologischen Fragen von autoritativer Seite behandelt sind, z. B. von Bethe, Nissl, Weigert.

Entsprechend dem Zwecke des Buches sind hier vorwiegend die speziellen und besonders häufig gebrauchten Färbemethoden für das Nervensystem besprochen. Außerdem wurde von den allgemeinen Regeln über Fixieren, Einbetten und Schneiden das Notwendigste erwähnt. Im übrigen muß in dieser Beziehung auf die allgemeinen histologischen und histopathologischen Techniken verwiesen werden, etwa auf die von Kahlden-Gierke und die von Schmoll.

Dem rein technischen Teil glaubte ich zwei Kapitel vorausschicken zu sollen: eines, das eine Einführung in die Prinzipien der Färbetechnik gibt, und ein anderes, das über die wichtigsten Ziele und Untersuchungszwecke in der normalen und pathologischen Histologie des nervösen Gewebes orientiert. Beide Kapitel sind so knapp als möglich gehalten. Das erste soll lediglich einen Einblick geben in die FärbeprozEDUREN, denen der Anfänger oft in einer geradezu quälenden Ratlosigkeit gegenübersteht. Für spezielle Fragen wären natürlich die einschlägigen Werke, besonders das Buch von Pappenheim (Grundriß der Farbchemie), zu Rate zu ziehen. Ebenso soll das zweite Kapitel nur einen Begriff davon geben, welche Bedeutung die verschiedenen Methoden haben, und welche Ziele man mit der so oder so gearteten Fixierung verfolgt. Den gleichen Zweck haben die jedem Abschnitt über die betreffenden Untersuchungsmethoden vorausgestellten Bemerkungen, die allerdings manchmal die bereits in den zusammenfassenden Kapiteln besprochenen Dinge wieder berühren.

Freiburg i. Br., den 1. Februar 1911.

W. Spielmeier.

Vorwort zur zweiten Auflage.

In der zweiten Auflage hat diese Technik einige Ergänzungen und Verbesserungen erfahren, welche sich aus den Fortschritten der Methodik und den inzwischen gemachten praktischen Erfahrungen ergaben. Manche Mängel und Unklarheiten wurden verbessert, durch Zusätze gewisse Schwierigkeiten der Methoden und ihre Überwindung schärfer gekennzeichnet. Dabei hat das kleine Buch seine ursprüngliche Gestalt nicht wesentlich geändert. Nur erschien es mir diesmal notwendig, die Besprechung einzelner Reaktionen auf bestimmte Ablagerungs- und Degenerationsprodukte aus der allgemein pathologischen Methodik auch in diese spezielle Technik zu übernehmen und ein kleines Kapitel über die Färbung der in der Neurohistologie wichtigsten Mikroorganismen anzufügen. Leider konnte ich dem mir gemachten Vorschlage nicht folgen, eine gesonderte Besprechung der Methoden für das vegetative Nervensystem zu geben; denn am brauchbarsten sind auch hier bislang die im folgenden zitierten Elektivmethoden, zum Teil in der Modifikation, wie sie das Kapitel „Die Darstellung des peripheren Nervensystems“ enthält. Auch mußte ich es mir versagen, dieses Buch durch Hinweise auf die Literatur und durch Illustrationen von histopathologischen Befunden zu erweitern — wie das von verschiedenen Seiten gewünscht wurde. Das hätte den Raum der „Technik“, die ja nur ein praktischer Wegweiser sein soll, ungebührlich vergrößert; und es gehören diese Dinge wohl mehr in eine „pathologische Anatomie des Nervensystems“. Ich hoffe diesen Wünschen in meinem Lehrbuche, das dieses Jahr im gleichen Verlage erscheinen wird, gerecht zu werden.

München, den 8. Januar 1914.

W. Spielmeier.

Vorwort zur dritten Auflage.

Bei der Umarbeitung des ersten Abschnittes wurden die Ergebnisse der neueren physikalischen und chemischen Forschungen über das Wesen der Färbung berücksichtigt. Dem zweiten Kapitel habe ich nur einige Ergänzungen und Verbesserungen eingefügt, weil ich mit einer — anfangs von mir geplanten — Erweiterung dieser histopathologischen Darlegungen den Umfang der kleinen »Technik« allzusehr ausgedehnt hätte und weil ich diese Dinge in dem allgemeinen Teile meiner »Histopathologie des Nervensystems« vor nicht langer Zeit eingehend behandelt habe. Jenes Buch enthält auch zahlreiche Abbildungen, die als Beispiele für den Effekt der Färbemethoden und für die damit gewonnenen histopathologischen Befunde dienen können. Die Kapitel von den Färbungen der einzelnen Gewebsbestandteile sind entsprechend den Fortschritten der Methodik ergänzt worden; manches aus früheren Auflagen, das sich uns inzwischen als weniger wichtig erwies, habe ich weggelassen oder in Kleindruck gebracht. Grundsätzlich neue Elektivfärbungen hat uns die Zeit seit dem Erscheinen der zweiten Auflage nicht gebracht. Aber die Bemühungen so vieler Autoren haben doch mancherlei wichtige Verbesserungen der Methodik und neue Färbeverfahren kennen gelehrt, so hinsichtlich der Darstellung der Neuroglia, des jungen Bindegewebes und besonders der Spirochäten im zentralen Gewebe. Ich habe auch diesmal nur solche Methoden in das Buch aufgenommen, die sich mir und meinen Mitarbeitern bewährt haben. Es mag sein, daß andere mit hier nicht erwähnten Verfahren mehr Glück gehabt haben als wir, und daß deshalb mancher in dem Fehlen dieser oder jener neuen Methode einen Mangel sehen wird.

München, August 1924.

Deutsche Forschungsanstalt für Psychiatrie,
Kaiser Wilhelm-Institut, München.

W. Spielmeier.

Inhaltsverzeichnis.

	Seite
Erstes Kapitel.	
Von den Prinzipien der Färbung und den elektiven Färbemethoden	1
Zweites Kapitel.	
Ziele und Wege der mikroskopischen Untersuchung des Nervensystems	12
Drittes Kapitel.	
Das Fixieren	27
Viertes Kapitel.	
Das Einbetten und Schneiden	38
Fünftes Kapitel.	
Übersichtsbilder	53
Sechstes Kapitel.	
Die Darstellung der Ganglienzellen	62
Siebentes Kapitel.	
Die Darstellung der Neurofibrillen und Achsenzylinder	75
Achtes Kapitel.	
Die Darstellung der Markscheiden	87
Neuntes Kapitel.	
Die Darstellung der Neuroglia	104
Zehntes Kapitel.	
Die Darstellung von Abbau- und Ablagerungsstoffen .	126
Elftes Kapitel.	
Die Untersuchung der Gefäße und der Hüllen des Zentralnervensystems	134
Anhang: Cytologische Untersuchung der Cerebro- spinalflüssigkeit	140
Zwölftes Kapitel.	
Die Untersuchung des peripheren Nervensystems . .	142
Dreizehntes Kapitel.	
Die Darstellung einiger pathogener Mikroorganismen .	151
Sachverzeichnis	160

Erstes Kapitel.

Von den Prinzipien der Färbung und den elektiven Färbemethoden.

Durch das Färben wollen wir uns in der Histologie die einzelnen Gewebsbestandteile sichtbar machen, um sie in ihrer morphologischen Eigenart erkennen und von anderen Gewebs-elementen unterscheiden zu können. Im Gegensatz zum industriellen Färben, wo die mehr oder weniger künstlerischen Richtungen des Geschmacks die Färbung bestimmen, und wo in der Regel auch nur eine gleichmäßige Färbung des ganzen Gewebes angestrebt wird, ist das histologische Färben ein Differenzieren: es gilt, die einzelnen morphologischen Individualitäten different voneinander zur Darstellung zu bringen, „indem man sie allein gefärbt, stark gefärbt oder in anderen Nuancen wie andere gefärbt zu erhalten trachtet“ (PAPPENHEIM).

Eine solche differenzierende färberische Darstellung der Gewebsbestandteile wird oft schon dadurch erreicht, daß die betreffende Farbe, wenn auch fast alle anderen Strukturelemente sie ebenfalls annehmen, doch nur auf bestimmte morphologische Individuen wirklich intensiv einwirkt und dann beim Waschen in Wasser nicht wieder schwindet. Eine solche färberische Differenzierung erzielt man bei Einwirkung gewisser sehr schwacher Farblösungen, wie z. B. mancher Karmin- und Hämatoxylinlösungen; es werden hier, auch bei mehrstündigem Aufenthalt des Präparats in der Lösung, nur gewisse Gewebsstrukturen, z. B. nur die Kerne, gefärbt; das andere Gewebe ist diffus angefärbt, aber in einer so schwachen Nuance, daß sich die intensiv gefärbten Substrateile klar abheben; die Färbung ist damit beendet (progressive Färbung). Bei anderen, und zwar bei den meisten Verfahren wird die optische Unterscheidung der histologischen Elemente nach anfänglicher Überfärbung erst durch nachträgliches Auswaschen und Differenzieren erreicht, wobei die intensiver

2 Von den Prinzipien der Färbung und den elektiven Färbemethoden.

und „echter“ gefärbten Gewebskörper die Farbe länger festhalten, während die anderen unter dem Einfluß der Differenzierungsflüssigkeit (Alkohol, Säuren, Anilinöl usw.) sich rascher und leichter entfärben. Es ist klar, daß bei dieser Methode, die man regressive Färbung nennt, das Resultat der Färbung in gewissem Grade von der Willkür des Untersuchenden bestimmt werden kann; nur der Geübte wird sie mit annähernder Zuverlässigkeit anwenden können (M. HEIDENHAIN, ROMEIS).

Die verschiedenen Gewebsbestandteile haben verschiedene Affinität zu den verschiedenen Farbstoffen. Die Kerne z. B. färben sich vornehmlich mit basischen, das Plasma vornehmlich mit sauren Farben. Diese Tatsache macht man sich für eine polychromatische Färbung zunutze. Durch gleichzeitige oder durch sukzessive Färbung mit färberisch möglichst ungleichartigen Substanzen erreicht man eine Doppel- oder Mehrfachfärbung im Gewebe, wobei die verschiedenartigen Gewebsbestandteile entsprechend ihrer Neigung mehr diesen oder mehr jenen Farbstoff an sich ziehen (z. B. UNNA-PAPPENHEIMSche Methylgrün-Pyroninfärbung, VAN GIESONS Methode, Hämatoxylin-Eosinfärbung). Auch bei Anwendung nur eines Farbstoffes kann eine Doppel- oder Mehrfachfärbung dadurch gelingen, daß sich bestimmte Gewebsteile in einer von dem Grundton der Farbe abweichenden Nuance färben (Metachromasie); dies ist der Fall z. B. bei der metachromatischen Färbung des Plasmas der Plasmazellen und bei der metachromatischen Rotfärbung gewisser Granula (REICH) der Nervenfasern (SCHWANNschen Zellen) im Toluidinblaupräparat.

Wie man sich den Akt der Färbung vorzustellen hat, darüber gehen die Ansichten weit auseinander — wie weit, das zeigt besonders klar die Diskussion, die jüngst über die kritische Auswertung gefärbter Strukturen an fixierten Präparaten zwischen VON MÖLLENDORFF und UNNA stattgefunden hat. UNNA hält auch heute streng an der chemischen Auffassung fest. Für ihn ist die Färbung ein chemischer Prozeß, auf den physikalische Vorgänge nur einen einschränkenden, keinen auslesenden Einfluß haben; es komme für die tinktorielle Auslese alles auf das Vorhandensein chemischer Affinitäten zwischen Farbe und Gewebe an. VON MÖLLENDORFF, dem wir wichtige Arbeiten zur Theorie der Färbung verdanken, stellt dieser Theorie scharf die physikalische

Auffassung der Vorgänge gegenüber: die physikalischen Eigenschaften der Gewebe seien von so beherrschendem Einfluß auf die Farbverteilung im abgetöteten Gewebe, daß man vorerst von rein chemischen Wirkungen nichts erkennen könne. — Nach allen neueren Untersuchungen ist größte Vorsicht geboten, aus färberischen Eigentümlichkeiten geradlinig Schlüsse auf bestimmte chemische Bausteine des Gewebes zu ziehen. Wir sehen wohl, daß manche Gewebsteile leichter und intensiver basische Farben annehmen, andere umgekehrt eine Vorliebe für saure Farbstoffe zeigen; aber die sogenannten basophilen Strukturen färben sich bei besonderer Versuchsanordnung auch mit sauren und ebenso die oxyphilen mit basischen Farben. Ziemlich alle Gewebsbestandteile sind mit den chemisch verschiedenartigsten Farbstoffen färbbar, sie haben also keinen scharf bestimmten sauren oder basischen Charakter. Die oft gemachte Annahme, es möchte die chemische Verschiedenheit in der Zusammensetzung der einzelnen Strukturbestandteile für die Verbindung mit jeweils bestimmten Farbstoffen verantwortlich sein, trifft nach VON MÖLLENDORFF für die übergroße Mehrzahl der Fälle nicht zu.

Mehr als jetzt sah man gewöhnlich in der Färbung des animalischen Gewebes einen vorwiegend chemischen Prozeß. Die direkte histologische Färbung sollte auf einer Salzbindung zwischen Gewebe und Farbstoff beruhen: der Farbstoff wird als gelöstes Salz zugeführt, das Gewebe sprengt kraft seiner chemischen Affinitäten die Bindung, reißt die freigewordene Farbbase oder Säure an sich und verankert sie, indem sie sich mit ihr zu einem Salz verbindet. Aber auch die Mitwirkung von physikalischen Faktoren wurde von vielen betont: zum Zustandekommen einer Färbung sei die Wasserlöslichkeit des Farbstoffes, der Wassergehalt der Materie nötig, Permeabilität und Porosität des Substrates sei Voraussetzung für das Eindringen des Farbmoleküls. Der physikalische Faktor der Dichte der Gewebsstruktur wurde besonders von HEIDENHAIN in seiner Bedeutung für die Färbung und Entfärbung frühe erkannt; ähnlich hatte PAPPENHEIM den Einfluß der verschiedenen Diffusionsgeschwindigkeit betont. Heute werden von A. FISCHER, VON MÖLLENDORFF u. a. wie gesagt solche physikalischen Momente in den Vordergrund gestellt. Der Ausfall der Färbung ist in erster Linie abhängig von der verschiedenen Dichte der Struktur einerseits, der Dispersität der Farb-

4 Von den Prinzipien der Färbung und den elektiven Färbemethoden.

stofflösung andererseits. Bei den saueren Farbstoffen ist es leicht erweislich, daß der diffusionsfähigere Bestandteil einer Farbmischung die dichter strukturierten Orte bevorzugt, der weniger diffusionsfähige die weitporigen Strukturen; umgekehrt wird gut ins Gewebe eingedrungener Farbstoff aus den grobmaschigen Gewebsteilen am ehesten entfernt, während die dichtesten Gewebsteile am längsten gefärbt bleiben (VON MÖLLENDORFF). Außer einer solchen Durchtränkungsfärbung gibt es nach VON MÖLLENDORFF noch Niederschlagsfärbungen bei bestimmten basischen Farbstoffen; sie erfolgen an bestimmten Gewebsarten und sind an die Gegenwart von sauren Kolloiden gebunden. Auch diese färberischen Vorgänge sind aber nicht rein chemisch zu deuten, sondern wären kolloidchemischen Phänomenen zuzurechnen¹⁾.

Unter einfachsten Bedingungen kommt eine Färbung lediglich durch die Wechselwirkung zwischen Farbbad und Gewebesubstanz zustande. Diese einfachste Form der Färbung nennt man substantive Färbung. Eine substantive Färbung ist z. B. die Darstellung der Ganglienzellen mittels basischer Anilinfarbstoffe an Material, das in Alkohol (einer nicht beizenden Flüssigkeit) fixiert ist (NISSL-Färbung). Es fällt der Begriff der substantiven, natürlichen Färbbarkeit des Gewebes im wesentlichen mit dem zusammen, was BETHE die primäre Färbbarkeit nennt (wobei allerdings vorwiegend die natürliche Färbbarkeit durch basische Farben gemeint ist).

Nun ist aber nur eine beschränkte Anzahl von Gewebsstrukturen durch die substantive Färbung different darstellbar. Manche Gewebelemente verhalten sich vielen Farben gegenüber bei substantiver Färbung refraktär, und vor allem gehen die meisten Gewebsstrukturen bei dieser einfachsten Färbemethode in einer diffusen Färbung unter. Aber es kommt doch in erster Linie darauf an, durch die Färbung bestimmte morphologische Individualitäten optisch hervorzuheben und nicht in toto das Gewebe gleichmäßig zu färben. Um eine elektive Färbung

¹⁾ Für ein genaueres Studium der Färbetheorie nenne ich außer der Encyklopädie der mikroskopischen Technik die Veröffentlichungen von BECHHOLDT, BETHE, FISCHER, HEIDENHAIN, LIESEGANG, P. MAYER, MICHAELIS, VON MÖLLENDORFF, PAPPENHEIM, UNNA. (Lit. cit. bei ROMEIS: Taschenbuch der mikroskopischen Technik von BÖHM und OPPEL.)

morphologisch zusammengehöriger Strukturen zu erzielen, dazu genügt im allgemeinen die einfache substantive Färbung nicht; wir bedienen uns zu diesem Zweck vielmehr vorwiegend des zweiten, etwas komplizierteren Verfahrens, nämlich der adjektiven Färbung, die man auch Beizenfärbung nennt. Durch die „Beizung“ soll eine natürliche primäre Chromatophilie verstärkt oder, wo diese ganz fehlt, künstlich ersetzt werden.

Die Färbung mit Hilfe von Beizen ist seit langem in der industriellen Technik im Gebrauch. Der Baumwolle fehlt z. B. die Affinität für viele saure und basische Farben, welche Seide und Wolle substantiv färben; man kann nun die Baumwolle künstlich für solche Farbstoffe aufnahmefähig machen, indem man sie durch Beizen (Tannin, Metalloxyde) präpariert.

Es geht also bei der adjektiven Methode die Färbung durch Vermittlung eines dritten Körpers, der Beize, vor sich. (In der färbetechnischen Behandlung des animalischen Gewebes soll freilich nach P. MAYER die Bezeichnung „Beizung“ für die adjektiven Färbungen nur in beschränkter Zahl der Fälle zutreffend sein.) Mit der sogenannten Beize wird das Gewebe gewöhnlich vorher behandelt, sie präpariert den Boden zur Aufnahme der Farbe, und es wird nicht die Faser direkt, sondern die in ihr aufgespeicherte Beize gefärbt (Chrombeizung für die Hämatoxylinfärbung der Markscheiden); oder man führt auch den beizenden Stoff dem Farbbade selbst zu, wie z. B. vielen Hämatoxylinlösungen (BÖHMERS, DELAFIELDS Hämatoxylin), die ohne Beize überhaupt nicht wirksam sind. Endlich kann man nach der Färbung beizen, um die Farbe für die nachfolgende Differenzierung auf bestimmte Gewebsbestandteile zu fixieren (z. B. Jodierung bei der GRAMSchen Methode und bei der Fibrinfärbung).

Die Beize stellt also nach dem WEIGERTSchen Vergleich einen Ambozeptor dar, der sich mit dem Gewebe einerseits, mit der Farbe andererseits verbinden muß, damit ein Resultat zustande kommen kann; die Farbe entspricht in dem ganzen Akte der adjektiven Färbung dem Komplement. Es entsteht bei der Beizenfärbung eine Tripelverbindung, und diese hat, im Vergleich zu den Färbungsprodukten bei der substantiven Färbung, die Eigenschaft, „echt“, d. h. sehr resistent zu sein; sie widersteht dem entfärbenden Einfluß nicht nur des Wassers, sondern

auch des Alkohols, verdünnter Säuren usw. Diese echten, unlöslichen oder schwerlöslichen Farbverbindungen, die durch Vermittlung der Beize im Gewebe entstehen, nennt man Lacke.

Für das Zustandekommen einer adjektiven Färbung ist es also notwendig, daß die Beize eine Verbindung mit dem Gewebe eingehen kann, und daß dann noch „haptophore“ Gruppen der Beize übrig bleiben, die die Farbe an sich verankern. Die Beize muß eine „Verbindung“ mit dem Gewebe eingehen können. Viele Fixierungsmittel sind zugleich auch Beizen (Sublimat, MÜLLERsche Flüssigkeit). Sodann muß die auf den Farbstoff passende Beize gesucht werden. Man wählt für basische Farbstoffe saure Beizen und entsprechend für saure (phenolische) Farben basische Beizen. Die gebräuchlichsten sauren Beizen für basische Farbstoffe sind Gerbstoffe (Tanninlösungen), die gebräuchlichsten basischen sind Metalloxyde (Kupfer, Chrom, Eisen).

In nicht seltenen Fällen genügt nun zur Verankerung des Farbstoffes die Vermittlung einer Beize allein nicht; wie man in der Photographie mit Verstärkungsmitteln arbeitet, so wendet man auch hier in solchen Fällen zwei oder mehrere Beizen an. Einer sekundären Beizung („Remontage“) bedient man sich z. B. bei der WEIGERTSchen Markscheidenmethode, indem man die in Chromaten gebeizten Blöcke noch kupfert.

Für die färberische Darstellung bestimmter Gewebsbestandteile kommt es also bei der adjektiven Färbung darauf an, die geeignete Beize und den geeigneten Farbstoff herauszufinden. Hierzu sind systematische Untersuchungen und ein sehr geduldiges Ausprobieren notwendig. Mustergültig sind in dieser Hinsicht die Studien WEIGERTS zur Elektivfärbung der Markscheiden und der Neuroglia.

Für die elektive Darstellung bestimmter zusammengehöriger Strukturen kommt es nicht zum wenigsten auch auf die Ermittlung des zweckmäßigsten Entfärbungsmittels an. Vielfach empfiehlt sich zur Differenzierung die nachträgliche Anwendung der ursprünglich als Beize wirkenden Substanz (Eisenammoniumoxyd, Tannin); nur der eigentliche, festhaftende Farblack leistet Widerstand, der locker ans Gewebe gebundene Farbstoff wird entfernt. Ferner eignen sich zur Differenzierung die sogenannten Bleichmittel, wie unterschwefligsaures und unterchlorigsaures Kali. Es handelt sich dabei um Reduktions-

vorgänge, die in gewisser Weise verstärkt werden können durch die vorherige Einschaltung einer Oxydationsprozedur, z. B. durch die Anwendung von Kalium hypermanganicum vor der Behandlung mit unterschwefliger Säure. Durch die Reduktion der in bestimmten Gewebsteilen abgelagerten Metallsalze können diese auch direkt sichtbar gemacht werden (Silberreduktion z. B. bei der Fibrillenimprägnation). Manche Metallsalze, die man bei der Differenzierung verwendet, wirken einerseits als Beize, indem sie den Farbstoff in gewissen Partien befestigen, andererseits als Entfärbungsmittel, indem sie das Abstoßen der sonst im Gewebe haftenden Farbe begünstigen (Jodjodkalilösung).

Bei der außerordentlichen Kompliziertheit des zentralen Gewebes hängt für die histologische Analyse alles von einer elektiven Darstellung der einzelnen Gewebselemente ab. Mit substantiven Färbungen kommen wir da in den allermeisten Fällen nicht zum Ziel. Eine Ausnahme bildet die substantive (primäre) Färbung der Ganglienzellgranula und der Fibrillen. Sonst sind wir auf die Anwendung der Beizen angewiesen, die vor allem dem Zwecke dienen, nur bestimmten morphologischen Einzelheiten eine besondere Echtheit der Färbung zu verleihen, die sich bei der Differenzierung in einer Widerstandsfähigkeit eben gerade nur dieser gefärbten Teile im Gegensatz zu anderen Gewebsstrukturen dokumentiert. Denn je nach der Affinität der Beize zu gewissen Gewebsbestandteilen ist das Haften der Beize verschieden stark, und dem entspricht dann auch die verschieden große Echtheit der Färbung. Auf die verschiedene Resistenz der Beizfarben in den verschiedenen Gewebsbestandteilen spekulieren wir bei den Versuchen einer elektiven Darstellung der nervösen und nicht nervösen Strukturen.

Für die histologische Analyse des Nervensystems besitzen wir jetzt eine Anzahl von ausgezeichneten Elektivfärbungen, welche uns einen Einblick in die wichtigsten Struktureigentümlichkeiten des nervösen Gewebes geben. Wir haben Elektivfärbungen für die Ganglienzellen, die Fibrillen, Achsenzyylinder, Markscheiden und die Neuroglia; auch manche Zerfallsprodukte können wir uns durch gewisse färberische Prozeduren sichtbar machen. Nicht alle unsere neurohistologischen Elektivmethoden erfüllen die Bedingungen, die eine vollkommene Methode besitzen

sollte; zum Teil sind sie nicht ganz elektiv, und dann arbeiten sie nicht immer sicher und vollständig genug. Für die Aufdeckung gewisser normalhistologischer Strukturen ist nun eine absolute Vollständigkeit der Färbung lange nicht so erforderlich und auch die Sicherheit der Methode nicht so unentbehrlich wie für die histopathologische Analyse. Das hat besonders auch WEIGERT oft betont: daß der pathologische Anatom größere Ansprüche an die Güte einer Methode stellen müsse als der normale Anatom; der letztere könne sich damit zufrieden geben, wenn auch nur eine einzige Stelle im Präparat gewisse morphologische Strukturen vollständig gefärbt zeigt, da er eben dann wisse, wie an dieser Stelle die betreffenden morphologischen Dinge beschaffen seien. Der pathologische Anatom aber muß von einer Methode sowohl die Vollständigkeit in der Darstellung der betreffenden morphologisch zusammengehörigen Elemente wie auch die Sicherheit des Gelingens der Methode verlangen. Der Erfolg der Methode dürfte nicht „auf der Schneide eines sehr kurzen Zeitabschnitts bei irgendeiner der dabei vorkommenden Prozeduren stehen“.

An solchen Mängeln aber kränken vor allem unsere Darstellungsverfahren der faserigen und zelligen Neuroglia, der fibrillären Strukturen im Nerven und in den Endaufsplitterungen der Axone. In dieser Richtung vor allen Dingen und auch bezüglich der noch unzulänglichen histologischen Auflösung des NISSLSchen „Graus“ ist eine Vervollkommnung der Methodik anzustreben.

Als ein weiteres wichtiges Ziel der Technik gilt es, solche Färbeverfahren zu finden, die als mikrochemische Reagenzien dienen können; „der höhere Zweck des histologischen Färbens ist die Auffindung mikrochemischer Reaktionen, sie sollen uns der Aufschließung der physiologischen Funktion der Zellen und Gewebe näherbringen“ (PAPPENHEIM). Wie weit nach dem vorhin Gesagten solche Hoffnungen für die normalhistologische Analyse erfüllbar sein werden, ist fraglich. Mit größerer Wahrscheinlichkeit können wir wohl erwarten, zunächst Aufschluß über die physikalischen Eigentümlichkeiten bestimmter Strukturen entsprechend den Besonderheiten der Farbstoffverteilung im Gewebe zu erhalten. Dagegen werden wir für das pathologische Geschehen schon jetzt damit rechnen und versuchen dürfen, mit histochemischen Methoden Einblick in die krankhaften

Stoffwechselforgänge zu erlangen, wie das für den Lipoid- und Eisenstoffwechsel usw. bereits leidlich möglich ist.

In Ergänzung dieser allgemeinen Ausführungen seien noch kurz als charakteristische Beispiele für die wichtigsten färberischen Prozeduren einige Methoden angeführt, deren genaue Schilderung sich in dem speziellen Teil findet, und die wir besonders oft bei der mikroskopischen Untersuchung des Nervensystems anwenden.

Zunächst die NISSLSche Färbung der Ganglienzellen. Wir sahen schon, daß es sich hier um eine einfache substantive Färbung der Granula und des Zellkerns handelt, die auf der natürlichen, primären Färbbarkeit des Gewebes beruht. Zur Fixierung wird eine nicht beizende Flüssigkeit, nämlich 96%iger Alkohol, verwendet, zur Färbung ein basischer Anilinfarbstoff. Die Differenzierung erfolgt in Alkohol, dessen entfärbende Kraft durch Zusatz von Anilinöl verstärkt werden kann. — Es ist demnach eine prinzipielle Verkennung der Vorschriften NISSLS, wenn manche für die Herstellung dieses sogenannten Zelläquivalentpräparates die Fixierung in Sublimat oder ähnlichen beizenden Flüssigkeiten empfehlen. Gewiß erhält man auch an so fixierten Präparaten oft eine recht schöne Darstellung des Tigroids und der Nervenzellen überhaupt; aber man hat es dann nicht mehr mit einer primären, substantiven Färbung der Ganglienzellen zu tun, sondern mit einer adjektiven Beizenfärbung.

Als einfaches Beispiel der Beizenfärbung erwähne ich die WEIGERTSche Markscheidenfärbung. Die Fixierung erfolgt in MÜLLERScher Flüssigkeit, die zugleich als Beize (Chrom) wirkt; oder man läßt die Beize (WEIGERTS Fluorchrombeize) nachträglich an dem in Formol fixierten Material einwirken. Der Effekt dieser Metallbeize wird verstärkt durch eine sekundäre Beizung mit Kupfer (Remontage). Der im Gewebe abgelagerte Beizstoff wird gefärbt mit einem basischen Hämatoxylin (Alaun- oder Eisenhämatoxylin). Mit Hilfe der Beize wird der Farbstoff an das Gewebe verankert, da sich die Beize sowohl mit dem Gewebe wie mit dem Farbstoff „verbindet“. Diese Verbindung ist der Lack. Durch Differenzierung mittels eines Salzes (Blutlaugensalz) oder mittels eines Bleichmittels (unterschwefliger Säure, PAL) wird nun die nur oberflächlich am Gewebe haftende Farbe entfernt, der

fest an die gebeizte Markscheide gebundene Farblack leistet der Differenzierung Widerstand.

Andere, wie z. B. WOLTERS, nehmen die zur Verstärkung angewandte zweite Beizung erst nach der Färbung vor, indem sie den im sauren Hämatoxylin gefärbten Schnitt (vor der Differenzierung mittels des Bleichmittels) in eine Chromlösung bringen, in welcher der Lack noch befestigt werden soll.

Sehr einfach ist die Methodik bei der Markscheidenfärbung, die ich angegeben habe; bei ihr wird von der alten Erfahrung Gebrauch gemacht, daß Beizmittel, nach der Färbung angewendet, oft als Entfärbungsmittel wirken. Das beizende Eisenammoniumoxyd, das die Eisenhämatoxylinlackbildung ermöglicht, wird (entsprechend dem HEIDENHAINschen Verfahren) sekundär zur Differenzierung benutzt.

Bei den Metallsalzmethode n zur Darstellung von Neurofibrillen, die ich als drittes Beispiel nennen möchte, soll die Darstellung darauf beruhen, daß die Neurofibrillen einen besonders großen Lösungskoeffizienten (im Sinne von WITT) für Metallsalze haben (BETHE). Das in den Fibrillen aufgespeicherte Metallsalz kann nun als Beize einen Farbstoff verankern (Toluidinblaufärbung des molybdänierten Präparates nach BETHE), oder man macht sich das den Fibrillen anhaftende Metall durch starke Reduktion sichtbar, wie das am silberimprägnierten Präparat CAJAL durch ein späteres Hydrochinonbad, BIELSCHOWSKY durch Behandlung mit Aldehyd tut.

Sehr kompliziert sind die Vorgänge bei der adjektiven Färbung der Neurogliafasern nach WEIGERT. Der metallische Beizkörper (Kupfer) wird in hochoxydiertem Zustande an das Gewebe gebracht (und es schien früher, als wenn das Metall nur in diesem Zustande an den Gliafasern hafte); dann wird das beizende Metall stark reduziert, da der Farbstoff offenbar nur dann — oder doch leichter und fester — an die Neurogliafasern gebunden werden kann, wenn diese eine stark reduzierte Metallverbindung enthalten. Die Reduktion wird durch schweflige Säure erreicht, die in einem Chromogen-Ameisensäure-Natriumsulfitmischung entsteht, in welcher das Chromogen noch als Verstärker und Kontrastfarbe wirksam wird. Eine Steigerung des Reduktionsverfahrens wird, wie bei der LUSTGARTEN-PALSchen Methode (vgl. Markscheidenfärbung), durch die vor die Reduktion

gesetzte Oxydation mit übermangansaurem Kali bezweckt. — Bei der eigentlichen Färbung sehen wir die Prinzipien der WEIGERTSchen Fibrinmethode (bzw. der GRAMSchen Bakterienfärbung) angewendet: damit die Entfärbung durch das mit Xylol vermischte Anilinöl nicht gleichmäßig alle Gewebsteile betrifft, jodiert man den gefärbten Schnitt vor der Differenzierung, wodurch ein Haften der Beizfarbe nur an bestimmten Teilen (nämlich den Gliafasern) und ein leichteres Abstoßen des sonst im Gewebe befindlichen Farbstoffes bewirkt wird. Das Anilinöl bezweckt die Entfärbung und zugleich eine Entwässerung des Präparates. Ein Zusatz von Phenol zur Farbe (SPIELMEYER) erhöht deren färberische Kraft.

Gerade an dem Beispiel der WEIGERTSchen Gliafärbung sieht man wieder, daß die theoretische Auffassung von den physikalisch-chemischen Vorgängen, die das Zustandekommen der Färbung gewährleisten, nicht auf sicherer Grundlage beruht. Gegen WEIGERTS Anschauungen sind Einwendungen gemacht worden, wonach der Erfolg der Färbung auf wesentlich anderen chemischen Umsetzungen beruhen soll. Und WEIGERT selbst war stets so vorsichtig, nur von Vermutungen und Hypothesen, die er sich über das Wesen seiner Färbung gemacht, zu sprechen. Wenn aber WEIGERT, dem wir auf dem Gebiet der Elektivfärbung die größten Fortschritte verdanken, sich dennoch zu einem Erfolge auch bei dieser Methode durcharbeitete, so sehen wir daran, daß selbst dort, wo uns ein Einblick in die einzelnen physikalisch-chemischen Vorgänge bei der Färbung vorläufig verschlossen bleibt, geduldige Empirie und unablässiges Ausprobieren zum Ziele führen können. —

Von ganz anderer praktischer und theoretischer Bedeutung als die Färbungen am „toten“ Gewebe und am fixierten Präparate sind die Methoden der vitalen Farbstoffeinverleibung. So wichtig sie für die Ergründung des normalen und pathologischen Stoffwechsels sind und mehr noch sein werden, so können sie doch heute in dieser kleinen Technik noch nicht behandelt werden. Nur die EHRLICHsche vitale Methylenblaufärbung für die Darstellung der Nervenfasern und Endorgane haben wir auf S. 150 aufgeführt. Für die Ermittlung des Zell- und Gewebstoffwechsels ist wichtiger als die vitale Anwendung basischer Stoffe die von sauren Farben (Lithioncarmin, Trypanblau); mit ihnen wird das

Speicherungsvermögen bestimmter Zellen kenntlich gemacht. Wie vor allem EDWIN GOLDMANN gezeigt hat, bestehen dabei am Zentralnervensystem grundsätzliche Unterschiede, je nachdem ob man den Farbstoff in das Blut oder in den Liquor bringt. Ich verweise hinsichtlich dieser Tatsachen und Probleme auf die Arbeiten von GOLDMANN, von MÖLLENDORF u. a.

Zweites Kapitel.

Ziele und Wege der mikroskopischen Untersuchung des Nervensystems.

Bei der mikroskopischen Untersuchung des Nervensystems wollen wir erstens einen Einblick in die normalen Struktureigentümlichkeiten des nervösen Gewebes gewinnen. Wir erforschen den Bau der Nervenzellen und ihrer Fortsätze, die Zusammensetzung der zentralen und peripheren Nervenfasern, die Beziehungen der Nervenfasern zu den Ganglienzellen und zu den Endorganen. Wir suchen zu ermitteln, wie die Elemente des Nervengewebes sich im Zentralorgan zusammenordnen, und in welcher Art sie sich in histologischen Konnex setzen. Und neben dem funktionstragenden, zelligen und faserigen Nervengewebe beansprucht die nicht nervöse, ektodermale Substanz, die Neuroglia, unsere Aufmerksamkeit. Es sind die Verschiedenheiten ihrer Zellformen, Struktur und Fähigkeit zur Faserbildung, ihre Verteilung im Zentralorgan und ihre räumlichen Beziehungen zu den funktionstragenden nervösen Gebilden einerseits, zu den mesodermalen Bestandteilen andererseits zu erforschen.

Eine Ergänzung solcher Untersuchungen über den mikroskopischen Bau des normalen Nervensystems bilden die Studien, die sich an dem voll entwickelten, wie an dem noch nicht reifen und an dem experimentell oder pathologisch veränderten Objekt mit der Lage und Zusammensetzung bestimmter Bahnen und Zentren beschäftigen. Das ist die zweite Aufgabe der Neurohistologie: die **topographische Analyse**, wie sie die sogenannte Faseranatomie und die cyto- und myeloarchitektonische Forschung anstrebt. Die durch die **Faseranatomie** repräsentierte, lokalisatorische Forschungsmethode hält gleichsam die Mitte zwischen der normalen Histologie und

der rein pathologischen Anatomie. Sie will gewisse Faserkomplexe, wie etwa die weißen Stränge des Rückenmarks, ihrer anatomischen und eventuell auch ihrer physiologischen Dignität nach in Einzelsysteme zerlegen, und sie will Ursprung und Ende solcher Faserzüge feststellen. Sie sucht die histologische Wirkung eines Herdes aufzudecken, nachdem sie diesen selbst in seiner Lage bestimmt hat; dabei kommt es ihr nicht sowohl auf die histopathologische Eigenart der Veränderung an, als vielmehr auf die Ermittlung der Zusammenhänge und Abhängigkeiten, die bestehen zwischen der primär lädierten Partie einerseits und den von ihr ausgehenden oder zu ihr strebenden Faserzügen sowie den sekundär in Mitleidenschaft gezogenen grauen Massen andererseits. Entwicklungsgeschichtlich sucht sie die gleichzeitig markreif werdenden Faserzüge und Rindengebiete zu umgrenzen; sie verfolgt den Vorgang der Myelinisation zum Zwecke der faseranatomischen und topographischen Analyse. Im letzten Grunde will diese ganze Forschungsmethode die funktionelle Zusammengehörigkeit der Bahnen und grauen Massen klarlegen. — Ähnlich soll die **Cyto- und Myeloarchitektonik** der Großhirnrinde anatomisch und funktionell zusammengehörnde Gebiete absondern helfen.

Die dritte Aufgabe endlich der mikroskopischen Untersuchung des Nervensystems, über deren Vernachlässigung in früheren Jahren man mit Recht Klage erhoben hat, ist die **rein pathologisch-anatomische** Forschung. Sie will aus den einzelnen Veränderungen am funktionstragenden Nervengewebe, an der nicht nervösen Stützsubstanz und an den mesodermalen Bestandteilen das Charakteristische eines bestimmten Prozesses und sein Wesen erschließen. Auf das histologische Gesamtbild kommt es ihr an. Diese Forschung ist es auch, der wir in der Rindenpathologie bei der Ermittlung der anatomischen Grundlagen der Geisteskrankheiten folgen. Die Untersuchungen, die sich in dieser Richtung bewegen, gehen auf die grundlegenden Arbeiten NISSLS zurück.

In der **normalen Histologie** bedient man sich zur Orientierung über die allgemeine Gestalt der Ganglienzellen und der Ausbreitung ihrer Fortsätze solcher Methoden, die in isolierter Weise die Ganglienzellen zu Gesicht bringen. Man erreicht diese isolierte Darstellung durch Ausstreichen und Verreiben von grauer

Substanz und nachträgliches Färben oder durch die Imprägnation eines Gewebsblocks nach der GOLGISCHEN Methode, welche die Eigentümlichkeit hat, in „willkürlicher“ Weise lediglich dieses oder jenes Element aus der großen Zahl der im Schnitte vorhandenen Nerven- (oder Glia-) Zellen mitsamt den Fortsätzen zu inkrustieren. Histologische Details sieht man an solchen Präparaten nicht. Auch die gewöhnlichen Kern- und Doppelfärbungen leisten in dieser Richtung nur Ungenügendes. Man kann sich jedoch daran über die Struktur des Kerns und Kernkörperchens besseren Aufschluß holen als etwa am NISSL-Präparat; so z. B. an Präparaten nach der HEIDENHAINschen oder WEIGERTschen Kernfärbung.

Die histologisch eigenartigsten Bestandteile der Ganglienzellen sind die Granula und die Fibrillen, welche letztere, gleichviel ob man sie für das reizleitende Element oder nur für ein Zell- und Plasmaskellett ansieht, das wesentlichste Attribut der Nervenzellen ausmachen (doch gelingt uns ihre Darstellung in manchen Ganglienzellen mit keiner der Methoden). Für die Darstellung dieser beiden charakteristischen Bestandteile der Nervenzellen besitzen wir Elektivfärbungen, nämlich für die Granula (Tigroidsubstanz, NISSLSche Körperchen) die NISSL-Methode und für die Fibrillen die Methoden von APÁTHY, BETHE, BIELSCHOWSKY, CAJAL u. a. Das NISSL-Präparat zeigt in den Ganglienzellen die Granula in ihrer bei den verschiedenartigen Ganglienzellenformen verschiedenen Gestalt, Anordnung und Anzahl. Auch die Kernkapsel und das Pigment (in seiner natürlichen Farbe) sehen wir daran; letzteres tritt in Präparaten nach der HEIDENHAINschen Eisenhämatoxylinmethode und unter Umständen bei Fettfärbungen (Scharlachrot) deutlicher hervor. Das NISSL-Präparat gibt im allgemeinen das Negativ des Fibrillenbildes, d. h. es läßt zwischen den Granula „ungefärbte Bahnen“ sehen, die für die groben intrazellulären Fibrillenbündel ausgespart sind. Am Fibrillenpräparat sucht man in der normalen Histologie Art und Anordnung der Fibrillen im Zelleibe, in den Fortsätzen und an der Zelloberfläche zu erkennen und die Beziehungen zwischen interzellulären und intrazellulären Fibrillen zu ermitteln. Es kommt da auf die Lösung der Frage nach den Beziehungen zwischen den perizellulären Fibrillen (Endfüßen) zu den oberflächlichen und tieferen fibrillären „Netzen“ der

Ganglienzellen an, d. h. auf die Klärung des Problems von dem anatomischen Verkehr der Neuronen untereinander.

Die Nervenfasern können wir mit Hilfe verschiedener Methoden in ihre einzelnen Teile zerlegen. Für die Markscheidenfärbung besitzen wir ausgezeichnete Methoden (WEIGERT), ebenso für die Achsenzylinder (BIELSCHOWSKY, CAJAL). Eine weitere Zergliederung des Achsenzylinders in seine Primitivfibrillen gestatten die Methoden von APÁTHY bei Wirbellosen und von BETHE-MÖNCKEBERG bei Wirbeltieren. Über die feinere Zusammensetzung der Nervenfasern belehren uns unter anderem gewisse histochemische Reaktionen (REICH). Wir sehen an der Markfaser den Trichterbau der Markscheide, die Zwischentrichter (Neurokeratinsubstanz), eigenartige färberisch charakterisierte Granulationen der Nervenfasern und die Beziehungen der Kerne der sogenannten SCHWANNschen Scheide zu den RANVIERschen Einschnürungen und den interannulären Segmenten. Für die Frage nach der Kontinuität der Fibrillen können wir uns histologisch an dem BETHE-MÖNCKEBERG-Präparat orientieren. Schließlich geben uns die elektiven Fibrillenmethoden, besonders die Silberimprägnation, und die vitale Methylenblaufärbung Aufschluß auch über die peripheren Endorgane. Hier führen manchmal auch die früher mehr gebrauchten Vergoldungsmethoden zum Ziel.

An der nichtnervösen Stützsubstanz untersuchen wir ihre faserigen und ihre zelligen Anteile. Die Schwierigkeiten, hier klare und vollständige Bilder zu bekommen, sind groß. Das gilt mehr noch für die zellige als für die faserige Glia. Letztere läßt sich nach WEIGERT, wenn auch nicht immer zuverlässig, so doch oft in genügender Klarheit darstellen. Sicherere Resultate gibt die von meinem Mitarbeiter Dr. HOLZER kürzlich angegebene Methode. Die Faserbildner färben sich schön mit CAJALS Goldsublimatmethode. Leider sind an den WEIGERT-Präparaten die Beziehungen der Fasern zum Plasma der Zellen und ihrer Fortsätze nicht erkennbar, sehr schön dagegen im CAJAL-Präparat, nicht selten auch nach Anwendung der HOLZER-Färbung. — Über den Gliazelleib orientieren uns im großen und ganzen die NISSLschen Zellpräparate. Wir können daran nach dem Verhalten des Plasmas, seiner Aufzweigung und Fortsätze und des Kernes Gruppen und Einzelformen unterscheiden. In anderer Weise ge-

lingt das nach neuen von CAJAL und seinen Schülern (besonders RIO DEL HORTEGA) angegebenen Silbermethoden, die sehr wichtige Ergebnisse gebracht haben. Von den feineren plasmatischen Geflechten, dem glösen Syncytium und Reticulum, das HELD erkannt hat, erhalten wir mit den gebräuchlichen Methoden oft keine befriedigende Darstellung. Gut eignet sich hier ein von FIEANDT angegebenes Verfahren. Schließlich interessieren an der Glia noch ihre Beziehungen zum Mesoderm; nach einer von HELD angegebenen Methode können wir eine feine Grenzhaat zwischen dem zentralen Gewebe und den Gefäßen sowie der Pia sichtbar machen (Membrana limitans); sie wird oft auch bei gewöhnlichen Doppelfärbungen (VAN GIESON, Methylblau-Eosin usw.) sichtbar.

Die Untersuchungen über die Ausbreitung des Gliarecticulums streben zusammen mit der Erforschung der fibrillären nervösen Strukturen eine histologische Auflösung des NISSLSchen Graus an, nämlich des Teiles von grauer Substanz (spez. Rinde), der noch nicht restlos darstellbar ist, sondern zwischen den mit unseren gewöhnlichen Elektivmethoden färbbaren Zellen, Fasern und retikulären Strukturen räumlich übrig bleibt.

Die faseranatomische Forschung gründet sich in erster Linie auf das Gesetz, daß eine Nervenfasern, welche von ihrer Mutterzelle abgetrennt wird, degenerativ zerfällt, und daß die zugehörige Ganglienzelle retrograde Veränderungen erfährt. Sie bezieht sich also auf Tatsachen, welche den Anhängern der Neuronenlehre als Beweise für ihre Theorie gelten.

Der sekundäre Effekt einer experimentell gesetzten oder pathologisch-anatomischen Läsion zeigt sich demnach erstens in der Degeneration der in ihrem Verlaufe (oder bei kortikalen und nukleären Läsionen in ihrem Ursprunge) geschädigten Bahnen. Und zwar können wir die noch in Degeneration befindlichen Faserzüge daran erkennen, daß ihre Zerfallsprodukte nach vorheriger Chromierung mit Osmium eine Schwarzfärbung geben (MARCHIS Chrom-Osmiummethode). Wo es sich um eine plötzlich entstandene herdförmige Läsion handelt, und wo ein kompaktes Faserbündel durchbrochen ist, gibt diese Methode ihre besten Resultate. Aber nur innerhalb eines bestimmten Zeitraums: im allgemeinen beim Warmblüter nicht vor dem 8. Tag, weil vorher die Umwandlung der zerfallenden Mark-

scheidenmassen noch nicht so weit gediehen ist, daß sie die Osmiumreaktion geben. Das Optimum für die Leistungsfähigkeit dieser wichtigen faseranatomischen Degenerationsmethode liegt Anfang der dritten Woche nach der Läsion; das ist für experimentelle Studien zu berücksichtigen. — Später wandeln sich diese primären Zerfallsstoffe in einfachere Fettstoffe um, die sich mit Scharlachrot (bzw. Sudan) färben; dann findet mit dem Übergang des MARCHI-Stadiums in das Scharlachrotstadium diese Methode der Darstellung des Fettes Anwendung. Ihr Höhe stadium hat diese Phase des Abbaues etwa in der 4.—6. Woche.

Nach Ablauf von etwa zwei Monaten tritt dann die Markscheidenfärbung in ihr Recht. Während die MARCHI- und Scharlachrot- (Sudan-) Methode im positiven Sinne den Untergang von markhaltigen Faserzügen anzeigt, gibt sich im Markscheidenpräparat der Ausfall in dem Fehlen der Markscheidenfärbung kund, etwa in der Form eines markleeren Areals oder einer Marklichtung. Da aber die untergegangene Nervensubstanz durch eine Wucherung des gliösen Stützgewebes ersetzt wird, erkennt man solche Faserdegenerationen auch im Gliapräparat, nämlich an der Wucherung der Glia; das Gliapräparat gibt also das Positiv zum Markscheidenbild. Gerade bei feineren Ausfällen innerhalb einer markhaltigen Bahn, welche im Markscheidenpräparat nicht immer deutlich als Lichtung zutage treten, zeigt die zellige und faserige Gliawucherung den Faserausfall an. Im peripheren Nerven finden wir solchen Faserausfällen entsprechend eine Vermehrung des endo- und perineuralen Bindegewebes und eine Vermehrung der SCHWANNschen Zellen. Außer bei den alten, ursprünglich durch eine akute Läsion hervorgerufenen sekundären Degenerationen bedienen wir uns der Markscheidenmethode zusammen mit der Gliafärbung zur Analyse der chronischen Systemerkrankungen. Daneben kann man natürlich, auch bei den langsam fortschreitenden systematischen Degenerationen, von der Osmium- und Scharlachrot-Methode zur Darstellung der frischen Ausfälle Gebrauch machen.

Wo die Endausbreitung einer degenerierenden bzw. degenerierten Bahn ist, das zeigt uns weder die MARCHIsche noch die Markscheidenfärbung mit Sicherheit an, da ja die Fasern eine Strecke weit von ihrem Ende ihre Markhülle verlieren. Dagegen erkennen wir an der Zunahme des gliösen Zwischen-

gewebes, wo das Ende der betreffenden Bahn ist. Dem Ausfall der Endaufsplitterungen der Faserzüge entspricht eine Zunahme der Neuroglia, wie z. B. im Vorderhorn nach Pyramidenbahndegeneration. Die Ganglienzellen eines solchen grauen Kernes, der den Endpunkt einer Bahn darstellt, rücken dichter aneinander, da die perizellulären Strukturen zugrunde gegangen sind, und die Neuroglia den Ausfall nicht ganz zu ersetzen pflegt. Natürlich treten diese atrophisch-sklerotischen Veränderungen im Endgebiet einer sekundär degenerierten Bahn nur bei alten Prozessen in die Erscheinung. Aber zuvor sieht man an der „zelligen“ Glia eine Hypertrophie ihres Plasmas und ihrer Fortsätze oder auch Wucherungen in Form einer Zellvermehrung — progressive Erscheinungen, die ebenfalls den Ausfall der Endausbreitungen anzeigen, ähnlich wie eine Vermehrung SCHWANNscher Zellen und anderer Gewebelemente dem Untergang peripherer Endapparate (motorischer Endplatten an der Muskelfaser usw.) entspricht (BOEKE).

Die retrograden Veränderungen einer Ganglienzellgruppe, die durch die Zerstörung ihrer Achsenzylinderfortsätze bewirkt werden, hängen vor allem ab von Umfang, Angriffspunkt und Intensität der die zugehörigen Faserzüge (zentrale Bahn, Nerv) treffenden Läsion und von deren Alter. Man unterscheidet die frischen reaktiven und die alten retrograden Veränderungen. Nach Unterbrechung einer Bahn kommt es zu einer starken, vom Kern aus fortschreitenden Chromatolyse (des Tigroids), zur Blähung, Abrundung und Auftreibung des Zelleibes und zur Kernverlagerung. Diese akute Zellreaktion ist am deutlichsten 12 bis 15 (bis 20) Tage nach der Verletzung. Die Veränderungen können sich nun völlig zurückbilden, so daß, wenn auch diese und jene Zelle ausgefallen ist, nach 3—4 Monaten nichts Pathologisches mehr in der betreffenden Ganglienzellgruppe wahrzunehmen ist. Das pflegt der Fall zu sein beim Untergang nur beschränkter Achsenzylinderbündel und bei fern vom Zentrum gelegener Läsion. Wo aber z. B. eine Ausreißung eines Nerven dicht an seiner Wurzel erfolgte, erholen sich die Zellen nicht wieder, oder es resultiert doch ein Ausfall einer großen Anzahl von ihnen. So erkennen wir das Ursprungsgebiet eines Nerven oder eines Bahnanfangs an der frischen reaktiven Veränderung bestimmter grauer Massen, später an der retrograden Atrophie.

Diese erreicht bei jugendlichen und besonders bei neugeborenen Menschen und Tieren ihren höchsten Grad (GUDDENSche Atrophie).

Das sind also die wichtigsten Methoden und die allgemeinen neuropathologischen Tatsachen, die dem Faseranatomen bei der Erforschung des Verlaufs einer Bahn und ihres Ursprungs und Endes Werkzeug und Wegrichtung geben. Es kommt hier, wie gesagt, im letzten Grunde auf die Erkennung und Bestimmung physiologisch zusammengehöriger Systeme an. — In der gleichen Richtung bewegen sich auch die Studien über die Markreifung der verschiedenen Systeme (FLECHSIG). Die Ergebnisse dieser myelogenetischen Forschungsweise und die der faseranatomischen Degenerationsmethoden ergänzen einander. Am besten läßt sich (mittels der Markscheidenfärbung nach WEIGERT oder mittels meiner Markscheidenfärbung am Gefrierschnitt) das Markreifwerden der verschiedenen Bahnen und Nervenwurzeln am Rückenmark und Hirnstamm und auch die Myelinisation der langen Bahn des Großhirns verfolgen. Hier kann man myelogenetisch verschiedene anatomisch und funktionell zusammengehörige Systeme abgrenzen. Ob freilich die zeitlich verschiedene Markreifung auch der einzelnen Großhirnfelder eine Rindeneinteilung und eine Umgrenzung nach deren funktioneller Dignität erlaubt, ist zweifelhaft.

Das auf das Physiologische gerichtete Ziel der lokalisatorischen Forschung verfolgen wir auch bei der topographischen Umgrenzung eines Herdes. Seine Lage, zumal seine Tiefenausdehnung wird man bei Großhirnherden mit Erfolg nur an Hemisphärenschnitten studieren können, und es bedarf dazu in der Regel der Anfertigung von Serienschnitten, welche vorwiegend nach der Markscheidenfärbung oder auch nach VAN GIESONS Methode gefärbt sind; im einzelnen Falle wird zu entscheiden sein, ob man für die topographische Bestimmung des Herdes die Hemisphäre besser in frontaler oder in horizontaler Richtung zerlegt. Die an solchen Hemisphärenschnitten erkennbaren primären und sekundären Zerstörungen sollen in Parallele gesetzt werden zu den klinischen Erscheinungen zum Zwecke der topischen Diagnostik und eventuell auch mit Rücksicht auf die höhere Aufgabe einer Ergründung der funktionellen Bedeutung bestimmter Regionen und Systeme.

In der topographischen Zergliederung der Rinde hat sich das Studium ihrer **Architektonik** zu einer besonders bedeutungsvollen Forschungsrichtung entwickelt, deren hervorragendste Vertreter **K. BRODMANN** und **O. VOGT** sind. Es haben sich da wichtige myelo- und cytoarchitektonische Eigentümlichkeiten der verschiedenen Rindenteile ermitteln lassen, deren physiologische Korrelationen freilich noch geklärt werden müssen. Es konnten nicht nur Typen von so grober Eigenart wie der (visuelle) **Calcarina-** und der (motorische) **ROLANDO-**Typus scharf abgegrenzt werden, sondern es wurden auch sonst an den verschiedenen Lappen und Windungen feinere Eigenheiten bezüglich des Schichtenbaues, der Art und Anordnung der Zellen und Fasern entdeckt, welche für die einzelnen Windungen charakteristisch sind, und an denen wir die betreffende Windung anatomisch identifizieren können. — Ihre Kenntnis ist, — gleichviel vorerst, was sie funktionell zu bedeuten haben — für den Rindenpathologen auch deshalb von Wichtigkeit, weil sich nur darauf die Beurteilung feinerer Ausfälle und Veränderungen stützen kann; und wir müssen bei der Ermittlung der Ausbreitung krankhafter Rindenprozesse festzustellen suchen, in welchem Maße die von **BRODMANN** und **C.** und **O. VOGT** abgegrenzten Rindenschichten und Areale betroffen sind.

Das Hauptziel der rein **histopathologischen** Untersuchung des Nervensystems ist die Ermittlung des Wesens eines bestimmten Krankheitsprozesses und seine Unterscheidung von anderen zentralen Erkrankungen. Man hat sich dabei vor einer Überschätzung des einen oder anderen histologischen Symptoms zu hüten. Wenn auch z. B. manche Markscheidenbilder recht markante Züge aufweisen, wie z. B. häufig die bei der Paralyse, so genügt das doch im allgemeinen nicht zu einer anatomischen Diagnose, und vor allem wird daraus allein das anatomische Substrat der Krankheit und ihr Wesen nicht klar; Nervenzellveränderungen, die für eine bestimmte Krankheit spezifisch wären, gibt es mit ganz seltenen Ausnahmen (familiäre amaurotische Idiotie) ebenfalls nicht. Auf das Ensemble der Veränderungen an den verschiedenen Teilen des Nervensystems kommt es für die Ergründung eines Krankheitsprozesses und für seine anatomische Differentialdiagnose an.

Die bei weitem wichtigsten Bilder für die Ermittlung des histologischen Gesamtbildes erhalten wir mittels der NISSLSchen Methode. Sie gibt einen Überblick nicht nur über das Verhalten der Nervenzellen, sondern auch über die zellige Neuroglia und über die mesodermalen Teile des Zentralorgans, über Pia und Gefäße. Wir erkennen daran die Verbreitung herdförmiger oder diffuser Krankheitsprozesse, etwaige Beziehungen zwischen den Veränderungen des Nervengewebes zu regressiven, progressiven oder entzündlichen Gefäßprozessen und zu meningealen Veränderungen. Die verschieden starke Beteiligung der verschiedenen Rindenschichten an einer kortikalen Erkrankung ist daran sichtbar; das NISSL-Bild zeigt etwaige Störungen der Reihenanzordnung der Rindenzellen und Anomalien der Architektur (Verwerfung der Schichten). Das alles wird schon im Übersichtsbild deutlich; und an großen, mit Methylenblau gefärbten Hemisphärenschnitten von dem in Alkohol gehärteten und in Celloidin eingebetteten Material wird man leicht die Ausdehnung einer gröberen zentralen Erkrankung (etwa des paralytischen Prozesses oder einer arteriosklerotischen Atrophie) erkennen können.

Als Zelläquivalent-Präparat belehrt das NISSL-Bild über den Zustand der Ganglienzellen. Viele ihrer Veränderungen, die besonders in Auflösung der Granula und unscharfer Färbung der Tigroidschollen bestehen, sind agonaler und mehr akuter Natur, etwa die Folge der letalen körperlichen Erkrankung. Nur die Kenntnis von NISSLS Beschreibung aller dieser Ganglienzellveränderungen ermöglicht die richtige histopathologische Beurteilung der sehr verschiedenartigen pathologischen Zelltypen (akute Schwellung, Schrumpfung, Sklerose der Zellen und ihrer Dendriten, schwere Zellerkrankung mit auffallend starker Kernveränderung, Verflüssigung, Einlagerung, Inkrustationen usw.); ich habe diese Haupttypen in meiner „Allgemeinen Histopathologie“ illustriert. Unter gewissen Bedingungen sind es nur bestimmte Zellen, die erkranken, in anderen Fällen (schwere Intoxikationen und Infektionen, familiäre amaurotische Idiotie) ist die Ganglienzellenerkrankung eine allgemeine. In der Rinde bestehen oft wesentliche Unterschiede bezüglich der Beteiligung der verschiedenen Schichten und bezüglich der Art der Zellerkrankung; so neigen die Elemente der beiden obersten

Schichten bei vielen Erkrankungen mehr zu einer sklerotischen Umwandlung, die der tieferen Rinde mehr zu definitivem Zerfall und völligem Schwund, die PURKINJE-Zellen des Kleinhirns zur Homogenisierung.

Seine Ergänzung erhält das Tigroidbild im Fibrillenpräparat. Auch hier (im BIELSCHOWSKY- und im CAJAL-Präparat) lassen sich die verschiedenartigsten Erkrankungsformen an den Ganglienzellen auffinden: Auflösung und Zerfall der Fibrillen im Zellkörper und in den Fortsätzen, Verdickung, Verklumpung und Auflockerung der Fibrillen, Auseinanderdrängung der Fibrillenzüge in ampullenartig aufgetriebenen Fortsätzen oder in dem geblähten Zelleibe, Erweiterung der netzartigen endozellulären Bildungen, Rarefaktion der interzellulären marklosen Fasern usw. — Man bedient sich zum Nachweis der fibrillären Veränderungen am besten der BIELSCHOWSKYSchen Methode, da diese für pathologische Zwecke am sichersten arbeitet.

Bezüglich der markhaltigen Nervenfasern müssen wir uns im allgemeinen begnügen, lediglich nach Lichtungen oder Ausfällen von diffuser oder mehr herdförmiger Art zu suchen. Wenigstens sind die histologischen Vorgänge beim Zerfall der Markhülle am Markscheidenpräparat nicht klar erkennbar; allzu oft sind namentlich gewisse Quellungen, Auftreibungen und Verdickungen nur artifizieller Natur. Die Sicherheit der WEIGERTschen Markscheidenmethode erlaubt die Feststellung auch feinerer Ausfälle, und nur in der Rindenpathologie muß man bei der Diagnose etwaiger Ausfälle der obersten Rindengeflechte vorsichtig sein, da hier (supraradiäres Flechtwerk!) ungenügende Färbung oder zu weit gehende Differenzierung falsche Resultate geben können. Eine sichere und vollständige Darstellung gerade der feineren Rindenfasern dürfte die von mir angegebene Markscheidenfärbung am Gefrierschnitt liefern.

Von ganz besonderer Wichtigkeit ist es, die Beziehungen zwischen Markscheiden- und Achsenzylinderbild festzustellen. Denn es gibt Prozesse, die nicht — oder doch nicht von vornherein — die Nervenfasern in toto angreifen und zugrunde richten, sondern die erst die Markhülle zerstören, wie das am ausgesprochensten bekanntlich bei der multiplen Sklerose der Fall ist. Deshalb ist es notwendig, an unmittelbar aufeinanderfolgenden Schnitten eine Achsenzylinder- und eine Mark-

scheidenfärbung vorzunehmen; das ist möglich, wenn man Gefrierschnitte verwendet, von denen man die einen nach dem BIELSCHOWSKYSchen Verfahren zur Darstellung der Fibrillen, die anderen nach einer von mir angegebenen Methode zur Darstellung der Markscheiden behandelt.

An solchen Gefrierschnitten vermag man oft auch pathologische Gliawucherungen zur Darstellung zu bringen, so daß man dann nebeneinander Achsenzylinder, Markscheiden- und Gliabilder zum Vergleich hat. Denn darauf kommt es ja für die histologische Analyse eines zentralen Prozesses nicht zum wenigsten an: die Reaktion des gliösen Stützgewebes auf den Untergang funktionstragender Nervensubstanz zu erforschen. Diese ist je nach der verschiedenen Art und nach dem mehr akuten oder mehr chronischen Verlauf des Prozesses eine recht verschiedene; sie ist außerdem abhängig von dem Sitze, welchen der betreffende lokalisierte oder diffuse Prozeß im Zentralorgan hat. Letzteres zeigen am evidentesten die Unterschiede, welche zwischen Rinden- und Markherden bestehen; mit dem Mangel an faserbildenden Gliazellen in den mittleren Hauptteilen der Rinde hängt es zusammen, daß ein Rindenherd im Verhältnis zu dem dichtfaserigen Markherd auffallend gliafaserarm ist oder geradezu frei von einer faserigen Gliawucherung erscheint.

Von größerer Bedeutung als bei herdförmigen, schon im Markscheidenbilde erkennbaren Ausfällen ist die Darstellung der Glia bei diffusen zentralen Prozessen. Denn die Vermehrung der zelligen und faserigen Glia erlaubt uns ja auch dort einen Schluß auf den Untergang von funktionstragendem Nervengewebe, wo dieses letztere nicht in einer für unsere Methoden erkennbaren Weise verändert erscheint. Bei der Kompliziertheit und Fülle der nervösen Strukturen — vor allem in der Rinde, aber auch selbst in dem viel einfacher gebauten Rückenmark — erhalten wir bei Berücksichtigung lediglich des nervösen Gewebes nur allzuoft keinen Aufschluß über dessen Veränderung und Ausfall, während wir sie viel eher an der Reaktion der Glia erkennen und so auf Umwegen zum Ziel zu gelangen vermögen. Und die Glia zeigt nicht nur den Untergang funktionstragender Nervensubstanz an, sondern sie hat sehr oft auch etwas für den bestimmten Prozeß Eigentümliches, wie z. B. bei der Paralyse, der senilen Demenz, der Epilepsie. Es kommt also

darauf an, nicht nur eine Vermehrung der Glia festzustellen, sondern auch deren Eigenart zu ermitteln.

Wir besitzen zu diesem Zwecke Methoden, die entweder vorwiegend das faserige Stützgerüst oder vorwiegend den protoplasmatischen Anteil und die netzartigen Strukturen der Glia zur Anschauung bringen. Gerade das Studium der Veränderungen an der zelligen Glia darf über der Analyse der faserigen Gliaveränderungen nicht vernachlässigt werden. Das gilt besonders für die mittlere Rinde, wo die Neigung der Gliazellen, mit einer Faserbildung auf den Ausfall nervöser Substanz zu reagieren, viel geringer ist als in anderen zentralen Gebieten und wo normalerweise eine faserige Glia fehlt. Hier haben wir vor allem nach einer Vermehrung der sogenannten Trabanzellen um die Ganglienzellen zu sehen, nach Vergrößerung der normalerweise am Methylenblaupräparat eben sichtbaren Zelleiber, Verbreiterung der ausgefranzten Fortsätze, Zusammenfließen der zelligen Elemente zu rasenartigen Bildungen, Vermehrung der färbaren Substanz im Plasma, Verhalten des Kernchromatins usw. Im Gegensatz zu diesen progressiven Veränderungen machen sich regressive Umwandlungen an den Gliazellen in einer abnorm dunklen Färbung des Zelleibes und seiner Fortsätze, in Einlagerung von fettigen und pigmenthaltigen Massen, pyknotischer Umwandlung des Kernes usw. kenntlich. An der zelligen wie faserigen Glia sind deren Beziehungen zu den pialen und vaskulären Oberflächenzonen zu berücksichtigen, ferner die Neigung der faserigen Glia zur Bildung dichter, kernarmer Filze oder auch zur Bildung breiter, von Protoplasma umhüllter Faserbündel. — Leider arbeiten die Methoden, deren wir uns hier bedienen — die WEIGERTSche und HOLZERSche Gliafasermethode einerseits, die Zellmethoden von NISSL, CAJAL, BEVAN-LEWIS, ALZHEIMER, HELD, FIEANDT andererseits — noch nicht mit der Sicherheit bzw. Vollständigkeit, daß wir über die Feinheiten der gliösen Strukturen in einer für pathologische Zwecke völlig befriedigenden Weise Aufschluß erhielten. Gerade für die komplizierten grauen Massen, in erster Linie für die Rinde, gilt dies.

Die Neuroglia hat nun noch die sehr wichtige Aufgabe, sich an der Auflösung und Wegschaffung des zerfallenen Nervengewebes zu beteiligen. Wo nervöses, ganz besonders wo markhaltiges Gewebe zugrunde geht, sehen wir die Gliazellen

mit fettartigen Stoffen angefüllt. Auch Pigment von Blutungen oder zerfallenden melanotischen Geschwülsten usw. nehmen sie auf. Die Gliazellen können (z. B. bei Systemdegenerationen) ganz von myelinoiden, fettähnlichen Massen vollgepfropft sein, sich abrunden und kugelige Elemente darstellen. Solche gliogenen Körnchenzellen, die in den Maschen ihres gittrigen Zelleibes Fetttropfchen führen, sehen wir regelmäßig bei akuten Zerfallsvorgängen, besonders bei herdförmigen plötzlichen Zerstörungen, wie z. B. auch in den frischen Plaques der multiplen Sklerose, bei funiculärer Spinalerkrankung usw.

Diesem Abbau, bei dem es also zur Ablösung gliogener Phagozyten kommt und den ich als „mobilen Typus“ bezeichne, steht der „fixe Abbautypus“ gegenüber; hier werden die Zerfallsstoffe in die im Gewebsverband bleibenden fixen Gliaelemente aufgenommen. — Bei den Abbauvorgängen dürfte manchen normal histologisch gekennzeichneten Gliazellformen eine besondere funktionelle Bedeutung zukommen, wie z. B. den HORTEGASchen Gliazellen, die am Bau des Gliastrauwerk des Kleinhirns vornehmlich beteiligt sind und für die meine Mitarbeiter Dr. SPATZ und Dr. METZ eine Umwandlung in NISSLSche „Stäbchenzellen“ und ihre Beteiligung am Eisenstoffwechsel bei Paralyse nachgewiesen haben. — Von regressiven Gliaveränderungen seien die im normalen und pathologischen Senium und in den alten Sklerosen vorkommenden Zell- und Kernrückbildungen erwähnt, und außerdem die akuten Zerfallserscheinungen, deren Beschreibung wir vor allem ALZHEIMER verdanken. Es sind das die Umwandlungen in amöboide Formen, die wir bei schweren Vergiftungen, perniciosen Psychosen, akuten Schüben bei Dementia praecox, Epilepsie usw. finden.

In der Histopathologie des Nervensystems und vor allem der Rinde spielt die Darstellung der freien und der von Zellen eingeschlossenen Abbauprodukte jetzt eine besondere Rolle; denn wie die Neuroglia durch Wucherung und Bildung eigenartiger Zellformen, so zeigen uns auch diese Abbauprodukte indirekt Veränderungen der nervösen Substanz an, welche letztere selbst uns oft verborgen bleiben. Darin vor allem liegt der Wert ihres Nachweises, für den wir besondere Methoden besitzen, wie in erster Linie die Fettfärbemethoden (Scharlachrot- und Sudanfärbung am Gefrierschnitt, Osmiumfärbungen verschiedener Art), ferner die

verschiedenen Verfahren zur Darstellung der fuchsinophilen, fibrinoiden u. a. Granula, der basophilen Stoffe usw. Wir haben solche Abbauprodukte natürlich nicht nur in den Gliazellen zu suchen, sie können auch, im pathologischen Stoffwechsel der Ganglienzellen entstanden, in diesen selbst noch liegen bleiben (Fett- und Pigment-entartung der Ganglienzellen, Zellerkrankung bei familiärer amaurotischer Idiotie); oder sie liegen frei im Gewebe, in den adventitiellen Lymphräumen, in der Pia und in den Gefäßwandzellen.

Es bleibt die wichtige Untersuchung der Hüllen und der Gefäße des Nervensystems. Von den Abbauprodukten, die wir dort frei und in Zellen eingeschlossen finden, sprachen wir soeben. Eine besondere Bedeutung in der Pathologie zentraler Prozesse besitzen diese mesodermalen Teile des Zentralorgans weiter insofern, als pathologische Prozesse in den Meningen und Gefäßen auf die zentrale Substanz übergreifen können, wie das z. B. bei Entzündungsvorgängen (Tuberkulose, Lues, eitrigen Prozessen usw.) oder bei Neubildungen der Fall ist. Ferner können diffuse infiltrative Vorgänge, selbst wenn sie die Grenzen, die zwischen Ektoderm und Mesoderm bestehen, im großen und ganzen respektieren, in das zentrale Gewebe vordringen (Schlafkrankheit, Lyssa usw.). Für die Darstellung solcher Veränderungen genügen im allgemeinen die in der Histopathologie sonst üblichen Kern- und Doppelfärbungen; eine spezielle Darstellung (Färbung nach NISSL oder mit Toluidinblau, Färbung nach UNNA-PAPPENHEIM) empfiehlt sich für die auch in der Neurohistologie so wichtige Plasmazelle (bei Paralyse, Schlafkrankheit, multipler Sklerose, Encephalitiden usw.).

Proliferative Vorgänge an den Gefäßwänden und der Pia können zu Bindegewebsvermehrung und Verdickung führen. Bei manchen herdförmigen Läsionen und diffusen Prozessen kommt es zu Wucherungen der Gefäßwandzellen, zur Vermehrung der Endothelien, Endothelknospung und Gefäßneubildung (Erweichungsherde, WILSONSche Krankheit, Paralyse, manche Formen der Hirnlues, multiple Sklerose, Schlafkrankheit usw.). Während bei herdförmigen Zerstörungen die Gefäßneubildungen ohne weiteres klar erkennbar sind, ist das bei diffusen Prozessen anfangs nicht immer leicht. Man orientiert sich leicht, wenn man Schnitte in WEIGERTSchem Resorcin-Fuchsin 24 Stunden färbt; in manchen Fällen läßt auch die Glia- oder Fibrinfärbung die Blutgefäße wie

injiziert erscheinen, so daß man daran einen Überblick über die Gefäßmenge und auch über neue, noch nicht lumenhaltige solide Gefäßstränge enthält. Am klarsten aber werden diese Dinge durch die ACHUCARROSche Tanninsilbermethode und durch BIONDIS Färbung zur Anschauung gebracht, die für die Klärung der Frage nach den Beziehungen zwischen Mesenchym und nervöser Substanz von besonderer Bedeutung sind. — Die adventitiellen Elemente können sich bei ihrer Vermehrung unter Umständen von der Gefäßwand ablösen und frei als „Stäbchenzellen“ vorkommen. Gefäßwandelemente geraten in Wucherung und lösen sich aus dem Verband bei groben Zertrümmerungen zentraler Substanz, wo sie, wie die aus Fibroblastennetzen stammenden Elemente, die Resorption der Zerfallsmassen zu besorgen haben; sie wandeln sich hier in Körnchenzellen um, die im NISSL-Präparat (wie ihre gliogenen Genossen) durch ihren gittrigen Bau gekennzeichnet sind, und in denen sich z. B. mit der Fett- und Markscheidenfärbung die betreffenden Zerfallsprodukte nachweisen lassen.

Sehr viele Veränderungen des zentralen Gewebes — nicht allein die groben herdförmigen, sondern auch die mehr diffusen Alterationen — erklären sich als Folgen regressiver Vorgänge an den Blutgefäßen; diese beeinträchtigen eben die Ernährung der nervösen Substanz. Auf die Darstellung solcher Veränderungen der Blutgefäße ist deshalb besonderes Gewicht zu legen. Vielfach genügen dazu die gewöhnlichen Doppelfärbungen, vor allem die VAN GIESONSche Färbung, zumal diese auch z. B. auf gewisse Umbildungsprodukte eine gute Farbreaktion gibt. Auf die speziellen Gefäßerkrankungen, wie etwa auf die amyloide Entartung usw., muß mit den in der Histologie sonst üblichen speziellen Färbungen untersucht werden. Stets verlangt die ELASTICA eine elektive Darstellung, welche am klarsten die WEIGERTSche Resorcin-Fuchsinmethode liefert.

Drittes Kapitel.

Das Fixieren.

Der Erfolg der histologischen Untersuchung des Nervensystems kann von vornherein dadurch in Frage gestellt und vereitelt werden, daß das aus dem Organismus entfernte Nervensystem nicht mit der nötigen Sorgfalt behandelt wird.

In erster Linie ist eine Berührung des Zentralorgans mit Wasser zu vermeiden, man erhält sonst, zumal bei den feineren Zellfärbungen, außerordentlich viel Kunstprodukte, die den Anfänger zu Irrtümern in der Beurteilung verleiten können, und auch das markhaltige Gewebe erfährt Quellungen, die sich im Markscheidenpräparat und besonders im Chromosmiumpräparat störend bemerkbar machen. Man muß es deshalb auf das peinlichste vermeiden, das Gehirn, zumal wenn es in Schnitte zerlegt ist, mit Wasser abzuspülen.

Dann hat man sich davor zu hüten, eine zu weit gehende Zerlegung des Nervensystems bei der Sektion vorzunehmen. Wo es sich um die topographische Analyse von Herderkrankungen oder um die Verfolgung von Bahnen handelt, kommt es natürlich auf eine möglichst zweckentsprechende Zerteilung des Zentralorgans an. Geradezu unbrauchbar wird das Gehirn, wenn man es nach der VIRCHOWSchen Methode in dünne Scheibchen zerlegt. Viel zweckmäßiger als diese Methode ist die Herausschälung des Hirnstammes aus den Hemisphären nach MEYNERT; für die Analyse von Erkrankungen des Hirnstammes ist sie besonders zu empfehlen. Am einfachsten ist es, durch das Großhirn lediglich drei oder vier Frontalschnitte zu legen, nachdem man vorher den Hirnstamm durch senkrecht auf die Hirnschenkel gerichtete Schnitte abgetrennt hat. Man beraubt sich so nicht der Möglichkeit, etwa degenerierte Fasersysteme zu verfolgen; und man kann sich auch im großen und ganzen die Konfiguration der wichtigsten Windungen des Mantelhirns für die detaillierte Fixierung erhalten.

Weiter ist davor zu warnen, nach der früher üblichen Manier die Meningen vom Rindengrau abzulösen. Es springt ja auch für die makroskopische Diagnose nicht viel dabei heraus, wenn man wirklich feststellt, daß eine sogenannte „Dekortikation“ erfolgt, d. h. daß sich die Meningen nicht ohne Verlust von Rindensubstanz ablösen lassen. Jedenfalls ist der Schaden, den man damit oft anrichtet, viel größer, da es wesentlich wichtiger ist, die Meningen über den Windungen mikroskopisch untersuchen und ihre Beziehungen zur Randglia und zu Gefäßen und Infiltraten feststellen zu können.

Wir sahen eingangs, daß für eine erfolgreiche histologische Untersuchung alles auf die Anwendung elektiver Färbe-

methoden ankommt, und diese verlangen erstens eine möglichst frische Fixierung des Zentralorgans und zweitens ein Einlegen in die für die verschiedenen Elektivmethoden verschiedenen Flüssigkeiten.

Es ist deshalb notwendig, die Sektion sobald als möglich vorzunehmen, und im allgemeinen gilt der Satz, daß man histologisch zuverlässige Präparate nur dann erhalten kann, wenn eine Fixierung des Gewebes innerhalb der ersten 24 Stunden nach dem Tode möglich war. Natürlich ist eine Fixierung damit noch nicht erreicht, daß man das Gewebstück einfach in die betreffende Flüssigkeit bringt, sondern man hat dafür Sorge zu tragen, daß die Flüssigkeit auch wirklich bald das Material durchdringen kann. Ein solches Hineindringen der Fixierungsflüssigkeit ist nicht möglich, wenn man etwa das ganze Gehirn, wie es häufig geschieht, in einer Formollösung härtet. Ein solches Einlegen des ganzen Gehirns in Formol ist gewiß unter Umständen, namentlich wo es auf die topographische Erhaltung etwa eines leicht zerfließenden Erweichungsherd ankommt, recht zweckmäßig. Aber man muß sich darüber klar werden, daß man ein solches in toto fixiertes Gehirn im allgemeinen eben nur für die genauere anatomische Herdumgrenzung gebrauchen kann, und daß es für feinere histologische Untersuchungen verloren ist; will man an solchen Gehirnen auf degenerierte Fasersysteme mittels der Markscheidenmethode untersuchen, so sollte man nach 24- oder 36stündiger Fixierung die Zerlegung des Gehirns in Frontalschnitte vornehmen. SCHRÖDER härtet in einer mit Formol versetzten MÜLLERSchen Flüssigkeit an, der so viel Glycerin zugefügt ist, daß das Gehirn gerade schwimmt.

Beim Herausschneiden der einzelnen Stücke bedient man sich am besten des Rasiermessers oder einer spitzen und scharfen Schere; die Anwendung der letzteren empfiehlt sich besonders für das Herausschneiden der Rindenstücke. Wo es darauf ankommt, Hemisphärenschnitte anzufertigen, oder wo man, wie für die Degenerationsmethoden, später möglichst lückenlose Serien durch den Hirnstamm anlegen will, empfiehlt sich die Benutzung spezieller Schneideapparate, mit welchen man gleichmäßige parallele Schnittflächen erhält. Diesem Zweck dient der von STARLINGER angegebene Apparat und besonders das EDINGERsche Makrotom. Das Zerschneiden des Zentralorgans in feinere

Scheiben mittels dieser Apparate wird am besten erst dann vorgenommen, wenn das Material in Formol oder MÜLLERScher Flüssigkeit angehärtet ist.

Wo es sich um normal-histologische Untersuchungen handelt, ist es ja klar, daß das Stück aus dem Nervensystem herausgeschnitten wird, auf welches es dem Untersucher jeweils ankommt, und es ist zwecklos, darüber allgemeinere Ratschläge zu geben. Das gilt auch für die faseranatomische und topographische Untersuchung in Fällen von systematischen Degenerationen und Herd-erkrankungen. Dagegen ist es bei den diffusen zentralen Erkrankungen nicht immer leicht, gerade das Wichtige bei der Zerlegung des Gehirns für die spätere Untersuchung herauszuwählen, da sich makroskopisch die Veränderungen in ihrer Verteilung keineswegs oft deutlich anzeigen. Deshalb sollte man es sich zur Regel machen, immer zahlreiche regionär verschiedene Teile des Gehirns für die histologische Untersuchung einzulegen, weil ja eine Untersuchung des gesamten Zentralorgans nach den verschiedenen Methoden meist nicht durchführbar ist. Da nun die diffusen Prozesse eine oft recht wechselnde Lokalisation in den einzelnen Teilen des Großhirns haben, und da die einzelnen Windungen mit Rücksicht auf den Schichtenbau normalerweise große Unterschiede aufweisen, so wird man sich daran gewöhnen müssen, immer wieder Präparate möglichst derselben Windung miteinander zu vergleichen. Wir schneiden aus dem Großhirn stets folgende Stücke heraus:

1. Aus der ersten Frontalwindung, und zwar aus ihrem hinteren, auf die mediale Fläche übergreifenden Bezirke,

2. aus den beiden Zentralwindungen etwa an der Grenze des mittleren und oberen Drittels,

3. aus der ersten Temporalwindung,

4. der Insel links,

5. der Gegend des Ammonshorns,

6. der Gegend der Fissura calcarina.

Vom Hirnstamm wählen wir je ein Stück aus

1. den mittleren Partien des Corpus striatum,

2. dem Thalamus opticus,

3. der Augenmuskelregion,

4. der Gegend der Olive,

5. dem Wurm und den Hemisphären des Kleinhirns.

Vom Rückenmark sind mindestens fünf oder sechs verschiedene Höhen zu untersuchen, sofern eben nicht systematische oder herdförmige Degenerationen eine eingehendere Durchsichtung dieses Organs verlangen. Man wählt am zweckmäßigsten Stücke aus

1. der Halsanschwellung,
2. der Lendenanschwellung,
3. dem unteren Dorsalmark und noch je ein Stück aus
4. dem Hals-, Brust- und Sakralmark.

Ein Signieren der Stücke ist für den Geübten gewöhnlich nicht nötig; am Rückenmark kennt man sich bald in den verschiedenen Segmenten an ihrer Konfiguration aus, und auch an den einzelnen Hirnwindungen lernt man sich zumal auf Grund des Zellschichtenbaues der Rinde zurechtfinden. Letzteres setzt aber eine große Erfahrung voraus, und man wird anfangs gut tun, dort, wo es auf die Feststellung lokalisierter Veränderungen ankommt, die einzelnen Stücke zu markieren. Man tut das am einfachsten, indem man auf jedes Stück ein Fließpapierzettelchen mit der Bezeichnung der Windung gut andrückt; es hält dann in der Fixierungsflüssigkeit am Block fest. Viel umständlicher ist es, kleine Kartonstückchen mit der betreffenden Bezeichnung mittels Nadel und Faden an einer Ecke des Stückes zu befestigen oder beim Rückenmark an eine Wurzel zu binden; man kann auch jedes Stück in ein Gazesäckchen (zusammen mit dem Kartonstück) einbinden.

Danach ist die wichtige Frage der Art der Fixierung zu entscheiden; sie ist einfach, wo es auf die Darstellung normaler histologischer Eigentümlichkeiten ankommt; man wählt eben da die für die betreffende Methode angegebene Fixierungsart. Bei dem pathologisch-anatomischen Präparat dagegen haben wir uns zuvor darüber klar zu werden, was in dem betreffenden Fall vor allen Dingen histologisch dargestellt werden muß, und es bedarf einer genaueren Kenntnis der in dem zweiten Kapitel kurz aufgeführten allgemeinen histopathologischen Tatsachen und einer gewissen Erfahrung auf diesem Gebiet, um hier das Richtige zu treffen. Ich erwähne nur, daß es ja bei der Verfolgung sekundärer Degenerationen nicht immer leicht zu entscheiden ist, ob man hier mehr Glück mit der MARCHIschen Methode oder mit der Scharlachfärbung für die Feststellung frischer

Zerfallsprodukte haben wird oder ob die Anwendung der Markscheidemethode von größerem Erfolg sein dürfte, die uns über alte Ausfälle Aufschluß gibt; und weiter haben wir in solchen Fällen in Erwägung zu ziehen, ob wir bei der Untersuchung der Ursprungs- und Endregion einer zerstörten Bahn vielleicht mit Hilfe der Zellmethode oder auch mit Hilfe der Neurogliafärbungen wichtige Erhebungen machen können (siehe S. 17 u. 18).

Wo es sich aber wieder um diffuse Prozesse handelt, oder wo wir etwa eine Geschwulst oder eine Erweichung in ihren verschiedenen histologischen Eigentümlichkeiten erkennen und nicht etwa nur ihre Lage präzisieren wollen, da empfiehlt es sich, möglichst alle in der Neurohistologie wichtigen Elektivmethoden anzuwenden und dementsprechend von vornherein eine verschiedenartige Fixierung an den verschiedenen in Betracht kommenden Teilen des Zentralorgans vorzunehmen.

Unter den Fixierungsflüssigkeiten sind folgende vier die in der Neuropathologie wichtigsten:

1. Der 96%ige Alkohol.

Die Alkoholfixierung ist die unerläßliche Vorbedingung für eine erfolgreiche Darstellung des Ganglienzelleibes und der Tigroidsubstanz; wir erhalten nur von dem in 96%igem Alkohol fixierten Material das NISSLSche Zelläquivalentbild. Außerdem ist diese Alkoholfixierung notwendig für die färberische Darstellung der Gliazellen mit basischen Anilinfarbstoffen. Auch die Gliafaserfärbung nach HOLZER und die Tanninsilberimprägnation des Bindegewebes gelingt danach. Sehr schön färben sich die Plasmazellen (nach der UNNA-PAPPENHEIMSchen Methode, mit Toluidinblau usw.). Von großer Bedeutung endlich ist die Alkoholfixierung für den Nachweis von Eisen, Kalk und Pigmenten, da sich diese Stoffe bei der gewöhnlichen Formolkonservierung verändern bzw. in Lösung gehen; im Alkohol tun sie das nicht.

2. Das Formol.

Man gebraucht zur Fixierung eine 10%ige Lösung von dem käuflichen 40%igen Formaldehyd. [Für manche Färbungen, wie z. B. für die BIELSCHOWSKYSche Methode, nimmt man auch eine etwas stärkere (20%ige) Formollösung.] Von dem in Formol

fixierten Material läßt sich an Gefrierschnitten die in der Histopathologie wichtigste Neurofibrillenfärbung, nämlich die von BIELSCHOWSKY, ausführen, außerdem die Markscheidenfärbung nach Verfasser, die Gliafasermethode nach HOLZER und die Färbung gewisser in Alkohol, Xylol und Äther löslicher Abbaustoffe, wie z. B. des Fettes. Das in Formol fixierte Material ist nach besonderer Beizung mit Chrom- oder Kupfersalzen für die WEIGERTSche Markscheiden- und die Gliafärbung ausgezeichnet verwendbar.

Vielfach heißt es, das Formol solle säurefrei sein, und man schreibt oft vor, es vor dem Gebrauche mit Calciumkarbonat zu schütteln. Das hat wohl Sinn, wenn man es für ein Farbeverfahren braucht, wo für eine bestimmte Reaktion neutrales Verhalten des Formols notwendig ist, nicht aber für die Fixierung und Konservierung; denn bringt man ein Hirnstück in neutrales Formol, so wird dieses doch bald säurehaltig (SPATZ).

3. Die Weigertsche Neurogliabeize.

Man stellt sie sich her, indem man in

kochendes Wasser	100,0 ccm
Fluorchrom	2,5 g

tut, durch Aufkochen löst, und danach, solange diese Lösung noch kochend ist (nach Ausdrehen der Flamme), zuerst 5 ccm gewöhnliche Essigsäure, dann 5 g fein gepulvertes neutrales essigsaures Kupferoxyd unter starkem Umrühren zusetzt. Zu dieser Flüssigkeit werden nach dem Erkalten noch 10 Prozentteile Formol (der käuflichen Lösung) hinzugefügt.

Diese Gliabeize dient zur Fixierung und Beizung des für die WEIGERTSche Gliafaserfärbung bestimmten Materials, welche man jedoch auch an den ursprünglich in Formol fixierten und nachträglich mit dieser Beize behandelten Stücken ausführen kann. Wichtig ist die primäre Fixierung des nervösen Gewebes in dieser Beize, wo man die histologische Darstellung gewisser akuter Gliazellveränderungen, speziell der amöboiden Gliazellen, beabsichtigt (ALZHEIMERS Methoden).

4. Die Müllersche Flüssigkeit

setzt sich zusammen aus

Kal. bichrom.	2,5 g
Natr. sulfur	1,0 g
Aq. dest.	100,0 ccm

Die MÜLLERSche Flüssigkeit dient zur Fixierung von Material, an dem die Karminfärbungen, die WEIGERTSche Markscheidenfärbung und ihre Modifikationen und die MARCHische Chrom-Osmiummethode vorgenommen werden sollen.

Die MÜLLERSche Flüssigkeit war früher gewissermaßen schlechthin die Fixierung für das Nervensystem, zumal in einer Zeit, wo man das Nervengewebe vorwiegend mit Karmin färbte. Jetzt ist das anders geworden. Die Karmine werden seltener verwendet, weniger wohl deshalb, weil sie, wie oft behauptet wird, nicht mehr so gute Bilder wie früher liefern, sondern weil die elektiven Färbemethoden ihnen an Wert für die histologische Analyse weit überlegen sind. Und auch für die Markscheidenfärbungen nach WEIGERT ist die MÜLLERSche Flüssigkeit nicht entfernt mehr so wie früher als Fixierungsmittel im Gebrauch; man muß ja das Rückenmark etwa 3 Monate, das Gehirn 4—6 Monate in MÜLLERScher Flüssigkeit fixieren bzw. beizen, wenn man eine ordentliche Markscheidenfärbung erzielen will; und auch dann ist der Erfolg keineswegs immer sicher, weil speziell für die Hirnrinde die Chrombeizung in MÜLLERScher Flüssigkeit, selbst wenn diese gut gewechselt wird, oft nicht recht ausreicht. Es bedeutete deshalb einen ganz besonderen Fortschritt, als WEIGERT eine Schnellbeize für die Chromierung der Markscheiden angab; in dieser braucht man Rückenmarkstücke (0,5—1 cm dick!) durchschnittlich nur fünf Tage, Rindenstücke acht Tage zu belassen, und nur wenn es sich um größere und etwas dickere (1—1,5 cm) Stücke handelt, muß man die Beizung auf etwa 14 Tage ausdehnen. Damit wird nicht nur das sonst so äußerst langweilige Verfahren der Markscheidendarstellung erheblich abgekürzt, sondern es ist auch die Chrombeizung und damit die Vorbereitung für die spätere Markscheidenfärbung eine bedeutend sicherere. Diese Schnellbeize wendet man an dem in Formol fixierten Material an. Und auch darin liegt ein besonderer Vorteil dieser Methode, daß man das Material beliebig lange (jahrelang) in Formol aufheben kann; es wird darin nicht, wie das in MÜLLERScher Flüssigkeit schon nach einigen Monaten, sicherlich aber nach Jahresfrist, zu geschehen pflegt, brüchig, sondern es kann eben zu jeder beliebigen Zeit für die Markscheidenfärbung weiter behandelt werden. Diese WEIGERTSche Schnellbeize ist folgendermaßen zusammzusetzen:

doppeltchromsaures Kali . . .	5 g
Fluorchrom	2 g
Aq. dest. (kochend!)	100 ccm

Bei der Entwässerung im Alkohol zum Zwecke der Celloidin-einbettung muß man die Glasgefäße im Dunkeln lassen, weil sonst das Chrom ausgezogen wird. Die MÜLLERSche Flüssigkeit ist demnach durch das Formol und durch die WEIGERTSche Schnellbeize aus ihrer früheren, angesehenen Stellung verdrängt. Für notwendig oder doch für sehr zweckmäßig halte ich die primäre Fixierung in MÜLLERScher Flüssigkeit nur dort, wo später die MARCHISche Chromosmiummethode zum Nachweis frischer Degenerationen angewendet werden soll, da hier die Formolfixierung sehr häufig zu verschwommenen und nicht immer leicht zu deutenden Bildern Anlaß gibt.

Das in Formol fixierte Material können wir nach dem eben Gesagten also für die allerverschiedensten Elektivmethoden verwenden, für die Markscheiden-, Fibrillen-, Neurogliafaserfärbung, ferner für die Darstellung gewisser Abbauprodukte (Fett u. ä.) und weiter auch für Kern- und Zellfärbungen; nur erhält man dann kein Nervenzelläquivalentbild im Sinne von NISSL, aber man kann sich daran doch im großen und ganzen über Ganglien-, Glia- und Geschwulstzellen usw. orientieren. Von ganz besonderer Wichtigkeit ist weiter, daß wir an dem formolfixierten Material Gefrierschnitte herstellen können, an denen sich die verschiedenartigsten Färbungen wie besonders die Markscheiden-, Fibrillen-, Fett- und Glia-, einfache Kern- und Doppelfärbungen ausführen lassen. Auf diesen Modus der Untersuchung, bei welchem an unmittelbar aufeinanderfolgenden Schnitten diese verschiedenen Färbungen zur **histopathologischen Vergleichung** vorgenommen werden, lege ich ganz besonderen Wert.

Aus alledem ergibt sich also

1. daß wir für die Darstellung der **Ganglien- und der Neurogliazellen** nach Nissl das Gewebe in **96% igem Alkohol** und für den histochemischen Nachweis von **Eisen, Kalk** usw. fixieren müssen. So ist es auch sehr gut brauchbar für die Färbung von Infiltratzellen (speziell von Plasmazellen) und wir können die Schnitte von dem in Alkohol fixierten, in Celloidin ein-

gebetteten Block zur **histopathologischen Vergleichung** des **Ganglien- und Gliazellbildes** mit dem **Gliafaser- und Bindegewebspräparat** benutzen;

2. für die Darstellung der **Neurofibrillen**, der **Markscheiden**, der **Neurogliafasern**, für die **Fettfärbung** und für die **vergleichende histopathologische Untersuchung an Gefrierschnitten** ist **Formolfixierung** nötig;

3. für die Darstellung der **Gliafasern** und besonders gewisser **akuter degenerativer Gliazellveränderungen** empfiehlt sich die Fixierung in **Weigertscher Neurogliabeize**;

4. für die Darstellung der **frischen Degenerationsprodukte** von markhaltigem Nervengewebe nach der **Marchischen Chromosmiummethode** (und eventuell auch für die Darstellung der **Markscheiden**) fixieren wir in **Müllerscher Flüssigkeit**.

Nach dem vorhin Gesagten ist es klar, daß die besondere Art der Fixierung eben von der Eigenart des Falles und von dem speziellen Zweck der Untersuchung abhängen wird. Bei den diffusen Prozessen, und wo eine möglichst umfassende Untersuchung mittels der verschiedenen Elektivmethoden durchgeführt werden soll, empfiehlt es sich, aus den vorhin genannten Teilen des Zentralorgans je drei benachbarte Stücke herauszuschneiden und davon eines in Alkohol und eines in Formol (eventuell eines in die Gliabeize) zu tun; nur für das Studium ganz frischer Degenerationen würde noch die Fixierung in MÜLLERScher Flüssigkeit anzuraten sein. Der Rest des Materials wird am besten natürlich auch konserviert, da man ja sehr häufig dem Fall bei der Sektion nicht ansehen kann, ob und nach welcher Richtung er histopathologisches Interesse haben könnte. Es empfiehlt sich nach dem eben Gesagten, diesen Rest in Formol zu fixieren und darin aufzubewahren.

Für alle Fixierungsflüssigkeiten gilt, daß sie in reichlichen Mengen verwandt werden müssen, so daß sie das Volumen des Materials um das 10fache (Alkohol sogar um das 20—30fache) übertreffen. Das Formol braucht nur in den ersten Tagen einmal gewechselt zu werden, später kann man alle Viertel- oder Halbjahr die Flüssigkeit erneuern. Ähnliches gilt für die WEIGERTSche Neurogliabeize, die einen Formolzusatz enthält. Wesentlich dagegen ist das Wechseln der MÜLLERSchen Flüssigkeit, denn sonst wird die Chrombeizung beeinträchtigt, und häufig kommt

es auch zum Faulen der darin aufbewahrten Organstücke; man kann letzteres vermeiden, indem man Kampferstückchen hinzusetzt. In den ersten 3 Wochen soll die MÜLLERSche Flüssigkeit alle 2—3 Tage gewechselt werden, später etwa alle 2—3—4 Wochen; nach etwa 8 Monaten ist in der Regel das Material nur noch wenig für histologische Zwecke brauchbar. Von ganz besonderer Wichtigkeit ist die häufige Erneuerung des 96%igen Alkohols, zumal das darin fixierte Material auch uneingebettet geschnitten werden soll (NISSL-Färbung). Es ist unbedingt nötig, den 96%igen Alkohol schon innerhalb der ersten 24 Stunden nach der Sektion einmal zu wechseln, dann innerhalb der ersten Woche noch zwei- oder dreimal, später alle 8 Tage und nach 4 Wochen durchschnittlich zunächst noch alle Monat einmal. Bei altem Alkoholmaterial erkennt man die Notwendigkeit eines Wechsels der Flüssigkeit daran, daß der Alkohol sich seifig anfühlt und bei Wasserzusatz (im Reagenzglas) eine stark milchige Trübung aufweist. Sorgsam ist darauf zu achten, daß der Alkohol in dem Konservierungsglase nicht verdunstet, bzw. daß neuer Alkohol zugegossen wird, damit das Material nicht an der Oberfläche eintrocknet. Besser als an Gefäßen mit eingeschliffenem Deckel läßt sich das vermeiden, wenn man das Material in gewöhnlichen Weithalsflaschen mit Korkstöpsel aufhebt; diese haben auch den Vorzug der Billigkeit. — —

Soweit für einzelne Färbungsmethoden spezielle Fixierflüssigkeiten angewandt werden, werden diese gelegentlich der Besprechung der betreffenden Methode genannt werden. Von einigen häufiger gebrauchten Fixierungsmitteln seien hier noch erwähnt:

Die Orthsche Mischung. Sie setzt sich zusammen aus 10 Volumteilen 40%igen Formols und 100 Volumteilen MÜLLERScher Flüssigkeit. Nach 4 Tagen scheiden sich Kristalle aus, und die Mischung muß neu hergestellt werden.

Diese Fixierung eignet sich besonders für eine spätere Karminfärbung; sehr schön werden die Kerne und auch die Kernteilungsfiguren fixiert. — Recht gute Bilder erhält man danach, wenn man die panoptische Färbung anwendet.

Das Sublimat in einer heißgesättigten Lösung (7,5 g Sublimat auf 100 ccm 0,5%ige Kochsalzlösung). Fixierung darin 4 bis 6 Stunden. Gründliches Auswaschen in Wasser (24 Stunden).

Nachhärtung in Alkohol von langsam steigender Konzentration: je 24 Stunden in 30-, 50-, 70-, 90- usw. %igem Alkohol. Um Sublimatniederschläge zu vermeiden, setzt man dem Alkohol einige Tropfen Jodtinktur (bis er weinrot aussieht) hinzu.

Das Sublimat fixiert Kernstrukturen und Mitosen sehr schön.

Die **Zenkersche Flüssigkeit** ist MÜLLERSche Flüssigkeit, der 5 Prozentteile Sublimat und 5 Prozentteile Eisessig zugesetzt sind.

Die **Flemmingsche Flüssigkeit** ist ein Chromosmiumessigsäuregemisch von folgender Zusammensetzung:

2%ige wässrige Osmiumsäurelösung	4,0 ccm
1%ige wässrige Chromsäurelösung	15,0 „
Eisessig	1,0 „

Auch die FLEMMINGSche Flüssigkeit dient vor allem der Darstellung von Kernteilungsfiguren. Zu diesem Zwecke fixiert man kleine Gewebstücke 2—3 Tage in dem Gemisch, wäscht mehrere Stunden in Wasser aus, härtet langsam in Alkohol von allmählich steigender Konzentration nach.

Für die Darstellung der amöboiden Gliazellen und ihrer Einschlüsse empfiehlt sich die Behandlung des zuvor in Formol fixierten Materials in FLEMMINGScher Flüssigkeit (vgl. ALZHEIMERS Methode S. 124).

Bromammonium-Formol wird von CAJAL und seinen Schülern als Fixierungsmittel für die von ihnen angegebenen Methoden zur Darstellung der Neuroglia angegeben. Die Zusammensetzung ist:

Ammonium bromat.	2,0
Formol	14,0
Aq. dest.	ad 100,0

Viertes Kapitel.

Das Einbetten und Schneiden.

Für die Herstellung von Präparaten muß das fixierte Gewebe die zum Schneiden notwendige Konsistenz besitzen. Manche Fixierungsmittel geben dem Gewebe bereits den genügenden Härtegrad, wie z. B. der 96%ige Alkohol und unter Umständen auch die Bichromatlösungen. Sonst muß das Material erst (in Alkohol) nachgehärtet und in gewisse Medien eingeschlossen

werden: Einbettung in Celloidin oder Paraffin. Oder es wird endlich das Material durch Gefrierenlassen mit Hilfe von Kohlen-säure schnittfähig gemacht (Gefriermethode).

1. Das „Uneingebettet-Schneiden“

spielt bei den neurohistologischen Untersuchungen eine besonders große Rolle, zumal die wichtigste Methode der histopathologischen Untersuchung des Nervensystems, nämlich die NISSLsche Färbung, zweckmäßig auch am Schnitt vom uneingebetteten Block geübt wird. Bei genügendem Wechsel des 96%igen Alkohols (vgl. S. 66) erreicht das Gewebe eine so gute Konsistenz, daß sich ohne weiteres dünne Schnitte auf dem Mikrotom gewinnen lassen; dabei muß das Celloidinmesser schräg gestellt sein, und zwar in einem möglichst spitzen Winkel zur Achse des Mikrotomschlittens, so daß die Schneide des Messers gut ausgenützt werden kann; der in 96%igem Alkohol gehärtete Block, welcher mittels Gummi arabicum auf einen Holzklotz aufgeklebt wird, ist unter 96%igem Alkohol zu schneiden. Das Genauere über die Methodik ist auf S. 66 mitgeteilt.

Nicht so ganz sicher, aber bei genügendem Wechseln doch ziemlich häufig, läßt sich eine Schnittfähigkeit des Gewebes bei Fixierung und Härtung in Bichromatlösung (MÜLLERScher Flüssigkeit) erzielen. Hier wird bei der eben geschilderten Messerstellung der Block unter einer ganz dünnen Seifenwasserlösung geschnitten. Man befestigt den Block, der nur geringe Dimensionen haben darf, mittels Siegelacks auf dem Holzklotz, nachdem man zuvor die Aufklebefläche durch einen glühend gemachten Spatel getrocknet hat. Dieses Verfahrens bedient man sich für die spätere Färbung mit Karmin oder für die Gliafärbung nach BEVAN-LEWIS; auch die nach MARCHI osmierten Blöcke schneidet man so, wenn man sie nicht einbetten will (vgl. S. 103).

2. Die Gefriermethode.

Für dieses Verfahren wird im wesentlichen nur Formolmaterial bzw. das in der Gliabeize fixierte Gewebe verarbeitet. (Man bekommt jedoch auch von dem in „Müller“ oder „Formol-Müller“ gehärteten Material Gefrierschnitte.) Das Verfahren gestaltet sich folgendermaßen:

1. Die in Formol oder Gliabeize fixierten Stücke werden glatt geschnitten, und zwar so, daß sie nicht höher als 2—3 mm sind.

2. Diese Stücke werden etwa eine Stunde gewässert (zur Entfernung des Formols und damit zur Erzielung einer besseren Schnittfähigkeit des gefrorenen Gewebes).

3. Das Stück wird auf ein Blättchen angefeuchteten Fließpapieres getan und so (damit es beim Schneiden nicht abspringt) auf den Objektisch des Mikrotoms gebracht; dabei drückt man es, während man das Kohlensäureventil öffnet, leicht mit dem Finger auf die Tischplatte fest.

4. Schneiden.

Die Stücke dürfen nicht zu stark gefroren sein, da sie sonst zu spröde zum Schneiden werden, und man nur Späne herunterhobelt; sie dürfen aber natürlich auch nicht zu wenig gefroren sein, weil sonst die Schnitte ungleich dick werden. Das zu stark gefrorene Gewebe kann man durch Anhauchen oder Berühren mit dem Finger rasch schnittfertig machen. (Eine sehr gute Regulierung des Gefrierens gestattet das Kohlensäure-Gefriermikrotom Nr. 9 der Firma LEITZ-Wetzlar, das nach den Angaben von SCHRIDDE konstruiert ist.) Man schneidet hintereinander eine ganze Reihe von Schnitten, die auf dem Messer liegen bleiben, und die man dann auf einmal mit dem Finger (schräg von oben herab) vom Messer in eine Schale mit destilliertem Wasser bringt. Manchmal ist es auch besser, jeden Schnitt einzeln vom Messer zu nehmen.

Für die weitere Behandlung des Schnittes gelten die bei dem betreffenden Verfahren angegebenen Vorschriften; will man lediglich eine Kernfärbung an den Gefrierpräparaten vornehmen, so wird der Schnitt vor der Überführung in das Farbbad erst für eine Viertelstunde in 70- und 96%igen Alkohol gebracht. Die Gefriermethode eignet sich vor allem zur Darstellung

1. der Achsenzylinder und Neurofibrillen,
2. der Markscheiden,
3. gewisser plasmatischer Gliastrukturen und auch der Gliafasern nach WEIGERT, HOLZER,
4. der Fettsubstanzen und anderer Abbauprodukte,
5. zur vergleichenden Analyse von Achsenzylinder-, Markscheiden-, Fett-, Neuroglia- und Zellbildern an unmittelbar aufeinanderfolgenden Schnitten (cfr. S. 89 u. 101).

3. Gelatineeinbettung.

1. Fixieren in 10%iger Formollösung.
2. Ausschneiden von 3—5 mm dicken Gewebsscheiben und gründliches Auswaschen in fließendem Wasser 24 Stunden lang.

3. Übertragen in dünne Gelatinelösung (12 %) für 24 Stunden.
4. Übertragen in dicke Gelatinelösung (25 %) für ebenfalls 24 Stunden.
5. Ausgießen in kleine Schälchen und erstarren lassen im Eisschrank.
6. Härten in 10 % igem Formol für 1—2 Tage.
7. Vor dem Schneiden kurzes Auswässern.
8. Schneiden mit dem Gefriermikrotom.
9. Färben in dünnen Lösungen und Einschließen in Glycerin-gelatine.

Die Gelatinelösung stellt man sich nach den Angaben von GRAEFF, der die zuerst von NICOLAS und später von GASKELL angegebene Methode verbessert hat, in der Weise her, daß man eine abgewogene Menge von Tafelgelatine im Verhältnis 1 : 3 mit 1 % Karbolsäure versetzt; dieses Gemenge wird in verdeckter Schale in den Brutofen von 37° gestellt, wo sich die Gelatine auflöst und zu einer homogenen dickflüssigen Masse wird. Von dieser 25 % dicken Gelatinelösung wird noch eine dünne Gelatinelösung dadurch hergestellt, daß man die gleiche Menge Karbolwasser hinzufügt. — Die Einbettung in Gelatine gelingt nur dann gut, wenn durch gründliches Auswässern das Formol aus dem Gewebstück entfernt ist; denn sonst wird die Gelatine noch vor ihrem Eindringen in den Block gefällt. — Beim Erstarrenlassen ist darauf zu achten, daß die in der Schale eingedickte Masse, nachdem man sie wie gewöhnlich ausgeschnitten hat, mit dem Gewebstück noch an der Luft nachhärten muß, bis sie die Konsistenz eines mittelharten Radiergummis hat. Sonst ist die Masse bröckelig und klebrig und wird in Formalin nicht genügend hart. Die Blöcke bleiben in 10 % iger Formollösung. — Um gute Schnitte zu bekommen, muß man langsam gefrieren lassen, weil die Gelatine nicht so rasch gefriert als das Objekt und dieses bei raschem Durchfrieren zu hart wird. Die Schnitte fängt man in Wasser auf; man kann sie in Formolwasser aufbewahren.

Die Methode eignet sich vor allem für die Anfertigung solcher Präparate, bei denen Alkohol und andere fettlösende Substanzen vermieden werden sollen, und für Gewebe, das sich wegen seiner bröckeligen oder leicht zerreißen Beschaffenheit nicht für das gewöhnliche „Gefrierschneiden“ eignet. So kann man es

mit gutem Erfolge für die Fettfärbung mit Scharlachrot anwenden, z. B. bei Erweichungsherden, an schwammigem Gewebe, oder wo es darauf ankommt, die Nervenwurzeln und die Meningen mitsamt der zentralen Substanz auf fettige Degenerationsprodukte zu untersuchen. Man kann dann auch andere Schnitte des gleichen Blockes zur Vergleichung mit Hämatoxylin-Eosin oder nach der Markscheidenfärbung behandeln. Bei der von mir angegebenen Markscheidenfärbung am Gefrierschnitt (s. S. 98) färbt sich allerdings die Gelatine zuweilen schmutzig grau und man kann diese Präparate dann nicht gut photographieren; deshalb verwende ich hier mitunter lieber die Methode von OLIVECRONA (s. S. 101), die allerdings die Markscheiden nicht so vollständig färbt, aber ein lichterens Übersichtsbild gibt. Mit den Gliafaser- und Achsenzylinderfärbungen habe ich keine guten Resultate am Gelatinegefrierschnitt bekommen.

Da die Gelatine im Präparat nicht selten störend wirkt, hat HERINGA ein Verfahren der Entgelatinisierung angegeben. Dies beruht wie bei dem Verfahren von ADRION vor allem darauf, daß man den erstarrten Gelatinegewebsblock nicht noch in Formollösung fixiert (vgl. 6 der Methode), sondern ihn direkt gefrieren läßt und schneidet. Der feuchte mit dem Schnitt beschickte Objektträger wird dann mit einem nach Maß geschnittenen Fließpapierstreifen bedeckt, der durch Capillarkwirkung von selbst haftet. Das Präparat soll nicht angedrückt werden; man legt ein oder zwei Papierstreifen darauf, feuchtet mit einem Wassertropfen leicht an und ordnet weitere gleich behandelte Objektträger mit den Schnitten übereinander und tut sie in eine Glasschale, die oben eine Schraube mit einer daran befestigten Klemme führt; mit dieser wird ein ganz leichter Druck auf die darunter gebrachten Objektträger und Schnitte ausgeübt. Dann wird die Schale in den Brutschrank von 37 Grad für 10 Minuten gestellt; innerhalb dieser Zeit wird die Gelatine durch die Wärme von dem am Papier haftenden Wasser verflüssigt. Danach tut man die einzelnen Objektträger mit den Papierstreifen in Wasser von 37 Grad und stellt sie senkrecht darin auf, bis die Papierstreifen zu Boden gesunken sind und sich die Gelatine gelöst hat.

4. Celloidineinbettung.

1. Nachhärten des fixierten Gewebes in Alkohol von aufsteigender Konzentration, und zwar je einen Tag in 70-, 80- und 96%igem Alkohol.

2. Völliges Entwässern in einmal zu wechselndem absolutem Alkohol (2 mal 24 Stunden). (Das in 96%igem Alkohol fixierte Gewebe wird noch für 24 Stunden in frischen 96%igen Alkohol

gebracht und dann in absoluten Alkohol zur vollständigen Entwässerung getan.)

3. 24 Stunden in Alkohol-Äther ää.

4. Dünflüssiges Celloidin 3—4 Tage (unter Umständen wesentlich länger, zumal bei größeren und dickeren Stücken [bis 7 Tage]).

5. Dickflüssiges Celloidin mindestens 5 Tage.

6. Ausgießen in 3—4 cm hohe Glasschalen (Schnittfläche der Blöcke nach unten!). Erstarrenlassen des dickflüssigen Celloidins.

7. Aufkleben des erstarrten Celloidinblocks auf einen Holzklötz.

8. 12—24 Stunden in 70%igem Spiritus.

9. Schneiden bei schräger Messerstellung (Celloidinmesser) unter 70%igem Spiritus. Die Schnitte werden mittels eines Streifens Klosettpapier vom Messer genommen und in 70%igen Spiritus gebracht.

Die Celloidinlösung stellt man sich in der Weise her, daß man das von SCHERING in den Handel gebrachte Tafelcelloidin in möglichst kleine Stücke schneidet, auf dem Brutschrank gut austrocknet und in Alkohol-Äther ää löst. (Am zweckmäßigsten nimmt man auf 1 Tafel Celloidin 250 cbcm absoluten Alkohol, läßt es 24 Stunden quellen und gießt dann 250 cbcm Äther hinzu.) Man hält sich zwei Lösungen von Celloidin vorrätig: eine dünnflüssige und eine dickflüssige, sirupöse Lösung (diese letztere entspricht der soeben angeführten Lösung, die erstere erhält man durch weitere Verdünnung mit der gleichen Menge Äther-Alkohol). Gebrauchtes Celloidin kann man von neuem verwenden, nachdem man es auf dem Paraffinofen getrocknet hat.

Unter Umständen muß man das Celloidinverfahren wesentlich abkürzen (vgl. MARCHI-Methode S. 102); statt Alkohol verwendet man dann zur Nachhärtung besser Aceton, in welchem die Entwässerung und Härtung im Brutofen innerhalb 3 bis 4 Stunden, bei einmaligem Erneuern des Acetons, beendet werden kann. Sehr häufig aber ist es notwendig, sowohl die Nachhärtung in Alkohol wie vor allem die Behandlung in dünnem Celloidin zu verlängern. Für die Celloidineinbettung von chromierten Blöcken ist es ratsam, zunächst mehrere Tage dünnen (70%igen) Alkohol zu verwenden. Ganz besonders ist bei der FRÄNKELschen Markscheidenfärbung darauf zu achten, daß die in der Schnellbeize fixierten Blöcke in dünnem Alkohol gut ausge-

waschen werden. Während sich in 96 %igem Alkohol fixierte Gewebstücke, auch wenn sie sehr umfangreich sind, verhältnismäßig leicht in Celloidin einbetten und dann gut schneiden lassen, ist es wieder für die chromierten Blöcke (Markscheidenfärbung!) nützlicher, wenn sie in dünnem Celloidin recht sorgfältig (d. h. etwa eine Woche) durchtränkt werden. Besonders aber ist es für die Gewinnung von ganzen Hemisphärenschnitten notwendig, daß das chromierte Material mehrere Wochen (6—8 Wochen) in dünnem Celloidin bleibt; auch der Aufenthalt in dickem Celloidin muß bei so großen Blöcken auf etwa 14 Tage ausgedehnt werden. (Vgl. S. 96.) Wichtig für die Schnittfähigkeit der Celloidinblöcke ist es, daß das Celloidin gleichmäßig erstarrt; zu diesem Zweck stellt man die Schale mit dickflüssigem Celloidin, in welcher sich die Blöcke befinden, unter eine Glasglocke und läßt nur durch einen kleinen Spalt am Rande der Glocke Luft Zutreten; man kann auch ein offenes Schälchen Chloroform mit unter die Glasglocke bringen, weil das Erstarren des Celloidins in einer Chloroformatmosphäre besonders gleichmäßig vor sich geht. Nach den vieljährigen Erfahrungen meiner bewährten technischen Assistentin Frau GROMBACH empfehle ich folgendermaßen vorzugehen: Nach dem Ausgießen in die Glasschale (ad 6) wird diese mit Glasdeckel gut geschlossen, bis alle Luftblasen aus dem Celloidin entwichen sind; das fördert man, indem man dann und wann mit Spatel und Nadel die Blöcke anhebt, senkrecht aufstellt und die Blasen mit dem Spatel entfernt. Wenn das Celloidin (nach 12—24 Stunden) ganz blasenfrei geworden ist, legt man zwischen Schale und Deckel ein Fließpapierblatt und darauf einige Streichhölzer am Rande, die den Deckel leicht gehoben halten. So geht die Verdunstung und Eindickung langsam und gleichmäßig vor sich. Empfehlenswert ist es, zwischendurch für einige Stunden diesen Vorgang zu unterbrechen, indem man die Schale mit dem Deckel wieder fest verschließt. Auf diese Weise dauert die Erstarrung etwa 2—3 Tage. Dann umschneiden wir die Blöcke, lassen sie aber am Boden der Schale mit der späteren Schnittfläche haften und entfernen das zwischen den Blöcken befindliche, überflüssige Celloidin. Dann lassen wir noch weitere 24 Stunden (Fließpapier-Streichhölzchen-Methode) eintrocknen. Zum Aufkleben wird dickes Celloidin auf die Holzklötze und auf die Unterfläche des Blockes gebracht und das Gewebstück

auf den Holzklötz gelegt (nicht aufdrücken!); die Ränder werden noch 2—3 mal mit Celloidin umgeben. Zum Antrocknen bringen wir diese aufgeblockten Stücke unter einen großen Glastrichter für 2—3 Stunden.

Bei manchen weniger schwierig zu schneidenden Objekten und besonders in solchen Fällen, wo der Block rasch verarbeitet werden soll (MARCHI-Block), läßt man das dicke Celloidin nicht in einer Schale erstarren, sondern man bringt den Block mit-samt dem ihm anhaftenden dicken Celloidin auf ein Holzklötzchen und tut diesen dann unter eine Glasglocke; von Zeit zu Zeit übergießt man ihn mit etwas dickem Celloidin, um so den Celloidinmantel um den Block zu vergrößern. Die Celloidinblöcke erreichen die richtige Schnittkonsistenz erst, nachdem sie 3—12—24 Stunden in 70 %igem Alkohol geweilt haben, in welchem sie noch nachgehärtet werden.

Als Präparatenklötze verwendet man (besser als Kork) Holzklötzchen, die man vorher in einer dünnen Sodalösung ausgekocht und in 70 %igem Spiritus ausgewaschen hat. Diese Holzklötze werden trocken aufbewahrt.

Die Celloidineinbettung kommt vornehmlich in Betracht für

1. Markscheidenpräparate vom chromierten Block, besonders auch für Hemisphärenschnitte und Serien,
2. für MARCHI-Präparate (falls sie nicht uneingebettet geschnitten zu werden brauchen),
3. für die NISSL-Färbung,
4. für Übersichtsbilder (zur nachträglichen Zell- und Kernfärbung).

Statt Celloidin verwenden wir auch gern **Photoxylin**. Es färbt sich bei Anwendung basischer Anilinfarbstoffe zur Nervenzellfärbung nicht mit, während das Celloidin oft noch lange einen grünblauen Schein behält. Es ist sehr elastisch und erstarrt gleichmäßiger als Celloidin; die Celloidineinbettung verlangt größere Vorsicht, damit die zum Schneiden nötige Konsistenz erreicht wird, während man bei Photoxylin ganz selten damit Schwierigkeiten hat. Das Einbettungsverfahren ist das gleiche wie beim Celloidin. Wir verwenden als dünnes Photoxylin eine 2 $\frac{1}{2}$ %ige, als dickes eine 10 %ige Lösung (bei GRÜBLER-Leipzig).

5. Einbettung in Paraffin.

1. Nachhärtung in Alkohol von aufsteigender Konzentration (70-, 80-, 96 %iger Alkohol) für je 24 Stunden.

2. Völliges Entwässern in absolutem Alkohol 24 Stunden.
3. 2—3 Stunden in Xylol.
4. 2—3 Stunden in einer Mischung von Xylol und Paraffin.
5. Überführen in flüssiges Paraffin (Paraffinofen, 54—56° C) für 4—8 Stunden.
6. Gießen und Erstarrenlassen des Paraffinblocks.
7. Schneiden bei fast querer Messerstellung (Paraffinmesser).

Statt des Xylols kann man als Übergangsmedium vom Alkohol zum Paraffin auch Chloroform oder Ligroin (PRANTERSche Methode vgl. S. 118) benutzen. Man verwendet gewöhnlich Paraffin mit einem Schmelzpunkt von etwa 52° C; um ein Paraffin zu erhalten, das sich durch besonders gute Schnittfähigkeit auszeichnet, muß man Paraffin von höherem mit solchem von niederem Schmelzpunkt vermischen. Man benutzt am besten zwei Gefäße mit Paraffin: aus dem Xylolparaffin kommen die Schnitte direkt in Paraffin I und nach einstündigem Verweilen darin in Paraffin II. Nach der Paraffindurchtränkung werden die Stücke in Uhrschaalen oder auf eine Glasplatte zwischen zwei Metallrahmen gebracht und mit flüssigem Paraffin übergossen und völlig darin eingeschlossen. Das Paraffin läßt man erstarren, indem man das damit gefüllte Uhrschildchen oder die Glasplatte (mit den Metallrahmen) langsam in kaltes Wasser bringt; wenn die oberflächliche Paraffinschicht etwas erstarrt ist, kann man den ganzen eben noch flüssigen Paraffinblock in Wasser untertauchen. Nach einstündigem Verweilen in kaltem Wasser ist der Block schnittfertig; er wird zurechtgeschnitten und auf einen Holzklötz mittels flüssigen Paraffins aufgeklebt. Oft rollen sich beim Schneiden die Paraffinschnitte auf; das läßt sich vermeiden, wenn man den Block oder das Messer anhaucht, oder indem man den Schnitt mit dem Pinsel während des Schneidens gegen das Messer führt.

Die Paraffinmethode hat den Vorzug vor der Celloidin-einbettung, daß man leicht sehr dünne Schnitte (von wenigen μ Dicke) erhält. Wo solche an einem in Celloidin eingebetteten Block notwendig werden, kann man auch nachträglich eine Umbettung in Paraffin vornehmen (Entfernen des Celloidins aus dem Blocke durch Äther-Alkohol für 1—2 Tage; Alcohol absolut. ein Tag; Xylol, Xylol-Paraffin, Paraffin). Die Paraffinmethode eignet sich besonders für die Methoden:

1. der Fibrillenfärbung nach BETHE, DONAGGIO u. a.,
2. der Nervenzellfärbung nach CAJAL, HELD,
3. der Gliafaserfärbung,
4. der Darstellung plasmatischer Gliastrukturen (HELD, ALZHEIMER, FIEANDT).

Über die Utensilien zur Anfertigung von Schnitten haben wir hier nicht zu berichten, wir verweisen diesbezüglich auf die allgemeinen Techniken. Von Mikrotomen braucht man für die neurohistologische Untersuchung — außer dem schon erwähnten Gefriermikrotom — noch eines, das zur Anfertigung der Schnitte vom gehärteten uneingebetteten oder in Celloidin und Paraffin eingeschlossenen Material dient. (Mikrotome der Firma JUNG-Heidelberg, SCHANZ-Dresden, SARTORIUS-BECKER-Göttingen.) Zur Herstellung von Hemisphärenschnitten liefert die Firma SARTORIUS-BECKER ein großes, sehr exakt funktionierendes Tauchmikrotom.

[Wo man solch großes Tauchmikrotom nicht zur Verfügung hat und doch größere Schnitte braucht, kann man die sogenannte Kollodionage anwenden: man überzieht vor jedem Schneiden die Schnittfläche des Celloidinblockes (nach Abtrocknen mit Fließpapier) mit einer dünnen Kollodiumschicht.]

Zur **Weiterbehandlung** kommen die **Celloidinpräparate** aus dem 70%igen Alkohol, in welchem sie aufgefangen und aufbewahrt werden, in die jeweiligen Farb- oder Beizlösungen. Man achte darauf, daß gewisse Flüssigkeiten wie Nelkenöl, Ätheralkohol und auch absoluter Alkohol das Celloidin mehr oder weniger rasch auflösen. Wenn man eine Auflösung des Celloidins, das sich bei manchen Färbungen in störender Weise mitfärbt, beabsichtigt, kann man das Präparat vor der Färbung mit Methylalkohol behandeln (entweder frei in einer Schale oder auf dem Objektträger durch mehrfaches Aufträufeln) oder man kann das Celloidin auch nachträglich (durch Methylalkohol) beseitigen.

Zur Übertragung der Celloidinschnitte wie der Gefrierschnitte und der uneingebettet gewonnenen Präparate nimmt man Spatel und Präpariernadel oder feine Haarpinsel (zumal für Celloidinschnitte zu empfehlen). Sehr gern verwenden wir Glashäkchen, die man sich selbst herstellen kann (vgl. S. 82); sie eignen sich vor allem für die Übertragung von uneingebettet ge-

wonnenen Schnitten und Gefrierschnitten. Vorzuschreiben ist ihr Gebrauch bei den Silberimprägnationen, bei den Methoden zum Eisennachweis u. ä.

Über die Weiterbehandlung großer Hemisphärenschnitte vgl. S. 96.

Die **Paraffinpräparate** müssen vor jeder weiteren Behandlung erst entparaffiniert werden. Vorher empfiehlt es sich jedoch, den Schnitt erst auf dem Objektträger **aufzukleben**; und das geschieht im wesentlichen nach zwei Methoden:

1. Mittels der **Kapillarattraktion**: Man tut auf einen gut gereinigten Objektträger wenige Tropfen Wasser, die man über der Spiritusflamme leicht erwärmt, und bringt dann den Paraffinschnitt darauf, der sich in der Regel sofort ausbreitet (man darf natürlich nicht so sehr erwärmen, daß das Wasser heißer ist, als der Schmelzpunkt des Paraffins beträgt). Darauf gießt man das Wasser von dem schräg gehaltenen Objektträger ab und trocknet im Wärmeschrank für etwa 6—12 Stunden (bei 37°); dann haftet der Schnitt für spätere Manipulationen in der Regel genügend fest. Wenn man jedoch saure oder basische Flüssigkeiten später auf den Schnitt einwirken lassen muß, oder wenn man in Chrom vorbehandelte Präparate verwendet, so genügt die Kapillarattraktion nicht, und das Präparat wird leicht vom Objektträger gelöst. Deshalb empfiehlt sich für solche Fälle mehr die zweite Methode des Aufklebens des Paraffinschnittes:

2. Die **japanische Methode**. Auf dem Objektträger verreibt man eine Spur von Eiweißglycerin, welches man sich in der Weise herstellt, daß man etwas Eiweiß zu Schaum schlägt und dieses zu gleichen Teilen mit Glycerin vermischt. Diese Mischung wird filtriert und ist durchschnittlich 6—8 Wochen brauchbar. Man bringt das Eiweißglycerin in ein Fläschchen, das mit einem in die Flüssigkeit reichenden spitz zulaufenden Glasstöpsel verschlossen ist; mit letzterem kann man bequem den Bruchteil eines Tropfens auf einen Objektträger bringen. Das Eiweißglycerin verreibt man sehr fein, bis eine ganz dünne, gleichmäßige Schicht die Mitte des Objektträgers bedeckt, und tropft dann etwas Wasser darauf; dann erwärmt man wieder leicht über der Flamme, bringt den Schnitt auf den Objektträger, wo er sich rasch, auf dem Wasser schwimmend, ausbreitet, gießt ab und trocknet für etwa 5 Stunden im Brutofen.

Die **Entparaffinierung** geschieht in Xylol, welches letzteres wieder durch Alkohol entfernt wird. Man bringt also den Objektträger mit dem darauf festhaftenden trockenen Schnitt in eine sogenannte „Flotte“, welche (auf einem schmalen Brett) sechs zylindrische Glasgefäße enthält, nämlich zwei mit Xylol, zwei mit absolutem Alkohol und je eines mit 96- bzw. 70 %igem Alkohol. Das Präparat kommt nach leichtem Erwärmen über der Spiritusflamme von Xylol 1 in Xylol 2 und von da in absoluten Alkohol 1, absoluten Alkohol 2 usw.

Für die Behandlung der Schnitte **nach** der Färbung bedient man sich zweckmäßig bei den Paraffinschnitten, sofern die betreffenden Methoden (z. B. Gliafasermethode) nichts anderes vorschreiben, der eben erwähnten Alkohol-Xylolflotte. Natürlich ist hier der Weg, den das Präparat zurückzulegen hat, der umgekehrte wie der eben geschilderte. Man bringt den Schnitt von dem 70 %igem Alkohol allmählich bis in das Xylol 1, wodurch er zunächst entwässert und dann aufgehellt wird. Sodann wird er in Canadabalsam oder Xylol-Kolophonium eingeschlossen und mit einem Deckgläschen bedeckt.

Im Prinzip dasselbe ist mit den uneingebettet gewonnenen und den Celloidin- und Gefrierschnitten vorzunehmen, sofern nicht die betreffenden Methoden andere Vorschriften darüber enthalten; d. h. es muß eben auch hier der aus dem Farbbad kommende und ausgewaschene Schnitt in Alkohol von aufsteigender Konzentration entwässert und vor der Einschließung in Balsam aufgehellt werden. Dabei ist für Celloidinschnitte darauf zu achten, daß das Celloidin, wie erwähnt, in absolutem Alkohol und auch in manchen Aufhellungsflüssigkeiten sich löst. Man führt deshalb die Celloidinschnitte bei der Entwässerung bloß bis zum 96 %igen Alkohol und bringt den Schnitt von da zur Aufhellung am besten in Origanumöl oder in Carbolxylol (Carbol. cryst. 1, Xylol 3). Nach der Behandlung mit Öl oder Carbolxylol kann man den Schnitt direkt abtrocknen und in Balsam einschließen; zweckmäßiger verwendet man zwischendurch noch Xylol. Ich finde übrigens, daß gerade bei den Markscheiden- und MARCHI-Präparaten, wo man Carbolxylol nach WEIGERTS Vorschriften am häufigsten nimmt, eine kurze Behandlung in absolutem Alkohol und die darauffolgende Überführung in Xylol aus dem Grunde von Vorteil ist, weil der

Schnitt sich dann glatter auf dem Objektträger ausbreiten läßt. Man kann die Schnitte aus dem Aufhellungsmedium mittels Spatels auf den Objektträger bringen; besser ist es, den Objektträger in das Gefäß mit der Aufhellungsflüssigkeit (also mit Xylol o. ä.) zu tauchen und den Schnitt mit der Nadel direkt auf den Objektträger zu ziehen. Zum Abtrocknen des Schnittes, wobei dieser gut auf den Objektträger angedrückt werden muß, verwendet man mehrfache Lagen Fließpapier.

Als Objektträger für große Hemisphärenschnitte benutzt man nach dem sehr zweckmäßigen Vorschlag von EDINGER gebrauchte photographische Platten, die man vorher in einer Sodalösung, später in Wasser gut abwaschen muß. Für solche großen Präparate kann man als Deckgläser ebenfalls photographische Glasplatten verwenden. Auch Glimmer, der wesentlich billiger ist als die teureren großen Deckgläser, ist für große Präparate gut zu gebrauchen.

6. Serienschritte.

1. WEIGERT hat für die Herstellung von Serienschritten nach Celloidineinbettung folgendes Verfahren angegeben: Man nimmt schmale Klosettpapierstreifen, die etwas breiter sind als das aufzuklebende Präparat. Solchen Streifen bringt man mit seinem linken Ende an das Messer, an dessen Schneide der Celloidinschnitt (nicht viel Alkohol auf dem Messer!) liegt; man legt den Streifen auf den völlig ausgebreiteten Schnitt und zieht dann das Papier horizontal (oder etwas aufwärts gerichtet) nach links fort; dann bleibt der Schnitt auf dem Papierstreifen haften. Jeder neue Schnitt wird nun immer der Reihe nach an die rechte Seite des vorhergehenden gefügt, bis der Klosettpapierstreifen — entsprechend der Größe des nachher zu benutzenden Objektträgers — damit bedeckt ist. Die mit Präparaten beschickten Streifen müssen feucht gehalten werden; man legt sie mit dem Schnitt nach oben auf einen Teller, der mit einem von Alkohol durchtränkten Stück Fließpapier bedeckt ist. Die verschiedenen Streifen werden der Reihe nach auf diesen Teller gelegt, bis man so viel Streifen hat, wie auf den betreffenden Objektträger gehen.

Man nimmt einen großen Objektträger oder eine Glasplatte (photographische Platte). Das Glas muß gut mit Seifenwasser und danach mit Spiritus gereinigt sein; dann trocknet man es

und übergießt es mit einer dünnen Lösung von Kollodium, das in gleichmäßiger Schicht die Platte bedecken soll. Nachdem diese erstarrt ist, bringt man der Reihe nach die einzelnen Klosett-papierstreifen mit der Schnittseite nach unten auf die Platte und drückt den Streifen leicht der Kollodiumschicht an; zieht man dann den Papierstreifen ab, so bleiben die Schnitte an der Kollodiumschicht haften. Man bläst ein paarmal über die mit den Präparaten beschickte Platte, bis der überflüssige Spiritus verdunstet ist (dabei darf man natürlich nicht so energisch ver-fahren, daß der Schnitt eintrocknet). Sodann wird wieder eine dünne Kollodiumschicht darüber gegossen, so daß nun die Schnitte zwischen zwei solchen Kollodiumschichten auf dem Objektträger liegen. — Bei der nachfolgenden Behandlung pflegt sich diese Doppelschicht von dem Glase zu lösen; man färbt, differenziert usw. die Präparate in der sie einschließenden Kollodiumlage. Vorher bezeichnet man die Kollodiumschichte mit der betreffen- den Zahl (mittels einer in Methylenblaulösung getauchten Feder oder Glasnadel).

Diese Methode der Serienschnittbehandlung wird besonders für die Markscheidenpräparate angewandt. Man achte darauf, daß sich das Kollodium (wie Celloidin) in absolutem Alkohol, Alkoholäther usw. löst. Zur Aufhellung bringt man deshalb die Kollodiumschichte aus dem 96%igen Alkohol in Carbolxylo, und eventuell danach vor dem Einschluß in Balsam noch in Xylo.

Diese Methode eignet sich auch gut zur Verstärkung großer, brüchiger Schnitte.

2. Sehr empfehlenswert ist weiter die Methode von OBREGIA. Statt mit Kollodium wird hier der gut gereinigte Objektträger mit folgender Dextrin-Zuckerlösung in dünner Schicht be- deckt:

Kandiszuckerlösung (1 : 1) . . .	300,0
Alkohol 80%ig	200,0
Dextrinlösung (1 : 1)	100,0

Diese Lösungen müssen in der angegebenen Reihenfolge mit- einander gemischt werden.

Die Platten müssen 1—2 Tage getrocknet werden. Dann werden die Präparate, die wieder auf dem Klosettpapierstreifen aneinandergereiht liegen, auf die Platte gebracht; nachdem die ganze Platte mit den Streifen bedeckt ist, trocknet man mit

einem großen Stück Fließpapier leicht ab und zieht die einzelnen Klostettpapierstreifen weg; dann haften die Schnitte an der Klebeschicht des Glases. Nach Verdunsten des überflüssigen Alkohols übergießt man die Präparate mit einer dünnen Photoxylin- oder Celloidinlösung möglichst gleichmäßig; nach dem Erstarren bringt man die Platten in Wasser, in welchem sich die Dextrin-Zuckerschicht löst, so daß man dann nur mit einer einfachen Celloidinmembran zu hantieren hat.

Das OBREGIASche Verfahren eignet sich auch für Paraffinschnitte. Diese werden der Reihe nach auf die noch feuchte Dextrin-Zuckerschicht gebracht; ist die Platte ganz damit bedeckt, so erwärmt man leicht über der Spiritusflamme, damit sich die Schnitte noch völlig ausbreiten; natürlich darf dabei nicht so stark erhitzt werden, daß das Paraffin schmilzt. Im Brutofen wird die mit den Präparaten beschickte Platte noch völlig getrocknet (4—6 Stunden lang). Zum Entparaffinieren bringt man die Platte in eine große Schale mit Xylol, danach in zwei Schalen mit absolutem Alkohol. Nach der Alkoholbehandlung müssen die Platten durch kurzes Aufstellen auf die Kante etwas getrocknet werden und dann wird die Photoxylin- bzw. Celloidinlösung darüber in dünner, gleichmäßiger Schicht ausgegossen usw. — — Das Ablösen der die Schnitte deckenden und zusammenhaltenden Celloidinschicht vom Glase kann man durch Anritzen der erstarrten Haut, vor der Übertragung in Wasser, befördern; man ritzt im allgemeinen nur an drei Rändern an, dann bleibt oft die Celloidinhaut am vierten weiter haften, und man kann die Übertragung in die verschiedenen Flüssigkeiten mittels des Glases bequemer durchführen.

3. Die Methode, welche GUDDEN zur Herstellung von Serien angegeben hat, ist besonders einfach und sehr zweckmäßig. Man nimmt einen Satz von etwa 20 Schalen, die man nach der Reihe aufstellt; und nun tut man einen Schnitt nach dem andern in je eine Schale. Hat man auch in die letzte Schale einen Schnitt (Nr. 20) gebracht, so kommt der nächste (Nr. 21) wieder in die erste Schale, und der zweite Turnus beginnt. Schnitte, die um 20 dazwischen befindliche Präparate (unter Umständen nimmt man auch noch mehr Schalen) getrennt sind, werden allermeist deutlich voneinander abweichen, so daß sie gut unterschieden werden können.

Ich benutze diese Methode gern für MARCHI-Präparate und zumal für (uneingebettet geschnittene oder celloidinierte) NISSL-Präparate. Das Verfahren ist besonders dort am Platze, wo man keine lückenlosen Serien braucht, sondern wo man nur bald diesen, bald jenen Schnitt aus der Reihe auswählen möchte, wie etwa zum Zwecke des Überblickes über die Konfiguration eines Herdes o. ä.

Einfacher gestaltet sich das Verfahren, wenn man — wie es in unserem Laboratorium üblich ist — die einzelnen Schnitte auf fortlaufend nummeriertem dünnem Pergamentpapier in einer Schale übereinanderschichtet. Man kann auch dann entweder die ganze Serie weiter behandeln oder nur einzelne Schnitte aus der Reihe in bestimmten Abständen für die Färbung auswählen (also etwa jeden 5. oder jeden 10. Schnitt); die Serie bleibt dabei im übrigen geordnet und läßt sich für spätere Verwendung aufbewahren.

Fünftes Kapitel.

Übersichtsbilder.

Übersichtsbilder geben die Methoden, welche eine möglichst große Menge von Gewebsbestandteilen zur Anschauung bringen.

Hier kommen zunächst die zum histologischen Färben überhaupt viel gebrauchten Hämatoxylin-Kern- und Doppelfärbungen in Betracht, also speziell die Hämatoxylin-Eosin- und die VAN GIESON-Färbung. Aber freilich färbt sich bei beiden Methoden das zentrale Gewebe (besonders die Rinde) gleichmäßig und nur sehr wenig differenziert, und bloß die Kerne und die mesodermalen Teile treten gut hervor; doch gibt am Rückenmark und an den peripheren Nerven die VAN GIESONSche Methode eine hübsche Darstellung von Markscheiden, Achsenzylindern, Gliafasern und Bindegewebe. Vornehmlich eignen sich die genannten Methoden für Übersichtsbilder von Herderkrankungen (Geschwülsten, Erweichungen usw.) und von den räumlichen Beziehungen zwischen manchen vom Mesoderm ausgehenden Prozessen und der zentralen Substanz (Meningitis, Syphilome, Tuberkel usw.). Schließlich sind sie von wesentlicher Bedeutung noch für die Untersuchung der mit in die Neuropathologie ge-

hörenden Muskelatrophien; die VAN GIESONSche Färbung ist hier die gebräuchlichste, da sie die Muskulatur vom Bindegewebe unterschieden färbt.

Ausgezeichnete Übersichtsbilder geben zweitens die Carminfärbungen, welche ja früher die „Universalmethoden“ für die histologische Untersuchung des Nervengewebes waren. Mit Carmin lassen sich nämlich sowohl die zelligen wie die faserigen Elemente zur Anschauung bringen. Man kann daran also übersichtlich den Bau irgendeiner Partie des Zentralorgans und seine histologische Zusammensetzung studieren; Veränderungen der Ganglien- und Gliazellen, deren Kerne und Plasmaleiber (im Groben wenigstens) daran kenntlich sind, und besonders auch gliöse Ersatzwucherungen an der Stelle von Degenerationen treten an Carminpräparaten im Überblick zutage. Daß wir heute für die feinere histologische Analyse die Carminmethoden kaum noch anwenden (obschon der Geübte gewiß auch nach dem alten GERLACHSchen Carminverfahren so feine histopathologische Veränderungen, wie es gewisse Gliazellwucherungen sind, mit Erfolg studieren kann [VON MONAKOW]), erklärt sich aus der bereits erwähnten Tatsache, daß wir jetzt eben elektive Färbemethoden für solche Zwecke besitzen; und deshalb haben die Carminbilder nur mehr den Wert von Übersichtspräparaten.

Ähnlich steht es mit dem Werte einiger anderer Methoden, die früher ebenfalls mehr für die Darstellung spezieller histologischer Strukturen verwandt wurden, und die eben doch mehr Übersichtsbilder als „Spezialpräparate“ geben. Ich nenne die MALLORYSche Hämatoxylinfärbung, mit der man sowohl Achsenzylinder wie Neuroglia gefärbt bekommt, ferner die MALLORYSche Anilinblaufärbung. — Sehr schöne Übersichtsbilder bekommt man mit der panoptischen Färbung, der kombinierten MAY-GIEMSA-Färbung nach PAPPENHEIM.

Die allerwichtigste Methode zur Herstellung eines Übersichtsbildes ist die Färbung des vom alkoholfixierten Material gewonnenen Schnittes mit basischen Anilinfarben, also die NISSLSche Methode. Von der Technik bei diesem Verfahren ist im folgenden Kapitel (Darstellung der Ganglienzellen) die Rede. Die Bedeutung dieser Methode für das „Übersichtsbild“ liegt darin, daß sie alle Gewebkerne und gewisse Plasmastrukturen (und auch Zellgrenzen) auf blassem Grunde gefärbt zeigt.

Hämatoxylinfärbungen.

Für die gewöhnlichen **Hämatoxylin-Kernfärbungen** und für die **Hämatoxylin-Eosindoppelfärbung** wendet man vornehmlich die DELAFIELDSche und die BÖHMERSche Hämatoxylinalaunlösung an.

Das **Hämatoxylin Delafield** ist folgendermaßen zusammengesetzt:

Gesättigte Lösung von Ammoniakalaun	400 ccm
Hämatoxylin (in 25 ccm absol. Alkohol)	4 g

Dieses Gemisch läßt man vier Tage in offener Flasche stehen, filtriert dann und setzt

Glycerin	100 ccm
Methylalkohol . .	100 „

hinzu. Ist die Farbe dunkel geworden, filtriert man wieder und läßt die Lösung noch etwa 2—3 Monate stehen; erst dann ist die Farbe mit Erfolg anwendbar. Ihre Färbekraft nimmt zunächst noch zu. Zur Färbung wird die Lösung stark mit Wasser verdünnt.

Das **Hämatoxylin Böhmer** stellt man sich her, indem man von einer konzentrierten Lösung von Hämatoxylin in absolutem Alkohol so viel zu einer 1%igen wässrigen Alaunlösung zusetzt, bis sie hellviolett aussieht. Diese Lösung setzt man in offener Flasche dem Lichte aus, unter dessen Einwirkung sie bald sattblau wird; nach einigen Tagen ist das der Fall und die Farblösung dann brauchbar. Die allmählich farbkräftiger werdende Lösung wird später mit Alaunwasser weiter verdünnt.

Die mit diesen Lösungen gefärbten Präparate zeigen eine schöne Kernfärbung. Damit nur die Kerne distinkt blau gefärbt erscheinen, muß man Überfärbungen vermeiden oder den überfärbten Schnitt nachträglich wieder entfärben. Der blaue Ton des Schnittes wird in Wasser, in das er nach der Färbung zum Auswaschen kommt, wesentlich dunkler; darauf ist bei der Färbung Rücksicht zu nehmen, die man abbricht, wenn der Schnitt (den man zur Kontrolle der Färbung in destilliertes Wasser bringt) noch rötlich blau erscheint. Den überfärbten Schnitt **differenziert** man für einige Sekunden in salzsaurem Spiritus (1% Salzsäure in 70%igem Alkohol); dabei werden die Schnitte rasch rötlich und hell (Zeit der Differenzierung ausprobieren!). Danach

gründliches Auswaschen in Leitungswasser, dem man (zum Neutralisieren) ein paar Tropfen Ammoniak oder Lithionlösung zu setzen kann; darauf muß nochmals in Wasser abgespült werden.

Ein solcher differenzierter Schnitt kann dann mit **Eosin** nachgefärbt werden. Man verwendet am bequemsten dünne alkoholische Eosinlösungen; man stellt sich eine konzentrierte alkoholische Lösung von Eosin (als Stammlösung) her und fügt davon einige Tropfen in ein Glas mit 96%igem Alkohol, bis dieser intensiv rosarot gefärbt erscheint. In diesem Eosinalkohol färbt man einige Minuten oder länger, je nachdem das Gewebe den Farbstoff annimmt.

Die **Hämatoxylin-Eosinfärbung** gestaltet sich also folgendermaßen:

1. Die Schnitte kommen (aus Alkohol) in die Hämatoxylinlösung für 10 Minuten (oder länger). [Gefrierschnitte bringt man zuvor für 12 Stunden in 70%igen Alkohol.]
2. Abspülen in Aq. dest.
3. Der überfärbte Schnitt wird in salzsaurem Alkohol kurz differenziert und danach gut in schwach alkalisch gemachtem Wasser (später in reinem Wasser) ausgewaschen.
4. Entwässern in Alkohol.
5. Eosinfärbung in 96%igem Alkohol, dem einige Tropfen konzentrierter alkoholischer Eosinlösung zugefügt sind.
6. Abspülen in reinem 96%igem und absolutem Alkohol.
7. Organumöl, Xylol, Balsam.

Das Eosin färbt das Gewebe diffus rot, die Kerne heben sich durch ihre blaue Hämatoxylinfarbe davon ab.

Zu der **van Giesonschen Färbung** benutzt man für die Hämatoxylinvorfärbung ein von **Weigert** angegebenes Hämatoxylin. Dieses stellt man sich immer vor dem Gebrauch frisch her durch Mischung von zwei Lösungen:

1. 1%ige Lösung von Hämatoxylin in 96%igem Alkohol. (Diese Lösung soll im Gegensatz zu der alkoholischen Stammlösung für Markscheidenfärbung verhältnismäßig jung sein, jedenfalls nicht älter als 2 Monate.)

2.	Liquor ferri sesquichlorati . . .	4,0
	Aq. destill.	95,0
	Acid. hydrochlor. officin.	1,0

Beim Zusammengießen gleicher Teile dieser beiden Lösungen entsteht eine tiefschwarze Flüssigkeit, in der man 20—30 Minuten färbt. Danach wird in Wasser ausgewaschen und nun die Kontrastfärbung (und gleichzeitige Differenzierung) für 3—4 Minuten in dem VAN GIESONschen Gemisch vorgenommen:

Gesättigte wässrige Pikrinsäurelösung . . . 100 ccm
 1%ige wässrige Säurefuchsinlösung . . . 10 „

(Zusammensetzung nach WEIGERT.) Nach kurzem Abspülen in Wasser werden die Präparate in 70%igen Alkohol gebracht, dem einige Tropfen konzentrierte Pikrinsäurelösung zugesetzt sind, dann durch reinen 70%igen, 96%igen und absoluten Alkohol durchgezogen, in Origanumöl oder Carbolxylol und Xylol aufgehellt und in Balsam eingeschlossen.

Die Kerne sind schwarz gefärbt, das Bindegewebe rot, die Muskulatur gelb. Am peripheren Nerven und im Markweiß besonders des Rückenmarkes bekommt man schöne und differente Färbung der Achsenzylinder, die rot, und der Markscheiden, die gelb erscheinen. Im Gegensatz zu dem intensiv roten Bindegewebe sind die Gliafasern nur mattrot oder bräunlichrot gefärbt. (Für die histologische Darstellung der Rinde und der großen Ganglien ist die Färbung zu wenig different.) Amyloid, Hyalin und Kolloid werden bei diesem Verfahren leuchtend rot gefärbt.

Um eine klare Differenzierung der Markscheiden oder Muskeln, die sich gelb färben sollen, zu erzielen, ist es besonders wichtig, nach der Färbung in dem Pikrinsäure-Fuchsingemisch, den Schnitt noch in mit Pikrinsäure versetztem Alkohol zu behandeln; sonst ist der Farbton auch in diesen Gewebsbestandteilen zu rötlich und nicht gelb genug. — —

Von anderen Hämatoxylinfärbungen seien hier noch drei erwähnt, nämlich die EHRlichsche, die HEIDENHAINsche und die MALLORYsche Methode.

a) Das saure Hämatoxylin von Ehrlich

ist folgendermaßen zusammengesetzt:

Hämatoxylin	2,0
Aq. destill.	100,0
Alkohol absolut.	100,0

Glycerin	100,0
Eisessig	6,0
Alaun	im Überschuß

Die filtrierte Lösung muß zum Reifen längere Zeit dem Licht ausgesetzt bleiben. Die Lösung bleibt Jahre hindurch haltbar. Dieses saure Hämatoxylin überfärbt nicht leicht; das ist besonders vorteilhaft, z. B. für die Nachfärbung von Sudan- oder Scharlachpräparaten. Man färbt 3—5 Minuten; oft wendet man auch stark verdünnte Farblösungen an, in welchen man 20 bis 30 Minuten färbt.

b) Die Heidenhainsche Hämatoxylinfärbung.

1. Beizung der Schnitte in einer 2 $\frac{1}{2}$ %igen Lösung von schwefelsaurem Eisenammoniumoxyd 6—12 Stunden lang.

2. Abspülen in destilliertem Wasser.

3. Färben in einer möglichst alten und schon oft gebrauchten $\frac{1}{2}$ %igen wässerigen Hämatoxylinlösung. (Nach Gebrauch zurückfiltrieren!)

4. Abspülen in destilliertem Wasser.

5. Differenzieren in der Eisenammoniumoxydbeize. Die Entfärbung wird an dem (in destilliertem Wasser abgespülten) Schnitte unter dem Mikroskope kontrolliert und so weit fortgesetzt, bis das Zellplasma entfärbt ist.

6. Auswaschen in destilliertem, dann in Leitungswasser ($\frac{1}{4}$ Stunde), Alkohol, Xylol, Balsam.

Mit dieser Eisenhämatoxylinfärbung erhält man eine ausgezeichnete Darstellung der Kernstrukturen, zumal wenn man nicht in Formol oder Alkohol, sondern in Sublimat fixiert hat, was für Mitosen besonders zu empfehlen ist. Mitunter werden durch diese Färbung am Celloidinschnitt die Gliafasern hübsch dargestellt; bei pathologischen Wucherungen der faserigen Glia ist ein Versuch mit dieser Methode anzuraten, wenn die WEIGERTSche und HOLZERSche Färbung versagt; man kann den Schnitt für die Plasma- und Bindegewebsfärbung in dem VAN GIESONschen Pikrinsäure-Fuchsingemisch nachbehandeln. Häufig ist das lipoides Pigment der Ganglienzellen im HEIDENHAIN-Präparat grauschwarz gefärbt.

c) Die Mallorysche Hämatoxylinfärbung.

1. Färbung der Schnitte $\frac{1}{2}$ —1 Stunde in einer mindestens mehrere Wochen alten (am Sonnenlichte gereiften) Hämatoxylinlösung:

10 %ige Phosphormolybdänsäure	10,0 ccm
Hämatoxylin	1,75 g
Wasser	200,0 ccm
Carbolsäure, kristallisiert	5,0 g

2. Auswaschen in 2—3 mal gewechseltem 50 %igem Alkohol 5—20 Minuten.

3. Entwässern in 96 %igem Alkohol und rasches Durchziehen durch Alkohol absolutus.

4. Xylol, Balsam.

Tiefblaue Färbung der Achsenzylinder und der Neuroglia.

Mit dem Alter nimmt die Färbekraft des MALLORYschen Hämatoxylins sehr zu, man färbt später eventuell in verdünnten Lösungen. Vor dem Gebrauch filtrieren. Chromfixierung des Materials gibt die besten Resultate.

Mallorys Anilinblaufärbung.

1. Fixieren in ZENKERScher Flüssigkeit.

2. Einbetten in Paraffin oder Celloidin.

3. Färben in einer 1 %igen wässrigen Säurefuchsinlösung für 3 Minuten.

4. Kurzes Auswaschen in Wasser und Übertragen in eine 1 %ige Lösung von Phosphormolybdänsäure für 3 Minuten.

5. Zweimaliges Auswaschen in Wasser.

6. Färben 2—20 Minuten lang in folgender Lösung:

Wasserlösliches Anilinblau	0,5 g
Orange G	2,5 g
Oxalsäure	2,0 g
Aqua dest.	100,0 ccm

Diese Farblösung erhält man durch Kochen, läßt abkühlen und filtriert.

7. Abspülen in Wasser.

8. Differenzieren und Entwässern in 96 %igem und absolutem Alkohol.

9. Xylol, Balsam.

Bindegewebsfasern und -netze, Amyloid und gewisse hyaline Substanzen färben sich blau; Kerne, Protoplasma, Achsenzylinder, Neurogliafasern und Fibrin rot; rote Blutkörperchen und Marksheiden gelb; elastische Fasern blaßrot. Die verschiedenen Strukturen färben sich nicht mit gleicher Intensität, so daß sich einzelne mit großer Klarheit von anderen abheben.

Panoptische Färbung.

Diese von PAPPENHEIM angegebene Methode ist eine Kombination der MAY-GRÜNWALDSchen mit der GIEMSA-Färbung.

1. Fixierung nach ORTH (Formol — MÜLLER).
2. Wässern in fließendem Wasser 24 Stunden.
3. Paraffineinbettung.
4. Färben in MAY-GRÜNWALDSchem Gemisch (S. 130), das mit dem 3—4fachen Aqua dest. verdünnt ist, für 20 Minuten im Brutschrank.
5. Nachfärben in verdünnter GIEMSA-Lösung (15 Tropfen auf 10 ccm Aqua dest.) 40 Minuten lang im Brutschrank.
6. Abspülen in destilliertem Wasser.
7. Differenzieren in Essigwasser: 2—5 Tropfen Eisessig auf 50 ccm Wasser.
8. Abwaschen in destilliertem Wasser.
9. Abtrocknen mit Fließpapier.
10. Entwässern in Aceton und absolutem Alkohol zu gleichen Teilen.
11. Xylol, Balsam.

Die Methode gibt schöne Übersichtsbilder; die Kerne sind blau, das Protoplasma erscheint in verschiedenen Farbnüancen, je nach seiner oxy-, baso- oder neutrophilen Beschaffenheit.

Herr Professor WOHLWILL, der mich auf die schönen Bilder, die man mit dieser Methode auch am Nervensystem erhält, freundlichst aufmerksam gemacht hat, empfiehlt eine Fixierung im MÜLLER-Formol nur für einen Tag, und eine weitere Chromierung in MÜLLERScher Flüssigkeit für zwei Tage. Nach seiner Erfahrung ist bei der Behandlung im Essigwasser Vorsicht nötig, da gerade beim Nervensystem der blaue Ton sehr leicht wieder schwindet.

Carminfärbungen.

Anstatt die sehr zahlreichen Carminfarblösungen hier aufzuführen, sei zusammenfassend betont, daß die ammoniakalischen Carmine in sehr dünnen Lösungen die besten Übersichtsbilder geben, wenn die Schnitte darin etwa 24 Stunden bleiben, und vor allem, wenn sie „vor der Färbung überhaupt nicht mit Alkohol in Verbindung gebracht wurden“ (NISSL). Viele haben, um den Alkohol zu vermeiden, eine Durchfärbung des Blockes anempfohlen; besser ist es wohl, den uneingebetteten, in Bichromatlösung fixierten und gehärteten Block unter Wasser (bzw. dünner Seifenlösung) zu schneiden (vgl. S. 39) und den Schnitt dann direkt in das dünne Farbbad zu bringen.

a) Ammoniakcarmin

erhält man durch Vermischung mit 1 Teil fein pulverisierten (französischen) Carmins mit 1 Teil Liq. Ammonii caust. und 50 bis 100 Teilen Aqua destill. Die Lösung bleibt offen stehen zum Verdunsten des überschüssigen Ammoniaks; sie wird filtriert und ist nach einigen Wochen „reif“. Mit dem Alter nimmt ihre Färbekraft zu.

Von dieser ammoniakalischen Lösung setzt man auf eine flache Schale mit Wasser einige Tropfen zu, bis das Farbbad weinrot aussieht. Eventuell färbt man im Brutofen.

Da eine Überfärbung gewöhnlich nicht eintritt, ist oft auch eine Differenzierung nicht nötig, und nach Auswaschen in Wasser können die Schnitte entwässert, aufgehellt und eingebettet werden. Sonst entfärbt man vorher langsam (durch mehrere Stunden) in sehr schwach mit Essigsäure angesäuertem Wasser.

Das Resultat der Färbung ist vorn schon besprochen.

b) Alauncarmin (Grenacher).

Man löst 3—5 g Kali- oder Ammoniakalaun in 100 cem Aqua dest., setzt 1 g Carmin zu und kocht es anhaltend 15 Minuten lang; nach dem Erkalten wird filtriert. Zusatz von 1 cem Formalin.

Färbung: Die Schnitte kommen aus Aqua dest. für $\frac{1}{2}$ bis 24 Stunden in die Farbe und werden danach in destilliertem Wasser so lange gewaschen, bis keine Farbwolken mehr abgehen.

Eine einfache und gute Kernfärbung (zur Vor- oder Nachfärbung bei manchen Elektivmethoden [z. B. Elastinfärbung]) gibt das

c) Orthsche Lithioncarmin:

Carmin	2,5—5,0
Gesättigte wässrige Lithion carbonicum-Lösung	100,0

Die Lösung wird aufgekoht und ist zu filtrieren.

Unmittelbar (!) nach der 3 Minuten währenden Färbung muß der Schnitt in Salzsäurespiritus differenziert werden. Danach sorgfältiges Auswaschen in Wasser, Entwässern usw.

Sechstes Kapitel.

Die Darstellung der Ganglienzellen.

Unter den Methoden zur Darstellung der Nervenzellen steht die NISSLSche Färbung weit oben an. Es ist das die Alkohol-Seifenmethylenblau- (bzw. Thionin- oder Toluidinblau-)Färbung. Diese spezifische Nervenzellfärbung macht die Gesamtheit aller zentralen Nervenzellen sichtbar, und es gibt kein sichereres und gleichmäßigeres Verfahren zur elektiven Darstellung aller Nervenzellen. Am NISSL-Präparat bleibt der Gewebsgrund und die faserige nervöse Substanz ungefärbt, und es heben sich von dem blassen Untergrunde die Nervenzellen in außerordentlicher Klarheit durch die intensive Färbung der in ihrem Zelleib enthaltenen und mit Farbbasen tingierbaren Substanzen ab. Neben diesen Granula färbt die NISSLSche Methode von den chromatinarmen Kernen¹⁾ der somatochromen Nervenzellen stets das Kernkörperchen und die Kernmembran. Das Melanin erscheint in seiner natürlichen Farbe, ebenso oft das lipoide Pigment, dessen Eigenton freilich sich nicht selten mit dem Blau der Anilinfarbe vermischt.

Außer einer elektiven Färbung der Nervenzellen liefert diese Methode aber auch eine Darstellung der Kerne und gewisser protoplasmatischer Bestandteile sämtlicher nicht ner-

¹⁾ Zur Darstellung der Kernstrukturen (auch der Mitosen im embryonalen Organ) kommen die Hämatoxylinfärbungen, speziell die HEIDENHAINsche Färbung (eventuell nach Fixierung in Sublimat oder FLEMMING) zur Anwendung (S. 58). — Das Pigment wird oft durch die HEIDENHAINsche Färbung gut zur Anschauung gebracht (vgl. auch Fettfärbung).

vöser ektodermaler und mesodermaler Zellen. Und das gerade macht die große histopathologische Bedeutung dieser Methode aus; ihre Bilder orientieren uns auch über das Verhalten der gliösen Elemente, der Zellen der Gefäßwand, über Infiltratzellen, Transportelemente (Körnchen-, d. h. Gitterzellen) usw. Auch erlaubt die Alkoholfixierung, an Schnitten des gleichen Blockes andere Färbungen zur histopathologischen Vergleichung vorzunehmen, wie z. B. die ACHUCARROSche Bindegewebsfärbung, die Färbung der Gliafasern nach HOLZER, die HEIDENHAIN-Färbung, die VAN GIESONSche Methode; dadurch erhält das NISSLSche Zellbild eine wesentliche Ergänzung.

Prinzipiell wichtig für die Methodik bei diesem Verfahren ist die strikte Befolgung der NISSLSchen Vorschriften; denn ein in den verschiedenen Fällen sicher vergleichbares Färbungsergebnis kann eben nur erhalten werden, wenn alle Prozeduren bei dem Verfahren mit absoluter Genauigkeit in gleicher Weise ausgeführt werden. Man will ja mit dieser Methode ein histologisches Bild gewinnen, das den tatsächlichen Strukturverhältnissen gleichwertig, äquivalent ist. Dabei können wir es unberücksichtigt lassen, inwieweit das „Nervenzelläquivalentpräparat“ die natürlichen Bauverhältnisse im nervösen Gewebe wiedergibt; mögen die Bilder, die die NISSLSche Färbung liefert, auch mit denen des lebenden Organismus nicht identisch sein, so geben sie doch einen Index, ein Äquivalent für die lebenden Zellstrukturen.

Eine Ergänzung des Granulabildes gibt das Fibrillenpräparat, in welchem die dort ungefärbten Bahnen fibrilläre Züge aufweisen. Von diesen Methoden wird in dem betreffenden Kapitel die Rede sein. —

Im Gegensatz zu der großen Bedeutung der NISSLSchen Granulafärbung und der Neurofibrillenmethoden haben gewisse früher mehr gebrauchte Ganglienzellfärbungen an Wert verloren, nämlich die, welche die Nervenzellen in ihrer äußeren, Gestalt und der Ausbreitung ihrer Fortsätze darstellen. Es sind das — außer den nur für Demonstrationen zu brauchenden gefärbten Ausstrichpräparaten (KRONTHAL) und der vitalen Methylblaufärbung — die GOLGI-Methoden. In der Histopathologie ist die Methode der GOLGI-Imprägnation überhaupt nicht anwendbar, aus Gründen, über die im einleitenden Kapitel (S. 8)

im allgemeinen gesprochen ist: bei diesem Verfahren werden ja nur einzelne Elemente färberisch aus dem Gewebe herausgehoben. Und auch für die normale Histologie ist die Leistungsfähigkeit dieser Methode nur beschränkt, weil es sich hier nicht um ein wirklich histologisches Verfahren handelt, sondern weil die Zellen und ihre Fortsätze durch eine Inkrustation silhouettenartig kenntlich gemacht werden. So ist man bei dieser Methode auch der Gefahr ausgesetzt, Kunstprodukte für tatsächliche Struktureigentümlichkeiten zu halten (vgl. Neuronenlehre!). Aber für die Demonstration der Ausbreitung eines Ganglienzellelementes (eventuell auch einer Gliazelle) leistet die Methode Vortreffliches, und welche Bedeutung grade dieser GOLGI-Methode für die Bereicherung unserer Kenntnis vom Nervensystem, die eng mit dem Namen ihres genialen Entdeckers verknüpft ist, zukommt, das braucht nicht erst betont zu werden.

1. Die Alkohol-Seifenmethylenblaumethode von Nissl.

1. Fixierung nicht zu kleiner Blöcke in 96%igem Alkohol (häufiges Wechseln des Alkohols!).

2. Schneiden des nicht eingebetteten Blocks (nach etwa fünf Tagen).

3. Färben des ausgebreiteten schwimmenden Schnittes in einer Seifenmethylenblaulösung:

Methylenblaulösung B. Patent (Carl Buchner & Sohn, München)	3,75
Venetianische Seife, geschabt	1,75
Destilliertes Wasser	1000,0

In dieser Farblösung werden die Schnitte unter leichtem Erwärmen im Uhrschildchen gefärbt, bis die ersten Bläschen aufsteigen.

4. Differenzieren des ausgebreiteten Schnittes in Anilinöl-Alkohol:

Anilinöl, wasserhell (Höchster Farbwerke) . .	10 ccm
Alkohol, 96 %ig	90 ccm

5. Übertragen auf den Objektträger. Abtrocknen mit Fließpapier. Rasches Bedecken mit Cajeputöl.

6. Abgießen des Öls und Abtrocknen mit Fließpapier, Übergießen mit Benzin (nicht eintrocknen lassen!).

7. Abgießen des Benzins und Aufträufeln von Xylol-Kolophonium (nicht eintrocknen lassen!).

8. Auflegen und Andrücken des Deckglases unter leichtem, mehrmaligem Erwärmen.

Das Färbungsergebnis dieser Methode haben wir oben besprochen. Als ein Kriterium für das Gelingen der Methode hat zu gelten, daß unter normalen Bedingungen zwischen den intensiv blaugefärbten Zelleibteilen „ungefärbte Züge“ (Fibrillenbahnen) sichtbar sein müssen.

Eine ausführliche Schilderung seiner Methode und ihrer prinzipiellen Eigentümlichkeiten sowie eine Besprechung der verschiedenen Kunstprodukte und Fehler, die in der Regel auf Mängeln der Technik beruhen und sich vermeiden lassen, hat NISSL in dem Artikel „Nervensystem“ in der „Encyklopädie der mikroskopischen Technik“ gegeben.

Von den wichtigsten dort genau besprochenen Regeln, die bei der Anwendung der NISSLSchen Methode zu befolgen sind, sei hier folgendes wiedergegeben:

Fixierung: Die Gewebstücke dürfen nicht zu klein sein, sie können etwa die Größe einer Walnuß haben. Es scheint nämlich, daß die peripheren Schichten des Geweblocks eine diosmotische Membran darstellen; und in solchen Schichten sind häufig künstlich geschrumpfte Zellen zu finden. Deshalb soll man die oberflächlichen Schichten eines Blocks nicht für die Herstellung von Präparaten verwenden, sondern sie abtragen; somit muß man eben größere Gewebstücke in die Fixierungsflüssigkeit bringen. Unbedingt muß die Berührung mit Wasser vermieden werden, weil auch hier leicht der Anlaß zu Kunstprodukten („Wasseränderung der Nervenzellen“) gegeben wird; speziell sind die kleinen Pyramidenzellen der zweiten MEYNERTSchen Schicht der menschlichen Rinde in dieser Hinsicht empfindlich. Bisweilen treten bei der Alkoholfixierung mitten im Gewebe „schweizerkäseähnliche Hohlräume“ auf; sie sind am häufigsten dort, wo kadaveröse Veränderungen mitspielen, aber sie kommen auch manchmal im frischen Gewebe vor. — Am wichtigsten bei der Alkoholhärtung ist das häufige Wechseln des Alkohols: in den ersten 24 Stunden muß unbedingt der stets in sehr reichlichen Mengen zu verwendende 96%ige Alkohol einmal gewechselt werden, später alle zwei Tage (vgl. im übrigen

S. 37 Alkoholfixierung). Außerdem ist dafür Sorge zu tragen, daß die Flüssigkeit überall den Block bespült und in ihn eindringen kann; die Gewebstücke müssen deshalb auf Watte liegen. Unbedingt muß die Austrocknung der Gewebstücke an ihrer Oberfläche (Verdunsten des Alkohols) vermieden werden. — Je früher nach dem Tode man das Gewebe fixiert, um so bessere mikroskopische Bilder wird man erhalten; jedoch scheint es, daß man hier bezüglich der raschen Verbringung des Gewebes in die Fixierungsflüssigkeit nicht ganz so ängstlich zu sein braucht, wie etwa für eine Darstellung der Neuroglia; man bekommt auch 18—20 Stunden nach dem Tode noch oft recht gute Präparate.

Schneiden: Bei sorgfältigem Wechseln des Alkohols erhält der Block seine beste Schnittfähigkeit nach etwa 5 Tagen. Die Stücke werden mit einem scharfen, mit Alkohol befeuchteten Messer glatt geschnitten und mit der ebenen Fläche auf ein Holzklötzchen aufgeklebt. Das Stück soll nicht höher als 6—8 mm sein, die Schnittfläche kann etwa 1 qcm oder noch wesentlich größer sein. Man trocknet den Block an der Aufklebfläche mit Fließpapier ab und preßt ihn mit leichtem Druck auf den mit Gummi arabicum bestrichenen Holzklötz auf. Man verwende nur wenig Gummi arabicum und verreise ihn sorgfältig auf dem Holzklötz; zu viel Gummilösung dringt bei dünnen Stücken seitlich bisweilen am Gewebblock nach oben und beschädigt dann nach Erhärtung leicht das Messer. Die Peripherie der Aufklebfläche muß überall dem Klötz anliegen. Der Gummi arabicum erstarrt innerhalb weniger Minuten, nachdem man den Gewebblock mit dem Klötzchen in 96%igen Alkohol getan hat; er färbt sich dabei weiß. Von einem solchen Block schneidet man dann Schnitte, deren Dicke etwa 10—15—20 μ betragen soll; diese müssen völlig ausgebreitet vom Messer genommen und gesammelt werden. — Es ist sehr leicht, dünne Schnitte von uneingebettetem Material zu bekommen, sofern man nur den Alkohol recht wechselt und nicht zu altes Material zur Verfügung hat. Das Messer muß allerdings tadellos scharf und der Block gut aufgeklebt sein. Man stellt das Messer schräg ein, und zwar so („schräg-parallel“), daß die Schneide möglichst ausgenützt wird. Beim Schneiden unter Alkohol rollen sich die Schnitte oft oder es schlägt sich wenigstens der Rand des

Schnittes um; um dies zu vermeiden, empfiehlt es sich, den vorderen Teil des Messers (vom Schneidenden gerechnet) mit nur wenig Alkohol zu versehen, dagegen den hinteren Teil des Messers gut damit zu befeuchten, damit der Schnitt nicht zerreißt. - Es ist deshalb ratsam, vor jedem Schnitt das wieder zurckgeschobene Messer nur an seinem hinteren Ende mit Alkohol zu beschenken. Wo das Messer den Gewebsblock angreift, wird der Rand etwas ausgefranst; besonders störend beim Schneiden ist die Pia, welche man, zumal beim Rückenmark, vorher ablösen sollte, sofern es nicht gerade auf deren Untersuchung ankommt; manchmal bekommt man aber an dickeren Schnitten (25—30 μ) die Pia auch vom uneingebetteten Block gut im Schnitt mit; in der Regel freilich wird man für die Piauntersuchung in Celloidin einbetten müssen.

Färbung: Die Schnitte müssen möglichst sofort verarbeitet werden, da sie im Gegensatz zu den Gewebsblcken auffallend empfindlich gegen den Alkohol, in dem sie schwimmen, sind. Es ist unter allen Umständen zu vermeiden, sie stunden- oder wochenlang im Alkohol aufzubewahren und sie erst dann zu färben. Die Farblösung muß mindestens ein Vierteljahr alt sein; sie wird vor dem Gebrauch umgeschüttelt und alsdann in ein Uhrsälchen filtriert. Das Reifwerden dieser Seifenmethylenblaulsung braucht man dann nicht abzuwarten, wenn man statt des gewöhnlichen Methylenblau und der venetianischen Seife nach RODENWALD GIEMSA Azur verwendet. Wir verwenden statt des Seifenmethylenblau gewöhnlich **Toluidinblau** oder **Thionin** (1‰), das stärkere Farbkontraste (Plasmazellen, Gliaelemente!) gibt. In die Farblösung überträgt man den Schnitt, nachdem man ihn vollständig auf dem Spatel (noch im Alkohol) ausgebreitet hat, damit er auch in der Farblösung ausgebreitet und glatt bleibt. Bei kleineren Schnitten kann man für die Übertragung ein Glashäkchen verwenden, mit welchem man den Schnitt in seiner Mitte gut fassen muß. Der Schnitt muß während der Färbung an der Oberfläche schwimmen bleiben, damit er gleichmäßig durchgefärbt werden kann. Auch für die Erwärmung des Farbbades empfiehlt es sich, möglichst immer die gleiche Technik inne zu halten; man bedient sich eines kleinen Stativs mit einem Ring, welcher mit einem Drahtnetz bespannt ist, auf den das Uhrsälchen gestellt wird; darunter stellt man

einen Spiritusbrenner, dessen etwa 3 cm lange Flamme die Spitze des Drahtnetzes berührt. Den Schnitt bringt man in die kalte Farblösung, sodann wird rasch erhitzt, und zwar nur bis zur Dampfbildung. Nach Erkalten der Farblösung wird der Schnitt rasch mittels eines dünnen Glashäkchens gefaßt und in die Differenzierungsflüssigkeit übertragen.

Differenzierung und Einschluß in Balsam: Die Differenzierungsflüssigkeit wird vor dem Gebrauch stets frisch hergestellt; die Entfärbung ist sehr rasch beendet. Der von der Differenzierungsflüssigkeit direkt auf den Objektträger gebrachte Schnitt muß mit Fließpapier (Nr. 1116, FLINSCH-Frankfurt) abgetrocknet werden (gleichmäßig andrücken, nicht hin- und herreiben!). Der abgetrocknete Schnitt wird sofort mit Cajeputöl übergossen. Das Cajeputöl muß sehr sorgfältig durch Abtupfen mit mehrfachen Lagen von Fließpapier entfernt werden. Bei dem Übergießen mit Benzin ist zu beachten, daß es sehr rasch verdunstet, und der Schnitt nach dem Abgießen leicht der Gefahr des Austrocknens ausgesetzt ist; letzteres ist unter allen Umständen zu vermeiden. Man muß deshalb sofort mit einer dünnflüssigen Lösung von Xylol-Kolophonium den noch vom Benzin nassen Schnitt bedecken. Das Xylol-Kolophonium stellt man sich in der Weise dar, daß man das käufliche Kolophonium pulverisiert, ein etwa 50 g fassendes Gläschen bis zur Hälfte damit füllt und sodann Xylol nachgießt, bis das Gefäß voll ist. Dann läßt man es offen unter einer Glasglocke stehen und benutzt nur die oberflächliche, dünnflüssige, gelblichrot gefärbte Schicht, die man zum Gebrauch in die Balsamgläschen von dem schmutzigen Bodensatz abgießt. Das zum Einschluß des Präparats verwendete Xylol-Kolophonium muß sehr rasch zum Erstarren gebracht werden, und das erreicht man durch Erhitzen über der Flamme. Bei mehrmaligem Durchziehen durch dieselbe wird das Einschlußmedium bald in eine steinharte Masse verwandelt. Während des Erwärmens des Schnittes drückt man das Deckglas mittels des hinteren Endes des Glashäkchens oder der Nadel an, damit der Schnitt möglichst fest und gleichmäßig am Objektträger haftet, und der Schnitt später beim Mikroskopieren nicht zu viele Unebenheiten bietet. Die fertigen Schnitte müssen vor Sonnenlicht und elektrischem Bogenlampenlicht geschützt werden, da sie sonst rasch abblassen; aus dem gleichen

Grunde ist auf eine exakte Entfernung des Anilin- und Cajepütöls und auf ein rasches Erstarren des Einbettungsmediums zu achten. Nach sehr kurzer Fixierung geschnittene Präparate blassen besonders leicht ab.

Die vereinfachte Alkohol-Toluidinblau- (Kresylviolett-, Thionin-) Färbung.

Für orientierende Präparate und in den häufigen Fällen, wo es auf die Gewinnung eines eigentlichen Äquivalentbildes im Sinne NISSLS nicht ankommt, brauchen wir gerne eine Vereinfachung des NISSLSchen Verfahrens, die bei rascher Herstellung größerer Schnittmengen den Vorzug der Billigkeit hat. Das Verfahren besteht darin, daß wir statt der — zumal heute — sehr kostspieligen Entfärbung in Anilinöl — Alkohol und Aufhellung in Cajepütöl die Schnitte in aufsteigendem Alkohol und im Xylol frei in Schalen behandeln. Die Methode ist demnach:

1. Fixieren und Schneiden wie bei der NISSLSchen Originalmethode.

2. Die Schnitte werden in einer 0,1%igen wässrigen Lösung von Toluidinblau, Kresylviolett oder Thionin unter mehrmaligem Erwärmen bis zur Dampfbildung gefärbt.

3. Abspülen in destilliertem Wasser und in 70%igem Alkohol.

4. Weiteres Differenzieren in 96%igem Alkohol.

5. Absoluter Alkohol, Xylol, Balsam.

Die Zellfärbung mit Toluidinblau (Kresylviolett, Thionin) am eingebetteten Präparat.

Bei manchen Herderkrankungen und ganz besonders bei Erweichungen ist es oft nicht möglich, vom uneingebetteten Alkoholblock gute Schnitte zu gewinnen; ferner erwähnten wir bereits, daß man beim „Uneingebettet-Schneiden“ in der Regel die Pia nicht mitbekommt, deren Untersuchung ja meist von großer Wichtigkeit ist (vgl. S. 26). Auch die histopathologische Vergleichung des NISSLSchen Zellbildes mit anderen Elektivpräparaten läßt sich an Schnitten am uneingebetteten Block meist nicht durchführen.

Es kommt dafür nur die Einbettung in Celloidin (bzw. Photoxylin) in Betracht; denn das Paraffinverfahren führt leicht

zu Schrumpfungen und allerhand Artefakten an den Ganglien- und Gliazellen.

Man kann die Färbung und Differenzierung am Celloidinschnitt entweder nach der von NISSL angegebenen Methodik (aber unter Verwendung von Toluidinblau, Kresylviolett oder Thionin statt Seifenmethylenblau) oder nach dem vorhin geschilderten vereinfachten Verfahren vornehmen. Bei Befolgung der NISSL'schen Vorschriften erhält man sehr viel schönere und kontrastreichere Präparate, zumal wenn man Thionin anwendet, das eine stark rötliche Nuance hat; dabei erscheinen die Zellleibsubstanzen der Ganglien- und Gliazellen in mehr violetterm Farbton, ebenso das Plasma der Plasmazellen. Sehr schön treten besonders die Plasmaleiber der Gliazellen und ihre Verzweigungen hervor. Auch ist die photographische Brauchbarkeit eine bessere.

Das Verfahren ist unter Befolgung von NISSL's ursprünglichen Vorschriften:

1. Der in Alkohol fixierte Block wird nach den üblichen Vorschriften in Celloidin eingebettet und unter 70%igem Alkohol geschnitten.

2. Die Schnitte kommen in eine wässrige Lösung von Toluidinblau 1‰, Kresylviolett 1‰, oder Thionin 1‰—1% (je nach der Färbkraft dieses sehr wechselnd intensiven Farbstoffes); zweimaliges Erwärmen, dann Erkalten lassen.

3. Differenzieren in Anilinöl-Alkohol.

4. Übertragen auf den Objektträger. Abtrocknen mit Fließpapier; Aufhellen mit Cajeputöl.

5. Abgießen des Öles, Abtrocknen, zweimaliges Übergießen mit Xylol.

6. Einschließen in Canadabalsam, Auflegen und Andrücken des Deckglases unter leichtem, mehrmaligem Erwärmen.

Bei dem vorhin geschilderten vereinfachten Verfahren bringt man die Schnitte aus dem 70%igem Alkohol

1. in die wässrige Lösung von Toluidinblau oder Kresylviolett oder Thionin und erwärmt ebenfalls zweimal.

2. Nach dem Erkalten spült man in Aqua dest. und danach in 70%igem Alkohol ab.

3. Differenzieren in 96%igem Alkohol; Aufhellen in Xylol; Einschluß in Balsam.

Mitunter sind in den Schnitten, zumal wenn sie von größeren und dickeren Blöcken stammen, nicht extrahierte Myelinsubstanzen in Form von unregelmäßig kugeligen Gebilden violett mitgefärbt; sie können besonders im Mark sehr störend sein. Man kann sie aber häufig noch aus den Schnitten entfernen, wenn man diese vor der Färbung in 70 %igem Alkohol für etwa 12 Stunden in den Brutschrank stellt.

Von größter Wichtigkeit ist auch bei den zuletzt angegebenen Methoden, daß man, wie bei dem NISSLSchen Originalverfahren, die Stücke in Alkohol fixiert, und es ist geradezu ein Kunstfehler, wenn man eine andere Fixierung, wie etwa die beliebte Formolkonservierung, anwendet. Aber man wird, wo man nur formolfixiertes Gewebe zur Verfügung hat, bisweilen gezwungen sein, auch an solchem Material eine Zellfärbung vorzunehmen; und wenn man dann auch natürlich kein Zelläquivalentpräparat erhält, so kann man sich doch an solchen Bildern wenigstens über gröbere Zellveränderungen und Ausfälle orientieren. Man muß hier versuchen, das Formol durch gründliches Wässern aus dem Material möglichst auszuwaschen und durch sehr lange Alkoholbehandlung vor der Einbettung auch die bei der Formolkonservierung fixierten Myelinsubstanzen nach Möglichkeit auszuziehen. Wir wässern 1—2 Tage in fließendem Wasser und lassen die nicht zu großen Stücke 10—14 Tage in zweimal gewechseltem 70 %igen Alkohol und ebenso lange in zweimal gewechseltem 96 %igen Alkohol. Noch bessere Zellpräparate bekommt man, wie unser Mitarbeiter Herr Dr. HALLERVORDEN gezeigt hat, bei sehr viel längerer Alkoholbehandlung (2—3 Monate in mehrfach gewechseltem 70 %igen und 96 %igen Alkohol). Die Celloidinschnitte läßt man vor der Färbung 12 bis 24 Stunden in 80 %igem Alkohol im Brutofen stehen; sie werden dann besser färbbar, insbesondere ist die diffuse grünblaue Anfärbung des Gewebsgrundes dann nicht so stark und bleibt mitunter ganz aus. Formolschnitte, die langsam und schlecht differenzieren, bringt man nach der Färbung in 96 %igem Alkohol für längere Zeit in den Brutschrank. Besser als Toluidinblau eignet sich zur Färbung der formolfixierten Schnitte Kresylviolett oder Thionin. Der Gewebsgrund wird hier meist nicht so stark gefärbt, und auch die Entfärbung ist im allgemeinen gleichmäßiger. Man kann auch 1—2 Tropfen Salzsäure-

spiritus zu dem zur Entfärbung verwandten 70%igen Alkohol zusetzen; das erleichtert bisweilen die Entfärbung des Gewebsgrundes (natürlich muß das Präparat, das in solchem Spiritus war, nachher gut in Alkohol ausgewaschen werden). Die Formolpräparate blassen in der Regel schon nach kurzer Zeit ab, selbst wenn man sie sorgfältig vor Tageslicht schützt.

2. Die Nervenzellfärbung nach Held.

1. Fixierung am besten in Pikrinschwefelsäure (24 Stunden).

2. Nachhärtung in Alkohol; Paraffineinbettung. (Die Behandlung mit Alkohol soll außer der Entwässerung und Härtung des fixierten Blockes auch dessen Auswaschung besorgen; man steigt von 20%igem Alkohol allmählich bis zu absolutem Alkohol aufwärts.)

3. Die dünnen Schnitte werden mit 30%igem Spiritus aufgeklebt, entparaffiniert und gefärbt, 2 Minuten lang, in erwärmter Erythrosinlösung:

Erythrosin pur	1,0
Aq. destill.	150,0
Eisessig	2 gtt.

4. Abwaschen in Wasser; Nachfärben in einem Gemisch von wässrigem Aceton (1:20) und NISSLScher Methylenblaulösung zu gleichen Teilen. Man färbt unter Erwärmung, bis der Acetongeruch geschwunden ist.

5. Nach dem Erkalten wird in 0,1%iger Alaunlösung differenziert, bis der Schnitt wieder rötlich wird.

6. Abspülen, Alkohol, Xylol, Balsam.

Außer den NISSL-Schollen, welche blau erscheinen, bringt diese Methode auch die zwischen den Tigroidschollen gelegene Zellsubstanz in einer roten Kontrastfarbe zur Anschauung.

3. Die Kronthalsche Zellfärbung am Ausstrichpräparat.

Man zerdrückt etwas mit der Schere herausgeschnittene graue Substanz vom Rückenmark oder Gehirn zwischen zwei Objektträgern, zieht die Objektträger, wie bei Bakterienpräparaten, voneinander ab und fixiert das trockene Präparat über der Flamme oder in absolutem Alkohol. Färben in 1‰iger Toluidinblaulösung oder in polychromem Methylenblau; Abspülen in Wasser, Differenzieren in Alkohol; absoluter Alkohol, Xylol, Balsam.

Die Ganglienzellen, die durch das Verreiben isoliert wurden, sind hier mit ihren chromophilen Substanzen hübsch gefärbt, und ihre Fortsätze sind weit zu verfolgen. Außerdem sind natürlich auch Gliazellen, Gefäße usw. gefärbt. — Diese Methode dient zur Demonstration des allgemeinen Baues der normalen Ganglienzelle.

Die Methode der vitalen Methylenblaufärbung, nach der sich mitunter auch die zentralen Ganglienzellen gut darstellen lassen, ist auf S. 150 geschildert.

4. Das Golgische Imprägnationsverfahren.

Am meisten gebraucht ist die sogenannte Schnelle GOLGISCHE Methode:

1. Härtung und Fixierung von kleinen dünnen Stücken (frisches Material von Embryonen oder Neugeborenen) in einem Gemisch von

3 % iger Kal.-bichrom.-Lösung . . . 80,0

1 % iger Osmiumsäure-Lösung . . . 20,0

Darin bleiben sie 2—8 Tage im Dunkeln.

2. Abspülen in destill. Wasser oder in schon benutzter Silberlösung ($\frac{1}{4}$ % iger Höllensteinlösung).

3. Übertragen in 0,6—1 % ige Höllensteinlösung für 2 bis 6 Tage.

4. Schneiden zwischen Klemmleber oder nach sehr rascher Einbettung in Celloidin (in höchstens 30 Minuten). Dicke Schnitte (50—100 μ).

5. Eintauchen in absoluten Alkohol; Bergamottöl, Balsam (Xylol-Dammarharz) ohne Deckglas.

Statt der Silberlösung kann man auch eine Sublimatlösung verwenden.

Die besten Präparate erhält man vom Material sehr junger oder embryonaler Tiere. Die Gewebstücke müssen überall gut von der Flüssigkeit umspült werden; man legt sie auf fein zerzupftes Fließpapier. Das Chromosmiumgemisch ist in reichlichen Mengen zu verwenden. Die Dauer der Fixierung richtet sich nach dem Zwecke der histologischen Darstellung; nach LENHOSSEK sind für eine Imprägnation der Ganglienzellen 3—5 Tage nötig (für die der Neurogliazellen 2—3 Tage).

Sehr wichtig ist es, daß man sich nach der Silberbehandlung durch Einschneiden des Blockes überzeugt, ob dieser auch im Innern eine deutliche Chromsilberreaktion zeigt. Sonst muß man ihn für 2—3 Tage wieder in das Chromosmiumgemisch zurückbringen und danach von neuem mit Silberlösung behandeln (doppelte, auch dreifache Methode).

Die GOLGISCHE Methode bringt, wie gesagt, durch einen Chromsilberniederschlag gewisse präformierte Strukturen, wie die Ganglienzelle mit ihren Ausläufern, zur Anschauung; die imprägnierten Elemente heben sich durch ihre schwarze oder tief

braunschwarze Färbung von dem hellen Grunde klar ab. In dem gleichen Präparate können außer dieser oder jener Nervenzelle — die eben in unbestimmbarer Auswahl imprägniert werden — auch ganz andere Gewebelemente, wieder in scheinbar willkürlicher Selektion, inkrustiert werden, wie z. B. Gliazellen, die in der Silhouette eine besonders prägnante Spinnenform zeigen, oder Bindegewebsfasern usw. Außerdem aber bilden sich Niederschläge auch sonst im Gewebe; sie bringen keine präformierten Strukturen zur Anschauung, sie stören die Beurteilung der GOLGI-Bilder sehr und können zu Täuschungen Anlaß geben. Das ist einer der Hauptnachteile der Methode.

Die für das Wesen der Methode wichtigste Frage, worauf die selektive Imprägnation einzelner Strukturen, bzw. das Freibleiben des Hauptteiles des Gewebes von der Chromsilberreaktion beruht, ist neuerdings dahin beantwortet worden (LIESEGANG), daß das zum Teil an der Beweglichkeit des Kaliumbichromates, zum Teil ferner an der Beweglichkeit des Chromatsilbers im Gewebe liege, und daß drittens noch der Gehalt der Hirnsubstanz an Säuren und Ammoniaksalzen die Entstehung von Chromatsilber hindere oder erschwere.

Von den außerordentlich zahlreichen Modifikationen der GOLGI-Methode erwähne ich hier nur die meines Erachtens wichtigste, nämlich

5. Die Coxsche Sublimatmethode:

1. Fixierung und Imprägnation in folgender Mischung

5%ige Kal. chromat.-Lösung . .	16,0
5%ige Kal. bichromat.-Lösung. .	20,0
5%ige Sublimatlösung	20,0
Aq. dest.	40,0

Die Kal. bichromat.-Lösung darf, um Quecksilberchromat-Niederschlägen vorzubeugen, erst dann zugesetzt werden, wenn die Flüssigkeit schon mit der angegebenen Menge Aq. destill. verdünnt ist. — In dieser Flüssigkeit bleiben die kleinen Stücke (am besten Rinde) zwei oder mehrere Monate; im Sommer geht die Imprägnierung rascher vor sich als im Winter.

2. Gefrierschnitte.

3. Behandlung der Schnitte mit einer 5%igen Natriumcarbonatlösung für 1—2 Stunden; dadurch werden die Schnitte schwarz.

4. Auswaschen, rasches Entwässern in absolutem Alkohol, Aufhellen in Öl, Abtrocknen mit Fließpapier und

5. Einschließen in einem Lack von folgender Zusammensetzung:

Sandarak	75,0
Campher	15,0
Terpentin	30,0
Lavendelöl	22,5
Alkohol absolut	75,0
Ricinusöl	5—10 Tropfen.

Man kann diese Schnitte auch mit einem Deckglase bedecken, wenn man die Lackschicht erst gut trocknen läßt, dann mit Ricinusöl benetzt und das Deckglas fest andrückt, um das überschüssige Öl darunter hervorzupressen.

Die COXSche Sublimatmethode ist wohl das sicherste Verfahren zur „GOLGI-Imprägnation“.

Siebentes Kapitel.

Die Darstellung der Neurofibrillen und Achsenzylinder.

Für die normale Histologie geben die Methoden von APÁTHY und BETHE, welche die ersten Elektivmethoden der Fibrillen gelehrt haben, und denen wir die wichtigsten Kenntnisse über diese Gebilde verdanken, die sichersten Resultate. Bei den Wirbellosen liefert die Nachvergoldung von APÁTHY und bei den Wirbeltieren das Molybdänverfahren von BETHE ungemein klare und elegante Bilder von den Neurofibrillen, den fibrillären und netzartigen Strukturen an der Oberfläche der Ganglienzelle und an den Endorganen; an den peripheren Nervenfasern der Wirbellosen lassen sich mit der APÁTHYSchen Methode die einzelnen Primitivfibrillen darstellen. Klarer als mit den neuen, bequemer arbeitenden Methoden bringt das BETHE-Präparat das Verhalten der endozellulären Fibrillen und ihre Beziehungen zu den Oberflächennetzen zur Anschauung, während bei anderen Methoden häufig Kunstprodukte die Beurteilung dieser feineren histologischen Dinge beeinträchtigen.

Aber die Methode von BETHE arbeitet leider zu unsicher und ist auch nicht so einfach zu handhaben, daß sie in der

Histopathologie bisher allgemeinere Anwendung erfahren konnte. Es bedeutete deshalb einen großen Fortschritt, als CAJAL und BIELSCHOWSKY Silberimprägnationen der Fibrillen und Achsenzylinder angaben, die bequemer anzuwenden sind und im großen und ganzen sicherer arbeiten. Auch sie geben von den endozellulären Fibrillen und den feineren fibrillären Gebilden um die Ganglienzellen und in den Endorganen gute histologische Bilder; jedoch ist bei der CAJALSchen Methode stets zu berücksichtigen, daß infolge starker Schrumpfungen und anderer Mängel der Methode die histologische und histopathologische Beurteilung beeinträchtigt wird, und daß vor allem ein Nachteil dieses Verfahrens darin liegt, daß nur eine ringförmige mittlere Zone eine gute Imprägnation aufweist, während die äußeren Schichten zu stark inkrustiert und die mittleren zu wenig gefärbt sind. Dem CAJALSchen Verfahren ist in der Histopathologie die BIELSCHOWSKYSche Methode, bei welcher man vom Gefrierschnitt ziemlich gleichmäßige Bilder bekommt, überlegen. Außerdem ist auch die Fixierungsart (nämlich die in Formol) eine einfachere, bzw. sie entspricht mehr dem gewöhnlichen Usus.

Alle diese Methoden beruhen in ihrem Erfolg in erster Linie darauf, daß die Neurofibrillen die Eigenschaft haben, viel Metallsalze in sich aufzunehmen (BETHE). Die Sichtbarmachung des angelagerten Metallsalzes wird nach dem APÁTHYSchen Verfahren durch Nachvergoldung erreicht, bei dem BETHESchen und DONAGGIOSchen Verfahren durch die Bindung eines Farbstoffes (Toluidinblau) an das Metall; und CAJAL und BIELSCHOWSKY suchen durch starke Reduktion das angelagerte Silber sichtbar zu machen. Es ist aber auch, wie vor allem BETHE gezeigt hat, eine primäre Färbung der Neurofibrillen zu erzielen, und zwar sowohl am frischen Präparat wie auch am Gewebe, das in einer nicht reizenden Substanz (Alkohol, absol. Äther) fixiert worden ist. Für rein histologische Fragen sind diese Methoden weniger von Bedeutung, als in allgemein physiologischer und pathologischer Beziehung, z. B. für die Sichtbarmachung der motorischen Bahnen und gewisser Veränderungen der Nervenfasern unter dem Einfluß des konstanten Stromes (BETHE).

Der Achsenzylinder der Wirbeltiere wird durch alle die genannten Methoden nicht (oder doch nur ganz unvollkommen bei den letztgenannten) in seine Einzelfibrillen histologisch auf-

gelöst. Um diese Primitivfibrillen sichtbar zu machen, haben BETHE und MÖNCKEBERG eine besondere Methode, die keine eigentliche Elektivfärbung der Fibrillen ist, angegeben (vgl. die Darstellung der Primitivfibrillen am peripherischen Nervensystem (S. 143).

Wenn schon die BIELSCHOWSKYSche und CAJALSche Methode nicht die einzelnen Primitivfibrillen des Achsenzylinders, sondern diesen nur als einen soliden Strang imprägnieren, so liegt doch eine ganz besondere histologische Bedeutung dieser Methoden gerade auch in der sicheren Darstellung der marklosen Achsenzylinder. Ganz allgemein kann man sich ja über die Achsenzylinder an den Übersichtsbildern, die mit den Carminmethoden, der VAN GIESONSchen oder MALLORYSchen Färbung usw. gewonnen werden, orientieren. Aber es handelt sich dabei natürlich um eine in keiner Weise elektive Differenzierung des Achsenzylinders gegenüber anderen Gewebsbestandteilen, und man hatte deshalb viel nach spezifischen Achsenzylinderfärbungen gesucht. Die betreffenden Verfahren sind aber zum Teil recht kompliziert und die Resultate keineswegs immer gelungen; die meisten brachten auch lediglich den von der Markhülle umgebenen Achsenzylinder zur Anschauung, indem sie nur bestimmte Teile (z. B. das Neurokeratin) sichtbar machen. Dagegen ist die Darstellung des von Mark umhüllten Achsenzylinders, wie vor allem auch der feinsten marklosen bzw. marklos gewordenen Fasern mit den Methoden von BIELSCHOWSKY und CAJAL sehr einfach und sicher, und das ist von besonderer Bedeutung, speziell für die Untersuchungen über den isolierten Schwund der Markhülle und die Persistenz des Achsenzylinders in Herden, z. B. bei der multiplen Sklerose und der Paralyse. Ferner geben diese Methoden gute Bilder von den qualitativen Veränderungen bei der Degeneration von Nervenfasern. Für deren genaue Analyse empfiehlt sich die Ergänzung des Silberpräparates durch Bilder nach der ALZHEIMER-MANNschen Methode (S. 123).

1. Die Nachvergoldung von Apáthy bei Wirbellosen.

1. Fixierung in konzentrierter, wässriger Sublimatlösung oder in Sublimataalkohol 16—24 Stunden.

2. Entfernung des Sublimats, nach Auswaschen in Wasser, mit wässriger Jodjodkaliumlösung.

3. Direktes Übertragen in 95 %igen Alkohol (8—12 Stunden) und danach zur Entfernung der Sublimatreste in alkoholische Jodjodkaliumlösung (1 % Jodkali, $\frac{1}{2}$ % Jod) (für die gleiche Zeit). Das Objekt muß ganz gelb sein.

4. Entwässern in absolutem Alkohol, Einbetten in Paraffin (Chloroform als Zwischenmedium).

5. Aufkleben der Paraffinschnitte (10μ dick) mit Wasser oder Eiweißwasser.

6. Entfernen des Paraffins mit reinem Chloroform. Alkohol, dest. Wasser 2—6 Stunden.

7. Übertragen in eine 1 %ige Lösung von Chloratum flavum (MERCK) für 12—24 Stunden.

8. Nach kurzem Abspülen (Schnittseite schräg nach unten gekehrt) in eine Glastube mit 1 %iger Ameisensäurelösung stellen und 6—8 Stunden von allen Seiten beleuchten, wobei die Temperatur nicht zu hoch werden darf.

9. Mit Wasser waschen; Alkohol, Chloroform, Canadabalsam.

Bei den meisten wirbellosen Tieren färben sich mit dieser Methode die Primitivfibrillen in den Nervenfasern, Ganglienzellen, Sinnesepithelien usw. in prachtvoller Deutlichkeit. Die Fibrillen erscheinen tiefschwarz auf fast farblosem Grunde.

Leider gelingt das Verfahren nicht immer. Häufig sind die Mißerfolge nicht aus Mängeln der Technik zu erklären, bisweilen aber liegt es auch daran, daß es bei der Belichtung doch zu einer zu starken Erwärmung kam. Die Temperatur soll 20° C nicht überschreiten; man wendet deshalb im Sommer zweckmäßig bloß helles Tageslicht an, im Winter kann man die Präparate direkt in das Sonnenlicht stellen. Manche Blöcke erscheinen aus irgendwelchem Grunde von vornherein konstant schlechte Resultate zu liefern, während sich an anderen brillante Bilder Schnitt für Schnitt erzielen lassen. Am besten stellt man die anfänglichen Versuche an häufiger untersuchten Objekten (Hirudo) an. Wie bei der WEIGERTSchen Neurogliafärbung und ähnlichen Methoden kommt auch hier alles auf eine gewisse Ausdauer an.

2. Das Molybdänverfahren nach Bethe.

1. 4—10 mm dicke Stücke aus dem Rückenmark oder Gehirn werden für 24 Stunden in 3—7 $\frac{1}{2}$ %ige Salpetersäure gebracht.

2. Direktes Übertragen in 95%igen Alkohol (24 Stunden).

3. Übertragen für 24 Stunden in eine Mischung von:

Ammoniak (spezifisches Gewicht 0,95	1
dest. Wasser	3
96%igem Alkohol	8

4. Für einige Stunden in Alkohol.

5. Dann 24 Stunden in Salzsäure (konz., spez. Gew. 1,18) 1 Teil

Wasser	3 „
Alkohol 96%	8—12 „

6. Einige Stunden in Alkohol, dann in Wasser 2—6 Stunden.

7. Molybdänieren in 4%iger Lösung von Ammonium molybdaenicum (weißes Präparat) für 24 Stunden.

Bei all diesen Prozeduren soll die Temperatur 20° C nicht übersteigen.

8. Alkohol, Xylol, Paraffineinbettung.

Aufkleben der 10 μ dicken Schnitte mit Eiweiß-Glycerin (ohne Wasser!)

Die Güte der Blöcke nimmt nach der Mitte zu ab.

9. Differenzierung und Färbung. Überführen der Schnitte durch Alkohol in Wasser; gut mit destilliertem Wasser abspülen, Objektträger unten trocknen. Eine Wasserschicht von ungefähr 1—2 ccm aufschichten und den Objektträger so in den Wärmeschrank (60° C) legen (2—10 Minuten; Zeit ausprobieren!) Abgießen des Wassers, kurz Spülen. Dann Aufschichten einer Toluidinblaulösung (1:3000), 10 Minuten färben bei 58—60° C. Abspülen mit Wasser, Alkohol, bis keine Farbwolken mehr abgehen. Absoluter Alkohol, Xylol, Canadabalsam (Xylol und Canadabalsam müssen ganz wasserfrei sein).

Das Sichtbarwerden der Neurofibrillen beruht also bei dieser Methode darauf, daß eine unlösliche Verbindung zwischen dem basischen Farbstoff und der in den Neurofibrillen aufgespeicherten Molybdänsäure gebildet wird. Die Differenzierung wird hier vor der Färbung vorgenommen, die Behandlung mit warmem Wasser bezweckt die Auswaschung des überschüssigen Molybdäns und die Umlagerung des im Gewebe gelösten. Fibrillenarme Zellen differenzieren sich schnell, fibrillenreiche langsam; bei sehr fibrillenreichen Zellen kann man das Salzsäurebad fortlassen, weil sich dann die Fibrillen leichter differenzieren lassen. Die Schnelligkeit

der Differenzierung hängt ab von der Wassermenge, der Molybdänmenge im Gewebe und der Dauer der Wärmeeinwirkung. Man muß zunächst die Differenzierungszeit ausprobieren und verteilt deshalb zweckmäßig die ersten Schnitte auf mehrere Objektträger und differenziert 2, 5 und 8 Minuten lang, um dabei das Optimum der Differenzierungszeit herausfinden. An guten Präparaten dürfen nur Kern und Primitivfibrillen gefärbt sein. Ist ein Niederschlag auf der Oberfläche vorhanden, so ist zu kurz differenziert worden, sind die Fibrillen zu hell, so ist zu lange differenziert. Manchmal empfiehlt sich eine Färbung mit stärkerer Toluidinblaulösung (1 : 1000).

Am besten gelingt die Neurofibrillenfärbung an den Vorderhornzellen vom Menschen, Hund und Kaninchen; die Golginetze lassen sich besonders gut an den Zellen des Nucleus dentatus und der Olivenkerne darstellen. Wo es auf die Golginetze ankommt, wende man eine etwas stärkere Konzentration der Salpetersäure bei der Fixierung an (5—7½%ige Salpetersäure). Nach sehr starker Nitrierung färben sich die Fibrillen nie, dafür aber neben den Bindegewebsfibrillen der Gefäße die HOLMGRENschen Kanäle. Schwache Nitrierung disponiert mehr zur Färbung der Fibrillen.

3. Das Molybdänverfahren nach Donaggio.

1. Fixieren kleiner Stücke in Pyridin 5—6 Tage.

2. 24stündiges Auswaschen.

3. Ammoniummolybdat 4,0

Wasser 100

Salzsäure 4 Tropfen.

4. Nach 24stündigem Aufenthalt in dieser Molybdänlösung kurzes Abspülen, Alkohol, Xylol, Paraffin.

5. Aufkleben der 3—7 μ dicken Schnitte mit Wasser.

6. Durch Xylol und Alkohol in Wasser (1 Minute).

7. Färben in einer Thioninlösung 1 : 10000.

Kontrolle der Färbung unter dem Mikroskop, die beendet ist, wenn die Kerne, die sich anfangs stark färben, sich wieder entfärbt haben.

8. Waschen und eventuell noch einmal mit Ammoniummolybdat nachfixieren.

9. Entwässern, Aufhellen, Einschließen in Balsam.

Auch diese Methode gibt eine recht schöne und vollständige Färbung der Neurofibrillen, und sie gelingt auch bei einiger Übung ziemlich regelmäßig.

4. Die Silberimprägnation nach Bielschowsky.

1. Fixierung in 10—15 %igem Formol mindestens 14 Tage lang; frisches Material, dünne Scheiben (1 cm dick).

2. Mehrstündiges Auswaschen in fließendem Wasser; über Nacht (eventuell bis zu 3 Tagen) in destilliertem Wasser stehen lassen.

3. Herstellung von möglichst dünnen Gefrierschnitten.

4. Auffangen der Schnitte in destilliertem Wasser und Übertragen mittels Glashäkchens in eine 2—3 %ige Argentinum-nitricum-Lösung für 24—48 Stunden.

5. Durchziehen der Schnitte durch destilliertes Wasser und Übertragen in eine ammoniakalische Silberlösung, die man in der Weise herstellt, daß man zu 5 ccm einer 10 %igen Argentinum-nitricum-Lösung 5 Tropfen reiner 40 %igen Natronlauge hinzufügt. Der dabei entstehende braune Niederschlag wird durch tropfenweisen Zusatz von Ammoniak unter beständigem Umschütteln langsam zur Lösung gebracht. (Man bedient sich dazu zweckmäßig eines graduierten etwa 25 ccm enthaltenden verschließbaren Zylinders.) Nach Lösung des Niederschlages wird destilliertes Wasser auf 20 ccm aufgefüllt. In der in ein verschließbares Schälchen gegossenen ammoniakalischen Silberlösung bleiben die Schnitte 10 Minuten (dickere etwa 20 Minuten), bis sie einen tiefbraunen Ton angenommen haben.

6. Nach Durchziehen durch destilliertes Wasser Reduktion in einer 20 %igen, mit Leitungswasser hergestellten Formalinlösung (5 Minuten).

7. Auswaschen in Wasser, Vergoldung in einer leicht angesäuerten Goldchloridlösung: 2—3 Tropfen einer 1 %igen Goldchloridlösung auf 10 ccm Aq. dest., dazu 2—3 Tropfen Eisessig. Dauer der Vergoldung, bis der Grundton rötlich-violett ist (etwa 10—20 Minuten).

8. Fixieren $\frac{1}{2}$ Minute in saurem Fixierbad (5 %iges unterschwefligsaures Natron, dem auf je 10 ccm ein Tropfen saures schwefligsaures Natron zugesetzt ist).

9. Gründliches Auswaschen, Entwässern, Carbol-Xylol (1 : 10), Balsam.

Wichtig für das Gelingen der Methode ist, daß das Übertragen der Schnitte stets mit Glasinstrumenten vorgenommen wird. (Am besten eignen sich dazu Glashäkchen, die man sich durch Ausziehen eines dünnen Glasrohrs oder -stabes und durch Umschmelzen des ausgezogenen Endes über den Bunsenbrenner herstellt.) Man vermeide einen Überschuß von Ammoniak zu der ammoniakalischen Silberlösung. Oft wird die Vergoldung gleichmäßiger, wenn man das Goldbad nur etwa halb so stark nimmt, wie oben angegeben. Dann braucht die Vergoldung etwa eine Stunde, und man erneuert am besten das Goldbad zwischendurch einmal. Für die Darstellung der endozellulären Neurofibrillen kommt es natürlich auf möglichst dünne Gefrierschnitte an; man erhält solche leichter, wenn man vor dem Schneiden das Formol möglichst gründlich aus dem Block ausgewaschen hat. Das Formol für die Reduktion muß säurefrei sein; man schüttelt es deshalb tüchtig mit Calciumcarbonat aus, läßt absetzen und filtriert vor dem Gebrauch.

Mittels dieser Methode erhält man eine sehr distinkte schwarze oder braunschwarze Färbung der endozellulären Neurofibrillen, der netzigen Strukturen an der Ganglienzelloberfläche und auch der Endkörnchen. (Über die Darstellung der nervösen Endorgane vgl. den Abschnitt über das periphere Nervensystem.) Die Achsenzylinder bringt die BIELSCHOWSKYSche Färbung überall klar und sicher zur Anschauung, und zwar auch die feinsten marklosen bzw. marklos gewordenen; nur in der Hirnrinde ist das Resultat oft nicht befriedigend. Die Methode ist besonders für die Darstellung der marklosen Achsenzylinder bei gewissen histopathologischen Prozessen von Bedeutung (multiple Sklerose); die Achsenzylinderbilder sind mit den Markscheidenbildern an Gefrierschnitten desselben Blockes zu vergleichen. Die Methode ist im allgemeinen elektiv, nur selten erhält man eine Mitfärbung gliöser Strukturen. Bei sehr starken Gliawucherungen sieht man die faserige Glia bisweilen in einer viel matteren Nuance graurötlich angefärbt.

Die BIELSCHOWSKY-Präparate kann man, wenn etwa die Darstellung lipoider Substanzen (beim Zerfall von Markfasern) gewünscht wird, nach der Vergoldung mit Scharlach R (s. S. 127) nachfärben. Man erhält dann z. B. bei multipler Sklerose, sekundären Degenerationen usw. sehr instruktive Bilder.

Bielschowskys Modifikation seiner Silberimprägnation. (Vorbehandlung mit Pyridin.)

1. Die in destilliertem Wasser aufgefangenen Gefrierschnitte kommen auf 24—48 Stunden in reines unverdünntes Pyridin (MERCK).
2. Sorgfältiges Auswaschen in oft zu erneuerndem destilliertem Wasser, bis der Pyridingeruch verschwunden ist.
3. Übertragen der Schnitte in 3%ige Silberlösung usw. (wie bei dem gewöhnlichen Verfahren).

Auch für die Imprägnation ganzer Blöcke empfiehlt es sich oft, das Formalinmaterial für 3—4 Tage in reines Pyridin zu bringen. Die Blöcke sollen 1 ccm Rauminhalt an Größe nicht überschreiten. (Jedoch erzielte BIELSCHOWSKY an embryonalem Material, selbst wenn er ganze Embryonen von 5 cm Länge in toto imprägnierte, gute Resultate.) Das Pyridin muß durch mehrstündiges Verweilen in häufig zu erneuerndem destilliertem Wasser entfernt werden; dann erfolgt die Imprägnation mit 3%iger Silberlösung im Brutschrank während 3—5 Tagen. Die Durchtränkung der Blöcke mit der Silberoxydammoniaklösung dauert etwa 24 Stunden; jedoch ist diese Lösung mit dem vierfachen Wasser zu verdünnen. Bevor diese Blöcke in das reduzierende 20%ige Formol übertragen werden, sind sie etwa zwei Stunden zu wässern.

Die Vorteile der Pyridinvorbehandlung an Gefrierschnitten sind nach BIELSCHOWSKY vor allem, daß die Imprägnation noch elektiver ist, als bei dem Originalverfahren und daß sich selbst an altem Material, welches in säurehaltigen Formalinlösungen gelegen hat, die gliöse Fasersubstanz vollkommen ausschalten läßt. Auch das faserige Bindegewebe der Gefäße tritt stark zurück. Die Achsenzylinder sind leicht mit erschöpfender Vollständigkeit zur Darstellung zu bringen. Sie fallen in markhaltigen Fasern durch ihre tiefschwarze Färbung auf, weil nämlich das Pyridin auch das Mark stark auflockert, bzw. auflöst, wodurch die Imprägnation des Achsenstranges erleichtert wird. Bezüglich der fibrillären Substanz der Ganglienzellen betont BIELSCHOWSKY, daß sie bei dieser Modifikation im allgemeinen nicht so klar zur Darstellung kommt wie bei der Originalmethode.

Bei der Imprägnation ganzer Blöcke bewirkt das Pyridin eine sehr zweckmäßige Auflockerung der Gewebsmasse, wodurch

die Silbersalzlösungen leichter in die Tiefe dringen können, so daß die Durchfärbung eine viel gleichmäßigere ist. An embryonalen Objekten gelingt dies nach BIELSCHOWSKY in besonders vollkommener Weise, so daß der Übelstand der sonst an ganzen Blöcken durchgeführten Imprägnationen, nämlich, daß eine Färbung nur in einem sehr geringen Tiefenabstande von der Oberfläche zustande kommt, dadurch erheblich gemildert wird. Überhaupt empfiehlt sich nach BIELSCHOWSKYS Erfahrungen diese Methode sehr zur Totalimprägnation kleiner menschlicher und tierischer Embryonen und zur Darstellung der peripherischen Nervenfasern (Regenerationserscheinungen), sowie der peripherischen Endverzweigungen in den motorischen Hügeln der Muskelfasern und in den sensiblen Endorganen der Peripherie (BOEKE, HERINGA, BIELSCHOWSKY).

5. Die Silberimprägnation nach Cajal.

1. Frische 3—4 mm dicke Stücke werden für 4—5 Tage in eine 2—6 % ige Höllesteinlösung gelegt (bei Lichtabschluß [schwarzes Papier um die Flasche!] im Brutofen).

2. Abspülen in destilliertem Wasser.

3. Reduktion in einer 1 % igen Lösung von Pyrogallussäure, der man 5—10 Prozentteile reines Formol zusetzt (24 Stunden).

4. Nachhärtung in Alkohol von aufsteigender Konzentration (innerhalb 5 Stunden), Paraffineinbettung, dünne Schnitte, Aufkleben.

5. Entparaffinieren, Vergolden, Fixieren usw. wie bei der BIELSCHOWSKYSchen Methode.

Man muß sehr kleine Stücke für die Imprägnation verwenden, da das Metall nicht tief eindringt; die innersten Schichten werden nur unvollständig versilbert (s. o. S. 76); brauchbar ist nur eine mittlere Zone des Präparates. Die Methode gelingt zumal bei Embryonen und jungen Tieren sicher. Die Färbung der Fibrillen ist der am BIELSCHOWSKY-Präparat ähnlich. Schrumpfungen sind zumal an den endozellulären Fibrillen häufig.

Von dieser Methode existieren eine große Reihe von CAJAL selbst angegebenen Modifikationen, die verschiedenartige Strukturen (Neurofibrillen der marklosen Fasern, Endfüße, HOLMGRENsche Kanäle, GOLGI-Netze usw.) zur Darstellung bringen. Es sei davon nur folgende erwähnt:

**Silberfärbung der myelinfreien Achsenzylinder
(und der Neurofibrillen).**

Diese Methode ist besonders für histopathologische Zwecke (z. B. bei multipler Sklerose) empfehlenswert.

1. Härtung dünner, kleiner Stücke (4 mm dick) 24 Stunden in

Alkohol 96 %ig	100
Ammoniak	0,25—1,0.

2. Auswaschen in mehrfach gewechseltem destilliertem Wasser.

3. Übertragen in die Silberlösung usw. wie bei der eben geschilderten Methode.

Vergoldung nur bei den zu hellen Schnitten notwendig.

**6. O. Schultzes Natronlauge-Silbermethode
zur Darstellung der Achsenzylinder und Nervenzellen.**

OSKAR SCHULTZE sucht das Formolmaterial durch eine geeignete Vorbehandlung von postmortalen Zerfallsprodukten, Verbindungen dieser mit dem Formol usw., von allem, was er „Schlacken“ nennt, zu befreien und besser imprägnierbar zu machen. Zum Teil erreicht er das durch Auswaschen in destilliertem Wasser im Thermostaten bei 60°, oder durch Einwirkung einer stark verdünnten Natronlauge, oder durch beide Verfahren nacheinander. Je nachdem was dargestellt werden soll und je nach der Region des Nervensystems, die zur Untersuchung kommt, ist das Verfahren verschieden. Die wichtigsten Abarten des SCHULTZESchen Verfahrens sind folgende:

1. Großhirn.

a) Faserverlauf. Möglichst frisches Material, das man 48 Stunden nach der Formolfixierung schneidet. Schnitte 30—40 µ dick. Schnitte in Aqua dest. bringen. Dann in:

1. Natronlauge 6:50, d. h. 6 Teile der Normalnatronlauge auf 50 Teile Aqua dest. auf 24 Stunden.

2. Aqua dest. auf 1 Stunde. Wasser 4mal wechseln.

Dieser Punkt ist für die Erzielung einer absoluten Niederschlagsfreiheit wichtig, da die Silberlösung nicht weißlich trübe werden darf.

3. Argentum nitricum 2% ig, mindestens 16 Stunden, am besten über Nacht. (Mit Glasnadeln arbeiten.)

4. Hydrochinonlösung in 20facher Verdünnung. Diese Lösung besteht aus:

Hydrochinon	2,5 g	}	Stammlösung.
Aqua dest.	100 ccm		
Käufliches Formol	5 ccm		

Die 5fach und 20fach verdünnte Lösung gleich herstellen. Lösung nach 3 Monaten erneuern.

Der nur nach Sekunden zählende Reduktionsvorgang wird in einem Uhrschälchen unter dem Mikroskop beobachtet. Ist die Lösung durch Reduktion mehrerer Schnitte getrübt, so muß sie erneuert werden. Nach Vollendung der Reduktion kommen die Schnitte schnell in:

5. Aqua dest. (gründlich abspülen), 96%igen Alkohol, Carbolxylo, Xylo, Canada.

Ergebnis: Die Präparate zeigen den gesamten Faserverlauf in außerordentlicher Dichte, in ausgezeichnete Schärfe und Klarheit. Markhaltige Fasern sind von marklosen nicht mit Sicherheit zu unterscheiden. Gerade etwa 40 μ dicke Schnitte geben erst ein gutes Bild von der ungeheuren Kompliziertheit des Neuropilems.

b) Zellen. Die Schnitte kommen in:

1. Natronlauge 0,5 Teile auf 50 Teile Aqua dest. auf 24 Stunden.
2. Aqua dest. auf 1 Stunde, 4mal wechseln.
3. Argentum nitricum, 0,5% ig, auf 16—24 Stunden.
4. Formolhydrochinonlösung, unter dem Mikroskop reduzieren.
5. Aqua dest., 96%igen Alkohol, Carbolxylo, Xylo, Canada.

Ergebnis: Zellkörper meist braun, während sich die Dendriten häufig tiefschwarz tingieren. Man kann unter Umständen auch die Zellkörper mit ihren Dendriten völlig schwarz darstellen, wenn man zu einer stärker konzentrierten Reduktionslösung greift. Gelegentlich bekommt man auch Neurofibrillen zu Gesicht, doch eignet sich zu deren Darstellung die Methode weniger gut.

2. Großhirnganglien.

1. Natronlauge 10 Teile auf 50 Teile Aqua dest. auf 24 Std.
2. Aqua dest. auf 1 Std., 4mal wechseln.
3. Argentum nitricum, 10% ig, auf 16—24 Stunden.
4. Formolhydrochinonlösung.
5. Aqua dest., 96%igen Alkohol, Carbolxylo, Xylo, Canada.

Ergebnis: Zellen mit Fortsätzen dunkelbraun oder tiefschwarz. Faserverlauf wie beim Großhirnmantel.

3. Kleinhirn.

1. Natronlauge 2 Teile auf 50 Teile Aqua dest. auf 24 Stunden.
2. Aqua dest. auf 1 Stunde, 4mal wechseln.
3. Argentum nitricum, 0,25% ig, auf 16—24 Stunden.
4. Formolhydrochinonlösung.
5. Aqua dest., 96%igen Alkohol, Carbolxylo, Xylo, Canada.

Hier sind die PURKINJESCHEN Zellen dargestellt.

4. Medulla oblongata.

1. Natronlauge 10 Teile auf 50 Teile Aqua dest. auf 24 Stunden.
2. Aqua dest. auf 1 Stunde, 4mal wechseln.
3. Argentum nitricum, 10% ig, auf 16—24 Stunden.
4. Formolhydrochinonlösung.
5. Aqua dest., 96%igen Alkohol, Carbolxylo, Xylo, Canada.

Ergebnis: Das ungeheure Gewirr des Faserverlaufes gelangt klar zur Ansicht. Die Zellen treten je nach Anwendung des jeweiligen Konzentrationsgrades der Reduktionslösung tiefschwarz oder bräunlich mit dunklem Kern hervor. Ihre Fortsätze sind unter Umständen weithin zu verfolgen.

5. Medulla spinalis.

Das gleiche wie bei 4.

6. Spinalganglien.

Das gleiche wie bei 4.

Ergebnis: Die Zellkörper sind je nach Gebrauch des Konzentrationsgrades der Reduktionslösung bräunlich-schwarz gefärbt. Die Fortsätze sind tiefschwarz tingiert, um die Zellen herum kann man sehr häufig die perizellulären und pericapsulären Geflechte gut erkennen.

7. Sympathische Ganglien.

Das gleiche wie bei 4.

Ergebnis: Zur Darstellung der sympathischen Ganglienzellen mit ihren vielen mannigfach verschlungenen Fortsätzen eignet sich die Methode ausgezeichnet, wenn das Material genügend frisch ist. Besonderer Vorzug: daß stets alle Nervenzellen des ganzen Schnittes zutage treten.

Achtes Kapitel.

Die Darstellung der Markscheiden.

EXNER hatte gezeigt, daß man durch Osmüierung eine Schwärzung der Markscheiden erzielen und so auch die Markfasern der Rinde zur Darstellung bringen kann. Diese außerordentlich wichtige Methode, mit der bekanntlich TUCZEK seine Untersuchungen über den Markfaserschwund an der paralytischen Rinde angestellt hatte, hat nur noch historisches Interesse, seitdem uns WEIGERT eine exakte, sichere, elektive Darstellung der Markscheiden gelehrt hat. Die außerordentliche Wichtigkeit seiner Methoden wird aus den damit gewonnenen normal-anatomischen und besonders den pathologisch-anatomischen Untersuchungsergebnissen klar.

WEIGERT erzielte eine Färbung der Markscheiden dadurch, daß er das Material mit Chrom beizte und zur Verstärkung dieser Beizwirkung eine zweite Beize, nämlich ein saures Kupfersalz verwendete. Diese Doppelbeize vermittelt das Haften des Farbstoffes an dem Material. Als Farbe verwandte WEIGERT ein durch Lithion alkalisch gemachtes Hämatoxylin. Bei der Differenzierung halten die Markscheiden den Hämatoxylinkupferlack fest. Eine Verbesserung dieses Verfahrens erreichte

WEIGERT dadurch, daß er später zur Färbung Eisenhämatoxylin anwandte, das die Remontage durch Kupferung nicht notwendig machte. Auch bei diesem Verfahren ist also das Wichtigste, daß ein (metallischer) Hämatoxylinlack gebildet wird, welcher der Differenzierung Widerstand leistet.

So groß die praktische Bedeutung der WEIGERTSchen Originalmethode ist, so haben doch gewisse Mängel die Veranlassung gegeben, an dieser Methode durch Änderung der Beizungs-, Färbungs- und Differenzierungsprozeduren Verbesserungen anzubringen. Die „Herren Modifikanten“, wie sie WEIGERT nennt, haben dabei freilich mit ihren Verbesserungen nicht immer das erreicht, was die Originalmethoden, wenn man sie richtig anwendet, ohne weiteres ergeben. Immerhin haften der WEIGERTSchen Methode auch in ihrer letzten, von ihm selbst erprobten Verbesserung doch noch Mängel an, die zu einer Modifikation meines Erachtens mit Recht herausfordern. Es gibt Fälle, in denen man aus mir unbekanntem Gründen, selbst bei minutiöser Befolgung der WEIGERTSchen Vorschriften, doch keine recht brauchbaren Bilder namentlich von der Hirnrinde bekommt, und bei denen man mit einem anderen, der WEIGERTSchen Methode nachgebildeten Verfahren doch bessere Bilder erreicht. Die Methode, die das am sichersten gewährleistet, ist meines Erachtens das KULSCHITZKYsche Verfahren, bei dem die Farblösung und die Differenzierungsflüssigkeit eine andere ist. Es wird hier mit einem durch Essigsäure angesäuerten Hämatoxylin gefärbt und die Hämatoxylinalaunlackbildung erfolgt erst in der Differenzierungsflüssigkeit, welcher Lithion zugesetzt ist. — Nächste dieser KULSCHITZKYschen bzw. KULSCHITZKY-WOLTERSschen Modifikation der WEIGERTSchen Färbung ist besonders noch die Färbung nach WEIGERT-PAL im Gebrauch, bei welcher durch Anwendung des LUSTGARTENSchen Reduktionsverfahrens eine andere Differenzierung vorgenommen und eine völlige Entfärbung des Untergrunds erzielt wird. Für die Darstellung der feineren Rindenfasern leistet diese Methode jedoch nicht entfernt das, was sich mit dem WEIGERTSchen Eisenhämatoxylinlack erreichen läßt.

Von anderen Markscheidenmethoden erwähne ich noch die FRÄNKELSche, mit der man recht elegante Bilder bekommt. FRÄNKEL verwendet statt des Hämatoxylins einen basischen Anilinfarbstoff, nämlich polychromes Methylenblau. Zur

festeren Verankerung dieses basischen Farbstoffes an das Gewebe benutzt FRÄNKEL eine saure Beize, nämlich Tannin, das auch die Differenzierung bewirkt.

Für die feinere Analyse gewisser Herderkrankungen und besonders für den Vergleich von Achsenzylinder- und Markscheidenbildern, sowie von Fett- und Gliafaserpräparaten mit diesen, machte sich mehr und mehr das Bedürfnis nach einer Markscheidenfärbung am Gefrierschnitt geltend. Bei den diesbezüglichen Versuchen wandte man im allgemeinen die WEIGERTSchen Vorschriften in etwas modifizierter Weise an dem nachträglich chromierten Gefrierschnitt an. Dabei erreichte man jedoch nur eine unvollkommene Färbung der Markfasergeflechte; am Rückenmark genügen diese Bilder zwar im allgemeinen, von der Hirnrinde dagegen geben sie nur unbrauchbare Resultate. Eine Markscheidenfärbung am Gefrierschnitt, bei welcher eine Darstellung der feinsten markhaltigen Rindenfasern ziemlich regelmäßig erreicht wird, gibt die von uns geübte Methode, bei der die Gefrierschnitte entsprechend dem HEIDENHAINschen Verfahren in schwefelsaurem Eisenammoniumoxyd gebeizt und danach in einem eisenhaltigen Hämatoxylin gefärbt werden. Der Eisenhämatoxylinlack haftet an den Fasern bei der ganz allmählich vor sich gehenden Differenzierung sehr fest. Bei dem Vergleiche solcher Präparate mit KULSCHITZKY- und WEIGERT-Präparaten aus der gleichen Rindenregion des gleichen Falles konnten wir uns von der weit vollständigeren Darstellung der feineren kortikalen, speziell der supraradiären Markfasergeflechte an den Gefrierschnitten überzeugen.

Zu den Markscheidenmethoden (im weiteren Sinne) gehört noch eine für die Histopathologie sehr wichtige Methode; nämlich die MARCHISCHE Chrom-Osmiummethode, welche die pathologisch veränderte, d. h. die in frischer Degeneration befindliche Markscheide bzw. deren Zerfallsprodukte zur Darstellung bringt. Diese Methode, deren Gelingen ganz besonders von einer primären Fixierung in MÜLLERScher Flüssigkeit und sorgfältigen raschen Verarbeitung des Materials abhängt (s. u.), beruht darauf, daß bei dem Zerfall der Markscheide fettartige Produkte geliefert werden, die nach vorheriger Chromierung eine Schwarzfärbung mit Osmium geben. (Über die zeitlichen Grenzen der Anwendbarkeit dieser Methode vgl. Kapitel II, S. 16.)

Die Fixierung erfolgt am besten in Formol oder auch in MÜLLERScher Flüssigkeit, welche gleichzeitig die für die Lackfärbung der Markscheiden notwendige Beize liefert. An dem in Formol fixierten Material läßt sich die „Markscheidenfärbung am Gefrierschnitt“ ausführen; für die WEIGERTSche Markscheidenfärbung und deren Modifikationen sowie für die FRÄNKELSche Methylenblaufärbung muß das formolfixierte Material noch nachträglich in der WEIGERTSchen Schnellbeize (s. S. 34) chromiert werden (etwa 8 Tage im Brutofen). An dem in Formol fixierten Material lassen sich auch andere Elektivfärbungen ausführen, während das in „Müller“ fixierte dafür verloren ist und auch mit der Zeit recht brüchig wird. Es empfiehlt sich deshalb mehr die Fixierung in Formol, und nur für die MARCHISche Methode ist eine Fixierung in MÜLLERScher Flüssigkeit anzuraten. (Genauerer über Zeitdauer und Art der Fixierung für die Markscheidenfärbungen enthalten die Ausführungen auf S. 34.)

Bei der ursprünglichen Markscheidenmethode von EXNER fixierte man kleine Gewebstücke in 1%iger Osmiumsäure für 6—8 Tage, wusch aus und klebte den in Alkohol nachgehärteten Block (uneingebettet) mit Siegellack auf Kork auf; die Schnitte wurden in durch Ammoniak schwach alkalisch gemachtem Glycerin untersucht. Die Markfasern erscheinen hier grauschwarz auf hellem Grunde.

Wo man nicht die Markscheidenfärbung am Gefrierschnitt anwenden will, ist das Material in Celloidin einzubetten. Beim Schneiden bemühe man sich nicht, besonders dünne Schnitte zu erhalten, sofern dazu nicht ein triftiger Grund vorliegt; denn dünne Schnitte werden von den verschiedenen Prozeduren, welche die Markscheidenfärbung verlangt, sehr stark angegriffen und leicht brüchig und zerreiblich. An dicken Schnitten kann man zudem auch die Markfaserausfälle im allgemeinen leichter erkennen, ganz besonders an der Rinde. Man gewöhne sich daran, möglichst immer etwa die gleiche Schnittdicke (etwa 30 μ) zu wählen, damit man für die Beurteilung des Markfaserschwundes einen Maßstab bei der Vergleichung verschiedener Präparate besitzt.

1. Die Weigertsche Markscheidenfärbung.

a) Die ältere Hämatoxylin-Alaunmethode.

1. Die Celloidinblöcke werden auf Holzklötzchen geklebt und für 24 Stunden im Brutofen gekupfert, und zwar am besten in Neurogliabeize (sekundäre Beizung).

2. Abspülen der gekupferten Blöcke in 70%igem Alkohol, in welchem sie einige Stunden vor dem Schneiden bleiben müssen.

3. Schneiden.

4. Färben in flachen PETRISCHEN Schalen für 12—24 Stunden in einer Lösung von

Hämatoxylin	1,0
Alkohol absolut.	10,0
Sol. Lith. carbon.	1,0
Aq. dest.	60,0

5. Mehrfaches Abspülen in Leitungswasser.

6. Differenzieren in einer Lösung von

Borax	4,0
rotem Blutlaugensalz (Ferricyanalk.)	5,0
Aq. dest.	200,0

Die Entfärbung wird in dieser Differenzierungsflüssigkeit so lange fortgesetzt, bis die graue Substanz deutlich gelb erscheint.

7. Mehrstündiges Auswaschen in mehrfach gewechseltem Leitungswasser, dem man etwas Lithionlösung hinzufügen kann.

8. Entwässern in Alkohol von aufsteigender Konzentration.

9. Aufhellen in Carbol-Xylol (1 : 3).

10. Einschließen in Canadabalsam.

Das Kupfern kann man auch an den einzelnen Schnitten vornehmen, zumal wenn man noch andere Färbungen an dem gleichen Block ausführen will. Die Farblösung wird immer vor dem Gebrauch frisch hergestellt und kann nach der Färbung nicht wieder benutzt werden. Sie setzt sich zusammen aus einer Stammlösung, nämlich

a) aus einer 10%igen Hämatoxylinlösung in absolutem Alkohol (die mindestens $\frac{1}{4}$ Jahr alt sein muß) und

b) aus 1%igem Lithionwasser.

Bei dem Zusammengießen dieser beiden Stammlösungen bildet sich ein schön blau gefärbtes Lithionhämatoxylin.

b) Die neuere Hämatoxylin-Eisenlackmethode.

1. Einbetten, Kupfern, Schneiden wie bei der eben genannten Methode.

2. Färben in einer wie folgt zusammengesetzten Mischung:

a) 4 ccm offiz. Liquor ferri sesquichlorati in 96 ccm Aq. dest.

b) 10 ccm der üblichen 10 %igen alkoholischen Hämatoxylinlösung (alte Stammlösung) in 90 ccm 96 %igem Alkohol.

Die beiden Lösungen werden unmittelbar vor dem Gebrauch zu gleichen Teilen vermischt, wobei sich tiefschwarzes Eisenhämatoxylin bildet.

3. Wässern, Differenzieren usw. wie bei der älteren Methode.

Bei beiden Methoden muß man die Schnitte mindestens 12 Stunden in der Farbe lassen. Für die Hirnrinde empfiehlt es sich, sie nicht weniger als 24 Stunden zu färben. Die Differenzierung ist durchschnittlich innerhalb einer halben Stunde beendet. Manchmal geht sie etwas rascher, manchmal auch etwas langsamer vor sich. Wo man eine möglichst langsame Entfärbung wie z. B. bei der Rinde bezweckt, ist es ratsam, die Differenzierungsflüssigkeit mit der gleichen Menge Aqua dest. zu verdünnen.

Im WEIGERTSchen Markscheidenpräparat sind die Markscheiden schwarz (bei der älteren Lithionhämatoxylinfärbung mehr blauschwarz) gefärbt. Der Untergrund ist gelb oder auch bei der neuen Methode hellgelb und fast ungefärbt. In dünnen Präparaten erkennt man an den quer getroffenen Markfasern die schwarz gefärbten Markringe. Außerdem färbt diese Methode auch frisch zerfallenes Markscheidenmaterial, das etwa noch in Zellen (z. B. in Körnchenzellen) aufgespeichert ist; ferner färbt sie manches Pigment in Ganglienzellen und auch die roten Blutkörperchen.

2. Die Palsche Modifikation der Weigertschen Markscheidenfärbung

bezweckt eine völlige Entfärbung des Untergrunds, indem sie statt der von WEIGERT angegebenen Differenzierungsflüssigkeit ein ursprünglich von LUSTGARTEN in die Technik eingeführtes Bleichmittel anwendet; die überfärbten Schnitte kommen in eine Kalium hypermanganicum-Lösung und werden dann in die bleichende schweflige Säure gebracht, die bei dem PALSchen Verfahren dadurch entsteht, daß Kalium sulfurosum und Oxalsäure in Wasser gelöst werden. Das Verfahren ist demnach folgendes:

1. Die nicht gekupferten, in WEIGERTScher Hämatoxylinlösung gefärbten Schnitte werden in Leitungswasser 1—2 Stunden lang ausgewaschen und werden dann

2. in eine $\frac{1}{3}$ %ige Lösung von übermangansaurem Kali für 20—30 Sekunden überführt.

3. Kurzes Abspülen in Wasser.

4. Differenzieren der im übermangansaurer Kali braungefärbten Schnitte in einer Lösung von

Oxalsäure	1,0
Kalium sulfurosum	1,0
Aq. dest.	200,0

5. Auswaschen in mehrfach gewechseltem Leitungswasser, dem man etwas Salmiak zusetzen kann.

6. Alkohol, Carbol-Xylol, Balsam.

Die Differenzierung ist in der Regel innerhalb weniger Minuten, manchmal schon in einer halben Minute beendet. Häufig bleiben dabei braune Flecke an den Schnitten haften, die man jedoch beseitigen kann, indem man die noch nicht vollkommen ausdifferenzierten Schnitte durch Wasser in das übermangansaurer Kali für $\frac{1}{2}$ Minute zurückbringt und dann die Differenzierung (nach nochmaligem Durchziehen durch Wasser) von neuem vornimmt. Die PALSche Methode ergibt durch die völlige Entfärbung des Untergrundes recht elegante Bilder; sie ist jedoch entbehrlich, da bei der neuen WEIGERTSchen Hämatoxylin-Eisenlackfärbung in der Regel der Untergrund auch fast völlig hell wird und da bei letzterer Methode die feineren Fasern zumal in der Hirnrinde viel sicherer gefärbt werden als bei dem PALSchen Verfahren. Bei der etwas rücksichtslosen Differenzierung nach LUSTGARTEN-PAL verlieren viele feinere Markfasern die bereits angenommene Farbe wieder. Jedoch ist die Methode zweckmäßig, wo man an die Markscheidenfärbung noch eine Zellfärbung anschließen will; dann bringt man die differenzierten und gewaschenen Schnitte nach KAPPERS Vorschlag für 24 Stunden in 50%igen Alkohol (mit Aqua dest. hergestellt) und läßt sie nach der Färbung mit Paracarmin (A. MAYER) nochmals 2—3 Stunden in dem gleichen Alkohol. [Viel sicherer ist die PALSche Differenzierung in der Form, wie sie WOLTERS an dem nach KULSCHITZKY gefärbten Präparat vornimmt (s. u.)]

3. Die Kulschitzkysche Modifikation der Weigertschen Markscheidenfärbung.

1. Färben der Schnitte 12—24 Stunden lang in essigsaurem Hämatoxylin:

- | | |
|---|-------|
| 10%ige alkoholische Hämatoxylinlösung (alt!) | 10,0 |
| Konzentrierte Essigsäure (Eisessig) | 1—2,0 |
| Aq. dest. | 100,0 |
2. Direktes Übertragen in die Differenzierungsflüssigkeit:
- | | |
|---|-------|
| Gesättigtes Lithionwasser | 100,0 |
| 1%ige Lösung von rotem Blutlaugensalz . . | 10,0 |
3. Gründliches Auswaschen in Leitungswasser.
4. Alkohol, Xylol, Balsam.

Die Differenzierung geht hier sehr langsam vor sich, so daß man gerade bei der Rinde eine sorgsame Entfärbung vornehmen kann und nicht Gefahr läuft, zu stark zu differenzieren. In der Regel dauert die Differenzierung an Rindenpräparaten 3—4 Stunden, nicht selten sogar länger, und an dicken Hirnstammpreparaten kann man die Entfärbung oft 10—12 Stunden fortsetzen. Die Differenzierungsflüssigkeit muß mehrfach gewechselt werden; sie wird bei dem direkten Übertragen durch die Verbindung des Hämatoxylins mit dem in der Entfärbungsflüssigkeit enthaltenen Lithion blauschwarz; in dieser so veränderten Differenzierungsflüssigkeit läßt man am besten die Schnitte etwa 1 Stunde lang, sie erhalten dann einen besonders schönen tiefen Farbton. Danach überträgt man die Schnitte in neue Differenzierungsflüssigkeit, die man unter Umständen noch ein- bis zweimal wechselt.

Diese KULSCHITZKYsche Modifikation gibt fast immer gute Bilder, auch wenn an dem gleichen Material die Originalmethode nicht zu befriedigenden Resultaten führte. Voraussetzung für das Gelingen der Methode ist eine gute Chromierung, am besten nach Formolfixierung, in der Schnellbeize (in welcher man übrigens auch eine ungenügende Chromierung des in MÜLLERScher Flüssigkeit fixierten Materials nachträglich verstärken kann). Sollte sich die Chromierung des Materials bei der Färbung bzw. Differenzierung als ungenügend herausstellen, so empfiehlt sich eine Nachchromierung der Schnitte, und zwar nach unseren Erfahrungen am besten in MÜLLERScher Flüssigkeit 8—14 Tage, dann in 1%iger Chromsäure 24 Stunden; vor der Hämatoxylinfärbung Abspülen in Aqua dest. und in Alkohol. Die Hämatoxylinlösung (in absolutem Alkohol) muß alt sein; man muß von dieser alkoholischen Stammlösung immer eine mindestens ein halbes Jahr alte Lösung vorrätig halten.

Abgesehen davon, daß die Methode sehr sicher ist und vor allem auch die feineren Markfasern der Rinde gut zur Darstellung zu bringen pflegt, hat sie auch insofern besondere Vorzüge, als sie schon in Anbetracht der langsameren Differenzierung einfacher zu handhaben ist, und die Schnitte nicht so brüchig¹⁾ werden, da eine Kupferung nicht notwendig ist und das essigsäure Hämatoxylin die Schnitte nicht so sehr angreift. — Ich halte, wie gesagt, die KULSCHITZKYSche Modifikation für praktisch wichtiger als die WEIGERTSche Originalmethode.

4. Die Wolterssche Modifikation der Kulschitzkyschen Markscheidenfärbung

bezweckt — wie die PALSche Methode am WEIGERT-Präparat — eine Entfärbung des bei der KULSCHITZKYSchen Färbung gelb bleibenden Untergrundes. Das Prinzip der Differenzierung ist im wesentlichen das von LUSTGARTEN-PAL; die in essigsäurem Hämatoxylin gefärbten Schnitte werden

1. unmittelbar aus der Farbe kommend in MÜLLERSche Flüssigkeit getaucht und

2. in eine $\frac{1}{3}$ %ige Lösung von übermangansaurem Kali übertragen. Im übrigen ist das Verfahren der Differenzierung das gleiche wie bei PAL.

Auch bei dieser Methode kommt es häufig vor, daß die Schnitte nicht gleichmäßig entfärbt werden, sondern braune Flecke zurückbehalten, und es ist deshalb hier gleichfalls sehr wichtig, wie bei dem PALSchen Verfahren, die Differenzierungsprozedur mehrfach zu wiederholen, d. h. den Schnitt nach Durchziehen durch Wasser wieder in das übermangansaure Kali zurückzubringen und von neuem (nach Wasserpassage) zu differenzieren. Es ist ratsam, diese Prozedur in Glas- oder Porzellan-sieben vorzunehmen, da sonst bei der Übertragung mit Spatel oder Pinsel der Schnitt leicht lädiert und auch im undurchsichtigen übermangansauren Kali nicht rasch genug wieder aufgefunden wird.

¹⁾ Hat man es von vornherein mit leicht brüchigen Präparaten zu tun, so empfiehlt sich als Vorbehandlung eine Verstärkung der Schnitte mit Kollodium nach dem für Serien angegebenen Verfahren WEIGERTS (siehe S. 50).

Das **KULSCHITZKYsche** bzw. **KULSCHITZKY-WOLTERSsche** Verfahren eignet sich wegen der eben aufgeführten Vorzüge ganz besonders auch für die **Markscheidenfärbung an großen Hemi-sphärenschnitten**. Für deren Herstellung ist folgendes zu beachten:

1. Man fixiere in Formol und übertrage die möglichst glatt und eben geschnittenen (**EDINGERS Makrotom!**) Stücke zunächst in **MÜLLERSche Flüssigkeit** (etwa 10 Wochen, häufiges Wechseln!). Eine Beizung solcher großen Blöcke lediglich in Schnellbeize ist deshalb häufig nicht anzuraten, weil solche Stücke leider nicht gut durchchromiert werden, da sie nicht unter 1—2 cm dick sein dürfen (sonst werfen sie sich), und da bei längerem Aufenthalt in der Schnellbeize das Material brüchig und damit für das Schneiden unbrauchbar wird. Nach der Chromierung in **MÜLLERScher Flüssigkeit** bringe ich die großen Scheiben dann noch für etwa 10 Tage in Schnellbeize. [Oft ist auch eine Nachchromierung der Schnitte (s. S. 94) notwendig.]

2. Das chromierte Material muß in 70%igem Alkohol gut ausgewaschen werden, und vor allem ist nach der Entwässerung in 96- und 100%igem Alkohol und Äther-Alkohol eine sorgfältige Durchtränkung in Celloidin notwendig. Man lasse die Stücke mindestens 6—8 Wochen in dünnem Celloidin in gut geschlossenen Gefäßen und übertrage sie dann erst auf etwa 8 Tage in dickes Celloidin. Man lasse dann das Celloidin unter einer Glasglocke langsam erstarren, schneide das Präparat mit der Celloidinumhüllung vom Boden des Gefäßes vorsichtig los, lasse die so gewonnene Celloidinscheibe noch 24 Stunden weiter erhärten und lege sie danach in 70%igen Alkohol für 4—6 Tage. Erst dann wird dieser Celloidinblock auf die Hartgummischeibe des großen Mikrotoms mit Celloidin aufgeklebt, und nach weiteren 24 Stunden ist der Block schnittfertig.

3. Die mit Klosettpapier aufgefangenen Schnitte bleiben zwischen Klosettpapier übereinander geschichtet liegen und werden mit 70%igem Spiritus feucht gehalten. Besonders brüchige Schnitte kann man durch Kollodium verstärken (s. S. 50). Auch die Färbung nimmt man an diesen so übereinander geschichteten und durch Klosettpapierlagen voneinander getrennten Schnitten vor; und erst für die Differenzierung nimmt man einen Schnitt nach dem anderen mit Hilfe des Klosettpapiers, auf dem

er ruht, herunter und überträgt ihn in die Differenzierungsflüssigkeit. Die einzelnen Klottpapierstreifen kann man bei Serien mit Bleistift signieren.

4. Durch Überdifferenzieren kann man am Markscheiden-Präparate manche groben Faserzüge (Sehstrahlung, Fasciculus longit. inf. usw.) von dem stark entfärbten Grunde färberisch herausheben und sichtbar machen.

5. Markscheidenfärbung an großen Schnitten nach Landau.

1. Fixieren in 10%igem Formol. Wechseln einige Male. (Für längeres Konservieren statt Wasser gesättigte wässrige Pikrinsäurelösung bei der Verdünnung des Formols verwenden.)

2. Entwässern durch aufsteigenden Alkohol (bei Anwendung von Pikrinsäure dem 70%igen Spiritus 2—3% Lithium jodatum beifügen); Einbetten in Celloidin.

3. Schnitte für 12—24 Stunden in eine 3%ige Lösung von der käuflichen offiz. Lösung des Eisenchlorids (eventuell 3 bis 4%ige Lösung von Eisenalaun) übertragen.

4. Flüchtig Abspülen und Übertragen für 12—24 Stunden in eine 1%ige Hämatoxylinlösung.

5. Für etwa 1 Stunde in Leitungswasser bringen.

6. Differenzieren etwa 2—3 Stunden, — je nachdem was man darzustellen wünscht, — in käuflichem Wasserstoffsperoxyd.

7. Langes Wässern, aufsteigender Alkohol, Xylol, Übertragen in Canadabalsam.

LANDAU sucht auch sonst das Chromieren, bzw. überhaupt das Beizen vor der Einbettung zu vermeiden und beizt erst den Celloidinschnitt mit Eisenalaun. Zur Differenzierung verwendet er außer Wasserstoffsperoxyd auch Calium sulfurosum, dem einige Tropfen Salzsäure beigemischt sind. Für eine zuverlässige Darstellung der Markfasern der grauen Substanz eignen sich Methoden dieser Art nicht.

6. Die Markscheidenfärbung mit polychromem Methylenblau nach E. Fränkel.

1. Die in Formol gehärteten und in der Schnellbeize chromierten Stücke werden mehrere Tage lang in 70%igem Alkohol ausgewaschen, bis der Alkohol klar bleibt.

2. Nachhärten in 96- und 100%igem Alkohol, Äther-Alkohol, sorgfältige Celloidineinbettung.

3. Färbung der Schnitte in GRÜBLERSchem polychromem Methylenblau 6—12 Stunden lang in großen flachen Uhrschalen.

4. Abgießen der Farblösung (die nach Filtrieren wieder benutzt werden kann) und Abspülen der Schnitte mit destilliertem Wasser.

5. Übertragen der Schnitte mittels Spatels in eine konzentrierte wässrige Tanninlösung und mehrmaliges Übergießen der Schnitte mit destilliertem Wasser, bis dieses klar bleibt.

6. Wiederholung der Färbung mit polychromem Methylenblau und der Entfärbung in konzentrierter Tanninlösung (gleiche Zeitdauer wie beim erstenmal).

7. Gründliches Auswaschen in destilliertem Wasser.

8. Alkohol, Bergamottöl.

9. Übertragen der Schnitte aus dem Bergamottöl auf den Objektträger.

10. Übergießen mit Xylol zur Entfernung des Bergamottöls, Balsam.

Die Markscheiden heben sich hier tiefblau gefärbt von dem hellen Untergrunde ab. Außerdem kann man an solchen Präparaten auch Zellkerne und Bakterien erkennen.

Es empfiehlt sich, bei dieser Methode die Färbung und Entfärbung in großen flachen Uhrschalen vorzunehmen; man muß die Schnitte, die leicht brüchig werden, sorgfältig mittels Spatels übertragen. Es ist für das Gelingen der Methode notwendig, destilliertes Wasser zum Abspülen der Schnitte zu verwenden. Auch sind die in der Schnellbeize chromierten Stücke in Spiritus sorgfältig auszuwaschen, man überträgt sie nicht eher aus dem 70%igen in den 96%igen Alkohol, ehe jener nicht klar bleibt.

7. Die Markscheidenfärbung am Gefrierschnitt nach Spielmeier.

1. Von dem in Formol fixierten, eine Stunde gewässerten Gewebsblock werden 25—35 μ dicke Schnitte angefertigt.

2. Diese kommen über Nacht in eine 2 $\frac{1}{2}$ %ige Lösung von schwefelsaurem Eisenammoniumoxyd (Eisenammoniumalaun).

3. Nach Abspülen in destilliertem Wasser bringt man sie für 10 Minuten in 70%igen Alkohol (stark bewegen!), danach

4. in eine alte Hämatoxylinlösung (5 Teile einer 10%igen alkoholischen Hämatoxylinlösung auf 100 Teile Aqua dest.), in

welcher sie, falls die Lösung alt ist und gut färbt, 1—2 Stunden bleiben.

5. Dann spült man in Wasser ab und differenziert in der Lösung von schwefelsaurem Eisenoxydammonium; Kontrolle der Entfärbung unter dem Mikroskop.

6. Auswaschen in zweimal gewechseltem destilliertem Wasser, dann $\frac{1}{2}$ Stunde in Leitungswasser, Entwässern in aufsteigendem Alkohol, Xylol, Balsam.

Zur Übertragung der Schnitte verwende man Glashäkchen.

Das Gelingen der Färbung hängt vorwiegend davon ab, daß die benutzte Hämatoxylinlösung alt und daß sie für die gleiche Methode (bzw. für die HEIDENHAINsche Kernfärbung, von welcher sie eine Modifikation ist) schon sehr oft benutzt ist. An dem Alter der Hämatoxylinlösung allein liegt der Erfolg der Färbung nicht; wir haben uns davon überzeugt, daß es gerade für die Darstellung der Rindenzellen vornehmlich darauf ankommt, daß die Hämatoxylinlösung zu der gleichen Prozedur schon oft verwendet worden ist. Diese Lösung filtriert man nach Gebrauch immer wieder zurück. Man benutze auch möglichst stets das gleiche Filter, das in dem Trichter der offenstehenden Flasche bleibt. Offenbar wächst die Färbekraft der Hämatoxylinlösung durch die Beimischung des den Schnitten von der Beizung her anhaftenden Eisenalauns. [So genügt es bei der von uns seit langem gebrauchten Hämatoxylinlösung, die Schnitte 1—2 Stunden darin zu färben, sonst dauert es länger.]

Die Verbringung der Schnitte in 70 %igen Alkohol nach der Beizung wird zu dem Zweck vorgenommen, daß die dem Schnitt anhaftende „Fetthülle“ entfernt wird, und die Farbe später gleichmäßig den Schnitt durchdringen kann. Man nehme keinen konzentrierteren Alkohol als 70 %igen, da sonst eine Lösung der gebeizten Markscheiden möglich ist. Manchmal ist das Schnittmaterial auffallend fettig, und es genügt dann ein Aufenthalt der Schnitte im Spiritus für 10 Minuten nicht völlig; an solchen Schnitten findet man nach der Färbung und Differenzierung hier und da helle und schmutzig blau gefärbte Flecke. Doch ist das im allgemeinen selten, und die Schnitte sind dann auch nicht verloren: man bringt sie einfach durch Wasser in Spiritus zurück, in welchem man sie von neuem für 10 Minuten oder etwas länger beläßt, und wiederholt die Färbung und Differenzierung.

Wenn die Färbekraft der Lösung noch nicht besonders groß ist, so empfiehlt es sich — wie wir das früher regelmäßig machten —, die Färbungs- und Differenzierungsprozedur ein- oder sogar zweimal zu wiederholen.

Die Differenzierung geht im allgemeinen besonders am Rückenmark und Hirnstamm sehr langsam vor sich. Man kann, ohne Gefahr der Entfärbung, die Schnitte mehrere Stunden in der Differenzierungsflüssigkeit lassen. Die Entfärbung der Rinde ist in der Regel nach einer halben Stunde, manchmal auch früher beendet. Hat man zu stark entfärbt, so wird der Schnitt in die Hämatoxylinlösung zurückgebracht und dann von neuem differenziert. Es empfiehlt sich, den Akt der Differenzierung durch Übertragen des Schnittes in destilliertes Wasser ein- oder zweimal zu unterbrechen: erstens, um die Entfärbung unter dem Mikroskop gut kontrollieren zu können, und zweitens, weil die Schnitte durch diesen Zwischenaufenthalt im Wasser einen schöneren Grundton bekommen. Das Auswaschen in Leitungswasser nach der Differenzierung muß mehrere Stunden geschehen (Wasser wechseln!).

Die gelungenen Präparate sehen denen der KULSCHITZKY-WOLTERSSchen Methode ähnlich: Der Grund ist gelblich oder grauweiß, die Fasern treten tiefschwarz gefärbt überall deutlich hervor. An den Wurzeln und peripherischen Nerven lassen sich damit gewisse normale Struktureigentümlichkeiten gut zur Darstellung bringen (dafür dünnere Schnitte anfertigen!).

Natürlich teilen auch diese Markscheidenpräparate den Nachteil aller Gefrierschnitte: daß sie nicht ganz so elegant sind wie die eingebetteten Präparate, die man eben viel leichter völlig unladiert bis auf den Objektträger bringt. So sind die Querschnitte vom Rückenmarke nicht immer so absolut gleichmäßig wie beim eingebetteten Material. Dem kann man abhelfen, wenn man sie in Gelatine (s. S. 40) einbettet, nur treten dann die feineren Geflechte der Markfasern nicht so distinkt und auch nicht so vollkommen hervor. Aber wo man z. B. die eintretenden Rückenmarkswurzeln im Zusammenhang mit dem Rückenmark oder zerreißliches, erweichtes Gewebe mit der Markscheidenmethode untersuchen und damit die Bilder im Fettpräparat (Scharlach R) vergleichen will, ist das Gelatineverfahren sehr zu empfehlen; nur wird die Gelatine zuweilen schmutzig

angefärbt. Der Vorteil der Markscheidenmethode am Gefrierschnitt liegt darin:

1. daß man schon nach wenigen Tagen (4 Tagen) ein Markscheidenpräparat erhält (dreitägige Formolfixierung nötig),
2. daß die Darstellung besonders der feineren Rindenfasern eine außerordentlich vollständige und sichere ist, und
3. daß man an den Gefrierschnitten noch andere Elektivfärbungen zur histopathologischen Vergleichung (Fibrillen-, Glia-, Fett-, Kern- und Doppelfärbungen) ausführen kann.

8. Markscheidenfärbung an Gefrierschnitten nach Olivecrona.

1. Fixieren in 10 %iger Formollösung für 20—24 Stunden.
2. Auffangen der Gefrierschnitte in 20 %igem Alkohol.
3. Übertragen in 70 %igen Alkohol für 10 Minuten.
4. Färben in WEIGERTSchem Eisenhämatoxylin 1 Stunde.
5. Abspülen in Wasser.
6. Differenzieren für 5—10 Minuten in einer Lösung von Liquor ferri sesquichlorati:

Liquor ferri sesquichlorati	8 ccm
Aqua dest	100 ccm
Konzentrierte Salzsäure	1 ccm

7. Abspülen in Wasser.
8. Überführen der Schnitte auf 15 Minuten in ein Schälchen mit Wasser, dem einige ccm konz. wässrige Lösung von Lithion carbon. zugesetzt sind.
9. Entwässern in steigendem Alkohol.
10. Karbolxylo.
11. Canadabalsam.

Mit dieser Methode kann man schon etwa 24 Stunden nach der Sektion ein Markscheidenpräparat bekommen. Aber in Übereinstimmung mit SCHMORL finde ich, daß die Markfasern der grauen Substanz nicht genügend zur Darstellung gebracht werden; das gilt für die grauen Kerne des Rückenmarks, wie besonders für die Großhirnrinde. Sie eignet sich mehr für die Darstellung gröberer Faserzüge (peripherische Nerven, zentrale Fasersysteme). Wir wenden sie für solche gröberen Markfaserdarstellungen mitunter am Gelatinegefrierschnitt an, da bei dem von mir angegebenen Verfahren der Markscheidenfärbung am Gefrierschnitt die Gelatine zuweilen einen schmutzig bräunlichen Ton behält, so daß man das Präparat nachher schlecht photographieren kann. Wir färben die Gelatinegefrierschnitte dann sowohl nach dieser OLIVECRONA-Methode, wie nach dem Seite 98 beschriebenen Verfahren.

9. Die Marchische Chrom-Osmiummethode

zur Darstellung der in **frischer Degeneration** befindlichen Markfasern.

1. Möglichst dünne Scheiben werden mindestens 8 Tage lang in MÜLLERScher Flüssigkeit fixiert. Übertragen derselben in frisch bereitete Mischung von

MÜLLERScher Flüssigkeit . . . 2 Teile,
1%iger Osmiumsäure. . . . 1 Teil.

Hierin bleiben die Stücke 8—12 Tage; sie dürfen den Wänden des Gefäßes nicht anliegen, sondern müssen auf Glaswolle ruhen und alle 2 Tage umgelegt werden, damit das Osmium besser eindringt. (Zusatz von einigen Kubikzentimetern Osmiumlösung nach etwa 4 Tagen zum Ersatz des verbrauchten Osmiums.)

2. 12—24stündiges Auswaschen in fließendem Wasser.

3. Rasches Nachhärten in Alkohol innerhalb 12—24 Stunden oder besser in Aceton im Brutofen innerhalb 2—3 Stunden.

4. Äther-Alkohol für $\frac{1}{2}$ Stunde.

5. Rasches Einbetten in Celloidin innerhalb 18—24 Stunden.

6. Sofortiges Schneiden der Celloidinblöcke (dicke Schnitte).

7. Alkohol, Xylol, Balsam.

An Präparaten dieser Methode sind die frischen Zerfallsprodukte der Markscheiden intensiv schwarz gefärbt und heben sich als kompakte schwarze Kugeln und Schollen, die bei längs getroffenen Fasern kettenförmig aneinandergereiht sind, scharf von dem gelben Untergrunde ab. (Über Bedeutung und Anwendung dieser Methode vgl. Kapitel II, S. 16.)

Wichtig für das Gelingen dieser Methode ist, daß das Material möglichst frisch konserviert wird, und daß Quetschungen und Zerrungen vermieden werden, da so lädiertes markhaltiges Gewebe eine Schwarzfärbung durch die spätere Osmiierung zu erfahren pflegt. Wie bereits erwähnt, erscheint uns die primäre Fixierung in MÜLLERScher Flüssigkeit wichtig für das tadellose Gelingen der Methode, da nämlich an Material, das vorher in Formol gelegen hat, leicht Niederschläge entstehen, welche den echten MARCHI-Schollen ähnlich sehen können (Pseudo-MARCHI-Reaktion). Material, das länger als 6 Wochen in MÜLLERScher Flüssigkeit gelegen hat, gibt keine guten Bilder mehr; die Schnitte erscheinen dann in der Regel im ganzen leicht schmutzig,

und nach vierteljährigem Aufenthalt in MÜLLERScher Flüssigkeit ist das Material für diese Methode so gut wie ganz unbrauchbar geworden. Das zur MARCHI-Färbung bestimmte Material muß also rasch verarbeitet werden. — Sehr schmutzig werden die Präparate auch, wenn die in Celloidin eingeschlossenen Blöcke mehrere Tage in Alkohol verweilt haben. Vor allem aber ist solch langer Aufenthalt des bereits eingebetteten Materials in Spiritus deshalb verderblich, weil die osmierten Substanzen darin ausgelaugt werden. Aus diesem Grunde ist es auch notwendig, das Härtungs- und Einbettungsverfahren so sehr als möglich abzukürzen und den Alkohol auch durch Aceton zu ersetzen. Bei Objekten, welche nur spärliche Degenerationsprodukte aufweisen, ist es empfehlenswert, das Material uneingebettet unter Alkohol zu schneiden, nachdem man es vorher mit Siegelack auf einen Holzklötz aufgeklebt hat. — Alte MARCHI-Präparate werden mit der Zeit trübe und verschleiert, man kann sie aber „renovieren“, indem man sie in Xylol bringt, wo sich allmählich das Deckglas ablöst und der Schnitt ausgewaschen wird; dann wieder Einschließen in Balsam.

Ein Nachteil der Methode ist, daß das Osmium sehr teuer ist und nicht tief in die Gewebe eindringt, so daß man nur ganz dünne Scheiben einlegen darf. Diese dürfen nicht dicker sein als etwa 3—4 mm. Aber auch dann dringt das Osmium bisweilen nicht tief genug ein; so empfiehlt es sich, beim Schneiden vorsichtigerweise immer sogleich die ersten Schnitte zu nehmen und weiter zu behandeln, da die späteren nicht recht brauchbar sein könnten. Versucht man es mit dickeren Scheiben, so muß man sich vor der Herausnahme aus dem Osmium durch Anschneiden des Blockes davon überzeugen, ob das Osmium auch wirklich recht eingedrungen ist. Bei Material, das weich ist, und bei dem man, auch wenn es schon etwa 2 Wochen in „Müller“ gelegen hat, doch beim Schneiden nur dicke Scheiben ohne Quetschung erhalten kann, ist es ratsam, zunächst diese dickeren Stücke im Chrom-Osmiumgemisch einige Tage liegen zu lassen, worin sie härter und besser schnittfähig werden, und danach erst die Halbierung oder Dreiteilung dieser Stücke in dünne Scheiben vorzunehmen. — Zum Zerlegen des für die MARCHI-Methode bestimmten Materials empfiehlt sich für den Hirnstamm und das Großhirn das von EDINGER angegebene Makrotom.

Die Bilder der MARCHISchen Methode sind für den Anfänger nicht immer leicht zu beurteilen, da eben diese Methode bisweilen störende Kunstprodukte liefert (Pseudo-MARCHI-Reaktion). Letztere lassen sich jedoch bei strengster Befolgung der eben gegebenen Vorschriften meist vermeiden. Am Querschnitt ist es oft schwierig zu beurteilen, ob schwarz gefärbte Kugeln und Tropfen echte MARCHI-Produkte sind oder nicht; man muß in solchen Fällen mitunter Längsschnitte zu Rate ziehen, auf welchen man die in Degeneration befindlichen Markfasern an den in Kettenform aneinandergereihten schwarzen Schollen leicht erkennen kann.

Neuntes Kapitel.

Die Darstellung der Neuroglia.

Unsere Kenntnis von der Neuroglia beruht in erster Linie auf den Arbeiten von CARL WEIGERT, dem es gelang, die nichtnervöse ektodermale Stützsubstanz durch eine elektive Färbung zur Darstellung zu bringen; seine berühmt gewordene Methode ist eine Beizfärbung der Neuroglia. Die Einwirkung der Metallbeize (Kupferbeize) wird durch ein Reduktionsverfahren verstärkt und dadurch die elektive Darstellung der Neuroglia bei der Färbung und Differenzierung ermöglicht. Mittels der WEIGERTSchen Neurogliamethode werden die Gliafasern distinkt zur Darstellung gebracht. Von den Gliazellen werden nur die Kerne sichtbar, das Protoplasma bleibt ganz oder doch fast ungefärbt. Die Gliafasern scheinen an WEIGERT-Präparaten von der Zelle emanzipiert, die Kerne bilden bei den sogenannten Spinnenzellen nur eine Art Anlagerungszentrum für die Fasern. Diese wurden deshalb von WEIGERT als Interzellulärsubstanz aufgefaßt. — Mit seiner Methode konnte WEIGERT zum ersten Male den außerordentlich wechselnden Reichtum und die ganz verschiedenartige Verteilung der gliösen Stützsubstanz im zentralen Nervensystem dartun. Außerdem aber zeigte er, daß diese faserige Stützsubstanz an pathologisch-anatomischen Präparaten dort eine Vermehrung erfährt, wo funktionstragendes zentrales Gewebe zugrunde gegangen ist.

Leider besitzt diese WEIGERTSche Neurogliamethode den großen Nachteil, daß sie nicht absolut sicher ist und nicht

überall vollständig gelingt, auch wenn *lege artis* bei der Ausübung der Methode verfahren wird. Besonders sind es septische und tuberkulöse Erkrankungen, bei denen uns diese Methode so gut wie ganz im Stich läßt. Außerdem gelingt sie nur beim Menschen; bei der tierischen Neuroglia versagt, wie WEIGERT selbst hervorgehoben hat, seine Methode, sie ist deshalb leider in der experimentellen Tierpathologie nicht recht anwendbar. [Immerhin habe ich bei Hunden (Schlafkrankheit, Erweichungen usw.) ab und zu recht brauchbare Bilder erhalten.] — Die verschiedenen Versuche, durch Modifikationen eine Verbesserung der Methode zu erreichen, haben leider nicht den rechten Erfolg gehabt. Doch besitzen wir jetzt in der CAJALSchen Goldsublimatmethode ein wichtiges Hilfsmittel für die Darstellung der Gliafaserbildner; und für pathologisches Material eignet sich besonders die von meinem Mitarbeiter Dr. HOLZER angegebene Faserfärbung. Nicht selten erhält man auch bei Anwendung der HEIDENHAINschen Eisenhämatoxylinmethode brauchbare Bilder von Gliawucherungen.

Wie gesagt, bringt die WEIGERTSche Gliafärbung nur die faserige Stützsubstanz zur Anschauung; über das Verhalten der protoplasmatischen Strukturen erfahren wir aus den WEIGERT-Präparaten nichts. Diese besitzen aber, was wir besonders aus den Untersuchungen von NISSL und HELD wissen, eine große Bedeutung für den Aufbau des zentralen Gewebes, und sie spielen vor allem bei pathologischen Prozessen eine wichtige Rolle; denn die Neuroglia reagiert auf den Untergang funktionstragenden Gewebes keineswegs immer mit einer Faservermehrung, sondern es kommt häufig, wie z. B. in den gliafaserfreien mittleren Schichten der Hirnrinde, lediglich zu einer Wucherung der Neurogliazellen und zur Vermehrung ihres protoplasmatischen Anteils. NISSL hat uns die große Bedeutung der progressiven und regressiven Veränderungen an den Neurogliazellen bei den verschiedensten zentralen Prozessen gelehrt. Am Zelläquivalentbilde, welches nach seiner Methode gewonnen wird (vgl. Ganglienzellfärbung) kann man sich über diese plasmatischen Strukturen orientieren. Besondere Gliazelltypen werden nach der HORTEGASchen Methode zur Darstellung gebracht.

HELD hat dann mit eigenen noch nicht völlig ausgebauten Färbemethoden nachweisen können, daß die Neuroglia in ihrem

plasmatischen Anteile in ungemein feinen und reichen Verzweigungen das zentrale Gewebe durchzieht und Fasern und Zellen einhüllt. Er konnte ein Gliareticulum darstellen, das gegen das mesodermale Gewebe der Pia und der Gefäße durch eine Grenzmembran (*Membrana limitans superficialis* und *perivascularis*) abgeschlossen erscheint, und er konnte nachweisen, daß die Gliazellen in ausgedehnten syncytialen Verbänden miteinander in Beziehung stehen. In das plasmatische Netzwerk eingebettet liegen die Neurogliafasern, welche nicht — wie das WEIGERTSche Bild vortäuscht — eine Interzellulärsubstanz sind. Mit sehr verschiedenen Methoden — einfachen Doppelfärbungen, Silberimprägnationen, Methylblau-Eoins usw. — kann man hier und da Einblick in diese Dinge bekommen.

Eine bedeutungsvolle Bereicherung unserer Kenntnis der Neuroglia haben die Untersuchungen NISSLS und ALZHEIMERS gebracht. Sie zeigen vor allem, daß der Neuroglia bei dem Zerfall und dem Abbau des nervösen Gewebes eine wesentliche Rolle zukommt, daß gliöse Gebilde sich an der Auflösung und dem Transport des zerfallenen nervösen Gewebes beteiligen. Unter dem Einfluß schwerer Noxen treten akute Untergangerscheinungen am zentralnervösen Gewebe auf, die von charakteristischen Umwandlungen der Gliazellen (amöboide Formen) begleitet werden; wir stellen sie uns nach ALZHEIMERS Methoden dar.

1. Die Färbung der faserigen Neuroglia nach Weigert.

1. Fixierung in 10%igem Formol mit nachträglicher Beizung in der Gliabeize (s. S. 33) oder direkte Fixierung und Beizung in der mit Formol vermischten Gliabeize (dünne Scheiben $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{2}$ cm hoch).

2. Kurzes Abspülen mit Wasser; Alkohol, Celloidin oder Paraffin (betr. Gefrierschnitte s. u.).

3. Reduktion. Man bringt die Schnitte zunächst für etwa 10 Minuten in eine $\frac{1}{3}$ %ige Lösung von Kalium hypermanganicum, spült sie nach Abgießen dieser Lösung kurz mit Wasser zweimal ab und bringt die Schnitte für 1—2 Stunden in die filtrierte Reduktionsflüssigkeit von

Chromogen (Höchster Farbwerke)	10,0 g
Ameisensäure (spez. Gew. 1,20!)	10,0 ccm
Destilliertes Wasser	200,0 ccm

Zu je 90 ccm dieser Flüssigkeit werden vor dem Gebrauch 10 ccm einer 10%igen Lösung von Natrium sulfuros. (einfachschwefligsaures Natron) zugesetzt.

In dieser Flüssigkeit werden die durch das übermangansaure Kali gebräunten Schnitte schon innerhalb weniger Minuten entfärbt, bleiben aber besser für 1—2 Stunden darin.

4. Zweimaliges Abspülen in Wasser.

5. Färbung kurze Zeit auf dem Objektträger in einer heiß gesättigten alkoholischen (70—80%igen) Lösung von Methylviolett, welche beim Erkalten vom Bodensatz abgegossen worden ist (oder statt dessen Färbung in Carbol-Methylviolettlösung s. u.). Zu je 100 ccm dieser heiß gesättigten alkoholischen Methylviolettlösung setzt man 5 ccm einer wässerigen 5%igen Oxalsäurelösung zu.

6. Übergießen des Schnittes auf dem Objektträger mit Jodjodkaliumlösung, die eine gesättigte (!) Lösung von Jod in 5%iger Jodkaliumlösung sein muß.

7. Entfärben in einem Gemisch von Anilinöl und Xylol zu gleichen Teilen.

8. Sorgfältiges Entfernen des Anilinöl-Xylols durch mehrfaches Übergießen mit Xylol.

9. Canadabalsam.

Bei dieser Methode färben sich die Neurogliafasern scharf blau, das Bindegewebe bleibt meist farblos; gefärbt sind außerdem die Zellkerne, das Protoplasma nicht. Einen noch etwas intensiveren Farbton erreicht man oft durch die Zwischenschaltung der sogenannten Kontrastfärbung, bei welcher allerdings das Bindegewebe etwas mitgefärbt wird. Man bringt die Schnitte nach Abgießen der Reduktionsflüssigkeit und Abspülen mit Wasser vor der Färbung in eine einfache 5%ige wässrige, sorgfältig filtrierte Chromogenlösung für etwa 12 Stunden. Dadurch werden die Neurogliafasern noch etwas dunkler gefärbt, und der Untergrund erscheint nicht völlig farblos, sondern (besonders die Ganglienzellen und größeren Achsenzylinder) in gelblichem Ton. — Es ist empfehlenswert, die Präparate einige Tage dem Tageslicht auszusetzen, da sie dadurch auffallenderweise haltbarer werden, und auch die Färbung der Fasern noch etwas klarer hervortritt.

Die Präparate sind jahrelang haltbar, vorausgesetzt, daß man den Schnitt gut vom Anilinöl befreit hat; sonst geht die Färbung schon nach kurzer Zeit verloren. Schädlich ist der Einfluß des Leuchtgases. Präparate, die in Laboratorien aufbewahrt werden, in denen häufig Leuchtgas ausströmt, blassen sehr bald ab (HOMBURGER). Man kann aber solche Präparate von neuem färben; dazu muß man manchmal das Oxydations- und Reduktionsverfahren noch einmal wiederholen, häufiger aber genügt die bloße Färbung mit Methylviolett und nachträgliche Differenzierung des von Canadabalsam (durch Xylol) befreiten Schnittes. — WEIGERT legte Wert darauf, daß die Schnitte in Celloidin eingebettet werden, weil bei dem Paraffinverfahren leicht künstliche Schrumpfung bewirkt werden. Wenn man jedoch sehr sorgfältig in Paraffin einbettet [kurzer Aufenthalt ($\frac{1}{2}$ Stunde) in Xylol und Xylol-Paraffin, Paraffin von niederem Schmelzpunkt], so kann man wohl solche Kunstprodukte größtenteils vermeiden. Ich ziehe im allgemeinen die Paraffinmethode vor, da die Differenzierung an dem aufgeklebten entparaffinierten Schnitt gleichmäßiger ist als an dem in Celloidin eingebetteten Präparat, selbst wenn man dieses auf den Objektträger aufgeklebt und entcelloidiniert hat. (Dieses Entcelloidinieren bewerkstelligt man in der Weise, daß man den auf den Objektträger gebrachten Schnitt durch Verdunstenlassen des Alkohols ankleben läßt und ihn danach durch mehrfaches Aufgießen von Methylalkohol vom Celloidin befreit.) Auch Gefrierschnitte, die man vor der Färbung auf den Objektträger bringt und mit einer Spur von Eiweißglycerin anklebt, geben oft gute Bilder. Das gilt auch von solchen Gefrierschnitten, die nach meiner Markcheidenfärbung gefärbt und stark differenziert waren; nach Abspülen in Wasser kommen sie in übermangansaures Kali usw.; so ist eine Vergleichung verschiedener Elektivbilder an unmittelbar aufeinander folgenden Schnitten möglich.

Wichtig für das Gelingen der Methode ist, daß man möglichst dünne Stücke von möglichst lebenswarmem Material fixiert; das Durchdringen der Fixierungsflüssigkeit muß innerhalb 12 bis 20 Stunden post mortem beendet sein (frühzeitige Sektion!). Die Schnitte dürfen nach der Reduktion nicht zu lange in Wasser bleiben, sondern müssen möglichst sofort gefärbt werden. Ameisensäure und Jodlösung sind genau nach der Vorschrift

zu verwenden. Die Celloidin- oder Paraffinblöcke müssen möglichst bald geschnitten werden.

Wie bereits erwähnt, hat die WEIGERTSche Methode, so klare Bilder sie am gelungenen Präparat von der faserigen Neuroglia gibt, den Nachteil, daß sie keineswegs immer gelingt, und es machen sich dabei auch bemerkenswerte Unterschiede geltend zwischen einer relativ guten Färbung der Glia im Rückenmark und Hirnstamm und einer wesentlich schlechteren im Großhirn. In nicht seltenen Fällen, besonders wo schwere fieberhafte Krankheiten (Infektionen, Tuberkulose) den Exitus herbeigeführt haben, gelingt die Färbung absolut nicht. Die verschiedensten Modifikationen, welche diese WEIGERTSche Originalmethode verbessern sollten, ändert daran nichts.

Wir selbst haben uns auch bemüht, die Methode nach dieser oder jener Richtung auszubauen und sie für histopathologische Zwecke brauchbarer zu machen. Mit negativem Resultat. Wir müssen nachdrücklich betonen, daß man die besten Resultate mit der Neurogliafärbung erhält, wenn man sich strikte an die Vorschriften WEIGERTS hält. Nur bezüglich der Zusammensetzung der Farblösung glauben wir dazu raten zu dürfen, statt der gesättigten alkoholischen Methylviolettlösung eine Carbol-Methylviolettlösung zu benutzen, die uns bei vergleichenden Untersuchungen die wesentlich besseren Resultate ergeben hat. Diese Lösung ist folgendermaßen zusammengesetzt:

gesättigte alkoholische (96 % ige)	
Methylviolettlösung	5,0
Alcohol. absolut.	10,0
5%iges Carbolwasser	ad 100,0

In dieser Lösung (umschütteln!) werden die aufgeklebten, reduzierten und in Wasser abgespülten Schnitte etwa eine halbe Stunde im Brutofen gefärbt. Man verwendet am besten für den Objektträger passende, mit Korken verschließbare Glasbüchsen, die man mit der Farblösung füllt; letztere ist mehrere Wochen lang immer wieder benutzbar. (Vor dem Differenzieren spült man in Wasser ab.) Ich benutzte jedesmal zwei Methylviolettlösungen, eine von Methyl 5 B an erster und eine von Methyl B an zweiter Stelle. In ersterer färbe ich etwa 20, in letzterer 10 Minuten. Die letztere hat eine rote Nuance im Violett.

Durch sie erhält man eine leichte, doch oft deutliche Anfärbung des Gliaprotoplasmas an den großen Spinnenzellen und ihren Fortsätzen. Außerdem beseitigt diese zweite Lösung ziemlich regelmäßig die sonst sehr leicht zurückbleibenden Jodkrystalle. Nach 3—4 Wochen verliert diese Carbol-Methylviolettlösung an Färbekraft.

Die oft zu rasch vor sich gehende Differenzierung kann man dadurch verlangsamten, daß man das Anilinöl-Xylol vom Objektträger abgießt und diesen in eine große Schale mit Xylol taucht; nach einigen Sekunden entfärbt man den mit Fließpapier abgetrockneten Schnitt von neuem in Anilinöl-Xylol, und man kann die Differenzierung, die dann langsamer abläuft, auch nochmals in dieser Weise unterbrechen. So ist auch eine Kontrolle der Entfärbung an dem mit Xylol befeuchteten Präparate unter dem Mikroskop möglich. Ich finde, daß durch die Xylolpassage während der Differenzierung das Haften der Farbe an den Fasern begünstigt wird. Zum Auswaschen des Anilinöls tue ich den Objektträger für je 5 Minuten in zwei große mit Xylol gefüllte Gläser, die zu dem gleichen Zwecke öfter benutzt werden können.

Im allgemeinen ist die WEIGERTSche Neurogliafärbung nur auf die menschliche Neuroglia mit Erfolg anwendbar. Doch habe ich bei stärkeren Gliawucherungen, z. B. am Hunde- und Affenrückenmark und -gehirn (experimentelle Schlafkrankheit), mit der WEIGERTSchen Färbung und unter der Anwendung der Carbol-Methylviolettlösung recht gute Bilder bekommen; es hat sich dabei herausgestellt, daß eine nachträgliche Beizung des Schnittes mit 2½%igem Eisenammoniumoxyd das Gelingen der Färbung begünstigt. Manchmal gelingt die Gliafärbung am alkoholfixierten Präparat und bei Anwendung der gewöhnlichen Fibrinmethode besser, als wenn man lege artis beizt und reduziert (BENEKE). Ich färbe den vom uneingebetteten Alkoholblock gewonnenen Schnitt, nachdem ich ihn auf dem Objektträger (eventuell unter Zuhilfenahme von etwas Eiweißglycerin) aufgeklebt bzw. nur leicht angetrocknet habe, in der Carbol-Methylviolettlösung und jodiere und differenziere dann entsprechend der Originalmethode; auch an dem in Paraffin eingebetteten alkoholfixierten Block kann man einen Versuch mit dieser einfachen Färbung vornehmen. Schließlich möchte

ich bei Versagern mit diesen Methoden immer raten, es noch mit der HEIDENHAINschen Färbung am Celloidinschnitt zu probieren, mit der wir oft pathologische Gliavermehrungen befriedigend darstellen können.

Die verschiedenen Methoden, wie die von YAMAGIVA, ANGLADE, KULSCHITZKY angegebenen, brauchen hier nicht im einzelnen beschrieben zu werden, da sie der WEIGERTSchen Methode durchaus nachstehen.

Bei Besprechung der Übersichtsbilder haben wir darauf hingewiesen, daß man an den nach MALLORY gefärbten Präparaten eine Gliafaserfärbung erhalten kann; sie eignet sich besonders für die Darstellung der groben Faserwucherungen, z. B. in Gliomen. Auch mittels der VAN GIESONSchen Methode kann man sich grobe Gliawucherungen zur Darstellung bringen. Nicht selten gibt die ALZHEIMER-MANN-Färbung mit Methylblau-Eosin brauchbare Bilder.

2. Neurogliafärbung nach Holzer.

Besonders geeignet sind Gefrierschnitte von Formolmaterial und Alkoholcelloidinschnitte. Auch bei anderem Material (Kupfer, Paraffinschnitte) erhält man brauchbare Resultate.

1. Die Schnitte kommen auf $\frac{1}{2}$ bis $1\frac{1}{2}$ Minuten in Phosphormolybdän-Alkohollösung. Zu einem Teil einer $\frac{1}{2}$ % igen wässerigen Lösung von Acidum phosphormolybdaenicum werden zwei Teile 96—100 % igen Alkohols zugefügt. Aus dieser Lösung werden die Schnitte auf dem Objektträger aufgefangen.

2. Die von der Hauptmasse der Flüssigkeit befreiten, aber noch feuchten Schnitte werden zwei- bis dreimal abgetupft mit Löschpapier, das mit Alkohol-Chloroform getränkt ist (zu 2 ccm Alkohol kommen 8 ccm Chloroform). Die Schnitte haften dabei fest auf dem Objektträger.

3. Sie dürfen nicht eintrocknen (rasch arbeiten!) und werden sogleich mit der Farblösung beschickt: 2 ccm absoluter Alkohol, 8 ccm Chloroform, 0,5 g Krystallviolett.

4. Auf die Farbe, die nicht eindieken darf (rasch arbeiten!), wird 10 % ige wässrige Bromkaliumlösung gegossen. Die Farbe fließt von dem schief gehaltenen Objektträger in grünlichen Schlieren ab. Es muß so lange Bromlösung zugegossen werden, bis das Präparat völlig von den grünlichen Auflagerungen befreit ist und schwarz, samtähnlich aussieht. Der überschüssige Farbstoff wird mit einem Lappchen entfernt.

5. Einmal (nicht öfter) Abtupfen mit Löschpapier, das mit Anilin-Chloroform-Salzsäure befeuchtet ist: zu 4 ccm Anilin kommen

6 ccm Chloroform und 1 Tropfen einer 1%igen wässrigen Salzsäurelösung. Der Tropfen löst sich bei frischem Anilin restlos auf; bei älterem Anilin entsteht gelegentlich eine leichtere Trübung. Man muß dann die Flüssigkeit, die trotzdem brauchbar ist, filtrieren.

6. Differenzieren mit der in Nr. 5 angegebenen Anilin-Chloroform-Salzsäuremischung. Die Lösung verdirbt leicht und darf nicht länger als einen Tag aufbewahrt werden.

7. Reichlich abspülen mit Xylol, Einschließen in Xylol-Kanadabalsam.

Von Einzelheiten sind wichtig: Die Farbfüssigkeit dickt leicht ein. Die Folge ist, daß die grünlichen Schlieren (Nr. 4) schwer zu beseitigen sind. Man muß dann zu der Farblösung einige ccm des Lösungsmittels (2 absoluter Alkohol, 8 Chloroform) zugießen, eventuell filtrieren. — Bei der Differenzierung (Nr. 6) schwindet zuerst der Farbstoff in dicken, violetten Wolken. Das Präparat zeigt nunmehr einen deutlichen Schleier (Wasser), der bei der weiteren Differenzierung ebenfalls schwindet. Den letzten Rest der Wassertrübung beseitigt man zweckmäßig mit Xylol, weil man dann sicherer geht, daß auch die feineren Fasern nicht durch die Differenzierungsflüssigkeit angegriffen werden. Man tupft dabei das Präparat mit trockenem Löschpapier ab, gießt wieder Xylol auf und wiederholt dies, bis der Schleier geschwunden ist. — Bei nicht ganz einwandfreier Beschaffenheit der Chemikalien entstehen leicht allerlei Niederschläge, die mehr oder weniger störend sind. Am häufigsten rühren sie — wie HOLZER meint — von dem zur Fixierung benutzten Formol her. Aber auch am Alkohol-Celloidinschnitt sind sie oft recht reichlich und beeinträchtigen das Bild. — Die Celloidinschnitte drückt man auf einen Objektträger fest auf, entfernt das Celloidin durch mehrfaches Abspülen mit Methylalkohol, drückt abermals den Schnitt fest auf, legt dann den ganzen Objektträger in die Molybdänlösung und färbt weiter, wie oben angegeben.

Besonders gute Resultate ergibt die Fixierung der Gewebstückchen in einem Gemisch von 96%igem Alkohol und 10%igem Formol zu gleichen Teilen. Man läßt die Stückchen mindestens 8 Tage in dieser Flüssigkeit, legt sie dann auf mindestens 2 Tage in 10%iges Formol und macht Gefrierschnitte.

3. Neurogliafärbung mit Viktoriablauf (sog. Heidelberger Gliafärbung).

1. Härtung in Formol oder besser in 96 %igem Alkohol.
2. Celloidineinbettung.
3. Entcelloidinieren und gleichzeitiges Aufkleben des Schnittes mittels Methylalkohols (vgl. S. 47).
4. Färben mit 1 %iger wässriger Viktoriablauflösung 12 Stunden.
5. Weiterbehandlung nach WEIGERT (Jodjodkali usw.).

Nach RANKE treten in diesen Präparaten, wenn in Alkohol fixiert wurde, die Beziehungen zwischen Gliafibrillen und Plasma oft gut hervor; auch ist es nach Alkoholfixierung möglich, an fortlaufenden Schnitten das Nervenzellbild mit dem Gliafaserbilde zu vergleichen. Sonst bietet diese Methode keine Vorzüge vor dem WEIGERTSchen Verfahren; jedoch gelingt mitunter die Viktoriablaufärbung der Gliafasern, wo letzteres versagt.

4. Neurogliafärbung nach Benda.

1. Einlegen des frischen Materials in 90—93 %igen Alkohol (für mindestens 2 Tage bis beliebig lange).
2. Die Stücke (höchstens 5 mm dicke Scheiben) kommen in verdünnte, officinelle Salpetersäure (1 Teil Acid. nitr. auf 10 Teile Wasser) auf 24 Stunden.
3. 24 Stunden in eine Lösung von Kalium bichromium 2 : 100.
4. 48 Stunden in eine Lösung von Acidum chromicum 1 : 100.
5. Wässern 24 Stunden in mehrmals erneuertem Wasser. Härten in steigendem Alkohol. Durchtränkung in Paraffin, bei welcher längere stärkere Erwärmung vermieden werden muß.
6. Beizen der Schnitte 24 Stunden in 4 %iger Eisenaunlösung oder verdünntem Liquor ferri sulfur oxydati 1 : 2 Vol. Aq. dest.
7. Spülen in fließendem Wasser.
8. 2 Stunden in dünner, bernsteingelber, wässriger Lösung von sulfalizarinsäurem Natrim (KAHLBAUM) (von GRÜBLER zu beziehen).
9. Eintauchen in Wasser und Abtupfen mit Fließpapier.
10. Färbung in 0,1 %iger wässriger Lösung von Toluidinblau, Erwärmen, bis Dämpfe aufsteigen, dann 15 Minuten in der erkalteten Flüssigkeit; oder 1—24 Stunden in kalter Toluidinblaulösung.
11. Eintauchen in 1 %ige Essigsäure oder stark verdünnte Pikrinsäure.
12. Abtrocknen mit Fließpapier, Eintauchen in absoluten Alkohol.
13. Differenzieren in Buchenholzkreosot etwa 10 Minuten unter Kontrolle des Mikroskops. (Bei schwacher Vergrößerung müssen Bindegewebe und Achsenzylinder rot, die Zellkerne blau erscheinen. Größere Gliaanhäufungen, wie die um den Zentralkanal, müssen sich schon makroskopisch scharf blau gegen die blaßviolette Umgebung abheben.)
14. Abtrocknen mit Fließpapier, mehrmaliges Abspülen mit Xylol, Balsam.

An gelungenen Präparaten ist alles Gewebe in verschiedener Intensität braunrot, nur die Gliafasern dunkelblau; daneben bleiben auch die Kerne und die Fibrinfasern blau gefärbt.

5. Die Darstellung der Neurogliazellen nach Nissl.

Die Beschreibung der NISSLSchen Methode (Seifen-Methylblaufärbung) ist auf S. 64 angegeben. Bedingung für das Gelingen der Gliadarstellung ist strenge Befolgung der NISSLSchen Vorschriften; besonders gibt auch die Thionin- bzw. Toluidinblaufärbung [Erwärmen, Differenzieren in Anilinöl-Alkohol (s. S. 69)] gute Bilder am eingebetteten, in Alkohol fixierten Material.

Die Kerne sind, wie alle anderen Gewebkerne, in ihren chromatischen Bestandteilen intensiv blau gefärbt, das Plasma wird nur durch einen Hauch der blauen Farbe sichtbar. Man muß sich erst auf die Erkennung dieser blauen Zelleiber und ihrer feinen ausgefranzten Fortsätze einüben. Am pathologischen Präparate gelingt das leichter wegen der Vergrößerung des Leibes progressiv veränderter Gliazellen, die auch eine viel sattere Färbung zu erfahren pflegen und breitere Fortsätze haben. Die regressiv veränderten Gliazellen fallen besonders durch die intensivere Färbung des pyknotischen Kernes und der scharfen spangenartigen Fortsätze auf. Das an solchen Präparaten deutlich erkennbare Pigment und gewisse Zelleinschlüsse können auch mit speziellen Methoden anschaulich gemacht werden, z. B. mit ALZHEIMERS Methoden, mit der Fettfärbung, der HEIDENHAINschen Eisenhämatoxylinfärbung. Letztere bringt auch die Mitosen der Gliazellen gut zur Darstellung.

6. Cajals Gliafärbung (Goldsublimatmethode).

1. Fixierung von $\frac{1}{2}$ cm dicken Gewebstückchen 2—8 Tage in

Formol	14 ccm
Aq. dest.	100 „
Ammon. bromat. (oder nitrat.)	2 g.

2. Schneiden mit dem Gefriermikrotom 20 μ , in Lösung 1 sammeln.

3. Schnelles Auswaschen (ein paar Sekunden) in Aq. dest.

4. Übertragen für 4—8 Stunden in

Reines Goldchlorid (MERCK)	1 : 100	10 ccm
Sublimat 5 %	8 „
Aq. dest.	50—60 „

Stets frische Lösung, auf 25 ccm nur 6—8 Schnitte.

Im Dunkeln stehen lassen.

5. Auswaschen in reichlichem Aq. dest.

6. Fixierung 15 Minuten in

Fixiernatron	10 g.
Aq. dest.	120 ccm.

Dann konzentriertes Natrium bisulfat 2—3 Tropfen auf 5 ccm, wenn die Schnitte schon darin liegen.

7. Abspülen in 40%igem Alkohol in 2 Schälchen.

8. Auflegen auf den Objektträger, mit Fließpapier absaugen; 96%igen Alkohol, absoluten Alkohol.

9. Origanum- oder Nelkenöl (Carbolxylo), Xylol, Balsam.

Makroskopisch: Rotviolett oder purpurn. Mikroskopisch: Gliazellen mit ihren Ausläufern, zumal die großen Faserbildner, schön braunrot auf ungefärbtem Grund. Glia in weißer Substanz besser gefärbt. Ganglienzellen schwach gefärbt.

7. Darstellung der Hortegaschen Gliazellen nach del Rio Hortega.

1. 2—3 mm dicke Stücke werden fixiert in

Bromammonium	10,0
Formol	70,0
Aq. dest.	430,0

Die elektive Darstellung soll am besten nach 1—3 tägiger Fixierung gelingen; sie tritt auch oft noch bis zu 8 Tagen ein. In kalter Jahreszeit stellt man die Präparatengläser auf den Brutschrank von 37°.

2. Zum Schneiden fertige Blöcke kommen mit frischer Fixierungsflüssigkeit auf 10 Minuten in den Brutschrank bei 50—55°. Die Fixierungsflüssigkeit läßt man vorher 10 Minuten im Schälchen im Brutschrank warm werden.

3. Gefrierschnitte von 25—30 μ werden einzeln vom Mikrotommesser abgenommen (zur Vermeidung von Falten). Man bringt sie in destilliertes Wasser, dem auf 50 ccm 2 Tropfen Liquor ammon. caust. zugesetzt sind.

4. Schnitte einzeln in destilliertem Wasser schnell waschen.

5. Überführen in Silberlösung:

10%iges Argent. nitric.	5,0
5%iges Natr. carbonic.	20,0

Der leicht gelbliche Niederschlag wird durch tropfenweisen Zusatz von Liquor ammonii caust. eben gelöst, dann destilliertes Wasser 15,0 zugesetzt. Die Flüssigkeit ist in dunklem Glas vor Licht geschützt aufbewahrt längere Zeit haltbar. Die Schnitte bleiben in dieser Lösung 10 Minuten.

6. Schnitte einzeln in Formol 1,0, destilliertes Wasser 9,0. Darin müssen sie schnell bewegt werden. Man bläst deshalb sofort über die in großer Petrischale befindliche Flüssigkeit. Die Reaktion ist schnell beendet. (Das benutzte Formol muß durch Schütteln mit Calcium carbonicum säurefrei gemacht sein.)

7. Schnitte längere Zeit in destilliertem Wasser waschen. Dann kann aufgezogen werden wie unter 11; besser aber erst:

8. Schnitte in ein kleines Schälchen, das 5—7 Tropfen 1%ige Goldchloridlösung auf etwa 3 ccm destillierten Wassers enthält. Sie verlieren die braune Färbung und werden dunkelgrau nach 10—15 Minuten.

9. 5%iges Fixiernatron auf $\frac{1}{2}$ Minute.

10. Destilliertes Wasser, mehrfach gewechselt, auf 1 Stunde.

11. Aufziehen auf Objektträger, Abtupfen mit Fließpapier, Auftropfen von 90%igem Alkohol für einige Zeit, Abtupfen mit Fließpapier, Auftropfen von:

Buchenkreosot	10,0
10%igem Carbolxylo	90,0

Abtupfen mit Fließpapier, Canadabalsam, Deckglas.

Nach den Angaben HORTEGAS ist die Imprägnation seiner Zellen mit seiner Methode unbedingt sicher. In unserem Laboratorium ist sie anfangs nicht immer gelungen. In mehreren Fällen lag nach den Untersuchungen der Herren Dr. METZ und Dr. SPATZ das Versagen offenbar an Eigenheiten der Reagenzien, die nicht ohne weiteres erkennbar waren. So mißglückten eine Zeitlang alle Versuche, weil das aus zuverlässiger Quelle bezogene Bromammonium die Reaktion verhinderte; nach Anwendung eines anderen Präparates gelang sie ohne weiteres. Ferner beeinträchtigten Ungleichheiten des krystallisierten Argent. nitric. und der krystallisierten Soda die Ergebnisse, indem bei Zusammenfügen ihrer Lösungen nicht der gewünschte leicht gelbliche Niederschlag, sondern ein bräunlicher entstand, der in kurzer Zeit immer dunkler wurde. Man muß zu den Lösungen doppelt destilliertes Wasser benutzen. Aber auch bei allen solchen Vorsichtsmaßregeln geschieht es, daß gelegentlich an kleinen Rindenstücken in der grauen Substanz die HORTEGASchen Zellen gut imprägniert sind, während sie im Rindenmark nicht zu sehen sind (METZ und SPATZ).

In den gelungenen Präparaten sind die HORTEGASchen Zellen dunkel imprägniert, meist sind gleichzeitig Zellen der protoplasmatischen und faserbildenden Glia sowie Oligodendrogliazellen ganz schwach angefärbt. Eine Mitfärbung der Faserglia erhält man öfters in glösen Narben, ferner wenn man nach längerer Fixierung untersucht. Eine reine Faserfärbung stellt sich ein, wenn man die Maßnahme unter 2. längere Zeit ausdehnt, sehr gut wird sie, wenn man nach mehrwöchiger Fixation die Me-

thode vornimmt (METZ und SPATZ). Für die Oligodendroglia hat DEL RIO HORTEGA eine besondere Methode veröffentlicht. Zur Darstellung seiner Zellen, der protoplasmatischen und der faserbildenden Astrocyten empfiehlt DEL RIO HORTEGA, die Stückchen statt in Fixierungsflüssigkeit in: Bromammonium 3,0, Formol 10,0, Aqua dest. 100 bei 50—55° 10—15 Minuten lang zu halten.

METZ und SPATZ haben folgende Kombinationen der HORTEGASchen Methode mit verschiedenen Färbungen und Reaktionen angewandt:

Wenn man HORTEGA-Präparate auf Fett nachfärben will, muß man die Vergoldung möglichst schwach machen, weil sonst die Imprägnation die Nachfärbung nicht hervortreten läßt. Man wäscht (ad 10) besonders gründlich aus, wendet die Scharlachfärbung nach HERXHEIMER an und schließt (natürlich ohne Kernfärbung) in Glycerin ein.

Den Eisennachweis kann man ebenfalls nur an Präparaten anschließen, die wenig vergoldet sind. Bei der Turnbullblaumethode löst das Schwefelammonium bei längerer Einwirkung die Silberimprägnation wieder völlig. Man läßt die Schnitte daher nur 5—20 Minuten im Schwefelammonium, wäscht dann zweimal in destilliertem Wasser, bringt die Schnitte 5 Minuten in die Blutlaugensalz-Salzsäurelösung und verfährt nach Auswaschen wie in II.

Das kollagene Bindegewebe kann man durch Nachfärbung mit WEIGERTS Säurefuchsin kenntlich machen. Danach müssen die Schnitte über Alkohol und Xylol in Canadabalsam eingelegt werden.

8. Die Färbung mit Nigrosin oder Anilinblueblack nach Bevan-Lewis.

1. Härten in MÜLLERScher Flüssigkeit (oder gewöhnlicher Kaliumbichromatlösung), bis die Stücke schnittfähig sind.

2. Trocknen der Unterfläche des Stückes mit dem erhitzten Spatel, Aufkleben auf ein Holzklötzchen mittels Siegellacks.

3. Schneiden unter Seifenwasser.

4. Färben in konzentrierter wässriger Lösung von Anilinblueblack oder Nigrosin (englisches Präparat).

5. Auswaschen; Differenzieren und Entwässern in Alkohol.

6. Origanumöl, Balsam.

Die protoplasmatische Glia färbt sich blaugrau, bisweilen sind auch die Fasern gefärbt. Aber die Methode gibt meist nur unsichere und unvollständige Färbungen, zumal auch die Farbstoffe nicht immer zuverlässig sind. Manchmal bekommt man allerdings recht hübsche Bilder, selbst von retikulären gliösen Strukturen.

Übrigens kann man in Fällen, in welchen die Nigrosin- und Anilinblueblackfärbung versagt, an dem in Bichromat gehärteten und uneingelegt geschnittenen Material mit Ammoniak-Carmin (Vermeidung von Alkohol vor der Färbung!) eine Darstellung der Gliazellen erhalten (v. MONAKOW).

9. G. Oppenheims Verfahren zur Darstellung retikulärer Gliastrukturen.

1. Formolgefrierschnitte kommen für etwa 1 Stunde in eine Metallbeize (am besten in die WEIGERTSche Kupferbeize).
2. Danach direkt in das WEIGERTSche Eisenhämatoxylin (S. 56).
3. Nach kurzer Färbung Abspülen in Wasser.
4. Entwässern, Aufhellen, Balsam.

Vor der Färbung dürfen die Schnitte nicht mit Alkohol in Berührung kommen, denn die Strukturen, welche die OPPENHEIMSche Farbreaktion geben, verlieren diese im Alkohol (vor der Färbung).

Wennschon es sich auch hier nicht um eine elektive und für die graue Substanz genügende Methode handelt, stellt dieses einfache Verfahren doch unter pathologischen Verhältnissen eine das Gliareticulum der weißen Substanz leicht veranschaulichende Reaktion dar. Bei Systemerkrankungen z. B. und bei der multiplen Sklerose (G. OPPENHEIM) erhält man instruktive Bilder von dem retikulären und syncytialen Bau der zelligen Glia, die durch ihren grauen Farbton erkennbar wird.

10. Die Darstellung der plasmatischen (retikulären) und faserigen Glia nach Fieandt.

1. Fixierung kleiner Stücke (2 mm dick, 1 cm breit) des noch lebenswarmen Organs für 24 Stunden in Sublimat-Trichloressigsäuremischung (HEIDENHAIN):

Sublimat	70,0
Natr. chlorat.	6,0
Aq. dest.	1000,0
Acid. trichloracet. cryst.	20,0
Acid. acet. glacial.	10,0

2. Nachbehandlung der mit Fließpapier abgetupften Stücke direkt in 96 % igem Alkohol: Während der ersten 12 Stunden muß der Alkohol zweistündlich gewechselt werden, später zweimal täglich. Nach 5—7 Tagen kommen die Stücke

3. in absoluten Alkohol für 2—3 Tage.

4. Einbettung in Paraffin (52° Schmelzpunkt) nach der PRANTERSchen Methode mit Cedernöl und Ligroin als Übergangsmedien:

- a) Die aus dem Alcohol absolut. kommenden Stücke werden für 24 Stunden in mit dünnflüssigem Cedernöl unterschichteten Alkohol übergeführt, danach

- b) in reines Cedernöl (24 Stunden),

- c) in Ligroin (24 Stunden),

- d) in eine gesättigte Ligroin-Paraffinlösung (Paraffin 52° Schmelzpunkt); in dieser Mischung bleiben sie bis zur Verdunstung des Ligroins im Brutofen einige Tage stehen,

- e) Einbettung in Paraffin (52° Schmelzpunkt), wobei sie höchstens 12 Stunden einer Temperatur von 56° C ausgesetzt werden dürfen.

5. Schneiden (5μ), Aufkleben nach der japanischen Methode.
6. Entparaffinieren; absoluter 96%iger Alkohol; danach
7. Jodbehandlung der Schnitte 1 Stunde in:

Jod. cryst.	1,0
Alkohol, 96%ig	10,0

8. Entfernen des Jods in 96%igem Alkohol und danach in $\frac{1}{4}$ %iger Natriumthiosulfatlösung, bis die Schnitte völlig weiß geworden sind.

9. Abwaschen in 2—3mal gewechseltem destilliertem Wasser und vorsichtiges Abtupfen mit Fließpapier.

10. Färben 12—14 Stunden lang in Phosphor-Wolframsäure-Hämatoxylinlösung:

Haematoxylin. cryst.	0,5
Aq. dest.	400,0
Wässrige Lösung von Phosphor-Wolframsäure,	
10%ig	100,0
Wasserstoffsperoxyd (MERCK)	1,0

11. Abtrocknen mit Fließpapier und Differenzieren in einer frisch bereiteten Lösung von

Ferr. sesquichlorat. sicc. pur.	5,0
Alcohol. absolut.	50,0

Die Differenzierung dauert eine bis mehrere Stunden; Kontrolle unter dem Mikroskop.

12. Abtropfenlassen der Differenzierungsflüssigkeit, Abtupfen mit Fließpapier.

13. Zweimaliges kurzes Abwaschen in destilliertem Wasser, wobei die Schnitte eine hellblaue Farbe annehmen.

14. Danach für 24 Stunden in einmal zu wechselnden absoluten Alkohol.

15. Origanumöl, Xylol, Balsam.

An den FIEANDT'schen Präparaten erscheinen Neurogliafasern und Kernchromatin (bei elektrischem Glühlicht) tiefblau; Gliaprotoplasma hellblau bis graublau; gewisse körnige Gebilde im Gliareticulum der grauen Substanz („Gliosen“) blau. Achsenzylinder und kollagenes Bindegewebe sind graugelb, Elastin gelblichbraun, rote Blutkörperchen schmutzig gelbgrau, Nukleolen gelb bis gelbbraun.

Der Wert dieser Methode liegt darin, daß sie auch das Gliareticulum zur Darstellung bringt; sie zeigt die Beziehungen der Gliafasern zu dem weitverbreiteten syncytialen Gliaprotoplasma, ferner die glösen Grenzmembranen gegen die Pia und die Gefäße. An guten Präparaten, welche dieses Verfahren (bei einiger Übung) ergibt, erhält man eine überzeugende Illustration zu der HELD'schen Lehre vom Baue der Neuroglia.

FIEANDT selber hat seine Methode mit gutem Erfolge sowohl bei experimenteller Gehirntuberkulose, wie auch bei Veränderungen des menschlichen Gehirns (Paralyse) angewandt.

Wichtig für das Gelingen der Färbung ist noch folgendes: Die Fixierungsflüssigkeit muß in ziemlich großen Mengen verwandt werden;

die Stücke müssen darin auf Watte liegen. Auch bei der Behandlung der Stücke in 96%igem Alkohol müssen sie auf Watte ruhen, und der Alkohol muß überall freien Zutritt zu dem Gewebsblock haben (wenige Stücke in einem Gefäße!). Eine sorgfältige Alkoholbehandlung ist wichtig für das Gelingen der Färbung und für die Vermeidung von Kunstprodukten. Die Schnittdicke richtet sich nach dem Ziele der Untersuchung; für die Glia der weißen Substanz genügen $5\ \mu$ dicke Schnitte, für die dichten Gliastrukturen der grauen Rinde müssen sie dünner sein, dicker zur Verfolgung des Verlaufs einzelner Gliafasern. Sehr alte Farblösungen geben die besten Resultate; aber auch frische sind anwendbar, färben jedoch bedeutend schwächer. Bei der Differenzierung müssen die Objektträger mit den Schnitten nach unten gekehrt sein; Achsenzylinder und kollagenes Bindegewebe werden entfärbt, sie müssen eine gelbbraune Nuance annehmen, was erst nach einer oder mehreren Stunden (Kontrolle unter dem Mikroskop) der Fall ist. Für die Haltbarkeit der Präparate scheint die sorgfältige Behandlung der Schnitte in Alkohol nach der Differenzierung von Wichtigkeit zu sein.

11. Die Molybdänhämatoxylinfärbung nach Held zur Darstellung der marginalen Glia.

1. Fixierung in einer folgendermaßen modifizierten ZENKERSchen Flüssigkeit: In MÜLLERScher Flüssigkeit werden nur 3 Prozentteile Sublimat aufgelöst und dann unmittelbar vor dem Gebrauch 3% Eisessig und $\frac{1}{2}$ % Formalin zugefügt. Dieses Gemisch wird warm angewendet.

2. Celloidineinbettung.

3. Behandlung der Celloidinschnitte vor der Färbung mit Laugenalkohol (1% NaOH in 80%igem Alkohol) für 5 Minuten.

4. Auswaschen mit destilliertem Wasser.

5. Beizung einige Minuten lang in 5%igem Eisenalaun (schwefelsaurem Eisenammoniumoxyd).

6. Abspülen mit destilliertem Wasser und Färben in einer wässrigen Lösung folgender Molybdänhämatoxylintinktur:

Hämatoxylin	1,0
70%iger Alkohol	100,0
Acid. molybdaenic. pur. als Bodenbesatz.	

Sobald die blaue Farbe in eine tiefblauschwarze umgeschlagen ist, was bei öfterem und täglichem Umschütteln bald eintritt, ist die Tinktur gebrauchsfertig.

Die zur Färbung anzuwendende wässrige Lösung dieser Tinktur stellt man sich in der Weise her, daß man, je nach der Färbungszeit und dem Wasserquantum, einige oder mehrere

Tropfen der Hämatoxylintinktur dem destillierten Wasser zuzusetzen, so daß eine eben durchsichtige Farbflüssigkeit entsteht. Färben 12—14 Stunden bei 50° C.

7. Differenzieren in der zur Beizung verwendeten Eisenaunlösung.

8. Kontrastfärbung. Die in destilliertem Wasser gut ausgewaschenen Schnitte werden 15 Sekunden lang in dem VAN GIESON'schen Pikrofuchsingemisch gefärbt und dann in 96%igem Alkohol differenziert, bis keine Farbwolken mehr abgehen.

9. 96%iger Alkohol, Carbolxylool und Xylool, Balsam.

Diese Methode von HELD gibt sehr klare Bilder von der marginalen Glia, sowohl die piale wie die perivaskuläre Grenzhaue wird damit brillant zur Anschauung gebracht. Sie ist von HELD für die Darstellung der gliösen Grenzmembranen und der zugehörigen Gliazellen samt ihren faserhaltigen oder auch rein protoplasmatischen Gliafüßen angegeben. Um die Membrana limitans perivascularis gut darstellen zu können, genügt die Blockfixierung häufig nicht. HELD injiziert deshalb die Fixierflüssigkeit (warm) auf dem Gefäßwege in das Gehirn, nachdem er der Gefäßinjektion noch eine Durchspülung mit RINGERScher Lösung, der 1‰ Amylnitrit zugesetzt wird, vorausgeschickt hat.

Die Reifung der Molybdänhämatoxylintinktur ist nach 14 Tagen weit genug vorgeschritten, daß sie mit leidlichem Erfolge verwendet werden kann. Nach HELD'S Mitteilung geben alte Tinkturen die besten Resultate; nach 2 Jahren gießt man die Lösung vom Bodensatz ab. BIELSCHOWSKY jedoch widerrät die Anwendung überreifer Lösungen; nach 1 Jahre seien sie nicht mehr recht brauchbar.

Die Differenzierung geht sehr langsam vor sich und ist sicher, da das faserige kollagene Bindegewebe sich bald radikal und gleichmäßig entfärbt, während das Protoplasma der Zellen sowie die Fasern der Glia sich außerordentlich langsam entfärben; sie behalten einen grauen bzw. schwarzen Farbton; durch die Kontrastfärbung gewinnen die Präparate sehr, da sich dann das fuchsingefärbte Bindegewebe klar abhebt. An noch frischen Präparaten ist der Farbenkontrast besser als an alten. — HELD betont, daß er die von ihm angegebene Konservierung noch nicht als eine definitive hinstellen will, da bei der ganzen Methode die Mitfärbung der Markscheidenreste einen Mangel derselben bedeute.

12. Bielschowskys Modifikation der Heldschen Gliafärbung.

1. Gefrierschnitte von Gliabeizematerial.

2. Färbung in verdünnter wässriger HELDScher Hämatoxylinlösung (reife, mindestens 4 Monate alte Farbe; überreif und nicht mehr brauchbar ist sie nach 1 Jahre). Es genügen 10 Tropfen des molybdänsauren Hämatoxylins auf 20 ccm Wasser. Erwärmen bis Dämpfe aufsteigen (etwa 5—10 Minuten).

3. Übertragen in destilliertes Wasser.

4. Differenzieren der dunkelgefärbten Schnitte in eine dünne wässrige 1%ige Pyridinlösung, bis der Ton blau wird (die Farbnuance schlägt aus dem Violetten ins Blaue um).

5. Übertragen in destilliertes Wasser.

6. Entwässern in Alkohol von steigender Konzentration; Carbol-Xylol; Balsam.

Die Färbung liefert auch an der pathologischen Hirnrinde von der faserigen und plasmatischen Glia gute Bilder. Die Präparate sind lange haltbar.

13. Alzheimers Methoden zur Darstellung der Gliazellen.

a) Die Hämatoxylinfärbung am Gliabeizegefrierschnitt.

1. Fixierung in Gliabeize (+ Formol).

2. Mehrstündiges Auswaschen.

3. Schneiden auf dem Gefriermikrotom (10—12 μ dick).

4. Destilliertes Wasser (kurz).

5. 2 Minuten in Wasser, dem einige Tropfen Eisessig zugesetzt sind (etwa 1 Trofen auf 10 ccm).

6. Direkt für 2 Minuten in eine stark verdünnte Lösung von MALLORYSchem Hämatoxylin:

10%ige Phosphormolybdänsäure .	10,0	ccm
Hämatoxylin	1,75	g
Carbolsäure	5,0	g
Aqua dest.	200,0	ccm

7. Kurzes Abspülen in destilliertem Wasser.

8. Steigender Alkohol, Xylol.

Das Auswaschen des Gewebstückes, das geschnitten werden soll, muß gründlich geschehen (2—12 Stunden lang), und der

Block muß dünn sein, weil sonst die Anfertigung dünner Schnitte sehr erschwert ist und auch das Messer von der Säure beschädigt wird. Die Farbe muß alt sein; erst nach 6—8 Wochen ist sie brauchbar, aber ältere Lösungen sind besser. Von einer farbkraftigen Lösung braucht man etwa 4—5 Tropfen auf ein großes Uhrsälchen Wasser; man fügt so viel Farbe zum Wasser hinzu, daß das Farbbad eben undurchsichtig wird. Die Farbe der Schnitte muß rötlichblau sein; die rotblaue Färbung erhält man sicherer durch die Vorbehandlung mit angesäuertem Wasser, sie geht verloren durch zu langes Liegen der gefärbten Schnitte in Wasser und Alkohol.

Diese Methode gibt eine gute Darstellung des Plasmaleibes der amöboiden Gliazellen und gewisser Granula dieser Elemente. Auch Gliafasern treten daran, zumal am Rückenmarkweiß, mit ziemlicher Deutlichkeit zutage. In normalen Rindenpräparaten sieht man die zarten protoplasmatischen Verästelungen der Gliazellen. Der Inhalt der perivaskulären Räume wird gut dargestellt. Ganglienzellen, Achsenzylinder und Gefäße werden mitgefärbt.

Bilder dieser Methode orientieren rasch über den Zustand der Glia (S. 25); sie ist bei akuten Prozessen (epileptischen States, paralytischen Anfällen, Intoxikationen usw.) und zur Feststellung gewisser akuter Schübe bei chronischen Prozessen (Paralyse, Dementia praecox) von großer Wichtigkeit.

b) Die Methylblau-Eosinfärbung am Gliabeizegefrierschnitt.

1. Fixierung wie bei a).

2. Dünne Gefrierschnitte (10 μ) kommen zuerst für 10 Minuten in destilliertes Wasser, dem einige Tropfen 10%iger Phosphormolybdänsäure zugesetzt sind, und dann für mehrere Stunden in eine gesättigte wässrige Lösung von Phosphormolybdänsäure.

3. Kurzes Auswaschen in zwei Schalen mit destilliertem Wasser.

4. Färben 1 Stunde lang in MANNscher Lösung:

1%ige wässrige Methylblaulösung .	35 ccm
1%ige wässrige Eosinlösung . . .	35 „
Aqua dest.	100 „

5. Abspülen der Schnitte in destilliertem Wasser, bis sie keine Farbwolken mehr abgeben.

6. Überführen in 96%igen Alkohol (1—2 Minuten oder noch etwas länger), bis der Schnitt einen hellblauen Farbton annimmt.

7. Absoluter Alkohol, Xylol, Balsam.

Diese Methode gibt prachtvolle Bilder, an denen besonders im Rückenmarkweiß die Beziehungen der Gliafasern zu den Zellen und deren plasmatischen Fortsätzen erkennbar sind; die Gliafasern sind tiefblau, die plasmatischen Züge blaßblau gefärbt, die Achsenzylinder erscheinen blau, die Markscheiden rot. Die feinen protoplasmatischen Verästelungen der normalen Gliazellen der Rinde sind nicht sichtbar. Auch diese Methode soll vorwiegend die amöboiden Gliazellen darstellen, die hier heller oder dunkler blau gefärbt sind; außerdem treten gewisse Granula dieser Elemente durch ihre intensiv blaue Färbung deutlich hervor (Methylblaugranula). Vakuolen erscheinen rötlich. Degenerierende Achsenzylinder sind schwarzblau oder leuchtend rot gefärbt; die Methode ist deshalb auch für deren Darstellung wichtig. Ganglienzellen sind dunkelblau, die Neurosomen schön rot, Bindegewebsfasern tiefblau, Blutkörperchen leuchtend rot. Das Mark färbt sich rot, wird aber bei längerer Differenzierung fast farblos. — Die Präparate sind monatelang haltbar, blassen aber in den roten Tönen allmählich ab.

c) Die Fuchsin-Lichtgrünfärbung.

1. Fixierung des Materials 24 Stunden in 10%iger Formolösung.

2. Von da direkt 8 Tage in FLEMMINGSche Flüssigkeit (s. S. 38).

3. 12—24stündiges Auswaschen in fließendem Wasser.

4. Einbetten in Paraffin von 58° C.

5. Schnitte von 2—3 μ Dicke.

6. Aufkleben der Schnitte mit Wasser auf den Objektträger.

7. Entparaffinieren und bis 96%igen Alkohol überführen.

8. 1 Stunde im Brutofen bei 58° C in gesättigter wässriger Lösung von S.-Fuchsin.

9. Abwaschen zweimal mit Wasser, bis keine Farbe mehr abgeht.

10. Eintauchen unter Bewegung des Objektträgers in eine Mischung von gesättigter alkoholischer Pikrinsäurelösung 30,0 und Aqua dest. 60,0 (10—20 Sekunden).

11. Sorgfältiges Abwaschen zweimal in Wasser.
12. Einlegen in eine gesättigte wässrige Lichtgrünlösung, die zur Hälfte mit destilliertem Wasser verdünnt wird, 20 bis 50 Minuten.
13. Schnelles Abspülen in Wasser, rasches Überführen durch 96%igen, 100%igen Alkohol in Xylol und Balsam.

Diese Methode gibt an wesentlich dünneren Schnitten, als sie das Gefrierverfahren liefert, eine Ergänzung zu den Bildern der Methylblau-Eosin- und der Hämatoxylinfärbung am Gliabeizegefrierschnitt. Sie soll besonders die Beziehungen der Gliazellen zu den Gefäßen, welche am Gefrierschnitt oft ausfallen, an möglichst dünnen Präparaten anschaulich machen. Die Zelleiber der amöboiden Gliazellen sind grünlich gefärbt, gewisse Granula ihres Zelleibes (fuchsinophile Granula) leuchtend rot, die lipoiden Cystchen zartbraun. Sonst treten im Gewebe, das in seinen plasmatischen Teilen grün gefärbt ist, noch zahlreiche andere rote Körnchen zutage; die Gliafasern und die roten Blutkörperchen sind rot, die Markscheiden ungefärbt. Sehr hübsch färben sich auch die Elemente der Gefäßwand, besonders die Bindegewebsfasern der Adventitia und gewisse Stoffe im perivaskulären Raume.

Für die Erlangung scharfer Farbenkontraste empfiehlt ALZHEIMER statt des sonst benutzten Methylgrüns besser Lichtgrün zu nehmen. Die zweckmäßigste Dauer der Lichtgrünfärbung muß für jedes Material ausprobiert werden (durchschnittlich 30 Minuten, öfters auch länger). Gute Präparate zeigen weder einen roten noch einen grünen, sondern einen violetten Ton. — Die Pikrinsäuredifferenzierung ist entbehrlich, doch gibt sie gleichmäßiger gefärbte Präparate.

Stücke, die schon längere Zeit in Formol gelegen haben, geben deswegen weniger klare Bilder, weil sich daran durch das Osmium vielerlei Schollen und Körner schwärzen. Für die Verarbeitung solchen Materials benutzt man besser statt der FLEMMINGSchen Lösung ein einfaches Chromessigsäuregemisch, man muß dann noch vorsichtiger mit Pikrinsäure differenzieren und etwa die halbe Zeit mit Lichtgrün färben.

Zehntes Kapitel.

Die Darstellung von Abbau- und Ablagerungsstoffen.

Wie durch die Darstellung glöser Veränderungen, suchen wir auch durch den histologischen Nachweis von Abbaustoffen auf indirektem Wege Veränderungen am funktionstragenden Nervengewebe aufzufinden, die uns direkt histologisch nicht erkennbar sind.

Eine einfache Reaktion auf fettartige Stoffe, die beim Untergang markhaltigen Nervengewebes entstehen, lernten wir in der viel gebrauchten MARCHISCHEN Chrom-Osmiummethode kennen (S. 102). Bei den akuten Metamorphosen der Neurogliazellen ferner lassen sich, wie wir bei der Besprechung der ALZHEIMER-SCHEN GLIAMETHODEN sahen, Granula färberisch darstellen, die als Zerfallstoffe aufgefaßt werden dürfen und die zum Teil wohl (fuchsinophile Granula) Vorstufen von lipoiden Endprodukten sind.

Im folgenden werden nur noch einige andere Methoden aufgeführt werden, die dem Nachweis besonderer Abbaustoffe, wie des Fettes, der protagonoiden, fibrinoiden und anderer Substanzen dienen. Für die Darstellung protagon- und myelinartiger Stoffe sind auch die im folgenden Kapitel zitierten Methoden REICHS bestimmt.

Außer an solchen Spezialpräparaten sind Zerfallsprodukte auch an Bildern nach den verschiedenartigsten anderen Methoden erkennbar. Im NISSLSCHEN Zellpräparate z. B. treten viele Degenerationsprodukte in ihrer Eigenfarbe oder leichter Überfärbung zutage, wie z. B. manche lipoiden Pigmente oder die in den Ganglienzellen abgelagerten Massen bei familiärer amaurotischer Idiotie. Andere pathologische Substanzen färben sich mit basischen Farbstoffen, einfach oder metachromatisch; man weist solche einfach basophilen oder metachromatisch basophilen Stoffe durch die Toluidinblaufärbung an dem kurze Zeit in Alkohol fixierten Material oder am Formolgefrierschnitt nach (ALZHEIMER). Manche Stoffe, wie die NISSLSCHEN „Inkrustationen der GOLGI-Netze“ und die von mir so genannten „Degenerationskugeln“, färben sich sehr markant nach dem Alkohol-Thionin- (Toluidin)-blauverfahren. Instruktive Bilder gibt am Alkoholschnitt auch

die Färbung nach GIEMSA (s. S. 156). — Die WEIGERTSche Markscheidenmethode und meine Markscheidenfärbung am Gefrierschnitt bringt bei frischen Zerfallsprozessen Myelinstoffe (in Körnchenzellen) zur Anschauung; auch auf gewisse endocelluläre Stoffwechselprodukte, wie sie z. B. bei der familiären amaurotischen Idiotie entstehen können, gibt sie eine Farbreaktion. Lipoide Stoffwechselprodukte der Ganglien- und Gliazellen machen die Osmiummethoden (MARCHI u. a.), sowie die unten angeführten Fettfärbungen sichtbar.

Über die Methoden, welche dem Nachweis der bei verschiedenen degenerativen und nekrobiotischen Prozessen auftretenden Stoffe dienen, muß man sich in den allgemeinen histologischen Techniken (SCHMORL u. a.) orientieren. Nur die wichtigsten Reaktionen auf die häufiger vorkommenden Stoffe (Eisen, Kalk, Glykogen usw.) sind im folgenden erwähnt.

1. Die Scharlachfärbung von Herxheimer.

1. Gefrierschnitte vom Formolmaterial (auch Gelatinegefrierschnitte) werden in folgender Mischung unter Erwärmen gefärbt:

Absoluter Alkohol	70,0
10%ige Natronlauge	20,0
Aq. destill.	10,0
Scharlach R	im Überschuß.

Diese Farblösung muß frisch hergestellt werden; sie kommt in gut verschlossener kleiner Flasche für 1 Stunde in den Brutschrank und ist dann (nach Abkühlen unter fließendem Wasser) gebrauchsfähig; nach 48 Stunden verliert sie an Färbekraft. Zur Färbung filtriert man durch 3faches Filter in ein Uhrschälchen, in das man die Schnitte rasch bringt, und das man dann mit einer gut schließenden Glasscheibe bedeckt. Erwärmen, bis der Deckel beschlägt, dann läßt man die Schnitte noch $\frac{1}{4}$ Stunde zugedeckt in der Lösung stehen.

2. Zweimaliges Abspülen in destilliertem Wasser (die Schnitte müssen hier sogleich glatt ausgebreitet werden).

3. Nachfärben in stark verdünntem EHRLICHschem Hämatoxylin (etwa 10 Tropfen auf 20 ccm Aq. dest.) für 10—20 Minuten.

4. Abspülen in destilliertem Wasser und Auswaschen in Brunnenwasser etwa 20 Minuten.

5. Auffangen des Schnittes auf dem in das Wasser getauchten Objektträger.

6. Untersuchung in Glycerin; Umranden des Deckglases auf dem Objektträger mit (erhitztem) Paraffin oder Einschließen in Glycerin-Gelatine.

Man muß ein Verdunsten der Scharlachlösung vermeiden, weil sich sonst leicht Scharlachkrystalle an den Präparaten niederschlagen. — Schnitte, die einige Wochen in Formol lagen, färben sich nicht mehr mit Scharlach. — Die fertigen Präparate sind nur begrenzt haltbar; gute luftdichte Paraffinumrandung oder Einschluß in Glycerin-Gelatine konserviert sie länger.

Die lipoiden Substanzen sind rot, die Kerne blau gefärbt.

Empfehlenswert sind bisweilen Kombinationen dieser Fettfärbung mit einer Darstellung der *Elastica*, Achsenzylinder oder anderer Gewebselemente (s. S. 82, 135).

2. Die Fettfärbung mit Nilblausulfat nach Lorrain Smith.

1. Gefrierschnitte von formolfixiertem Material.
2. Färben 10 Minuten lang in konzentrierter wässriger Lösung von Nilblausulfat.
3. Abspülen in Wasser.
4. Differenzieren für ganz kurze Zeit in 1%iger Essigsäure (SCHMORL).
5. Gründliches Auswaschen in Wasser.
6. Einschließen in Glycerin.

Neutralfette sind leuchtend rot, Fettsäuren dunkelblau gefärbt. Kerne erscheinen dunkelblau, Protoplasma hellblau.

3. Die Darstellung der fuchsinophilen Granula nach Alzheimer.

Diese Methode gibt eine Ergänzung zu den Bildern der Fuchsin-Lichtgrünfärbung (S. 124). Man verfährt zunächst wie bei letzterer Methode; der entparaffinierte Schnitt wird aber bis in destilliertes Wasser weitergeführt und dann

a) eine Stunde im Brutofen in gesättigter wässriger Lösung von essigsaurem Kupfer behandelt;

b) zweimaliges Abspülen in destilliertem Wasser;

c) $\frac{1}{2}$ Stunde in einem Gemisch von 10%iger alkoholischer Hämatoxylinlösung 10 ccm, destilliertem Wasser 87 ccm, gesättigter Lithion-carbonicum-Lösung 3 ccm;

- d) kurzes Abspülen in Wasser;
- e) Überführen durch Alkohol in Xylol.

Vom hellen Grunde heben sich die verschiedenen Granula schwarzblau gefärbt ungemein scharf ab. Das Plasma ist leicht gelbgrau oder blau gefärbt, so daß die Zellgrenzen, Achsenzylinder genügend hervortreten. Diese Methode färbt auch die Neurosomen.

4. Die Fibrinfärbung nach Weigert.

1. Vorfärbung des aufgeklebten entparaffinierten (bzw. entcelloidinierten) Schnittes mit Lithioncarmin (s. S. 62).
2. Färbung durch Aufgießen einer konzentrierten Methylviolettlösung (wie bei der Neurogliafaserfärbung).
3. Abtrocknen mit Fließpapier und Aufgießen einer gesättigten Jodjodkalilösung (s. S. 107).
4. Abtrocknen mit Fließpapier und Entfärben in Anilinöl-Xylol aa.
5. Auswaschen in Xylol, Balsam.

Von dem blaßrot gefärbten Untergrund hebt sich das blau gefärbte Fibrin klar ab. Blaugefärbt sind auch gewisse Einschlüsse in degenerierenden Plasmazellen (maulbeerartige Zellen).

5. Die Darstellung der fibrinoiden Granula nach Alzheimer.

1. Das in WEIGERTScher Gliabeize fixierte Material (das vorher nicht in bloßem Formol eingelegt war) wird in 3 Tagen in Photoxylin eingebettet;
2. sofort geschnitten und nach den Vorschriften WEIGERTS zur Gliafärbung weiter behandelt; doch werden zum Chromogen-Ameisensäuregemisch statt 10 ccm nur 2 ccm Natriumsulfit auf 90 ccm zugesetzt.

Die Gewebkerne und fibrinoiden Granula in den Leibern und Fortsätzen der Gliazellen und in den Gefäßräumen werden intensiv blau gefärbt, unter Umständen natürlich auch die Gliafasern.

6. Die Darstellung der basophil-metachromatischen Stoffe (protagonoiden Substanzen Reichs) nach Alzheimer.

1. Gefrierschnitte von nicht zu altem Formolmaterial.
2. Färben in einer 1%igen Toluidinblaulösung eine Stunde lang.
3. Abwaschen in destilliertem Wasser.
4. Alkohol, Xylol, Balsam.

Die basophil-metachromatischen Substanzen, die nach ALZHEIMER mit den von REICH als Protagon bezeichneten Substanzen verwandt, zum Teil auch identisch sein dürften, heben sich durch ihre Rotfärbung

ab. Man sieht sie in Gliazellen und perivaskulären Räumen; die REICH-
schen π -Granula der SCHWANNschen Zellen treten an solchen Präparaten,
z. B. in den Rückenmarkswurzeln, sehr deutlich hervor.

Die Differenzierung muß man so weit fortsetzen, bis die Markscheiden
hinreichend entfärbt und diese Substanzen noch deutlich sichtbar sind.
Auch bei der gewöhnlichen Toluidinblaufärbung des Alkoholschnittes
bekommt man (nach kurzer Alkoholfixierung) einiges von diesen Stoffen
zu sehen. Die Präparate sind nicht lange haltbar.

7. Die Färbung mit dem May-Grünwaldschen Farbstoff nach Alzheimer.

1. Formolgefrierschnitte von nicht zu altem Formolmaterial.

2. Kurze Vorbehandlung der Schnitte in sehr dünner Osmiumlösung,
um die Schnitte haltbarer zu machen. (Zwei Tropfen einer 2%igen
Osmiumsäurelösung auf ein Uhrsälchen Wasser.)

3. Nach Abwaschen Färbung mit dem MAY-GRÜN WALDSchen Farb-
stoff (in Methylalkohol gelöst; bei GRÜBLER-Leipzig käuflich.)

4. Nach einer Minute Abspülen.

5. Rasches Entwässern in wasserfreiem Aceton, Xylol, Balsam.

Diese Methode ergibt nach ALZHEIMERS Untersuchungen eine elek-
tive Darstellung der in den Ganglien- und Gliazellen enthaltenen de-
generativen Produkte bei der SPIELMEYER-VOGTSchen Form der familiären
amaurotischen Idiotie; doch ist das nach meinen Erfahrungen nicht regel-
mäßig so.

8. Eisennachweis mittels Turnbolls Blaureaktion.

Diese Methode (nach TIRMANN und SCHMELZER) gibt die
sicherste und vollkommene Reaktion auf Eisen im mikroskopi-
schen Präparat (HUECK).

1. Härtung in Alkohol.

2. Schnitte vom nicht eingebetteten, in 96%igem Alkohol
gehärteten Block (S. 39) oder Celloidinschnitte.

3. Übertragen der Schnitte in konzentriertes, gelbes Schwefel-
ammonium (nicht älter als 3 Wochen) auf 12—24 Stunden.

4. Gründliches Auswaschen in destilliertem Wasser.

5. Übertragen in eine frischbereitete Mischung von 20%igem
Ferricyankalium und 1%iger Salzsäurelösung zu gleichen Teilen
für 15 Minuten.

6. Gründliches Auswaschen in destilliertem Wasser.

7. Nachfärben mit Alauncarmin für 1—24 Stunden.

8. Auswaschen in Wasser, aufsteigender Alkohol, Xylol, Balsam.

Die Eisenoxyd- und Eisenoxydulverbindungen heben sich durch ihre blaue Farbe gut von dem rötlichen Gewebe ab. — Vor der oft noch empfohlenen Fixierung in Formol ist zu warnen, da Gewebseisen darin allmählich in Lösung geht; Fixierung und Konservierung in Alkohol ist notwendig.

9. Nachweis eisenhaltiger Pigmente am frischen Präparat nach Spatz.

Diese Methode soll eine Schnelldiagnose der progressiven Paralyse durch den Nachweis eisenführender Zellen innerhalb der Gefäßinfiltrate (LUBARSCHE) ermöglichen.

Vom frischen unfixierten Gehirn werden kleine Stückchen aus der Großhirnrinde herausgeschnitten, in physiologischer Kochsalzlösung kurz abgespült und für mindestens eine Viertelstunde in konzentriertes Schwefelammonium gelegt. Es treten dann bei der Paralyse feine dunkle Streifen und Punkte in der Rinde hervor. Solche dunkleren Gewebsteilchen werden mit einem Glasinstrument in eine Schale mit physiologischer Kochsalzlösung gebracht, weiter zerkleinert und in einem Tropfen Glycerin auf dem Objektträger zerzupft und durch Aufdrücken des Deckgläschens gequetscht. Dann erkennt man bei der Paralyse schwärzliche Brocken und Körnchen in den Wänden der Gefäße, das heißt eben eisenführende Zellen.

10. Kalk

färbt sich mit Hämatoxylin blauschwarz. Diese Farbreaktion kann aber keineswegs als „Nachweis“ von Kalk gelten, da im Nervensystem ungemein häufig — zumal an gewissen Prädilektionsstellen. (Pallidum, Gegend des Nucleus dentatus, Ammons-horn usw.) — Stoffe vorkommen, die sich intensiv mit Hämatoxylin färben und doch kein Kalk sind (sogenannter „Pseudokalk“). — Am sichersten weist man Kalk mit der Gipsreaktion nach. Man bringt die Schnitte in 40%igem Alkohol auf den Objektträger und setzt 3%ige Schwefelsäure hinzu; dann löst sich der Kalk und es bilden sich die charakteristischen Gipskrystalle. Aber natürlich sind mit dieser Methode die Beziehungen des Kalkes zu den Gewebsbestandteilen nicht darstellbar, und man muß für Schnittpräparate andere Färbungen anwenden, am besten die KOSSASche und die ROEHLsche Methode. Für alle Methoden des Kalknachweises ist die sicherste Fixierung in Alkohol, da Formol, wie auch andere wässrige Lösungen, den Kalk in mehr oder weniger kurzer Zeit zur Auflösung bringen.

a) Kossas Methode.

1. Die Schnitte kommen in eine 1—5%ige Silberlösung für 30 bis 60 Minuten.
2. Gründliches Auswaschen in destilliertem Wasser.
3. Einschließen nach vorausgehender Alkoholbehandlung in Balsam. Der Kalk erscheint schwarz gefärbt.

b) Roehls Methode.

1. Die Schnitte kommen in ammoniakalische Kupfersulfatlösung (mit geringem Überschuß an Ammoniak) für 5 Minuten.
 2. Auswaschen in destilliertem Wasser.
 3. Färben mit der WEIGERTSchen Hämatoxylinlösung (zur Kernfärbung) für 15 Minuten.
 4. Differenzieren mit einer zu gleichen Teilen mit Wasser verdünnten Lösung von WEIGERTS Borax-Ferridcyanalium.
 5. Wässern, aufsteigender Alkohol, Xylol, Balsam.
- Auch hier ist der Kalk (phosphorsaurer Kalk) schwarz gefärbt.

11. Die Bestsche Glykogenfärbung.

1. Härtung in 96- oder 100%igem Alkohol (Formalinfixierung nicht ratsam, da Glykogen wasserlöslich ist.)
2. Celloidineinbettung.
3. Vorfärben mit Hämatoxylin (BÖHMER, DELAFIELD) oder Hämalaun.
4. Auswaschen in Leitungswasser.
5. Färben in einer Carminlösung, die man sich in folgender Weise herstellt:

Carmin	2,0 g.
Calium carbon. pulv.	1,0 „
Chlorcalium	5,0 „
Aq. dest.	60,0 ccm

werden unter stetigem Umrühren mit einem Glasstab vorsichtig zum Kochen gebracht; zu der erkalteten Lösung werden 20 ccm Liqu. ammon. caustic. hinzugesetzt und in gut verschließbarer Flasche aufbewahrt.

Von dieser Stammlösung setzt man sich jeweils die Farbfüßigkeit folgendermaßen zusammen:

Carminstammlösung (filtriert)	2 ccm
Liqu. ammon. caustic.	3 „
Methylalkohol	3 „

In dieser Lösung färbt man 5 Minuten.

6. Aus dem Carmin bringt man die Schnitte direkt in die mehrmals zu wechselnde Differenzierungsflüssigkeit:

Methylalkohol	40 ccm
Absoluter Alkohol	80 „
Aq. dest.	100 „

Die Differenzierung dauert 1—5 Minuten; sie muß so lange fortgesetzt werden, bis keine rote Farbe mehr abgeht.

7. Aufsteigender Alkohol, Xylol, Balsam.

Das Glykogen tritt schön carminrot hervor, die Kerne sind blau; auch die Corpora amylacea färben sich sehr prägnant in einem etwas heller roten Farbton als das Glykogen selbst.

Glykogen und ihm verwandte Stoffe (Kolloide) geben auch die Methylviolettreaktion (im Fibrin-, Neurogliafaserpräparat); so heben sich z. B. manche degenerierten Plasmazellen, mit Kolloiden oder ähnlichen Stoffen im Zelleibe, bei Methylviolett-färbungen klar vom Gewebe ab. — Hyalin erscheint leuchtend rot im VAN GIESON-Präparat.

Corpora amylacea

färben sich am besten nach der BESTSchen Glykogenmethode (rot), mit Nilblausulfat tiefblau (wie Fettsäuren), ferner mit Neutralrot. Auch geben sie die Jodreaktion. In Hämotoxylinpräparaten nehmen sie meist einen blaßblauen, manchmal auch intensiver blauen Ton an.

Die senilen Plaques

erscheinen im BIELSCHOWSKYSchen Präparat gelbbraun bis braunschwarz. Hier treten auch die kleineren fleckförmigen argentophilen Verdichtungen hervor, ebenso die starke Silberimprägnation der Fibrillen bei der ALZHEIMERSchen Zellerkrankung. Noch übersichtlicher sind LEVADITI-Präparate. Rasch orientieren auch ALZHEIMER-MANN-Präparate über das Vorkommen von Plaques im Schnitte. Gut und schnell (nach 24 Stunden) bringt sie das HORTEGA-Verfahren (S. 115) zur Anschauung.

Elftes Kapitel.

**Die Untersuchung der Gefäße und der Hüllen
des Zentralnervensystems.**

Hier sind zunächst die in der Histopathologie viel gebrauchten Kern- und Doppelfärbungen mit gutem Erfolg anwendbar, besonders MALLORYS Anilinblaufärbung und die VAN GIESONSche Methode mit der WEIGERTSchen Kernfärbung (vgl. S. 56). Letztere bringt die Kerne, das faserige Bindegewebe und die Muscularis gut zur Anschauung, ebenso gewisse häufige Umwandlungsprodukte, wie z. B. das Hyalin. Für die genauere Identifizierung der Zellen empfiehlt sich die Färbung mit basischen Anilinfarben (Toluidinblau, Kresylviolett, Methylenblau) am besten nach Alkoholfixierung. Beim Schneiden des nicht eingebetteten Blockes bekommt man die Pia oft nicht recht mit, dann ist in Celloidin einzubetten. Man kann sich an solchen Zellpräparaten über das Verhalten der Gefäßwand- und Piaelemente orientieren, über Wucherungen des Endothels, Gefäßsproßbildung, Loslösung von Adventitialelementen, Infiltrationen (Plasmazellen!) usw. Eine spezielle Methode, bei welcher die Erkennung und Auffindung von infiltrierenden Plasmazellen noch einfacher ist als bei der Toluidinblau- und Methylenblaufärbung, ist unten erwähnt (UNNA-PAPPENHEIMS Plasmazellenfärbung).

Die wichtigsten Methoden für die Untersuchung auf regressive Gefäßveränderungen — die im übrigen auch an Kern- und Doppelfärbungen studiert werden müssen — sind die histochemischen Reaktionen auf Fett und Kalk und die Darstellung der Elastica (z. B. die WEIGERTSche Methode). Außer Umwandlungen und Neubildungen elastischer Lamellen machen Elastinpräparate aber auch den Gefäßreichtum des Gewebes sichtbar, da auch die Kapillarschläuche an guten Präparaten deutlich hervortreten. Viel klarere Bilder aber von dem Gefäßreichtum und von den Beziehungen zwischen Mesenchym und ektodermaler Substanz gibt die ACHÚCARROSche Tannin-Silbermethode und BIONDIS Bindegewebefärbung. Für den Nachweis nicht kollagener, zarter Bindegewebsgeflechte im zentralen Gewebe (Paralyse, multiple Sklerose, WILSON) sind diese Imprägnationsmethoden von großer Bedeutung.

Von der Darstellung der Abbauprodukte, die sich in den Meningen und den Lymphräumen der Gefäße ansammeln können, ist in dem betreffenden Kapitel sowie bei der Schilderung der ALZHEIMERSchen Glimethoden die Rede.

1. Weigerts Elasticafärbung.

1. Härtung in Alkohol oder Formol (MÜLLERScher Flüssigkeit, Sublimat usw.).

2. Gefrier-, Paraffin- oder Celloidinschnitte.

3. Färben $\frac{1}{2}$ —1 Stunde in der WEIGERTSchen Resorcin-Fuchsinlösung.

Dieses Resorcin-Fuchsin ist bei GRÜBLER-Leipzig fertig käuflich. Ich möchte jedoch raten, es selber herzustellen. Man zerreibt

Brillant-Fuchsin 4 g

Resorcin 8 „

in einer Porzellanschale und kocht sie mit

Aq. destill. 400 ccm

Wenn diese Flüssigkeit richtig kocht, setzt man

Liqu. ferri sesquichlorat. (Pharm. Gem.) 50 ccm

hinzu und läßt unter Umrühren fünf Minuten kochen. Erkaltenlassen und Filtrieren. Was abfiltriert, wird weggegossen. Der Rückstand im Filter wird zusammen mit diesem in der gleichen Porzellanschale getrocknet und dazu werden (nach gutem Trocknen) 400 ccm 96%igen Alkohols gegeben und aufgeköcht. Nach dem Erkalten filtriert man und setzt 8 ccm Salzsäure hinzu.

4. Abspülen in Alkohol und Differenzieren (häufig mehrere Stunden lang) in absolutem Alkohol.

5. Xylol, Canadabalsam.

Es sind hier nur die elastischen Fasern gefärbt; sie heben sich dunkelblau oder schwarz vom farblosen Grunde ab. — Eine Kernfärbung erreicht man z. B. durch Nachfärben nach WEIGERT-VAN GIESON (S. 56) oder durch Vorfärben mit Lithioncarmin (s. S. 62); da das WEIGERTSche Resorcin-Fuchsingemisch Salzsäure enthält, so braucht man eine gesonderte Differenzierung des mit Lithioncarmin gefärbten Schnittes nicht vorzunehmen, sondern kann den Schnitt direkt nach der Carminfärbung in Alkohol und in die WEIGERTSche Farbflüssigkeit bringen. Letztere ist übrigens nur etwa 6 Wochen brauchbar; später färbt sie die Elastica nicht mehr ausreichend, außerdem werden dann auch andere Gewebsbestandteile angefärbt.

Will man die Verteilung der Rindengefäße und etwaige Gefäßneubildungen studieren, so färbt man (nach ALZHEIMER) möglichst dicke Schnitte 6—12 Stunden lang im Brutofen.

Zur Kombination von Elastica- und Fettfärbung hat FISCHER folgendes Verfahren angegeben: Man setzt zu 74 ccm WEIGERTschen Resorcin-Fuchsins 26 ccm destillierten Wassers und löst darin Sudan III oder Scharlach R heiß bis zur Sättigung. Färben $\frac{1}{2}$ —1 Stunde in geschlossenen Schalen und Differenzieren in einer heiß gesättigten Lösung von Sudan oder Scharlach in 70%igem Alkohol. Wasser. Glycerin.

2. Achúcarros Tannin-Silbermethode zur Darstellung des Gefäßbindegewebes.

1. Fixierung in 10%igem Formol (das Material soll nicht über 1 Jahr alt sein).

2. 15—20 μ dicke Gefrierschnitte werden nach kurzem Waschen in destilliertem Wasser in einer in der Kälte gesättigten Lösung von Tannin (Acidum tannicum levissimum purissimum MERCK) bei 50° für 15 Minuten erwärmt.

3. Nach Erkalten wird jeder Schnitt einzeln weiter behandelt, indem man ihn kurz in destilliertem Wasser wäscht,

4. dann in eine kleine Schale mit 20 ccm destilliertem Wasser überträgt, welchem 8 Tropfen der ammoniakalischen Silberlösung nach BIELSCHOWSKY zugesetzt sind. Hier wird der Schnitt mittels einer Glasnadel anhaltend bewegt (um Niederschläge zu verhindern). Die Imprägnierung, welche mit einer Braunfärbung der Peripherie des Schnittes beginnt, ist nach etwa 3—5 Minuten beendet, und zwar wenn die weiße Substanz eine Braunfärbung zeigt.

5. Kurzes Waschen in destilliertem Wasser.

6. Reduktion in einer 10%igen Formollösung (etwa 15 Minuten).

7. Auswaschen, Entwässern, in Alkohol, Xylol, Balsam.

Die Bindegewebsfasern heben sich hier durch eine tiefschwarze Färbung von dem braungelblichen Untergrund ab. Die Methode ist von großer Bedeutung nicht nur für den Nachweis einer Gefäß- und Bindegewebsneubildung und deren Gestaltung, sondern auch für die Darstellung der mesenchymalen Strukturen überhaupt (RANKE).

Nach RANKE lassen sich die Bestandteile des mesenchymalen Bindegewebes außer an Gefrierschnitten auch an beliebig (in 96%igem Alkohol, KEYSERLINGScher Flüssigkeit) gehärteten und in Paraffin eingebetteten Gewebstücken darstellen. RANKE empfiehlt, Celloidinschnitte, welche nach der ACHUCARROSchen Methode behandelt werden sollen, in 80%igen Alkohol zu tun, dem einige Korkteile beigefügt sind; später kommen diese Schnitte dann durch Brunnenwasser auf etwa 12 Stunden in 10%iges Formol, werden kurz gewässert und dann in die konzentrierte wässrige Tanninlösung verbracht usw. An unmittelbar aufeinander folgenden Schnitten können diese Präparate mit dem Nervenzellbilde NISSLS und mit dem Gliafaserbilde (nach HOLZER) verglichen werden.

Die ACHUCARROSche Originalmethode gibt dem Anfänger nicht immer sichere Resultate. Deshalb erscheint mir von besonderer praktischer Wichtigkeit die nachfolgende in unserem Laboratorium geübte Methode:

3. Klarfelds Modifikation der Tannin-Silbermethode.

1. Fixierung in 96%igem Alkohol oder in Formol; Celloidin-einbettung; etwa $15\ \mu$ dicke Schnitte kommen für 12—24 Stunden in 10%iges Formalin.

2. Abspülen in Wasser.

3. Die Schnitte kommen in eine kalt gesättigte (100%ige) Tanninlösung (Ac. tann. puriss. leviss. MERCK) und werden darin 20 bis 30 Minuten lang über der Spiritusflamme erhitzt oder 2 bis 3 Stunden im Brutofen bei 50°C gehalten. (Schale zugedeckt halten wegen Häutchenbildung; immer nur 2 Schnitte jeweils.)

4. Nach Erkalten der Lösung werden die Schnitte in destilliertem Wasser gewaschen, bis sie undurchsichtig geworden sind.

5. Die Schnitte kommen in eine ammoniakalische Silberlösung, die auf folgende Weise bereitet wird:

Zu 5 ccm 10%iger Silbernitratlösung wird tropfenweise Ammoniak hinzugesetzt, bis der gebildete Niederschlag wieder gelöst ist. Es wird noch ein Überschuß von 5—10 Tropfen Ammoniak hinzugefügt (wichtig!) und dann mit destilliertem Wasser auf 20 ccm aufgefüllt.

Von dieser Lösung werden 15 Tropfen mit 20 ccm destilliertem Wasser vermischt und darin die Schnitte unter fortwährendem Schwenken mit einer Glasnadel so lange gelassen, bis sie eine bräunlichgelbe Farbe angenommen haben.

(Es empfiehlt sich, zwei Uhrschalen zu nehmen und die Schnitte aus der einen Schale — sobald die Flüssigkeit bräunlich geworden ist — in die andere zu bringen. Die Schnitte dürfen nicht zu braun werden.)

6. Die Schnitte kommen nun direkt in 10%iges Formol, wo sie schwarz bzw. dunkelbraun werden (5 Minuten).

7. Auswaschen in Leitungswasser. Abspülen in destilliertem Wasser.

8. Differenzierung der Schnitte in einer Mischung von:

0,5%igem wässrigem, rotem Blutlaugensalz	100,0
Alc. 96%ig	50,0

bis die Rinde hellgelb und durchsichtig geworden ist.

9. Auswaschen in destilliertem Wasser ($\frac{1}{2}$ Stunde).

10. Alkohol, Xylol, Canadabalsam.

Das mesodermale Gewebe erscheint schwarz auf schwefelgelbem Grunde. Das Maschenwerk der Adventitialscheiden der Gefäße tritt besonders klar und scharf hervor.

Die Methode ist sicher und leicht zu handhaben. — Für die Übertragung der Schnitte sind hier — wie auch bei anderen Silberimprägnationen — Glashäkchen zu verwenden.

4. Biondis Imprägnation des Bindegewebes.

BIONDI hat seine Methode dem CAJALSchen Goldsublimatverfahren für die Neuroglia nachgebildet, indem er Oxydation und nachfolgende Reduktion der Imprägnation vorausschiekt.

1. Die 20—25 μ dicken Schnitte kommen vom Gefriermikrotom direkt in eine gesättigte Lösung von Kaliumpermanganat für 5—10 Minuten.

2. Kurzes Auswaschen in destilliertem Wasser.

3. Reduktion in einer Mischung von Oxalsäure und Kalium sulfurosum, bis die Schnitte darin vollständig weiß erscheinen.

4. Kurzes, zweimaliges Auswaschen in destilliertem Wasser.

5. Übertragen in das von CAJAL angegebene Gemisch:

1%ige Goldchloridlösung . . .	10 ccm
5%ige Lösung von Sublimat . . .	10 ccm
destilliertes Wasser	50 ccm

Hierin bleiben die Schnitte 15—20 Minuten oder länger.

6. Langes Auswaschen in mehrfach erneuertem dest. Wasser.

7. Aufsteigender Alkohol, Aufhellen in Xylol, Balsam.

Da die Schnitte in der starken Lösung von übermangansaurem Kali sehr brüchig werden, kann man sie nicht mit dem Häkchen übertragen, sondern man fängt den einzelnen Gefrierschnitt aus dem Wasser mit einem Streifen Fließpapier auf, taucht ihn damit in das übermangansaurer Kali und nimmt ihn auch in dieser Weise wieder heraus; aus dem Wasser kann man ihn dann mit Glashäkchen weiter überführen. Die Reduktionsflüssigkeit stellt man sich in der Weise her, daß man von der Oxalsäure wie von dem Kalium sulfurosum eine gesättigte Lösung macht und vor dem Gebrauch gleiche Teile dieser Lösungen mit einander durch Schütteln vermischt; dabei entsteht ein Niederschlag und man muß vor dem Gebrauch filtrieren. — In das Goldsublimatbad bringt man immer nur einen oder zwei Schnitte. Bei dieser Imprägnation wird viel Gold verbraucht und man kann im allgemeinen sagen, daß für die Herstellung von ungefähr 4 Schnitten 10 ccm der betreffenden Lösung nötig sind. — Die Schnitte muß man nach der Imprägnation lange wässern. Sie dunkeln am Lichte stark nach und müssen deshalb vor Tageslicht geschützt werden.

Das Bindegewebe erscheint sehr distinkt herausgehoben, und es sind die einzelnen feinen Faserzüge und Netze prachtvoll schwarz gefärbt. Der Grund des Präparates ist violett. Wir haben mit dieser Methode auch in Fällen, wo andere Silberimprägnationen versagten, recht gute Resultate bekommen und empfehlen diese BIONDISCHE Färbung deshalb nach unseren neueren Erfahrungen ganz besonders, wenn sie auch leider recht teuer ist.

5. Unna-Pappenheims Methylgrün-Pyroninfärbung der Plasmazellen.

1. Härtung in 96%igem (oder absolutem) Alkohol.

2. Aufkleben und Schneiden des uneingebetteten Blockes (unter 96%igem Alkohol) wie bei der NISSLSchen Methode;

oder — nicht so zweckmäßig — Einbetten in Celloidin oder Paraffin.

3. Färben 10 Minuten lang in PAPPENHEIMS Methylgrün-Pyroningemisch (GRÜBLER-Leipzig).

4. Rasches Abspülen in destilliertem Wasser.

5. Differenzieren in absolutem Alkohol (zwei Schalen!).

6. Xylol, Balsam.

Die Kerne sind grünblau, das Plasma der Plasmazellen tiefrot; außerdem färben sich die Granula der Ganglienzellen schön rot. — Die beste Färbung zeigen die uneingebettet geschnittenen Präparate.

Anhang.

Cytologische Untersuchung der Cerebrospinalflüssigkeit.

Bei Gelegenheit dieser Erörterung über die histologische Untersuchung der Hüllen des zentralen Nervensystems sei kurz auf die Methoden hingewiesen, mit denen wir die Punktionsflüssigkeit auf ihren Zellgehalt untersuchen, und welche — zusammen mit dem NONNE-APELTSchen Verfahren der chemischen Liquoranalyse und der serologischen Untersuchung — wichtige diagnostische Mittel in der Neuropathologie sind.

I. Am einfachsten ist es, die Punktionsflüssigkeit

1. in spitz ausgezogenen Gläschen etwa 30 Minuten zu zentrifugieren und nach Abgießen der Flüssigkeit (welche für die chemischen und serologischen Reaktionen verwendet werden kann),

2. den Bodensatz mittels einer feinen, durch Ausziehen eines Glasröhrchens über der Gasflamme gewonnenen Pipette auf den Objektträger zu übertragen und so darauf zu verteilen, daß der Tropfen nicht mehr als 5 mm Durchmesser hat.

3. Trocknen, Fixieren in Alkohol-Äther $\frac{1}{2}$ Stunde.

4. Färben etwa 5 Minuten mit erwärmtem polychromem Methylenblau.

5. Abspülen in Wasser, Durchziehen durch Alkohol.

6. Xylol, Balsam.

Man sieht dann normalerweise nur vereinzelt Zellen, bei bestimmten organischen zentralen Erkrankungen dagegen (speziell bei Paralyse, Tabes, cerebrospinaler Syphilis, Schlafkrankheit, Hirntumor, Meningitis usw.) große Mengen von Zellen, denen

bei manchen infektiösen Prozessen die betreffenden Erreger (Kokken, Tuberkelbacillen, Trypanosomen) beigemischt sind. Eventuell sind zu deren Darstellung besondere Methoden (GIEMSA, GRAM usw.) notwendig.

II. Eine genaue quantitative Bestimmung des Zellgehaltes des Liquor erlaubt die FUCHS-ROSENTHALSche Zählkammermethode:

1. In den Melangeur saugt man eine Methylviolettlösung (Methylviolett 0,1, Aqua dest. 50, Eisessig 2,0) bis zur Marke 1 und danach Cerebrospinalflüssigkeit bis zur Marke 11 auf.

2. Diese Mischung füllt man in die ZEISSsche Zählkammer (welche für diesen Zweck etwas geräumiger ist als für die Blutkörperchenzählung).

3. Zählung bei ZEISS DD, Oc. 2.

Natürlich ist die Untersuchung des Liquor sofort nach der Punktion vorzunehmen, da sich sonst die Zellen bei langem Stehen von den oberen nach den unteren Schichten des Gefäßes senken. Die Zellbilder sind besser als bei der eben aufgeführten Trockenmethode. Die histologische Beschaffenheit der Liquorzellen tritt jedoch erst bei der

III. ALZHEIMERSchen Methode deutlich hervor.

1. Man fängt die Cerebrospinalflüssigkeit (etwa 4 ccm) in einigen Kubikzentimetern 96% igen Alkohols auf, wobei eine flockige Trübung durch Fällung des Eiweißes entsteht.

2. Zentrifugieren etwa eine Stunde, wobei sich am Boden ein weißes Coagulum absetzt (zur Vergrößerung dieses Coagulums kann man bei geringem Eiweißgehalt des Liquor eine Spur Hühnereiweiß hinzusetzen [REHM]).

3. Abgießen der Flüssigkeit.

4. Zusatz von absolutem Alkohol, Alkohol-Äther in Zwischenräumen von 2—3 Stunden.

5. Lösung des Coagulums mittels Nadel und Überführung in Celloidin.

6. Schneiden des in Celloidin eingebetteten Coagulums (15 μ).

7. Färbung mit Toluidinblau oder mit Carbol-Methylgrün-Pyronin nach UNNA-PAPPENHEIM (nach Auflösung des Celloidins in Methylalkohol).

An Präparaten dieser Methode, die eine gute Fixierung und Färbung der Zellen ermöglicht, können wir unter den zelligen Elementen Plasmazellen, verschiedene Lymphocytenformen, Leucocyten, Abbauzellen usw. erkennen.

Zwölftes Kapitel.

Die Untersuchung des peripheren Nervensystems.

Auch hier finden in erster Linie die allgemeinen und speziellen Färbemethoden, die in den vorausgehenden Kapiteln geschildert sind, Anwendung. Das gilt also zunächst für die Übersichtsbilder, wie sie am besten die gewöhnlichen Doppelfärbungen geben. Die NISSLSche Methode sollte man zur Färbung peripherer Ganglienzellen wieder streng nach den Vorschriften des Autors durchführen. Das markhaltige Gewebe läßt sich auch in den peripheren Organen mit den üblichen Methoden gut zur Darstellung bringen; außer am eingebetteten Präparat kann man auch in sehr bequemer und sicherer Weise am Gefrierschnitt bzw. am Gelatinegefrierschnitt die Verteilung markhaltiger Nervenfasern, z. B. in Haut und Schleimhaut oder im Herzmuskel, mit Hilfe der von mir angegebenen Methode sichtbar machen. Alte Markfaserausfälle treten in den peripheren Nerven natürlich ebenfalls am Markscheidenbilde hervor, und für die frische Degeneration ist auch hier die MARCHISCHE Chrom-Osmiummethode und die Scharlachfärbung das wichtigste Reagens. Man achte jedoch bei solchen Untersuchungen darauf, daß sich die peripheren Nerven sehr leicht in der Fixierungsflüssigkeit „wellen“, man muß deshalb die Nervenstämme oder auch die Muskeln, in denen man die Nerven untersuchen will, mittels Igelborsten auf Kork aufspannen.

Die Achsenzylinder werden mit der CAJALSchen und der BIELSCHOWSKYSchen Silberimprägnation sichtbar gemacht; dabei ist eine Entfärbung des Bindegewebes nach der BIELSCHOWSKYSchen Modifikation seiner Methode vorzunehmen. Auch für die nervösen Endorgane sind diese Methoden in Anwendung. Wie wir bereits erwähnten, lassen sich die Primitivfibrillen im Achsenzylinder der peripheren Nerven nach einer von BETHE und

MÖNCKEBERG angegebenen Methode darstellen, und es sind auch gewisse pathologische Veränderungen daran färberisch nachzuweisen.

Beim peripheren Nervengewebe sind heute noch gewisse einfache Zupfmethode im Gebrauch, welche für die Untersuchung des zentralen Gewebes nicht mehr in Betracht kommen. Gerade für die Feststellung der Beziehungen zwischen den Nervenfaserzellen (Kernen der SCHWANNschen Scheide) und den RANVIERSchen Einschnürungen gibt die einfache Zerpupfung (eventuell mit nachträglicher Höllestein- oder Osmiumbehandlung [1%ige Lösungen] oder Methylenblaufärbung) brauchbare histologische Bilder. Auch für das Studium der Nervende- und -regeneration eignet sich die Zerpupfung sehr; dabei wird der dünne Nerv zunächst nach BIELSCHOWSKYSchen Methode mit Silber imprägniert und reduziert und dann in Einzelfasern zerpupft.

Schließlich ist in diesem Kapitel noch die EHRlichsche vitale Methylenblaufärbung geschildert, welche mehr wohl als am Zentralorgan für die Darstellung nervöser Strukturen im peripherischen Nervensystem im Gebrauch ist. Sie gibt an gelungenen Präparaten sehr schöne Bilder von den Nervenfaser und auch von den Nervenendorganen (ebenso wie sie mitunter die zentralen Nervenzellen in instruktiver Weise zur Anschauung bringt). Natürlich handelt es sich dabei nur um eine für die normale Histologie brauchbare Methode; jedoch hat GOLDMANN gezeigt, daß man sie auch für das Studium der Nervenfaser in bösartigen Geschwülsten bei Tieren mit Erfolg anwenden kann.

1. Die Färbung der Primitivfibrillen in markhaltigen Nerven nach Bethe und Mönckeberg.

1. Fixierung der aufgespannten Nerven in $\frac{1}{4}$ %iger Überosmiumsäurelösung (24 Stunden).

2. Auswaschen in Wasser (6 Stunden).

3. Behandlung in 96%igem Alkohol (12—24 Stunden).

4. Wasser (4 Stunden).

5. Übertragen in eine 2%ige Lösung von Natriumbisulfit, welcher auf je 10 ccm beim Gebrauch 2—4 Tropfen Salzsäure zugesetzt werden (6—12 Stunden).

6. Wasser (2—4 Stunden).

7. Alkohol, Xylol, Paraffin.

8. Aufkleben der 2—3 μ dicken Schnitte mit Wasser.

9. Die entparaffinierten und allmählich in destilliertes Wasser übergeführten Schnitte werden für 5—10 Minuten in 1—4%iges Ammoniummolybdat (20—30° C) gebracht.

10. Abspülen mit destilliertem Wasser und Färben mit aufgeschichteter 0,1%iger Toluidinblaulösung bei 50—60° C (5 Min.).

11. Abspülen, Alkohol, Xylol, Balsam.

Die Präparate müssen möglichst dünn sein, damit die osmierten Markscheiden gut aufgeschnitten sind und zwischen ihnen die blaugefärbten Primitivfibrillen sichtbar werden. BETHE hat mit dieser Methode wichtige pathologische Veränderungen an den Fibrillen nachgewiesen.

2. Die Bielschowskysche Silberimprägnation der Achsenzylinder an peripheren Nerven und den Nervenendigungen.

1. Die Gefrierschnitte von dem mindestens 14 Tage in Formol fixierten Material werden — wie bei der gewöhnlichen BIELSCHOWSKYSchen Fibrillenmethode — in 2%ige Höllesteinlösung und sodann in die ammoniakalische Silberlösung gebracht.

2. Danach kommen die braunen Schnitte in eine schwache wässrige Essigsäurelösung (1—3 Tropfen Eisessig auf 20 ccm Wasser), bis sie — innerhalb weniger Minuten — eine gelbliche Farbe angenommen haben.

3. Reduktion in 20%iger Formalinlösung, in welcher die Schnitte bleiben, solange noch weißliche Wolken abgehen.

4. Vergoldung im neutralen Goldbade, bis der Grundton rötlichviolett geworden ist.

5. Entfernung des überschüssigen Silbers in 5%iger Natriumthiosulfatlösung usw.

Durch die Essigsäurebehandlung wird das Bindegewebe und Elastin, die dann mattviolett erscheinen, von den schwarzen oder braunschwarzen Achsenzylindern differenziert. Oft färbt sich die Markscheide etwas rötlich. Zur Darstellung der Beziehungen zwischen Achsenzylindern und SCHWANNschen Zellen — zumal bei Regeneration — färben wir mit Hämatoxylin-Eosin oder VAN GIESON nach.

BIELSCHOWSKY empfiehlt, Nervenstücke oder anderes Gewebematerial (z. B. Geschwulstknoten von Nerven, Muskeln usw.)

nach vollendeter Formolfixierung auf 3—4 Tage in konzentriertes Pyridin zu bringen (s. S. 83). Von dem fertig imprägnierten und reduzierten Block werden kleine Stückchen auf dem Objektträger vorsichtig und möglichst fein zerzupft. Die Entwässerung und Aufhellung geschieht durch Aufträufeln von Spiritus, absolutem Alkohol und Carbol-Xylol. Die Achsenzylinder erscheinen in elektiver Weise schwarz gefärbt und kontrastieren scharf gegen die gelblichbraunen Bindegewebsfasern.

Die besten Resultate bezüglich der Darstellung der marklosen Nervenfasern und der Endapparate erzielt man am peripherischen Nervensystem mit der Blockimprägnation. BIELSCHOWSKY läßt die Blöcke 2—3 Tage in reinem Pyridin und behandelt sie dann nach sorgfältigem Auswaschen in destilliertem Wasser in den Silberlösungen weiter. In ammoniakalischem Silber müssen größere Blöcke bis zu 24 Stunden bleiben; die übliche Lösung des ammoniakalischen Silberoxyds kann aber doppelt und dreifach verdünnt werden. Bevor die Reduktion mit Formalinlösung ausgeführt wird, wäscht man die Blöcke (wenn sie also aus der Silberoxyd-Ammoniaklösung kommen) in zwei- bis dreimal zu erneuerndem destilliertem Wasser etwa 4 Minuten lang aus; BOEKE empfiehlt sogar ein zweistündiges Auswaschen. Auf diese Weise bekommt man regelmäßig gute Präparate (vgl. die Studien von BOEKE und BIELSCHOWSKY). Allerdings macht das Schneiden derartiger Blöcke nach vollendeter Paraffineinbettung oft wegen ihrer Härte Schwierigkeiten. Es bedarf dazu guter Mikrotome mit fester Zylinderführung des Messers, und es empfiehlt sich auch, mit weichem Paraffin zu arbeiten, welchem etwas Wachs zugesetzt ist. Man kann an den vom silberimprägnierten Block gewonnenen Schnitten auch eine Kern- und Bindegewebsfärbung anwenden; BIELSCHOWSKY empfiehlt dafür zunächst eine Nachbehandlung mit Kalium-Platin-Chlorür (unter Beibehaltung der Fixierung mit Natriumthiosulfat), wobei das Bindegewebe und die nicht nervöse Gewebssubstanz fast vollkommen farblos und für die Aufnahme von Hämatoxylin, Kresylviolett, Neutralrot usw. empfänglich wird.

DOJNIKOW gibt für die Darstellung von Degenerations- und Regenerationsvorgängen am peripheren Nerven mittels der BIELSCHOWSKYschen Methode folgende Vorschriften: Die auf gerieften Kartonstreifen aufgespannten Nerven werden in Formol mindestens einen Monat fixiert.

Statt Gefrierschnittpräparate zu machen, versilbert man im Block, und zwar spaltet man dazu je nach der Dicke der Nervenstämme mit einem Rasiermesser die Nerven; nur ganz dünne Nervenstämmchen können in toto behandelt werden. Diese Nervenstückchen kommen nach Abspülen in Wasser für 24—48 Stunden in Pyridin. Auswaschen in fließendem Wasser (12—24 Stunden) und danach in mehrfach zu wechselndem destilliertem Wasser für mehrere Stunden. Dann tut man sie für 4—5 Tage in eine 2%ige Silbernitratlösung. Abspülen in destilliertem Wasser und Behandlung der Stückchen für 4—8 Stunden in dem BIELSCHOWSKYschen Silber-Ammoniakbad. Nach kurzem mehrmaligem Abspülen in destilliertem Wasser kommen die Stückchen in 20%iges Formol für 12 bis 24 Stunden. — Die so imprägnierten Nervenstückchen können entweder zerzupft oder eingebettet und dann geschnitten werden. Die Zerzupfung nimmt man in Uhrschildchen mit destilliertem Wasser oder in 70%igem Alkohol vor. Die ganz feine Zerzupfung geschieht am besten in Xylol auf dem Objektträger. Zur Einbettung verwendet man Celloidin oder Photoxilin. Die Einbettung muß im Dunkeln geschehen. Die Blöcke sind möglichst bald zu schneiden.

Wo es darauf ankommt, nervöse Endorgane, die in Knochen eingeschlossen sind, zur Darstellung zu bringen, empfiehlt BIELSCHOWSKY, die Stücke in 20%iger Formollösung zu fixieren und sie dann in 5%iger Salpetersäure zu entkalken. Nach vollendeter Entkalkung werden sie entwässert und einige Tage in 20%ige Formollösung zurückgebracht. Danach Wässern, Schneiden usw. (wie bei dem eben aufgeführten, durch die Einführung von Essigsäurewasser modifizierten BIELSCHOWSKYschen Verfahren). Bei älteren Objekten, welche längere Zeit in der Konservierungsflüssigkeit gelagert hatten, erzielt man gute Resultate nur dann, wenn man die Prozeduren vom Übertragen in die Silberoxyd-Ammoniaklösung bis zur Reduktion in dem 20%igen Formalin zweimal wiederholt. Ehe man sie aus dem Formalin in das ammoniakalische Silberoxyd zurückbringt, müssen sie vorher längere Zeit wässern.

3. F. Reichs Färbungsmethoden der π - und μ -Granula.

1. Elektive Färbung der π -(protagonartigen)Granula.

1. Härtung in MÜLLERScher Flüssigkeit.

2. Längsschnitte von etwa 20 μ mit Hilfe des Gefrierverfahrens oder nach Celloidineinbettung.

3. Färbung in 1%iger Toluidinblaulösung $\frac{1}{2}$ Minute in der Kälte.

4. Abspülen in Aqua destill.

5. Differenzieren in 95%igem Alkohol einige Minuten, bis der Schnitt ganz bläulich erscheint.

6. Übertragen in absoluten Alkohol einige Minuten, solange noch Farbstoff abgeht.

7. Xylol.

8. Canadabalsam.

Bei diesem Verfahren erhält man unter der Voraussetzung, daß die Härtung in MÜLLERScher Flüssigkeit eine ausreichende war und die Dif-

ferenzierung genügend lange fortgesetzt ist, eine völlig elektive Färbung der π -Granula. Dieselben treten in schön karmoisinrotem Farbenton als die einzig gefärbten Bestandteile des Präparates sehr deutlich hervor. Alle übrigen Gewebsbestandteile des Nervensystems, also insbesondere die Kerne, die Nervenfasern und das Bindegewebe sind völlig farblos. Der einzige Gewebsbestandteil, der dabei gleichzeitig gefärbt ist, sind etwa im Bindegewebe vorhandene Mastzellen.

II. Gleichzeitige Färbung der π -Granula und der Zellkerne.

1. Härtung in Formol-Müller.
2. Gefrierschnitte oder Schnitte nach Celloidineinbettung.
3. Färben in Thionin (1% ig) (oder Toluidinblau 1% ig) 5 Minuten in der Kälte oder $\frac{1}{2}$ —1 Minute in der Siedehitze.
4. Differenzieren in Alkohol 80% ig, dann 95% ig.
5. Entwässern in Alkohol 100% ig.
6. Xylol.
7. Canadabalsam.

Außer den π -Granula, die einen karmoisinroten Farbenton annehmen, sind auch die Kerne, und zwar intensiv grünblau, gefärbt. Sie zeigen eine deutliche Kernmembran, ein feines Kernnetz und ein großes rundes Kernkörperchen und sind sehr ähnlich den Kernen kleinerer Ganglienzellen. Wenn man bei dem letzteren Verfahren nur schwach differenziert, insbesondere darauf achtet, daß der absolute Alkohol nur kürzere Zeit einwirkt, so erhält man Präparate, in denen auch die Nervenfasern, zu denen die Zellen gehören, in grünblauem bis deutlich blauem Farbenton gefärbt sind. Entfärbt man zu schwach, so kann die Färbung der Nervenfasern eine so intensive sein, daß die Nervenfasernzellen so sehr verdeckt sind, daß man bei schwacher Vergrößerung sie nicht mehr wahrnimmt. Ist die Entfärbung zu stark, so finden sich nur matte Andeutungen von Faserfärbung; es gehört deshalb eine gewisse Übung dazu, um bei der Differenzierung denjenigen Grad der Faserfärbung herauszubekommen, der für den jeweiligen Untersuchungszweck der geeignetste ist. Auch die Dauer der Härtung ist auf das Resultat von einem gewissen Einfluß.

DOBNIKOW empfiehlt einen Teil der nach dieser Methode gefärbten Gefrierschnitte (statt in Canadabalsam einzubetten) aus dem Wasser auf den Objektträger zu bringen und in Lävulosesirup zu untersuchen. Man erhält dann außer den erwähnten Bestandteilen auch das in den Maschen des Wabenwerkes tropfenförmig liegende Myelin und verschiedene andere Produkte gefärbt, die bei der Einbettung in Balsam extrahiert werden.

III. Die Färbung der μ -Granula.

1. Härtung in Formol-Müller.
2. Gefrierschnitte von etwa $15\ \mu$ oder Celloidineinbettung.
3. Färben in einer Lösung von Säurefuchsin 1,0. 5% ige Carbolsäurelösung 100,0, 24 Stunden im Brutofen oder etwa 5 Minuten bei Siedehitze.
4. Oxydieren in 1% iger Lösung von Calcium permanganicum etwa $\frac{1}{2}$ Minute.

5. Differenzieren in PALS Säuregemisch.
6. Wiederholen der Maßnahmen ad 4 und 5, bis das Präparat hellrosa erscheint.
7. Auswaschen in Aqua dest.
8. Alkohol 95% ig.
9. Carbolxylo.
10. Canadabalsam.

Die π -Granula nehmen das Säurefuchsin überhaupt nicht an. Die μ -Granula färben sich damit sehr intensiv und halten die Farbe bei der Differenzierung mit großer Zähigkeit fest. Bei vorstehendem Verfahren sind bei hinreichender Differenzierung Zellkern und netzförmige Zellgrundsubstanz der Nervenfasierzelle völlig entfärbt. Die μ -Granula treten als einzig gefärbter Zellbestandteil in Form leuchtend roter myelinartiger Kugeln auf. In der Nervenfasern sind die aus netzförmig geronnenem Lecithin bestehenden Myelinetze (KAPLANS Neurokeratingerüst), nach mikrochemischer Untersuchung offenbar ebenso wie die μ -Granula hauptsächlich aus Lecithin bestehend, ebenfalls intensiv gefärbt, wenn auch meist etwas weniger als die μ -Granula. Es bedarf daher einer aufmerksamen Durchforschung der Präparate mit stärkeren Vergrößerungen, um die μ -Granula aufzufinden. Die Auffindung derselben wird wesentlich erleichtert, wenn man statt der einfachen Färbung der μ -Granula eine kombinierte Färbung anwendet, die die Zellkerne zur Darstellung bringt. Es ist dabei auch möglich, gleichzeitig die π -Granula mitzufärben. Ein hierfür geeignetes Verfahren ist folgendes:

IV. Gleichzeitige Darstellung der π -Granula, der μ -Granula und des Kerns der Nervenzelle.

1. Härtung in Formol-Müller.
2. Entwässern.
3. Gefrierschnitte.
4. Färbung in einer Lösung von: Säurefuchsin 1,05 in 5% iger Carbollösung 100,0, 24 Stunden im Brutofen.
5. Differenzieren in einer 1% igen Lösung von Calcium permanganicum $\frac{1}{2}$ Minute.
6. Übertragen in PALS Säuregemisch.
7. Wiederholen des Prozesses ad 5 und 6, bis die Schnitte schwach rosa erscheinen.
8. Auswaschen in Wasser.
9. Übertragen in kalte Toluidinblaulösung 2% ig $\frac{1}{2}$ Minute.
10. Alkohol 80% ig, Alkohol 95% ig, Alkohol 100% ig.
11. Xylol.
12. Balsam.

Die Nervenfasern erscheinen dabei, falls die Differenzierung ausreichend stark gewesen ist, mattrot bis auf einzelne stärker rote Partien. Die Kerne erscheinen deutlich blau, das Bindegewebe mattbläulich. Die in den Zellen und hier und da auch in den Fasern selbst auffindbaren μ -Granula erscheinen leuchtend fuchsinrot. Neben den fuchsinroten

μ -Granula sieht man auch die etwas matteren karmoisinroten π -Granula und auch die grünlichblau gefärbte, netzförmige Grundsubstanz der Nervenfaserzellen.

4. Nemiloffs Methylenblaufärbung.

gibt von den Zellen der SCHWANNschen Scheide und dem feinen (Neurokeratin-)Gerüst ebenfalls recht instruktive Bilder.

Der frische Nerv wird in einer $\frac{1}{8}$ %igen Methylenblaulösung im Thermostaten gefärbt und dann zerzupft oder in molybdänsaurem Ammonium fixiert, ausgewaschen und rasch (in 30 Minuten) in Paraffin eingebettet (50—52° Schmelzpunkt).

An den 5μ dicken Schnitten bzw. an den Zupfpräparaten erkennt man das blaugefärbte schwammige Gerüst (die plasmatischen Ausläufer der SCHWANNschen Zellen) innerhalb der Markscheide.

Auch an den in Chromessigsäure fixierten Nerven ist dieses Neurokeratingerüst mittels der HEIDENHAINschen Färbung gut darstellbar.

5. Doinikows Färbung des markhaltigen Nerven.

1. Fixierung in ORTHSchem Formol-Müller-Gemisch 1 Tag.
2. Nachhärten in MÜLLERScher Flüssigkeit (eventuell längere Zeit).
3. Behandlung der Nervenstückchen für 8—10 Tage in dem MARCHIschen Gemisch.
4. Einbettung in Celloidin oder Herstellung von Zupfpräparaten.
5. Verbringung der Präparate für 1 Stunde in gesättigte Phosphormolybdänsäure.
6. Nach Auswaschen in Wasser Färbung in MANNscher Flüssigkeit für 24—48 Stunden.
7. Nach kurzem Auswaschen in Wasser Übertragen in 96 %igen und absoluten Alkohol.
8. Differenzieren in absolutem Alkohol, zu dem einige Tropfen Ätzkalialkohol zugesetzt werden, bis die vorher blauen Schnitte eine deutliche rote Farbe annehmen.
9. Auswaschen in absolutem Alkohol.
10. Übertragen in Essigsäure-Alkohol (absoluter Alkohol, zu dem etwas Eisessig zugefügt ist), wo sie sofort wieder einen bläulichen Ton annehmen.
11. Nochmaliges Auswaschen in absolutem Alkohol. Rasches Übertragen in Carbol-Xylol, Einbetten in Paraffinöl. Die Deckgläser werden nachher mit Damarlack umrandet.

Die nach dieser Methode behandelten Präparate geben eine intensive Protoplasmafärbung der SCHWANNschen Zellen. Das Wabenwerk der Markscheide erscheint rötlich, das Mark hellrot, die Degenerationsprodukte der Markscheide in verschiedenen Abstufungen grau, braun und schwarz. Die Bindegewebsfasern werden blau gefärbt. Die Methode kann auch ohne Osmiierung gebraucht werden.

6. Die Ehrlichsche vitale Methylenblaufärbung

kann hier nur in ihren groben Zügen geschildert werden. Wer sich mit dieser Methode eingehender befassen will, findet eine ausführliche Besprechung des praktisch und theoretisch Wichtigen in dem Artikel von DOGIEL, der sich, wie BETHE, um den Ausbau dieser Methode besonders verdient gemacht hat (Encyclopädie der mikroskopischen Technik II, S. 88 ff.).

Man injiziert vorsichtig (damit das Tier möglichst lange am Leben bleibt) eine vorher filtrierte $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ %ige Lösung von Methylenblau („rektifiziertes Methylenblau zur vitalen Infektion von GRÜBLER-Leipzig“). Als Lösungsmittel dient physiologische Kochsalzlösung. Bei intravenöser Injektion führt man nur alle 5 Minuten etwa 2 ccm Methylenblaulösung zu; diese muß auf 37° C erwärmt sein. Man kann auch subkutan und intraperitoneal injizieren.

Die Organe des (zu Tode narkotisierten) Tieres werden zerkleinert und dem Einflusse der Luft ausgesetzt; das Leukoprodukt wird dabei durch Oxydation gebläut; das dauert bei dünnen Präparaten 15—30 Minuten, bei dicken $1\frac{1}{2}$ — $2\frac{1}{2}$ Stunden; eventuell fertigt man Zupfpräparate an, um sich von dem „Blauwerden“ zu überzeugen. Sodann wird fixiert, und zwar zunächst für 10 bis 15 Minuten in einer gesättigten wässerigen Lösung von pikrinsaurem Ammonium (DOGIEL) und darauf in einer der von BETHE angegebenen fixierenden Lösungen:

1. Ammoniummolybdat 1,0
 destill. Wasser 20,0
 offizin. Salzsäure 1 Tropfen
2. Ammoniummolybdat 1,0
 destill. Wasser 10,0
 2%ige Chromsäure 10,0
 Salzsäure 1 Tropfen
3. Ammoniummolybdat 1,0
 destill. Wasser 10,0
 $\frac{1}{2}$ %ige Osmiumsäure 10,0
 Salzsäure 1 Tropfen
4. Phosphormolybdänsaures Natron 1,0
 destill. Wasser 20,0
 Salzsäure 1 Tropfen

5. Phosphormolybdänsaures Natron . .	1,0
destill. Wasser	10,0
2% ige Chromsäure	10,0
Salzsäure	1 Tropfen
6. Phosphormolybdänsaures Natron . .	1,0
destill. Wasser	10,0
1/2 % ige Osmiumsäure	10,0
Salzsäure	1 Tropfen

Das Ammoniumolybdat und das phosphormolybdänsaure Natron werden unter Erhitzen in Wasser gelöst, bis die Trübung schwindet. Der beim Zusatz von Salzsäure entstehende Niederschlag löst sich beim Umschütteln wieder. Die Ammoniumolybdatfixierung ist (dem Alkohol gegenüber) eine sicherere, die Präparate sind aber weniger durchsichtig.

Die Lösungen 3 und 6 geben die beste Fixierung; sie wendet man für solches Material an, das eingebettet werden soll. Man fixiert darin 4—12 Stunden, wäscht gründlich aus, entwässert und bettet in Paraffin ein. Die anderen Fixierlösungen dienen für Objekte, die in toto untersucht werden sollen; in ihnen fixiert BETHE etwa 45—60 Minuten. (Vgl. im übrigen BETHES Ausführungen, besonders in seiner „Allgemeinen Anatomie und Physiologie des Nervensystems“.)

Man kann das Methylenblau, anstatt es vital einwirken zu lassen, auch in der Weise anwenden, daß man Stücke der noch lebenswarmen Organe eines Tieres für 2—3 Stunden in eine warme $\frac{1}{10}$ — $\frac{1}{5}$ % ige Lösung einlegt; man spült nach Eintritt der Färbung (eventuell mikroskopische Kontrolle) mit physiologischer Kochsalzlösung ab und fixiert wie oben.

Dreizehntes Kapitel.

Die Darstellung einiger pathogener Mikroorganismen.

Das Hauptinteresse hat hier die *Spirochaete pallida*; es sind deshalb im folgenden außer den Schnittfärbungen (LEVADITI bzw. LEVADITI-NOGUCHI, JAHNEL) auch die Verfahren zum Nachweis im Dunkelfeld und Ausstrich („Methodes rapides“ der Franzosen) genannt.

Daß für die Schnittuntersuchung am Zentralnervensystem jetzt lediglich JAHNELS Verfahren in Betracht kommt, braucht kaum erwähnt zu werden; dieser ausgezeichneten Methode und ihrem Erfinder verdanken wir — nach NOGUCHIS Entdeckung der Spirochäten bei Paralyse und Tabes — unsere wichtigsten Kenntnisse über die Spirochäten bei den syphiligen zentralen Prozessen.

Zu den häufiger notwendig werdenden Untersuchungen auf pathogene Mikroorganismen dürfte für den Neurohistologen die Färbung auf Trypanosomen, NEGRISCHE Körperchen, Tuberkelbazillen gehören.

Die gewöhnlichen Bakteriendarstellungen müssen als bekannt vorausgesetzt werden.

1. Darstellung der Spirochaete pallida im Schnittpräparat (Levaditische Methode).

Sie ist der CAJALSchen Silberimprägnation der Neurofibrillen nachgebildet.

1. Dünne Gewebsscheiben werden in 10%igem Formol gehärtet.

2. Übertragen in 96%igen Alkohol für 24 Stunden.

3. Übertragen der Stücke in destilliertes Wasser, bis sie darin untersinken.

4. Imprägnation in einer 1,5%igen Lösung von Argent. nitric. (3 Tage im Brutofen in dunkler Flasche).

5. Kurzes Auswaschen in destilliertem Wasser (Gehirnblöcke 1—2 Stunden).

6. Danach kommen die Stücke auf 24 Stunden zur Reduktion in eine 4%ige Pyrogallussäure, der 5 ccm des käuflichen Formalins auf 100 ccm Flüssigkeit zugesetzt werden (in dunkler Flasche im Schrank).

7. Auswaschen in destilliertem Wasser für 1—2 Stunden.

8. Aufsteigender Alkohol, Xylol, Paraffineinbettung.

Die Peripherie der Blöcke enthält zahlreiche Niederschläge. Die ersten Schnitte sind deshalb nicht brauchbar. Man schneidet 5 μ dicke Schnitte und breitet sie auf dem Objektträger mittels erwärmten Wassers aus. Sie haften durch Kapillarattraktion. Dann werden die Schnitte in Xylol entparaffiniert und sind im allgemeinen schon dann fertig zum Einschluß in Canadabalsam.

(Es empfiehlt sich jedoch bisweilen, die Schnitte etwas heller zu machen, indem man den aus dem Xylol kommenden Schnitt für einige Sekunden in absoluten Alkohol, dann in 96 %igen Alkohol und darauf in 1%igen salzsauren Alkohol tut. Danach wird er wieder in 96%igen Alkohol und Xylol überführt; Einschluß in Canadabalsam). Die Spirochäten sind tiefschwarz imprägniert und heben sich von dem hellgelben Gewebe gut ab; jedoch ist gerade am nervösen Gewebe selbst ihre Auffindung und Erkennung dadurch erschwert oder gar unmöglich, daß sich feinste Nervenfasern in ähnlicher Weise färben und ähnliche Spiralforn aufweisen.

Noguchi hatte deshalb eine **Modifikation** der **LEVADITIS**chen Methode angegeben:

1. 5—7 mm dicke Scheiben werden aus dem mit Formol gehärteten Gehirn herausgeschnitten und für 5 Tage bei Zimmertemperatur in folgender Lösung belassen:

Formalin	10 ccm
Pyridin	10 „
Aceton	25 „
Alkohol	25 „
Aqua dest.	30 „

2. Gründliches Auswaschen in destilliertem Wasser für 24 Stunden.
3. Übertragen der Stücke auf 3 Tage in 96 %igen Alkohol.
4. Auswaschen in Wasser 24 Stunden lang.
5. Behandlung der Stücke in einer 1,5%igen Silbernitratlösung für 3 Tage bei 37° C.
6. Zweistündiges Auswaschen in destilliertem Wasser.
7. Reduktionsbad in 4%iger Pyrogallussäurelösung, der man 5% Formalin zugesetzt hat (24—48 Stunden bei Zimmertemperatur).
8. Gründliches Auswaschen in destilliertem Wasser.
9. Übertragen in 80 %igen Alkohol auf 24 Stunden.
10. 95 %iger Alkohol 3 Tage (täglich erneuern).
11. Absoluter Alkohol 2 Tage.
12. Xylol, Paraffin.

NOGUCHI empfiehlt, die Schnitte aus verschiedener Tiefe der Objekte zu entnehmen, um so die bestimprägnierte Zone sicher zu treffen. Man schneidet 3—5 μ dicke Schnitte. Bei guter Imprägnation erscheinen die Gewebsteile des Gehirns schwach gelb oder gelbbraun, die Pallida aber tiefschwarz. Mitgefärbte Neurogliafasern erscheinen bei günstiger Beleuchtung zumeist nur bräunlich gefärbt und nur selten schwarz. Doch erschwert oft auch bei dieser Methode die Mitimprägnation nervöser und nichtnervöser ektodermaler Bestandteile das Suchen nach der Spirochäte ganz außerordentlich.

2. Pyridinuranmethode nach Jahnel.

1. Kleine Blöcke von 2—4 mm Dicke, die schon längere Zeit in Formalin oder Alkohol fixiert sind, kommen auf 1—3 Tage in Pyridin. Hiernach werden sie sorgfältig in Wasser ausgewaschen und können noch einige Tage in 5—10%iges Formalin verbracht werden (zur völligen Entfernung des Pyridins).

Nach neuerlichem Wässern kommen sie

2. in eine 1%ige, mit destilliertem Wasser bereitete Urannitratlösung, $\frac{1}{2}$ —1 Stunde im Brutofen bei 37°.

3. Auswaschen in destilliertem Wasser 1 Tag.

4. 96%iger Alkohol 3—8 Tage.

5. Auswaschen in destilliertem Wasser, bis die Stücke darin untersinken.

6. Versilberung der Blöcke in einer 1½%igen Lösung von Argentum nitricum (MERCK) in dunkler Flasche im Brutofen, 5—8 Tage lang. (Reichlich Silberlösung, nicht zu viele Stücke in eine Flasche!)

7. Nach Abgießen der Silberlösung und Abspülen in Aqua dest. kommen die Stücke in ein frisch vorbereitetes Reduktionsbad von 4%iger Pyrogallussäurelösung, der man 5% Formalin zugesetzt hat, für 1—2 Tage bei Zimmertemperatur in dunkler Flasche.

8. Auswaschen in Aqua dest., steigender Alkohol (säurefrei!), Xylol, Paraffineinbettung. Man schneidet 5—10 μ dicke Schnitte. (Für andere Organe als das Nervensystem eignet sich die Pyridinuranmethode weniger; wenn sie auch hier zur Anwendung gelangen soll, so empfiehlt es sich, den Urannitratgehalt bei 2 etwas schwächer, etwa 0,1—0,2%ig, zu nehmen.)

3. Pyridinwaschmethode (Jahnel).

1, 2, 3, 4 wie bei der LEVADITI-Methode.

5. Auswaschen in unverdünntem Pyridin $\frac{1}{4}$ —1 Stunde lang.

6. Entwickeln — 1 Tag — in Pyrogallussäure mit Formol in der gleichen Zusammensetzung wie bei der LEVADITI-Methode oder in dem Entwickler von LEVADITI-MANOUELIAN. (Dieser besteht aus 90 ccm einer 4%igen wässrigen Pyrogallussäurelösung und 10 ccm Aceton; von dieser Mischung werden 10 ccm abgegossen und durch Pyridin ersetzt.)

7. Wässern und Paraffineinbettung in der üblichen Weise.

Die Pyridinwaschmethode ist nicht ganz so sicher und elektiv wie die Pyridinuranmethode, aber sie liefert oft sehr hübsche Bilder (z. B. von Rekurrensspirochäten im Mäusegehirn).

Dann hat JAHNEL angegeben, daß sich eine elektive Spirochätenfärbung im Zentralnervensystem oft dadurch schon erzielen lasse, daß man die alte LEVADITI-Methode mit dem Entwickler von LEVADITI-MANOUELIAN kombiniert:

1, 2, 3, 4 wie bei der alten LEVADITI-Methode.

5. Auswaschen in destilliertem Wasser 2 Stunden lang.

6. Entwickeln in dem Pyrogallol-Acetonpyridinentwickler (siehe unter 6) 1 Tag lang.

7. Gründliches Wässern und Paraffineinbettung.

Letzteres Verfahren ist besonders zum Spirochätennachweis in den Hirnhäuten, ferner bei Tabes geeignet.

Die Darstellung der Spirochäten in einzelnen **Schnitten** des Zentralnervensystems ist schwieriger und mißlingt leichter. JAHNEL hat auch ein solches Verfahren angegeben, empfiehlt es aber nicht zum Suchen nach Spirochäten, sondern nur für die Fälle, wo Gewebsstrukturen und Spirochätenbilder in aufeinanderfolgenden Schnitten verglichen werden sollen.

1. Gefrier- (oder Celloidin-)schnitte kommen auf 1—12 Stunden in unverdünntes Pyridin.

2. Gründliches Auswaschen der Schnitte in mehrfach wechseltem destilliertem Wasser.

3. Übertragen in 96%igen Alkohol 1 Stunde lang.

4. Kurzes Waschen in destilliertem Wasser.

5. Verbringen der Schnitte in eine 5%ige Uransulfat- (Uranyl-sulfat natronfrei) oder Urannitratlösung (MERCK) bei 37° auf 2 Stunden.

6. Kurzes Waschen in destilliertem Wasser (zwei Schalen).

7. Bekeimung der Schnitte in einer 1%igen Silbernitratlösung 3—6 Stunden bei 37°.

8. Entwicklung nach dem LIESEGANGSchen Prinzip. Die Schnitte kommen am besten einzeln in ein Schälchen mit 5 ccm $\frac{1}{4}$ %iger Silbernitratlösung; hierzu fügt man 20 ccm 70%iger wässriger Gummi arabicum-Lösung hinzu. Durch Umherschwenken der Schale sucht man eine gründliche Mischung der Flüssig-

keiten herbeizuführen. Dann setzt man zu diesem Gemisch noch 5%iges Hydrochinon (wässrige Lösung, nicht über 8 Tage alt) hinzu. Von diesem Augenblick an beginnt der Entwicklungsprozeß, der sorgfältig überwacht werden muß. Man schwenke zunächst das Schälchen um, damit die Flüssigkeiten sich nach Möglichkeit vermischen. Der Schnitt muß vollkommen ausgebreitet in der Flüssigkeit schweben. In etwa 10 Minuten ist der Schnitt genügend entwickelt — er sieht dann braunrot aus — und muß dann in eine große Schale mit Wasser übertragen werden. Die Entwicklungszeit muß ausprobiert werden. Bei Celloidinschnitten empfiehlt es sich, das Silber bei der Entwicklung etwas stärker (0,5%) zu nehmen.

9. Dann schließt man die Schnitte, nachdem man sie gründlich gewässert hat, in der üblichen Weise durch steigenden Alkohol, Xylol und Canadabalsam ein. Für das Gelingen der Methode sind reine Reagentien (am besten von MERCK), doppelt destilliertes Wasser, sauberes Arbeiten (reine Glasschalen und Glashäkchen) erforderlich.

Bei Gefrierschnitten treten bei genauer Einhaltung aller Vorschriften kaum, bei Celloidinschnitten leichter störende Niederschläge auf, die dann übrigens auch in einer anderen Ebene liegen und dadurch die Beurteilung des Spirochätenbildes kaum stören.

4. Darstellung der Spirochaete pallida im Dunkelfeld und Ausstrich.

Der Nachweis der Spirochäten gelingt dort, wo sie nur in geringer Zahl vorkommen (Paralyse), auch häufiger im Dunkelfeld. Man stellt sich deshalb von verschiedenen Rindenpartien feinste Rindenemulsionen her, indem man nach Abziehen der Pia kleine Rindenstückchen (ohne Markweiß) herausscheidet und sie in einem Uhrsälchen (nach Zusatz eines Tropfens physiologischer Kochsalzlösung) mit einem Glasstäbchen zu Brei zerklopft. Dann untersucht man diese feine Emulsion vor allem im Dunkelfeld, eventuell auch noch nach einem der hier angegebenen viel mühsameren und weniger sicheren Verfahren.

I. Nach der GIEMSA-Methode.

1. Sehr dünne Objektträgerausstriche läßt man lufttrocken werden und fixiert sie etwa 15 Minuten in absolutem Alkohol.

2. Die mit Fließpapier abgetupften Präparate werden zur Färbung auf zwei Glasstäbe gelegt und mit einer Farblösung übergossen, die man

sich in der Weise herstellt, daß man auf 10 ccm destillierten Wassers 10 Tropfen der GIEMSA'schen Farblösung (GRÜBLER, Leipzig) tropfenweise hinzufließen läßt.

Die Färbung dauert 10—20 Minuten; zwischendurch empfiehlt es sich, die Farblösung abzugießen und neue aufzuschichten.

3. Abspritzen der Präparate unter dem Strahle der Wasserleitung.

4. Vorsichtiges Abtupfen mit Fließpapier, Lufttrocknenlassen, Einschluß in neutralem Canadabalsam.

Die Spirochaete pallida erscheint rotviolett, die Kerne der weißen Blutkörperchen purpurrot, die basophilen Granula weißer Blutzellen blau. Wichtig für das Gelingen der Färbung ist, daß man sich streng an die vorgeschriebene Verdünnung der GIEMSA-Lösung hält, daß das Mischgefäß absolut rein ist (es darf zu nichts anderem benutzt werden als zu dieser Färbung); dieses Mischgefäß soll einen weiten Durchmesser haben; während man den Farbstoff hineintropft, muß das Gefäß umgeschwenkt werden; das Farbgemisch ist sofort aufzuschichten.

II. Nach dem BURRISCHEN Tuscheverfahren.

Der sehr dünne Gewebsbrei (auch von fixiertem Material) wird mit einem Tropfen Wasser und dem Bruchteil eines Tropfens chinesischer Tusche (Pelikantusche) versetzt; davon wird ein dünner Ausstrich auf dem Objektträger gemacht. Das lufttrockne Präparat wird mit Ölimmersion untersucht. Die Spirochäte erscheint hier hell auf dunklem Grund.

III. Nach der Methode von FONTANA-TRIBONDEAU.

1. 1 Tropfen der Hirnrindenemulsion wird auf den Objektträger in dünner Schichte sorgfältig verteilt (man vermeide zu starkes Verreiben).

2. Fixieren 1 Minute lang durch Aufgießen einiger Tropfen folgender Lösung:

Eisessig	1 ccm
Formol 40 %ig	2 „
Aqua dest.	ad 100 „

3. Waschen in fließendem Wasser.

4. Beizen durch Aufgießen der nachstehenden Lösung auf den Objektträger, indem man 30 Sekunden lang bis zum Aufsteigen von Dämpfen erhitzt:

Acidum carbolicum liquefact.	1 ccm
Tannin	5 g
Aqua dest.	ad 100 ccm

5. Waschen in fließendem Wasser.

6. Imprägnieren durch Aufgießen folgender Silberlösung, die man wieder 30 Sekunden lang bis zum Aufsteigen von Dämpfen erhitzt:

Argentum nitricum	0,25 g
Aqua dest.	100 ccm
Ammoniak	so viel Tropfen,

als nötig sind, um den Niederschlag wieder aufzulösen, der sich nach Zusatz der ersten Tropfen von Ammoniak bildet. (Es wird oft der Fehler gemacht, daß zu viel Ammoniak genommen wird; deshalb empfiehlt

JAHNEL, den Ammoniakzusatz zu unterbrechen, bevor der Niederschlag ganz gelöst wird.)

7. Waschen in fließendem Wasser und Abtrocknen.

Die Spirochäten erscheinen schwarzbraun auf gelblichem Grunde. Sie sind verhältnismäßig leicht zu unterscheiden von den breiten, unregelmäßigen Windungen der in hellerem Gelb erscheinenden Nervenfäserchen.

5. Trypanosomenfärbung.

I. Im Ausstrich nach der GIEMSA-Methode (s. S. 156).

II. Im Schnittpräparat nach VAN GIESON, HEIDENHAIN (sehr dünne Schnitte von frischem Material!) oder am besten nach dem GIEMSAschen Verfahren. Für letzteres klebt man die 3—5 μ dicken Schnitte (Alkoholmaterial, Paraffineinbettung) auf dem Objektträger auf, entparaffiniert, tupft nach dem absoluten Alkohol mit Fließpapier ab und schichtet die „GIEMSAsche Lösung für die ROMANOWSKY-Färbung“ (GRÜBLER) in der vorgeschriebenen Verdünnung (10 Tropfen auf 10 ccm destillierten Wassers; s. S. 139) auf. Man färbt unter Wechseln der Farblösung 30 Minuten, manchmal auch einige Stunden. Differenzieren in destilliertem Wasser. Abtupfen, kurzes Eintauchen in absoluten Alkohol oder Aceton. Xylol, Balsam.

6. Färbung der Negrischen Körperchen nach Lentz.

1. Fixierung in Alkohol; Paraffineinbettung.

2. Färben 1 Minute lang in folgender Lösung:

Eosin extra B Höchst	0,5
60%iger Äthylalkohol	100,0

3. Abspülen in Wasser.

4. Färben 1 Minute lang in LÖFFLERSchem Methylenblau: gesättigte alkoholische Lösung von

Methylenblau B. Patent Höchst	30,0
0,01%ige Kalilauge	100,0

5. Abspülen in Wasser.

6. Trocknen mittels Fließpapier.

7. Differenzieren zunächst in alkalischem Alkohol:

Alkohol absolut.	30,0
1%ige Lösung von Natr. caust. in	
Alkohol absolut.	5 Tropfen.

Man differenziert, bis das Präparat nur noch eine schwache Eosinfärbung zeigt.

8. Weiteres Differenzieren in saurem Alkohol:

Alkohol absolut.	30,0
50%ige Essigsäure	1 Tropfen.

Man differenziert, bis die Ganglienzellen noch als schwach bläuliche Striche zu erkennen sind.

9. Rasches Abspülen in absolutem Alkohol.

10. Xylol, Canadabalsam.

Die NEGRISCHEN Körperchen färben sich carmoisinrot. Sie zeigen im Innern oft einige blaugestreifte Körnchen.

7. Tuberkelbazillenfärbung nach Ziel-Neelsen.

1. Färbung der Schnitte 1—2 Stunden im Brutofen in Carbol-fuchsin (Fuchsin 1,0, Alkohol 10,0, 5%iges Carbolwasser 100,0).

2. Entfärben in Salzsäurealkohol; Abspülen in Spiritus.

3. Kontrastfärbung in wässriger Methylenblaulösung für 1 bis 2 Minuten.

4. Abwaschen in Wasser.

5. Alkohol von aufsteigender Konzentration, Xylol, Balsam.

Für das Sediment der Cerebrospinalflüssigkeit genügt eine wenige Minuten dauernde Färbung in erwärmtem Carbolfuchsin.

Sachverzeichnis.

- Abbauprodukte 25, 126 ff.
Ablagerungsstoffe 126 ff.
Aceton zur Schnelleinbettung 103.
Achsenzylinderfärbung 22, 75 ff., 85.
— nach Bielschowsky 81 ff., 144 ff.
— nach Cajal 85.
— nach O. Schultze 85 ff.
Achúcarros Tannin-Silbermethode 134, 136.
Adjektive Färbung 5.
Äquivalentpräparat 21, 63.
Alaunkarmin 61.
Alkoholfixierung 32, 35, 39, 62, 64.
Alkohol-Seifenmethylenblaufärbung 64 ff.
Alkohol-Toluidinblaufärbung 67, 69 ff.
Alzheimer 24, 106, 126.
Alzheimer-Mannfärbung 77, 123.
Alzheimers Methoden zur Darstellung von Abbaustoffen 126, 128, 129, 130.
— — — — von Gliazellen 106, 122 ff.
— — — — von Liquorzellen 141.
Ammoniakkarmin 61.
Amöboide Gliazellen 25, 106, 123 ff.
Anilinblueblack 117.
Anilinölalkohol 64.
Anilinölkylol 107.
Apáthys Fibrillenfärbung 75, 77.
Architektonik 20.
Aufkleben der Celloidinblöcke 44.
— der uneingebetteten Blöcke 39.
— von Paraffinschnitten 48.
Ausstrichpräparate (Nervenzellfärbung) 72.
— (Spirochätenfärbung) 156.
Azur Giemsa 67.

Beizen 5 ff.
Bendas Gliafärbung 113.
Beneke 110.
Bests Glykogenfärbung 132.

Bethes 75, 76.
Bethes Fibrillenfärbung am zentralen Nervensystem 76, 78.
— — am periph. Nerven 143.
— Fixierung (vitale Methylenblaufärbung) 151.
Bevan-Lewis, Gliafärbung 117.
Bielschowskys Fibrillenfärbung 76, 81 ff.
— Achsenzylinderfärbung 76, 144.
— Gliafärbung 122.
Biondis Bindegewebsfärbung 134, 138.
Blockimprägnation 145.
Boehmers Hämatoxylin 55.
Boeke 18, 145.
Brodmann 20.
Bromammonium-Formol 38.
Burris Tuscheverfahren 157.

Cajals Achsenzylinderfärbung 76, 85, 142.
— Fibrillenfärbung 76, 77, 84.
— Gliafärbung 15, 114.
Cajeputöl 64, 68.
Carminfärbungen 61, 62.
Celloidineinbettung 42 ff.
Cerebrospinalflüssigkeit, cytolog. Untersuchung 140.
Chrom 9, 87.
Chromogen 107.
Chrom-Osmiummethode 16, 36, 43, 45, 89, 102.
Chromsilbermethode 73.
Collodionage 51.
Corpora amylacea 133.
Cox' Sublimatmethode 74.
Cytoarchitektonik 13, 20.
Cytologische Untersuchung der Cerebrospinalflüssigkeit 140 ff.

Degenerationsmethode 17.
Delafields Hämatoxylin 55.
Differenzierung 1, 6.

- Dogiel, vitale Methylenblaufärbung 150.
 Doinikows Nervenfärbung 149.
 Donaggios Fibrillenfärbung 80.
 Doppelfärbungen 56.
 Dunkelfeld 151, 156.

 Edingers Makrotom 29.
 Ehrlichs Säurehämatoxylin 57.
 Ehrlichs vitale Methylenblaufärbung 143.
 Einbettungsmethoden 39 ff.
 Eisenhämatoxylin zur Kernfärbung 56.
 — zur Markscheidenfärbung 91.
 Eisennachweis 35, 130, 131.
 Elastikafärbung 135.
 Elektivfärbungen 4, 7.
 Endplatten 18, 145.
 Entcelloidinieren 47.
 Entgelatinieren 42.
 Entparaffinieren 49.
 Eosin 56.
 Erythrosin 72.
 Exners Markscheidenfärbung 87.

 Färbung, Prinzipien 1 ff.
 Faseranatomie 12.
 Fettfärbungen 17, 25, 36, 126 ff.
 Fibrillenfärbung (siehe auch Neurofibrillenfärbung) 45, 143.
 Fibrinfärbung 129.
 Fieandts Gliafärbung 118.
 Fixierung 27 ff.
 Flechsig 19.
 Flemmings Gemisch 38.
 Fluorchrombeize 33.
 Fontana-Tribondeau 157.
 Formol 32.
 Formol-Müller, Orth 37.
 Fränkel, Markscheidenfärbung 97.
 Fuchs-Rosenthal, Zählkammer 141.
 Fuchsin-Lichtgrün 124, 128.

 Ganglienzellfärbung 14, 21, 63 ff.
 — nach Golgi 73.
 — nach Held 72.
 — nach Kronthal 72.
 — nach Nissl 9, 14, 21, 64.
 Gefäße 26, 27, 134.
 Gefriermethode 39.
 Gefrierschnitte zur histopath. Vergleichung 40.
 Spielmeyer, Technik. 3. Auf.
- Gefrierschnitt, Markscheidenfärbung am 10, 42, 89, 98 ff.
 Gehirnschnitte (große) 96, 97.
 Gelatineeinbettung 40 ff.
 Giemsa, Spirochätenfärbung 156.
 — Trypanosomenfärbung 158.
 van Giesonfärbung 27, 56.
 Glashäkchen 82.
 Gliabeize 33.
 Gliafärbung siehe Neurogliafärbung.
 Glykogenfärbung 132.
 Golgi-Methode 8, 63.
 Granula, Alzheimer 123, 124, 125, 128, 129.
 — Reich 146 ff.
 Gudden, Serienschnitte 52.

 Hämatoxylinfärbungen 55 ff.
 Hämatoxylin-Eosin 56.
 Hämatoxylin-van Gieson 56.
 Härtung 38, 43, 45.
 Heidelberger Gliafärbung 113.
 Heidenhains Eisenhämatoxylin 58, 62.
 Held, 16, 105.
 — Nervenzellfärbung 72.
 — Neurogliafärbung 120.
 Hemisphärenschnitte 19.
 Heringas Entgelatinierung 42.
 Herxheimers Fettfärbung 127.
 Holzers Gliafärbung 15, 24, 111.
 Homburger 108.
 Hortegas Gliafärbung 16, 25, 115.
 Hyalin 133.

 Jahnels Spirochätenfärbung 152, 154 ff.
 Japanische Methode (Paraffinpräparat) 48.

 Kalk 35, 131.
 Kapillarattraktion (Paraffinpräparat) 48.
 Kaplan 148.
 Kappers Nachfärbung von Pal-schnitten 93.
 Karbol-Methylviolett 109.
 Karminfärbungen siehe Carminfärbungen.
 Kernfärbungen 55 ff.
 Klarfelds Modifikation der Achú-carroschen Methode 137.
 Körnchenzellen 25, 27.

- Kossas Kalknachweis 132.
 Kresylviolett 69.
 Kronthal, Quetschpräparat 72.
 Kulschitzky, Markscheidenfärbung 93 ff.

 Landau 97.
 Lentz' Färbung Negrischer Körperchen 158.
 Levaditi, Spirochätenfärbung 133.
 Liquor, Zelluntersuchung 141.
 Lithioncarmin 62.
 Lorrain Smith, Fettfärbung 128.
 Lustgartens Reduktion 92.

 Mallorys Hämatoxylin 59, 122.
 — Anilinblaufärbung 59.
 Marchis Chromosmiummethode 16, 36, 43, 45, 89, 102 ff., 126.
 Marchi-Stadium 17.
 Markscheidenentwicklung 19.
 Markscheidenfärbung 17, 22, 36, 45, 87 ff.
 — nach Exner 87.
 — nach Fränkel 88, 97.
 — nach Kulschitzky 10, 88, 93 ff.
 — nach Kulschitzky-Wolters 10, 95.
 — nach Olivecrona 101.
 — nach Pal 88, 92.
 — nach Spielmeyer 10, 42, 89, 98.
 — nach Weigert 9, 87, 88, 90 ff.
 — am Gefrierschnitt 10, 42, 89, 98 ff.
 — an großen Schnitten 96, 97.
 Marscheidenpräparat, Überdifferenzierung von Hemisphärenschnitten 97.
 May-Grünwalds Farbgemisch 130.
 Metachromasie 2, 70.
 Methylalkohol 47.
 Methylblau-Eosinfärbung 123.
 Methylenblau 64, 149.
 — vitale Färbung 150.
 Methylgrün-Pyronin 134, 139.
 von Monakow 54.
 Mönckeberg 143.
 Müllersche Flüssigkeit 33, 36
 Müller-Formol 37.
 Muskeln 54, 57.
 Myelinoide Granula (Reich) 147.
 Myeloarchitektonik 13, 20.
 Myelogenese 19.

 Nachchromieren 94, 96.
 Nachfärben von Markscheidenpräparaten 93.
 Natronlauge-Silbermethoden 85.
 Negrische Körperchen 158.
 Nemiloffs Nervenfärbung 149.
 Nervenendigungen 18, 145.
 Nervenfärbung nach Reich 146.
 Neurofibrillenfärbung 36, 75 ff.
 — nach Apáthy 10, 77.
 — nach Bethe 78.
 — nach Bethe-Mönckeberg 143.
 — nach Bielschowsky 10, 81 ff.
 — nach Cajal 10, 84.
 — nach Donaggio 80.
 Neurogliabeize siehe Gliabeize.
 Neurogliafärbung 17, 18, 23, 36, 45, 104 ff.
 — nach Alzheimer 106.
 — nach Benda 113.
 — nach Bevan-Lewis 114.
 — nach Cajal 15, 105, 114.
 — nach Fieandt 118.
 — nach Held, 120, 122.
 — nach Holzer 15, 105, 111.
 — nach Hortega 16, 105, 115.
 — nach Nissl 105, 114.
 — nach Oppenheim 118.
 — mit Viktoriablaue (Heidelberger Methode) 113.
 — nach Weigert 10, 11, 104, 106 ff.
 Neurogliafaserfärbung am Gefrierschnitt 108, 111.
 Neurokeratin 148.
 Nilblausulfat 128.
 Nissl 21, 64, 105.
 Nissls Ganglienzellfärbung 9, 12, 21, 45, 54, 62, 64 ff.
 Noguchi, Spirochätenfärbung 153.

 Obregia, Serienschnitte 51.
 Olivecrona, Markscheidenfärbung 101.
 Oppenheim, Gliafärbung 118.
 • Orthsche Mischung 37.
 Osmiumsäure 102.

 Pal, Markscheidenfärbung 92.
 Panoptische Färbung 60.
 Pappenheim 1.
 Pappenheim-Unna, Plasmazellfärbung 139.
 Paraffineinbettung 45 ff.

- Paraffinpräparate, Aufkleben 48.
 — Serienschritte 52.
 Peripherisches Nervensystem 142 ff.
 Photoxylin 45.
 Pigmentfärbung 62.
 Plaques, senile 133.
 Plasmazellfärbung 32, 35, 134, 139.
 Primäre Färbbarkeit 4.
 Progressive Färbung 1.
 Protagonide siehe Hortega.
 Pyridin 83, 154.
- Reichs Methoden der Nervenfärbung 146 ff.
 Remontage 6.
 Resoreinfuchsin 135.
 Retrograde Zellveränderungen 18.
 Rio Hortega siehe Hortega.
 Roehls Kalknachweis 132.
- Scharlachrot, Fettfärbung 17, 127.
 Scharlachrot-Stadium 17.
 Schneiden 38 ff.
 Schnellbeize 34, 35.
 Schultzes Natronlauge-Silbermethode 85 ff.
 Schwannsche Scheide 144, 149.
 Seifenmethylenblau (Nissl) 64.
 Senile Plaques 133.
 Serienschritte nach Gudden 52.
 — nach Obregia 51.
 — nach Weigert 50.
 — Übereinanderschichtung 53.
 Signieren der Stücke 31.
 Silberimprägnation der Fibrillen 81 ff.
 Spielmeier, Karbolmethylviolett zur Gliafärbung 109.
 — Markscheidenfärbung am Gefrierschnitt 10, 42, 89, 98 ff.
 Spirochäte pallida 151 ff.
 — — im Dunkelfeld 151, 156.
 Spirochätenfärbung nach Burri 157.
 — nach Fontana-Tribondeau 157.
 — nach Giemsa 156.
 — nach Jahnelt 152, 154 ff.
 — nach Levaditi 152.
 — nach Levaditi-Noguchi 153.
- Sublimat 37.
 Substantive Färbung 4.
 Syphilis-Spirochäte 151 ff.
- Tanninsilberfärbung für Bindegewebe 136, 137.
 — für Spirochäten 157.
 Thionin 67, 69.
 Toluidinblaufärbung 67, 69.
 Trypanosomen 158.
 Tuberkelbazillen 159.
 Turnbolls Eisenreaktion 130.
- Überdifferenzieren (Markscheidenpräparat) 97.
 Übersichtsbilder 45, 53 ff.
 Unna-Pappenheim, Plasmazellfärbung 139.
 Uneingebettet-Schneiden 39.
- Vergleichende histopathische Analyse 35, 36, 63.
 Victoriablaufärbung 113.
 Vitale Färbungen 11, 12.
 Vitale Methylenblaufärbung 150.
 Vogt 20.
- Weigert 8, 11, 87, 104.
 Weigerts Eisenhämatoxylin (Kernfärbung) 56.
 — Elastikafärbung 135.
 — van Giesonfärbung 56.
 — Markscheidenfärbung 9, 87, 90 ff.
 — Neurogliabeize 33.
 — Neurogliafärbung 24, 104, 106 ff.
 — Schnellbeize 34.
 — Serienschritte 50.
- Wolters Modifikation der Kulschitzkyschen Markscheidenmethode 95 ff.
- Yamagiva 111.
- Zählkammer (Liquoruntersuchung) 141.
 Zenkersche Flüssigkeit 38.
 Zuckerplatten (Serienschritte) 51.
 Zupfpräparate 145, 146, 150.