

HANDBUCH
DER
SPECIELLEN
PATHOLOGIE UND THERAPIE

FÜR
PRAKTISCHE ÄRZTE UND STUDIRENDE.



DR. HERMANN EICHHORST,

O. Ö. PROFESSOR DER SPECIELLEN PATHOLOGIE UND THERAPIE UND DIRECTOR DER MEDICINISCHEN
UNIVERSITÄTSKLINIK IN ZÜRICH.

VIERTER BAND.

KRANKHEITEN DES BLUTES UND STOFFWECHSELS UND INFECTIONSKRANKHEITEN.

INST. MED. FARM. TG-MUREȘ
ORV. TUD. GYÓGYÁSZ. INT. NYH.
Bibl. Centrals-Központi Könyvtár
195
Lélt. sz. 21.0681

MIT 105 HOLZSCHNITTEN.

Vierte umgearbeitete und vermehrte Auflage.

I. M. F. Tîrgu-Mureș
O. Gy. F. I. Marosvásárhely
Biblioteca — Könyvtár
WIEN UND LEIPZIG.

URBAN & SCHWARZENBERG.
1891.

EO AUG. 1973

UNIO

20 DEC 1960

M

D

D

DEC 10 58



*Uebersetzungen dieses Buches sind in englischer, französischer, italienischer,
russischer und spanischer Sprache erschienen.*



20

Inhaltsübersicht über Band IV.

Krankheiten des Blutes und Stoffwechsels und Infectionskrankheiten.

Capitel VIII.

Krankheiten des Blutes und der blutbereitenden Organe.

	Seite
Krankheiten des Blutes	1—76
1. Leukaemie	1—17
2. Pseudoleukaemie	17—21
3. Progressive perniciöse Anaemie, Anaemia progressiva perniciosa . .	21—36
4. Bleichsucht. Chlorosis	36—47
5. Melanaemie	47—50
6. Purpura simplex	50—51
7. Purpura rheumatica	51—53
8. Blutfleckenkrankheit. Morbus maculosus Werlhofii	53—58
9. Scorbut	58—68
10. Paroxysmale Haemoglobinurie. Haemoglobinuria paroxysmale	68—71
11. Bluterkrankheit, Haemophilia	71—76

ABSCHNITT II.

Krankheiten der Milz	77—93
1. Acute Milzvergrößerung	77—81
2. Chronische Milzvergrößerung	81—85
3. Embolischer Milzinfarct	85—86
4. Milzkapselentzündung, Perisplenitis	86—87
5. Milzentzündung. Splenitis	87—89

	Seite
6. Amyloidmilz. Lien amyloideum	89—90
7. Milzkrebs. Carcinoma lienis	91
Anhang: Fibrome, Enchondrome, Cysten, Dermoidcysten, Lymphangiome und Cavernome der Milz	91
8. Milzeczchinococc. Echinococcus lienis	91
Anhang: Pentastomum denticulatum	91
Cysticercus cellulosae	91
9. Milzruptur. Ruptura lienis	91—92
10. Wandermilz. Lien mobile	92—93
11. Aneurysma der Milzarterie. Aneurysma arteriae lienalis	93

Capitel IX.

Krankheiten des Stoffwechsels.

1. Fettsucht. Polysarcia	94—104
2. Gicht. Arthritis uratica	104—122
3. Zuckerharnruhr. Diabetes mellitus	122—147
Anhang: Melliturie	147—148
4. Einfache Harnruhr. Diabetes insipidus	148—153
5. Oxalurie	153—154
6. Cystinurie	154—156
7. Brenzkatechinurie	156
8. Englische Krankheit. Rachitis	156—170
9. Knochenerweichung. Osteomalacia	170—175
10. Deformirende Gelenkentzündung. Arthritis deformans	175—178

Capitel X.

Infectionskrankheiten.

A. Infectionskrankheiten mit typischer Localisation	179—491
---	---------

ABSCHNITT I.

Acute infectiöse Exantheme	179—277
1. Masern. Morbilli	179—194
2. Scharlach. Scarlatina	194—210
3. Rötheln. Rubeola	210—212
4. Flecktyphus. Typhus exanthematicus	212—224
5. Rose. Erysipelas	224—235
6. Herpes	235—243
a) Herpes facialis	235—237
b) Gürtelrose. Herpes Zoster	237—240
c) Herpes progenerialis	241—242
d) Herpes des Rachens. Herpes pharyngis	242—243
e) Herpes des Kehlkopfes. Herpes laryngis	243

	Seite
7. Schweissfriesel. Febris miliaris	243—244
8. Windpocken. Varicellae	244—249
9. Pocken. Variola	249—266
10. Schutzpockenimpfung. Vaccination	266—277

ABSCHNITT II.

Infectionskrankheiten mit vorwiegender Beteiligung des Bewegungsapparates (Gelenke und Muskeln)	278—290
1. Acuter Gelenkrheumatismus. Rheumatismus articularum acutus	278—287
Anhang: Polysynovitis	287
Polytendinitis	287
2. Chronischer Gelenkrheumatismus. Rheumatismus articularum chronicus	287—289
3. Muskelrheumatismus. Rheumatismus musculorum	289—290

ABSCHNITT III.

Infectionskrankheiten mit vorwiegender Beteiligung des Blutes und der blutbereitenden Organe	291—322
1. Rückfallsfieber. Febris recurrens	291—303
2. Malaria	303—320
3. Pest. Pestilentia	320—322

ABSCHNITT IV.

Infectionskrankheiten mit vorwiegender Beteiligung der Respirationsorgane	323—340
1. Keuchhusten. Tussis convulsiva	323—334
2. Grippe. Influenza	334—340

ABSCHNITT V.

Infectionskrankheiten mit vorwiegender Beteiligung des Verdauungsapparates	341—434
1. Epidemische Ohrspeicheldrüsenentzündung. Parotitis epidemica	341—346
2. Primäre acute infectiöse Phlegmone des Pharynx, Pharyngitis phlegmonosa acuta infectiosa idiopathica	346—347
3. Febris herpetica	347—348
4. Abdominaltyphus. Typhus abdominalis	348—390
5. Ruhr. Dysenterie	390—400
6. Asiatische Cholera. Cholera asiatica	400—427
7. Europäische Cholera. Cholera europaea	427—430
8. Gelbes Fieber. Febris flava	430—434
Anhang: Weil'sche Krankheit	434

ABSCHNITT VI.

Infectionskrankheiten mit vorwiegender Beteiligung des Geschlechtsapparates	435—468
1. Tripper. Urethritis blennorrhoeica	435—458
2. Weicher Schanker. Ulcus molle	458—468

ABSCHNITT VII.

Seite

Infectionskrankheiten mit vorwiegender Beteiligung des Nervensystemes	469—491
1. Epidemische Cerebro-Spinalmeningitis. Meningitis cerebro-spinalis epidemica	469—478
2. Einfache Cerebro-Spinalmeningitis. Meningitis cerebro-spinalis simplex	478—480
3. Seröse Cerebro-Spinalmeningitis. Meningitis cerebro-spinalis serosa	480
4. Starrkrampf. Tetanus	480—491
B. Infectionskrankheiten mit wechselnder Localisation	492—688

ABSCHNITT I.

Tuberculose	492—584
1. Lungenschwindsucht. Phthisis pulmonum	493—537
2. Kehlkopfschwindsucht. Phthisis laryngea	537—543
A n h a n g: Tuberculose der Nase	543
Tuberculose der Schildd- und Thymusdrüse	543
Tuberculose der Brustdrüse	543
3. Rachenschwindsucht. Phthisis pharyngea	543—545
A n h a n g: Tuberculose der Zunge, Lippen, Wangenschleimhaut, Speiseröhre und des Magens	545
4. Darmschwindsucht. Phthisis enterica	545—550
A n h a n g: Tuberculose Mastdarmstiel	550
5. Chronische ulceröse Tuberculose der Harnorgane	550—557
A n h a n g: Tuberculose des männlichen und weiblichen Geschlechtsapparates	557
6. Solitærtuberculose innerer Eingeweide	557—558
a) Solitærtuberkel im Gehirn	557—558
b) Solitærtuberkel im Rückenmark	558
c) Solitærtuberkel in der Milz	558
d) Solitærtuberkel in der Leber	558
e) Solitærtuberkel im Herzmuskel	558
7. Allgemeine Miliartuberculose. Tuberculosis miliaris disseminata	558—567
8. Tuberculöse Hirnhautentzündung. Meningitis tuberculosa	567—572
9. Tuberculöse Brustfellentzündung. Pleuritis tuberculosa	572—573
10. Tuberculöse Herzbeutelentzündung. Pericarditis tuberculosa	574—575
11. Tuberculöse Bauchfellentzündung. Peritonitis tuberculosa	575—576
12. Scrophulose	576—584

ABSCHNITT II.

Syphilis	585—654
1. Erworbene Syphilis in der primären und secundären Periode. Syphilis acquisita primaria et secundaria	587—613
2. Tertiäre Syphilis der Haut, Muskeln, Fascien, Gelenke und Knochen	613—616

	Seite
3. Nasensyphilis. Syphilis nasi	616—618
4. Kehlkopfsyphilis. Syphilis laryngis	618—622
5. Tracheal- und Bronchialsyphilis. Syphilis tracheae et bronchorum	623—624
6. Lungensyphilis. Syphilis pulmonum	624—626
A n h a n g: Syphilis der Brustdrüse	626
7. Syphilis des Verdauungsapparates. Syphilis tractus intestinalis	626—628
Syphilis der Mundhöhle	626
Syphilis der Zunge	626
Syphilis der Rachenorgane	626—627
Syphilis der Speicheldrüsen	627
Syphilis der Speiseröhre	628
Syphilis des Magens	628
Syphilis des Darmes	628
Syphilis des Mastdarmes	628
8. Lebersyphilis. Syphilis hepatis	628—631
A n h a n g: Syphilis der Bauchspeicheldrüse	631
9. Milzsyphilis. Syphilis lienis	631—632
10. Nierensyphilis. Syphilis renum	632—633
A n h a n g: Haemoglobinurie, Albuminurie	633
11. Syphilis der Geschlechtsorgane	633
Syphilis der Hoden	633
Syphilis des Penis	633
Syphilis der Nebenhoden	633
Syphilis des Vas deferens	633
Syphilis der Samenbläschen	633
Syphilis der Prostata	633
12. Syphilitische Veränderungen an den Circulationsorganen	633—634
Syphilitische Veränderungen am Herzmuskel	633
Syphilitische Veränderungen am Endocard	633
Syphilitische Veränderungen am Herzbeutel	633—634
Syphilitische Veränderungen an den Arterien	634
13. Gehirnsyphilis. Syphilis cerebri	634—644
14. Rückenmarkssyphilis. Syphilis medullae spinalis	644—646
15. Syphilis der peripheren Nerven	646
16. Erbsyphilis. Syphilis hereditaria	646—654

ABSCHNITT III.

Aussatz, Lepra	655—659
--------------------------	---------

ABSCHNITT IV.

Diphtherie	660—688
1. Rachendiphtherie. Diphtheria faucium	662—675
2. Kehlkopfdiphtherie. Diphtheria laryngis	675—686
3. Nasendiphtherie. Diphtheria nasi	686—687
4. Speiseröhrendiphtherie. Diphtheria oesophagi	687

	Seite
5. Magendiphtherie. <i>Diphtheria ventriculi</i>	687—688
6. Diphtherie der Darmschleimhaut. <i>Enteritis diphtherica</i>	688
A n h a n g: Diphtherie der Gallenwege und der Schleimhaut der harnleitenden Wege	688
C. Zoonosen	689—708
1. Milzbrand. <i>Anthrax</i>	689—692
2. Rotz. <i>Malleus humidus</i>	692—694
3. Strahlenpilzkrankheit. <i>Actinomycosis</i>	694—695
4. Maul- und Klauenseuche. <i>Aphthae epizooticae</i>	695—696
5. Tollwuth. <i>Lyssa</i>	696—698
A n h a n g: Trichinenkrankheit. <i>Trichinosis</i>	698—708
Sachregister	709—750



CAPITEL VIII.

Krankheiten des Blutes und der blutbereitenden Organe.



Krankheiten des Blutes.

1. Leukaemie. Virchow.

(*Leucocythaemie*. Bennet.)

I. Aetiologie. Das Wesen der Leukaemie besteht in einer überreichen und stetig zunehmenden Einschwemmung von farblosen Blutkörperchen in das Blut, während die Zahl der rothen Blutkörperchen mehr und mehr abnimmt. *Virchow* hat zuerst (1845) die Bedeutung der Krankheit erkannt und ist daher als ihr Entdecker anzusehen.

Man pflegt drei Arten von Leukaemie zu unterscheiden und sie als lienale, lymphatische und myelogene Leukaemie zu benennen, je nachdem Milz, Lymphdrüsen oder Knochenmark den Ausgangspunkt der Erkrankung bilden. Die myelogene Leukaemie wurde erst in neuerer Zeit von *E. Neumann* entdeckt (1869) und scheint nach diesem ebenso gründlichen wie zuverlässigen Forscher eine ganz besonders wichtige aetiologische Bedeutung zu haben. In der Regel freilich bekommt man es mit Mischformen von Leukaemie zu thun, und zwar sind meist alle drei der Blutbildung dienenden Organe, wenn auch häufig in sehr verschieden hohem Grade, von Veränderungen betroffen.

Béhier hat noch eine vierte Form von Leukaemie unterschieden und sie als enterische Leukaemie benannt. Bei ihr soll der Follikelapparat des Darmes den Ausgangspunkt des Leidens bilden. Sicher ist, dass in der Beobachtung von *Béhier* Milz und Lymphdrüsen unverändert waren, während sich am Darm weitgehende hyperplastische Veränderungen des Lymphdrüsenapparates fanden, allein die Untersuchung des

Knochenmarkes fehlt, und es liegt demnach die Möglichkeit vor, dass dieser Fall eigentlich myelogenen Ursprunges war.

Fälle, in welchen bei Leukaemie die blutbildenden Organe unversehrt waren, so dass man die Krankheit als reine Blutkrankheit — haematogene Leukaemie — aufzufassen hätte (*Koltmann, Biesiadecki*), sind nicht bekannt. *Bizzozero* will sogar nachgewiesen haben, dass Theilungsfiguren (Mitosen, Kariokinesen) an den farblosen Blutkörperchen im Blute selbst nicht vorkommen, was freilich *Spronck* nicht bestätigt hat.

In Bezug auf die Häufigkeit der verschiedenen Leukaemieformen galt bis vor Kurzem die Ansicht, dass die meisten Fälle lienalen Ursprunges seien, wozu sich häufig späterhin Veränderungen an den Lymphdrüsen gesellen. Fälle von reiner lienaler, namentlich aber von reiner lymphatischer Leukaemie galten mit Recht für selten. *Neumann* aber hat gezeigt, dass für die meisten, vielleicht gar für alle Fälle das Knochenmark als primärer Ausgangspunkt der Erkrankung von Leukaemie anzusehen ist. Freilich bleibt es nur ausnahmsweise bei der myelogenen (medullären) Leukaemie stehen, denn *Neumann* konnte nur drei Beobachtungen (*Litten, Englisch, Brodowski*) ausfindig machen, wozu noch eine neuere von *Fleischer & Leube* kommt, in welchen es sich um eine rein myelogene Leukaemie gehandelt zu haben scheint. Gegen die älteren Beobachtungen von reiner lienaler und reiner lymphatischer Leukaemie lässt sich anführen, dass man damals das Knochenmark noch nicht untersucht hat.

Leukaemie kommt häufiger bei Männern vor. *Birch-Hirschfeld* stellte 200 Fälle aus der Litteratur zusammen, worunter 135 Männer (67.5 Procente) und 65 Frauen (32.5 Procente).

Meist tritt die Krankheit zwischen dem 20.—50sten Lebensjahr auf, und zwar scheint das Maximum der Erkrankungen für Männer in das dritte, für Frauen in das vierte Lebensdecennium zu fallen. Sie kommt aber auch bei Kindern und Greisen vor (ältester Fall 75 Jahre). In der Kindheit entwickelt sie sich häufiger zwischen dem 7.—14. Lebensjahre als früher. *Orth* und *Hasslinger & Schiff* freilich constatirten Leukaemie in je einem Falle bereits bei einem 8monatlichen Kinde.

Die Lebensstellung ist nicht ohne Einfluss, denn keinem Zweifel unterliegt es, dass die niederen arbeitenden Classen besonders häufig von Leukaemie betroffen werden.

Nach eigenen Erfahrungen scheinen geographische Verhältnisse von einigem Belang. In meiner Heimat Königsberg bekam ich Leukaemie relativ häufig zu sehen, aber fast sämtliche Fälle betrafen Juden, welche aus Russisch-Polen herübergekommen waren, um in der Königsberger Klinik Heilung zu suchen. Aber auch unter den Einheimischen habe ich in Ostpreussen Leukaemie öfter zu behandeln bekommen als in Berlin, in Göttingen und namentlich in Jena. Während meiner Thätigkeit in Zürich habe ich unter mehr als 14.000 Kranken erst vier Fälle von Leukaemie gesehen.

Unmittelbare Ursachen lassen sich in nicht seltenen Fällen gar nicht nachweisen. Zuweilen aber schloss sich die Krankheit an vorangegangene Verletzungen an, von welchen gerade die Milz oder die Knochen betroffen wurden. *Mursick* beobachtete sogar bei einem Soldaten acutes Auftreten von Leukaemie fünf Tage nach einer Oberschenkelamputation.

Credé und *Kocher* sahen Leukaemie nach Splenectomie entstehen.

Verletzungen nahe stehen körperliche Ueberanstrengungen, welche man in manchen Fällen als Grund des Leidens angegeben hat.

⤴ Auch von geistiger Ueberanstrengung, Kummer, Sorge und Aufregung will man mehrfach üblen Einfluss gesehen haben. ⤵

Bei Frauen werden Schwangerschaft, Geburt und Menstruationsstörungen mit Leukaemie in aetiologische Verbindung gebracht; *Paterson* hat sogar neuerdings hervorgehoben, dass danach die krankhaften Veränderungen sehr acut entstehen und verlaufen können.

Sänger fand, dass sich Leukaemie einer Schwangeren nicht auf die Frucht überträgt.

⤴ Zuweilen sah man das Leiden in Folge von chronischem Durchfall auftreten. Auch soll es bei Kindern durch Rachitis angefaht werden können. ⤵

Mitunter schliesst es sich an Infectionskrankheiten an. In erster Linie ist Malaria zu nennen, wobei man gefunden haben will, dass weniger die typischen als vielmehr die irregulären chronischen Fälle Leukaemie im Gefolge haben. Manchmal ist Syphilis Grund des Leidens; namentlich kommt bei Kindern hereditäre Syphilis in Betracht. *Innemann* beschrieb eine Beobachtung von myelogener Leukaemie, welche nach Abdominaltyphus entstanden war. Auch soll Diphtherie Grund für Leukaemie abgeben können. Bei Kindern will man Leukaemie im Anschlusse an Scrophulose auftreten gesehen haben. Wie weit die progressive perniciose Anaemie hierher gehört, ist zweifelhaft; *Litten* veröffentlichte aus der *v. Freyrichs'schen* Klinik eine Beobachtung, in welcher dieses Leiden in Leukaemie überging, ebenso *Waldstein*. Zuweilen wandelt Pseudoleukaemie in Leukaemie um.

Manche schreiben dem Alkoholmissbrauch eine ungünstige Bedeutung zu.

In vereinzeltten Fällen sind hereditäre Momente im Spiel gewesen.

Casati beobachtete bei einem 10jährigen Mädchen lienale Leukaemie, dessen Grossmutter und Vater an dem gleichen Uebel litten. *Biermer* fand das Leiden bei zwei Schwestern von 3 und 4½ Jahren, *Senator* bei Zwillingen von 1½ Jahren. Ich selbst wurde vor einiger Zeit zu einer Consultation nach Hannover gerufen, bei der es sich um einen 12jährigen Knaben handelte, dessen Vetter gleich ihm an hochgradiger Leukaemie litt, und kürzlich untersuchte ich ein Kind von 4 Jahren mit Leukaemie, dessen Bruder im Alter von 12 Jahren an Leukaemie verstorben war.

Leukaemie kommt auch bei Thieren vor und ist bei Hunden, Pferden, Rindern und Schweinen beschrieben worden.

II. Symptome. Unter den Symptomen der Leukaemie ziehen vor Allem die Veränderungen im Blute die Aufmerksamkeit auf sich. Sie sind schon deshalb die hauptsächlichsten, weil alle übrigen Symptome auch unter anderen Umständen, namentlich bei anaemischen Zuständen, vorkommen können, und erst der specifice Blutbefund die Krankheit zur Leukaemie stempelt. Derselbe ist mit Hilfe des Mikroskopes leicht erkennbar und erfordert keine grossen technischen Vorübungen. Man steche in eine vordem gereinigte Fingerkuppe mit der Nadel hinein, nehme von dem spontan hervorgehenden Blutstropfen einen kleinen Theil auf ein sorgfältigst gereinigtes Deckgläschen und lege letzteres, mit der aufgefangenen Blutmenge nach abwärts gerichtet, auf ein ebenfalls sorgsam ge-

reinigtes Objectglas. Waren die Glasflächen rein, so vertheilt sich das Blut in gleichmässig dünner Schicht und ist für die mikroskopische Untersuchung bei 300—400facher Vergrösserung unmittelbar verwendbar.

Oft fallen übrigens schon mikroskopisch gewisse Eigenthümlichkeiten am Blute auf. Es sieht auffällig hell und wässerig, mitunter chocoladebraun oder hefefarben aus; es gerinnt langsam, und wenn man gar eine etwas grössere Blutmenge durch Schröpfkopf entleert hat, bemerkt man auf dem Blutkuchen weisse Striche, Punkte und Inseln, oder es überzieht sich die Oberfläche des Coagulums mit einer Art von weissgrauer Rinde, welche aus nichts Anderem als aus zusammengeballten weissen Blutkörperchen besteht.

Was bei der mikroskopischen Untersuchung des Blutes sofort auffällt, ist sein abnorm grosser Gehalt an farblosen Blutkörperchen. Während dieselben im gesunden Blute so sparsam vorkommen, dass man sie immer nur vereinzelt und selten antrifft, kommt doch beim Gesunden nur 1 farbloses Blutkörperchen auf 350—500 rothe Blutkörperchen, beobachtet man bei Leukaemie eine so bedeutende Vermehrung, dass in vorgeschrittenen Fällen die farblosen die farbigen Blutkörperchen nicht nur an Zahl erreichen, sondern selbst übertreffen. Es ist mehrfach berichtet worden, und ich selbst habe eine solche Beobachtung gemacht, dass man in einzelnen hochgradigen Fällen besondere Aufmerksamkeit darauf verwenden musste, um überhaupt rother Blutkörperchen ansichtig zu werden, so dass man es mit einer ausgesprochenen Weissblütigkeit zu thun bekommt. Aber auch in weniger hochgradigen Fällen ist das mikroskopische Blutbild charakteristisch und leicht kenntlich (vergl. Fig. 1).

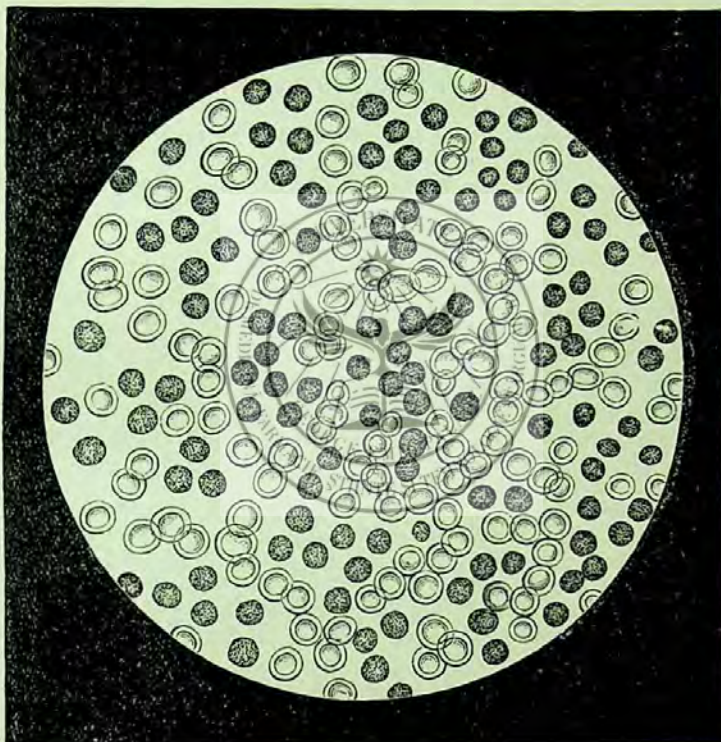
Die farblosen Blutkörperchen sind nicht immer von gleicher Gestalt. Man kann unter ihnen drei Hauptformen unterscheiden. Die eine Art ist kleiner als die rothen Blutkörperchen und besitzt einen einzigen leicht färbbaren Kern, welcher von einem schmalen Protoplasmasaum umgeben ist. Letzterer ist mitunter so wenig ausgesprochen und erkennbar, dass man es mehr mit freien Kernen als mit ausgebildeten Zellen zu thun zu haben scheint. Es gleichen diese farblosen Blutkörperchen den in den Lymphdrüsen enthaltenen Parenchymzellen und führen daher auch den Namen Lymphocyten. Sie kommen im Blute bei der vorwiegend lymphatischen Leukaemie besonders reichlich vor und werden nicht ohne Grund hauptsächlich als aus den Lymphdrüsen abstammend angesehen.

Eine zweite Art von farblosen Blutkörperchen zeichnet sich dadurch aus, dass sie die rothen Blutzellen an Grösse übertrifft. Sie enthält in ihrem Innern nur einen einzigen Kern (mononucleäre Form) oder 3 bis 4 Kerne (polynucleäre Form), welche kleeblattartig zusammenliegen oder häufig nur Einschnürungen erkennen lassen. Die Kerne sind übrigens schwer färbbar. Diese Form von farblosen Blutkörperchen gleicht sowohl Zellen der Milzpulpa, als auch solchen des Knochenmarkes, und es ist daher die ältere Annahme nicht richtig, dass sie bei vorwiegender Betheiligung der Milz besonders zahlreich im leukaemischen Blute vorkämen.

Endlich hat *Mosler* neuerdings auf farblose Blutkörperchen aufmerksam gemacht, welche in ihrem Inneren Fetttropfen enthalten; sie sollen aus dem Knochenmarke herkommen und für myelogene Leukaemie charakteristisch sein. Viel bezeichnender aber sind für myelogene Leukaemie

die sogenannten Uebergangsformen von *E. Neumann*. Es sind das gewissermassen noch nicht vollkommen ausgebildete rothe Blutkörperchen, welche noch in ihrem Inneren einen grossen Kern führen, während nur die Randpartien homogen und gefärbt erscheinen. Freilich können dieselben auch bei anderen schweren Anaemien vorkommen, wo dann aber wieder keine so hochgradige Vermehrung der farblosen Blutkörperchen wie bei Leukaemie erreicht wird. Als besonders charakteristisch für myelogene Leukaemie erklärt *Ehrlich*, der sich mit der Histologie der farblosen Blutkörperchen besonders eingehend beschäftigt hat, die sogenannten mononucleären Zellen mit neutrophiler Körnung (Myelocyten). Es sind dies Zellen mit einem grossen Kern und feinkörnigem Protoplasma, welches sich

Fig. 1.



Blut bei vorwiegend lymphatischer Leukaemie. Vergrösserung 450fach. (Eigene Beobachtung.)

mit Neutralfarben tingiren lässt. Solche Neutralfarben bilden sich durch Zusammentritt einer Farbsäure (Säurefuchsin) mit einer Farbbase (Methylgrün). Der Fund von mononucleären Zellen mit neutrophiler Körnung gewinnt um so grössere Bedeutung, als solche Gebilde im Blute eines gesunden Erwachsenen überhaupt nicht vorkommen, dagegen bei myelogener Leukaemie sich schon sehr früh einstellen. Auch eosinophile Zellen treten ungewöhnlich zahlreich bei myelogener Leukaemie im Blute auf, doch kommen diese, wenn auch sparsamer, im Blute von Gesunden vor.

Harris beobachtete in einem Falle Blutkörperchen-haltige Zellen im Blute mit amöboider Bewegung.

Die rothen Blutkörperchen erscheinen im leukaemischen Blute mitunter an Zahl auffällig verringert. Die Abnahme kann bis mehr als

0.5 Millionen in 1 Cbmm. (normal 5 Millionen) gehen, ist aber in der Regel beträchtlich weniger. Uebrigens kommen bei fortlaufenden Untersuchungen vielfach Schwankungen vor, was auch für die farblosen Blutkörperchen gilt, obschon das Endresultat darauf hinausläuft, dass die farblosen Blutkörperchen immer mehr zu-, die farbigen stetig abnehmen. Man hat an den rothen Blutkörperchen Blässe und abnorme Gestaltung (birnförmige, keulenförmige, zwerchsackartige u. s. f.) beobachtet, sogenannte Poikilocytose.

Dass man einer genauen Untersuchung des Blutes bei Leukaemie allezeit besondere Aufmerksamkeit hat angedeihen lassen, ist leicht verständlich. Die im Verlaufe von Leukaemie häufig auftretenden Spontanblutungen liefern oft reichliches Untersuchungsmaterial. Nicht selten sieht das Blut trübe, milch-, chylus- oder eiterartig aus. Es zersetzt sich leicht und nimmt saure Reaction an, wahrscheinlich, weil sich aus dem reichlich in ihm enthaltenen Lecithin Glycerinphosphorsäure bildet. Frisches Blut von Leukaemischen dagegen besitzt, wie Mosler zeigte, die gewöhnliche alkalische Reaction. Das specifische Gewicht des Blutes erscheint vermindert (1036—1049 statt durchschnittlich 1055). Das Blut besitzt geringe Neigung zur Gerinnung, was Bockendahl & Lantröher aus seinem reichen Peptongehalte (13.7 Gramm Alkoholfällung) erklären. Das Pepton soll von den farblosen Blutkörperchen herkommen. Lässt man das Blut in Glasgefäßen ruhig stehen und sich absetzen (*Welcher's* Sedimentirungsmethode), so erscheint die unterste Sedimentschicht, welche aus rothen Blutkörperchen besteht, vermindert, während die mittlere, aus farblosen Blutkörperchen gebildete, eine ungewöhnliche Mächtigkeit gewonnen hat. Es scheiden sich häufig im Blute beim Stehen Krystalle aus, um so reichlicher je länger das Blut aufbewahrt wird. Es sind dies die sogenannten *Charcot-Neumann'schen* Krystalle, welche mit *Leyden's* Asthmaphosphatkrystallen vollkommen übereinstimmen. *Zenker* leitete sie von den farblosen Blutkörperchen her, da er sie im Innern und auf der Oberfläche derselben antraf (vergl. Fig. 2), *Neumann* jedoch hob hervor, dass diese Krystalle sich nur dann im Blute ausscheiden, wenn bei der Leukaemie das Knochenmark theilhaftig ist. Er ist daher der Ansicht, dass vom Knochenmark her eine Substanz in das Blut übertragen werde, welche die Krystallisation hervorruft. Das Knochenmark bietet in solchen Fällen stets ein eiterähnliches (pyoides) Aussehen dar und im Blute trifft man ausserdem mono- und polynucleäre Protoplasma-reiche Zellen an.

An den vermehrten farblosen Blutkörperchen des frischen Blutes hat man wiederholentlich gesehen, dass die amöboiden Bewegungen vermindert oder verloren gegangen waren, so dass man an ihnen Absterbungsvorgänge angenommen hat. *Löwit* bringt damit sogar die Ansammlung der farblosen Blutkörperchen im Blute in Zusammenhang. Nach *Birk* sollen sie kein Fibrinferment liefern. War Intermittens vorausgegangen, so enthielten mitunter die farblosen Blutkörperchen Pigmentkörnchen, — Melanoleukaemie. In manchen Beobachtungen fiel die grosse Zahl von Protoplasmakörnchen (Elementarkörnchen, heute auch Blutplättchen oder Haematoblasten genannt) auf, die oft haufenweise dicht gedrängt neben einander lagen. *Friedreich* hat in einem Falle an den rothen Blutkörperchen Amöboidbewegungen nachweisen gekonnt. Auch hat man wiederholentlich Mikrocyten beschrieben (ungewöhnlich kleine rothe Blutkörperchen). Vereinzelt tauchen Angaben über das Vorkommen von Schizomyceten im Blute auf, namentlich hat *Klebs* behauptet, dass Leukaemie zu den Infektionskrankheiten gehöre. Den gleichen Standpunkt hat *Gillavry* vertreten und die Benennung Leukomykosis vorgeschlagen.

Den Haemoglobingehalt des Blutes sah ich bei einem 46jährigen Manne bis auf 15 Procent der normalen Menge sinken. Dabei betrug die Zahl der farbigen Blutkörperchen 316.000 und diejenige der farblosen 360.000 in 1 Cbmm.; doch hebt *Laacher* hervor, dass mitunter der Haemoglobingehalt eines einzelnen rothen Blutkörperchens nicht wesentlich verändert erscheint. In Uebereinstimmung mit der Abnahme der rothen Blutkörperchen und der Haemoglobinmenge steht die Verminderung des Eisengehaltes im Blute.

Die ersten eingehenden chemischen Untersuchungen des Blutes führte *Scherer* in einem von *v. Bamberger* & *Virchow* beobachteten Falle aus. Es kommen im leukaemischen Blute Stoffe vor, welche grösstentheils von den bluthbildenden Organen eingeführt zu sein scheinen. Wir nennen als solche: Hypoxanthin, Xanthin, Glutin, Lecithin, Ameisensäure, Milchsäure, Bernsteinsäure, Peptone, Spuren von Leucin und Nucleinphosphor-

Fig. 2.



Leukaemische Krystalle aus dem Blute, theils frei, theils in farblosen Blutkörperchen eingeschlossen. Nach *Zenker*.

säure (*Kossel*). Letztere Substanz kommt im normalen Blute nur spurweise vor, nimmt aber in leukaemischem, entsprechend dem Reichthume des Blutes an kernhaltigen Zellen, bedeutend zu. Ausserdem sind von den genannten Körpern für Leukaemie als charakteristisch Hypoxanthin und Glutin anzusehen, denn wenn auch *Salomon* Hypoxanthin aus gesundem Blute gewann, so war dies doch nur dann der Fall, wenn das Blut einige Zeit gestanden hatte, nicht im frischen Aderlassblute. Derselbe Autor bestimmte in einem Falle den Hypoxanthingehalt des leukaemischen Leichenblutes auf 0.116%, während die Milchsäuremenge 0.064% betrug. Das Hypoxanthin dürfte grösstentheils aus der Milz herkommen, aber nicht richtig ist es, wenn es *Mosler* bei lymphatischer Leukaemie im Blute vermisst haben will. Das Vorkommen von Glutin sind *Neumann & Salkowski* geneigt, mit Veränderungen im Knochenmarke in Zusammenhang zu bringen; es war übrigens in der oben erwähnten Beobachtung von *Salomon* nicht nachweisbar.

Den Blutabnormitäten stehen an klinischer Wichtigkeit die localen Veränderungen an den blutbildenden Organen am nächsten.

Am constantesten finden sich Veränderungen an der Milz. Dieses Organ ist meist hochgradig vergrössert (leukaemischer Milztumor). Gerade die leukaemische Milzanschwellung zeichnet sich oft durch gewaltigen Umfang aus.

Mitunter ist die Milz druckempfindlich; auch hat man mehrfach beim Betasten peritonitische Reibegeräusche auf ihr gefühlt und bei der Auscultation Gefässgeräusche vernommen, letztere mit dem Pulse coincidirend und Uteringeräuschen im Charakter gleichend. Die Milzvergrösserung kann so hochgradig werden, dass es ausser zu Verdrängung der benachbarten Organe zu Milzruptur und Tod durch Perforationsperitonitis kommt. Wie alle krankhaften Erscheinungen der Leukaemie, so hat auch die Milzvergrösserung Neigung, mehr und mehr zuzunehmen, doch kommen vorübergehend auch Verkleinerungen vor. Man hat Dergleichen unter Anderem nach hartnäckigem Durchfalle und nach reichlichen Blutungen gesehen.

Die vergrösserten Lymphdrüsen können den Umfang einer Faust und weit darüber hinaus erreichen. Man sieht sie oft unter der Haut als flache Prominenzen zum Vorschein kommen, welche namentlich am Halse und Nacken schwere Entstellungen zu Wege bringen, eine eigenthümliche Steifigkeit des Nackens bedingen und die Beweglichkeit von Nacken und Kopf behindern. Auch in der Achselhöhle und Inguinalbeuge bekommt man häufig grosse Drüsenpackete zu sehen. Am frühesten pflegen die cervicalen und submaxillaren Lymphdrüsen zu erkranken, späterhin kommen auch die übrigen an die Reihe. Die Tumoren sind in der Regel gegen Druck unempfindlich, die Haut über ihnen ist im Gegensatz zu tuberculösen (scrophulösen) Lymphdrüsen weder geröthet, noch verwachsen; auch sind sie meist von flacherer Wölbung und weicherer Consistenz. Freilich nimmt letztere mit fortschreitender Krankheit nicht selten zu. Verkäsung oder Vereiterung kommt in leukaemischen Lymphdrüsen ausserordentlich selten vor.

Milz und Lymphdrüsen sind öfter lange Zeit geschwollen, bevor es zur leukaemischen Veränderung des Blutes kommt.

Wie die peripheren, so gerathen häufig auch die inneren Lymphdrüsen in hyperplastische Intumescenz. Vor zwei Jahren wurde ein Kranker meiner Klinik secirt, bei welchem namentlich die abdominalen Lymphdrüsen beim Vergleich zu den peripheren ganz ungewöhnlich mächtig entwickelt waren und so zu sagen eine Art von interner lymphatischer Leukaemie darstellten. Schwellung der trachealen und bronchialen Lymphdrüsen erkennt man mitunter daran, dass das Manubrium sterni leicht prominent wird und bei der Percussion gedämpften Schall giebt, oder dass Zeichen von Tracheal- oder Bronchialstenose in Folge von Compression vorhanden sind (inspiratorische Einziehungen der Intercostalräume, Stenosengeräusche, Cyanose,

objective und subjective Athmungsnoth). Auch kann Druck auf den Oesophagus zu Schlingbeschwerden führen. Manche Autoren haben Anfälle von Herzklopfen mit Compression des Vagus in Zusammenhang gebracht. Druck auf den Recurrens ist mit Stimmbandlähmung verbunden. Die mesenterialen und retroperitonealen Lymphdrüsen vermag man mitunter beim Eindringen der Hand in die Tiefe von den Bauchdecken aus als vielhöckerige Tumoren zu fühlen.

Bei manchen Kranken wird Schwellung der Mandeln, welche zu Schluckbeschwerden führt, oder Vergrößerung der Schilddrüse und selbst Vergrößerung der persistirenden Thymus beobachtet, weil auch diese Organe dem Lymphfollikel- und blutbildenden Apparate beizuzählen sind. Auch auf dem Zungengrunde kommt Hyperplasie der Lymphfollikel vor.

Eine Erkrankung des Knochenmarkes verräth sich mitunter, wenn auch nicht constant, durch Schmerzen über den Knochen, namentlich an Sternum und Wirbelsäule, aber auch an den langen Röhrenknochen. Zuweilen bekommt man es auch mit leichter Einsenkung an einzelnen Knochen und mit nachgiebigen weicheren Stellen zu thun.

Von weit geringerer Bedeutung als die Erscheinungen an Blut, Milz, Lymphdrüsen und Knochenmark sind Veränderungen des Harnes. Fast alle neueren Autoren stimmen darin überein, dass die Harnsäuremenge vermehrt ist, was *Stadthagen* nicht etwa auf eine verminderte Oxydation, sondern auf eine gesteigerte Bildung von Harnsäure zurückgeführt hat.

Laacher beispielsweise fand bis 3/4 Grm. Harnsäure pro die, während die normale Harnsäureausscheidung ungefähr 0.5 Grm. beträgt. Bei gesunden Menschen gestaltet sich das Verhältniss zwischen Harnsäure- und Harnstoffausscheidung = 1 : 50—80, bei Leukaemikern dagegen fand es *Salkowski* = 1 : 16.

Die Harnmenge ist meist normal, doch hat man wiederholentlich Vermehrung, aber auch Verminderung beobachtet. Oft war der Harn von blasser Farbe und saurer Reaction. Das spezifische Gewicht zeigt sich gewöhnlich unverändert. Zuweilen bekommt man im Harne glitzernde Krystalle von reiner Harnsäure zu sehen. Auch setzen sich nicht selten Sedimente von reiner Harnsäure ab.

Der Harnstoffgehalt wird bald als gesteigert, bald als verringert angegeben, und fast scheint es nach Stoffwechseluntersuchungen von *Fleischer & Penzoldt*, als ob es dabei wesentlich auf den Grad der Cachexie ankommt, indem der Harnstoffgehalt um so grösser ausfällt, je mehr die Cachexie vorgeschritten ist.

Die Phosphorsäure- und Schwefelsäureausfuhr durch den Harn bestimmten *Fleischer & Penzoldt* als vermehrt, die Kalkausscheidung als unverändert. Die Angabe von *Mosler* über Vorkommen von Hypoxanthin (Sarcin) im Harne konnte *Salkowski* nicht bestätigen, ebensowenig *Reichardt*. *Salkowski* wies Spuren von Ameisensäure im Harne nach, konnte Milchsäure nicht auffinden, beobachtete dagegen Verminderung der Oxalsäuremenge. Zuweilen enthält der Harn in geringen Mengen Eiweiss. *Gerhardt & Müller* beschrieben sogar einen besonderen Eiweisskörper, welcher sich dadurch auszeichnete, dass er sich bei Essigsäurezusatz in der Hitze, noch besser in der Kälte niederschlug und bei Zusatz von einem Ueberschuss der Säure fast ganz ungelöst blieb, während er sich durch einen Ueberschuss von Salpetersäure leicht in Lösung überführen liess. Freilich kam dieser Eiweisskörper auch bei anderen Krankheiten vor, z. B. bei fibrinöser Pneumonie. *Köttwitz* beobachtete Peptonurie. Mitunter kommen Nierencylinder im Harn vor. Reiches Sediment von Rundzellen soll nach einigen Autoren auf lymphomatöse Ablagerungen in den Nieren hinweisen (?).

R. Liebreich zeigte zuerst, dass sich auch auf der Netzhaut Veränderungen ausbilden, welche für Leukaemie charakteristisch sind. Man pflegt sie mit dem Namen der Retinitis leucaemica zu belegen. *Leber* giebt die Häufigkeit ihres Vorkommens auf $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{3}$ der Fälle an.

Die Netzhaut fällt häufig durch blasse und orange gelbe Farbe auf. Die Netzhautvenen erscheinen verbreitert, geschlängelt und rosaroth, nicht dunkelroth wie am gesunden Auge. Stellenweise findet man sie weiss gesäumt. Die Retinalarterien sind verengt und blassgelb. Mitunter zeigt sich die Netzhaut getrübt; auch erscheinen die Grenzen der Opticuspapille verwaschen, namentlich an der nasalen Seite. Es kommen mehr oder minder reichlich Blutungen in der Netzhaut vor. Besonders hervorzuheben sind prominirende gelbe Flecke, welche nicht selten von einem rothen Blutextravasatringe umgeben sind. *Leber* hob hervor, dass selbige namentlich in den peripheren Theilen der Netzhaut zwischen Aequator und Ora serrata, demnächst in der Umgebung der Macula lutea zu finden sind. Sehstörungen können dabei ganz und gar fehlen. Sie sind um so eher zu erwarten, je mehr die Macula lutea betheiligt ist, und dann kann es geschehen, dass sich die Kranken früher an den Ophthalmologen als an den Internen wenden, und dass ersterer schon aus dem Augenhintergrundsbefunde die Diagnose auf Leukaemie stellt.

Seltener Vorkommnisse am Auge sind Blutungen in den Glaskörper oder Blutungen und lymphomatöse Bildungen in der Chorioidea oder Iris. *Leber* beschrieb neuerdings Exophthalmus und Bildung umfangreicher leukaemischer Neubildungen an den Augenlidern, wobei er einer ähnlichen Beobachtung von *Chauvel* gedenkt. Auch *Birk* hat neuerdings doppelseitigen Exophthalmus, bedingt durch lymphomatöse Bildungen in dem hinteren Theile der Orbita, beobachtet. Mitunter kommen umfangreiche lymphomatöse Neubildungen an den Thränenrüben vor. Auch haben Manche Cataractbildung mit Leukaemie in Zusammenhang gebracht; ich selbst sah unter 14 Fällen von Leukaemie 1 Mal Cataract bei einem 37jährigen Manne.

Gottstein, Politzer und neuerdings *Blau* haben Störungen des Gehörsvermögens bei Leukaemie beschrieben, für welche *Politzer* in einer Beobachtung lymphomatöse Ablagerungen im Labyrinth beiderseits als Grund nachweisen konnte. Dementsprechend hatten während des Lebens Schwindel, subjective Gehörsempfindungen von metallischem Hämmern und Klingen, Erbrechen und breitbeiniger Gang bestanden. *Steinbrügge* fand Blutungen in der Schnecke als Grund einer plötzlich eingetretenen Taubheit bei Leukaemie. *Gradenigo* sah in einem Falle das Labyrinth unverändert, doch war es auf der Schleimhaut der Paukenhöhlen zu Extravasat- und Bindegewebsneubildungen gekommen.

Als seltener, wenn auch charakteristische Zeichen für Leukaemie müssen wir noch leukaemische Geschwülste der Haut nennen, welche in je einem von *Biesiadecki* und *Hochsinger & Schiff* beschriebenen Falle reichlich auftraten. *Kaposi* dagegen beobachtete, dass sich bei einer 39jährigen Frau zuerst ein diffuses Eczem der Haut entwickelte, zu welchem sich die Bildung von diffusen und knotenförmigen Hautinfiltraten hinzugesellte, welche zum Theil in Verschwärung übergingen, und erst hieran schlossen sich Zeichen von Leukaemie an. *Kaposi* hat der Hautkrankheit den Namen Lymphodermia perniciosa beigelegt.

Ausser in der Haut sind leukaemische Neubildungen noch in den Nebenhoden beschrieben worden.

Wir haben im Vorausgehenden die Symptome der Leukaemie nur insoweit berücksichtigt, als sie zu dem Leiden in unmittelbarster Beziehung stehen. Es kommt aber noch eine Reihe anderer Erscheinungen hinzu, welche mehr von der vorhandenen Anaemie als von der Leukaemie abhängt.

Meist liegen die Verhältnisse so, dass man in Bezug auf den Anfang des Leidens auf die Angaben der Kranken oder auf diejenigen der Umgebung angewiesen ist. Oft werden als erste Symptome zunehmendes Erblassen und wachsende Kraftlosigkeit an-

gegeben. Andere Kranke empfinden sehr früh Stiche in der Milzgegend oder hatten zeitweise über Fieberbewegungen zu klagen.

Treten die Kranken in ärztliche Behandlung, so fallen sie fast immer durch auffällige Blässe der Haut und Schleimhäute auf. Oft ist die Farbe weniger weiss als schmutzig-grau; vereinzelt hat man icterisches Hautcolorit beobachtet.

Das Fettpolster ist mitunter noch auffällig gut erhalten; in späteren Stadien freilich pflegt sich an ihm ebenso wie an den Muskeln Schwund auszubilden. Oft hat man ungewöhnliche Neigung zu Schweissen beobachtet, mitunter hecticische Nachtschweisse. Auch ist mehrfach Neigung zu Furunculose oder zur Bildung von bullösen oder pustulösen Exanthenen beschrieben worden. *Birk* macht auf das geringe Bestreben der Haut zu entzündlicher Reaction aufmerksam, denn bei einem Kranken zeigte eine kleine Aderlasswunde einen Monat lang bis zum Tode nicht die geringste Neigung zur Vernarbung.

Nicht selten kommt es zu Oedem der Haut, welches anfänglich häufig flüchtiger Natur ist, späterhin dagegen dauernd wird und an In- und Extensität zunimmt.

Die Körpertemperatur wird nicht selten fieberhaft, wobei der Typus des Fiebers keiner bestimmten Regel gehorcht. Der Puls ist meist weich und beschleunigt.

Viele Patienten klagen über Athmungsnoth, welche häufig auch objectiv nachweisbar ist. Als Grund derselben hat man die Verarmung des Blutes an rothen Blutkörperchen, Behinderung der Zwerchfells- und Thoraxbewegungen durch den Milztumor, geschwächte Herzkraft und mitunter auch Compression der Trachea oder Bronchien durch die intumescirte Thyreidea, Thymus oder Lymphdrüsen anzusehen.

Die Kranken haben Neigung zu Katarrhen der Luftwege und nicht wenige gehen durch Lungenentzündung zu Grunde. In späteren Stadien des Leidens kommt es nicht selten zur Ansammlung von serösen Ergüssen in den Pleurahöhlen.

v. Pettenkofer & v. Voit führten Gas- und Stoffwechseluntersuchungen mittels ihres Respirationsapparates bei einem Leukaemiker aus und fanden, dass trotz der Verarmung des Blutes an rothen Blutkörperchen Sauerstoffaufnahme und Kohlensäureabgabe mit den Werthen eines Gesunden übereinstimmten, nur war beim Leukaemiker entgegen dem Verhalten beim Gesunden die Ausscheidung von Wasser und Harnstoff bei Nacht grösser als am Tage.

Am Herzen bekommt man nicht selten anaemische systolische Geräusche zu hören. Auch ist das Herz häufig dilatirt, namentlich in seinem rechten Abschnitte, und durch den umfangreichen Milztumor nach aufwärts gedrängt. Bei manchen Kranken stellen sich spontan oder in Folge von geringer Aufregung Anfälle von Herzklopfen ein. Die Jugularvenen sind oft stark gefüllt, zuweilen nur einseitig in Folge von Druck durch intumescirte Lymphdrüsen. Ueber dem Bulbus der inneren Jugularvene ist meist Nonnengeräusch zu vernehmen. Oft lassen die Jugularvenen positiven Venenpuls erkennen und selbst an den Venen des Handrückens nahm *Senator* progressiven (centripetalen) Venenpuls wahr.

Der Appetit liegt gewöhnlich danieder, während der Durst häufig gesteigert ist. Zuweilen hat man Umfangszunahme der Parotis

oder Submaxillaris durch lymphomatöse Einlagerungen gefunden. Bei manchen Kranken stellt sich Entzündung der Mund- und Schlundschleimhaut ein, Stomatitis et Pharyngitis leucaemica, welche die Nahrungsaufnahme schmerzhaft macht, wozu noch mechanisch Schlingbeschwerden durch intumescirte Tonsillen hinzukommen können. Auch können daraus ulceröser Zerfall und tödtliche Blutungen hervorgehen (*Schmidt*).

Druckempfindung in der Magengegend, Aufstossen und Erbrechen sind keine seltenen Vorkommnisse. Ernster ist hartnäckiger Durchfall, welcher bei manchen Kranken zur Todesursache wird. *Virchow* fand in dem Stuhlgange reichlich Leucin und Tyrosin. Die Leber ist in Folge von lymphomatösen Einlagerungen fast immer vergrößert. Zuweilen kommt es zu Ascites.

Mehrfach ist bei Leukaemikern Priapismus beobachtet worden. *Salzer* sammelte neuerdings sechs Fälle. In dem eigenen bestand der Zustand volle sieben Wochen, in einem anderen aber wird sogar 10wöchentlicher Priapismus erwähnt. Ursachen (ob Reizung der Nervi erigentes, ob Thrombose der cavernösen Räume) unbekannt.

Ganz besonders hervorgehoben zu werden verdient die Neigung der Leukaemischen zu Blutungen. Diese haemorrhagische Diathese macht alle chirurgischen Eingriffe bei Leukaemischen ungewöhnlich gefährlich; hat man doch nach ganz unbedeutenden Operationen, selbst nach Zahnextraction oder Blutegelstich, Verblutungstod eintreten gesehen (*Chappelle*).

Blutungen können unter die Haut eintreten, in die Muskeln erfolgen oder aus Mund, Nase, Luftwegen, Magendarmtract oder Urogenitalapparat zum Vorschein kommen. Mitunter sind sie so reichlich und schwer stillbar, dass Verblutungstod eintritt. Auch beschrieb *Küssner* eine Beobachtung, in welcher eine plötzliche Blutung in die Bauchmuskeln Erscheinungen von Peritonitis erzeugt hatte und unter denselben tödtlich verlief. Blutungen im Gehirn bringen das Bild der vulgären Hirnblutung zu Wege und bedingen meist schnellen Tod.

Eisenlohr beobachtete in einem Falle bulbäre Symptome. *Pepper* sah plötzliche Taubheit in Folge von Blutung in das Ohr eintreten. *May* beschrieb periphere Facialislähmung in Folge von lymphomatösen Ablagerungen in die Scheiden des Facialisnerven.

Das Sensorium bleibt mitunter allzeit unversehrt; bei manchen Kranken dagegen stellen sich Delirien ein, welche in ausgesprochene Tobsucht auszuarten vermögen und Folgen der mangelhaften Ernährung des Gehirnes sind.

Der Verlauf der Leukaemie ist meist chronisch. Man hat Beobachtungen beschrieben, in welchen das Leiden bis 8 Jahre bestand. Als Durchschnittsdauer darf man 1—2 Jahre rechnen. (Aber man muss wissen, dass Fälle von acuter Leukaemie vorkommen.) *Küssner* beschrieb einen Fall aus der *Naunyn'schen* Klinik, in welchem der Tod am 18ten Krankheitstage eintrat. Ich selbst sah vor einiger Zeit bei einer Consultation einen Knaben, welcher am 25sten Krankheitstage verstarb und neuerdings wurden ähnliche Beobachtungen von *Ebstein* und *Westphal* bekannt gegeben. In diesen acuten Fällen kann die Vergrößerung der Milz und Lymphdrüsen eine geringe sein. Zuweilen kommen dabei Fieberbewegungen, Benommenheit und ausgebildeter Status typhosus vor.

Vorübergehende Besserung bei Leukaemie beschrieben *Quincke* und *Stintzing* bei ausbrechender Tuberculose.

Der Tod erfolgt bald unter den Zeichen zunehmender Erschöpfung, bald kommt er durch unvorhergesehene Ereignisse, beispielsweise durch Pneumonie, unstillbare Blutungen, Milztumor, Ruptur der Nebennieren (*Fleischer & Penzoldt*), Hirnblutung u. Aehnl. zu Stande. Mitunter drängen sich gewissermaassen fremde Krankheitsbilder in den Symptomencomplex der Leukaemie ein. *Friedländer* beispielsweise beobachtete einen Fall, welcher in Folge von lymphomatösen Neubildungen im Gehirn die Symptome eines Hirntumors dargeboten hatte.

Schultzen & Steinberg bemerkten bereits mehrere Stunden vor dem Tode cadaverösen Geruch und nach erfolgtem Tode schnellen Eintritt von Emphysem der Haut und der inneren Organe.

III. Anatomische Veränderungen. Aehnlich wie bei den klinischen Erscheinungen, so hat man auch bei den anatomischen Veränderungen in erster Linie das Augenmerk auf das Blut, auf die blutbildenden Organe und auf die lymphomatösen Neubildungen zu richten.

Die lymphomatösen Neubildungen treten bald als wahre Hyperplasien an solchen Orten auf, an welchen Lymphfollikel vorhanden sind, bald entwickeln sie sich unabhängig von ihnen in heteroplastischer Weise. Ihr Entstehungsmodus scheint dabei doppelter Art zu sein. Während ein Theil einer abnorm reichlichen Diapedese und Extravasation von farblosen Blutkörperchen aus den Blutgefäßen den Ursprung verdankt, geht der andere durch Proliferationsvorgänge der vorhandenen und fixen Bindegewebszellen hervor, so dass gewissermaassen leukaemisches Blut infectiöse und irritirende Eigenschaften zu haben scheint. *Bizzozero* hat letzteren Bildungsmodus direct dadurch nachgewiesen, dass er an den Rundzellen zahlreiche Kerntheilungsfiguren (Kariokinesen) darzustellen vermochte, welche an den farblosen Blutkörperchen des Blutes nicht vorkamen. In der äusseren Form treten Lymphome in zweifacher Gestalt auf, als diffuse Infiltration und als knötchenförmige Bildungen. Letztere können so geringen Umfang besitzen, dass eine Verwechslung mit Tuberkeln nahe liegt, doch wird man fast immer in ihnen Verkäsung und namentlich stets Tuberkelbacillen vermissen. Auch besteht mitunter die Gefahr, sie für miliare Carcinome zu halten.

Die peripheren Lymphdrüsen stellen oft mächtige Packete dar, welche auf dem Durchschnitte eine markweise oder grauröthlich-gesprenkelte Fläche darbieten. In frischen Fällen sind sie weich und succulent, in älteren härzlich. Ihre Intumescenz beruht auf Hyperplasie der zelligen Elemente, namentlich in der Rindensubstanz, wozu sich später Zunahme des interstitiellen Bindegewebes gesellt und den Tumoren härtere Consistenz verleiht.

Die Pericardialhöhle enthält meist seröses, zuweilen durch Haemorrhagien sanguinolent gefärbtes Transsudat, in welchem man, wie auch in anderen Transsudaten, Hypoxanthin nachgewiesen haben will. Mitunter werden knötchenförmige oder mehr diffuse Lymphome unter dem Epicard gefunden, welche sich meist in unmittelbarer Nähe der Gefässe halten.

Das linke Herz ist gewöhnlich leer. Beim Eröffnen des rechten Herzens entleert sich mitunter eiterähnliches Blut, so dass ein Unkundiger meinen möchte, man habe einen Abscess eröffnet. Auch vermisst man die gewöhnlichen Speckhautgerinnsel im Blute, denn die Gerinnsel bei Leukaemie sind trüb und eiterförmig. Meist wird die geringe Blutmenge in den Hohlvenen und in sämtlichen anderen Organen auffallen.

Der Herzmuskel ist in der Regel blass, zuweilen auch von kleinen Blutungen durchsetzt und bei mikroskopischer Untersuchung stellenweise verfettet. Mitunter zeigt auch er lymphomatöse Bildungen.

Die Pleurahöhlen enthalten gewöhnlich Transsudat. Mitunter findet man die Pleura durch lymphomatöse Neubildungen verdickt, gewissermaassen mit ihnen ausgepolstert. Ich habe dergleichen in zwei Fällen gesehen, ein Mal in diffuser, das andere Mal in knotenförmiger Weise. Auch auf der Epiglottis, unter der Schleimhaut von Kehlkopf, Trachea und Bronchien, im interstitiellen Gewebe der Lungen und in den Alveolen kommen diffuse und knötchenförmige lymphomatöse Wucherungen vor. Mitunter wachsen sie zu bedeutendem Umfange an. *Böttcher* beschrieb an ihnen Zerfall und Durchbruch in die Bronchien, so, dass es zu Cavernenbildung gekommen war. Auch unter solchen Umständen ist eine Verwechslung mit tuberculösen Lungenprocessen bei makroskopischer Betrachtung naheliegend.

Die trachealen und bronchialen Lymphdrüsen sind nicht selten in über faustgrosse Pakete umgewandelt. Auch Thyreoidea und Thymusdrüse können mächtig vergrössert und mit lymphomatösen Bildungen erfüllt sein. Hier wie überall stellen die Lymphome markweisse oder blutig gesprenkelte Massen dar, welche namentlich in ihrer Mitte nicht selten extravasirtes Blut enthalten.

Mitunter ist auch das Bauchfell von knötchenförmigen oder diffusen Lymphomen übersät. Im Abdomen ist Ascites ein häufiger Befund.

Die Milz nimmt oft den grössten Theil des Bauchraumes ein. Das höchste Milzgewicht fand *Sixer*, $16\frac{1}{2}$ Pfunde statt normal 150 Gramm. Die Maasse betragen in diesem Falle: Länge = 37 Ctm., Breite = 25 Ctm. (normal 13–8 Ctm.). Häufig ist die Milz mit benachbarten Organen verwachsen. Die Milzkapsel erscheint meist verdickt, an manchen Stellen knorpelig hart und besitzt nicht selten zottenförmige Anhängsel. Die Consistenz der Milz wechselt; in frischen Fällen bekommt man es mit weicheren, in älteren mit härteren Tumoren zu thun. Es hängt das wesentlich davon ab, ob rein zellige oder auch bindegewebige Hyperplasie in der Milz besteht. Auch das Aussehen der Milz auf der Schnittfläche stimmt nicht immer überein. In manchen Fällen handelt es sich um eine reine Hyperplasie der Milzpulpa, in anderen gesellt sich Hyperplasie der Milzfollikel hinzu, welche bis zu dem Umfange einer Wallnuss anwachsen und auf der Schnittfläche rundliche, längliche oder herzförmige Gestalt darbieten, oder es entwickelt sich, wie bereits angedeutet, Hyperplasie der Trabekel. Zuweilen erscheint die Milz gesprenkelt, gefleckt und von granitförmigem Aussehen. Auch hat man haemorrhagische In-

farcte, oder, falls Intermittens vorausgegangen war, ungewöhnlichen Pigmentreichthum gefunden. Als seltene Veränderung beschrieb *Virchow* Abscessbildung.

Bei mikroskopischer Untersuchung der Milz werden abnorme Bestandtheile nicht angetroffen. *Ehrlich & Spilling* fanden zwölf Stunden nach dem Tode reichlich Bacterien in der Milz, welche sie im Blute vergeblich gesucht hatten. Auch *Orth & Osterwald* haben die gleiche Beobachtung gemacht. Beim Liegen bilden sich in der Milz zahlreiche *Charcot-Neumann'sche* Krystalle.

Die Resultate der chemischen Untersuchungen der Milz stimmen nicht ganz überein. *Salkowski & Stern* fanden in 250 Grammen Milzgewebes grosse Mengen peptonartiger Körper, 0.368 Hypoxanthin, 0.134 andere Xanthinkörper, 0.426 Tyrosin, nicht sicher Bernsteinsäure, keine Harnsäure. Dagegen erhielten *Bockedahl & Landwehr* in einem wie immer verunglückten Falle von Splenectomie (Untersuchung 1 Stunde nach der Exstirpation) in 1400 Grammen Milzsubstanz: Peptone 15.5 Gramm, Milchsäure 0.168, Bernsteinsäure 0.029, Xanthin 0.548, Leucin in grösserer Menge, kein Hypoxanthin, nicht Harnsäure und kein Tyrosin. Auch *Stadthagen* fand keine Harnsäure in der Milz, dagegen 0.6855 Xanthin, 0.3510 Hypoxanthin und Spuren von Adenin und Guanin.

Die Leber ist meist von sehr bedeutendem Umfange. Auf dem Durchschnitt zeigen sich die Interstitien der Leber mehr oder minder vollkommen und diffus mit lymphomatösen Massen ausgefüllt, oder es haben sich feinste Knötchen oder derbere Knoten gebildet, welche benachbarte Leberzellen zum Druckschwunde gebracht haben, so dass man stellenweise nur Pigmentreste erkennt. Lässt man die Leber an der Luft liegen, so bedeckt sich mitunter ihre Schnittfläche mit einem reifartigen Beschlage von Tyrosinkrystallen. Bei mikroskopischer Untersuchung der Leber findet man die feineren Blutgefässe nicht selten fast nur mit farblosen Blutkörperchen erfüllt, häufig auch ihre Wand mit Leukocyten infiltrirt. Als seltene Complication von Leukaemie gilt Lebercirrhose. Man hat ihr Gewicht bis 10 Kilogramm anwachsen gesehen. In der Regel findet sich eine bedeutende Vergrösserung der periportalischen Lymphdrüsen.

Die chemische Untersuchung der Leber ergab nach *Salkowski*:

2500 Gramm Leber,	
32	peptonartige Körper,
1.718	Tyrosin,
0.864	Leucin,
0.2426	Hypoxanthin,
0.538	andere Xanthinkörper,
0.0852	Bernsteinsäure,
	keine Harnsäure.

Bockedahl & Landwehr fanden folgende Werthe: 1400 Gramm Leber. Viel Pepton, Leucin und Tyrosin.

Xanthin	0.717 Gramm,
Bernsteinsäure	0.086 "
Milchsäure	0.086 "

Hypoxanthin und Harnsäure nicht vorhanden. Auch *Stadthagen* konnte aus der Leber keine Harnsäure gewinnen, dagegen stellte er 0.963 Xanthin, 0.432 Hypoxanthin, 0.0315 Adenin und 0.0075 Guanin dar.

Den Eisengehalt der leukaemischen Leber bestimmten *Stebel* zu 0.1 und *Remak* zu 0.055 Procent der Trockensubstanz; in der normalen Leber fand der zuletzt genannte Autor 0.12 Procent Eisen.

Auch im Magen und Darm kommen lymphomatöse Bildungen vor, welche auf den Schleimhautoberflächen grosse Prominenzen darstellen und den Darm stellenweise ringförmig umschliessen können. Besonders reichlich pflegen sie im Ileum entwickelt zu sein. Bald gehen sie von den bereits vorhandenen Lymphfollikeln aus, bald

handelt es sich um heteroplastische Lymphome. Auf dem Durchschnitt erinnern sie an das Aussehen markig infiltrirter typhöser Lymphfollikel. Eine Verwechslung mit Abdominaltyphus liegt dann besonders nahe, wenn es, wie in einer Beobachtung *Friedreich's*, zu Ulcerationen auf ihnen kommt.

Auch das *Pancreas* bleibt von lymphomatösen Bildungen nicht verschont.

Die mesenterialen und retroperitonealen Lymphdrüsen bieten nicht selten hochgradigste hyperplastische Zustände dar. *Virchow* gedenkt einer Beobachtung, in welcher die Beckendrüsen so bedeutenden Umfang angenommen hatten, dass die Beckenorgane zwischen ihnen gewissermaassen eingezwängt waren.

Häufig sind die Nieren von lymphomatösen Massen durchsetzt. Dieselben pflegen von der Nierenoberfläche den Ausgangspunkt zu nehmen und besonders reichlich in der Nierenrinde entwickelt zu sein. Mitunter kommen in den Nieren harnsaure Concremente vor (*Virchow*). Bei mikroskopischer Untersuchung der Nieren findet man die Leukocytenansammlungen besonders reich in der Nähe der Gefässe und Glomeruli. Eine seltene Complication ist Amyloid-entartung der Nieren.

Auch die Nebennieren sind zuweilen so bedeutend durch Lymphomentwicklung an Umfang gewachsen, dass es, wie in einer Beobachtung von *Fleischer & Penzoldt*, zu Ruptur derselben kommt.

Selbst Meningen und Hirn bleiben nicht von lymphomatösen Wucherungen verschont. Auch kommen hier häufig Blutungen vor. *Bramwell* wies nenerdings in letzteren das Vorwiegen von farblosen Blutkörperchen nach. Die Gefässe des Gehirnes und ihre adventitiellen Lymphscheiden enthielten fast nur farblose Blutkörperchen.

Auf der Netzhaut hat man an den grösseren Gefässen Erweiterung, Schlingelung und Infiltration der Adventitia mit Rundzellen gefunden, an den feineren Verfettung, varicöse Erweiterung und Anfüllung mit Rundzellen. Die früher erwähnten weissen Flecken bestanden zum kleineren Theil aus sclerotischen und hypertrophirten Nervenfasern und Fettkörnchenzellenanhäufungen in den äusseren Netzhautschichten; meist waren sie durch Ansammlung von Leukocyten entstanden, untermischt mit extravasirten rothen Blutkörperchen. Aehnliche Veränderungen kommen auch in der Chorioidea und selbst auf der Iris vor.

Das Knochenmark bietet regelmässig Veränderungen dar, sowohl in den spongiösen, als auch in den Röhrenknochen. *Neumann* hat dieselben nach dem äusseren Aussehen als lymphoide und pyoide bezeichnet. Im ersteren Falle erscheint das Knochenmark gallertig geröthet, Himbeergelée gleichend, enthält auch mitunter Blutextravasate und besteht aus kleinen Lymphocyten, im letzteren sieht es undurchsichtig, graulich und eiterartig aus und enthält protoplasmareiche Zellen mit einem oder mehreren Kernen. Unter beiden Umständen ist bezeichnend, dass die Fettzellen verschwunden sind.

Waldstein konnte an grossen einkernigen Zellen des Knochenmarkes Kernteilungsfiguren zur Darstellung bringen. *Neumann* wies an den kleinen Arterien reichliche Infiltration mit Rundzellen nach, also dasselbe wie an vielen anderen Organen. Beim Liegen an der Luft pflegen sich sehr reichlich *Charcot-Neumann'sche* Krystalle aus dem Marke abzuschcheiden, wenn dieses pyoide Beschaffenheit annimmt (*Neumann*).

Die Knochensubstanz erscheint meist rareficirt, obschon *Heuck* in einem Falle gerade Osteosclerose beobachtete. *Bockedahl*

und *Landwehr* bestimmten in 20 Grammen Knochensubstanz 0.131 Peptone.

IV. Diagnose. Die Erkennung einer Leukaemie ist mit Hilfe des Mikroskopes leicht. Von einer vorübergehenden Vermehrung der farblosen Blutkörperchen, Leukocytose, wie sie namentlich nach dem Essen, bei Hungernden und Marastischen, bei Schwangeren und im Verlaufe von Infectionskrankheiten auftritt, ist Leukaemie leicht zu unterscheiden, denn die Zunahme der farblosen Blutkörperchen im Blute erreicht bei der Leukocytose nicht einen so hohen Grad und ist nicht dauernd; auch werden locale Veränderungen an den blutbereitenden Organen vermisst. *Litten* fand neuerdings reichliches Auftreten von farblosen Blutkörperchen im Blute während der Agonie. Ueber die Diagnose der Form der Leukaemie und über die aetiologische Auffassung ist das Nothwendige bereits an vorausgehender Stelle gesagt.

V. Prognose. Die Prognose ist bei Leukaemie ungünstig. Fälle von wesentlicher Besserung oder gar Heilung sind sehr selten, vielleicht nicht einmal ganz sicher, während die Reihe der Gefahren gross ist.

VI. Therapie. Eine Prophylaxe kommt insofern in Betracht, als man Intermittens, Syphilis, Verletzungen der Milz und Knochen, Scrophulose, Rachitis und Darmleiden mit besonderer Sorgfalt behandeln muss, denn je mehr Nachlässigkeit und unzweckmässige Therapie, um so grösser die Gefahr hinzutretender Leukaemie.

Bei ausgebildeter Leukaemie empfehle man eine nahrhafte leichte Kost und zweckmässigen Aufenthalt in freier Luft, eventuell auch im Gebirge. *v. Niemeyer* sah vorübergehenden Erfolg von Kaltwassercuren. Daneben kommen Eisen, China und Leberthran zur Anwendung; auch wollen Manche von Arsen und Phosphor guten Erfolg gesehen haben.

Besserung soll auch mehrfach durch Bluttransfusion erzielt sein, selbst nach Darminfusionen mit defibrinirtem Ochsenblut (?) (*Ranking*). *Kirnberger* will bei einem 16 $\frac{1}{2}$ -jährigen Knaben Heilung durch Sauerstoffeinathmungen erzielt haben. Auch *Riegel & Sticker* und *Pletzer* sahen danach vorübergehend guten Erfolg, aber *Schultze*, *Stintzing*, *Mosler* und *Curschmann* fanden bei ihren Kranken gar keinen Nutzen davon.

Von vielen Autoren wird eine mehr locale Therapie verfolgt, welche namentlich gegen die Milzvergrösserung gerichtet ist. *Mosler* empfiehlt grosse und lang fortgesetzte Gaben von Chinin, abwechselnd mit Eucalyptusöl und Piperin. Andere haben subcutane Ergotininjectionen in der Milzgegend oder Arsenik subcutan angerathen; auch hat man diese Substanzen direct in die Milz injicirt. In jüngster Zeit giebt *Mosler* die Indicationen für Injectionen in die Milzsubstanz dahin ab, dass der Marasmus nicht zu sehr vorgeschritten sein darf, dass Neigung zu Haemorrhagien fehlen muss, dass Milzmittel mehrere Wochen lang vorher gegeben worden sind, z. B. Rp. Piperini 5.0, Ol. Eucalypti e foliis 10.0, Chinin. hydrochloric. 2.0, Cerae albae 6.0, Magnesiae carbonicae q. s. ut f. pil. Nr. 200, DS. 2—3 Male täglich 5 Pillen, dass der Milztumor von nicht zu weicher Beschaffenheit und dicht unter den Bauchdecken gelegen ist, und dass jedesmal nach der Injection eine Eisblase auf die Milzgegend zur Anwendung kommt. Man

hat auch kalte Douchen, kalte Ueberschläge auf die Milzgegend, Faradisation und Galvanisation der Milz versucht. In einem von *Salkowski* beschriebenen Falle der *Leyden'schen* Klinik kam vergeblich die Galvanopunctur der Milz zur Anwendung.

Die Ausführung der Splenectomie muss nach bisherigen Erfahrungen als Kunstfehler gelten, denn sämtliche Kranke starben durch die Operation, ausgenommen ein Patient von *Franzolini*. *Collier* sammelte neuerdings 29 Fälle von Milzextirpation. 16 waren bei Leukaemikern gemacht, sämtliche gingen unmittelbar nach der Operation zu Grunde. Von dem Reste genasen alle 8 (61 Procente). *Bisiel* stellte 18 Beobachtungen von Splenectomie bei Leukaemie mit tödtlichem Ausgange zusammen, unter welchen 16 durch unmittelbare Blutungen und 2 durch Shok starben. *Thiele* fand unter 18 Fällen von Splenectomie bei Leukaemie nur einen einzigen mit Genesung.

2. Pseudoleukaemie. (Cohnheim.)

(*Hodgkin'sche Krankheit*. *Adenie* [Trousseau]. *Anaemia s. Cachexia lymphatica et lienalis* [Wilks]. *Malignes Lymphom* [Billroth]. *Lymphosarcom* [Virchow]. *Malignes aleukaemisches Lymphadenom* [Orth].)

I. Aetiologie. Pseudoleukaemie und Leukaemie stimmen im klinischen und anatomischen Verhalten ganz und gar überein, bis auf den wichtigen Punkt, dass bei Pseudoleukaemie eine Vermehrung der farblosen Blutkörperchen im Blute nicht besteht, und dass ausserdem, wenigstens nach meinen Erfahrungen, eine Vermehrung der Harnsäure im Harne vermisst wird.

Ueber die Ursachen der Krankheit ist man noch weniger klar, als über diejenigen der Leukaemie. Angegeben werden als solche Intermittens, erworbene und hereditäre Syphilis, Scrophulose, Rachitis, chronischer Durchfall und Abusus spirituosorum. Mitunter sah man das Leiden im Anschluss an Otorrhoe, chronische Coryza und Dacryocystitis entstehen, wobei anfänglich nur die dem Entzündungs-herde zunächst gelegenen Lymphdrüsen erkrankten, dann aber die Hyperplasie des Lymphdrüsenapparates allgemein wurde. Oft sind Ursachen nicht nachweisbar.

Pseudoleukaemie kommt noch häufiger bei Männern vor als Leukaemie. Sie kann sich in jedem Lebensalter entwickeln, tritt aber am häufigsten im 20.—30sten oder im 50.—60sten Lebensjahre auf (*Gowers*). Niedere Stände werden öfter betroffen.

Wie bei Leukaemie, so hat man auch bei Pseudoleukaemie eine lymphatische, lienale und myelogene Form unterschieden; erstere kommt am häufigsten vor, über letztere weiss man nur sehr wenig (Fälle von *Wood*). Meist finden sich Mischformen.

In Ostpreussen sah ich relativ häufig Leukaemie, selten Pseudoleukaemie, während es sich in Göttingen und Zürich umgekehrt verhält.

Es sind auch Beobachtungen bei Thieren bekannt, so bei Pferden (*Lustig*).

II. Anatomische Veränderungen. Die anatomischen Veränderungen stimmen ganz und gar mit denjenigen bei Leukaemie überein, ausgenommen das Blut. Es kommt also auch bei der Pseudoleukaemie zu hyperplastischen Veränderungen in Lymphdrüsen, Milz und in allen lymphatischen Apparaten und zu heteroplastischen Lymphombildungen in den verschiedensten Organen. Bei einem meiner Kranken, einem 22jährigen Manne, entwickelten sich unter Anderem Lymphome in der rechten Brustdrüse.

An den intumescirten Lymphdrüsen hat man zwei Formen unterschieden, weiche und harte, welche aber Viele nur als verschiedene Entwicklungsstufen ansehen. Bei den weichen Tumoren findet sich reine Hyperplasie der Rundzellen, bei den harten ausserdem Zunahme des Bindegewebes. Selten kommt in ihnen Verkäsung oder Eiterung, mitunter Amyloidartung zu Stande. Auch in den übrigen Organen entwickelt sich zuweilen Amyloiddegeneration.

Majocci & Peccini beschrieben neuerdings Coccen und Bacillen in den Blutgefässen der erkrankten Organe und wollen dieselben Gebilde auch in einem anderen Falle durch Punction mittels *Pravas'scher* Spritze vom Lebenden erhalten haben(?). Danach sollte, ähnlich, wie man das für die Leukaemie behauptet hat, auch die Pseudoleukaemie zu den parasitären Krankheiten gehören.

Manche Autoren sind geneigt, Leukaemie und Pseudoleukaemie für identische Krankheiten anzusehen; es sollte bei Pseudoleukaemie wegen schnelleren Wachsthumes

Fig. 3.



Misshaltung des Halses durch Lymphdrüsentumoren bei Pseudoleukaemie eines 47jährigen Mannes.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

der Lymphdrüsen zu Verstopfung der Lymphbahnen kommen und dadurch eine Ausfuhr der farblosen Blutkörperchen in das Blut behindert sein. Richtig ist, dass künstliche Injectionen der Lymphdrüsen nicht gelingen. Gegen *Cohnheim's* Gedanken, dass Pseudoleukaemie eine rapid verlaufende Leukaemie sei, bei welcher der Tod zu früh eintrete, bevor noch eine überreiche Einfuhr von Leukocyten in das Blut aus den intumescirten Lymphdrüsen den Anfang gemacht habe, lässt sich anführen, dass viele Fälle auch bei jahrelanger Dauer bis zum Tode immer nur Pseudoleukaemie bleiben. Nach eigenen Erfahrungen möchten wir überhaupt glauben, dass in den meisten Fällen Beziehungen zwischen Pseudoleukaemie und Leukaemie nicht bestehen, wobei wir uns namentlich darauf stützen, dass wir bei zahlreichen Untersuchungen des Harnes die Harnsäuremenge bisher ausnahmslos niedrig fanden.

III. Symptome. Die krankhaften Erscheinungen beginnen bei der lymphatischen Pseudoleukaemie mit Schwellung

der Lymphdrüsen am Halse, welche oft dem Halse eine unförmliche Gestalt verleihen (vergl. Fig. 3). Allmählig intumesciren auch andere Lymphdrüsen, bald die zunächst gelegenen, so dass längs des Halses bis zum Schlüsselbeine kettenförmig an einander gereihete Drüsenpackete entstehen, bald solche an weitabgelegenen Stellen, z. B. in der Achselhöhle oder in der Inguinalgegend. Mitunter nimmt der Process mit anginösen Beschwerden und mit einer lymphomatösen Entartung der Mandeln den Anfang. Oder es schwellen zuerst oder wohl gar allein interne Lymphdrüsen an, woraus sich sehr schwierige diagnostische Verhältnisse ergeben können.

Besteht Schwellung der äusseren Lymphdrüsen und haben dieselben weiche Beschaffenheit, so ist es oft auffällig, binnen wie kurzer Zeit ihr Umfang zu- und abnimmt. Dergleichen kommt aber auch

Fig. 4.



Grenzen der stark vergrösserten Milz bei lienaler Pseudoleukaemie eines 22jährigen Mannes, (Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

an inneren Lymphdrüsen vor, wie ich mich namentlich in einem Falle zu überzeugen Gelegenheit hatte, in welchem die mediastinalen Lymphdrüsen stark geschwollen waren und in ihrem Umfang nachweislich mehrfach wechselten.

Bei der lienalen Form der Pseudoleukaemie kommt es zuerst zu Vergrösserung der Milz, zu welcher sich später Schwellung der äusseren und inneren Lymphdrüsen hinzugesellen kann.

Fig. 4 giebt die Grenzen einer mächtig vergrösserten Milz wieder, einen 22jährigen Mann betreffend, bei welchem sich lienale Pseudoleukaemie in reiner Form bis zum Tode erhielt. Die Milzmaasse wurden bei der Section auf 24, 14 und 8 Ctm. bestimmt, während das Milzgewicht 1629 Grm. erreichte (normales Gewicht = 150 Grm.). Uebrigens kommen häufig im Verlauf der Krankheit wiederholentlich Schwankungen in der Milzgrösse vor, wobei oft zunehmende Milzschwellung mit Schmerzen in der Milzgegend verbunden ist.

Sehr bald entwickelt sich fortschreitende Anaemie, in deren Gefolge alle bei Schilderung der Leukaemie erwähnten Störungen zum Vorschein kommen können.

Im Blute hat man mehr oder minder beträchtliche Abnahme der rothen Blutkörperchen gefunden, ausserdem noch Poikilocytose, Mikrocythaemie und zahlreiche Elementarkörperchen. Die niedrigste Zahl rother Blutkörperchen fand ich bisher bei einer 31jahrigen Frau, nämlich nur 1,986.000 rother Blutkörperchen in 1 Cbmm. Blutes. Den Haemoglobingehalt des Blutes bestimmte ich mittels des *v. Fleischl'schen* Haemometers bei einer 35jahrigen Frau mit lienaler Pseudoleukaemie auf der Höhe der Krankheit auf 45 Procente der normalen Menge. Im Allgemeinen scheinen Menge der rothen Blutkörperchen und des Haemoglobins in gleichem Maasse abzunehmen; bei einer Frau fand ich die Zahl der rothen Blutkörperchen gleich 2,500.000 und den Haemoglobingehalt gleich 50 Procente der normalen Menge.

Im Harn liess sich in sehr typischen Fällen von lienaler Pseudoleukaemie, welche ich behandelte, keine Vermehrung der Harnsäure nachweisen. Auch der Harnstoffgehalt zeigte sich als unverändert.

Der Verlauf der Krankheit ist meist schneller als derjenige der Leukaemie, doch bleibt er in der Regel immerhin chronisch und zieht sich selbst über mehrere Jahre hin. Fälle mit acutem Verlauf (nur wenige Wochen) sind sehr selten.

Häufig stellen sich Fiebererscheinungen ein, namentlich wenn neue Drüsengruppen zu hyperplasiren beginnen. Mitunter besteht das Fieber so anhaltend und hoch, dass man sich mehrfach zu einer irrthümlichen Diagnose auf Abdominaltyphus verleiten liess. Eine solche Verwechslung liegt dann um so näher, wenn es sich um eine rein lienale Pseudoleukaemie oder um eine lymphatische Form handelt, bei welcher nur interne, und zwar nur solche interne Lymphdrüsen geschwollen sind, welche der Untersuchung während des Lebens unzugänglich sind.

Pel machte zuerst darauf aufmerksam, dass zuweilen das Fieber einen recurrirenden Typus annimmt, d. h. dass ziemlich regelmässig Perioden continuirlichen Fiebers mit afebrilen Perioden abwechseln. *Erstein*, der übrigens *Pel's* Arbeit nicht kannte, wollte dafür den Namen des chronischen Rckfallsfiebers einführen, ein Name, der möglichst unzweckmässig gewählt ist, da man bekanntlich unter Rückfallsfieber allgemein eine Infectiouskrankheit versteht, deren Entstehung auf bestimmte Spaltpilze (Recurrensspirillen) zurückzuführen ist.

Durch Druck auf benachbarte Organe können namentlich Lymphdrusenintumescenzen zu mannigfachen Complicationen führen; wir nennen als solche umschriebene Oedeme, Recurrenslähmung, Tracheal- und Bronchostenose, Icterus, Ascites u. Aehnl. Zuweilen stellen sich dadurch Complicationen ein, dass Nieren, Leber und Darm amyloid entarten, woraus sich Albuminurie, Oedeme und hartnäckiger Durchfall ergeben. *Claus* hat in seiner Dissertation auf das Vorkommen von Lungentuberculose hingewiesen.

Vielfach sind Veränderungen auf der Haut beschrieben worden, so Erytheme, Purpura, Ecchymosen, Furunkel, Pemphigus und Prurigo. *Joseph* brigens meint, dass es sich nicht um Prurigo, sondern um Lymphome der Haut handle, die sich um die Schweissdrüsen bildeten. *Marvin* sah in einem Falle Pigmentirung der Haut, was er von einem

Drucke der vergrößerten mesenterialen und retroperitonealen Lymphdrüsen auf den Plexus solaris herleitet. Aehnliches giebt *Wright* an, und auch bei einem meiner Kranken nahm die Haut eine an Broncekrankheit erinnernde Farbe an.

In manchen Fällen wandelt sich das Leiden allmählig in Leukaemie um.

IV. Diagnose. Die Erkennung von Pseudoleukaemie und ihre Unterscheidung von Leukaemie ist mit Hilfe des Mikroskopes leicht.

Zuweilen freilich kommen Fälle vor, die sich klinisch wie Pseudoleukaemie verhalten, während sich anatomisch ergiebt, dass es sich um eine ausgedehnte isolirte Lymphdrüsentuberculose handelte (*Delafield, Askanazy*). Auch irrte ich kürzlich, indem ich bei einem jungen Manne auf Grund einer mächtigen Lebervergrößerung und eines hochgradigen Icterus eine hypertrophische Lebercirrhose diagnosticirte, während die Section Vergrößerung namentlich der Milz und Erkrankung der periportalen Lymphdrüsen ergab, wobei letztere auf den grossen Gallengang gedrückt hatten.

V. Prognose. Die Vorhersage ist ebenso ungünstig wie bei Leukaemie.

VI. Therapie. Man suche zunächst causalen Momenten Rechnung zu tragen (Intermittens, Syphilis, Scrophulose, Rachitis). Gegen das Leiden selbst hat man ausser kräftigender Diaet und Aufenthalt in guter Luft Leberthran, Jodkalium, Eisen und Jodeisen empfohlen. Auch fordern Erfahrungen von *Billroth* und *Czerny* dazu auf, mit Arsenik innerlich und in Form von parenchymatösen Injectionen in die Lymphdrüsen Versuche zu machen. Ich selbst sah eine Frau unter Arsenikgebrauch vollständig und dauernd von lienaler Pseudoleukaemie genesen.

An eine chirurgische Entfernung intumescirter Lymphdrüsen wird man bei der ausgedehnten Verbreitung der Lymphdrüsentumoren kaum denken dürfen, doch sind die neuerdings wieder empfohlenen Einreibungen mit grüner Seife zu versuchen. Dazu löse man $\frac{1}{2}$ bis $1\frac{1}{2}$ Esslöffel Schmierseife in etwas lauem Wasser auf, reibe damit zwei Male wöchentlich Rücken und Extremitäten 20 Minuten lang ein und wasche dann mit Wasser ab. Auch brachte *M. Meyer* durch einen starken faradischen Strom geschwollene Lymphdrüsen zur Zerspaltung und zum Schwunde. Gegen den Milztumor dasselbe Verfahren wie bei Leukaemie. An Bädern sind Sool-, Jod-, Eisenmoor- und Schwefelbäder zu nennen.

3. Progressive perniciöse Anaemie. Anaemia progressiva perniciosa. (Biermer.)

(*Essentielle perniciöse Anaemie [Lebert]. Idiopathische Anaemie [Addison]. Anaematosi [Pepper].*)

I. Aetiologie. Erst in neuerer Zeit hat die progressive perniciöse Anaemie grössere Aufmerksamkeit auf sich gelenkt. Mittheilungen von *Biermer* (1868 und 1872) waren es, welche den Anstoss dazu gaben. Freilich bestehen bereits Angaben aus früherer Zeit, unter deutschen namentlich solche von *Lebert* (1853).

Die Krankheit ist gekennzeichnet durch zunehmende Blutverarmung, welche fast immer unaufhaltsam zum Tode führt.

In einer Reihe von Fällen (die weniger häufigen) tritt das Leiden ohne nachweisbare Veranlassung auf, idiopathische (primäre) Form, während sich in einer anderen vorausgegangene Schädlichkeiten nachweisen lassen, secundäre (deutero-pathische, symptomatische) Form. Aber in Bezug auf letztere würden wir geneigt sein, nur solche Erkrankungen dem dunklen und bis jetzt noch wenig abgegrenzten Gebiete der progressiven perniciösen Anaemie zuzuweisen, in welchen zwischen Ursachen und Wirkung ein grobes Missverhältniss besteht. Es handelt sich also um Schädigungen, welche von den meisten Menschen relativ leicht vertragen und gut überwunden werden, während nur ein kleiner Bruchtheil irreparable und zum Schlechteren fortschreitende Veränderungen davonträgt. Es gehört demnach eine Art Praedisposition dazu, wenn es unter genannten Umständen zur Entwicklung von progressiver perniciöser Anaemie kommen soll.

Secundäre progressive perniciöse Anaemie kann allein durch geistige Ueberanstrengung und heftige psychische Erregungen hervorgerufen werden. Beispielsweise ist eine Beobachtung bekannt, in welcher ein Gelehrter bei Abfassung eines wissenschaftlichen Werkes in Folge von geistigen Strapazen unter den Erscheinungen von progressiver perniciöser Anaemie erkrankte und zu Grunde ging. Auch körperliche Strapazen können in demselben Sinne wirken. In manchen Fällen sind schlechte Wohnung, Aufenthalt in wenig gelüfteten und in überfüllten Fabrikräumen und dürftige Ernährung (Kartoffeln, Kaffee) als Ursache zu beschuldigen. Mitunter entwickelt sich das Leiden während der Schwangerschaft oder im Anschlusse an eine Geburt, ohne dass sich besondere Complicationen gezeigt hätten. Zuweilen geben Durchfall, Erbrechen, wiederholtes Nasenbluten oder Säfteverluste irgend welcher Art, beispielsweise auch chronische Unterschenkelgeschwüre, Ursachen der Krankheit ab. Auch sah man sie sich vereinzelt nach Abdominaltyphus entwickeln. Müller giebt nun Syphilis als Grund für progressive perniciöse Anaemie an, und erzielte unter solchen Umständen Heilung durch Quecksilber und Jodkali.

Das Leiden tritt am häufigsten zwischen dem 20.—60sten Lebensjahre auf, sehr selten kommt es bereits in der Kindheit vor (eine Beobachtung von *Biermer & Müller* bei einem 8jährigen Mädchen und von *Kjellberg* bei einem 5jährigen Knaben). Sieht man von solchen Beobachtungen ab, in welchen Schwangerschaft oder Geburt den Ausgangspunkt der Krankheit abgaben, so erkranken Männer und Frauen fast gleich häufig.

Die geographische Verbreitung der progressiven perniciösen Anaemie erscheint ausserordentlich ungleich vertheilt. Besonders oft hat man sie in der Schweiz beobachtet, wo wiederum Zürich und seine Umgebung einen Hauptherd darstellen. Aber auch hier in Zürich sagen mir meine Collegen, dass die Krankheit zeitweise ungemein häufig, gewissermaassen epidemisch aufträte, während sie dann wieder bis auf vereinzelte Fälle schwinde. Zur Zeit haben wir eine an progressiver perniciöser Anaemie arme Zeit; seit

+ diese Beobachtung ist richtig, habe ich auch gemacht.

6 Jahren habe ich nicht mehr als 19 Fälle auf der Züricher Klinik gehabt, worunter 7 Männer und 12 Frauen. Zahlreiche Beobachtungen stammen aus England, Frankreich und Schweden, während Italien, die pyrenäische Halbinsel und Russland fast vollkommen frei sind. Für Wien hebt *Mader* das seltene Auftreten der Krankheit hervor. Das Gleiche gilt nach *Schollenbusch* für München, während man dem Leiden in manchen Bezirken von Norddeutschland — Berlin, Hamburg, Holstein — nicht selten begegnet.

Zschokke und *Fröhner* haben bei Pferden progressive perniciose Anaemie beschrieben.

II. Symptome. Das Symptomenbild ist allein abhängig von der Schwere der Blutverarmung; spezifische und von dem Blutmangel unabhängige Symptome treten kaum auf.

Meist ist der Anfang des Leidens schleichend. Die Kranken ermüden und schwitzen leicht bei geringer körperlicher Anstrengung; sie werden kurzathmig, bekommen häufig Herzklopfen, klagen wohl auch über Schwindelgefühl und werden mit jedem Tage blasser und blasser. Die Kräfte nehmen mehr und mehr ab, und schliesslich sind die Kranken nicht mehr im Stande, sich ausser Bett zu halten. Diese Dinge bilden sich in den protopathischen Fällen, so zu sagen, von selbst aus, während sie sich in den deuteropathischen an vorausgegangene Schädigungen anschliessen.

Unter den manifesten Symptomen zieht meist die ungewöhnliche Blässe der Haut und Schleimhäute die Hauptaufmerksamkeit auf sich. In der Regel sehen die Kranken wachsbleich oder leichenblass aus, und kaum verrathen die sichtbaren Schleimhäute eine Andeutung einer röthlichen Farbe.

In einzelnen Fällen nahm die Haut eine graue oder bräunliche Farbe an, welche *Immermann* in einer Beobachtung mit eintretender Genesung wieder heller werden sah.

Die Scleren sind nicht selten icterisch gefärbt. Hauticterus gehört zu den selteneren Vorkommnissen.

Die Hautsecretion ist in der Regel vermindert, woher die Haut selbst trocken und zu Abschilferungen geneigt erscheint.

Mitunter leidet die Ernährung der Haare. Dieselben werden spröde, glanzlos, fallen aus und es kann sich binnen eines kurzen Zeitraumes weitgehende Kahlköpfigkeit ausbilden.

Auch habe ich in einem Falle an den Nägeln nutritive Veränderungen wahrgenommen. Die Nägel erschienen verdickt, rissig und bröckelten am freien Rande lebhaft ab.

Nicht selten bekommt man es mit Hautblutungen zu thun. Meist stellen sich selbige am frühesten und reichlichsten auf den unteren Extremitäten ein und haben gewöhnlich den Umfang eines Stecknadelknopfes oder wenig darüber (Petechien); seltener bekommt man es mit grösseren flächenförmigen Blutaustritten zu thun (Ecchymosen) oder gar mit beulenförmigen (Ecchymomata). Mitunter kommen streifenförmige Hautblutungen (Vibices) vor, meist durch Druck seitens Kleider oder Unterlage entstanden.

Wie auf der Haut, so treten in manchen Fällen auch auf den Schleimhäuten punktförmige Blutungen auf. Dergleichen beobachtet man beispielsweise auf der Conjunctiva sclerarum und auf der Mundschleimhaut.

Oft stellt sich Oedem ein. Dasselbe macht sich nicht immer zuerst an den unteren Extremitäten bemerkbar, sondern zeigt sich

zuweilen am frühesten im Gesichte. Auch in späterer Zeit ist mitunter das Gesicht unförmlich gedunsen, während die Extremitäten nur geringes Oedem erkennen lassen. Häufig ist Oedem der Conjunctiva, Chemosis, vorhanden. Nicht selten sind die Oedeme zu Beginn des Leidens sehr flüchtiger Natur. Erst in späterer Zeit werden sie bleibend und vergesellschaften sich mit ödematösen Ansammlungen von meist geringem Grade in den serösen Höhlen. Grund der Oedeme sind wohl ohne Frage feinere Ernährungsstörungen der Gefässwände in Folge der Veränderungen des Blutes und abnorme Durchlässigkeit der Gefässe.

Das subcutane Fettpolster fällt häufig durch ungewöhnlich reichliche Entwicklung auf; in anderen Fällen freilich ist es mehr oder minder stark geschwunden.

Aehnliches gilt von der Musculatur; sie ist gewöhnlich welk und wenig derb, oft aber von nicht unbeträchtlichem Umfange. Mitunter kommen Druckschmerzen an den Muskeln vor.

Zuweilen erscheint der Knochenbau von graciler und zarter Beschaffenheit, aber es kann das Leiden auch vierschrittige und robuste Personen befallen. Mitunter sind einzelne Knochen druckempfindlich. Dergleichen sah Müller am Sternum, während Finny in drei Fällen Tibialschmerz fand.

Die Körpertemperatur bleibt zuweilen während des ganzen Krankheitsverlaufes normal. In anderen Fällen stellen sich Steigerungen derselben ein (bis 40°C. und darüber), welche bald continuirlich, bald remittirend, bald ganz unregelmässig bestehen, — anaemisches Fieber.

Der Puls ist meist weich und beschleunigt, mitunter celer.

Die subjectiven Klagen der armen Kranken bestehen vornehmlich in grossem Schwächegefühl. Manche beklagen sich über hartnäckige Schlaflosigkeit, Beängstigung, zusammenschnürendes Gefühl in der Brust u. Aehnl. m. Mit zunehmender Krankheit gewinnt das Gefühl der Schwäche so sehr die Oberhand, dass die Patienten kaum mehr im Stande sind, sich aufzurichten. Herzklopfen, Verdunkelung des Gesichtsfeldes, Schwindelgefühl, Brechneigung und Ohnmachtsanwandlungen stellen sich häufig augenblicklich ein, sobald die Kranken den Versuch wagen, liegende Stellung mit aufrechter Haltung zu wechseln. Bei Manchen ist das Gefühl der Schwäche so bedeutend, dass sie Stunden lang eine und dieselbe Körperhaltung einnehmen, selbst dann, wenn sie unbequem ist.

Das Sensorium bleibt mitunter fast bis zum letzten Augenblicke erhalten. Andere Kranke liegen theilnahmslos da, sind immer wie im Halbschlaf, sprechen mitunter vor sich hin und lassen angedet lange auf Antwort warten, wie wenn sie nur allmähig den Sinn der Anrede verstünden und auch nur langsam die Worte zur Erwidering finden könnten. Bei noch Anderen kommt es zu Delirien und maniakalischen Zufällen. Die Patienten singen, schreien, spucken, schlagen und kratzen um sich, springen aus dem Bette, haben Verfolgungsideen und müssen sorgfältig bewacht werden, wenn man sie selbst und ebenso die Umgebung vor Schaden bewahren will. Alles das muss als Folge einer fehlerhaften Ernährung des Gehirnes betrachtet werden.

Geschichte von Tochter des Schwedens

Häufig besteht anhaltende Schlaflosigkeit. Nicht selten schlummern die Kranken bei Tage, während sie sich in der Nacht unruhig umherwälzen, stöhnen, vor sich hinsprechen und durch ihre dauernde Unruhe auch der Umgebung den Schlaf nehmen und ihr lästig werden.

Die Respirationsorgane bleiben, wenn nicht zufällige Complicationen eintreten, verschont. Anfälle von Athmungsnoth, welche spontan auftreten, oder sich nach Aufregungen einstellen, hängen mit Blutarmuth zusammen. Doch muss hier noch der Neigung der Kranken zu Nasenbluten gedacht werden, welches sich mitunter immer und immer wiederholt, die bestehende Anaemie steigert und zuweilen auch durch grossen Umfang und Schwerstillbarkeit lebensgefährlich wird.

Kaum jemals bleiben die Circulationsorgane verschont, aber fast immer handelt es sich hier um functionelle, nicht um organische Störungen, welche von nichts Anderem als von der Blutverarmung abhängig sind. Bei Vielen stellen sich Anfälle von Herzklopfen ein, welche spontan oder nach der geringsten Aufregung zum Vorschein kommen. In Uebereinstimmung damit findet man die Herzbewegungen ungewöhnlich lebhaft, doch kann es sich auch ereignen, dass den subjectiven Beschwerden keine gesteigerte und beschleunigte Herzbewegung entspricht. Nicht selten ist leichte Dilatation des Herzens nachweisbar, oft nur des rechten Herzens, zuweilen auch des linken. Der erste (systolische) Herzton hat sich häufig in ein systolisches Geräusch umgewandelt, welches bald nur oberhalb eines Herzostiums, bald über sämmtlichen Herzostien zu vernehmen ist.

Die systolischen Geräusche über den Herzklappen sind anaemischer oder accidenteller Natur. Müller hat gemeint, dass man aus ihnen auf Verfettung des Herzmuskels schliessen könne, doch ist dies sicherlich unrichtig.

In seltenen Fällen bekommt man auch diastolische Herzgeräusche zu hören, die rein accidenteller Natur sind und durch den Sectionsbefund in ihrer Genese nicht aufgeklärt werden. Der Ansicht, dass man es dabei mit fortgepflanzten Venengeräuschen zu thun habe, kann ich mich, soweit eigene Erfahrungen in Betracht kommen, nicht anschliessen.

Die Carotiden lassen meist lebhaftes Klopfen und Hüpfen wahrnehmen. Oft bekommt man über ihnen systolische Geräusche zu hören und mitunter auch als Katzenschnurren zu fühlen.

Auch in mehr peripher gelegenen Arterien — Brachialis, Cubitalis, Radialis — trifft man nicht selten einen kurzen Arterienton an.

Ueber dem Bulbus venae jugularis internae hört man wohl constant Nonnengeräusche. Nicht selten beobachtet man an der Vena jugularis externa Venenpuls, echten sowohl, als auch negativen. Auch über dem Bulbus der Vena cruralis besteht nicht selten Nonnengeräusch, welches entgegen dem Halsvenensausen mit der Inspiration schwächer, mit der Expiration stärker wird.

Uebt man behufs Untersuchung des Blutes mit einer Nadel oder Lancette in die Fingerkuppe einen Stich aus, so quillt meist das Blut reichlich aus der Wunde heraus. In der Regel zeichnet es sich durch helle Farbe aus, welche in manchen Fällen mehr bernstein-gelb als blutroth ist. Mitunter bedarf es ungewöhnlich langer Zeit, bis sich Gerinnungserscheinungen an ihm zeigen. Bei mikroskopischer Untersuchung findet man meist die farblosen Blutkörperchen sehr sparsam. Auch sogenannte Protoplasmakörnchen (Elementarkörnchen,

Blutplättchen, Haematoblasten) kommen gewöhnlich nur in sehr geringer Zahl vor. Die Menge der rothen Blutkörperchen erscheint schon nach oberflächlicher Schätzung vermindert. Es liegt eine grössere Zahl von Zählungen aus neuerer Zeit vor, wobei man nicht selten erstaunlich niedrige Ziffern gefunden hat. Wohl den niedrigsten Werth beobachtete *Quincke* in einem Falle, nämlich nur 143.000 rothe Blutkörperchen in 1 Cbmm. statt 4—5.000.000. Die rothen Blutkörperchen zeichnen sich durch Blässe, unregelmässige Gestalt und wechselnde Grösse aus. Bald sind sie elliptisch, bald mit Fortsätzen versehen und birnförmig ausgezogen, bald zerknittert oder wie eine Achtertour um einander gedreht u. Aehnl. m. (vergl. Fig. 5). *Quincke* hat für diesen Formenwechsel den Namen Poikilocytose vorgeschlagen.

Fig. 5.



Blut bei progressiver pernicioöser Anaemie.

Poikilocytose und vereinzelte kugelige Mikrocyten. Vergr. 600fach. (Eigene Beobachtung.)

Im Allgemeinen hat der Umfang der einzelnen rothen Blutkörperchen zugenommen. Statt eines Durchschnittsmaasses von etwa 7.6μ findet man meist $8-9\mu$ ($1\mu = 0.001$ Mm.). Nicht selten begegnet man beträchtlich grösseren rothen Blutkörperchen, bis 15μ , für welche *Hayem* den nicht unpassenden Namen der Riesenblutkörperchen vorgeschlagen hat. Daneben freilich kommen rothe Blutkörperchen von ungewöhnlicher Kleinheit vor, sogenannte Mikrocyten. Dieselben treten in zweierlei Form auf, als gedellte und als kugelrunde Mikrocyten. Letztere fallen durch intensiv rothe Farbe und verstärkten Glanz auf, sind eher seltene als häufige Befunde und kamen in mehreren eigenen Beobachtungen von primärer pernicioöser Anaemie ungewöhnlich zahlreich und regelmässig vor. Ihr Durchmesser beträgt meist

3—4 μ . Mitunter finden sich vereinzelt feinste haemoglobinfarbene Tröpfchen. Meist bleiben die rothen Blutkörperchen einzeln liegen und nur selten legen sie sich säulenartig über einander. Auch bilden sie nur ausnahmsweise Sternformen; häufiger schon kommen wellenförmige Zackenbildungen an ihnen zur Wahrnehmung.

Vereinzelt tauchen noch andere Wahrnehmungen an Blut und Blutkörperchen auf, von welchen wir einige anführen. *Gusserow* beobachtete in einem Falle, dass das Blut eine rothbraune oder kaffeeartige Farbe angenommen hatte, während es in einem anderen ungewöhnlich dunkel war. *Stricker* beschreibt Blutkörperchen von bräunlicher Farbe. *Davy & Mahan* und späterhin *West* fanden Trennung des Haemoglobins von dem Stroma der rothen Blutkörperchen, wobei sich der rothe Farbstoff an einzelnen Stellen tropfenförmig angesammelt hatte. *Copemann* fand, dass sich bei schnellem Eintrocknen von Blutpräparaten rhombische Haemoglobinkristalle ausschieden. *Pils* erwähnt amöboide Bewegungen an den rothen Blutkörperchen, was ich gleichfalls in sehr lebhafter Weise bei einer 28jährigen Frau sah. Vereinzelt hat man kernhaltige rothe Blutkörperchen im Blute von Lebenden gesehen (*Bramwell, Mackenzie*). *Hoffmann* fiel es auf, dass die farblosen Blutkörperchen sehr klein waren, während *Leube* in einem Falle grosse Haufen von Protoplasmakörnchen antraf.

Die erwähnten Veränderungen im Blute haben sammt und sonders nichts für die progressive perniciöse Anaemie Charakteristisches, denn sie kommen auch bei anderen Anaemien vor, nur meist nicht so hochgradig, entsprechend der geringeren Ausbildung der Anaemie.

Frankenhäuser beschrieb neuerdings im Blute von Schwangeren, welche an progressiver perniciöser Anaemie litten, kugelige, bewegliche Gebilde mit schwingender Geißel, die aus der Leber in das Blut gelangt und eine Entwicklungsform von Leptothrix (?) darstellen sollen. Dieser Fund scheint dem mehrfach geäußerten Gedanken eine Grundlage zu geben, nach welchem die Krankheit parasitären Ursprunges ist. In drei Fällen, welche ich auf der Züricher Klinik beobachtete, fand ich diese Gebilde alle Male, ohne mich aber über ihre Bedeutung und Natur näher aussprechen zu können. *Klebs* stellte diese Gebilde, die er Flagellaten nennt, aus dem Knochenmarke dar und gewann sie auch bei solchen Kranken, bei denen ich sie während des Lebens aus dem Blute nicht hatte darstellen können. Von anderen Autoren aber wird ausdrücklich hervorgehoben, es sei ihnen nicht gelungen, Spaltpilze im Blute nachzuweisen.

Quincke suchte in zwei Fällen die Gesamtmenge des Blutes zu bestimmen. In dem einen fand er sie gleich 5, in dem anderen gleich 4 $\frac{3}{4}$ Procente des Körpergewichtes, statt der normalen Ziffer 8 Procente.

Haemoglobinbestimmungen sind mehrfach ausgeführt worden; ich sah den Haemoglobingehalt bis auf 8 Procente der normalen Menge sinken. *Ferraud & Hayem* fanden zwar den Haemoglobingehalt vermindert, dagegen in dem einzelnen rothen Blutkörperchen Vermehrung desselben. Auch *Laacher* und *Henry* kamen zu demselben Ergebnisse und sind geneigt, in dieser Erscheinung fast etwas für progressive perniciöse Anaemie Charakteristisches zu sehen. Nach eigenen Erfahrungen kann ich dieser Annahme nicht beistimmen, obschon Fälle derart vorkommen. Zum Beweise führe ich folgende Beispiele an, die alle durch die Section controlirt worden sind: 1. rothe Blutkörperchen = 500.000 (10 Procent), Haemoglobingehalt = 15 Procent. 2. r. Bl. = 960.000 (19 Procent), Hg = 22 Procent. 3. r. Bl. = 605.000 (12 Procent), Hg = 12 Procent. 4. r. Bl. = 520.000 (10 Procent), Hg = 8 Procent. 5. r. Bl. = 960.000 (19 Procent), Hg = 15 Procent. 6. r. Bl. = 900.000 (18 Procent), Hg = 10 Procent. 7. r. Bl. = 1.330.000 (26 Procent), Hg = 15 Procent. 8. r. Bl. = 1.600.000 (32 Procent), Hg = 15 Procent.

A. Fränkel führte chemische Untersuchungen des Blutes aus. In einem Falle fand er 4 Tage vor dem Tode in 100 Theilen Blutes 11·57 feste Bestandtheile und darunter 1·81 Stickstoff (Stickstoffgehalt des getrockneten Blutes 15·66 Procente, Aschengehalt des feuchten Blutes = 0·746 Procente). Das Leichenblut desselben Kranken ergab die Ziffern: in 100 Theilen Blut 10·47 feste Bestandtheile, 1·68 Procente Stickstoff; Stickstoffgehalt des getrockneten Blutes 16·03 Procente. Bei einem anderen Falle bestimmte *Fränkel* folgende Werthe: in 100 Theilen Blutes 12·11 feste Bestandtheile, 1·83 Procente Stickstoff. Stickstoffgehalt im getrockneten Blute = 15·10. Es ergiebt sich demnach eine starke Verminderung der festen Bestandtheile und des Stickstoffgehaltes im Blute, denn für gesundes Blut ergab sich: in 100 Theilen 20·24 feste Bestandtheile, 3·27 Procente Stickstoff, Stickstoffgehalt des trockenen Blutes 16·17 Procente oder in zwei Fällen von Diabetes mellitus: in 100 Theilen feste Bestandtheile 20·82, Stickstoff 18·14. *v. Rokitsansky* fand das Blut arm an Eisen, 0·02 statt 0·05 Procente.

Fast regelmässig sind Störungen an den Verdauungsorganen bemerkbar. Mehrfach wurden Blutungen aus dem Zahnfleische beobachtet. Auch kommen mitunter kleine Geschwürsbildungen auf der Mundschleimhaut vor. *Müller* fand in einem Falle vermehrte Speichelsecretion. Die meisten Kranken klagen über Appetitlosigkeit und leiden an Foetor ex ore. Bei anderen kommt es zu unersättlichem Heiss hunger. Auch zeigt sich zuweilen gesteigertes Durstgefühl. Oft wird über Druck und Schmerz in der Magengegend, über brennendes Gefühl, heisses Aufsteigen und Aufgetriebensein geklagt. Häufig tritt Erbrechen auf; auch wurde vereinzelt Blutbrechen beobachtet. Dasselbe kann lange Zeit anhalten und den Kräftevorrath der Kranken schnell aufreiben. Die Resorptionszeit für Jodkali von der Magenschleimhaut aus fand ich bis auf 30 Minuten verlängert. Oft stellt sich Durchfall ein, mitunter auch blutiger Stuhl.

Huguenin will in dem diarrhoischen Stuhle mehrmals Leucin, einmal auch Tyrosin in Nadelform gesehen haben, doch fehlen die chemischen Beweise und ausserdem würde der Befund bedeutungslos sein, weil er vielfach auch unter anderen Verhältnissen gemacht wurde.

Leber und Milz lassen sehr häufig Vergrösserung erkennen. Mitunter wird an der Leber starke Druckempfindlichkeit bemerkbar.

Der Harn wird meist reichlich gelassen, doch finden nicht selten auffällige Schwankungen an auf einander folgenden Tagen statt, welche kaum in der Ernährungsweise begründet sind. In manchen Fällen zeichnet sich der Harn durch sehr dunkle Farbe aus. Das specifische Gewicht hält sich gewöhnlich innerhalb normaler Grenzen; mitunter ist es gesteigert. Der Harn ist regelmässig von saurer Reaction.

Die chemische Untersuchung des Harnes ergibt nicht immer gleiche Resultate, offenbar, weil nicht alle Fälle gleichwerthig sind. Von verschiedenen Seiten ist vermehrte Harnstoffausscheidung gefunden worden, während andere zuverlässige Autoren über Verminderung derselben berichten. Die Menge des Kochsalzes ist fast immer herabgesetzt, während die Angaben über Phosphorsäureausscheidung zwischen Steigerung und Abnahme schwanken. *Müller* beschrieb Vermehrung der Indicanmenge und *Senator* bestätigte dies, ebenso *v. Rokitansky* (0.0883 pro die).

Eiweiss kommt selten und meist nur vorübergehend im Harn vor. *Laacher* beobachtete Peptonurie. *Hoffmann* fand in einem Falle Milchsäure im Harn, auch war die Kreatininausscheidung gesteigert, während *Laacher* Leucin und Tyrosin aus dem Harne darstellte.

Ganz vereinzelt steht der Befund von hyalinen Nierencylindern im Harne da.

Mitunter ist Haematurie beobachtet worden.

Sehr oft wird das Nervensystem in Mitleidenschaft gezogen. Zuckungen, paretische oder paralytische Zustände und Paraesthesien sind nichts Ungewöhnliches, gehen aber meist bald vorüber. Man hat Dergleichen an den Extremitäten und auch an den Gesichtsnerven beobachtet. *Litten* erwähnt Auftreten von Chorea im Verlaufe von progressiver pernicioser Anaemie.

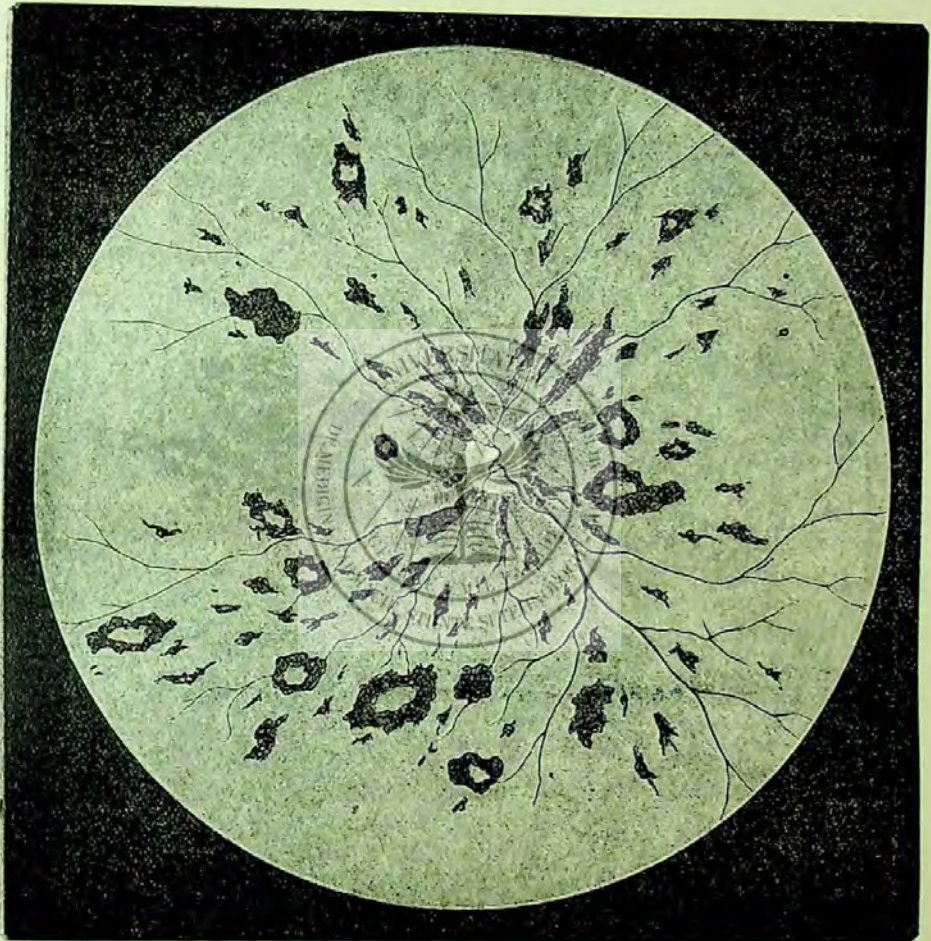
Den Patellarsehnenreflex sah ich in einigen Fällen fehlen. *Lichtheim* hebt hervor, dass sich mitunter auch andere tabiforme Erscheinungen zeigen, entsprechend Veränderungen in den hinteren Strängen des Rückenmarkes.

Nicht selten leiden die Sinnesnerven. Die Patienten werden plötzlich schwerhörig oder taub, verlieren Geruch oder Geschmack oder klagen über abnorme Empfindungen im Gebiete einzelner Sinnesnerven. Mitunter haben sämtliche Sinnesnerven zu gleicher Zeit an der Veränderung theilgenommen. Auch kommt zuweilen plötzliche

Erblindung vor, doch ist dieselbe nicht immer rein functioneller Natur, sondern beruht mitunter auf Blutungen in der Netzhaut in der Gegend der Macula lutea.

Häufig bleibt das Sehvermögen ungestört, trotzdem sich in der Netzhaut fast regelmässig Veränderungen finden. Am häufigsten bekommt man es mit Blutungen auf der Netzhaut zu thun. Dieselben sind nicht selten erstaunlich zahlreich, so dass man an der Leiche

Fig. 6.



Netzhautblutungen mit zum Theil gelbem Centrum bei progressiver pernicioöser Anaemie.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

auf einem Netzhautquadranten mehr als 120 gezählt hat. Ihre Grösse ist sehr wechselnd, erreicht aber mitunter fast den Umfang der Opticuspapille. Am reichlichsten pflegen sie in der Nähe der Opticuspapille angesammelt zu sein. Meist haben sie streifenförmige Gestalt und laufen vielfach radienförmig nach der Papillenmitte zu. Die frischen unter ihnen sehen rubinroth, die älteren blauroth aus. Auch kann man in letzteren nicht selten ein hellgelbes Centrum erkennen (vergl. Fig. 6). Sie treten mitunter plötzlich im Laufe eines Tages

in grosser Zahl auf, können sich aber auch relativ schnell (binnen 2—3 Wochen) vollkommen zurückbilden.

Beträchtlich seltener als Blutungen kommen Oedem und Stauungserscheinungen an der Netzhaut und Opticuspapille zur Ausbildung. Die Netzhaut gewinnt ein verschleiertes rothgraues Aussehen, die peripheren Grenzen der Opticuspapille erscheinen verschwommen, die Papille wird prominent und die Netzhautvenen sind stark gefüllt und geschlängelt, während die Arterien ungewöhnlich eng sind. Oft sieht der Verlauf der Blutgefässe stellenweise unterbrochen aus.

In manchen Fällen hat man in der Netzhaut gelbe Flecke, selbst in sternförmiger Anordnung um die Macula lutea wie bei Morbus Brightii, beobachtet.

Die Dauer der Krankheit erstreckt sich mitunter nur über wenige Wochen, indem sich der Verlauf unaufhaltsam progredient gestaltet. In anderen Fällen zieht er sich über Monate hin, aber es sind auch Beobachtungen bekannt, in welchen das Leiden Jahre lang währte. Bei den subacuten und chronischen Fällen kommen häufig Remissionen und Exacerbationen vor, erstere können fast bis zur vollkommenen Heilung gedeihen, doch pflegt dieselbe meist nicht anzuhalten, so dass manche Autoren annehmen, dass der Tod über kurz oder lang unvermeidbar ist.

Bald gleicht der Eintritt des Todes einem allmäligen Erlöschen sämtlicher Functionen, bald stellen sich bei bisher fieberfrei gewesenen Kranken Tage oder Stunden vor dem Tode Steigerungen der Körpertemperatur ein. Mitunter erfolgt auch das Gegentheil. Die Temperatur sinkt so bedeutend, dass man im Sterben nur 25.8° C. (Müller) gemessen hat. In manchen Fällen änderte sich vor dem Eintritte des Todes die Hautperspiration und nahm schon während der letzten Lebensstunden cadaverösen Geruch an.

Nach vereinzelten Angaben können sich Umwandlungen der progressiven perniciosen Anaemie in andere Krankheiten vollziehen. So hat *Litten* aus der *v. Frerichs'schen* Klinik eine Beobachtung beschrieben, in welcher sich die Erscheinungen von myelogener Leukaemie zu denjenigen einer progressiven perniciosen Anaemie hinzugesellten, ähnlich *Waldstein*, während *Grawitz* über Uebergang in Sarcomatose der Knochen berichtet. Bei einer Frau, welche ich vor Jahren an progressiver pernicioser Anaemie behandelte, entwickelte sich im Verlaufe der Krankheit Lymphosarcomatose an den mesenterialen und retroperitonealen Lymphdrüsen. Bei einem Manne, welchen ich kürzlich auf der Züricher Klinik verlor, zeigte sich der erste Anfang eines Pyloruscarcinoms. Da die Anaemie seit Jahresfrist bestand, der Krebs dagegen gerade am ersten Beginne stand, so würde es gezwungen gewesen sein, die Anaemie als Folge des Krebses anzusehen. Auch hat mir mein College *Klebs* mitgetheilt, dass ihm Aehnliches mehrfach vorgekommen sei.

III. Anatomische Veränderungen. Zu den charakteristischen anatomischen Veränderungen bei progressiver pernicioser Anaemie gehören Blässe, Verfettungen und Blutungen in den mannigfaltigsten Organen. Letztere bemerkt man auf der Haut, in den Muskeln, auf den Schleimhäuten der verschiedensten Organe, auf den serösen Häuten und im interstitiellen Gewebe vieler Organe. Jedes Eingeweide kann Sitz von Blutungen sein. Meist sind dieselben von

geringerer Ausdehnung, oft nur punktförmig, seltener bekommt man umfangreiche und flächenförmige Blutungen zu sehen. Freilich können dieselben so beträchtlichen Umfang erreichen, dass es während des Lebens zu blutigem Auswurf, blutigem Harn oder blutigem Erbrechen gekommen war, während man bei der Section nicht im Stande ist, ein blutendes Gefäss ausfindig zu machen.

An den Leichen pflegt die tiefe Blässe der Haut auffällig zu sein. Das Fettpolster erscheint nicht selten ungewöhnlich entwickelt und auch an den inneren Organen, namentlich unter dem Epicard und am Mesenterium, ist mehrfach sehr bedeutender Fettreichtum beschrieben worden. Die Muskeln sehen in der Regel blass aus und sind mitunter auffällig trocken.

Bei mikroskopischer Untersuchung der Muskeln erscheinen sie meist unversehrt. *Berger* fand in ihnen colloide Entartung, während *Müller* an Zwerchfell und Intercostalmuskeln Verfettung beschrieb. An den Augenmuskeln beobachtete *E. Fraenkel* auffälligen Reichthum an gelbem und braunem Pigment. Der Inhalt der Muskelfasern erschien meist körnig getrübt. Einzelne Muskelfasern waren verschmälert und wachsartig glänzend.

Die serösen Höhlen enthalten in der Regel mässige Mengen von Transsudat. Meist besitzt dasselbe die gewöhnliche bernstein-gelbe Farbe; mitunter ist es sanguinolent gefärbt, in manchen Fällen auch icterisch, ohne dass während des Lebens allgemeiner Icterus bestand.

Die inneren Organe erscheinen fast durchwegs ungewöhnlich blass. Die Herzhöhlen sind fast leer, bergen jedenfalls nur geringe Mengen hellen, wässrigen Blutes in sich, welches entweder vollkommen flüssig ist oder spärliche dünne Cruormassen abgesetzt hat. Zuweilen bieten letztere icterisches Aussehen dar.

Wasastjana beschrieb in einem Falle saure Reaction des Leichenblutes. *Quincke* bestimmte das spezifische Gewicht des Blutes auf 1028.2 (statt 1055 in der Norm).

Bei Ausführung der sogenannten Blutsedimentirungsmethode *Welcker's* (Auffangen des Blutes in einem Glasgefässe und Stehenlassen behufs Sedimentirung, wobei sich zu unterst eine Sedimentschicht rother Blutkörperchen, in der Mitte eine solche von farblosen bildet und über letzterer das Plasma zu stehen kommt) beobachtete *Quincke* starke Höhenabnahme der untersten Schicht, Beweis für Verminderung der rothen Blutkörperchen.

Das Herz erscheint in manchen Fällen ungewöhnlich klein, in anderen wird Dilatation, namentlich der rechten Herzhöhlen, bemerkbar, aber es kommen auch hypertrophische Veränderungen vor. Meist ist der Herzmuskel von blasser Farbe und mürber, schlaffer Consistenz. Ist das Epicard dünn und wenig fettreich, so sieht man mitunter gelbliche Flecke und Striche durchschimmern. Sehr viel besser bekommt man selbige unter dem meist dünnen Endocard zu sehen. Am reichlichsten pflegen sie in der linken Herzhälfte und namentlich an den Papillarmuskeln der Mitralklappe vorhanden zu sein. Oft sind sie so zahlreich, dass der Herzmuskel buttergelb gesprenkelt, marmorirt, getigert erscheint. Bei mikroskopischer Untersuchung erkennt man leicht, dass diese buttergelben Stellen einer starken Verfettung von Herzmuskelfasern entsprechen. Die Fettmassen sind meist in Gestalt grober Granula mehr oder minder dicht angesammelt, nehmen aber zuweilen nur einzelne Abschnitte einer Muskelfaser ein, während dicht darunter folgende unversehrt sind. Irritative Veränderungen (Kernwucherungen) werden regelmässig ver-

misst, doch kommen häufig kleinere interstitielle Blutungen vor. Das (anaemische) Fettherz ist ein fast constanter Befund bei progressiver pernicioser Anaemie; nur selten wird man es vermissen.

Das Endocard ist in der Regel zart, dünn und durchsichtig. Mitunter kommen in ihm Blutungen, leichte Verfettungen und atheromatöse Veränderungen zur Wahrnehmung. Der Klappenapparat ist stets intact und die während des Lebens gehörten Herzgeräusche entbehren der anatomischen Begründung.

Grohé fand in einem Falle eine durch Ansammlung von Schwefeleisen bedingte schieferige Färbung des Endocardes.

Die Aorta ist in den meisten Fällen von normaler Beschaffenheit. Vereinzelt hat man ähnlich wie bei Chlorose Enge der Aorta angegeben; auch sind mehrfach Verfettung und Atherom beschrieben worden.

Die Respirationsorgane bieten verhältnissmässig geringe Veränderungen dar, jedenfalls sind dieselben meist bedeutungsloser Natur. Erwähnt seien Blutungen, welche in einem von *Schumann* beschriebenen Falle in den Lungen bis zu dem Umfange einer Erbse angewachsen waren. Während des Lebens hatte man Expectoration von blutigen Massen und feinen Bronchialgerinnseln beobachtet. Vereinzelt wird Glottisödem erwähnt.

Die Milz zeigt nicht selten Vergrösserung, wobei es sich meist um einen chronischen Milztumor handelt, d. h. das Parenchym der Milz erscheint fest und herb. Zu erwähnen sind noch Blutungen und leichte Infarcirungen des Organes.

Lebert fand in einem Falle in der Milz viel Leucin und Tyrosin. Die beiden Substanzen kamen auch reichlich in Leber, Lungen und Pancreas vor. In einer bereits vorhin erwähnten Beobachtung von *Grohé* war die Milz schwarz-graulich durch Schwefeleisen verfärbt, und auch neuerdings hat man mehrfach auf den hohen Eisengehalt der Milz hingewiesen.

Die Leber ist nicht selten leicht vergrössert und erscheint blass oder rostfarben, braunroth (Eisenleber). Nicht selten sind die Centralvenen stark mit Blut gefüllt. Oft beobachtet man Blutungen in der Leber.

Die Gallenblase ist oft reichlich mit Galle erfüllt, letztere von dunkler Beschaffenheit. Auch auf der Gallenblasenschleimhaut hat *Pepper* Ecchymosen angetroffen.

Bei mikroskopischer Untersuchung der Leber findet man häufig, aber nicht regelmässig, Verfettung der Leberzellen. *Worm-Müller & Winge* beobachteten in einem Falle Bildung von adenoidem Gewebe mit Rundzellenanhäufung.

Die chemische Untersuchung der Leber ergab in einer Beobachtung von *Lebert* viel Leucin und Tyrosin. *Grohé* fand in dem mehrfach citirten Falle grauschwarze Verfärbung der Leber durch reichlichen Schwefeleisengehalt. Auch spätere Autoren haben hohen Eisengehalt der Leber nachgewiesen (*Quincke* 2.1% und 0.6% Eisen in der Trockensubstanz, *Rosenstein* 0.52%).

Auf der Magen-Darmschleimhaut sind vielfach ödematöse Schwellung und Blutaustritte beschrieben worden. Auch wird mehrfach Schwellung der Lymphfollikel des Darmes erwähnt. Die mikroskopische Untersuchung ergiebt sehr häufig Verfettung der Drüsenepithelien und namentlich kann sich auch auf der Magenschleimhaut secundär eine Atrophie der Drüsen ausbilden, Dinge, die man nicht mit einer primären Magenatrophie und secundären Anaemie verwechseln darf.

Jürgens und *Sasaki* beschrieben fettige Degeneration und Atrophie der Nervenplexus des Darmes und wollen davon manche Fälle von perniciosöser Anaemie hergeleitet wissen, doch handelt es sich wohl nur um atrophische Veränderungen secundärer Art in Folge des langen Siechthumes und der Anaemie.

Die mesenterialen Lymphdrüsen waren oft intumescirt, stellenweise hyperaemisch und blutig gesprenkelt.

Weigert beobachtete in einem Falle Schwellung und röthliche Verfärbung fast aller Lymphdrüsen. Auch waren die Lymphgefäße erweitert und enthielten blutige Lymphe.

Das Pancreas zeichnet sich mitunter durch beträchtliche Grösse und Blutfülle aus und lässt Blutungen im interstitiellen Gewebe und Verfettung der Drüsenepithelien erkennen.

Die Nieren sehen meist sehr blass aus und bieten nicht selten bei mikroskopischer Untersuchung Verfettung an den Epithelien der Harncanälchen dar. In vereinzelt Fällen hat man geringe Zunahme des interstitiellen Gewebes mit Rundzelleneinlagerungen gefunden. Auch wurden streifige Verdickung der Kapseln an den *Malpighi'schen* Knäueln, sowie Verfettung an den Blutgefäßen bemerkt. Auf der Schleimhaut der harnleitenden Wege wurden mehrfach Blutungen beobachtet. Letztere können auch auf der Schleimhaut der Geschlechtsorgane vorhanden sein.

Auf den Meningen, namentlich auf der Innenfläche der Dura mater cerebri, werden häufig Blutaustritte beobachtet. Dieselben haben nicht selten zur Bildung von dünnen Neomenbranen geführt oder nach vorausgegangener Umwandlung des Blutfarbstoffes icterische Verfärbung erzeugt.

Auch im Gehirn kommen fast immer zahlreiche capilläre Haemorrhagien vor und auch am Rückenmarke wird dergleichen beobachtet. Meist nehmen dieselben die weisse Marksubstanz ein. Mitunter stehen sie so dicht nebeneinander, dass sie fast einer grösseren Herderkrankung gleichkommen. Zuweilen sind einzelne Gefäße verfettet. *Schumann* sah in einem Falle an ihnen spindelförmige und ampulläre Ectasien. Gehirn- und Rückenmarksubstanz fallen durch ungewöhnliche Blässe auf, bieten aber sonst keine specifischen Veränderungen dar.

Lichtheim beobachtete mehrmals Degeneration in den hinteren Rückenmarksträngen; in eigenen Beobachtungen habe ich dergleichen bisher stets vermisst. Als zufälligen Befund beobachtete ich einmal Syringomyelie; in der Umgebung von Blutaustritten fand ich starke Quellung der Axencylinder und Schwund der Markscheiden der Nervenfasern.

In neuerer Zeit will man mehrfach Veränderungen am Sympathicus gefunden haben, so dass englische Autoren die Krankheit bereits in ganglionäre Anaemie umgetauft haben. *Brigidi* beispielsweise beschrieb an den Ganglia coeliaca interstitielle Bindegewebs- und Kernwucherung, fettige Atrophie der Nervenfasern und Atrophie der Ganglienzellen in Folge von Wucherung der Kapselendothelien. Man muss nach *Lubimoff's* Untersuchungen in der Deutung derartiger Veränderungen sehr vorsichtig sein, und im Besonderen ist es für die progressive perniciose Anaemie unerwiesen, ob man es hier mit specifischen Befunden zu thun hat.

Die peripheren Nerven fand ich in Fällen eigener Beobachtung unversehrt.

Beachtung verdienen noch die Veränderungen in Netzhaut und Knochenmark.

An der Netzhaut fallen Blutungen und gelbliche Flecke, mitunter auch Oedem und Schwellung der Opticuspapille auf.

Die Blutungen bestehen in frischen Fällen allein aus rothen Blutkörperchen, welche mitunter fast sämtliche Schichten der Retina durchsetzen. In älteren tritt körniger Zerfall zunächst im Centrum der Blutherde ein, der dann mehr und mehr peripherwärts um sich greift. Man findet hier körnige moleculäre Massen, ophthalmoskopisch und makroskopisch ein liches gelbliches Centrum. Allein weisse Flecke können, wie *Nanz* gezeigt hat, in selteneren Fällen auch dadurch entstehen, dass sich in der Mitte von Blutaustritten farblose Blutkörperchen finden. Auch hat *Krukenberg* in einer Beobachtung varicöse Nervenfasern gesehen.

Die Blutungen liegen meist frei. In vereinzeltten Fällen ist die eigentliche Gefässwand geborsten und Blut in den adventitiellen Lymphraum übergetreten, wodurch die adventitielle Lymphscheide nach aussen vorgebuckelt wird. *Lörster* konnte Dergleichen in einem Falle schon während des Lebens mit Hilfe des Augenspiegels erkennen.

Nicht selten zeigen die Blutgefässe der Netzhaut spindelförmige und ampulläre Ectasien, entsprechend den Miliaraneurysmen im Gehirn.

Das Knochenmark erscheint in manchen Fällen in jeder Beziehung unversehrt. Dass sich auf ihm nach Liegen an freier Luft *Charcot-Neumann'sche* Krystalle (identisch mit *Leyden's* Asthma-krystallen) ausscheiden, bedeutet nichts Ungewöhnliches. In anderen Fällen aber bekommt man es mit Blutungen im Knochenmark zu thun. Um Vieles interessanter ist der vielfach beobachtete Schwund des Fettmarkes und Ersatz desselben durch rothes lymphoides Mark.

Die ersten gründlichen mikroskopischen Untersuchungen des lymphoiden Knochenmarkes bei progressiver perniciöser Anaemie stammen von *Cohnheim* her. Besonders hervorzuheben ist ausser einer grossen Zahl kugelliger rother Blutkörperchen und pigmenthaltiger Zellen die reiche Menge von kernhaltigen rothen Blutkörperchen, sogenannten Uebergangsformen. Auch ist das Mark häufig reich an blutkörperchenhaltigen Zellen.

Ueber das Wesen der progressiven perniciösen Anaemie liegen nur Vermuthungen vor. Die meisten Autoren nehmen an, dass es sich um eine Erkrankung des blutbildenden Apparates handelt, welche eine mangelhafte Blutbildung mit sich führt. Möglicherweise, dass in manchen Fällen die sparsam und schlecht ausgebildeten rothen Blutkörperchen einem ungewöhnlich reichlichen und schnellen Zerfalle unterliegen, worauf die dunkle Färbung von Harn und Galle, hoher Eisengehalt der abdominalen Drüsen und gesteigerte Harnstoffausscheidung hinzudeuten scheinen; selbstverständlich würden solche Vorkommnisse die Krankheit besonders gefahrvoll machen. Ob die mehrfach beobachteten kugelligen rothen Blutkörperchen schlecht entwickelte oder bereits dem Untergange entgegen gehende Formen darstellen, ist zweifelhaft.

Silbermann suchte neuerdings auf experimentellem Wege dem Wesen der perniciösen Anaemie näher zu treten, und will die Ursachen des Leidens in einem abnorm reichlichen Gehalt des Blutes an Fibrinferment gefunden haben.

Alles Andere — Anatomische wie Klinische — hängt von der Blutverarmung ab. Die Verfettung am Herzen und an den Drüsenepithelien und die reichliche Entwicklung des Fettpolsters dürften darauf beruhen, dass unter dem Einflusse der Verarmung an Sauerstoffträgern im Blute die Eiweisskörper der Gewebe nicht nur reichlich zerfallen und sich in harnstoffbildende und fettbildende Stoffe zerlegen, sondern dass auch letztere an Ort und Stelle deponirt bleiben und nicht zu Kohlensäure und Wasser verbrennen.

Etwaige Blutungen hängen mehr direct mit den Folgen der Blutverarmung zusammen, als mit Verfettung und Ruptur der Gefässwände. Es scheint, als ob die Ernährung der Gefässe dadurch derart gestört wird, dass sie stellenweise rothe Blutkörperchen per diapedesin reichlich hindurchlassen.

Auch die Veränderungen im Knochenmarke sind secundärer und anaemischer Natur. Schon weil sie keineswegs constant vorkommen, kann man sie nicht als primäre Veränderungen ansehen. Zudem hat *E. Neumann*, der gründlichste Kenner des Knochenmarkes, gezeigt, dass derartige Dinge Folgen anaemischer und cachectischer Zustände sind. Ebenso scheinen etwaige Vergrösserungen von Milz, Leber und Lymphdrüsen secundärer und anaemischer Natur zu sein.

Auf gleicher Ursache dürften Fieber und Nervensymptome beruhen, jene hervorgerufen durch Reizung oder vielleicht auch durch Lähmung der Wärme moderirenden

Centren, diese auf ähnlichem Wege, seltener durch massenhaft bei einanderstehende Capillarhaemorrhagien erzeugt.

IV. Diagnose. Die Erkennung einer progressiven perniziösen Anaemie ist keineswegs leicht, namentlich zu Beginn der Krankheit. Unter Anderem kann latenter Krebs zu Irrthümern führen. Leicht ist es, progressive perniziöse Anaemie von Chlorose zu unterscheiden, denn letztere kommt fast immer nur bei Frauen vor, entwickelt sich zur Zeit der Pubertät, besteht gewöhnlich ohne Fieber und weicht meist schnell auf Eisengebrauch. Hüten muss man sich vor Verwechslung mit Anaemie durch *Anchylostomum duodenale*, wie sie der sogenannten tropischen Chlorose, der Anaemie der Tunnelarbeiter, der Bergwerksleute und Ziegelbrenner zu Grunde liegt; hier entscheidet die Untersuchung des Stuhlganges auf abgehende Eier und Parasiten (vergl. Bd. II, pag. 313). *Reyher* und nach ihm *Runeberg*, *Schapiro*, *Lichtheim* und *Müller* machten neuerdings darauf aufmerksam, dass sich mitunter in Folge von *Bothriocephalus latus* schwere Anaemien einstellen, welche nach Abtreibung des Bandwurmes meist schnell heilen, doch wird man den genannten Autoren kaum beistimmen können, wenn sie derartige Anaemien zu der progressiven perniziösen Anaemie rechnen und meinen, es hätte der progressiven perniziösen Anaemie nicht selten *Bothriocephalus* zu Grunde gelegen. *Holst* hebt übrigens noch hervor, dass bei diesen Bandwurmanemien Fieber, Poikilocytose und Netzhautblutungen zu fehlen pflegen. *Fürgensen* sah tiefe Anaemie in Folge von *Bacterium termo* im Darne und führte schnelle Heilung durch *Extractum filicis herbei*. Bei Bestehen von Fieber kann man verführt werden, das Leiden für *Abdominaltyphus*, *Endocarditis* oder *Meningitis* zu halten, aber der weitere Verlauf wird meist Aufklärung bringen. Ferner kann sich eine primäre Atrophie der Magendrösen unter dem Bilde der progressiven perniziösen Anaemie darstellen, doch kommt das Leiden nur selten vor, und scheint uns die Selbstständigkeit dieser Krankheit überhaupt noch fraglich. Auch chronische Darmkatarrhe, namentlich solche des Mastdarmes, rufen nicht selten hochgradige anaemische Zustände hervor.

V. Prognose. Die Vorhersage ist ungünstig, und die meisten Kranken sind unrettbar verloren. Von manchen Autoren wird eine Heilbarkeit ganz gelehnet; es sollen Intermissionen von Monate und Jahre langer Dauer eintreten, die zunächst einer Heilung gleichkommen, aber schliesslich bringen Recidive doch den Tod.

VI. Therapie. Ist die Krankheit genügend früh erkannt, so lege man bei der Behandlung auf das diaetetische Verhalten das Hauptgewicht. Man empfehle Aufenthalt im Gebirge, auf dem Lande oder auch an der See und schreibe eine leichte und kräftige Kost vor, namentlich Milchcur. Die Kranken müssen sich aller körperlichen und geistigen Aufregungen enthalten und zunächst vorwiegend ihrem leiblichen Wohlergehen leben.

Daneben rathe man zum anhaltenden Gebrauche des Arséniks, durch den ich mehrfach Heilungen erzielt habe (Rp. Liqueur. Kalii

arsenicosi, Aq. amygdal. amar. aa. ʒ. ʒ. MDS. 3 Male täglich 5 bis 10 Tropfen nach dem Essen). Man gebe den Arsenik viele Wochen lang und lasse sich nicht durch intercurrente Verschlimmerungen abhalten, das Mittel fortzusetzen, denn der Erfolg tritt anfänglich nur langsam ein.

Mit der Verordnung von Eisenpraeparaten muss man vorsichtig sein. Viele vertragen Dergleichen gar nicht; jedenfalls darf man auf eine schnelle Besserung dadurch nicht rechnen. Wir ziehen die *Bland'schen* Pillen allen anderen Praeparaten vor; werden sie nicht vertragen, so versuche man es mit aetherischen Eisentincturen (*Tinctura ferri chlorati aetherea* oder *T. f. acetici aetherea*, 3 Male täglich 30 Tropfen nach dem Essen). Von manchen Autoren ist Phosphor empfohlen worden. Kalipraeparate dagegen habe ich erfolglos versucht.

Nimmt die Anaemie überhand, so soll die Transfusion von Menschenblut mitunter guten und selbst nachhaltigen Erfolg gehabt haben; nach neueren Erfahrungen wird man vielleicht den Kochsalztransfusionen den Vorzug geben, zumal *Lépine* dadurch eine Kranke geheilt haben will. Auf der *v. Ziemssen'schen* Klinik wurden neuerdings subcutane Blutinfusionen von 25—50 Ccm. defibrinirten Menschenblutes mit günstigem Erfolge ausgeführt und von *Benzur* beschrieben. *Sandy* heilte mehrere Patienten, die starke Magenerscheinungen darboten, sehr schnell durch Magenausspülungen, und auch *Meyer* berichtet über günstige Resultate. Hatte man es nicht mit anämischen Magenkranken, aber nicht mit pernicioser Anaemie zu thun?

4. Bleichsucht. Chlorosis.

(*Chloroemia, Chloranaemia.*)

I. Aetiologie. Bleichsucht ist eine ungemein häufige Erkrankung des weiblichen Geschlechtes, woher auch der alte Name *Morbus virgineus*. Bei Männern kommt sie sehr selten vor, ja! manche Autoren leugnen ihr Auftreten bei Männern gänzlich, was freilich unrichtig ist. Meist handelt es sich dann um gracile Individuen von weiblichem Körperbau und oft auch mit weiblicher Beschäftigung, z. B. um Schneider.

Gewöhnlich entwickelt sich die Krankheit zur Zeit der Pubertät (14.—24stes Lebensjahr). Zwar kommt sie auch bei Kindern nicht so selten vor, als dies Viele anzunehmen scheinen, aber jedenfalls gehört es zu den Ausnahmen, wenn Frauen erst im dritten Lebensdecennium oder gar noch später zum ersten Male unter chlorotischen Symptomen erkranken. Man muss unter solchen Umständen auf der Hut sein, dass nicht ernstere Organerkrankungen, namentlich Lungenschwindsucht oder latente Krebse, einer vermeintlichen Chlorose zu Grunde liegen.

v. Niemeyer giebt an, dass unfehlbar solche Mädchen chlorotisch werden, welche bereits im 12. oder 13ten Lebensjahre menstruiert wurden, bevor sich bei ihnen Brüste und Pubes entwickelt hatten.

Die Verbreitung der Chlorose erstreckt sich über den ganzen Erdball und nimmt in der modernen Zeit, wie namentlich *Huss* für Schweden gezeigt hat, mehr und mehr zu. Zum Theil ist dies durch das moderne Culturleben bedingt, namentlich durch perverse körperliche und geistige Erziehung und Ueberanstrengung. In manchen Gegenden kommt die Krankheit ungewöhnlich häufig vor, namentlich gilt dies für überfüllte Fabrikorte mit ärmlicher und lüderlicher Bevölkerung.

Dass Städterinnen häufiger an Bleichsucht leiden als Landmädchen, stimmt mit eigenen Erfahrungen kaum überein.

Bleichsucht gehört zu den exquisit hereditären und congenitalen Krankheiten, und zwar hat zuerst *Virchow* das anatomische Verständniss für diese Dinge eröffnet, indem er zeigte, dass es sich dabei um eine mangelhafte Entwicklung (Hypoplasie) des Gefässapparates handelt, womit sich Schwäche des gesammten Körperbaues und Hypoplasie des Geschlechtsapparates vergesellschaften kann, aber nicht immer muss.

Oft erbt sich Chlorose innerhalb solcher Familien fort, in welchen ausserdem noch Lungenschwindsucht, Krebs oder Nervenkrankheiten erblich vorkommen.

Diese Dinge sind mitunter für sich ausreichend, Chlorose hervorzurufen, und erklären die „spontan“ entstandenen Fälle. Oft aber kommen noch gewisse Hilfsmomente hinzu, um den Keim zur vollendeten Reife zu bringen. Auch kann es geschehen, dass dieselben Umstände allein und ohne hereditäre und congenitale chlorotische Beanlagung das Leiden erzeugen. Dinge, welche man den erworbenen Formen von Bleichsucht zuzuzählen hat.

Dahin gehören einmal psychische Momente, wie Ueberanstrengung in der Schule. Gram, Heimweh, Liebeskummer u. Aehnl. Nicht selten führt schlechte Lectüre den Ideenkreis auf falsche Wege. Bei anderen kommen mehr körperliche Schädigungen in Betracht: Stubenhocken, Aufenthalt in engen und schlecht gelüfteten Räumen, Fabrikarbeit u. dergl. m. Auch unzureichende Nahrung (in vielen arbeitenden Classen vorwiegender Genuss von Kaffee und Kartoffeln) kann zu Bleichsucht führen. Mitunter schliesst sich das Leiden an Säfteverluste an, welche durch Krankenlager, Wochenbett, Lactation oder Masturbation gegeben wurden, ohne dass gerade die Säfteverluste sehr grosse waren. In vielen Fällen wirken mehrere Momente zu gleicher Zeit.

Die Constitution an sich spielt keine so bedeutende aetologische Rolle, als man vielfach zu meinen scheint, denn es sind nicht immer schwächliche und zarte Mädchen, welche mit bleichsüchtigen Beschwerden zu kämpfen haben. Auch stimmen eigene Erfahrungen nicht mit den Angaben *Wunderlich's* überein, dass namentlich Blondinen von Chlorose befallen werden.

II. Symptome. Die Erscheinungen von Chlorose bilden sich in der Regel allmählig aus. Zuweilen schliessen sie sich unmittelbar an das Auftreten der ersten Menstruation an.

Meist sind es subjective Beschwerden, welche die Kranken dem Arzte zuführen, wie leichtes Ermüden bei der Arbeit und namentlich beim Treppensteigen, allgemeine Mattigkeit und Arbeitsunlust, Schläfrigkeit, rheumatoide Schmerzen, Athmungsnoth, Herzklopfen, Magenbeschwerden u. Aehnl. m. Andere Kranke wenden sich an den Arzt, weil die Menses unregelmässig, sparsam, blass und schmerzhaft geworden oder ganz ausgeblieben sind. Seltener ereignet es sich, dass sich die Kranken leidlich wohl fühlen, aber durch blasses, elendes Aussehen von Seiten der Umgebung oder durch den Spiegel auf die Vermuthung von Bleichsucht hingelenkt wurden.

In der That ist die bleiche Hautfarbe eines der constantesten und frühesten Symptome. Am stärksten und ehesten pflügt

dieselbe an den Ohrmuscheln ausgesprochen zu sein, welche in hochgradigen Fällen alabasterfarben aussehen. Auch die Wangen verlieren ihren rothen Farbenton, namentlich aber die Schleimhäute. Conjunctiva und Thränenkarunkel erscheinen blassrosa, ebenso Lippen, Zahnfleisch und übrige Mundschleimhaut. Oft tritt der rothe Farbenton mehr und mehr zurück und macht einer mehr blassrothen oder gelblichrothen Farbe Platz. Bei manchen Kranken sieht das ganze Gesicht fahlgelb oder grüngelb aus, während man mitunter bei Brünnetten ein schmutzig-blassgraues Hautcolorit zu sehen bekommt.

Die Scleren erscheinen häufig bläulich-weiss; nur das subconjunctivale Fett ist blassgelb, so dass man es bei einiger Unaufmerksamkeit mit Scleralicterus zu verwechseln in Gefahr ist.

Zuweilen nimmt der Pigmentgehalt der Haut ab, so dass sich die Hautdecken leicht färben, nur auf dem Rücken der Finger soll in der Gegend der Interphalangealgelenke häufig eine bräunliche Verfärbung der Haut vorkommen (*Bouchard. Pouzet*). Pigmentverarmung kann auch an den Haaren geschehen, bald stellenweise, bald verbreitet. Auch die Nägel sehen meist wegen geringer Röthung des Nagelbettes tottenbleich aus.

Gewöhnlich ist die Haut trocken und wenig zum Schwitzen geneigt, oft auch spröde und abschilfernd.

Man muss übrigens wissen, dass manche Chlorotische eine stark geröthete, congestionirte oder blühende Gesichtsfarbe darbieten, so dass man von einer Chlorosis rubra gesprochen hat. Ursache dafür ist die Erweiterung der subcutanen Hautgefässe im Gesicht. Andere werden bei jeder körperlichen oder gemüthlichen Aufregung mit flammendem Roth übergossen, so dass offenbar ihre Vasomotoren übererregbar sind.

Der Panniculus adiposus ist bei vielen Chlorotischen ungewöhnlich reichlich entwickelt. Kommt es zu schnellem Schwunde des subcutanen Fettpolsters, so muss man stets darauf Bedacht nehmen, dass hinter der Chlorose eine andere zehrende Krankheit, meist Lungenschwindsucht, stecken könnte.

Mitunter kommt es zur Entwicklung von Oedem. Meist ist dasselbe unbedeutender Art, betrifft gewöhnlich Knöchel oder Augenlider, tritt nur während des Tages auf und verschwindet in horizontaler Ruhelage binnen der Nacht. Selten handelt es sich um umfangreiche Oedeme auf beiden Beinen von bleibender Natur. Die Oedeme sind Folgen davon, dass das veränderte Blut die Gefässwände in ihrer Ernährung stört und abnorm durchlässig macht.

Sucht man durch einen Nadelstich Blut aus einer Fingerkuppe zu gewinnen, so quillt dasselbe meist reichlich aus der Stichwunde hervor. Es scheint sich demnach um eine Verminderung der Blutmenge bei Chlorose nicht zu handeln. In der Regel aber fällt das Blut durch hellrothe, seröse und wässerige Beschaffenheit auf. Die rothen Blutkörperchen zeichnen sich vielfach durch auffallend blassrothes Aussehen aus und verrathen oft geringe Neigung, sich säulenartig über einander zu legen. Häufig finden sich ungewöhnliche Grössenverschiedenheiten; Blutkörperchen von gewaltigen Dimensionen wechseln mit ausserordentlich kleinen ab. Auch Gestaltsveränderungen kommen nicht selten vor. Die Blutkörperchen sind eingeschnürt, birnförmig ausgezogen oder ganz unregelmässig gestaltet, — sogenannte Poikilocytose. Zählungen der rothen Blutkörperchen zeigen in der

Regel, dass sie an Menge abgenommen haben, seltener ist ihre Zahl unverändert. Was aber für Chlorose geradezu charakteristisch ist, der Haemoglobingehalt hat sehr viel beträchtlicher abgenommen und kann nach meinen Erfahrungen bis 20 Procente der normalen Menge sinken. Die Zahl der farblosen Blutkörperchen ist nicht vermehrt, im Gegentheil trifft man sie nicht selten in auffällig geringer Zahl an. In manchen Fällen kommen zahlreiche Protoplasmakörnchen vor, die mitunter zu grossen Haufen bei einander liegen.

Ueber das Verhältniss zwischen Blutkörperchenzahl und Haemoglobingehalt des Blutes mögen folgende Beispiele eigener Beobachtung Rechenschaft abgeben: 1. 24jähriges Mädchen — 5,000.000 rothe Blutkörperchen in 1 Cbmm. (100 Procent der normalen Zahl) — Haemoglobingehalt 60 Procent. 2. 21jähriges Mädchen — 4,000.000 rothe Blutkörperchen (80 Procent) — Haemoglobingehalt 60 Procent. 3. 22jähriges Mädchen — 3,832.000 rothe Blutkörperchen (60 Procent) — Haemoglobingehalt 50 Procent. 4. 23jähriges Mädchen — 3,440.000 rothe Blutkörperchen (69 Procent) — Haemoglobingehalt 35 Procent. 5. 34jähriges Mädchen — 2,000.000 rothe Blutkörperchen (40 Procent) — Haemoglobingehalt 35 Procent. 6. 1,460.000 rothe Blutkörperchen (29 Procent) — Haemoglobingehalt 21 Procent.

Duncan, welcher die ersten genaueren Untersuchungen über diese Dinge anstellte, beobachtete noch, dass, wenn er rothe Blutkörperchen von Bleichsüchtigen in Kochsalzlösung aufgefangen hatte, dieselben früher ihren Farbstoff an die Kochsalzlösung abgaben als diejenigen von gesunden Personen.

Chemische Blutuntersuchungen haben ergeben, dass der Eisengehalt des Blutes vermindert ist (bereits 1832 von *Foedisch* nachgewiesen). Das Blutserum hat man mehrfach als unverändert befunden; in manchen Fällen aber war es an Eiweissstoffen verarmt (Hypalbuminose, Hydræmie), zuweilen aber auch abnorm reich an Albumin. *Graeber* und *Kraus* beschrieben Zunahme in der Alkaleszenz des Blutes, während *v. Jaksch* Abnahme der Blutalkaleszenz gefunden haben will.

In den subjectiven Klagen der Kranken kehrt häufig unangenehmes Kältegefühl wieder. Die Patienten frösteln leicht, bleiben gern im Zimmer und ziehen sich mit Vorliebe sehr warm an.

In der Regel verrathen die Kranken Unlust zu körperlicher und geistiger Arbeit. Ihre Muskeln ermüden leicht, weil sie dürftig ernährt werden. Die Kranken machen einen müden und abgespannten Eindruck, welcher sich auch in ihren Gesichtszügen auszusprechen pflegt. Das Schlafbedürfniss ist meist gesteigert; manche Patienten schlafen namentlich bei Tage, während sie sich in der Nacht unruhig im Bette hin- und herwälzen.

Ihre Stimmung ist düster, mürrisch, launenhaft und weinerlich.

Die Körpertemperatur ist meist unverändert. Zuweilen freilich kommen leichte Temperaturerhebungen vor; namentlich wies *Molliere* neuerdings darauf hin, dass Temperatursteigerungen im Mastdarme (bis 39.8°) nicht selten sind. Dabei war er im Stande, dieses chlorotische Fieber durch Chinin zu beseitigen. *Leclerc* betont, dass sich mitunter Fieber mit Typus inversus einstellt. Auch ältere Autoren wissen über febrile Chlorose selbst mit tödtlichem Ausgange zu berichten, führt doch die Krankheit bei ihnen häufig den Namen *Febris flava s. virginea s. amatoria*, doch wollen die Neueren derartige Beobachtungen der progressiven perniciosösen Anaemie zuweisen.

Der Puls ist meist weich, wenig gefüllt, beschleunigt und geht oft in Folge von körperlicher oder geistiger Aufregung beträchtliche Schwankungen seiner Zahl ein.

Veränderungen seitens der Respirationsorgane sind in der Regel von mehr untergeordneter Bedeutung. Die Kranken be-

klagen sich nicht selten über Kurzathmigkeit, welche bei Bewegung zuzunehmen pflegt. Sie werden dadurch mitunter fast vollkommen leistungsunfähig. Nicht selten stellt sich Heiserkeit ein, als deren Grund der Kehlkopfspiegel auffällige Blässe und Trockenheit der Kehlkopfgebilde erkennen lässt. Katarthe der tieferen Luftwege sind nicht selten und werden offenbar durch die geringe Resistenzfähigkeit des Organismus in ihrer Entstehung und Fortdauer begünstigt.

(Die Brüste werden meist auffällig welk und schwinden; nicht selten bekommt man in ihnen Verhärtungen zu fühlen, welche mitunter die ganze Drüsensubstanz einnehmen.)

Häufig giebt der Circulationsapparat zu Störungen Veranlassung. Die meisten werden von Herzklopfen gequält, welches sich spontan oder in Folge von geistiger oder körperlicher Anstrengung einstellt. Die Herzbewegung ist sehr beschleunigt und lebhaft und lässt sich oft mit dem Auge über mehrere Intercostalräume verfolgen. Sehr häufig kommt Dilatation des rechten Ventrikels, selten auch eine solche des linken zur Wahrnehmung (anaemische Dilatation). Bei der Herzauscultation bekommt man oft systolische Geräusche zu hören, welche bald nur über einer, bald über mehreren Klappen oder gar über sämmtlichen Ostien bestehen. Geht die Herzbewegung sehr lebhaft von Statten, so kann der zweite Pulmonalton vorübergehend verstärkt sein, und es entsteht dadurch die Vermuthung, ob man es nicht gar mit einem organischen Herzgeräusche in Folge von Insufficienz der Mitralklappe zu thun habe. Nicht selten entscheiden darüber erst längere Beobachtung und namentlich Verschwinden der Erscheinungen unter Eisengebrauch.

Die Dilatation des rechten Ventrikels dürfte auf Ernährungsstörungen des Herzmuskels beruhen, welchen gerade das dünnwandige rechte Herz am leichtesten nachgiebt. Die systolischen, sogenannten accidentellen oder anaemischen Geräusche sind wohl auch auf gleiche Ursache zu beziehen, indem der pervers ernährte Herzmuskel regulärer Schwingungen bei seiner Contraction nicht fähig ist. Wenn sie manche Autoren mit einer vorübergehenden relativen Insufficienz der Mitralklappen in Verbindung gebracht haben, so ist dagegen einzuwenden, dass die weitere Folge einer solchen Insufficienz, nämlich Herzhypertrophie, vermisst wird. Immer besteht neben dem Geräusche noch der systolische Ton. Selten hat das Geräusch musikalischen (pfeifenden) Charakter; auch führt es gewöhnlich nicht zur Entstehung eines Frémissement cataire. Am häufigsten bekommt man das Geräusch über der Pulmonalis, demnächst über der Mitrals oder Tricuspidalis, am seltensten über der Aorta zu hören.

Diastolische accidentelle Herzgeräusche kommen vor, sind aber sehr selten.

In den seitlichen Halsgegenden fällt nicht selten lebhaftes Klopfen der Carotiden auf. Der herzsystolische Ton über ihnen hat sich oft in ein Geräusch verwandelt. Nicht selten bekommt man auch über kleineren Arterien (Brachialis, Cubitalis) einen kurzen, dumpfen, herzsystolischen Ton zu vernehmen, welcher sich bei Druck in ein Compressionsgeräusch und bei gesteigertem Drucke wieder in einen Druckton umwandelt. Es sind dies Alles nichts Anderes als Symptome der Anaemie.

Ueber dem Bulbus venae jugularis internae (Raum zwischen der sternalen und clavicularen Partie des Kopfnickers dicht über dem Sternoclaviculargelenk) besteht meist Nonnengeräusch, welches aber an sich noch nichts für Chlorose beweist, weil es auch bei Gesunden vorkommen kann. Mitunter ist man im Stande, das Geräusch

auch noch über dem Manubrium längs des rechten Sternalrandes zu verfolgen.

Der acustische Charakter des Nonnengeräusches wechselt; es ist bald hauchend, bald sausend, wirbelnd oder sägend, bald pfeifend. Nicht selten kann man es als Schwirren fühlen. Zuweilen ist es so intensiv, dass es die Kranken selbst als lästiges Sausen im Kopfe vernehmen. In aufrechter Lage, sowie bei tiefer Inspiration und leichter Drehung des Kopfes nach der anderen Seite nimmt es an Stärke zu; auch ist es meist rechts stärker als links, oder es besteht nur auf der rechten Seite. Es liegt dies daran, dass die rechte Vena jugularis interna mehr senkrecht zum Herzen hinabsteigt, so dass hier die Blutwirbelbildung im Bulbus, welcher das Geräusch den Ursprung verdankt, lebhafter ist als links. Compression des peripheren Theiles der Jugularvene mittels Fingers oder starke Drehung des Kopfes bringt wegen Unterbrechung des Blutflusses das Geräusch zum Verschwinden. Seinen Namen führt es wegen der Aehnlichkeit mit dem Geräusche eines Brummkreisels, welcher an manchen Orten Nonne genannt wird.

Aehnliche Geräusche bekommt man auch mitunter über der Cruralvene dicht unter dem Ligamentum Poupartii zu hören, doch nehmen diese gerade während der Expiration an Stärke zu.

Seltener kommen Nonnengeräusche in der Vena subclavia oder gar in der Vena facialis zur Wahrnehmung (*Weil*).

Meist sind die Halsvenen nur wenig gefüllt. Trotzdem beobachteten wir mehrmals Venenpulsation in ihnen, keinen wahren oder positiven Venenpuls (entstanden durch eine vom rechten Herzen rückläufige Blutwelle), sondern einen negativen Venenpuls, hervorgerufen durch den Einfluss, welchen die verschiedenen Herzphasen auf den Abfluss des Jugularvenenblutes zum Herzen ausüben im Stande sind.

Sehr häufig leiden Bleichsüchtige an Struma, über welcher ich bisher niemals Blutgeräusche habe ausfindig machen können. Je mehr sich das Grundleiden zurückbildet, um so mehr schwindet auch der Kropf, so dass derselbe kaum anders als durch eine übermässige Blutfülle der Thyreoidea hervorgerufen sein wird.

Mehrfach wird angegeben, dass Chlorotische Exophthalmus bekommen können, so dass man, wenn noch Herzklopfen besteht, die Symptome des Morbus Basedowii vereinigt findet.

Nicht selten beobachtet man bei Bleichsüchtigen widerlichen und hartnäckigen Foetor ex ore. Das Verlangen nach Speise und Trank liegt mitunter vollkommen danieder, bei Manchen aber stellen sich Heisshunger und gesteigerter Durst ein, oder es giebt sich Begierde nach wenig zuträglichen, mitunter gar nicht essbaren Dingen kund, z. B. nach Essig, Tinte, Kreide, Griffel u. Aehnl. m. Man benennt derartige perverse Gelüste als Pica. Viele klagen über Aufgetriebensein in der Magengegend, über heftigen Magenschmerz, Aufstossen und Erbrechen. Die Secretion des Magensaftes zeigt sich nicht selten gestört; der Magensaft ist arm an Salzsäure oder entbehrt derselben ganz. Auch die Resorption von der Magenschleimbaut aus kann verlangsamt sein. Fast immer geht die Darmperistaltik träge von Statten und besteht Stuhlverstopfung.

Der Harn ist meist hell, wässrig und von geringem specifischem Gewichte. Harnstoff und Harnsäure sind nicht selten an Menge vermindert. Zuweilen enthält der Harn Eiweiss in Spuren, aber meist keine Nierencylinder.

Sehr gewöhnlich kommen Störungen der Menstruation vor. Am häufigsten bleiben die Menses ganz und gar fort, und da zur Zeit der zu erwartenden Menses auch keine Beschwerden oder abnorme Empfindungen im Abdomen verspürt werden, hat es fast den Anschein, als ob die Ovulation ganz aufgehört hat. Bei Anderen treten die Menses zwar regelmässig ein, sind aber mit starken Schmerzen verbunden, halten nur wenige Stunden an und fördern einen mehr schleimigen als blutigen Ausfluss zu Tage, kaum, dass blutrothe Flecken auf der Wäsche zurückbleiben. Noch Andere werden ganz unregelmässig menstruiert, aber es bleiben dabei die eben genannten Beschwerden bestehen. Endlich kommen auch Fälle von profuser Menstruation vor: reichliche Blutausscheidung, lange Dauer derselben oder abnorm häufiges Auftreten der Blutung.

Nur selten hat es mit den bisher geschilderten einfachen Verhältnissen sein Bewenden und ungewöhnlich häufig gesellen sich Complicationen zur Grundkrankheit hinzu. Dieselben können rein functioneller oder organischer Natur sein. Unter den ersteren sind vor Allem nervöse Störungen zu nennen. Wir erwähnen Spinalirritation, Neurasthenie, Cephalgie und Neuralgien aller Art, seltener sind Krämpfe und Lähmungen. Letztere sind dann zu befürchten, wenn, wie nicht selten, Chlorose Hysterie im Gefolge hat.

Unter den verschiedenen Formen von Neuralgie verdient vor Allem die Gastralgie deshalb Beachtung, weil Chlorose eine stark ausgesprochene Praedisposition für *Ulcus rotundum ventriculi* abgibt, und man sich allemal darüber klar zu werden versuchen muss, ob eine bestehende Gastralgie rein functioneller Natur oder durch ein Magengeschwür hervorgerufen ist.

Virchow hat die Neigung von Bleichsüchtigen zu endocarditischen Veränderungen betont. Auch haben *Tuckwell* und *Hanot & Mathieu* Beobachtungen von Venenthrombose beschrieben, vielleicht entstanden durch Verfettung der Endothelien auf der Intima mit nachfolgender Thrombenbildung.

Ich selbst behandelte vor einiger Zeit auf der Züricher Klinik ein 18jähriges, stark chlorotisches Mädchen, welches beim Eintritt auf die Abtheilung an einer linksseitigen Thrombose der Cruralvene litt, zu welcher sich nach etwa vierzehn Tagen auch noch eine rechtsseitige Cruralvenenthrombose hinzugesellte. Es bestanden leichte Fieberbewegungen bei Beginn der Thrombenbildung. Jüngst behandelte ich einen ganz ähnlichen Fall und auch *Huels* beobachtete Thrombenbildung in mehreren Venengebieten. *Bender* sah den Tod durch Thrombose der an sich unversehrten linken Lungenarterie eintreten.

Häufig leiden Bleichsüchtige an oft wiederkehrendem Nasenbluten, welches wohl geeignet ist, die Erscheinungen der Chlorose intensiver zu machen.

Ferner giebt Chlorose eine gewisse Praedisposition für Lungenschwindsucht ab; sicherlich handelt es sich nicht immer um falsche Diagnosen, in Folge deren man latente Lungenschwindsucht für Bleichsucht gehalten hat.

Chlorotische leiden oft an *Leucorrhoe* s. *Fluor albus*, wodurch die Chlorose befördert und unterhalten wird. Nicht selten ergiebt die Spiegeluntersuchung Erosionen und Geschwüre auf der Vaginalschleimhaut und an der *Portio vaginalis uteri*. Auch kommen häufig wegen Erschlaffung der Haltebänder und Musculatur

des Uterus selbst Knickungen und Verlagerungen der Gebärmutter vor.

Govvers beobachtete in drei Fällen Neuritis optica und Neuro-Retinitis mit Abnahme des Sehvermögens; Besserung unter Eisengebrauch. Blässe des Augenhintergrundes gehört zu den regelmässigen Symptomen

Dauer und Verlauf der Chlorose richten sich vornehmlich nach den Ursachen. Sind letztere occasioneller Natur und zu heben, so heilt oft die Chlorose in wenigen Wochen und für immer. Sind aber hereditäre und congenitale Einflüsse im Spiel, so hat man sich auf vielfache Recidive gefasst zu machen, ja! gar nicht selten bleiben einzelne chlorotische Beschwerden dauernd bestehen. Man bekommt es also je nachdem mit einer transitorischen, fast acuten, oder mit einer recidivirenden oder mit einer permanenten Chlorose zu thun.

III. Anatomische Veränderungen. Der Tod tritt bei Bleichsüchtigen kaum anders als in Folge von intercurrenten Krankheiten ein, und dementsprechend ist die Gelegenheit zu Sectionen keine besonders ergiebige. Es bleiben hier noch viele Lücken auszufüllen; namentlich wären eingehende Untersuchungen über die Beschaffenheit der blutbildenden Organe (Knochenmark, Lymphdrüsen und Milz) dringend erwünscht.

Auch an den Leichen fällt häufig die starke Entwicklung des Fettgewebes auf, welche nicht allein den Panniculus adiposus, sondern auch das subepicardiale und das Gekrösefett betrifft.

Die inneren Organe sind von bleicher Farbe.

Am Herzen und Gefässapparat überhaupt trifft man häufig hypoplastische Zustände und andere Abnormitäten an. Das blasse, oft schlaffe Herz erscheint ungewöhnlich klein; nur der rechte Ventrikel bietet häufig im Vergleich zu den übrigen Herzkammern den Zustand von Erweiterung dar. In anderen Fällen ist das ganze Herz hypoplastisch. Das Endocard ist von sehr zarter, durchsichtiger, bläulich-weisser Beschaffenheit. Stellenweise beobachtet man wohl auch auf ihm leicht erhabene hellgelbe Flecke, welche verfetteten Stellen entsprechen. Uebrigens kommen auch im Herzmuskel mitunter gelbliche Flecke und Strichelchen vor, an welchen das Mikroskop Verfettung der Herzmuskelfasern entdeckt.

Wie das Herz und vielleicht noch in höherem Grade erscheint auch die Aorta von ungewöhnlicher Kleinheit und zarter Beschaffenheit. Zuweilen erreicht sie kaum einen grösseren Umfang als denjenigen der Cruralarterie bei einem gleichalterigen gesunden Menschen. Ihre Wände sind oft so zart und dehnbar, dass man das herausgeschnittene Gefäss wie einen Gummizug hin- und herrecken kann. Die Intima sieht bläulich durchschimmernd aus. Auf ihr springen gelbliche Erhebungen fleckförmig oder gitterartig hervor, so dass das Gefäss stellenweise wie siebartig oder vielfach grubig vertieft erscheint. Bei mikroskopischer Untersuchung nimmt man nicht nur auf der Intima, sondern auch in der Media Verfettungen wahr. Der Abgang der Intercostalarterien von der Aorta geschieht häufig sehr unregelmässig.

Aehnliche Veränderungen kommen auch an anderen Arterien vor.

Am Geschlechtsapparat kann ebenfalls mangelhafte Ausbildung bestehen, doch ist dies nicht regelmässig.

In Leber, Nieren, Pancreas und an den Drüsenzellen des Magen-Darmtractes können sich Verfettungen ausgebildet haben.

Ueber das Wesen der Krankheit ist nichts Sicheres bekannt. Wir halten die Chlorose für eine primäre Erkrankung der blutbildenden Organe, welche zwar meist zur Bildung einer geringeren Zahl von rothen Blutkörperchen, vor Allem aber zur Bildung von rothen Blutkörperchen mit vermindertem Haemoglobingehalte führt. Jedoch gestehen wir unumwunden ein, dass wir einen bindenden Beweis für diese Anschauung zunächst schuldig bleiben müssen. Der helle farbstoffarme Harn und die Verminderung des Harnstoffes in ihm scheinen gegen einen gesteigerten Zerfall von rothen Blutkörperchen mit consecutiver Chlorose zu sprechen. *v. Hösclin* behauptet neuerdings, dass der Chlorose kleinere Blutungen auf der Magen-Darmschleimhaut zu Grunde liegen, worauf namentlich der hohe Eisengehalt des Kothes hinweise.

IV. Diagnose. Die Erkennung von Chlorose ist wegen ihrer charakteristischen Symptome leicht, namentlich wenn man sich noch erinnert, dass die Krankheit mitunter auch bei rothwangigen und congestionirt aussehenden Personen vorkommt. Durch Blutkörperchenzählung, namentlich durch Haemoglobinbestimmungen des Blutes gewinnt die Diagnose eine exacte, fast mathematische Form. Man dehne die Diagnose aber immer auf das aetiologische Gebiet aus, um bei der Behandlung die richtigen Pfade zu finden.

Von secundären Anaemien unterscheidet man die Krankheit dadurch, dass es sich bei der Chlorose um einen primären Zustand handelt. Doch muss bemerkt werden, dass unter gewissen Umständen, z. B. bei latenter Lungenschwindsucht und occultem Krebs, secundäre Anaemie leicht für primäre Chlorose imponirt. Man sei daher immer auf der Hut, wenn sich Chlorose bei Frauen aus schwindsüchtigen Familien zeigt, wenn bei ihnen schnell Abmagerung eintritt und Nachtschweisse bestehen, desgleichen, wenn die Krankheit zum ersten Male jenseits des 30sten Lebensjahres zum Vorschein kommt.

Vor progressiver pernicioöser Anaemie zeichnet sich Chlorose dadurch aus, dass sie der Behandlung fast immer leicht zugänglich ist, dass sie einen gutartigen Verlauf nimmt, dass Fieberzustände von längerer Dauer bei ihr kaum vorkommen, und dass man Netzhautblutungen vermisst.

Bestehen Oedeme und leichte Albuminurie, so könnte man an eine chronische Nephritis denken, doch kommen bei Bleichsucht im Harn keine Niereneylinder vor.

Auf die Schwierigkeit, bei Chlorotischen nach einer einmaligen Untersuchung Mitralklappeninsufficienz sicher auszuschliessen, wurde bereits vorher hingewiesen.

V. Prognose. Die Vorhersage ist bei Chlorose in Bezug auf Lebensgefahr wohl immer gut. Auch ist man fast immer im Stande, chlorotische Symptome schnell zu heben, aber oft machtlos, den Wiedereintritt derselben zu verhindern, wie dies bereits auseinandergesetzt wurde. Einigermaassen beschränkt wird die gute Prognose dadurch, dass Chlorotische zu Lungenschwindsucht geneigt sind, desgleichen zu endocarditischen Erkrankungen.

VI. Therapie. Durch eine vernünftige Prophylaxe wird sich in vielen Fällen dem Ausbruche von Chlorose vorbeugen lassen;

namentlich kommt dieselbe in solchen Familien in Betracht, in welchen das Leiden erblich ist. Sie lässt sich in die wenigen, aber bedeutungsvollen Worte zusammenfassen: vernünftige körperliche und geistige Erziehung bei zweckmässiger Kost.

Dieselben Maximen haben als Grundsatz bei der Behandlung der bereits ausgebrochenen Krankheit zu gelten. Dabei müssen wir vor einem häufig gemachten therapeutischen Fehler besonders warnen. So zuträglich Bleichsüchtigen frische Luft ist, so soll man sich doch davor hüten, den Kranken von Anfang an weite Spaziergänge anzurathen. Man schadet dadurch oft mehr, als man nützt, und jedenfalls darf die körperliche Bewegung im Freien niemals bis zum Ermüdungsgeföhle getrieben werden. Man thut gut, kalte Abreibungen zu verordnen; sie erfrischen und machen den Körper widerstandsfähiger. Meist trefflich bekommt Veränderung des Aufenthaltes: Land-, Gebirgsaufenthalt oder Verweilen an der Seeküste. Mit dem Gebrauche von kalten Seebädern muss man vorsichtig sein und probiren, dagegen verabsäume man nicht kalte Abreibungen mit Seewasser. Hat man noch vorhandene Schädlichkeiten, welchen die Krankheit entsprang, beseitigt, so kann das Angegebene ausreichen, um ohne Medicamente Chlorose zu heilen.

Unter der medicamentösen Behandlung steht die Anwendung von Eisenpraeparaten obenan. Wir stimmen denjenigen Autoren bei, welche das Eisen in grossen und namentlich in lange fortgesetzten Gaben empfehlen und Bestimmungen der Blutkörperchenanzahl und Haemoglobinmenge im Blute lehren, dass nach Eisengebrauch gemäss der oben angegebenen Regel beide Dinge mehr und mehr zunehmen, wobei die Blutkörperchen mitunter sehr bald die normale Ziffer erreichen, während die Haemoglobinmenge oft lange Zeit erniedrigt zu bleiben pflegt.

In Bezug auf Leichtigkeit, mit welcher die einzelnen Eisenpraeparate vertragen werden, möchten wir folgende Reihenfolge aufstellen: Ferrum reductum, f. lacticum, f. pulveratum (0.1—3stl. nach dem Essen) — Tinctura ferri pomata, t. ferri acetici, t. ferri chlorati (3 Male täglich 30 Tropfen).

Fast jeder Praktiker verfügt über ein Lieblingspraeparat und wollen wir uns damit begnügen, einige Exempel, welche sich in eigener Erfahrung besonders gut bewährt haben, anzuföhren. Vor Allem zu nennen sind die *Blaud'schen* Pillen (Rp. Ferri sulfurici puri. Kali carbonici puri aa. 15.0. Tragacanth q. s. ut f. pil. Nr. 100. Consperge Pulv. cort. Cinamm. DS. 3 Male täglich 3 Pillen nach dem Essen [4—6 Schachteln hinter einander zu verbrauchen]).

Demnächst seien die *Vallet'schen* Pillen genannt (Rp. Pilul. ferri carbonic. [s. ferrat. Valleti] Nr. 50. DS. 4 Male täglich 1 Pille nach dem Essen).

Bei bestehender Neigung zu Stuhlverstopfung empfehlen sich die officinellen *Pilulae aloëticae ferratae* (Rp. Pilul. aloëtic. ferrat. Nr. 50. DS. 4 Male täglich 1 Pille zu nehmen).

Bei manchen Personen erregen selbst die leichtesten Eisenpraeparate Magenbeschwerden, so dass man sie aussetzen muss. Man hat dann noch die subcutane Anwendung von Eisenpraeparaten versucht, namentlich Ferrum oxydatum dialysatum, Ferrum pyrophosphoricum cum Ammonio citrico (1:5) und Ferrum pyrophosphoricum cum Natrio citrico (1:6, $\frac{1}{3}$ —1 Spritze subcutan, — 1 Spritze enthält 0.03 Eisen). Jedoch müssen die Lösungen frisch zubereitet sein, da sich leicht Schimmelbildungen in ihnen entwickelten, so dass es dann oft nach der Injection zur Abscessbildung kommt.

Die Resorption der Eisenpraeparate im Magen-Darmcanal ist eine sehr geringe, so dass manche Autoren gemeint haben, dass überhaupt gar nicht das Eisen als solches heilsam gegen Chlorose wirke, sondern dadurch, dass es auf der Magenschleimhaut Hyperaemie erzeuge und die Resorption der Nahrung begünstige.

Jedenfalls aber lehrt die Erfahrung, dass Eisenmittel gegen Chlorose das zweckmässigste Medicament sind.

Viel im Gebrauch sind Eisenbrunnen und Eisenbäder.

Wir machen hier als solche in alphabetischer Reihenfolge folgende namentlich: Alexandersbad—Oberfranken, Alexisbad—Anhalt-Bernburg, Autogast—Badischer Schwarzwald, Berka—Sachsen-Weimar, Bocklet—Unterfranken, Buchenau—Bayern, Charlottenbrunn und Cudowa—Schlesien, Dissentis—Graubünden, Driburg—Westphalen, Elster—Sachsen, Fideris—Schweiz, Flinsberg—Schlesien, Franzensbad—Böhmen, Hofgeismar—Hessen, Homburg—Nassau, Imnau—Hohenzollern, Kissingen—Bayern, Langenau—Schlesien, Liebenstein—Sachsen-Meiningen, Lobenstein—Reuss, St. Moriz—Graubünden, Marienbad—Böhmen, Peterthal—Baden, Pyrmont—Waldeck, Reiboldsgrün—Sachsen, Reinerz—Schlesien, Rippoldsau—Baden, Ruhla—Sachsen-Weimar, Schandau—Sachsen, Schwalbach—Nassau, Spaa—Belgien, Steben—Oberfranken, Tarasp—Graubünden, Tatzmannsdorf—Ungarn etc.

Auf andere Anwendungsweisen des Eisens, z. B. als Eisenchocolade, pyrophosphorsaures Eisenwasser und Aehnl., können wir hier nicht eingehen. Auf der v. Ziemssenschen Klinik wurden neuerdings günstige Erfahrungen mit Haemoglobinpastillen von Pfeuffer gemacht.

Die Anwendung von anderen Metallicis, in erster Reihe des Mangans, dann aber auch von Kupfer, Zink, Wismuth, Arsen etc. ist mit Recht verlassen worden. Dagegen haben neuerdings *Schulz & Strübing* in solchen Fällen, in welchen die Eisenbehandlung nicht zum Ziele führte, die Anwendung von Schwefel empfohlen (Rp. Sulfur. depur. 10·0, Sacch. lact. 20·0. MDS. 3 Male täglich 1 Messerspitze zu nehmen). Jedoch darf man nur dann Schwefel verordnen, wenn der Magen-Darmtract von entzündlichen Veränderungen frei ist. Mitunter empfiehlt es sich, der Schwefeltherapie eine solche mit Eisen nachfolgen zu lassen.

Bestehen neben Bleichsucht Zeichen von Scrophulose, so wähle man Jodpräparate in Verbindung mit Eisen, z. B. Ferrum jodatum saccharatum (0·1, 2stündlich 1 Pulver), Syrupus ferri jodati (Rp. Syrup. ferri jodat., Syrup. simpl. aa. 25·0, MDS. 3 Male täglich 1 Theelöffel) oder Rp. Ferri lactici, Kali jodati aa. 10·0, Pulv. Althae q. s. ut. f. pil. Nr. 100. DS. 3 Male täglich 2—3 Pillen nach dem Essen zu nehmen etc. Auch lasse man Leberthran (morgens und abends 1 Esslöffel) nehmen, und zwar Oleum jecoris Aselli oder Ol. jec. jodatum oder Ol. j. ferratum. Mehrfach sah ich ausserordentlich guten Erfolg von dem Gebrauche von Kissinger Quellen in Verbindung mit Soolbädern.

In Fällen, in welchen von Vornherein starke Magenbeschwerden bestehen, muss man mit dem Gebrauche von Eisenpräparaten sehr vorsichtig sein. Man thut gut, die Magenverdauung dadurch zu befördern, dass man dem an Salzsäure verarmten Magensaft künstlich Salzsäure zuführt (10 Tropfen auf 1 Weinglas lauen Wassers $\frac{1}{2}$ Stunde nach der Mittags- und Abendmahlzeit). Hat man Grund, Trägheit der Magen-Darmperistaltik anzunehmen, so verordne man Amara, z. B. Tinctura Chinae composita (3 Male täglich 1 Theelöffel), Elixir Aurantii compositum (ebenso), Folia Trifolii fibrini (Rp. Fol. Trifol. fibrin. 3·0, Coque cum Vino gallic. rubro et Aq. destill. aa. q. s. ad colaturam 180·0, Syrup. cort. Aurant. 20·0. MDS. 2stündlich 1 Esslöffel), Strychninum nitricum (Rp. Strychn. nitric. 0·05, Pulv. Althae. q. s. ut. f. pil. Nr. XV. DS. 3 Male täglich 1 Pille) etc.

Aerzte, welche womöglich jede Chlorose auf verhaltene Geilheit und ungestillte Liebessehnsucht zurückführen, rathen zur schnellen Verehelichung. Es ist richtig, dass in einer glücklichen Ehe oft schnell alle chlorotischen Beschwerden schwinden, aber ebenso wahr, dass andere Frauen gerade nach der Verheirathung in schwerster

Weise chlorotisch werden, so dass man nicht alle Fälle über einen Kamm schlagen darf.

5. Melanaemie.

I. Aetiologie. Melanaemie gehört zu denjenigen Blutkrankheiten, welche nur durch eine mikroskopische Untersuchung des Blutes leicht und sicher während des Lebens zu erkennen sind. Man begegnet nämlich bei ihr im Blute schwarzen oder schwärzlichen Pigmentkörnchen.

Als Ursache des Leidens ist allein Intermittens bekannt. Soll aber nach Intermittens Melanaemie entstehen, so muss sie besonders schwerer Art sein. Am häufigsten hat man Dergleichen bei den perniciösen Intermittensformen der Tropen gesehen. Dass sich aber mitunter Melanaemie auch an Intermittens unserer Breitgrade anschliesst, hat *v. Frerichs* in einer berühmten gewordenen Intermittensepidemie in Schlesien aus dem Jahre 1854 gezeigt, welche ihm zugleich das Material für seine bekannten Untersuchungen über Melanaemie lieferte. Ob sich Melanaemie nach Intermittens entwickelt oder nicht, hängt weniger von der Dauer des Fieber als von der Schwere der Infection ab; bei den tropischen Intermittensformen hat man sie sehr schnell dem Beginne des Grundleidens folgen gesehen. Auch erklärt sich daraus, dass gerade bestimmte Epidemien zu Melanaemie zu führen scheinen. Die Symptome von Intermittens und Melanaemie bestehen meist neben und durch einander, woher es bis auf den heutigen Tag schwierig gewesen ist, die Symptomenreihen beider Zustände überall mit Sicherheit auseinander zu halten.

II. Symptome. Das Hauptsymptom einer Melanaemie stellt das Auftreten von dunklen Farbstoffkörnchen im Blute dar. Bald schwimmen dieselben frei im Plasma umher, bald sind sie in Rundzellen eingeschlossen, bald kommen spindelförmige Zellen von dem Aussehen der Endothelien der Milzvenen mit Pigmentkörnchen vor, bald endlich bilden letztere den Einschluss von hyalinen länglichen Gerinnseln, oder sie stellen länglich cylindrische Gebilde dar, welche mitunter an einem Ende oder auf beiden Seiten wie abgebrochen erscheinen (vergl. Fig. 7). Zweifellos sind früher vielfach Dinge als Rundzellen mit Pigmentkörnchen beschrieben worden, die nichts anderes als Malariaplasmodien mit Pigmentkörnchen waren. Ueberhaupt scheinen die Plasmodien bei den Symptomen der Melanaemie eine wichtige Rolle zu spielen, namentlich bei den Hirnsymptomen, da sie mitunter gerade die feineren Gefässe des Hirnes zahllos erfüllen. Die Körnchen sind bald tief schwarz (eigentliches Melanin), bald von rothbrauer oder gelblicher Farbe, erstere die älteren, letztere die jüngeren Bildungen. Die schwarzen älteren Partikel leisten Mineralsäuren und kaustischen Alkalien lange Widerstand, während die jüngeren mehr oder minder schnell erbleichen. *Neumann* zeigte neuerdings, dass sie durchaus nicht immer Eisenreaction geben.

Freie Körnchen wurden von manchen Autoren ganz und gar vermisst, während sie andere (*Arnstein*) nur unmittelbar nach Fieberanfällen beobachteten. Jedenfalls pflegt die Mehrzahl der Pigmentmassen in Rundzellen (Plasmodien) eingeschlossen zu sein, an welchen neuerdings *Mackenzie* amöboide Bewegungen direct nachgewiesen hat. Etwaige Gerinnsel bestehen aus einer Eiweisssubstanz, welche sich in Alkalien auflöst und die Pigmentmolekel freigiebt. Strittig ist, ob die Gerinnsel Fibrinniederschläge aus dem Blute oder Eiweisskörper der zu Grunde gegangenen rothen Blutkörperchen sind. Auch hat man hyaline Gerinnsel ohne Pigmentkörnchen beobachtet. Die in Gerinnsel form zusammengesinterten Pigmentmassen hat man für losgelöste und abgebröckelte Pigmentemboli gehalten.

Die Form der Pigmentkörnchen ist bald rundlich, bald unregelmässig eckig. Ihre Grösse schwankt. Zuweilen übertreffen sie den Umfang eines farbigen oder farblosen Blutkörperchens. Man nennt sie dann wohl auch Pigmentschollen. Häufig ist der Saum der letzteren von lichter Färbung und concentrischer Schichtung.

In manchen Fällen schwindet das Pigment sehr schnell nach Ablauf eines Fieberanfalles aus dem Blute, um beim nächsten Anfalle von Neuem im Blute aufzutreten. In anderen kreist es Wochen und Monate lang im Blutstrom umher.

Zuweilen ist Melanaemie das einzige Symptom; man kann daher den Zustand nur dann erkennen, wenn man durch einen Nadelstich Blut aus einer Fingerkuppe entleert und dasselbe mikroskopisch untersucht hat. Uebrigens kommt zu Melanaemie regelmässig Verarmung des Blutes an rothen

Fig. 7.



Bestandtheile aus melanaemischem Blute. *r* Rundzellen, Pigment enthaltend.
e Längliche Zellen mit Pigment, vielleicht Endothelien der Milzvenen.
g Gerinnsel mit Pigment. *c* Cylindrische Gebilde, Pigment einschliessend.
 Nach v. Frerichs.

Blutkörperchen (Oligocythaemie) und nicht selten vorübergehende Vermehrung der farblosen (Leukocytose) hinzu. In anderen Fällen stellen sich weitere Störungen ein. Dieselben sind, soweit bekannt, grösstentheils Folgen davon, dass Pigment durch das Blut den Capillarbezirken der verschiedensten Gewebe zugetragen wird und dort stecken bleibt.

Am durchsichtigsten ist der Zusammenhang zwischen Melanaemie und Hautverfärbung. Die Haut sieht nicht nur blass wie bei vielen Intermittenskranken, sondern aschgrau oder graugelb aus.

Auch hat man Störungen der Hirn-, Darm- und Nierenfunctionen gefunden, von welchen es aber noch strittig ist, wie viel davon der Intermittens, wieviel der consecutiven Melanaemie zuzuschreiben ist. Namentlich wird man stutzig werden, wenn die Symptome intermittiren und auf Darreichung von Chinin schnell weichen. Auch ist es sicher, dass die gleichen Symptome als

Ausdruck einer reinen perniciosen Intermittens ohne bestehende Melanaemie auftreten können.

Von Seiten des Gehirnes kommen am häufigsten Kopfschmerz oder Schwindel, demnächst Coma oder Delirien, am seltensten Convulsionen oder Lähmungen vor. Verstopfung der Hirncapillaren durch Pigmentmassen (Plasmodien) mit consecutiven Blutextravasaten sollte diesen Erscheinungen zu Grunde liegen.

Dieselben Vorgänge im Gebiete der Pfortader sollten Durchfall, Enterorrhagie, peritonitische Erscheinungen und Ascites erzeugen.

Pigmentembolie der feineren Nierengefäße soll zu Anurie, Albuminurie und Haematurie führen. Auch hat *Basch* eine Beobachtung beschrieben, in welcher im Harn Pigmentschollen auftraten und dieselben Gebilde im Blute vorkamen.

III. Anatomische Veränderungen. Die charakteristischen Veränderungen im Blute bleiben auch an der Leiche nachweisbar; besonders reich an Pigment pflegt das Blut der Pfortader zu sein.

Unter den parenchymatösen Organen steht an Pigmentreichthum die Milz obenan; selten ist, wie in einer Beobachtung von *v. Frerichs*, die Milz relativ frei, während gerade die Leber sehr pigmentreich ist. Demnächst zeichnen sich Knochenmark, Lymphdrüsen, Gehirn, Nieren und Haut durch Pigmentfülle aus, aber es kommt eine geringere Pigmentansammlung auch in anderen Organen, z. B. in der Magen-Darmwand, im Pancreas, in den Lungen und in den Muskeln vor.

Die Milz ist in Folge von Intermittens meist vergrößert und je nach der Dauer des Grundleidens bald von weicher, bald von harter Consistenz, mitunter auch amyloid verändert. Ihr Aussehen wechselt je nach der Menge des in ihr enthaltenen Pigmentes. Bald erscheint sie dunkelbraun oder schwärzlich gesprenkelt, bald ist sie in diffuser Weise schwarz verfärbt und schieferfarben.

Bei mikroskopischer Untersuchung der Milz findet man vorwiegend in Rundzellen eingeschlossene Pigmentkörnchen. Auch kommen spindelförmige Zellen, Gerinnsel mit Pigmentkörnchen und freies Pigment vor. Am reichlichsten ist letzteres in den Bluträumen der Milz selbst vorhanden, von hier aus aber dringt es in die umgebende Milzpulpa, namentlich die Rundzellen derselben erfüllend. Die *Malpighi'schen* Follikel bleiben frei.

An der Leber findet man nicht selten die periportalen Lymphdrüsen mit Melanin überladen. Der reiche Pigmentgehalt des Pfortaderblutes stammt offenbar aus der Milz. Auch die Leber ist häufig intumescirt und nicht selten indurirt. Auf dem Durchschnitte erscheint sie stellenweise stablgrau.

Bei mikroskopischer Untersuchung der Leber finden sich zunächst die interlobulären Pfortaderäste mit Pigment erfüllt. Von hier aus kann der Farbstoff in die intralobulären Gefäße bis in die *Venae centrales* vorgedrungen sein, und offenbar gelangt ein Theil des Pigmentes von hier in die untere Hohlvene, in das rechte Herz, in die Lungen und in den allgemeinen arteriellen Kreislauf. Auf diese Weise kann auch Pigmentanhäufung in den Aesten der Leberarterie zu Stande kommen. Ein Theil des Pigmentes wird wahrscheinlich unter Vermittlung der amöboiden Rundzellen aus den Blutgefäßen exportirt, in das umgebende Bindegewebe hineingetragen und hier abgelagert. Vielleicht, dass auch Verstopfung der Blutgefäße durch Pigment und Extravasation eine ähnliche Folge hat. Die Leberzellen bleiben meist frei; nur *Virchow* hat auch in ihnen Pigment gefunden.

Die Nieren bieten auf dem Durchschnitte schwarze Pünktchen und Strichelchen dar, wobei erstere den mit Pigment überfüllten Schlingen der Glomeruli, letztere den *Vasa afferentia* entsprechen. *v. Frerichs* beobachtete ab und zu Pigmentbröckelchen in den Harnkanälchen.

Im Gehirn wird fast ausschliesslich die Hirnrinde betroffen, welche wegen Pigmentanhäufung in ihren Capillaren bald ein chocoladenbraunes, bald ein graphitähnliches Aussehen darbietet. Dem gegenüber erscheint die Marksubstanz blendend weiss, doch kann man auch in ihr ab und zu schwärzliche Striche erkennen, welchen mit Pigment überladene Blutgefässe entsprechen. Mitunter bekommt man in Folge von Pigmentembolie kleine Blutextravasate zu sehen.

Das Knochenmark erscheint von brauner, grauer oder schwärzlicher Farbe und ist meist fettarm. Das Pigment findet sich hier zunächst in den Blutgefässen, kommt dann auch in Raudzellen vor, ausnahmsweise auch in den Zellen des Rete. Dasselbe gilt von den Lymphdrüsen.

Die Entstehung des Pigmentes bei Melanaemie ist ohne Zweifel auf einen abnorm reichlichen Zerfall von rothen Blutkörperchen zurückzuführen, welcher durch die Malariaplasmodien zu Stande kommt (vergl. Bd. IV, Malaria). Früher hat man vielfach darüber gestritten, wo der Zerfall der rothen Blutkörperchen stattfindet. *Virchow* und *v. Freylich* liessen denselben in der Milz, *v. Freylich* in manchen Fällen auch in der Leber zu Stande kommen und von hier aus das Blutgefässsystem und durch dieses andere Organe mit Pigment überschwemmt werden. Dagegen haben neuerdings *Arnstein* und *Welsch* gemeint, dass der Zerfall in den Blutbahnen selbst erfolge, und dass die Pigmentablagerungen in der Milz, in Leber und anderen Organen secundär seien. Nach den neuesten, später genau wiederzugebenden Beobachtungen über die Malariaplasmodien weiss man nun, dass sich in der That zuerst innerhalb der rothen Blutkörperchen in den Plasmodien dunkle Körnchen bilden. Danach würde man es zuerst mit einer wirklichen Melanaemie und dann erst mit einer Melanose der verschiedenen Organe zu thun bekommen. Mit letzterer Annahme stimmt trefflich überein, dass sich das Pigment namentlich in solchen Organen anhäuft, in welchen man auch eine Aufstapelung von Farbstoffkörnchen bei Thieren beobachtet hat, denen man künstlich Zinnober oder andere feinkörnige Substanzen in die Blutgefässe injicirt hatte.

IV. Diagnose. Prognose. Therapie. Mit Hilfe des Mikroskopes lässt sich die Diagnose der Melanaemie ebenso leicht wie sicher stellen. Die Prognose ist meist wegen der Schwere des Grundleidens ernst. Melanaemie bekämpfe man prophylactisch und causal mit grossen Chiningaben (2.0—4.0 pro die), welche längere Zeit fortzusetzen sind; sonst rein symptomatische Behandlung.

6. Purpura simplex.

I. Symptome und Diagnose. Als Purpura simplex bezeichnet man das Auftreten von Hautblutungen, welche meist von rundlicher Form und durchschnittlich von der Grösse eines Stecknadelknopfes sind, anfangs getrennt stehen, späterhin theilweise confluiren und sich besonders zahlreich auf Unterschenkeln und Handrücken finden. Zuweilen stellen die Hauthaemorrhagien nicht einfache Flecken (Purpura maculosa), sondern knötchenförmige Erhebungen dar (Purpura papulosa). Auch kommen ab und zu zwischen ihnen Quaddeln vor, die aber im Gegensatz zur gewöhnlichen Urticaria nicht jucken und späterhin meist haemorrhagisch werden (Purpura urticans). Zum Unterschiede von Hauthyperaemien erblassen die Flecken nicht auf Druck. Anfänglich sehen sie frisch blutroth, späterhin braunroth, dann grünlich und gelblich aus, Folgen der allmöglichen Umwandlungen des Blutfarbstoffes in den Extravasaten.

Vielfach haben die Kranken das Exanthem zufällig bemerkt, in anderen Fällen dagegen machten sich leichte Fieberbewegungen, gastrische Störungen und beträchtliches Mattigkeitsgefühl bemerkbar.

Die Dauer des Leidens beträgt durchschnittlich 8—14 Tage, aber oft kommen Nachschübe der Purpura vor, namentlich wenn sich die Kranken viel auf den Beinen bewegen.

II. Aetiologie. Ursachen lassen sich vielfach gar nicht nachweisen. Mitunter handelt es sich um anaemische oder um tuberculöse oder scrophulöse Menschen; auch stellen sich derartige Veränderungen nach Infectiouskrankheiten und nach längeren Krankheiten überhaupt oder kurz vor dem Eintritte der Menses als menstruales Exanthem ein.

III. Prognose. Die Vorhersage gestaltet sich wohl ausnahmslos günstig. Freilich haben *Charson*, *Henoch*, *Fuchs* und *Arctander* sehr seltene Beobachtungen beschrieben, in denen sich die Purpuraflecken in grössere Ecchymosen umwandelten, von denen sich einzelne mit Blasen bedeckten. Diese Fälle, welche *Henoch* Purpura fulminans zu nennen vorgeschlagen hat, verliefen binnen 1—4 Tagen tödtlich.

IV. Therapie. Die Behandlung ist sehr einfach: lange Ruhe bei guter und kräftiger Kost. Medicamente sind meist unnöthig, höchstens Eisen bei Anaemischen oder Bekämpfung des Grundleidens.

7. Purpura rheumatica.

(*Peliosis rheumatica*. Schönlein.)

I. Symptome und Diagnose. Purpura auf der Haut und schmerzhaftige Gelenksschwellungen machen das Wesen der von *Schönlein* als *Peliosis rheumatica* benannten Krankheit aus.

Häufig, wenn auch nicht regelmässig, gehen Prodrome voraus. Die Kranken fühlen sich matt und appetitlos, sind gedrückter Stimmung und fiebern wohl auch leicht. Dazu kommen nach einigen Tagen Muskelschmerzen, vor Allem Schmerzen in einzelnen Gelenken, letzteres bereits als erstes manifestes Symptom der Krankheit. Am häufigsten sind Sprung- und Kniegelenke betroffen; mitunter kommen auch andere Gelenke, namentlich diejenigen der Ellenbogen, an die Reihe. Auch stellt sich nicht selten leichte Schwellung der Gelenke ein.

Bald darauf, mitunter gleichzeitig mit den Gelenkschmerzen, treten auf der Haut Purpuraflecken auf, von petechialer Grösse und auch von beträchtlicherem Umfange. Am reichlichsten und frühesten werden die Unterschenkel betroffen; späterhin können auch Rumpf- und Oberextremitäten an die Reihe kommen. Die Streckseiten sind die bevorzugten Stellen. Von Einigen wird ein besonders reichliches Auftreten von Hauthaemorrhagien nahe den veränderten Gelenken angegeben. *Schönlein* legte Gewicht darauf, dass die Flecken nicht miteinander confluirenden, was aber nicht für alle Fälle zutrifft. Je nach dem Alter besitzen sie eine dunkel-, fast schwarz-rothe, braun-rothe, grüne oder gelbe Farbe. Sie erblassen nicht auf Druck, zeigen also die Charaktere von Haemorrhagien und erheben sich vereinzelt zu kleinen Knoten. Mitunter hat man Urticaria zwischen den Hauthaemorrhagien beobachtet, welche schwand, oder an deren Stelle Blutungen auftraten. Oft erscheinen die am meisten betroffenen

Unterschenkel ödematös; auch an den Augenlidern wird nicht selten Oedem bemerkbar.

Mit Eintritt der Purpura lassen die Gelenksschmerzen meist nach. Die Flecken kommen nach 5—10 Tagen zur allmäligen Resorption; Hautabschuppung tritt danach meist nicht ein. Selten sind die Hautblutungen das frühere, die Gelenkveränderungen das spätere Symptom.

Steklow beschrieb als ungewöhnliche Complication in einem Falle Gangrän und Abstossung zweier Zehen.

Fieber fehlt bald, bald ist es vorhanden. Wiederholentlich beobachtete man Milzschwellung.

Kaltenbach fand morgens fieberfreies Befinden, Ansteigen und höchste Körpertemperatur in den frühen Nachmittagsstunden, in den Abendstunden allmälige Entfieberung. *Bohn* beschrieb Fieber mit tertiärem Typus. In einigen Fällen bestand Albuminurie.

Die Krankheit kann binnen 1—2 Wochen beendet sein, oft aber treten Rückfälle ein: erneute Gelenksschmerzen und frische Purpura, und so kennt man Fälle, in welchen sich das Leiden Monate und Jahre lang hinzog.

Bei längerer Krankheitsdauer machen sich anaemische Erscheinungen bemerkbar, unter Anderem anaemische Herzgeräusche.

Blutungen auf den Schleimhäuten fehlen meist, doch fand *Kaposi* in einem Falle Haematurie und in einem anderen Ecchymosenbildung und nachfolgende Gangraen auf der Schleimhaut des Gaumens mit tödtlichem Ausgange, während *Dühring* blutige Ausscheidungen aus den Genitalien beschrieb. Diese Fälle stellen Uebergangsformen zur *Werthof'schen* Krankheit dar (vergl. den folgenden Abschnitt).

Bei einem meiner Kranken trat ein ziemlich umschriebenes pericarditisches Reiben auf, wahrscheinlich durch eine kleinere Blutung am Pericard veranlasst. *Boeck* beobachtete in einem Falle multiple Neuritis im Anschluss an Peliosis rheumatica.

Neuerdings hat man vorgeschlagen, Purpura simplex und Peliosis rheumatica als besondere Krankheiten fallen zu lassen und sie der *Werthof'schen* Krankheit beizuzählen. Sind doch sogar manche Stimmen laut geworden, nach denen auch noch Scorbut die gleiche Krankheit sein soll. Allein wenn auch, wie eben erwähnt, durch Schleimhaut- und freie Blutungen vermittelte Uebergänge zur *Werthof'schen* Krankheit vorkommen, so sind dieselben doch immerhin selten. Unrichtig erscheint es, das Leiden für eine haemorrhagische Abart des acuten Gelenkrheumatismus zu halten. Wenn *Bohn & Möller* die Hauthaemorrhagien für Folgen von Hautembolien erklären, so lässt sich dagegen einwenden, dass Veränderungen am Herzen als Grund für Embolien fehlen. Freilich kann es geschehen, dass am Herzen systolische Geräusche auftreten, oder dass man Peliosis rheumatica mit ulceröser Endocarditis verwechselt.

II. Aetiologie. Die Krankheit kommt am häufigsten bei Männern zwischen dem 15.—30. Lebensjahre vor. Bei Säuglingen hat man sie noch gar nicht und überhaupt nur selten im Kindesalter beobachtet. Von manchen Aerzten wird behauptet, dass zarte und anaemische Personen praedisponirt seien, ferner solche, welche Gelenkrheumatismus überstanden haben oder an Intermittens, Lungenschwindsucht oder Herzklappenfehler leiden. Ich sah das Leiden in Berlin sehr oft, häufiger in den kühlen Herbst- und Wintermonaten und mitunter gehäuft, fast epidemisch. Kürzlich behandelte ich auf der Züricher Klinik einen Mann mit Peliosis rheumatica, bei welchem das Leiden im Anschlusse an einen Tripper entstanden war. Diese Erfahrungen deuten auf einen infectiösen Ursprung hin. Bei Frauen traten die Erscheinungen mehrfach kurz vor den zu erwartenden Menses ein.

III. Anatomische Veränderungen. Anatomische Veränderungen waren bisher nur in einem von *Leuthold & Traube* beschriebenen Falle bekannt, welcher durch complicativen tuberculösen Pyopneumothorax tödtlich endete. Die Gelenke enthielten reichlich klare Synovia; die Synovialmembran erschien lebhaft injicirt und zeigte ältere Blutungen; auch kamen Blutungen in den Streckern des Kniegelenkes vor. In einem Falle meiner Klinik fand sich in den schmerzhaft gewordenen Kniegelenken nur eine sehr zähe Synovia, während Hyperaemien und Blutungen der Synovialmembran fehlten.

IV. Prognose. Die Vorhersage ist fast immer günstig, ausgenommen bei hinzutretenden Schleimhautblutungen.

V. Therapie. Behandlung wie bei Morbus maculosus Werlhofii (vergl. den folgenden Abschnitt). Von der Salicylsäure sah ich bisher keinen sehr glänzenden Erfolg gegenüber den Gelenksschmerzen.

8. Blutfleckenkrankheit. Morbus maculosus Werlhofii.

(*Purpura haemorrhagica*).

I. Aetiologie. Die Krankheit äussert sich in spontanen Blutungen, welche nicht allein die äussere Haut betreffen wie bei *Purpura simplex* und sich auch nicht nur auf Haut und Gelenke wie bei der *Peliosis rheumatica* beschränken, sondern auch noch Schleimhäute und innere Organe in Mitleidenschaft ziehen.

Das weibliche Geschlecht scheint etwas mehr praedisponirt zu sein. Meist bekommt man es mit Personen im jugendlichen Lebensalter zu thun (15.—20stes Lebensjahr). Bei Säuglingen ist die Krankheit kaum jemals gesehen worden, nur *Drechsler* berichtet über einen Fall bei einem fünfmonatlichen Knaben und *Dohrn* bei einem Neugeborenen. doch haben *Barthes & Riliet* Recht, wenn sie als allgemeines Gesetz die Entstehung erst nach dem fünften Lebensjahre angeben. Zarte, schwächliche und schlecht genährte Constitutionen erscheinen in höherem Maasse beanlagt, aber freilich bleiben robuste und vollsaftige Individuen nicht ganz und gar verschont.

In nördlichen Landstrichen und an der Seeküste tritt das Leiden relativ häufig auf; auch hat man es in Wintermonaten öfter als zur gleichmässigen warmen Sommerszeit gesehen.

Unmittelbare Ursachen lassen sich vielfach nicht nachweisen; das Leiden zeigt sich häufig spontan und unter solchen Umständen in seiner reinsten Gestalt.

In anderen Fällen werden Erkältungen, Durchnässungen, feuchte Wohnung und dürftige Ernährung als Ursache angegeben, Dinge, welche es erklärlich machen, dass man mitunter in Kasernen, Waisenhäusern und Pensionaten ein endemisches Auftreten der Krankheit beobachtet hat.

Gerade Fälle dieser Art haben zu der Annahme geführt, dass Scorbut, welcher unter den gleichen Bedingungen entsteht, und Blutfleckenkrankheit identische Dinge seien, so dass man letztere als leichteste und acuteste Form des Scorbutes bezeichnet hat. Diese Anschauung ist falsch; unter Anderem wird die scorbutische Zahnfleischaffection bei *Werthof'scher* Krankheit stets vermisst. Schon mehr hätte die Ansicht für

sich, nach welcher Purpura simplex, Purpura rheumatica und Purpura haemorrhagica verschiedene Entwicklungsstadien ein- und desselben Leidens seien, eine Anschauung, der wir nicht durchaus abgeneigt sind.

Zuweilen stellen sich Zeichen von Purpura haemorrhagica in der Reconvalescenz nach schweren Infectionskrankheiten ein, namentlich nach Abdominaltyphus, Scharlach und Intermittens. Auch hat man sie nach Syphilis und Lungenschwindsucht beobachtet.

Mitunter wurde Werthof'sche Krankheit zur Zeit von Schwangerschaft oder im Anschlusse an das Wochenbett auftreten gesehen.

Dohrn hat eine Beobachtung mitgetheilt, in welcher eine an Blutfleckenkrankheit leidende Gravida einem Kinde das Leben gab, welches ebenfalls Zeichen von Purpura an sich hatte. Aehnliche Erfahrungen machte neuerdings *De Gimard* bekannt, der an infectiöse Einflüsse denkt, welche von der Mutter auf die Frucht übergangen.

Vereinzelt tauchen Angaben über toxische Formen von Blutfleckenkrankheit auf. Dergleichen hat man nach Anwendung von Jodkalium und Quecksilberpräparaten, sowie unter dem Gebrauche von Phosphor beobachtet.

Stillwell sah Purpura haemorrhagica bei einem 8jährigen Knaben in Folge von Einathmungen von Cloakengasen in einer Dunggrube entstehen, *Bossart* dagegen bei einem Manne, welcher 96 Stunden in einem Brunnen verschüttet gewesen war. *A. Wolf* beobachtete sie nach dem Genusse von Schweinefleisch.

Die Krankheit wurde zuerst von *Werthof* (1775) genauer geschildert und führt daher seinen Namen, obschon sie schon *Zeller* 1694 beschrieben haben soll.

II. Symptome. Die krankhaften Erscheinungen setzen mitunter unrlötzlich ein, oder es gehen ihnen in anderen Fällen Prodrome voraus. Letztere stellen sich dar als Appetitlosigkeit, allgemeine Abgeschlagenheit, Erbrechen, Magendruck, Schwindel und leichtes Fieber. Sie halten bald nur wenige Stunden, bald einige Tage an, dehnen sich aber nur ausnahmsweise länger als über eine Woche aus.

Die ersten greifbaren Veränderungen pflegen Hautblutungen zu sein. Meist treten dieselben zuerst an den unteren Extremitäten und hier wieder an den Unterschenkeln auf, späterhin kommen Rumpf und Oberextremitäten an die Reihe. Das Gesicht bleibt in vielen Fällen frei. Regelmässig findet man die Streckseiten stärker betroffen als die Beugeflächen.

Gestalt und Grösse der Hauthaemorrhagien sind meist die der Petechien, also den Umfang eines Nadelstiches oder Stecknadelknopfes erreichend. Dazwischen kommen aber auch, wenn auch mehr vereinzelt, Blutungen von dem Umfange einer Erbse bis zu demjenigen einer Bohne vor. Selten hat man es mit Blutbeulen (*Echymomata*) zu thun oder mit streifenförmigen Blutungen (*Vibices*), letztere meist Folgen von Druck durch Unterlagen oder Kleidungsstücke. Oft stehen die Blutaustritte so dicht gedrängt, dass die Haut vielfach gefleckt und stellenweise fast diffus blutig gefärbt aussieht. Mit zunehmendem Alter ändern die Blutungen ihr Aussehen und werden nacheinander braunroth, blau, grün und gelb. Auf diese Weise kann die Haut alle Farben eines Regenbogens darbieten.

Zu den seltenen Complicationen der Hautblutungen gehört Erhebung der Epidermis in Bläschenform, offenbar dadurch entstanden, dass sich freies Blut zwischen Epidermis und Rete Malpighi angesammelt hat. Mitunter hat man *Urticaria* neben Purpura beobachtet. Selten kommt es zu Vereiterung von Blutbeulen oder zu Gangraen einzelner Hautstellen. Noch seltener hat man Austritt von freiem Blute auf

die Epidermisoberfläche in Gestalt von feinsten Tröpfchen gesehen, fälschlich Blutschwitzen genannt. Oft kann man Blutungen willkürlich durch Druck und Quetschen der Haut hervorrufen.

Gleichzeitig mit den Hautblutungen oder bald darauf kommt es zu Blutungen auf den Schleimhäuten. Am häufigsten finden sich dieselben auf der Nasenschleimhaut, woraus mehr oder minder heftiges und oft schwer stillbares Nasenbluten hervorgeht. Demnächst stellen sich häufig Blutungen auf Lippen-, Wangen-, Gaumenschleimhaut oder am Zahnfleische ein, und namentlich treten aus letzterem nicht selten hartnäckige Blutungen auf, ohne dass sich jedoch wie beim Scorbut Schwellung und Lockerung der Gingiva zeigen. In vereinzelt Fällen hat man auch Blasenbildung auf der Mundschleimhaut beobachtet. Blutbrechen oder blutiger Stuhl weist auf Blutungen aus der Schleimhaut des Magen-Darmtractes hin. Zuweilen nehmen diese Erscheinungen sehr stürmischen Charakter an, die Patienten klagen über kolikartige oder peritonitische Schmerzen, ja! es kann, wie in einer von *Zimmermann* mitgetheilten Beobachtung, zu Symptomen von Perforationsperitonitis kommen. Dieselben erklären sich durch starke blutige Infarcirung der Darmschleimhaut, durch necrotischen Zerfall der infarcirten Stellen und eventuellen Durchbruch in den Peritonealraum. Auch hat man hochgradige Haematurie, Metrorrhagie und Haemoptoe beobachtet. Einer meiner Kranken klagte über sehr heftigen Schmerz im Hoden mit Anschwellung, wohl Folge von Blutungen in die Hodensubstanz. In einigen Fällen hat man epileptiforme Anfälle und Lähmung als Folgen von meningalen und cerebralen Blutungen auftreten gesehen. Wiederholentlich sind Blutungen unter die Conjunctiva, auf der Netzhaut und in der Chorioidea, selbst in der Sclera beschrieben worden.

Roux konnte während des Lebens an einzelnen Netzhautblutungen zeitweise zunehmende Röthung erkennen. An älteren Blutaussritten färbte sich mit eintretender Resorption das Centrum lichtgelb. Vollkommener Schwund der Haemorrhagien kann binnen wenigen Wochen zu Stande kommen. Uebrigens bestehen nicht selten beträchtliche Netzhautblutungen ohne Störungen.

Untersuchungen des Blutes sind mehrfach vorgenommen worden, haben aber bisher kein übereinstimmendes und für das Verständniss der Krankheit wichtiges Resultat ergeben. Die Farbe des Blutes war unverändert, höchstens nach vorausgegangen umfangreicheren Blutungen heller und mehr serös. Unter solchen Umständen hat man Verminderung der rothen Blutkörperchen (nach *Bouchut* bis auf 900.000 in 1 Cbmm. statt 5.000.000) und Vermehrung der farblosen Blutkörperchen gefunden. Wenn auch die Blutkörperchen an Zahl abnehmen, so scheint der Haemoglobingehalt in den einzelnen Blutkörperchen nicht vernichtet zu sein. So beobachtete ich bei einem 11jährigen Mädchen 2.500.000 rothe Blutkörperchen in 1 Cbmm. Blutes bei einem Haemoglobingehalt von 50 Procente der normalen Menge. Aehnliches berichtet *Kahler*, der ausserdem fand, dass in der Reconvalescenz die Blutkörperchenzahl schneller steigt, als der Haemoglobingehalt. Uebrigens können auch Zahl der rothen Blutkörperchen und Haemoglobingehalt noch viel tiefer sinken; bei einem Kranken fand ich auf der Höhe der Krankheit nur 25 Procente Haemoglobin. *Penzoldt* beobachtete in zwei Fällen Mikrocyten, welche er für nicht vollkommen ausgebildete rothe Blutkörperchen ansieht, als Folge der gesteigerten Blutbildung. Von mehreren Autoren wird fehlende oder verminderte Gerinnungsfähigkeit des Blutes angegeben, was Andere nicht bestätigen konnten.

Das Allgemeinbefinden leidet in manchen Fällen ausserordentlich wenig. Appetit, Schlaf, Kräftevorrath und Körpertemperatur bleiben unverändert. In anderen Fällen besteht Fieber (bis 40° C. und darüber), die Kranken sehen blass und elend aus, klagen über allgemeine Kraftlosigkeit, verfallen und bekommen bei zunehmender Anaemie Albuminurie, Herzklopfen, Schwindel und Ohnmachtsan-

wandlungen. Es kann, wenn auch selten, durch immer recidivirende oder unstillbare Blutungen Tod durch Anaemie eintreten. Es kommen aber auch Fälle vor, in welchen das Allgemeinbefinden in schwerster Weise ergriffen ist, die Kranken benommen und delirirend daliegen und binnen kurzer Zeit unter schnell zunehmendem Kräfteverfall oder unter epileptiformen Zufällen sterben.

Zuweilen stellen sich leichte Schwellung und Schmerzen in den Gelenken ein. *De Gimard* beobachtete symmetrische Gangrän an den Armen und im Gesicht. *Canstatt* giebt an, dass der Harn Neigung zur ammoniakalischen Zersetzung zeige.

Die Dauer der Krankheit schwankt. Durchschnittlich pflegt sie binnen 2—6 Wochen beendet zu sein. Es giebt aber Fälle mit peracutem Charakter, in welchen der Tod dem Auftreten der ersten Blutungen innerhalb weniger Stunden oder Tage folgt, oder solche, in welchen sich die Krankheit mehrere Monate hinzieht. So sah sie *Dahleroup* bei einem 7jährigen Mädchen 2½ Jahre währen und Aehnliches habe ich selbst erfahren.

Mehrfach sind Recidive beobachtet worden. *Rohlf's* beispielsweise beschrieb einen Fall, in welchem sich binnen zwölf Jahren zwölf Rückfälle ereigneten.

Als Nachkrankheiten hat man Lähmung in Folge von Hirnblutung und einmal Diabetes mellitus gesehen (*O. Seifert*), vielleicht durch Blutungen in das verlängerte Mark hervorgerufen. *Fagge* behauptet neuerdings als nicht seltene Erscheinung das Auftreten von Sarkomen in verschiedenen Organen, wovon er sechs Beispiele sah.

III. Anatomische Veränderungen. An specifischen Leichenbefunden mangelt es.

Meist sind die Kranken durch Anaemie zu Grunde gegangen, woher die inneren Organe durch Blässe auffallen. Blutungen in der Haut bleiben auch an der Leiche nachweisbar. Intermusculäres Bindegewebe, Fascien, Sehnen und Knochenhaut sind meist von Blutungen frei. Dagegen trifft man sie vielfach im Gewebe der serösen Häute und der inneren Organe an, oft von punktförmiger, nicht selten von beträchtlicherer Ausdehnung. Beispielsweise hat man vereinzelt die Nebennieren ganz mit Blut infarcirt gefunden und auch auf der Darmschleimhaut blutige Infiltrationen von bedeutendem Umfange beschrieben. Etwaige Ergüsse in den serösen Höhlen hatten nicht selten haemorrhagischen Charakter. Selbst im Knochenmark, auf dem Endocard, auf der Gefässintima und in dem Neurolemm sind Blutaustritte beschrieben worden. Wiederholentlich hat man Milzschwellung, in vereinzelt Fällen Milzinfarcte gesehen. *Hindelang* beschrieb Pigmentinfiltration der Lymphdrüsen, wobei das Pigment aus Zerfall extravasirter rother Blutkörperchen hervorgegangen war.

Auch die mikroskopische Untersuchung der verschiedenen Organe hat bisher mehr interessante als aufklärende Resultate ergeben.

Wilson (1856) fand in der Nähe von Petechien Amyloidentartung der Capillaren. Die Angabe ist bisher weder bestätigt, noch widerlegt worden, doch hat auch *Grainger-Stewart* amyloide Gefässveränderungen als häufige und bisher meist übersehene Quelle von Blutungen angegeben. *Variot* suchte den mikroskopischen Nachweis zu führen, dass die Blutungen durch Diapedese, nicht durch Rhexis entstünden. Eine solche Beweisführung hat ihre sehr misslichen Seiten und jedenfalls handelt es sich hier nicht um ein allgemein giltiges Gesetz. *Hayem* beispielsweise beschrieb eine Beobachtung, in welcher sich die farblosen Blutkörperchen vermehrt fanden und Blutungen in Haut, Gehirn und Leber dadurch entstanden waren, dass sich durch Verklebung von farblosen Zellen

Thromben in den feineren Arterien gebildet hatten. Dabei sei gleichzeitig erwähnt, dass *Legg* in einem Falle Rundzellenansammlungen in der Niere beobachtete, während *Wagner* dergleichen auch in Leber und Lungen nachwies. *Stroganow* entdeckte an Aorta, Hohlvene und Lebererven Infiltration der Intima mit rothen Blutkörperchen, welche per diapedesin direct aus dem Lumen der Gefässe in die Intima hineingelangt zu sein schienen. Endlich beschrieb *Hindelang*, wie vorhin erwähnt, Pigmentinfiltration der Lymphdrüsen. Das Pigment stellte schollige Massen dar und kam auch im interstitiellen Bindegewebe der Leber vor, war offenbar durch Umwandlung von Blutpigment erzeugt und bestand, wie *Kunkel* chemisch nachwies, ganz aus Eisenoxydhydrat. Die quantitative Bestimmung ergab in einer Drüse 12 Procente der feuchten, 30·8 Procente der trockenen Substanz Eisenoxydhydrat. *Zaleski* stellte neuerdings Eisenbestimmungen in den verschiedensten Organen an, doch waren seine Werthe erheblich niedriger als diejenigen von *Kunkel*.

Ueber das Wesen der *Werlhof'schen* Krankheit weiss man nichts Sicheres. Manche haben sich mit der Redensart begnügt, es handle sich um vasomotorische Störungen. Neuerdings mehrten sich die Stimmen, welche für einen infectiösen Ursprung der Krankheit eintreten (*Petrone, Beher, De Gimard*), doch ist die Sache noch lange nicht spruchreif. Besondere Beachtung verdient, dass *Brieger & Stadthagen* in einem Falle Ptomaine im Harn nachwiesen. Die rein chemisch-toxischen Formen würden dann selbstverständlich eine eigene aetiologische Gruppe bilden.

IV. Diagnose. Die Erkennung der *Werlhof'schen* Krankheit ist leicht.

Purpura simplex beschränkt sich meist auf die äussere Haut, jedenfalls kommen bei ihr keine freien Blutungen vor.

Bei Peliosis rheumatica strängen sich Gelenkveränderungen in den Vordergrund; auch fehlen bei ihr freie Blutungen.

Scorbut zeigt spezifische Zahnfleischkrankungen.

Von Haemophilie unterscheidet man Purpura haemorrhagica dadurch, dass erstere ein hereditäres oder congenitales und dauerndes Leiden ist.

Bei acuten Exanthemen mit haemorrhagischem Charakter bekommt man es mit höherem Fieber und mit anderen den Exanthemen specifischen Hautveränderungen zu thun.

V. Prognose. In der Regel nimmt die Krankheit einen günstigen Verlauf. Als Zeichen erster Vorbedeutung hat man plötzliches Auftreten, hohes Fieber und profuse Blutungen anzusehen. Relativ oft soll der Tod bei Schwangeren und Gebärenden erfolgen, weil bei ihnen Frühgeburt und unstillbare Gebärmutterblutungen verderblich werden.

VI. Therapie. Kranke mit Blutfleckenkrankheit sollen andauernd Bettruhe beobachten, denn beim Umhergehen oder nach zu frühem Aufstehen bei beginnender Genesung sieht man häufig Hautblutungen bedeutend zunehmen oder wiedererscheinen. Die Diät soll nahrhaft und leicht sein; aufregende Speisen, wie Kaffee, Thee oder Alkoholica, sind zu verbieten. Bestehender Durst wird durch Schwefelsäurelimonade gestillt. Auch muss für tägliche Stuhlentleerung gesorgt werden. Stellen sich Zeichen von Schwäche ein, so gebe man nach *Werlhof's* Rath ein Chinadecoct mit Schwefelsäure (Rp. Decoct. cort. Chinae. 10·0 : 180, Acid. sulfur. dilut. 5·0, Syrup. simpl. 15·0. MDS. 2stündlich 1 Esslöffel). Sonst ein rein symptomatisches Verhalten. Bei Verblutungsgefahr führte man mehrfach, ohne wesentlichen Erfolg, die Bluttransfusion aus.

Von neueren Autoren sind Ergotin, Plumbum acetikum, Liquor ferri sesquichlorati, Oleum Terebinthinae u. Aehn. empfohlen worden, ohne dass damit wesentliche

Erfolge erreicht wurden. *Schaud* erzielte neuerdings in einem hartnäckigen Falle Heilung durch Faradisation der gesammten Haut. Wiederholentlich wandte ich Arsenik an und in einigen Fällen mit entschiedenem Nutzen.

9. Scorbut.

(*Scharbock.*)

I. Aetiologie. Scorbut bietet in den klinischen Erscheinungen viel Verwandtes mit der *Purpura haemorrhagica* und *P. rheumatica* dar. Auch bei ihm handelt es sich um Blutungen auf der äusseren Haut und auf den Schleimhäuten, wozu freilich noch eine hervorragende Neigung zu Entzündungen kommt, unter welchen die Veränderungen am Zahnfleische die constantesten und bekanntesten sind.

Man darf den Scorbut kurzweg als Inanitionskrankheit bezeichnen, wobei freilich der Inanitionszustand durch sehr verschiedene und nicht selten in den einzelnen Fällen diametral entgegengesetzte Ursachen hervorgerufen sein kann.

Obenan steht fehlerhafte Ernährung. In manchen Fällen ist Scorbut durch eine zu kärgliche Nahrung erzeugt; selbige kann aber wieder absolut oder relativ zu dürftig sein und im letzteren Falle zu den Ansprüchen an die körperlichen Leistungen in grobem Missverhältnisse stehen. Daher kein Wunder, wenn man Scorbut in Gefangenen- und Correctionsanstalten, zur Zeit von Hungersnoth, in Folge von Missernten, bei Festungsbelagerungen, auf langen See-reisen und unter ähnlichen Umständen entstehen gesehen hat.

Nicht selten hat der Genuss von verdorbenen Nahrungsmitteln Schuld am Ausbruche von Scorbut getragen. Es kommen auch hier meist die eben erwähnten äusseren Umstände in Betracht. Begreiflicherweise treffen unter solchen Verhältnissen öfters Nahrungsmangel und Verbrauch von verdorbenen Nahrungsmitteln zusammen, wie man sich überhaupt daran gewöhnen muss, in der Mehrzahl der Scorbutfälle nach mehreren Ursachen zu fahnden. Besonders hervorzuheben ist hier noch die Wichtigkeit guten Trinkwassers; manche Erforschungsreise scheiterte daran, dass die Versorgung mit brauchbarem Trinkwasser ungenügend war und deshalb Scorbut unter den kühnen Reisenden überhand nahm.

In einer dritten Gruppe von Fällen ist zwar die Quantität der Speisen, auch die Qualität an sich eine genügende, aber die Zusammensetzung der Nahrungsmittel unzweckmässig und unzureichend. In erster Linie ist hier die Entziehung von frischen Gemüsen zu erwähnen, wie sie auf See- oder Forschungsreisen und bei Missernten leicht nothwendig wird. Namentlich spielt der Mangel an frischen Kartoffeln eine hervorragende Rolle; hat man doch noch neuerdings mehrfach in England und Irland Scorbutepidemien auftreten gesehen, wenn Kartoffelmissernten vorausgegangen waren. Andererseits bringt man Scorbut kaum auf anderen Wegen sicherer und schneller zum Verschwinden, als wenn man den Kranken frische Gemüse reicht. Ebenso kann die dauernde Entziehung von frischem Fleische einen Grund zum Ausbruche von Scorbut abgeben. Als ganz besonders unheilvoll hat man überreichen Genuss von Salz- oder Pöckelfleisch angegeben, zu welchem namentlich

früher Seefahrer verurtheilt waren. Auch sind mehrfach Scorbut-epidemien beschrieben worden, welche einem Mangel an Fett in der Nahrung ihre Entstehung verdankten und nach genügender Darreichung desselben schwanden.

Ingerslev und *Cheadle* haben Scorbutausbruch bei Säuglingen in Folge von zu einförmiger und unzureichender Mehlfütterung beobachtet.

Ausser einer fehlerhaften Ernährung kommen bei der Erzeugung von Scorbut feuchte, schlecht gelüftete und überfüllte Wohnräume und Durchnässung in Betracht.

Manche Epidemien in Gefangenanstalten, Kasernen, Waisenhäusern oder in ähnlichen Anstalten verdankten gerade diesen Umständen ihren Ursprung. Ja! man hat mehrfach beobachtet, dass Menschengruppen, welche schlecht assen, aber in guten Räumen lebten, von Scorbut frei blieben, während dicht benachbarte unter gerade umgekehrten Verhältnissen erkrankten. Oder bei Seefahrern und Forschern in arktischen Gegenden, welche mit Nahrungsmitteln reichlich und zweckmässig versehen waren, auch sich sonst unter guten sanitären Verhältnissen befanden, trat Scorbut auf, weil sie ständig durchnässt wurden und ihre Kleider nicht oft genug zu wechseln vermochten.

Nach den eben berührten Verhältnissen muss es verständlich erscheinen, dass geographische Lage, sowie Temperatur- und Witterungsverhältnisse auf das Auftreten von Scorbut von Einfluss sind. Man begegnet der Krankheit häufig in nördlichen Landstrichen; auch regnerische und kalte Witterung befördern ihre Entstehung. Epidemien von Scorbut kommen häufiger im Winter und namentlich im Frühlinge, als im Sommer oder Herbst vor.

Körperliche und geistige Strapazen sind ebenfalls unter die Ursachen von Scorbut einzureihen. Bei Schiffsleuten und Belagerten hat man wiederholt Scorbut auftreten gesehen, wenn an die körperliche Arbeit gesteigerte Ansprüche gestellt wurden, vielleicht, weil die knapp zugemessene Nahrung nun nicht mehr ausreichte. Mitunter freilich blieben gerade die Arbeitsamen verschont, während die Müssiggänger erkrankten. Auch ist mehrfach angegeben worden, dass unter den bezeichneten Umständen Muth und frohe und hoffnungreiche Stimmung dem Umsichgreifen von Scorbut Schranken setzten, während eine verzagte und muthlose Mannschaft der Krankheit zum Opfer fiel. Vielfach schreibt man dem Heimweh (Nostalgia) eine wichtige ursächliche Bedeutung zu.

Scorbut kommt erfahrungsgemäss häufiger bei Männern als bei Frauen vor; es liegt dies, wie leicht ersichtlich, daran, dass sich gerade Männer den Gelegenheitsursachen besonders oft aussetzen.

Dieselben Verhältnisse machen es verständlich, dass die Krankheit meist in den mittleren Lebensjahren zum Ausbruche gelangt, doch bleibt kein Alter von ihr verschont, denn man hat sie bei Greisen, wie epidemisch in schlecht verwalteten Findelhäusern auftreten gesehen.

In höheren Gesellschaftsclassen findet sie sich seltener als in niedrigen Ständen, weil letztere bei allgemeinen Calamitäten am frühesten und stärksten an die Reihe kommen.

Zuweilen ist eine Praedisposition für Scorbut angeboren oder erworben. Unter gleichen Verhältnissen erkrankten schwächliche

Personen eher und ernster als robuste und vollblütige. Schnaps-trinker sind besonders gefährdet, ja! man hat mehrfach sporadisch bei solchen Säufern Scorbut gesehen, welche kaum etwas Anderes als Alkoholica zu sich nahmen. Auch Personen, welche Malaria, Ruhr, Abdominaltyphus oder Syphilis überstanden haben, befällt Scorbut besonders leicht.

Meist stellt sich Scorbut in epidemischer Ausbreitung ein. Seefahrten, Forschungsreisen, Kriege und Missernten sind, wie bereits angedeutet, die häufigsten äusseren Veranlassungen. Die Verluste an Menschenleben durch Scorbut sind früher ungeheuerliche gewesen, so dass bei manchen Belagerungen mehr Menschen dem Scorbut als den feindlichen Waffen zum Opfer fielen. Noch neuerdings trat während des deutsch-französischen Krieges in dem cernirten Paris Scorbut epidemisch auf. Mit der zweckmässigeren Verpflegung haben freilich in neuerer Zeit Scorbutepidemien mehr und mehr an Häufigkeit, sowie an Ex- und Intensität abgenommen.

«Es giebt aber auch heute noch Gegenden, in welchen Scorbut ständig vorkommt, endemischer Scorbut, so in gewissen Landstrichen von Russland und Rumänien. Unwissenheit, Energielosigkeit und niedrige Cultur tragen daran häufig Schuld.»

Ab und zu kommen aber auch in civilisirten Gegenden sporadische Scorbutfälle vor, welche ihre Entstehung jedesmal den im Vorausgehenden erwähnten Schädlichkeiten verdanken.

Sichere Beschreibungen von Scorbut lassen sich in den Schriften der alten Aerzte nicht ausfindig machen. Die ersten glaubwürdigen Beobachtungen stammen aus der Zeit der Kreuzzüge, zu welcher *Juques de Vitry* eine Epidemie unter den Kreuzfahrern vor Damiette (1218) und *Joinville* eine solche unter dem Heere Ludwig's IX. vor Kairo (1250) beschrieb. Grössere Aufmerksamkeit lenkte die Krankheit auf sich, als im 16ten Jahrhundert die Schifffahrt in entferntere Welttheile in gewaltigen Aufschwung kam. *Vasco de Gama* beispielsweise sah bei der Umschiffung des Cap der guten Hoffnung auf dem Seewege nach Ostindien von 160 Gefährten 100 durch Scorbut hingerafft werden. Es kam bald dahin, dass die Aerzte fast Alles für scorbutisch erklärten. Erst in der Mitte des vorigen Jahrhunderts brach sich eine gesündere Anschauung Bahn.

Man hat bis vor Kurzem zwischen Land- und Seescorbut unterschieden; beide sind dem Wesen und den Ursachen nach identisch.

II. Symptome. Nur selten tritt Scorbut plötzlich und unvorbereitet auf. Solche Fälle zeichnen sich meist durch acuten und häufig auch durch perniciosen Verlauf aus. In der Regel gehen Prodrome voraus, welche bald nur wenige Tage, häufiger jedoch eine bis zwei Wochen und selbst noch länger anhalten. Dieselben laufen wesentlich darauf hinaus, an dem Kranken das Bild der Anaemia scorbutica zu Stande zu bringen.

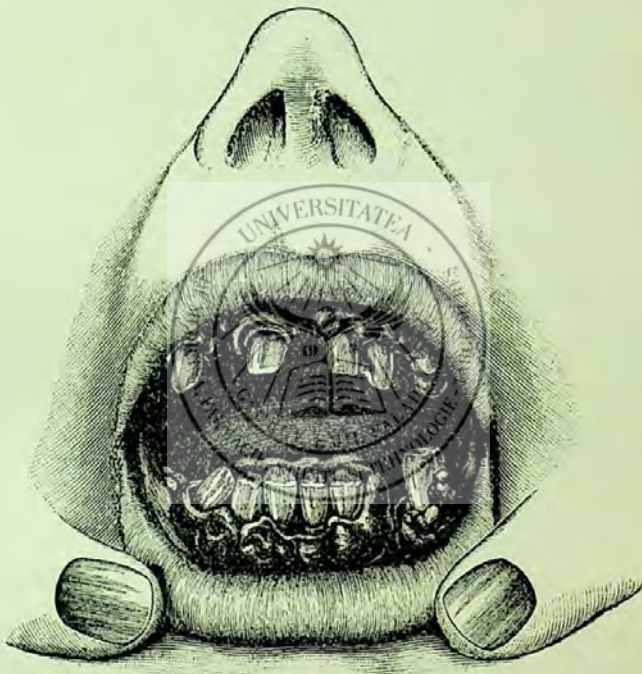
Die Kranken verlieren mehr und mehr ihre gesunde Hautfarbe. Die Haut wird trocken, rissig und abschilfernd. Das Gesicht erscheint erdfahl und grau; die Lippen färben sich livid; das Auge wird matt und sinkt tief in die Augenhöhlen; es bilden sich dunkle Schatten und Ringe um die Augenlider; auch hat man mehrfach das Auftreten von dunklen bräunlichen Pigmentflecken im Gesichte beobachtet. Zur Zeit von Scorbutepidemien kann man häufig schon aus dem Wechsel der Hautfarbe den noch verborgenen Feind vermuthen.

In der Regel bemächtigt sich der Kranken eine sehr niedergedrückte, fast verzweifelte Stimmung. Sie verlieren meist den Appetit,

seltener bekommen sie Heisshunger oder Verlangen nach sauren und pikanten Speisen und werden mehr und mehr kraftlos. Bei geringer Aufregung machen sich Kurzathmigkeit und Herzklopfen bemerkbar; auch wird nicht selten über Kopfdruck, Kopfschmerz und Ohnmachtsanwandlungen geklagt.

Unter den manifesten Symptomen machen in der Regel entzündliche Veränderungen am Zahnfleisch den Anfang, doch können dieselben auch ganz und gar ausbleiben, oder es gehen ihnen Blutungen auf der Haut oder selten andere scorbutische Erscheinungen voraus. Die Zahnfleischerkrankung beginnt meist an der Vorderfläche der Schneidezähne und breitet sich dann nach innen und auch seitlich gegen die Backenzähne aus. Fehlen Zähne, so bleiben

Fig. 8.



Scorbutische Zahnfleischveränderungen bei einer 43jährigen Frau.
(Eigene Beobachtung, Züricher Klinik.)

an diesen Stellen Veränderungen aus, doch kriechen sie an Wurzelstummeln fort (vergl. Fig. 8). Bei zahnlosen Greisen und Kindern vermisst man die Zahnfleiscentzündung.

Es macht sich zunächst am freien Rande des Zahnfleisches eine sehr starke Füllung der venösen Gefässe bemerkbar. Das Zahnfleisch schwillt stärker und stärker an, das Gewebe lockert sich, die Röthung wird mehr bläulich und leichte Berührung des Zahnfleisches erzeugt Schmerz und vor Allem mehr oder minder heftige Blutung. Durch starke Wucherung und Wulstung pflegen jene Zahnfleischecken ausgezeichnet zu sein, welche zwischen je zwei Zähnen zu liegen kommen, so dass sich hier häufig kleine Fleischlappen bilden. Das Zahnfleisch lockert sich von den Zähnen und kann dieselben so

bedeutend überragen, dass die Wucherungen aussen und innen über den Zähnen zusammenschlagen. Auch kommt es vor, dass die Zähne in ihren Alveolen locker werden und unversehrt oder cariös verändert ausfallen. Nicht zu selten hat die Schwellung des Zahnfleisches so überhand genommen, dass die Gefässe comprimirt werden und die Blutbewegung in Stockung geräth; das Gewebe wird necrotisch und zerfällt zu einer bräunlichen oder schwärzlichen morschen Pulpa, Veränderungen, welche man vielfach unpassend als diphtherische benennen hört. Die Entzündung des Zahnfleisches wird um so geringer, je mehr man sich vom freien Rande der Zähne entfernt, und hört meist an der Basis vollkommen auf.

Lippen und Wangenschleimhaut bleiben fast immer verschont; nur selten hat man auch auf ihnen entzündliche Röthung, Auflockerung und blutende Geschwüre nachgewiesen. Vereinzelt hat man Entzündung der Schlundgebilde gesehen, namentlich hat *Pinder* an der hinteren Rachenwand Exereseenzen und Geschwüre gefunden.

Als Ursachen für das fast constante Vorkommen von Zahnfleischentzündung bei Scorbut hat man mechanische Momente angenommen. Scorbut giebt in den verschiedensten Geweben eine Neigung zu Entzündungen ab, welche sich besonders leicht auf traumatische Veranlassung bilden. Nun ist aber das Zahnfleisch beim Kauacte stetig mechanischen Reizen ausgesetzt, daher seine häufige scorbutische Erkrankung leicht verständlich.

Zur Zeit vorhandener Zahnfleischentzündung pflegen die Patienten bei jeder Nahrungsaufnahme über Schmerz zu klagen. Ausserhalb derselben sind sie häufig auch dann von Beschwerden frei, wenn die entzündlichen Veränderungen sehr hochgradige sind. Oft besteht pestilenzialischer Foetor ex ore. Auch erscheint bei manchen Kranken, wahrscheinlich reflectorisch von den entzündeten Stellen aus angeregt, die Speichelsecretion vermehrt, so dass fast ununterbrochen eine sanguinolente fötide Flüssigkeit aus dem Munde herausströmt, in welcher *Scherer* zahlreiche Infusorien und niedere Pilze nachgewiesen hat.

Geht Scorbut in Heilung über, so kann eine vollkommene Restitution des Zahnfleisches eintreten. In manchen Fällen aber bildet sich ein derbes, narbenartiges Gewebe, welches Zeit des Lebens bestehen bleibt.

Gleichzeitig oder bald darauf, selten früher als die scorbutische Zahnfleischveränderung, bilden sich Blutungen in der Haut und im subcutanen Zellgewebe aus.

Hautblutungen erscheinen meist in Gestalt von rundlichen Flecken, welche von Flohstichgrösse bis zu dem Umfange eines Nagelgliedes wechseln. Am frühesten und reichlichsten kommen sie an den Unterschenkeln, namentlich auf den Streckseiten zur Ausbildung; Rumpf und obere Extremitäten werden oft später betroffen und das Gesicht bleibt meist ganz frei.

Nicht selten ist eine Extremität dicht gedrängt mit ihnen übersät. Je nach ihrem Alter bieten sie eine dunkelrothe, braunrothe, grüne oder gelbe Farbe dar.

Traumatische Einflüsse, Druck, Stoss, Druck durch Strumpfbänder, aber auch längeres Gehen rufen sie nicht selten hervor und geben ihnen auch andere Gestalt, beispielsweise Streifenform, sogenannte *Vibices*. Auch sieht man sie häufig in der Umgebung älterer Narben reichlich zum Vorschein kommen.

Die ersten Veränderungen bilden sich häufig rings um einen Haarfollikel, so dass offenbar die den letzteren umspinnenden Blutgefässe den Ausgangspunkt für die Blutung abgeben. Das Haar wird nicht selten trocken, es zerfasert und fällt aus. Mitunter ist die Blutansammlung so beträchtlich, dass die Haut in Gestalt von planen oder spitzigen Knötchen emporgehoben wird, Lichen et acne scorbutica. Auch sammelt sich mitunter Blut zwischen Rete Malpighi und Epidermis an und letztere wird in Gestalt von kleineren oder grösseren Blasen emporgehoben, — Herpes et Pemphigus scorbuticus. Bei Pemphigus kann es geschehen, dass die Blasendecke platzt und eine Geschwürsfläche hinterlässt, welche mit einer blutigen Kruste bedeckt ist. Nach Abhebung der letzteren kommt meist eine leicht blutende, mit reichlichen wuchernden Granulationen bedeckte und zur Ausbreitung, dagegen wenig zur Heilung tendirende Fläche zum Vorschein, welche mitunter ein übelaussehendes und fötid riechendes Secret liefert. Haben sich die blutigen Krusten mehrfach übereinander gehürmt, so hat man das auch als Rupia scorbutica bezeichnet. Vereinzelt hat man freie Blutaustritte auf der Haut beobachtet, irrtümlich auch als Blutschwitzen benannt.

Blutungen im subcutanen Bindegewebe können sehr bedeutenden Umfang erreichen, so dass sie mitunter die Circumferenz eines Extremitätentheiles vollkommen umgeben. Bald entwickeln sie sich acut, bald langsam; im ersteren Falle erzeugen sie meist Schmerz und Temperaturerhöhung. Die Haut über ihnen ist in der Regel wenig oder gar nicht verschieblich, fühlt sich teigig an, schmerzt oft bei Druck und kann erhöhte Localtemperatur darbieten. Besonders häufig ist die Gegend um die Achillessehne oder Kniekehlen Sitz derartiger Blutungen und oft verdanken auch sie traumatischen oder mechanischen Ursachen ihre Entstehung. Sie können vollkommen und ohne Residuen schwinden, oder sie hinterlassen sclerosirende Verdickungen der Haut, oder es kommt zu Verwachsungen mit unterliegenden Gebilden und dadurch zu Störungen in der Beweglichkeit der Glieder. Auf diese Weise können am Fusse fehlerhafte Stellungen, meist in Form des Pes varo-equinus, seltener in anderer Gestalt entstehen, oder es bilden sich Pseudoankylosen am Kniegelenke aus. Auch kann es geschehen, dass eine Druckatrophie unterliegender Muskeln zu Stande kommt, welche zu Gebrauchsbehinderung der Extremitäten führt und sich erst spät wieder ausgleicht. Mitunter kommt es zu Entzündung und Eiterung; die Haut wird durchbrochen und es entleert sich eine meist chocoladenfarbene, mitunter auch übelriechende und mit Gewebsetzen untermischte Masse, die ähnliche Geschwüre zurücklässt, wie sie vorhin als Folgen von Hautblutungen beschrieben wurden.

Zuweilen bekommt man Blutungen neben oder unter den Nägeln zu sehen, woraus Entzündungen, unter Umständen auch Nagelverlust, hervorgehen, — Onychia et paronychia scorbutica.

Muskelblutungen sind am häufigsten in den Wadenmuskeln, Oberschenkelstreckern und in den Muskeln des Gesässes und der Bauchdecken anzutreffen. Je schneller sie sich entwickeln, um so schmerzhafter pflegen sie zu sein. Auch kommen bei acuter Entstehung Temperatursteigerungen vor. Es können Vereiterungen mit Durchbruch durch die Haut entstehen, oder es bleiben sclerotische Verdickungen mit Contractur und fehlerhafter Stellung der Extremitäten zurück, oder es entwickelt sich Atrophie und Muskelschwäche.

Bei einem Patienten meiner Klinik traten sehr heftige Schmerzen längs des Ischiadicus auf und bei der Section zeigten sich ausgebreitete Blutungen im Neurilemm des genannten Nerven.

Blutungen aus den Schleimhäuten ereignen sich schon beträchtlich seltener, sind aber doch im Stande, Verblutungstod herbei-

zuführen oder einen Inanitionstod zu beschleunigen. Es sind hier Epistaxis, Haematemesis, Enterorrhagie, Haematurie, seltener Metrorrhagie und Haemoptoë zu nennen.

In manchen Fällen entwickeln sich schmerzhaftes Schwellungen der Gelenke. Das in die Gelenke abgesetzte Fluidum kann rein seröser Natur sein, oder es handelt sich um eine haemorrhagische Flüssigkeit. An diesen Vorgang schliessen sich mitunter Gelenkver-eiterung, Usur und Deformitäten der Gelenkenden und wahre Ankylose an.

Als seltener Erscheinungen bei Scorbut seien subperiostale und Epiphysenblutungen genannt. Die subperiostalen Blutungen betreffen am häufigsten die vordere Fläche der Tibia. kommen aber auch an anderen Knochen, z. B. an Scapula, Unterkiefer und hartem Gaumen vor. Das unter dem Periost angesammelte Blut stellt eine schmerzhaftes Anschwellung dar, die aber meist wieder zur Resorption gelangt. Epiphysenblutungen sind relativ am häufigsten an den Rippenknorpeln zu finden, wo sie mitunter zur Lostrennung der knöchernen Rippen vom Knorpel führen, so dass die freien Rippenenden nach einwärts sinken. Selbstverständlich sind dergleichen Veränderungen schon um der begleitenden Schmerzen willen mit Störungen der Athmung verbunden.

Auch Blutungen und Entzündungen in anderen serösen Höhlen gelangen durch Scorbut zur Entwicklung. Meist sind die Entzündungen haemorrhagischer Natur und betreffen am häufigsten die Pleurahöhle oder das Pericard, seltener das Peritoneum. Sie stellen sich häufig ausserordentlich schnell ein und bringen den Kranken dadurch in einen tief anaemischen Zustand oder setzen ihn der Gefahr der Erstickung durch Lungencompression oder Herzlähmung aus. Manche Autoren wollen wieder schnelles Schwinden der abgesetzten Flüssigkeit gesehen haben. Auch meningale Blutungen werden beobachtet und machen sich durch Schmerz, Paraesthesien, Krämpfe, Contracturen, Paralysen und apoplectiforme Zufälle bemerkbar. Ob eine eigentliche Hirnblutung zu Stande kommt, erscheint nicht sichergestellt.

Nicht selten treten scorbutische Veränderungen am Auge auf. Es stellen sich Entzündungen und Blutungen an der Conjunctiva ein; auch kann es zu Blutungen in die vordere Augenkammer kommen oder es entwickelt sich Chorioiditis haemorrhagica. Auch hat man mehrfach jene eigenthümliche, meist doppelseitige Form von Keratitis mit nachfolgender Panophthalmitis beobachtet, wie man sie in Folge von Trigemuserkrankung zu sehen bekommt und als Ophthalmia neuro-paralytica benannt hat (vergl. Bd. III, pag. 78). Relativ häufig kommt Hemeralopie vor, bald als prodromales Symptom, bald während der Entwicklung der manifesten Erscheinungen, bald endlich als Nachkrankheit. Ursächlicher Zusammenhang unbekannt.

Während sich die manifesten Symptome des Scorbutes mehr und mehr herausbilden und häufen, pflegt sich das Allgemeinbefinden allmähig zu verschlechtern. Das Aussehen der Kranken wird cachectisch und Fettpolster und Muskeln schwinden mehr und mehr. Freilich hat man in manchen Fällen eine auffällig lange Unversehrtheit des Ernährungszustandes beobachtet. Fieber fehlt oder es ist in unregelmässigem Typus und meist von geringer Höhe vorhanden. Beträchtlichere Temperatursteigerungen sind meist durch bestehende Abscessbildung bedingt.

Am Herzen bilden sich anaemische Veränderungen aus: Verbreiterung der Herzdämpfung und systolische Geräusche. Mitunter kommt Milzvergrößerung vor. Auch stellt sich zuweilen Durchfall ein, welcher dysenteriformen Charakter darbieten kann. Mehrfach hat man eine Verbindung von Scorbut und wahrer Ruhr gesehen. Der Harn schwankt in seiner Menge, ist meist sauer, zersetzt sich aber leicht alkalisch und besitzt in der Regel ein vermindertes specifisches Gewicht. *Pair* beobachtete in einem Falle Polyurie. Oft enthält der Harn Eiweiss, doch darf man daraus nicht auf eine bestehende Nephritis rückschliessen, welche eine seltene Complication darstellt.

Die Angaben über die chemischen Veränderungen des Harnes schwanken. Meist war die Harnstoffmenge vermindert. *Simon* will vermehrte Harnsäureausscheidung gefunden haben. Mehrfach hat man auf gesteigerte Kaliumausscheidung hingewiesen, wobei die Vermehrung bald eine absolute, bald eine relative gegenüber den Natriumverbindungen des Harnes war. *Grocco* giebt Peptonurie an.

Untersuchungen des Blutes haben bisher zu übereinstimmenden Resultaten nicht geführt.

Von vielen Seiten ist Verminderung und selbst Verlust der Gerinnungsfähigkeit des Blutes hervorgehoben worden. Manche wollen eine vermehrte Alkalescenz des Blutes, Verminderung seines Kali- und Eisengehaltes und Zunahme des Kochsalzes beobachtet haben. Die Angaben über den Eiweissgehalt des Blutes wechseln zwischen Vermehrung und Verminderung. Dass nach vorausgegangenen Blutungen die Zahl der farbigen Blutkörperchen ab- und diejenige der farblosen zunimmt, kann kaum befremden. Bei jener Frau, auf welche sich Fig. 8 bezieht, sah ich den Haemoglobingehalt des Blutes auf 30 Procente der normalen Menge sinken, obgleich grössere freie Blutungen niemals aufgetreten waren. Bei einem 31jährigen Manne zählte ich 3,000,000 rothe Blutkörperchen in 1 Cbmm. Blutes bei einem Haemoglobingehalte von 43 Procente des Normalen. In einem anderen schweren Falle betrug die Zahl der rothen Blutkörperchen 3,650,000 und die Haemoglobinmenge 60 Procente.

Der Verlauf der Krankheit ist meist chronisch oder subacut, seltener acut. Die subacuten Fälle ziehen sich 4—8 Wochen, die chronischen ebenso viele Monate und noch länger hin.

Ausgang in Tod ist nicht selten. Bald erfolgt derselbe durch zunehmende Kraftlosigkeit, bald tritt er durch übermässig grosse Ergüsse in die Pleura- und Pericardialhöhle ein, bald ist er eine Folge von Pneumonie oder von profusen Blutungen, bald endlich kommt er nach vorausgegangenen Erscheinungen eines septischen Zustandes.

Nimmt die Krankheit den Ausgang in Genesung, so zieht sich die Reconvalescenz zuweilen sehr lange Zeit hin. Es bleibt übrigens eine hervorragende Neigung zu Recidiven bestehen.

Als häufigste Complication von Scorbut hat man fibrinöse Pneumonie beobachtet, die wohl häufig genug von haemorrhagischen Lungeninfarcten den Ausgang genommen hat. Dieselbe kann in Gangraen übergehen. Scorbutiker erkranken mitunter an anderen Infectionskrankheiten. Der Ruhr wurde bereits gedacht, aber es sind hier noch Variola, Abdominaltyphus und Recurrens zu nennen. Mitunter entwickelt sich Endocarditis ulcerosa.

III. Anatomische Veränderungen. Die Leichen zeichnen sich meist durch geringe Entwicklung der Todtenstarre und durch Ausbildung von zahlreichen Todtenflecken aus. Auch macht sich Neigung zu schnellen cadaverösen Veränderungen bemerkbar.

Die Hautblutungen bleiben auch nach dem Erlöschen des Lebens kenntlich. An den subcutanen und intermusculären

Blutungen sind nicht selten Gerinnungen und beginnende oder vorgeschrittene Metamorphosen zu Bindegewebe bemerkbar, die bald zu mehr gelatinösen, bald zu derb bindegewebigen Wucherungen und Verdickungen geführt hatten. Unter subperiostalen Blutungen erscheinen die oberflächlichen Knochenschichten mitunter geröthet und selbst necrotisch. In manchen Fällen will man Erweichung eines vorhandenen Callus oder bei frischer Knochenfractur das Ausbleiben einer soliden Callusbildung gefunden haben. Am Knochenmark hat *Uskow* lymphoide Umwandlung beschrieben. In den Gelenkhöhlen kommen häufig seröse oder sanguinolente Ergüsse, Blutungen in den Gelenkknorpeln und in der Synovialmembran. Usur der Gelenkknorpel und mitunter auch Eiteransammlungen zur Wahrnehmung.

Die serösen Höhlen enthalten häufig reines flüssiges Blut oder Blut in Gestalt von fibrinösen Gerinnseln untermischt mit Entzündungsproducten. Auch werden oft im subserösen Bindegewebe mehr oder minder umfangreiche Blutungen angetroffen.

Das Blut ist vielfach als kirschroth und dünnflüssig beschrieben worden; seine Menge war oft sehr gering, so dass sich die inneren Organe durch Blutarmuth auszeichneten und nicht selten Verfettungen erkennen liessen. Trotzdem kommen in sehr vielen inneren Organen Blutungen vor.

Das Herz ist meist welk, morsch, von blassbrauner Farbe und stellenweise verfettet. Subepicardiale Blutungen sind häufig, seltener subendocardiale. Zuweilen kommen endocarditische Veränderungen vor. Auch kann es, namentlich im rechten Herzohre, zur Bildung von marantischen Herzthromben gekommen sein.

Auf der Bronchialschleimhaut haben sich nicht selten subepitheliale Blutungen entwickelt. In den Lungen stösst man häufig auf Oedem, welches mitunter haemorrhagischer Natur ist, oder es werden fibrinös entzündliche oder gangraenöse Veränderungen bemerkbar, oder man findet haemorrhagische Infarcirung des Lungengewebes, entstanden durch Blutextravasation oder durch Embolie, letztere durch Abbröckelung etwaiger Herzthromben erzeugt.

Die Milz ist häufig vergrössert und von zerfliesslicher Consistenz. Auch enthält sie nicht selten haemorrhagische Infarcte.

Auf der Magen-Darmschleimhaut sind blutige Suffusionen häufig. Auch kommen folliculäre Verschwärungen auf der Darmschleimhaut und necrotische Veränderungen vor.

An der Leber sind Haemorrhagien und Verfettungen zu erwähnen.

Die Nieren bleiben meist unversehrt; entzündliche Veränderungen gehören zu den Ausnahmen. Dagegen kommen auf der Schleimhaut der harnleitenden Wege und ebenso auf derjenigen der Geschlechtsorgane häufig blutige Suffusionen vor.

Leven führte die mikroskopische Untersuchung der Organe zunächst auf Verfettungen aus und fand solche in den Muskeln, am frühesten in den am meisten thätigen Muskeln: Herz-, Rücken-, Schenkel-, Armmuskeln u. s. f. Demnächst kamen Leber und Nieren an die Reihe. *Uskow* und späterhin *Swiderski* beschrieben an den Capillaren und kleineren Arterien des Zahnfleisches und der Darmschleimhaut Quellung der Endothelien, so dass es zur Berührung gegenüberliegender Zellen, zu Verschluss der Gefässe und Hervorbuckelung nach aussen gekommen war. Centralwärts von solchen Stellen beobachtete *Swiderski* Auseinanderrücken der Endothelien, Lückenbildung und Eindringen von rothen Blutkörperchen durch diese Lücken in das benachbarte Gewebe hinein.

Das Fehlen von charakteristischen corpusculären und chemischen Veränderungen im Blute und in anderen Organen macht es erklärlich, dass das Wesen des Scorbutes unbekannt ist. Wenn man das Leiden als eine Erkrankung des Blutes definiert, welche die Gefässe zu Rhexis und Diapedese und die Gewebe zu entzündlichen Veränderungen besonders geneigt mache, so ist dies kaum eine Erklärung, sondern eine Umschreibung der Symptome.

Vielfach ist in neuerer Zeit die Anschauung vertreten worden, dass Scorbut eine Infectiouskrankheit sei, welche zugleich miasmatisch und contagiös ist. Von dieser Annahme bleibt aber nur das Eine sicher, dass manche Fälle von Scorbut durch schlechte hygienische Verhältnisse entstehen, unter welchen man auch andere Infectiouskrankheiten auftreten sieht. Ansteckung von Mensch auf Mensch ist jedenfalls ganz unbewiesen, und auch Uebertragungsversuche mit Blut auf Kaninchen, wie sie von *Murri*, *Canti*, *Pari* und *Petrone* angeblich mit positivem Erfolge ausgeführt wurden, haben bisher daran nichts ändern gekonnt.

Manche Autoren haben die Ursachen des Scorbutes auf einen abnormen Reichtum des Blutes an Kochsalz zurückgeführt; auch hat die experimentelle Pathologie versucht, an Fröschen durch Kochsalzinfusion in die Blutgefässe scorbutische Veränderungen herbeizuführen. Den positiven Resultaten von *Prussak* & *Stricker* stehen negative von *Cohnheim* gegenüber. Ausserdem hat sich diese Anschauung aus der angebliehen Erfahrung herausgebildet, dass bei Seefahrern namentlich der Genuss von Salz- oder Pöckelfleisch leicht zu Scorbut führt, eine Angabe, die nicht unbekämpft geblieben ist, jedenfalls doch nur für manche Fälle von Scorbut zutreffen würde.

Aber das Gleiche gilt auch von der chemisch besser begründeten Kalitheorie des Scorbutes, welche namentlich von *Garrod* mit vielem Eifer vertheidigt wurde. *Garrod* betont, dass sich frisches Fleisch und frisches Gemüse gegenüber solchen Nahrungsmitteln, deren längerer Genuss Scorbut im Gefolge hat, dadurch unterscheiden, dass erstere an kohlensaurem und pflanzensaurem Kali beträchtlich reicher sind. Bekanntlich setzt sich das pflanzensaure Kali im Blute in kohlensaures um. Nun ist aber das kohlensaure Kali diejenige Kaliverbindung, welche am leichtesten von Blut und Geweben aufgenommen und benutzt wird. Ist dasselbe nicht genügend reichlich in der Nahrung vorhanden, so verarmen Blut und Gewebe an Kalisalzen und die scorbutische Erkrankung ist eine Folge davon. Aber es sind auch Umstände denkbar, dass eine Kaliverarmung der Gewebe eintritt, trotzdem die Nahrung Kaliverbindungen in gehöriger Menge und in geeigneter Zusammensetzung enthält. Dergleichen wird beispielsweise bei Durchfall oder dann stattfinden können, wenn in Folge von körperlichen oder psychischen Emotionen die Ernährung der Gewebe perverse Wege einschlägt, und so erkennt man, dass diese Theorie das Verständniss für eine grössere Gruppe von Scorbutfällen zu eröffnen im Stande ist.

IV. Diagnose. Die Symptome des Scorbutes sind so charakteristisch, dass die Diagnose leicht ist. Besonderes Gewicht hat man auf die Zahnfleischerkrankung zu legen, weil selbige ein frühes und fast constantes Symptom ist.

V. Prognose. Die Vorhersage ist deshalb nicht immer gut, weil es häufig unmöglich ist, die Kranken schnell unter andere hygienische und diaetetische Verhältnisse zu bringen. Gelingt letzteres, so erreicht man nicht selten schnell günstigen Erfolg.

VI. Therapie. Die Prophylaxe hat bei Verhütung von Scorbut die glänzendsten Resultate aufzuweisen. Die Krankheit, früher eine Geissel der Seefahrer, Forschungsreisenden und Heere, ist heute zum Theil ganz verschwunden. Worauf es besonders ankommt, erhellt aus Besprechung der Aetiologie. Schiffe und belagerte Städte müssen mit gutem Wasser, frischem Fleische und frischem Gemüse reichlich ausgerüstet sein, wobei unter letzterem namentlich Kartoffeln, aber auch Sauerkraut zu nennen sind. Auch ist der Genuss von frischem Obste sehr empfehlenswerth, besonders derjenige von Apfelsinen, Orangen und Citronen. Vielfach hat man Schiffern Citronensaft mit Alkohol versetzt zum täglichen Gebrauche mitgegeben. Ueber-

füllung von Wohnräumen ist zu meiden und für tägliche Lüftung derselben zu sorgen. Auch müssen auf Entdeckungsreisen warme Kleider so reichlich mitgenommen werden, dass dieselben bei etwaiger Durchnässung gewechselt werden können u. Aehnl. m.

Ist Scorbut zum Ausbruch gekommen, so forsche man zunächst den Ursachen nach und suche causalen Indicationen gerecht zu werden. Vortheilhaft ist es, wenn man im Stande ist, den Kranken aus seinem bisherigen Aufenthalte zu entfernen und in gesunde luftige Wohnräume zu bringen. Kommt dazu noch ausreichender Genuss von frischem Fleische, frischem Gemüse, Bier oder Wein, so gehen die krankhaften Erscheinungen oft schnell ohne andere Medication zurück. Seit langem hat man als besonders vortheilhaft den Genuss des frischen Saftes gewisser Cruciferen gerühmt (zu 50—200 pro die), wohin gehören: Brunnenkresse, Rettig, Sauerampfer, Sauerkraut, verschiedene Kohlsorten, Löwenzahn, Löffelkraut und Sedum. Auch zu dem Genusse von frischem Obste (Aepfel, Kirschen, Apfelsinen, Orangen und Citronen) kann man zurathen. Manche empfahlen Bierhefe und verordneten dieselbe zu 150—300 pro die.

An Medicamenten hat man namentlich von pflanzensauren Kalisalzen Gebrauch gemacht, welche nach der *Garrod'schen* Theorie rationell erscheinen. Zu nennen sind Kalium citricum, Kalium bitartricum s. Tartarus depuratus, Kalium aceticum, Kalium bioxalicum, auch Kalium nitricum.

Weniger zweckentsprechend dürfte der Genuss von reinen Pflanzensäuren oder gar von Mineralsäuren sein.

Wiegen in dem Krankheitsbilde besonders Zeichen von Anaemie vor, so hat man Eisenpräparate, China und Amara verordnet.

Giommi berichtet über einen Fall, welcher nach der Bluttransfusion günstig verlief. *Mair*, *Costelli* und *Masotti* reden der Hydrotherapie das Wort.

Häufig kommt eine Behandlung hervorstechender Symptome in Betracht. Bei Zahnfleischveränderungen lasse man den Mund nach jeder Mahlzeit mit chlorsaurem Kalium (5 : 200) oder mit essigsaurer Thonerde (1 : 100) spülen. Geschwüre am Zahnfleische und überhandnehmende Wucherungen touchire man mit dem Höllensteinstifte. Erfahrungsgemäss soll man bei Scorbutischen Drastica meiden, denn sie erzeugen leicht gefahrvolle Darmblutungen, ebenso Quecksilber und allgemeine Blutentziehungen, welche den Marasmus beschleunigen.

10. Paroxysmale Haemoglobinurie. Haemoglobinuria paroxysmalis.

(*Periodische Haemoglobinurie. Winterhaematurie.*)

I. Aetiologie. Auf die paroxysmale Haemoglobinurie ist man gerade in den letzten Jahren aufmerksam geworden, obschon dieselbe, wie *Wickham Legg* angiebt, bereits 1794 von *Charles Stewart* beschrieben wurde. Die grösste Zahl der Beobachtungen stammt aus England; noch öfter soll das Leiden in Indien vorkommen, aber auch in Deutschland sind binnen der letzten Jahre zahlreiche Beobachtungen bekannt gemacht worden, während aus Frankreich nur sparsame Berichte und aus Russland nur eine Mittheilung von *Stolnikow* vorliegen. In der Schweiz habe ich bisher noch keine Beobachtung von paroxysmaler Haemoglobinurie gemacht.

Vorwiegend betreffen die Erkrankungen das männliche Geschlecht, nur *Bruzelius*, *Lehzen* und *Heningham* beschrieben Beobachtungen bei Frauen. Der jüngste Fall war ein 7monatliches Kind (*Wiltshire*).

Ursachen liessen sich entweder gar nicht nachweisen oder es war Intermittens, Icterus oder Rheumatismus vorausgegangen, ohne dass man einen genaueren Zusammenhang nachzuweisen vermochte. Vielfach wird Syphilis als Ursache angegeben, ja! man will die Krankheit nach Anwendung einer antisiphilitischen Cur verschwinden gesehen haben. In einer von *Neale* mitgetheilten Beobachtung schloss sich das Leiden unmittelbar an eine Verletzung in der Nierengegend an. *Joseph* beschrieb eine Beobachtung, in welcher sich Haemoglobinurie in Folge von intermittirendem angioneurotischen Oedem entwickelte. Wie die Ursachen, so ist auch das eigentliche Wesen der Krankheit unaufgeklärt.

II. Symptome und Diagnose. Die Krankheit äussert sich in einer anfallsweisen Ausscheidung eines haemoglobinhaltigen Harnes, wobei der einzelne Anfall wenige Stunden, selten einige Tage oder gar Wochen anhält. Mitunter hat man im Laufe eines Tages mehrere Anfälle auftreten gesehen. In der Regel folgt ein solcher Anfall einer vorausgegangenen Erkältung. Bereits *Pavy* hat nicht mit Unrecht hervorgehoben, dass namentlich Erkältungen an Händen und Füßen verhängnissvoll sind.

Murri, *Boas* & *Weber* u. A. konnten bei ihren Kranken einen Anfall willkürlich hervorrufen, wenn sie ein kaltes Fuss- oder Handbad gegeben hatten. Auch fand *Lichtkeim* bei einem Knaben, dass die Haemoglobinurie namentlich einem Bade bei kühler Witterung zu folgen pflegte.

Damit stimmt überein, dass die Kranken vornehmlich im Herbst, Winter oder Frühlinge von solchen Anfällen heimgesucht werden, im Sommer dagegen oft ganz verschont bleiben, und dass die Anfälle ausbleiben, wenn man die Kranken dauernd in's Bett steckt, so dass Abkühlungen der Haut vermieden werden. Hiernach wird man es verstehen, dass *Hassal* dem Leiden den Namen der Winterhaematurie beilegte.

In manchen Fällen freilich ist man nicht im Stande, etwelche Ursachen für den Anfall nachzuweisen. Bemerkenswerth sind Beobachtungen von *Leube* & *Fleischer*, *Kast*, *Bollinger*, *Bastianelli* u. A., in welchen die Anfälle allemal nach längerem Marschiren eintraten, und in einem Falle von *Lépine*, in welchem zugleich Morbus Brightii bestand, folgten sie stets auf Excesse in Baccho et Venere. Auch psychische Erregungen, Hunger und Menstruation sind auf das Auftreten eines Anfalles von Einfluss.

In der Mehrzahl der Fälle leitet sich der einzelne Anfall von Haemoglobinurie unter intermittensähnlichen Erscheinungen ein. Die Kranken klagen plötzlich über Stechen und Prickeln in der Haut; sie empfinden Ziehen und Schwere in den Gliedern; sie gähnen oft; es stellt sich Uebelkeit oder gar Erbrechen ein; es zeigen sich Druckempfindung oder Schmerzen in der Leber- und Nierengegend und schliesslich tritt ein deutlicher Schüttelfrost auf. Demselben schliesst sich ein mehrstündiges Fieber (bis über 40° C.) an, welches unter Ausbruch von Schweiss allmählig zur Norm heruntergeht. Mehrfach kam Urticaria auf der Haut zur Entwicklung.

Freilich finden auch Abweichungen von dem geschilderten Bilde statt. Einzelne Symptome sind weniger deutlich ausgesprochen oder fehlen ganz; *Murri* beschrieb sogar eine Beobachtung, in welcher zur Zeit des Anfalles subnormale Temperatur (35.8° C.) bestand.

Der Harn, welcher vorher normale Eigenschaften besessen hatte, nimmt während des Anfalles das bereits früher geschilderte Aussehen eines haemoglobinhaltigen Harnes an (vergl. Bd. II, pag. 511). Aber schon nach wenigen Stunden pflegt er heller und sehr bald wieder normal zu sein.

Murri verfolgte die Harnmenge zur Zeit der Anfälle und fand in zwei Beobachtungen bedeutende Verminderung derselben. *Rosenbach* beobachtete vor dem Eintreten der Haemoglobinurie Albuminurie; häufiger hat man gefunden, dass sich für kürzere Zeit Albuminurie an Haemoglobinurie anschloss. Wahrscheinlich rührt die Albuminurie vor dem ausgebildeten Anfälle davon her, dass bereits eine Menge von rothen Blutkörperchen im Blutstrom untergegangen ist, aber noch nicht so viel, dass nicht zunächst Milz und Leber genügen, um den frei gewordenen Blutfarbstoff in sich aufzunehmen. Erst wenn der Untergang der rothen Blutkörperchen noch mehr zunimmt, kommt es zu Haemoglobinurie. Hieraus erklärt es sich, dass sich zuweilen gewissermassen abortive Anfälle von Haemoglobinurie nur durch Albuminurie verrathen. *Neale* stiess dabei auf einen eigenthümlichen Eiweisskörper, welcher beim Erwärmen coagulirte, sich dagegen bei Zusatz von Salpetersäure wieder löste, um dann beim Erkalten von Neuem auszufallen. Ueber die Harnstoffausscheidung stimmen die Angaben nicht überein, die Einen fanden zur Zeit der Anfälle Vermehrung, die Anderen Verminderung. Das Gleiche gilt von dem specifischen Gewichte des Harnes.

Der einzelne Anfall hält mitunter nur wenige Stunden an. Die Patienten fühlen sich danach wie zerschlagen und fallen ausserdem durch ungewöhnliche Blässe der Haut und Schleimhäute auf. Mitunter nehmen Haut und Conjunctiva icterisches Aussehen an.

Vielfach sind zur Zeit der Anfälle Druckempfindlichkeit und Vergrösserung der Leber und Milz beschrieben worden.

Es wird Niemandem ernstlich in den Sinn kommen, das Leiden für eine Localkrankheit der Nieren zu halten, denn wenn auch Empfindlichkeit in der Nierengegend besteht, so kann dieselbe sehr wohl daraus erklärt werden, dass eine theilweise Verstopfung der harnleitenden Wege durch Haemoglobin eingetreten ist. Man wird an ein reines Nierenleiden um so weniger denken, als Veränderungen im Blute nachgewiesen sind.

Küssner hat zuerst gefunden, dass Schröpfkopfblut, welches er einem Kranken zur Zeit des Anfalles entnahm, rubinrothes Serum zeigte, ein Beweis, dass im allgemeinen Kreislaufe eine Auflösung von zahlreichen rothen Blutkörperchen stattgehabt hat. *Murri*, *Stolnikow* und *Boas* haben diese Angabe bestätigt. *Ehrlich* untersuchte bei einem Kranken das Blut aus dem Finger, welchen er durch eine elastische Ligatur abgebunden und dann in kaltes Wasser getaucht hatte; während nach einer solchen Procedur bei Gesunden keine Blutveränderung bemerkbar ist, fand *Ehrlich* bei seinen an Haemoglobinurie leidenden Kranken das Blutserum haemoglobinhaltig, die rothen Blutkörperchen aufgelöst oder entfärbt, sogenannte Schatten bildend, sowie Vielgestaltigkeit und auffällige Kleinheit der rothen Blutkörperchen (Poikilocytose und Mikrocythaemie). *Boas* und *Dapper* haben diese Angaben bestätigt. *Murri* & *Vitali* wiesen nach, dass die rothen Blutkörperchen von Syphilitischen, auch wenn keine Haemoglobinurie besteht, weniger der Kälte widerstehen als diejenigen von gesunden Personen. Man wird daher dazu gedrängt, das Wesen der paroxysmalen Haemoglobinurie in einer Erkrankung der blutbildenden Organe zu suchen, welche

zu einer Entwicklung von wenig resistenzfähigen rothen Blutkörperchen führt. Aber wahrscheinlich kommen noch vasomotorische Innervationsstörungen hinzu, welche es bedingen, dass bei geringen Wärmegraden Stasen in den Hautgefässen entstehen, welche den thermischen Untergang von zahlreichen rothen Blutkörperchen befördern. Dafür spricht u. A. auch die *Urticaria*.

Man hat ausserdem noch vereinzelt im Blute Abnahme der rothen, dagegen Zunahme der weissen Blutkörperchen, sowie Sinken des Haemoglobingehaltes während der Anfälle nachgewiesen. *Bristowe & Copeman* sahen die Zahl der rothen Blutkörperchen bis auf 129.000 in 1 Cbmm. sinken.

III. Anatomische Veränderungen. Von Seiten der pathologischen Anatomie hat man bisher wenig Aufschluss über die Krankheit erhalten. Uns sind nur Sectionsbefunde von *Orsi*, *Murri* und *Prior* bekannt. Es ergab sich Vergrösserung und Hyperaemie der Nieren bei Unversehrtheit von Epithelien und Bindegewebe; in einem Falle von *Murri* bestanden noch Pigmenteinlagerungen in den Nierenepithelien.

IV. Prognose. Heilungen der paroxysmalen Haemoglobinurie werden namentlich von englischen Aerzten vielfach berichtet. Aber auch in Deutschland hat man dann Genesung eintreten gesehen, wenn Syphilis dem Leiden zu Grunde lag und eine antisiphilitische Cur eingeleitet wurde. Unter anderen Umständen dagegen muss man mit der Prognose sehr vorsichtig sein. Zuweilen gehen Jahre hin, bis sich plötzlich neue Attaquen von Haemoglobinurie zeigen.

V. Therapie. Bei paroxysmaler Haemoglobinurie hüte man den Kranken vor Erkältung und bei häufiger Wiederkehr der Anfälle halte man ihn längere Zeit im Bette. Chinin ist meist ohne Erfolg gegeben worden. Hatte früher Syphilis bestanden, so leite man eine Quecksilber- oder Jodeur ein. Gegen die zurückbleibende Anaemie kommen Eisenpraeparate, im Sommer Molkencuren und Gebirgsaufenthalt in Betracht.

9. Bluterkrankheit. Haemophilia. Schönlein.

(*Blutsucht. Haematophilia. Haemorrhophilia.*)

I. Aetiologie. Personen, welche an Bluterkrankheit leiden, oder wie man auch sagt, „Bluter“ sind, zeichnen sich dadurch aus, dass spontan oder auf sehr geringe Veranlassung hin Blutungen auftreten, welche abundant und schwer stillbar sind und die Kranken häufig dem Verblutungstode zuführen.

In der Mehrzahl der Fälle handelt es sich um ein hereditäres Leiden. Es ist eine grosse Zahl von Bluterfamilien bekannt geworden, deren Stammbaum sich oft in viele Generationen zurückverfolgen liess. Dabei hat sich ergeben, dass die Praedisposition vorwiegend dem männlichen Geschlechte zukommt, während das weibliche sehr selten Haemophilie ererbt.

Geht man dem Modus der Vererbung genauer nach, so zeigt sich zunächst, dass die Heredität eine directe oder indirecte (transgressive) sein kann. Bei der directen Vererbung lässt sich Haemophilie in jeder Generation wiederfinden, so dass also die Eltern jedes Mal auf ihre Kinder die Krankheit übertrugen. Dagegen bleiben bei der indirecten Vererbung manche Generationen frei, so dass beispielsweise Grosseltern Bluter, die Kinder gesund, die Enkel aber wieder Bluter waren.

Ganz besonders hervorzuheben ist, dass, wenn auch Frauen in der Regel von Haemophilie verschont bleiben, sie dennoch bei der Vererbung die Hauptschuld tragen, denn wenn sich ein Bluter mit einer Frau aus gesunder Familie vermählt, so bleiben seine Nachkommen in der Regel von Haemophilie frei. Ganz anders aber, wenn ein gesunder Mann eine Ehe mit einer Frau eingegangen ist, welche selbst von Haemophilie frei ist, aber aus einer Familie mit hereditärer Haemophilie stammt. Hier kann man fast sicher sein, dass die Nachkommen wieder Bluter sind. Der Volksmund hat daher den Frauen den Namen „Conductoren“, d. h. Ueberträgerinnen der Krankheit, beigelegt.

Erwähnen wollen wir noch, dass, abgesehen davon, dass Frauen meist von Haemophilie frei bleiben, auch unter der männlichen Nachkommenschaft häufig nicht alle mit Haemophilie belastet, sondern einzelne gesund sind; dass nun gar diese aus einer Ehe mit gesunden Frauen haemophile Nachkommen haben, ist am wenigsten wahrscheinlich. Haemophile Familien zeichnen sich meist, wie zuerst *Wachsmuth* betonte, durch sehr reichen Kindersegen aus, denn während im Durchschnitt die Kinderzahl gesunder Familien fünf beträgt, beläuft sich die Durchschnittsziffer bei haemophilen auf neun.

Die hereditäre Form der Haemophilie ist die bei weitem häufigste, aber nicht die einzige. Ihr nahe steht die congenitale Haemophilie. Es handelt sich hier um Kinder, welche Bluter sind, obschon ihre Eltern aus gesunden Familien stammen. Begreiflicher Weise können solche Kinder wieder zum Ausgangspunkt für hereditäre Haemophilie dienen. Ueber die genaueren Ursachen für congenitale Haemophilie ist man im Unklaren. Angegeben hat man als solche Ehen unter Blutsverwandten, Lungenschwindsucht, Scrophulose, Rheumatismus und Gicht bei den Eltern, auch Schreck zur Zeit der Schwangerschaft.

Von einigen Autoren wird noch eine Spontanentstehung von Haemophilie in späteren Lebensjahren angenommen. Man behauptet Dergleichen für solche Fälle, in welchen Personen in der Kindheit von haemophilen Zeichen frei waren, dieselben aber in späteren Jahren darboten. Die Dinge sind unsicher, denn man könnte unter solchen Umständen auch annehmen, dass in der Jugend zufällig Gelegenheitsursachen für Blutungen fehlten.

Die Krankheit war bis zum Ende des vorigen Jahrhunderts so gut wie unbekannt; nur vereinzelte Beobachtungen hat man aus dem Mittelalter ausfindig gemacht. Besondere Aufmerksamkeit schenkte man ihr erst in diesem Jahrhundert, wobei die Arbeiten einzelner Aerzte Nordamerikas, namentlich aber diejenigen der *Schönlein'schen* Schule, besonders hervorzuheben sind.

In Bezug auf die geographische Verbreitung der Haemophilie ist aufgefallen, dass Deutschland das Hauptcontingent der Kranken stellt; dann folgen England, Frankreich und Nordamerika. Unter 210 Bluterfamilien, welche neuerdings *Dunn* sammelte, kommen 94 (43%) auf Deutschland, 52 (24%) auf Grossbritannien und 23 (10%) auf Nordamerika. Unter 780 Fällen waren 717 (92%) Männer und 63 (8%) Frauen. Unter den deutschen Gauen hat man namentlich in der Main- und Mittelrheingegend viele Bluter gefunden, vielleicht, weil man gerade hier besonders eifrig gesucht hat. Die südeuropäischen Halbinseln haben sich bisher als frei erwiesen. Man hat namentlich dem anglogermanischen Volksstamme und der kaukasischen Race überhaupt eine Praedisposition für Haemophilie zugeschrieben, doch hat *Heymann* über eine Beobachtung berichtet, in welcher es sich um eine muhamedanische Bluterfamilie auf Java handelte.

II. Symptome. Die Erscheinungen von Haemophilie werden in manchen Fällen zufällig bemerkt, wenn die Kranken spontan oder in Folge von geringfügigen Veranlassungen eine reichliche und schwer stillbare Blutung bekommen.

Dergleichen Dinge können gerichtsärztlich wichtig werden. *Wunderlich* beispielsweise beobachtete einen Knaben, welcher in Folge von einer gelinden körperlichen Züchtigung in der Schule mit vielfachen Blutaustritten unter die Haut bedeckt erschien. Fast wäre es dem Lehrer wegen Ueberschreitens des Züchtigungsrechtes übel ergangen, hätte man nicht rechtzeitig erkannt, dass man es mit einem Bluter zu thun habe.

Auch machen Chirurgen mitunter zufällig die unangenehme Erfahrung, dass sie Bluter vor sich haben, weil sich Blutungen aus Operationswunden nicht stillen lassen und vielleicht gar Verblutungstod eintritt.

Bei Frauen versteckt sich Haemophilie mitunter hinter abnorm reichlichen und langwährenden Menstruationen. Auch hat *Kehrer* hervorgehoben, dass nach der Geburt tödtliche Blutungen eintreten, so dass er sogar vorgeschlagen hat, bei Blutern die Schwangerschaft durch Frühgeburt abzukürzen.

Hat man es mit Kindern aus haemophilen Familien zu thun, so müssen Muskelschmerzen, zu denen sich mitunter Contractur und Atrophie von Muskeln gesellen, neuralgiforme Beschwerden, namentlich an den Zähnen, Schwellungen und Schmerzen in den Gelenken darauf hinweisen, dass das betreffende Individuum ein Bluter ist. Die Vermuthung wird fast zur Gewissheit, wenn häufiges reichliches Nasenbluten hinzukommt.

Mitunter erliegen Kinder einer haemophilischen Belastung unmittelbar nach der Geburt. Bei Unterbindung und Durchschneidung der Nabelschnur stellen sich unstillbare Blutungen ein. Aber es muss hervorgehoben werden einerseits, dass sich dieses Vorkommnis nicht besonders oft zeigt, andererseits, dass nicht jede unstillbare Nabelblutung auf Haemophilie beruht, weil sich Dergleichen auch nach Untersuchungen von *Eppinger & Klebs* und *Weigert* unter dem Einflusse bacteriitischer Blutinfection vollziehen kann.

Am häufigsten kommen die ersten Blutersymptome zur Zeit der ersten Dentition zum Vorschein. Selten geschieht es, dass Bluter während der ganzen Kindheit frei bleiben und erst nach vollendeter Pubertät haemophilische Zeichen darbieten; doch hat *Steiner* eine Beobachtung bei Vater und Sohn mitgetheilt, in welcher sich die ersten Erscheinungen im 22sten Lebensjahre einstellten, ja! in einem Falle von *Salomo* kamen sie erst im 25sten Lebensjahre zum Vorschein. Viele Bluter gehen vor Vollendung des 10ten Lebensjahres zu Grunde; nur selten wird ein hohes Lebensalter erreicht, doch kennt man Bluter von höherem Alter als 70 und 90 Jahren. Mitunter erlischt mit zunehmendem Alter mehr und mehr die haemophilische Beanlagung, schwindet aber kaum vor dem 25sten Lebensjahre.

Den Spontanblutungen gehen mitunter Prodrome, eigentlich mehr prodromale Molimina, voraus, welche sich in Herzklopfen, Blutandrang zum Kopfe, Schwindelgefühl, Ohrensausen, Beängstigung u. Aehnli. verrathen. Ist die Blutung eingetreten und beendet, so fühlen sich manche Bluter von den genannten Beschwerden erleichtert oder selbst befreit.

Am häufigsten stellen sich Spontanblutungen als Nasenbluten ein; demnächst kommen Blutungen unter die Haut vor. Seltener sind solche aus den Nieren oder Luftwegen, aus Darm oder Genitalien. Oefter kommt es zu Gelenkblutungen. Die Gelenke erscheinen stark ausgedehnt, fluctuiren und sind hochgradig schmerzhaft; es können sich daran Usur der Gelenkenden, Ankylosenbildung und Vereiterung anschliessen. Auch in den subcutanen Blutergüssen, welche mitunter erstaunlich grossen Umfang erreichen, ist Vereiterung, Gangraen der Haut und Durchbruch nach aussen beobachtet worden. Dabei entleerte sich oft eine chocoladenfarbene und mit gangraenösen Fetzen untermischte Masse. Man muss übrigens wissen, dass das Blut in subcutanen Haematomen sehr lang flüssig bleibt, woher unvorsichtige

Eröffnung zu unstillbaren und tödtlichen Blutungen führen kann. Freilich hat man letztere auch nach Spontandurchbruch eintreten gesehen.

Spontane Blutungen in Pleurahöhle oder Pericard sind bisher nicht bekannt; vereinzelt hat man sie auf dem Peritoneum, auf den Meningen und im Gehirne gefunden.

Traumatische Blutungen werden vielfach durch Zufälligkeiten hervorgerufen. Man kennt Fälle, in welchen eine Verwundung des Zahnfleisches durch Zahnstocher oder Zahnwechsel oder ein Biss auf die Zunge eine tödtliche Blutung veranlasste.

Wachsmuth gedenkt einer Jüdin, welche bei der Defloration in der Brautnacht aus dem eingerissenen Hymen eine tödtliche Blutung davontrug und am Morgen nach ihrer Hochzeit eine Leiche war. Besonders häufig hat man nach Zahnextraction unstillbare Blutung eintreten gesehen. Hervorheben müssen wir noch, dass man in Folge der Beschneidung jüdischer Knaben bisher in zehn Fällen Verblutungstod beobachtet hat. Dagegen müssen Impfstiche erfahrungsgemäss als relativ unschädlich gelten. Ganz anders steht es mit Blutegelstichen und Schröpfkopfwunden.

Mit Recht hat man darauf hingewiesen, dass kleinere Verwundungen mitunter gefährlicher sind als grössere, ja! *Fordyce* stillte eine Blutung dadurch, dass er mit dem Messer eine blutende Wunde erweiterte. Auch hat man mehrfach erfahren, dass dieselbe Verwundung, z. B. Blutegelstich, zu verschiedenen Zeiten sehr verschieden heftige Blutungen bei ein und demselben Individuum veranlasste, und man wird dabei an die vorhin erwähnten Molimina erinnert. Fast immer handelt es sich um capilläre Blutungen. Das Blut dringt aus der Wunde wie aus einem mit Blut getränkten Schwamme, und man nimmt ein blutendes Gefäss, namentlich eine spritzende Arterie, nicht wahr.

Zuweilen sind die Blutungen so reichlich, dass der Tod binnen wenigen Stunden eintritt. In anderen Fällen ziehen sie sich Tage und Wochen lang hin. Es ist oft erstaunlich, wie ungeheuerliche Blutverluste Bluter vertragen und namentlich wie schnell sie sich nach denselben wieder erholen. Mitunter setzt Ohnmacht in Folge von Hirnanaemie der Fortdauer einer Blutung ein Ziel, indem sich dabei Herzarbeit und Blutdruck bedeutend erniedrigen.

Sowohl bei der spontanen, als auch bei der traumatischen Blutung hat das Blut anfänglich normale Farbe. Wenn freilich die Blutung Tage lang angehalten hat, nimmt es seröse und wässrige Beschaffenheit an.

Die mikroskopische und chemische Untersuchung des Blutes hat nicht viel von der Norm Abweichendes ergeben. Die Zahl der rothen Blutkörperchen wird von manchen Autoren als vermehrt angegeben, während *Assmann* Abnahme der farblosen Blutkörperchen beobachtete. Mehrfach ist hervorgehoben worden, dass das Gerinnungsvermögen des Blutes erhalten war, doch betont *Lossen* die Lockerheit der gebildeten Thromben. *Hérard* berichtet neuerdings, dass in den Blutcoagulis die Menge der organischen Bestandtheile abgenommen hatte, während die Salze vermehrt waren. Manche Autoren nehmen eine vermehrte Blutmenge an, vermuthen dieselbe jedoch nur aus etwaigen Congestionszuständen.

Zuweilen hat man auf der Höhe einer Blutung Albuminurie beobachtet. Sonstige constante Harnveränderungen sind nicht bekannt. *Grandidier* und *Schliemann* geben Verminderung des Harnstoffgehaltes an, dagegen fand ihn *Legg* etwas vermehrt. *Hérard* beschreibt reichlichen Gehalt an Phosphaten im Harn.

Ist die Anaemie hochgradig, so kann es zur Entwicklung von Oedemen und anaemischen Veränderungen am Herzen (Dilatation, systolische Geräusche) kommen. Auch stellen sich mitunter febrile Zustände ein.

Mehrfach ist behauptet worden, dass sich Bluter durch eine ungewöhnliche Constitution auszeichnen: zarten Wuchs, blonde Haare, blaue Augen, durchschimmernde Zähne, oberflächlich gelegene Blutgefässe und hervorstechende Neigung zum Erröthen, doch erleidet diese Regel vielfach Ausnahmen.

Kuntze will frühes Erbleichen der Haare beobachtet haben. *Legg* und *Sedwigk* sahen bei Blutern multiple Naevi.

III. Anatomische Veränderungen. Die anatomische Untersuchung hat charakteristische und constante Befunde für Haemophilie bisher nicht ergeben. Waren die Kranken durch Verblutung gestorben, so fielen die inneren Organe durch Blässe auf; auch kam Verfettung am Herzen vor.

Virchow beobachtete ähnlich wie bei Chlorose Kleinheit des Herzens, Enge der Gefässe und Dünnwandigkeit der letzteren. Zuweilen erschien der linke Ventrikel hypertrophisch oder kamen auf der Gefässintima Verfettungen vor. Mitunter hat man frische Milzschwellung gefunden.

Wohl mehr als zufällige Befunde sind vereinzelt mikroskopische Veränderungen an den Blutgefässen der Haut beschrieben worden. So fand *v. Buhl* in einem Falle Vermehrung der Gefässschlingen in den Hautcapillaren, Kernwucherung und amyloide Umwandlung, aber der Kranke hatte ausserdem an einem Hautausschlag gelitten. *Birch-Hirschfeld* sah in einem von *Förster* erwähnten Falle an den Capillaren und Uebergangsgefässen Vergrösserung der Gefässendothelien, Schwellung ihrer Kerne und körnige Einlagerungen in ihrem Protoplasma. Auch machte sich an versilberten Präparaten eine auffällige Unregelmässigkeit der Endothelzeichnung bemerkbar. *Kidd* endlich beschrieb an den feineren Gefässen im Unterhautbindegewebe und in den Muskeln Vermehrung der Endothelien, hydropische Schwellung der Muscularis und Wucherung ihrer Kerne, doch konnte *Legg* in einem anderen Falle dergleichen nicht wahrnehmen.

Bei dem vollkommenen Mangel an spezifischen Befunden kann es nicht befremden, dass man über das Wesen der Krankheit nichts Sicheres weiss. Durch die Annahme von neurotischen und vasomotorischen Störungen ist Nichts erklärt. *Immermann* legt das Hauptgewicht auf Enge und Dünnwandigkeit der Blutgefässe und auf sich steigende Zunahme der Blutmasse, welche zeitweise einen Ausweg sucht. *Cohnheim* nimmt ausser Dünnwandigkeit der Gefässe Verarmung des Blutes an functionsfähigen rothen Blutkörperchen (unbewiesen) mit consecutiver Neigung zu Blutungen an. Mir selbst erscheint zur Zeit folgende Hypothese am plausibelsten: Verarmung des Blutes an farblosen Blutkörperchen (*Assmann*), dadurch verlangsamte und wenig resistente Gerinnelbildung einerseits (*Lossen*), schädliche Rückwirkung des veränderten Blutes auf die Gefässwände und vermehrte Neigung zu Diapedese und Rhexis andererseits, die Rhexis noch durch Dünnwandigkeit der Blutgefässe begünstigt, die eingetretene Blutung durch die verlangsamte und „schwächliche“ Gerinnung unterhalten. Wie nun freilich die Verminderung der farblosen Blutkörperchen zu Stande kommt, bleibt noch immer dunkel.

IV. Diagnoss. Die Erkennung von Haemophilie bietet meist keine sonderlichen Schwierigkeiten, wenn es sich um manifeste Symptome handelt. Mitunter wird die Diagnose erst nachträglich gemacht; namentlich passirt es Chirurgen nicht zu selten, dass sie einen Kranken nach Ausführung einer Operation durch Verblutung verlieren, weil sie es, ohne es vordem gewusst zu haben, mit einem Bluter zu thun hatten. Auch kann sich Aehnliches bei Frauen im Anschlusse an eine Geburt ereignen.

Von Scorbut unterscheidet sich Haemophilie dadurch, dass letztere ohne Entzündung und Wucherung am Zahnfleische besteht und kein passageres Leiden ist. Letzterer Umstand ist auch bei der Differentialdiagnose von Morbus maculosus Werlhofii und Purpuraformen zu benutzen. Bei der Unterscheidung zwischen haemophilischer und bacteritischer Blutung der Neugeborenen gibt der Befund von Spaltpilzen im Blute den Ausschlag.

V. Prognose. Die Vorhersage ist bei Haemophilie unter allen Umständen ernst, um so ernster, je reichlicher der Beruf Gelegenheit zu Verletzungen bietet.

VI. Therapie. Die Prophylaxe hat zunächst danach zu trachten, der Verbreitung der hereditären Haemophilie entgegenzutreten. Am wirksamsten würde dies geschehen, wenn man Personen aus hereditär haemophilen Familien die Ehe verbietet. Vor Allem kämen dabei Frauen in Betracht, da Männer viel seltener die Krankheit auf die Nachkommen übertragen.

Mit Gesetzen freilich kommt man dabei wenig weiter. Auch würde das Uebel damit noch nicht ausgerottet sein, da es primär entstehende (congenitale) Formen von Haemophilie giebt, deren Ursachen unbekannt sind. Da unter letzteren Umständen die Erfahrung lehrt, dass meist mehrere Kinder an congenitaler Haemophilie leiden, so wird man es durch vernünftige Vorstellung bei den Eltern zu erreichen suchen, dass Familienvermehrung womöglich nicht eintritt.

Ausser diesen wichtigen allgemeinen prophylactischen Maassregeln kommen noch speciellere für den einzelnen Bluter in Betracht. Bluter müssen soviel als möglich vor Verletzungen geschützt werden und auch in der Wahl ihres Lebensberufes darauf Rücksicht nehmen. Sie sollen militärfrei sein. Ihre Kost muss leicht und kräftig sein und keine erregenden Dinge, wie Alkoholica, Kaffee oder Thee, enthalten. Tritt eine Blutung ein, so hat man dieselbe nach chirurgischen Regeln zu behandeln, durch Ruhelage, Elevation des blutenden Gliedes, lang fortgesetzte Compression, Glüh Eisen oder Naht. Von inneren Haemostaticis hat man nicht viel zu erwarten. *Hérard* stillte in einem Falle eine Blutung nach Zahnextraction durch Unterbindung der Carotis.

Chirurgische Eingriffe sind bei Blutern zu meiden; kann doch selbst ein Blutegelstich Verblutungstod bringen. Nur die Vaccination ist erfahrungsgemäss gefahrlos. Bei Blutern mosaischen Glaubens darf die Circumcision nicht ausgeführt werden.

Mittel, Haemophilie zum Schwinden zu bringen, kennt man nicht. Empfohlen sind als solche Eisenpraeparate, Ergotin, Plumbum aceticum, Natrium sulfuricum, Magnesia sulfurica und Laxantien überhaupt, letztere würden sich dann empfehlen, wenn Congestionszustände auftreten.

Nimmt die Anaemie in Folge von Blutungen überhand, so hat man die Bluttransfusion versucht, trotzdem man dabei eine neue Wunde setzt. In neuerer Zeit dürfte man wohl der Salzwassertransfusion auch hier den Vorzug geben, zumal *Pur* eine günstige Erfahrung mitgetheilt hat. Meist pflegen sich Bluter auffällig schnell von der Anaemie zu erholen, ohne dass man der sonst üblichen Medicamente gegen Anaemie bedarf.

Gegen rheumatoide und neuralgiforme Beschwerden, sowie gegen nicht haemorrhagische Gelenkschwellungen symptomatisches Verfahren.

Abschnitt II.

Krankheiten der Milz.

I. Acute Milzvergrößerung.

(*Acuter Milztumor.*)

I. Aetiologie. Volumenzunahme der Milz, welche sich binnen kurzer Zeit entwickelt und auch nur innerhalb eines kurzen Zeitraumes bestehen bleibt macht den klinischen Begriff des acuten Milztumors aus. Die Ursachen dafür sind sehr differenter Natur, so dass die acute Milzschwellung nichts Anderes als ein Symptom gewisser Primärleiden ist.

Man hat aetiologisch vier Formen zu unterscheiden, den traumatischen und embolischen acuten Milztumor, die acute Stauungsmilz und die acute Infectionsmilz.

Ein traumatischer Milztumor kommt nicht besonders oft zur Beobachtung. Er entsteht, wenn die Milz von Schlag, Fall, Quetschung oder Aehnlichem betroffen worden ist. Anatomisch verdankt er seinen Ursprung einer vermehrten Blutfüllung, häufig auch Blutextravasaten und Schwellung und Proliferationsvorgängen in den Zellen der Milzpulpa.

Der embolische acute Milztumor ist eine Folge von Verstopfung der arteriellen Blutgefäße der Milz durch Emboli. Fast ausnahmslos kommt der Zustand bei Endocarditis des linken Herzens zur Entwicklung, wenn losgelöste Gewebsbröckel und Fibrinauflagerungen in die Aortenbahn und schliesslich in einzelne Zweige der Milzarterie hineingetrieben worden sind.

Acute Stauungsmilz kommt nur selten dann zu Stande, wenn in Folge von Erkrankungen des Respirations- oder Circulationsapparates Bedingungen für eine allgemeine venöse Blutstauung gegeben sind. Offenbar sind meist die intrahepatischen Verzweigungen der Pfortader im Stande, die Stauung von dem Pfortaderstamme und seinen peripheren Wurzeln fern zu halten. In der Regel ist acute Stauungsmilz eine Folge von Circulationshindernissen in der Pfortader selbst, mögen dieselben durch Erkrankungen der Leber, am häufigsten

durch Lebercirrhose, oder durch Pylephlebitis oder durch Pfortadercompression von Seiten von Abdominaltumoren, peritonitischen schrumpfenden Narben u. dergl. m. hervorgerufen sein.

Wir wollen nicht versäumen, darauf hinzuweisen, dass es physiologisch tagtäglich bei Gesunden zur Entwicklung von vorübergehender Stauungsmilz kommt, indem das Milzvolumen wenige Stunden nach der Nahrungsaufnahme zunimmt, wie man lehrt, deshalb, weil eine reichliche Resorption der verdauten Massen aus dem Darmtracte den Blutabfluss aus der Milzvene beschränkt.

Von manchen Autoren wird noch angegeben, dass sich Milztumor an Stelle ausgebliebener Menses einstellen kann. Hier würde es sich nicht um Stauungsmilz, sondern um Zunahme des Milzvolumens in Folge von arterieller Hyperaemie handeln.

Die häufigste und wichtigste Form von acutem Milztumor ist die Infectionsmilz. Man begegnet ihr bei Infectionskrankheiten, wo sie dem Krankheitsbilde eine Art von pathognomonischer Signatur verleiht. Bekannt ist, dass sie bei Febris intermittens und Abdominaltyphus nur ausnahmsweise vermisst wird. Man begegnet ihr ferner bei Typhus exanthematicus, Febris recurrens, Cholera, Gelbfieber, Dysenterie, nach *Fischl* auch bei acutem Magen-Darmkatarrh. dergleichen bei Endocarditis ulcerosa, acutem Gelenkrheumatismus, Pneumonie, acuter Miliartuberculose, Pleuritis, Pericarditis, Peritonitis, Meningitis cerebro-spinalis, bei Diphtherie, Angina, Coryza, bei Variola, Scarlatina, Morbilli, Erysipel, bei Pyaemie, Septicaemie, Puerperalfieber, Scorbut und Milzbrand, bei Rotz und frischer Syphilis. Zuweilen trifft man angeborenen acuten Milztumor bei Neugeborenen an, wenn die Mutter während der Gravidität an Intermittens oder Syphilis erkrankte.

Es verdient hervorgehoben zu werden, dass bei vielen der aufgeführten Infectionskrankheiten Milztumor nicht constant zur Ausbildung gelangt, oder dass wenigstens sein Nachweis klinisch nicht immer glückt. Auch besteht keine Congruenz zwischen der Schwere der Infectionskrankheit und der Entwicklung der Milzschwellung. Nicht selten geht die Milzschwellung der Ausbildung der übrigen Symptome einer Infectionskrankheit voraus; *Birch-Hirschfeld* beispielsweise beobachtete an sich selbst, dass er drei Wochen lang einen Milztumor herumtrug, ehe sich die ersten Typhuserscheinungen bemerkbar machten. Dergleichen überdauert häufig der Tumor mehr oder minder lange Zeit die übrigen Erscheinungen der Infection, was daraus erklärlich ist, dass er nicht allein eine Folge von Circulationsveränderungen ist, sondern dass auch hyperplastische Vorgänge an den eigentlichen Milzzellen im Spiele sind, welche begreiflicher Weise zur Rückbildung längerer Zeit bedürfen. *Friedreich* machte die Erfahrung, dass eine Gefahr zu Recidiven bei Abdominaltyphus so lange besteht, als Milztumor nachweisbar ist.

Die Anschauungen über die Beziehungen zwischen Infectionskrankheiten und Milztumor hängen innigst mit den modernen Ansichten über das Wesen der Infection zusammen. Man weiss, dass feine Farbstoffpartikelchen, welche Thieren in die Blutgefäße eingeführt worden sind, hauptsächlich in der Milz abgelagert und hier zum Theil von den Zellen der Milz aufgenommen werden. Die apprehensive Natur der Zellen und die Circulationsverhältnisse in der Milz sind einem solchen Geschehen ganz besonders günstig. Da man nun berechtigt ist, als eigentliche Träger der Infection Spaltpilze anzusehen, so muss es ebenso wahrscheinlich wie verständlich erscheinen, dass dieselben gerade in der Milz eine sehr bequeme Stätte zur Aufspeicherung finden. Es werden aber gerade die Milzzellen auf den durch Spaltpilze gegebenen Reiz besonders leicht und weitgehend reagiren, weil dieselben zum Theil einen an und für sich intermediären Zustand darstellen, indem sie einer Umwandlung in höher beanlagte Zellen (rothe Blutkörperchen) entgegengehen. *Birch-Hirschfeld* hat diesen Anschauungen eine

experimentelle Grundlage zu geben versucht, aber freilich sind seine Angaben nicht ohne Widerspruch geblieben (*Socoloff*).

II. Anatomische Veränderungen. Die anatomischen Veränderungen stimmen darin bei den verschiedenen Formen eines acuten Milztumors überein, dass es sich um Vergrösserung des Volumens der Milz handelt, aber im Einzelnen finden selbstverständlich grosse Abweichungen statt. Der Umfang der Milz kann bis um das Sechsfache zugenommen haben.

Um sich rücksichtlich der Maasse und des Volumens der Milz orientiren zu können, führen wir Maass- und Gewichtsbestimmungen von *Birch-Hirschfeld* an. Unter 68 Leichen von plötzlich Verstorbenen und Selbstmördern ergab sich als Mittelgewicht der Milz: 150 Gramm oder 0.26 Procent des Körpergewichtes. Die Maasse der Milz waren 13.0, 8.0 und 3 Ctm.

Bei traumatischem Milztumor werden meist in der Umgebung der Milz Zeichen von Verletzung bestehen.

Embolischer Milztumor ist gekennzeichnet durch den keilförmigen Infarct, worüber an einem späteren Orte Ausführlicheres.

Bei Stauungsmilz wird die grosse Blutüberfüllung der Milz auffallen, wozu sich noch Veränderungen im Gebiete der Pfortader hinzugesellen.

Sehr eigenthümlich und leicht kenntlich sind die Eigenschaften einer Infectionsmilz. In der Regel ist die Milzkapsel durchsichtig und prall gespannt, gerunzelt nur dann, wenn der Process im Rückschreiten begriffen ist. Die Milzpulpa erscheint weich, breiartig und zerfliesslich, doch handelt es sich hier theilweise um Leichenveränderungen, da man dergleichen auch dann findet, wenn der während des Lebens gefühlte Milztumor der Hand ziemlich derb erschien. Oft stellt die Milz eine so matsche Masse dar, dass man feinere Unterschiede in ihrem Baue nicht zu erkennen vermag. Zuweilen findet man in ihr keilförmige Herde, deren eigentliche Herkunft noch nicht aufgeklärt ist.

Bei mikroskopischer Untersuchung einer Infectionsmilz bekommt man Hyperaemie, Schwellung der Milzzellen, Vermehrung ihrer Kerne, theilweise Verfettung, unter gewissen Umständen Zunahme der blutkörperchenhaltigen Zellen, Infiltration der Gefässwände mit Rundzellen und Blutextravazate zu sehen, Dinge, welche bei Besprechung der einzelnen Infectionskrankheiten genauer geschildert werden sollen.

III. Symptome. In der Mehrzahl der Fälle wird Milzvergrösserung nur dann erkannt, wenn man der Untersuchung der Milz specielle Aufmerksamkeit gewidmet hat. Subjective Beschwerden können ganz und gar fehlen; mitunter aber wird über Spannung, Druckempfindung, wohl auch über schmerzhaftes Stechen in der Milzgegend geklagt, ja! zuweilen strahlen die Schmerzen bis in den linken Arm und in das linke Bein aus. Diese Beschwerden nehmen mitunter zu, wenn die Kranken auf der linken Seite liegen; auch rechte Seitenlage kann sie vergrössern, weil die schwerer gewordene Milz an den Aufhängebändern zerrt. Mitunter sind Husten und Pressbewegungen von Schmerz in der Milzgegend gefolgt.

Nur selten wird ein acuter Milztumor so beträchtlichen Umfang erreichen, dass er bereits bei der Inspection zu erkennen ist. Die Milzgegend würde alsdann vorgewölbt erscheinen. Vielleicht dass man auch bei schlaffen und dünnen Bauchdecken eine unter dem linken Hypochondrium hervorragende zungenförmige Prominenz erkennt, welche respiratorische Bewegungen macht.

Die wichtigsten Aufschlüsse giebt die Palpation. Schon das Fühlbarsein der Milz an sich beweist fast immer Milztumor; es kommt aber noch die palpable Volumenzunahme des Organes hinzu. Ragen Milztumoren weit gegen die Linea alba vor, so kann man mitunter an ihrem vorderen Rande Einkerbungen fühlen, sogenannte Crenae lienis, welche bekanntlich der normalen Milz eigenthümlich sind. Die Palpation ist zuweilen für die Kranken empfindlich.

Bei der Milzpalpation lasse man den Kranken rechte Diagonalstellung einnehmen, d. h. der Patient liege auf dem rechten Schulterblatte in einer Mittelstellung zwischen rechter Seitenlage und Rückenlage. Man trete an die linke Seite des Kranken, stelle sich an dem Kopfende auf und lege leise die Kuppen des zweiten, dritten und vierten Fingers in den leicht fühlbaren Raum zwischen untersten Rippenknorpeln und dem vorspringenden freien Ende der eilften Rippe hinein. Bei lebhaften Athmungsbewegungen wird man sich mit jeder Inspiration die vergrösserte Milz unter dem linken Hypochondrium hervorschieben fühlen. Drückt man dagegen mit den Fingern fest zu, so schiebt man die Milz häufig nach oben und hinten, und weiche Tumoren kommen daher nicht zur Wahrnehmung.

Verwechslungen können vorkommen mit dem inspiratorischen Fühlbarwerden von Zwerchfellszacken oder auch mit Inscriptiones tendineae des linken graden Bauchmuskels. Uebrigens wird mitunter bei Pleuritis, Pneumothorax, Lungenemphysem, Wirbelsäulenverkrümmung und Pericarditis die Milz durch Herabgedrängtsein nach unten fühlbar, ohne gerade vergrössert zu sein.

Ausser durch die Palpation können Milztumoren noch durch die Percussion nachgewiesen werden, doch sind hier die Ergebnisse weniger zuverlässig und Quellen für etwaige Irrthümer keine unergiebig. Anfüllung des Magens und Colons mit festen Massen ist am häufigsten Grund, um einen Milztumor vorzutäuschen, andererseits kann bei starkem Meteorismus Milzdämpfung trotz bestehender Milzvergrößerung fehlen. Jedenfalls sei man in dem diagnostischen Calcul vorsichtig, wenn die Milz nicht palpabel ist und nur in der Milzgegend ein vergrößerter Dämpfungsbezirk besteht. Immer verdächtig muss es erscheinen, wenn die vergrösserte Dämpfung von der gewöhnlichen Milzform wesentlich abweicht, wenn sie sich von einem Tage zum andern und namentlich nach vorausgegangener Stuhlentleerung in ihrem Umfange ändert, oder wenn sie beträchtliche Aenderungen bei Lagewechsel einget.

Die Auscultation der Milzgegend ist von keinem wesentlichen Belang. Bei einem embolischen Milztumor wäre es denkbar, dass man peritonitische Reibegeräusche zu hören und selbst zu fühlen bekäme, wenn der Infarct den peritonealen Ueberzug der Milz in Mitleidenschaft gezogen und in Entzündung versetzt hätte. Bei Milztumor in Folge von Intermittens hat bereits *Griesinger* intermittirende und continuirlich sausende Gefässgeräusche zur Zeit des Fieberanfalles beschrieben, welche er mit Placentargeräuschen verglichen hat. *Mosler* berichtet sogar, dass Geräusche über der Milz bei Febris intermittens fast regelmässig zur Zeit des Frostes vorkommen, welche im Hitzestadium schwächer werden und in der Apyrexie ganz verschwinden. Während sie *Griesinger* auf die grossen Venen im Abdomen bezog, hat sie *Mosler* von einer Contraction der Milzarterie ableiten gewollt, wobei er die Annahme machte, dass sich die Milzarterie wie periphere Arterien während des Froststadiums zusammenzieht. Auch bei Febris recurrens hat *Mosler* einmal ein Milzgeräusch vernommen.

Die Dauer eines acuten Milztumors hängt von dem Verlaufe der Grundkrankheit ab. Unter Umständen freilich bringt ein acuter Milztumor die Gefahr, dass die matsche Milz berstet, woran sich Peritonitis und meist schneller Tod anschliessen.

In manchen Fällen bleibt der Tumor bestehen, nachdem die Grundkrankheit lange behoben ist, so dass aus dem acuten Milztumor ein chronischer wird.

IV. Diagnose. Die Erkennung eines acuten Milztumors ist nicht immer leicht; kleinere Tumoren bleiben häufig unerkant. Uebrigens ist die Diagnose erst erschöpft, wenn die Natur des Tumors festgestellt ist, was meist aus den begleitenden Erscheinungen unschwer gelingt.

V. Prognose. Die Prognose hängt von der Grundkrankheit ab. Milzruptur kommt so selten vor, dass diese Möglichkeit die Vorhersage nicht wesentlich verschlechtert.

VI. Therapie. Die Behandlung eines acuten Milztumors fällt fast immer mit der Therapie der Grundkrankheit zusammen. Bei sehr hervorstechenden Schmerzen kann eine subcutane Morphininjection nothwendig werden. Droht die Entstehung eines chronischen Milztumors, so kommen die gleichen milzverkleinernden Mittel in Betracht, welche im folgenden Abschnitte gegen chronische Milztumoren genannt werden sollen.

2. Chronische Milzvergrößerung.

(Chronischer Milztumor.)

I. Aetiologie. Als chronischen Milztumor bezeichnet man solche Fälle, in welchen eine Vergrößerung der Milz für längere Zeit besteht. Bald entwickelt er sich aus einem acuten Milztumor, bald bildet er sich von vorneherein als chronische Milzvergrößerung aus. Im ersteren Falle kommen alle jene aetiologischen Momente in Betracht, welche im vorausgehenden Abschnitte angeführt worden sind, nur ist zu bemerken, dass ein Theil der dort genannten Ursachen eher die Entstehung einer acuten Milzschwellung begünstigt, während ein anderer in höherem Maasse die Entwicklung eines chronischen Milztumors befördert. Bei acuten Infectionskrankheiten beispielsweise gilt acuter Milztumor als Regel, während restirende chronische Milzvergrößerung die Ausnahme darstellt; umgekehrt aber geben Stauungsursachen, chronische Infectionskrankheiten, wie Syphilis, und Embolie in die Milzarterie mehr zur Entwicklung einer chronischen Milzschwellung Veranlassung. Bemerken müssen wir noch, dass in Intermittensgegenden chronische Milztumoren auch dann zur Ausbildung gelangen, wenn keine manifeste Intermittens zum Ausbruche gekommen ist. Ja! in manchen tropischen und zugleich Malaria-reichen Landstrichen stellen Einwohner mit normal grosser Milz fast die seltene Ausnahme dar.

Unter den Ursachen, welche der Entwicklung eines von vorneherein chronischen Milztumors günstig sind, wären anzuführen: Leukaemie, Pseudoleukaemie, Amyloiddegeneration, Neoplasmen (Krebs), Tuberkel, Gummiknoten und Parasiten der Milz. Auch bei Rachitis und Scrophulose ist chronischer Milztumor gefunden worden. Man erkennt, dass man es mit einer sehr bunt gemischten Gesellschaft zu thun bekommt.

Chronische Milztumoren kommen bei Kindern und Greisen nur selten vor, doch können sie auch angeboren sein. Vielfach hat man

congenitalen Tumor der Milz für die Diagnose von hereditärer Syphilis benutzt.

II. Anatomische Veränderungen. Chronische Milztumoren können zu grösserem Umfange anwachsen als acute. Man hat die Milz um das 10—20fache ihres normalen Volumens sich vergrössern gesehen, nach älteren, aber nicht zuverlässigen Angaben sogar bis um das 40fache. Das Gewicht der Milz erhebt sich bis zu 5—10 Kilogrammen. *Monro* will sogar eine Milz von 25 Kilogrammen gewogen haben.

Das vergrösserte Organ nimmt zuweilen den grössten Theil des Bauchraumes ein, comprimirt und verdrängt benachbarte Eingeweide, reicht bis in das kleine Becken und erscheint hier und zwischen dem linken Hypochondrium gewissermaassen festgekeilt. Die Milzkapsel ist häufig verdickt, oder man findet sogar streifenweise auf ihr fibro-cartilaginöse Einlagerungen. Auf dem vorderen Milzrande bemerkt man häufig auffällig tiefe Crenae und nicht selten kommen dieselben in grösserer Zahl vor, als man dies an normalen Milzen zu sehen gewohnt ist. Oft ist die Milzkapsel durch peritonitische (perisplenitische) Verwachsungen mit der Nachbarschaft verbunden, theilweise fixirt. Bekommt man es mit Neoplasmen oder Parasiten in der Milz zu thun, so ragen dieselben nicht selten als kugelige Prominenzien über der Milzoberfläche hervor. Bei Embolien erkennt man ältere keilförmige Infarcte auf der Milzoberfläche an leichten Einsenkungen und an einer käsig-gelben Farbe.

Der Milzdurchschnitt stellt sich je nach den vorliegenden Ursachen verschieden dar. Es kommen Fälle von reiner Hyperplasie des eigentlichen Milzgewebes vor, wie dies bei Leukaemie der Fall ist. Bei Stauungsmilz dagegen wiegt die Zunahme des bindegewebigen Gerüsts vor. In anderen Fällen findet man eine Combination zwischen beiden aufgeführten Möglichkeiten. Sehr verschiedenartig stellen sich Blut- und Pigmentgehalt der Milz dar; durch sehr reichlichen Gehalt an schwarzem Pigmente zeichnen sich Milztumoren bei Intermittens aus. Bei Neoplasmen und Parasiten besteht Milzvergrößerung, ob schon das eigentliche Milzgewebe nicht selten geringer geworden ist. Wir müssen uns versagen, an dieser Stelle auf diese Dinge detaillirt einzugehen und werden sie im Folgenden bei den einzelnen Krankheiten genauer berücksichtigen.

III. Symptome und Diagnose. Es gilt von den Symptomen und von der Diagnose einer chronischen Milzvergrößerung Alles das, was bei Besprechung des acuten Milztumors erwähnt wurde. Subjective Beschwerden können ganz fehlen. Bei der Palpation zeichnen sich chronische Milztumoren gewöhnlich durch grössere Resistenz aus. Da sie zuweilen von sehr bedeutendem Umfange sind (vergl. Fig. 9), so bringen sie leicht Compressionserscheinungen hervor, welche sich an Lungen und Herz durch Athmungsnoth äussern, aber auch die Abdominaleingeweide betreffen können.

Von manchen Autoren sind chronische Unterschenkelgeschwüre als Folge chronischer Milztumoren beschrieben worden, deren Entstehung man durch Druck auf die untere Hohlvene erklärt hat.

Nach *Piorry* soll zuweilen Druck auf die Milz Frost und Zittern erzeugen. *Nainyn* fand, dass Percussion oder Druck auf die Milz Husten hervorrief, Milzhusten. Dabei

stumpft sich die Hustenempfindlichkeit nach mehrmaligen Versuchen ab, um nach einiger Zeit von Neuem hervorzutreten. *Twining* will vermehrte Wärme in der Milzgegend beobachtet haben. *Gerhardt* beschrieb neuerdings bei Aortenklappeninsufficienz pulsirenden Milztumor; zugleich hörte er einen dumpfen Doppelton über dem in Folge von Intermittens vergrösserten Organe. Auch bei acuter Milzschwellung fand er in zwei Fällen Pulsationen bei Kranken, welche zugleich an Insufficienz der Aortenklappen litten. *Prior* sah dasselbe in zwei Fällen, wobei ein Kranker nur an linksseitiger Herzhyperthrophie litt. Auch *Drasche* erwähnt eine ähnliche Beobachtung.

Fig. 9.



Chronischer Milztumor bei lienaler Pseudolenkaemie einer 29jährigen Frau.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

Da die Milz für die Blutbildung grosse Bedeutung hat, so ist es erklärlich, dass sich weitere Veränderungen an den Zustand anknüpfen werden. Gewöhnlich sehen die Patienten blass, erdfahl, mitunter grünlich oder schwärzlich aus. Sie leiden an Herzklopfen und Kurzathmigkeit, haben anaemische Töne in den Arterien und Geräusche in den Venen, werden von Blutungen auf Haut und

Schleimhäuten betroffen, sie bekommen Oedeme und gehen schliesslich kachektisch zu Grunde. Aber man darf nicht übersehen, dass ein Theil der Erscheinungen auch durch den Charakter der Grundkrankheit bedingt sein kann.

Die Dauer der Krankheit zieht sich mitunter über Jahre hin.

IV. Prognose. Die Prognose hängt von dem Grundleiden ab; bei manchen Fällen von chronischer Milzschwellung ist daher Heilung unmöglich. Unter besonders ungünstigen Umständen kann chronischer Milztumor als solcher tödten, falls die Compressionerscheinungen überhand nehmen.

V. Therapie. Wie die Prognose, so richtet sich auch die Behandlung eines chronischen Milztumors nach dem Grundleiden. Sind Neoplasmen Veranlassung einer chronischen Milzschwellung, so wird man kaum mehr versuchen können, als durch gute Kost und Roborantien die Kräfte des Kranken möglichst zu erhalten oder die Milz operativ zu entfernen. Ausgenommen sind Gummiknoten in der Milz, gegen welche Jodkalium oft erstaunlich schnellen und prompten Erfolg äussert. Bei Echinococcen in der Milz gewähren nur chirurgische Eingriffe Aussicht auf Erfolg. Unter günstigeren Umständen kommen interne und externe Mittel in Betracht.

Unter internen Medicamenten steht Chinin obenan, welches man per os oder vielleicht noch zweckmässiger subcutan (mit Glycerin und Wasser aa.) in die Milzgegend einspritzt. Wird Chinin nicht vertragen, so wende man Arsenik an (Rp. Liq. Kalii arsenicosi, Aq. Amygd. amar. aa. 5:0. MDS. 3 Male tägl. 5–10 Tropfen nach dem Essen zu nehmen).

Bei starker Anaemie verordne man Eisen oder Jodeisenpraeparate, welche man mit Chinin verbindet (Rp. Chinin hydrochloric. 1:0, Massae pil. Valleti 5:0. Pulv. aromatic. q. s. ut. f. pil. Nr. 30. Consperge Cortic. Cinnam. DS. 3 Male tägl. 4 Pill. zu nehmen).

Auch kann der Gebrauch von Eisenbrunnen und Eisenmoorbädern angezeigt sein.

Ausserdem sollen Personen, welche in Sumpf- oder Malaria-gegenden wohnen, ihren Wohnort für einige Zeit verlassen und fieberfreie Orte aufsuchen.

Als milzverkleinernde Mittel sind noch die verschiedenen Alkaloide der China- rinde, Piperinum, Salicinum, Ergotinum, Bromkalium, Pilocarpin u. s. f. empfohlen worden.

Durch externe Mittel kann die Wirksamkeit der inneren wesentlich unterstützt werden. Am meisten empfehlen wir nach eigenen Erfahrungen die Application von Eisbeuteln auf die Milzgegend.

Gerühmt sind noch: kalte Douche auf die Milzgegend, faradischer Strom daselbst, Jodpinselungen, Fontanellen, Haarseil, Vesicantien, Massage der Milzgegend, neuerdings namentlich von Mosler, Injectionen in die Milz von Liquor Kalii arsenicosi und Acidum carbolicum. In manchen Fällen hat man spontane Rückbildung eines Milztumors nach überstandener Schwangerschaft beobachtet (*Gostanelli, Hensch*).

Zur Exstirpation der Milz, Splenectomie, wird man sich dann aufgefordert fühlen, wenn Erstickungstod durch über-

handnehmende Compression auf Lungen und Herz droht. Ueber Ausführung und Gefahren der Operation sind chirurgische Lehrbücher nachzusehen.

3. Embolischer Milzinfarct.

I. Aetiologie. Wenn Aeste der Milzarterie durch Fremdkörper, die ihnen mit dem Blutstrom zugetragen sind, verstopft werden, so sind die Bedingungen für einen embolischen Milzinfarct gegeben. Meist stammen die Emboli von den entzündeten Klappen des linken Herzens her, seltener aus Aortenaneurysmen oder von arteriosclerotischen Narben der Aorta oder gar aus den Lungen.

II. Anatomische Veränderungen. Embolische Milzinfarcte kommen unter allen Embolien mit am häufigsten vor, denn *Sperling* fand unter 84 Fällen von Embolie bei Herzklappenfehlern Embolie in die Milzarterie 39 Male (46·5 Procente); nur im Gebiete der Nierenarterie bestanden noch häufiger Embolien (57 Male = 68 Procente). Bei den Herzkranken der Züricher Klinik beläuft sich die Häufigkeit der Milzembolien sogar auf 50 Procent aller Embolien (*Leuch*, Diss. inaug. 1890). Die relativ ungewöhnliche Weite der Milzarterie und die langsame Blutströmung in ihr scheinen der Verschleppung von Embolis sehr günstige Bedingungen zu bieten.

In manchen Fällen ist nur ein Embolus vorhanden, in anderen kommen deren mehrere vor, ja! mitunter haben sie die Milz so reichlich durchsetzt, dass nur wenig unversehrtes Gewebe übrig geblieben ist.

Ein keilförmiger Milzinfarct, die Folge einer vorausgegangenen Embolie, ist schon durch seine eigenthümliche Form gekennzeichnet. Entsprechend der Verästelungsweise des verstopften Arterienbezirkes besitzt er eine keilförmige, pyramidale Gestalt, welche die breite Basis der Milzoberfläche zukehrt, während die schmale Spitze dem Hilus der Milz als der Eintrittsstelle der Milzarterie zugewendet ist. In der Mehrzahl der Fälle reicht der Infarct bis zur Oberfläche der Milz und oft ist er schon ohne Durchschneidung der Milz auf der Milzkapsel zu erkennen. Die Milzkapsel selbst kann sich mit Entzündung und peritonitischen Auflagerungen an dem Processe theilnehmen.

Im frischen Zustande sieht das keilförmig gestaltete Gebiet schwarzroth, körnig, wie hepatitisirt aus. Späterhin tritt eine allmälige Entfärbung ein, welche an der Spitze und im Centrum beginnt und sich dann gegen die Peripherie oder Mantelschicht des Infarctes ausbreitet. Die Narbe durchläuft braunroth, grauroth und schliesslich gelb. Zugleich wird die veränderte Partie trocken, krümelig und brüchig.

Unter den günstigsten Umständen kann es zu einer fast vollkommenen Resorption des Infarctes kommen; nur eine etwas eingezogene, häufig pigmentirte bindegewebige Narbe bleibt als Residuum zurück. In anderen Fällen tritt Verkäsung und theilweise Verkalkung ein. Der Infarct erscheint hellgelb und nur die relativ gut erhaltenen *Malpighi'schen* Körperchen machen sich als perlgraue

Pünktchen bemerkbar. Auch hierbei findet Schrumpfung statt, ja! nicht selten bekommt dadurch die Milz ein fast gelapptes, unregelmässiges Aussehen. Endlich kann der Infarct zu Abscessbildung führen, nämlich dann, wenn die Emboli zugleich Träger von Spaltpilzen mit Entzündung erregenden Eigenschaften sind.

Bei Infectionskrankheiten, z. B. bei Pyaemie, Septicaemie, Abdominaltyphus, Febris recurrens, Cholera, ferner nach längeren schwächenden Krankheiten, wie Morbus Brightii, kommen in der Milz Veränderungen vor, welche einem keilförmigen Infarcte zwar ähnlich sind, für welche man jedoch keinen Embolus in den Arterien hat nachweisen können.

III. Symptome und Diagnose. Die Diagnose einer Embolie in die Milzarterie oder, was dasselbe sagt, eines keilförmigen Milzinfarctes ist zwar nicht immer möglich, lässt sich aber doch unter gewissen günstigen Bedingungen stellen. Obenan steht der Nachweis eines Herzklappenfehlers oder anderer Veränderungen, welche erfahrungsgemäss häufig Embolie im Gefolge haben. Tritt unter solchen Umständen plötzlich Schüttelfrost, häufig auch Erbrechen ein, klagen die Kranken über Schmerz in der Milzgegend und nimmt die Milzdämpfung binnen kurzer Zeit an Umfang zu, so darf man die Diagnose auf keilförmigen Milzinfarct als gesichert annehmen. Zuweilen findet man in Folge hinzugetretener Perisplenitis Reibegeräusche.

IV. Prognose. Die Vorhersage ist in der Regel keine ungünstige, namentlich wenn Abscessbildung ausbleibt.

V. Therapie. Zur Bekämpfung der Schmerzen und Entzündung empfiehlt sich Eisblase auf die Milzgegend; auch subcutane Morphiuminjectionen verdienen bei sehr heftigen Schmerzen benützt zu werden.

4. Milzkapselentzündung. Perisplenitis.

I. Aetiologie. Nur selten entwickelt sich eine Entzündung der Milzkapsel traumatisch als ein primäres Leiden; in der Regel handelt es sich um die Folgen von Peritonitis oder um primäre Entzündungsvorgänge innerhalb des Milzparenchymes, welche bis zur Peripherie vorgedrungen sind, am häufigsten um embolische Milzinfarcte, aber auch um alle acuten und chronischen Milztumoren.

II. Anatomische Veränderungen. In acuten Fällen ist die Milzkapsel mit fibrinösen Auflagerungen bedeckt, welche die Milz theilweise mit der Umgebung verkleben, zuweilen auch mit Eiter gefüllte Taschen bilden. In chronisch verlaufenden Fällen bekommt man es mit bindegewebigen Verdickungen zu thun. Dieselben gewähren bald ein sehnig-weisses Aussehen nach Art der bekannten Sehnenflecken, bald sind sie beträchtlich dicker und fast knorpelig-hart. Sie sind mitunter so fest und schnüren die Milz so bedeutend ein, dass es zu Atrophie des Organes kommt. Auch können durch partielle Schrumpfungen Unebenheiten auf der Milzoberfläche entstehen. Daneben findet man häufig bindegewebige Verwachsungen mit der Umgebung.

III. Symptome und Diagnose. Die Symptome äussern sich in Schmerz in der Milzgegend, zuweilen in fühlbaren und hörbaren Reibegeräuschen

und unter Umständen in Fühlbarsein von Unebenheiten auf der Milzoberfläche. Häufig bleibt das Leiden unerkannt, namentlich bei acuter Perisplenitis. Derbe Verdickungen der Milzkapsel darf man vermuthen, wenn bei Infectionskrankheiten oder Stauungen im Gebiete der Pfortader eine Grössenzunahme der Milz ausbleibt, obschon andere Ursachen dafür, z. B. starke Blutungen, nicht vorausgegangen sind. Bindegewebige Adhaesionen können angenommen werden, wenn bei fühlbarer und nicht ungewöhnlich grosser Milz respiratorische Verschiebungen fehlen, oder wenn bei eingetretener Perforationsperitonitis die Milzdämpfung fortbesteht, weil unter solchen Umständen die Milz durch ausgetretenes Gas nicht von den Brust- und Bauchwandungen abgedrängt werden kann.

IV. Therapie. Eisblase, bei starken Schmerzen Morphinum subcutan, warme Cataplasmen, Schröpfköpfe, Sinapismen, Vesicantien oder Jodpinselungen der Milzgegend.

5. Milzentzündung. Splenitis.

(*Milzabscess. Splenitis apostomatosa. Abscessus lienis.*)

I. Aetiologie. Nur selten kommt eine Entzündung der Milz als primäres Leiden vor. Dergleichen beobachtet man in Folge von Verletzungen, obschon sich danach häufiger Ruptur der Milz als Splenitis ausbildet, und nach einigen Autoren auch nach starken körperlichen Anstrengungen. So beschrieb *Berlyn* einen Fall, in welchem ein junger Soldat nach ermüdendem Tagesmarsche an Milzentzündung erkrankte, ja! neuerdings berichtet *Silberstein*, dass er Milzabscess durch heftiges Niesen habe entstehen gesehen. In manchen Fällen kann man überhaupt keine Ursache nachweisen.

In der Regel ist Splenitis secundärer Natur. Am häufigsten entwickelt sie sich in Folge von Embolie in die Milzarterie, falls die Emboli neben ihren mechanischen Wirkungen noch infectiöse entfalten.

Mitunter entsteht Milzabscess im Anschlusse an Infectionskrankheiten, so bei Febris recurrens, Typhus abdominalis, Typhus exanthematicus u. s. f. Auch hier dürften embolische Vorgänge zu Grunde liegen.

In manchen Fällen ist Splenitis aus der Nachbarschaft fortgepflanzt. So können Ulcus ventriculi rotundum, Gastritis toxica, Peritonitis und Perinephritis auf die Milz übergreifen und selbige in secundäre Entzündung versetzen. Auch bei Lungenbrand hat man Uebergreifen der Entzündung auf das Zwerchfell und die Milz beobachtet.

II. Anatomische Veränderungen. Ein Milzabscess schwankt in seiner Grösse zwischen dem Umfange von knapp einer Erbse bis zu demjenigen eines Hühnereies und hält sich zunächst begreiflicherweise an die Ausdehnung des vorausgegangenen Infarctes. Aber es kann die Abscessbildung über das Gebiet des letzteren hinausgreifen und dadurch Milzgewebe dem Untergange zuführen, welches bisher unversehrt war. Man kennt Fälle, in welchen die Milz einen mit Eiter

gefüllten und nur von der serösen Kapsel umhüllten Eitersack darstellte und von Milzgewebe kaum noch eine Spur vorhanden war. Ja! man hat aus Milzabscessen bis 30 Pfunde Eiters entleert. Mitunter ist die Milz, entsprechend der Vereiterung mehrfacher Infarcte, von vielfachen Abscessen durchsetzt. Der Eiter stellt bald eine rahmig-grünliche, bald eine hellrothbraune Flüssigkeit dar, bei deren mikroskopischer Untersuchung man Eiterkörperchen, Fettkörnchenzellen, vereinzelt Fettkörnchen und Haematoidinkrystalle antrifft. Die Wand des Abscesses ist entweder uneben und zottig oder glattwandig und von bindegewebiger Kapsel umgeben.

Besondere Gefahren bringt Milzabscess durch seine Neigung zu Perforation. Dieselbe kann in die Bauchhöhle, in Magen, Quercolon, Nierenbecken, grosse Blutgefässe, Pleura, Pericard oder Lungen oder durch die Bauchdecken nach aussen eintreten. Nur in sehr seltenen Fällen dickt sich der Eiter bei Milzabscess ein, und es entsteht eine käsige Masse, in welcher es später zu Verkalkung kommen kann.

Bei Febris recurrens kommen Abscessbildungen in der Milz vor, welche sich gerade auf die *Malpighi'schen* Körperchen beschränken. Auch hat man Derartiges bei exanthematischem Typhus gesehen. Wir werden genauer bei den genannten Krankheiten auf den Gegenstand eingehen.

III. Symptome und Diagnose. Milzabscess ist oft sehr schwer und selbst unmöglich während des Lebens zu erkennen.

Gerade die sorgsamsten und erfahrensten Kliniker stehen nicht an, für die Mehrzahl der Fälle die Diagnose als unmöglich zu erklären. In manchen Fällen handelt es sich um einen zufälligen Sectionsbefund, weil während des Lebens prägnante Symptome fehlten. Bei anderen Kranken entwickelt sich das Krankheitsbild einer ausgesprochenen Hektik: Schüttelfröste, profuser Sch weiss, Fieber von stark remittirendem Charakter, Appetitlosigkeit, Abmagerung, Durchfall, Entkräftungstod, ohne dass man mit Sicherheit zu behaupten vermag, dass dabei Eiterherde in der Milz im Spiele sind. Man benennt ein derartiges Krankheitsbild auch als *Phthisis lienalis*.

Sicher wird die Diagnose auf Milzabscess nur dann, wenn man an einer — meist vergrösserten — Milz fluctuirende Stellen herausfühlt und Ursachen für die Bildung von Milzabscess vorausgegangen sind, denn andernfalls kämen noch Echinococc und Neoplasmen mit weichem Gefüge in Betracht. Auch kann dadurch der Verdacht auf Milzabscess hingelenkt werden, dass plötzlich Eitermassen zu Tage kommen, während sich gleichzeitig ein bestehender Milztumor verkleinert. Dieses Vorkommniss bedeutet Durchbruch des Eiters in benachbarte Organe, und es kann dabei der Eiter erbrochen, ausgehustet, durch Stuhl oder Urin entleert werden oder unter Röthung, Oedem und Verdünnung der Hautdecken direct nach aussen treten. Im letzteren Falle hat man zuweilen weitgehende Unterminirung der Haut beobachtet, ehe der Eiter nach aussen drang, bis zum Schlüsselbeine und zur Axillargrube. Die Perforation eines Milzabscesses in den Peritonealraum tödtet meist schnell unter den Zeichen von Perforationsperitonitis, doch kann auch durch vorausgegangene peritonitische Verklebungen eine Abkapselung des Durchgebrochenen und Verhinderung einer freien Perforation eintreten. In manchen Fällen endlich gehen die Kranken unter pyaemischen Erscheinungen zu

Grunde, weil von der Milzvene aus der Blutkreislauf mit Eiter und Infektionsträgern überschwemmt wird.

IV. Prognose. Die Vorhersage bei Milzabscess gestaltet sich stets ernst und nur vernünftige chirurgische Eingriffe gewähren Aussicht auf Erfolg.

V. Therapie. Die Behandlung besteht in Eröffnung eines Milzabscesses nach den Regeln der Chirurgie.

6. Amyloidmilz. Lien amyloideum.

(*Speckmilz. Colloide Degeneration der Milz.*)

I. Aetiologie. Rücksichtlich der Aetiologie der Amyloidmilz können wir uns kurz fassen, denn es gilt darüber Alles, was Bd. II, pag. 421, über die Ursachen für Amyloidleber aufgeführt worden ist. Gewöhnlich beginnt die Milz den Reigen der Amyloidentartung der Organe, und falls der Tod sehr früh erfolgt, kann sie das allein amyloid veränderte Eingeweide sein. Sehr viel seltener kommen Fälle vor, in welchen die Milz von Amyloid frei ist, während sich andere Organe als amyloid verändert ergeben. *Cohnheim* fand bei Verwundeten aus dem deutsch-französischen Kriege, dass vier Monate genügen, um zur Amyloidentartung zu führen.

Hoffmann bezeichnete aus einer statistischen Zusammenstellung aus dem *Virchow'schen* Institute unter 80 Fällen von amyloider Degeneration der verschiedenen Organe als erkrankt:

Milz	=	74	Male	(92.5	Procente)
Nieren	=	67	"	(84.0	")
Darm	=	52	"	(65.0	")
Leber	=	50	"	(62.5	")

II. Anatomische Veränderungen. Geringe Grade von amyloider Entartung der Milz können nicht anders als bei mikroskopischer Untersuchung und mit Hilfe jener Reagentien erkannt werden, welche Bd. II, pag. 425 als für die Amyloidsubstanz charakteristisch angegeben worden sind. Vorgeschrittene Entartung dagegen verräth sich bereits durch das makroskopische Verhalten der Milz, und zwar unterscheidet man zwei Formen, die Sagomilz und die diffuse Amyloidmilz.

Bei der Sagomilz beschränkt sich die Amyloiderkrankung vorwiegend oder fast ausschliesslich auf die *Malpighi'schen* Körperchen. Dieselben treten auf Milzdurchschnitten als perlgraue, bis über stecknadelknopfgrosse Knötchen hervor, welche ein grau-transparentes Aussehen gewähren und in der That gequollenen Sagokörnchen nicht unähnlich sind. Bei genauerem Zusehen wird man im Centrum mancher Knötchen ein mattgraues Pünktchen wahrnehmen. Dasselbe wird von dem Blutgefässe gebildet, welches den Follikel trägt. Oft ist die Umgebung der grauen Knötchen von einem rothen Hofe umrahmt, welcher erweiterten Blutgefässen entspricht. Beim Uebergiessen mit Jod nehmen die entarteten Follikel eine intensiv mahagonibraune Farbe an, welche sich dann besonders deutlich abhebt, wenn sich, wie dies nicht zu selten vorkommt, amyloid veränderte Follikel innerhalb von keilförmigen Infarcten befinden.

Bei der diffusen Amyloidmilz wächst das erkrankte Organ an Umfang. In manchen Fällen ist die Milz so beträchtlich vergrössert, dass sie den grössten Theil des Bauchraumes ausfüllt. Die Ränder der Milz erscheinen abgerundet und abgestumpft. Die Consistenz des Organes ist vermehrt. Es fühlt sich prall, derb, brüchig und gewissermaassen gefroren an. Es ist leicht schneidbar. Auch dabei fällt die Consistenzvermehrung auf. Während man auf dem Milzdurchschnitte von einer normalen Milz einen blutigen Brei abschaben kann, bröckeln sich bei einer diffusen Amyloidmilz grössere zusammenhängende Stücke los, und es gelingt leicht, das Organ in feine Querschnitte zu zertheilen. Letztere erscheinen bei durchfallendem Lichte transparent. Auch an den Rändern der Milz kann man unschwer Transparenz erkennen. Das Organ erscheint meist fleischroth, etwa von dem Colorite geräucherten Schinkens, woher auch der von *Virchow* gewählte Name Schinkenmilz. Beim Uebergiessen mit Jod entsteht eine diffuse dunkelbraune Farbe.

Von manchen Autoren wird angegeben, dass die Sagomilz das Anfangsstadium einer diffusen Amyloidmilz darstelle und in der That kommen Uebergänge zwischen beiden Formen vor. Aber wir müssen ausdrücklich betonen, dass wir auch in veralteten Fällen von Amyloidartung nur Sagomilz antrafen, so dass jedenfalls der Uebergang in diffuse Amyloidmilz kein notwendiger zu sein scheint.

Bei mikroskopischer Untersuchung einer Amyloidmilz findet man die Amyloidartung an den Capillaren beginnend und dann auf das bindegewebige Gerüst überschreitend. Nach *Sechten* und *Eberth* soll Amyloidartung der eigentlichen Milzzellen überhaupt nicht vorkommen, sondern letztere gehen durch Druckatrophie zu Grunde, indem durch Quellung der Bindegewebalbalken die Maschenräume zwischen ihnen ständig enger werden. *Kyber*, *Cornil* u. A. nehmen aber auch eine Amyloidartung der Milzzellen selbst an. Nach eigenen Erfahrungen will es uns vorkommen, dass man letztere früher für zu verbreitet und häufig gehalten hat, aber es sind uns doch Bilder begegnet, welche man kaum anders als für amyloid entartete Milzzellen halten konnte.

Ueber die Natur der Amyloidsubstanz, über Auffassung des Processes, ob Entartung vorhandener Elemente an Ort und Stelle, ob Infiltration mit Amyloidsubstanz von den Blutgefässen aus, ist der Abschnitt Amyloidleber zu vergleichen.

III. Symptome und Diagnose. Anfänge von Amyloidartung der Milz bleiben begreiflicherweise unerkannt. Einer Diagnose wird der Zustand erst dann zugänglich, wenn unter Umständen, unter welchen es erfahrungsgemäss zur Amyloiderkrankung zu kommen pflegt, ein harter Milztumor mit abgerundeten Rändern fühlbar wird, und wenn zugleich bretharte Leberschwellung und Albuminurie, in manchen Fällen auch Durchfall, auf eine Amyloidartung von Leber, Nieren und Darm hinweisen. Häufig wird man cachektische Zustände antreffen, von welchen es aber ungewiss bleibt, was man auf die Amyloidartung der Milz, was auf das Grundleiden zu beziehen hat.

IV. Prognose. Die Prognose ist bei Amyloidmilz ungünstig, obschon am Anfange ein Rückgängigwerden des Processes nicht unmöglich erscheint. Meist wird schon das Grundleiden die Prognose ungünstig gestalten.

V. Therapie. Behandlung symptomatisch. Besonderen Ruf haben Jod-, Eisen- und Jodeisenpraeparate. Auch kommen Trinkeuren in Jod- und Eisenbädern in Betracht.

7. Milzkrebs. Carcinoma lienis.

I. Aetiologie. Krebs der Milz ist meist secundär bei Krebs der Leber, des Magens oder der retroperitonealen Lymphdrüsen entstanden. Nur selten begegnet man primärem Milzkrebs, wovon *Grasset* fünf Fälle sammeln konnte, und auch *Mosler* eine Beobachtung mitgeteilt hat. Man hat Milzkrebs zwar schon bei sehr jugendlichen Personen gefunden, beispielsweise bei einem 12jährigen Kinde, doch liegt die Zeit seiner Entwicklung meist jenseits des 40sten Lebensjahres. Das männliche Geschlecht scheint vorzuziehen.

II. Anatomische Veränderungen. Meist handelt es sich um einen Medullarkrebs. Auch bekommt man es relativ häufig mit einem Pigmentkrebs zu thun, nach *Eiselt* unter 50 Fällen 13 Male (27 Procente). Bald trifft man in der gewöhnlich vergrößerten Milz vereinzelt Knoten an, bald ist fast die ganze Milz in Geschwulstmasse aufgegangen. Dabei kann sie sehr bedeutend an Umfang zunehmen und den grössten Theil des Bauchraumes einnehmen.

III. Symptome und Diagnose. Die Diagnose eines Milzkrebses wird nur möglich sein, wenn bei Nachweis von Krebs in anderen Organen Milzvergrößerung und höckerige Milzoberfläche erkennbar sind. Pigmentkrebs sollen binnen wenigen Tagen sehr bedeutende Volumenzunahme erfahren können.

IV. Prognose und Therapie. Prognose und therapeutische Aussichten sind gleich ungünstig.

Anhang. Ausser Krebs kommen noch relativ häufig Sarkome in der Milz vor, welche sich während des Lebens kaum von Krebs werden unterscheiden lassen. Fibrome, Enchondrome, Cysten, Dermoidcysten, Lymphangiome und Cavernome der Milz haben ganz ausschliesslich anatomisches Interesse und sind Raritäten.

8. Milzschinococc. Echinococcus lienis.

Milzschinococc kommt entweder allein in der Milz vor, oder häufiger bestehen noch Echinococcen in anderen Organen, am häufigsten in der Leber. Bald hat man es mit einfachen Säcken zu thun, bald schliessen letztere Tochterblasen ein. Das Organ kann sehr bedeutend an Umfang zunehmen und dadurch zu Compressionserscheinungen an benachbarten Gebilden: Lunge, Herz, Magen, Darm oder Blase führen, die sich durch Athmungsnoth, Erbrechen, Stuhlverstopfung und Harndrang verrathen.

Bei der objectiven Untersuchung findet man einen mit der Respiration verschiebbaren Milztumor, zuweilen — wie in einem Falle *Skoda's* — peritonitische Reibegeräusche und Prominenz. Dass letztere Echinococccblasen entsprechen, erkennt man mit Sicherheit dann, wenn sie Fluctuationsgefühl geben, doch stellen sie sich nicht selten als feste und pralle Geschwülste dar. Es bliebe alsdann die Probepunction übrig, welche freilich auch nicht immer mit Sicherheit zum Ziele führt, einmal, weil das Fluidum eiweissaltig sein und ausserdem der Echinococccnaken entbehren kann. Häufig klagen die Patienten über Schmerz in der Milzgegend. Tritt Vereiterung von Echinococccensäcken ein, so stellen sich hektische Symptome ein. Die Dauer der Krankheit kann über 16 Jahre währen (*Kuhn*).

Heilung ist nicht anders als durch chirurgische Eingriffe zu ermöglichen, welche dieselben sind wie bei Leberchinococc. Sonst kann der Tod unter Marasmus oder durch Erstickung erfolgen.

Anhang. Ausser Echinococc sind in der Milz *Pentastomum denticulatum* und *Cysticercus cellulosae* gefunden worden, die aber beide nur anatomisches Interesse besitzen.

9. Milzruptur. Ruptura lienis.

I. Aetiologie. Ruptur der Milz kommt bei unversehrtem Organe zu Stande, wenn starke Verletzungen auf die Milzgegend eingewirkt haben (Fall, Schlag, Stoss, Quetschung u. s. f.). Hat man es dagegen mit einem acuten Milztumor zu thun, so kann eine spontane Milzzerreissung eintreten, weil die Milzkapsel der zunehmenden Schwellung nicht Stand hält, oder es genügen bereits sehr unbedeutende Ereignisse (Heben, Brechbewegungen, Husten, Pressen, Berührung der Milzgegend u. s. f.), um das Ereigniss zu Wege zu bringen. Am häufigsten bekommt man Dergleichen bei Milztumoren in Folge von Abdominaltyphus oder Febris intermittens, aber auch bei exanthematischem Typhus und Cholera typhoid und selbst bei Milziartuberculose zu sehen. Relativ oft haben

Aerzte, welche in den Tropen leben, spontane Milzruptur bei Intermittensmilz zu beobachten Gelegenheit. Bei Schwangeren hat man mehrfach plötzlich den Tod dadurch eintreten gesehen.

II. Symptome und anatomische Veränderungen. Das Ereigniss vollzieht sich meist unter dem Bilde einer schweren inneren Blutung. Manche Kranke geben das Gefühl an, dass in ihrem Innern etwas geborsten sei. Sie klagen über Schmerz im Abdomen, welcher sich anfänglich an die Milzgegend hält, späterhin jedoch weiter ausstrahlt. Die Haut wird blass und kühl. Das Gesicht verfällt. Ohnmacht. Erbrechen. Unfühlbarer Puls. Zunehmende Dämpfung in der Milzgegend. Muskelzuckungen.

Der Tod gilt als Regel, obschon neuerdings *Kernig* und *Müller* je eine Beobachtung mitgetheilt haben, in welcher Heilung eintrat. Im Allgemeinen darf man eine Vernerbung nur erwarten, wenn es sich um unbedeutende Einrisse der Kapsel handelt. Zuweilen tritt der Tod sofort ein, in anderen Fällen bleibt das Leben 24—48 Stunden, selten länger (bis 6 Tage) erhalten.

Bei der Section findet man die Bauchhöhle mit Blut erfüllt, welches theils flüssig, theils geronnen ist; eigentliche peritonitische Veränderungen werden meist vermisst. In der Milzkapsel zeigt sich gewöhnlich ein unregelmässiger Längsriiss, doch kommen deren auch mehrere vor.

Eine bemerkenswerthe Beobachtung von Milzruptur beschrieb *Cohnheim*. Es bestanden hier varicöse Erweiterungen der Milzgefässe, welche geborsten waren.

III. Diagnose. Prognose. Therapie. Die Diagnose beruht darauf, dass bei bestehendem acutem Milztumor plötzlich Zeichen einer inneren Blutung auftreten und Schmerzen in der Milzgegend und zunehmende Dämpfung daselbst bestehen. Prognose ungünstig. Therapie: Eisblase, Ergotinum Bombelon subcutan zur Blutstillung, Opium bei heftigen Schmerzen, Campherinjectionen und Wein gegen drohenden Collaps.

10. Wandermilz. Lien mobile.

I. Symptome und Diagnose. Zuweilen sinkt die Milz tief in den Bauchraum hinab, so dass man sie unter dem Epigastrium, am häufigsten in der linken Fossa iliaca, aber auch im kleinen Becken oder in der rechten Darmbeingrube zu fühlen und selbst zu sehen bekommt. Dabei kann ihre Beweglichkeit so beträchtlich sein, dass sie ihren Standort bei verschiedenen Körperlagen wechselt, an jeden Punkt des Abdomens hingeführt und selbst um ihre eigene Längsaxe gedreht werden kann. Man nennt diesen Zustand bewegliche oder Wandermilz, Lien mobile. In anderen Fällen ist die Milz mit benachbarten Organen verwachsen und dadurch in der Locomotionsfähigkeit beschränkt. Gewöhnlich liegt sie derart, dass sie mit dem Hilus nach oben schaut, während ihr vorderer oberer, mit Einkerbungen versehener Rand den vorderen Bauchdecken anliegt.

Diagnostische Verwechslungen sind gemacht worden mit Nieren- und Netztumoren, mit Geschwülsten des Ovariums und mit Gravidität. Letzteres geschah bei einer Frau, welche mitunter wehenartige Schmerzen verspürte.

II. Aetiologie und anatomische Veränderungen. Der Zustand wird in seiner Entstehung begünstigt durch ein schlaffes und langes Ligamentum gastro-lienale. Schlag und Stoss in die Milzgegend, Heben schwerer Lasten und Hustenkrankheiten bringen ihn zur allmäligen Entwicklung. Eine besonders ergiebige Quelle geben aber Milztumoren, vor Allem diejenigen nach Intermittens ab, weil alsdann das vermehrte Milzgewicht an den Aufhängebändern des vergrösserten Organes zerrt und damit zu Milzdislocation führt. Das Ligamentum gastro-lienale sammt Arterien und Venen der Milz und mit ihnen das Pancreas werden zu einem länglichen Strange ausgezogen, welcher

oft um die Längsaxe gedreht erscheint. Das Pancreas kann allgemach wieder frei werden. Auch kommt es vor, dass die Milzgefässe obliteriren, oder dass die Milz von ihren Ligamenten ganz befreit wird, worauf sie fettiger Degeneration und Atrophie anheimfällt.

Die objectiven Symptome bestehen in dem Nachweise einer Geschwulst von der Form der Milz, wobei man namentlich auf etwaige Crenae lienis aufmerksam zu sein hat. In einem Falle meiner Beobachtung konnte man bei einem mageren Frauenzimmer den Tumor in seiner charakteristischen Form durch die Bauchdecken sehen; auch gelang es hier im Hilus der Milz die pulsirende Milzarterie zu fühlen. Es fehlt die Milzdämpfung an der gewöhnlichen Stelle, die erst wieder zum Vorschein kommt, nachdem die Milz in das linke Hypochondrium reponirt ist.

Manche Kranke bleiben von subjectiven Beschwerden frei, so dass die Wandermilz zufällig bei ihnen entdeckt wird. Andere klagen über Zerrungsgefühl, Schmerz, bei Verwachsung mit Blase und Mastdarm über Stuhl- und Harndrang, zuweilen auch über Lähmung in den unteren Extremitäten und Formicationen daselbst, Folgen von Druck auf die austretenden Nerven.

In einer Beobachtung von *Kiepert* entstanden Schmerzen in der linken Schulter, sobald die Milz comprimirt wurde. *Wassiljew* fand abwechselnd Verkleinerung und Vergrößerung des dislocirten Organes, Verkleinerung namentlich im Sommer bei stärkeren körperlichen Bewegungen. Zur Zeit der Verkleinerung bestand heitere, andernfalls trübe Gemüthsstimmung.

Coomans & de Cnacp beschrieben eine Beobachtung, in welcher die bis in die rechte Fossa iliaca dislocirte Milz das Ileum so gedrückt hatte, dass der Tod durch Darmverschluss eintrat. Anders lagen die Dinge in einem von *Babesin* mitgetheilten Falle. Hier hatten sich Schlingen des Ileums in einer abnormen Spalte des verlängerten Ligamentum gastro-lienale eingeklemmt. *Klob* und *Rokitansky* beobachteten Gangraen des Fundus ventriculi, in einem anderen Falle Magendilatation; erstere entstand durch übermäßige Zerrung und Verschluss der Fundusarterien, letztere durch Druck von Seiten des zerrten Pancreas auf das Duodenum. *Barbarotto* beschrieb Wandermilz und Wanderleber an einer Person.

III. Therapie. Ist die dislocirte Milz vergrößert, so wende man zunächst zur Verkleinerung die Bd. IV, pag. 84. aufgeführten Heilmittel an. Zur Reposition der Milz sind Bandagen nach Art von Bruchbändern zu benutzen. Ultimum refugium ist die Splenectomie.

Anhang. Ausser der Wandermilz kommen noch andere Lageveränderungen der Milz angeboren oder erworben, vorübergehend oder bleibend vor. Unter den angeborenen Dislocationen der Milz erwähnen wir den Situs viscerum inversus, bei welchem die Milz rechts, die Leber links zu liegen kommen. Der Zustand kann sich auf Milz und Leber beschränken (*Mosler. Salamone-Marino*) oder auch die übrigen Eingeweide des Brust- und Bauchraumes betreffen.

Bei Pleuritis, Pneumothorax, Wirbelsäulenverkrümmung und Thoraxdeformitäten kommt eine Verschiebung der Milz nach abwärts nicht selten vor, und umgekehrt wird die Milz durch Meteorismus, Unterleibstumoren und Aehnliches häufig nach Oben gedrängt.

II. Aneurysma der Milzarterie. Aneurysma arteriae lienalis.

Aneurysmen der Milzarterie sind seltene Vorkommnisse. In einem von *Heppner* beobachteten Falle konnte man im Epigastrium die Pulsationen eines apfelgrossen Tumors fühlen, während eine 56jährige Patientin von *West* an Haematemesis, Schmerzen im Bauche, an Flatulenz und Durchfall gelitten hatte und durch Blutbrechen zu Grunde ging. Bei der Section fand man alte Verwachsungen zwischen Aneurysma und Pancreas und Magen, mit Durchbruch des Aneurysmas in letzteren.

CAPITEL IX.

Krankheiten des Stoffwechsels.

1. Fettsucht. Polysarcia.

(*Fettleibigkeit. Corpulenz. Adipositas universalis. Lipomatosis universalis. Obesitas. Pimelosis nimia.*)

I. Aetiologie. Als Fettsucht bezeichnet man eine excessiv vermehrte Ansammlung von Fett zunächst im Unterhautbindegewebe und an jenen inneren Oertlichkeiten (Mediastinum, Epicard, Netz, Mesenterium, Appendices epiploicae des Dickdarmes, Nierenkapsel u. s. f.), welche sich auch unter gesunden Verhältnissen durch besonders grossen Fettreichthum auszeichnen. Der Uebergang vom Physiologischen zum Pathologischen vollzieht sich zwar ganz allmählig, aber trotzdem wird man in praxi kaum ernstlich in Erwägung zu ziehen haben, ob man vorhandene Erscheinungen als Gegenstand ärztlicher Behandlung betrachten soll oder nicht.

Das Leiden ist ausserordentlich verbreitet und bringt dem Befallenen nicht allein grosse Beschwerden, sondern auch bedenkliche Lebensgefahr. Lehrte doch schon *Hippokrates*, dass Fettleibige kein hohes Alter zu erreichen pflegen.

Unter den Ursachen der Fettleibigkeit hat man mittelbare (praedisponirende) und unmittelbare zu unterscheiden; meist wirken zu gleicher Zeit mehrere ein.

Unter den praedisponirenden Ursachen ist vor Allem hereditäre Anlage zu nennen. Bekannt ist, dass in vielen Familien Fettleibigkeit erblich ist. Mitunter sind nur einzelne Familienmitglieder betroffen, so dass man beobachtet, dass unter annähernd gleichen Lebensverhältnissen der eine Theil mager bleibt, während der andere fettleibig wird. Aller Wahrscheinlichkeit nach handelt es sich hier um eine ererbte mangelhafte Oxydationskraft der Zellen.

Auf die Entstehung von Fettleibigkeit erweist sich das Lebensalter als einflussreich. Man begegnet dem Leiden häufig

im Säuglingsalter und jenseits des 40sten Lebensjahres, während die Kindheit und das kräftige arbeitsthätige Mannesalter meist frei bleiben. Von Manchen wird angegeben, dass sich bei Männern besonders zwischen dem 40—50sten, bei Frauen dagegen jenseits des 50sten Lebensjahres Neigung zu Fettsucht bemerkbar macht.

Auch nach dem Geschlechte richtet sich das Vorkommen von Fettsucht, denn keinem Zweifel unterliegt es, dass Frauen mehr zu dem Uebel neigen als Männer.

Je ruhiger und sesshafter die Lebensweise ist, um so grösser die Gefahr einer ausbrechenden Fettsucht. Daher die Beobachtung, dass sich Leute, welche in Ruhe ihren Lebensabend beschliessen wollen, oder die durch Amputation, Lähmungen oder ähnlich wirkende Zustände des Gebrauches der Beine beraubt worden sind, häufig eines mehr und mehr zunehmenden Leibesumfanges zu „erfreuen“ haben.

Nicht ausser Acht zu lassen hat man Racenunterschiede. So zeichnen sich Ungarn, Walachen, Orientalen, Südsee-Insulaner und Hottentotten durch Neigung zu Fettleibigkeit aus, welche freilich wegen perverser Richtung des Formen- und Schönheitssinnes durch die Lebensweise noch möglichst begünstigt wird.

Auch feuchtem, nebligem und warmem Klima sagt man nach, dass es der Entstehung von Fettsucht Vorschub leistet, womit die Neigung der Holländer zur Corpulenz in Zusammenhang gebracht wird.

Die aufgeführten Hilfsmomente könnten wohl meist wirkungslos gemacht werden, wenn nicht in vielen Fällen Fehler in der Ernährung als unmittelbare Veranlassung für Fettsucht hinzukämen. Es kann hierbei in zweifacher Richtung gesündigt werden, nämlich durch eine zu reichliche und ausserdem durch eine unzweckmässig zusammengesetzte Kost.

Man kann diese Dinge nicht gut anders verstehen, als wenn man über die Principien des menschlichen Stoffwechsels vollkommen klar ist. Bekanntlich bestehen unsere Nahrungsmittel ausser aus Wasser und Salzen aus Eiweisskörpern, Fetten und Kohlehydraten. Das Fett der Gewebe stammt vorwiegend aus den Eiweisskörpern, welche bei ihrer Verbrennung in stickstoffhaltige und stickstofflose Körper zerfallen und in letzteren die Fettbildner repräsentiren. Ob Fett, welches mit der Nahrung eingenommen wurde, direct in Körperfett übergeht, ist nicht mit Sicherheit entschieden, jedenfalls kommt dieser Bildungsmodus quantitativ gegenüber dem ersteren gar nicht in Betracht. Vor Allem aber geht aus neueren Stoffwechseluntersuchungen hervor, dass entgegen der älteren, namentlich von *v. Liebig* gestützten, Annahme aus Kohlehydraten gewöhnlich nicht Fett entsteht, oder doch nur dann, wenn sie in sehr grosser Menge mit der Nahrung aufgenommen werden.

Das aus den Eiweisskörpern der Nahrung gebildete Fett ist zunächst bestimmt, durch fortschreitende Oxydation in einfachere chemische Körper zu Kohlensäure und Wasser zu verbrennen. Man ersieht also, dass, wenn die Eiweisszufuhr und dementsprechend die Fettbildung eine excessiv grosse ist, die Möglichkeit eintritt, dass die oxydirenden Kräfte nicht mehr ausreichen, um das Fett zu zerspalten, so dass es in abnorm reichem Maasse in die Gewebe abge-

setzt wird. In praxi besteht diese Möglichkeit vielleicht seltener als eine abnorm reiche Fettbildung in Folge von unzweckmässig zusammengesetzter Nahrung, und vor Allem kommt hier eine unvernünftige Verbindung von Eiweisskörpern und Kohlehydraten in Betracht.

Werden neben Eiweisskörpern in überreicher Menge Kohlehydrate genossen, so nehmen letztere als Körper, welche leichter oxydirbar sind, als die aus den Albuminaten gebildeten Fette, in erster Reihe die zur Oxydation verfügbaren Kräfte des Organismus in Anspruch, und es bleiben demzufolge die gebildeten Fette unverbrannt und werden angesetzt.

Kein Wunder also, dass Leute, welche den Tafelfreuden ergeben sind, reichlich Nahrung zu sich nehmen und ausser grossen Mengen von Albuminaten noch Mehlspeisen, süsse Compots, Bier, Wein, Champagner oder andere Alkoholica lieben, mit Fettsucht zu kämpfen haben. Begreiflich, dass der Alkoholist fett wird, und dass das gleiche Schicksal Frauen ereilt, welche sich in Kuchen und Süssigkeiten bei Tage und oft auch bei Nacht gütlich thun.

Die vorausgehenden Erörterungen machen klar, was die alltägliche Erfahrung seit Alters her gelehrt hat, dass sich die Nahrungsaufnahme nach dem Stoffverbrauche zu richten hat. Ein bisher thatkräftiger Mensch wird, wenn er sich zur Ruhe setzt und mit der Nahrungsmenge ungeschmälert fortfährt, in die Gefahr kommen, fettleibig zu werden, weil in Folge von durch Ruhe verminderten Oxydationsvorgängen die gebildeten Fette nicht vollends verbrannt werden. Säuglinge neigen zu Fettleibigkeit, weil ausser körperlicher Ruhe noch eine an Kohlehydraten reiche Nahrung — Milch — in Betracht kommt. Eine verminderte Oxydation der Fette dürfte auch bei hereditärer Fettleibigkeit in Betracht kommen, zumal man beobachtet, dass sich dergleichen Personen häufig durch schlaffe Constitution und phlegmatisches Temperament auszeichnen, Umstände, unter welchen man eine verminderte Oxydation anzunehmen pflegt.

Als unmittelbare Ursache der Fettsucht werden Blutverluste angesehen, weil dieselben durch Verarmung des Blutes an rothen Blutkörperchen die Oxydationskraft des Körpers bedeutend beschränken.

Auf dasselbe hinaus laufen anaemische Zustände, woher man nicht selten bei Bleichsucht, progressiver pernicioöser Anaemie, Lungenschwindsucht, Lymphdrüsentuberculose (Scrophulose), Addison'scher Krankheit und selbst in den ersten Stadien eines Krebses Fettleibigkeit zu sehen bekommt.

Auch kann sich aus gleichem Grunde in der Reconvalescenz nach schweren Krankheiten, z. B. nach überstandenen Abdominaltyphus, Fettsucht entwickeln. Mehrfach sah ich Dergleichen auch nach geheilter Scharlachnephritis bei Gelegenheit einer grossen Scharlachepidemie in Göttingen.

Vielfach ist auf den Zusammenhang von Fettleibigkeit mit Störungen in den sexuellen Organen und Functionen hingewiesen worden. Schon die Laien behaupten, dass übermässiger Geschlechtsgenuss mager, Enthaltbarkeit dagegen fett mache. Wiederholentlich hat man Fettsucht bei Personen mit mangelhaft entwickelten Genitalien beobachtet. Auch sollen bei Männern und Frauen Castration, bei Frauen Amenorrhoe und Sterilität zu Fettsucht führen. Vielfach

hat man wohl Ursachen und Folgen vermengt; auch dürfte öfter die begleitende Anaemie Schuld an der Fettleibigkeit gehabt haben. Zuweilen werden Frauen nach dem ersten Wochenbette auffällig fettleibig, namentlich wenn sie ihre Kinder nicht selbst gestillt haben.

Fast immer ist Fettsucht ein erworbenes und meist erst jenseits der Pubertät in die Erscheinung tretendes Uebel, doch sind einzelne Beobachtungen von angeborener Adipositas bekannt geworden. *Wulf* beschrieb eine Beobachtung, in welcher ein während der Geburt abgestorbenes Kind 62½ Ctm. lang, 8250 Grm. schwer war und den Eindruck eines $\frac{1}{4}$ jährigen Kindes erweckte, während die normalen Ziffern bekanntlich nur 50 Ctm. und 3330 Grm. betragen. In einem Falle von *Wright* hatte das Körpergewicht 6123 Grm. erreicht.

II. Anatomische Veränderungen. Unter den anatomischen Veränderungen fällt vor Allem die ungewöhnlich reichliche Entwicklung des Panniculus adiposus auf, der an manchen Stellen, namentlich an den Bauchdecken, bis handbreite Fettmassen darstellt. Die Musculatur zeichnet sich häufig durch blass-braungelbe oder fahlgelbe Farbe aus. Bei hochgradiger Fettleibigkeit findet man ergiebige Fettentwicklung im intermusculären Bindegewebe; auch kann es zum Druckschwunde von Muskelfasern und zu theilweiser fettiger Entartung gekommen sein. Oft zeichnet sich auch das Knochenmark durch grossen Fettreichthum aus.

Das mediastinale Zellgewebe nimmt meist an der abnorm reichlichen Fettablagerung theil. Gewöhnlich haben auch unter dem Epicard starke Fettwucherungen stattgefunden, wie das früher bei Besprechung des Fettherzens geschildert worden ist. Druckatrophie und fettige Degeneration der Herzmuskelfasern sind mitunter Folge davon. In manchen Fällen ist der linke Ventrikel hypertrophisch.

Atheromatöse Veränderungen auf der Intima der grossen Gefässe sind nicht seltene Befunde. Zuweilen bietet das Blutserum milchig trübe, emulsive Eigenschaften dar, Folge eines ungewöhnlichen Fettgehaltes in Tröpfchenform, sogenannte Lipaemie.

Besonders fettreich pflegt das grosse Netz zu sein. *Boerhave* beobachtete einen Fall, in welchem dasselbe 10 Pfund schwer war. Desgleichen findet man nicht selten die Appendices epiploicae des Dickdarmes in umfangreiche Fettklumpen umgewandelt. Die Nierenkapsel speichert in der Regel so viel Fett in sich auf, dass man sehr tiefe Durchschnitte zu machen hat, ehe man das Nierenparenchym erreicht. In den Nieren selbst werden mitunter Anhäufungen von Fetttropfen in den Epithelzellen der Harncanälchen gefunden. Häufiger als die Nieren bietet die Leber den Zustand von Fettleber dar. Begreiflicher Weise haben die im Abdomen aufgestapelten Fettmassen im Verein mit der Vergrösserung der Leber nicht anders Platz, als wenn das Zwerchfell stark nach oben gedrängt ist. Dadurch erscheinen die Lungen comprimirt, woher man bei manchen Autoren von einem abnorm kleinen Lungenvolumen zu lesen bekommt.

III. Symptome. Die Erscheinungen von Fettsucht entwickeln sich fast immer allmählig; selten handelt es sich um einen mehr acuten Verlauf, bei welchem die Kranken binnen wenigen Wochen sichtlich an Körperfülle wachsen. Zunahme des Körperrumfanges und Körpergewichtes ist das greifbarste äussere Zeichen. Am frühesten

und reichlichsten pflegt sich die abnorme Körperfülle an solchen Stellen bemerkbar zu machen, welche schon bei Gesunden einen üppigen Panniculus beherbergen; genannt seien als solche Wangen, Kinn, Brustwarze, Nacken, Schulter, Streckseite der Extremitäten, Rückenfläche der Hände und Füße, Bauchdecken, Mons veneris, Labien und Gesäss. Begreiflicher Weise gehen damit grobe Verunstaltungen der Körperform Hand in Hand.

Die Gesamtform des Körpers nähert sich mehr der Gestalt einer Kugel. Die Backen hängen an dem Gesichte schlaff herab; die Lidspalte erscheint durch Hinaufdrängen des unteren Augenlides verkleinert; das Kinn ist scheinbar nach einwärts gezogen, weil sich unter ihm eine oder zwei mit Fett gepolsterte Hautfalten hervordrängen, sogenanntes Doppelkinn. Die Gesichtszüge erscheinen ausdruckslos, schlaff, fast blöde und stupid. Am Auge wird die frühzeitige Entwicklung eines Greisenbogens, Gerontoxon, bemerkbar, der einer Verfettung von Hornhautkörperchen an der Corneo-Scleralgrenze seinen Ursprung verdankt.

Der Hals erscheint verkürzt und gewissermaassen dem Rumpfe dicht aufsitzend. Im Nacken wölben sich häufig dicke Querfalten der Haut hervor. Die Brust zeichnet sich ganz besonders durch grossen Fettreichthum aus, desgleichen die Bauchhaut, so dass letztere mitunter bis auf die Oberschenkel herabhängt und sich auf ihnen scheuert. Der Nabel ist bald ungewöhnlich tief eingesunken, bald nach vorn stark prominent. Nicht selten ist ein Nabelbruch vorhanden. Die Genitalien erscheinen oft in den umgebenden Fettmassen wie tief eingesenkt und vergraben. Varicocele ist keine seltene Complication von Fettsucht und als eine Folge von Circulationserschwerung zu betrachten. Oft nimmt das Gesäss monströsen Umfang an, so dass es kissenartig nach aussen hervortritt. Am After trifft man häufig Erweiterung der haemorrhoidalen Venen an. Beträchtliche Entwicklung des Fettpolsters auf dem Handrücken verunstaltet die Hand und giebt ihr eine schwammige und unangenehme Beschaffenheit.

Die Patienten zeigen meist einen watschelnden und breitbeinigen Gang und haben wegen des veränderten Schwerpunktes Kopf und Oberkörper stark nach hinten gehalten, so dass ihr Gang etwas Gespreiztes bekommt. Dazu gesellt sich grosse Unbeholfenheit und Langsamkeit der Bewegungen; kein Wunder, dass Fettleibige oft Gegenstand des Spottes werden.

Der mit einem Centimetermaasse bestimmte Umfang der einzelnen Körperregionen erreicht nicht selten erstaunliche Werthe.

Gleiches gilt von dem Körpergewicht. Mit den grössten Werth besass ein Engländer Bright, 609 Pfunde, doch wird von einem fettleibigen Amerikaner berichtet, dass er 1100 Pfunde (? *Wadd*) gewogen habe.

Auch bei Kindern kommen, wenn sich bereits bei ihnen gegen die Regel Fettleibigkeit entwickelt, sehr hohe Ziffern vor. Wir nennen folgende Beispiele:

Barkhausen	1 $\frac{1}{2}$ -jähriger Knabe	53	Pfunde
Kästner	4jähriges Mädchen	82	"
Benzenberg	4jähriges Mädchen	137	"
Weinberger	5jähriger Knabe	189	"
Bartolinus	11jähriger Knabe	200	"
Regnella	11jähriges Mädchen	450	"

Das specifische Gewicht des Körpers nimmt mit zunehmender Fettleibigkeit ab, woher sich dickleibige Personen leicht über Wasser halten, namentlich über salzhaltigem und dadurch specifisch schwerem Meereswasser.

Je nach der Hautfarbe hat man zwei Arten von Fettleibigkeit unterschieden und sie als plethorische und anaemische Fettleibigkeit benannt. Plethorische Fettleibige haben ein stets geröthetes und congestionirtes Gesicht und klagen über Blutandrang zum Kopfe, häufig auch über Schwindel und Ohrensausen, während anaemische blass und blutarm aussehen.

Die Haut der Fettleibigen ist meist sammetweich und zart. Sie neigt zu Entzündungen, welche besonders oft als Eczema intertrigo in der unteren Brustfalte, am Nabel und zwischen den Gesässfalten zu finden sind. Auch kommen häufig Aene vulgaris und Aene rosacea vor.

Meist bestehen vermehrte Talg- und Schweisssecretion. Der Talg sammelt sich nicht selten reichlich zwischen den Hautfalten an und verbreitet nach vorausgegangener Zersetzung einen widerlich ranzigen Geruch. Die vielbeschriebenen Fettschweisse sind nichts Anderes als ein Gemisch von Schweiss und Hauttalg.

Das Temperament der Fettleibigen ist meist phlegmatisch. Ja! es wird ihnen vielfach Energie, Ausdauer und Lust zu geistiger und körperlicher Thätigkeit abgesprochen, Dinge, welche um so mehr zunehmen, je mehr die Fettleibigkeit überhand nimmt. Sicher ist, dass hierbei viel Uebertreibung mitspielt, aber ebenso gewiss, dass Fettleibige um der Unbequemlichkeiten und Beschwerden willen körperliche Bewegungen zu meiden lieben. An Vielen wird ungewöhnliche Schlagsucht bemerkbar. Häufige Klagen sind rheumatoide Muskelschmerzen, wohl Folgen der durch starke Schweisse reichlich gebotenen Gelegenheit zu Erkältungen.

Der Puls zeichnet sich häufig durch grosse Frequenz aus, so dass Ziffern über 100 in der Minute nicht selten sind. Auch ist er nicht selten arrhythmisch. Fettsüchtige leiden oft an Dyspnoe in Folge von beschränkter Thätigkeit des Herzens und behinderter Bewegung der Lungen durch das hinaufgedrängte Zwerchfell; auch Mangel des Blutes an Haemoglobin trägt in manchen Fällen Schuld daran. Nicht selten kommen Oedeme als Folge von Circulationsstockungen vor. Aus gleichem Grunde entwickeln sich häufig Varicen an den Beinen.

Der Percussionsschall über dem Thorax ist wegen abnormer Dicke der Brusthaut meist wenig laut; auch erscheinen die Athmungsgeräusche leiser, theils weil das dicke Fettpolster dieselben dämpft, theils weil die Lungen verminderte Athmungsbewegungen vollführen. Circulationsstörungen und grosse Neigung zu Erkältungen in Folge der Schweisse unterhalten eine Praedisposition zu Katarrhen in den Luftwegen.

Intensive Dämpfung auf dem Brustbeine lässt auf starke Fettansammlung im mediastinalen Zellgewebe schliessen. >

Die Herzdämpfung erscheint mitunter verbreitert, der Spitzenstoss des Herzens nach auswärts gerückt. Die Herztöne sind meist leise; mitunter bekommt man systolische Herzgeräusche zu vernehmen, oder falls Hypertrophie des linken Ventrikels besteht, ist

der zweite Aortenton accentuirt, bei Arteriosclerose wohl auch von klingendem Charakter. *Leichtenstern* fand im Blute verminderten Haemoglobingehalt (Folge von Verfettung des Knochenmarkes?). *Kisch* dagegen giebt an, dass der Haemoglobingehalt namentlich bei Männern nicht selten erhöht sei, und dass Frauen häufiger an der anaemischen, Männer an der plethorischen Form der Fettsucht zu leiden schienen.

Bestehende Fettleber wird man häufig mehr vermuthen, als physikalisch nachweisen können, weil die abnorm dicken Bauchdecken, welche man mitunter kaum zur Falte erheben kann, die Leber den physikalischen Untersuchungsmethoden unzugänglich machen. Genaueres über Symptome von Fettleber und Fettherz vergl. Bd. I, pag. 188 und Bd. II, pag. 415.

Bei Fettleibigen kommen nicht selten Veränderungen an den Geschlechtsorganen vor. Bei Frauen findet man Menstruationsanomalien, zu frühes Aufhören der Menses, Sterilität, Katarrhe der Genitalschleimhaut, Deviationen des Uterus und Ovarienkrankheiten. Ursachen dafür sind Circulationsstörungen und Verdrängung der Geschlechtsorgane durch Fettmassen, welche im Abdomen aufgestapelt sind. Bei Frauen und Männern beobachtet man nicht selten Verminderung der Geschlechtslust und selbst Widerwillen gegen den Coitus. *Kisch* fand öfters bei Männern im Sperma Mangel an Samenfäden, welcher sich bis zur Azospermie steigerte. Kinderlosigkeit kann demnach in der Ehe von Fettleibigen sehr verschiedene Ursachen haben, selbst rein mechanischer Natur sein, weil eine reiche Fettentwicklung gerade in der Umgebung der Genitalien das mechanische Zustandekommen des Beischlafes stört.

Unter den Veränderungen im Harn ist vor Allem häufiges Auftreten von Sedimenten der Harnsäure und ihrer Salze, seltener des oxalsauren Kalkes zu gedenken, Erscheinungen, welche mit der abnorm reichlichen Einführung von Albuminaten in der Nahrung und mit nicht genügender Oxydation derselben in Zusammenhang stehen. Mitunter tritt vorübergehend Zucker im Harn auf, eine Erscheinung, welche oft gleichgiltig, in anderen Fällen aber von Bedeutung ist, weil sie die Vorläufer eines späteren Diabetes mellitus darstellt. Von älteren Autoren wird auch das Vorkommen von Fetttropfen im Harn, Lipurie, behauptet.

Katarrhe der Magen- und Darmschleimhaut pflegen sich bei Fettleibigen häufig einzustellen. Theils mag zu reichliche Nahrungsaufnahme Schuld daran tragen, zum anderen Theil hängen diese Dinge mit mechanischer Behinderung der Magen-Darmbewegungen durch die im Abdomen angehäuften Fettdeposita und mit Circulationsstockungen zusammen. Das Vorhandensein von letzteren wird auch durch die häufige Entwicklung von Haemorrhoiden bewiesen. Meist besteht gleichzeitig Obstipation.

Mit Recht schreibt schon der Volksmund Fettleibigen geringes Widerstandsvermögen zu. Der Fettleibige ist meist nur geringer körperlicher Arbeit fähig, schon deshalb, weil oft die Muskeln durch intermusculäre Fettwucherung atrophisch und leistungsuntüchtig geworden sind. Auch macht sich nicht selten Neigung zu Ohnmachten und zu nervösen und hysterischen Beschwerden bemerkbar.

Besonders tritt dieselbe bei allen fieberhaften Krankheiten hervor, so dass letztere für den Fettleibigen besonders gefährlich sind. Der Tod erfolgt dabei häufig durch Herzlähmung. Dazu kommt, dass nach Untersuchungen von *v. Liebermeister* eine Herabsetzung der erhöhten Körpertemperatur durch Bäder bei Fettsüchtigen schwerer als bei Mageren gelingt. Auch gegen allgemeine Blutentziehungen erweisen sich Fettleibige besonders empfindlich, so dass man bei ihnen mit der Anwendung derselben sehr vorsichtig sein muss, falls man nicht Tod durch Herzparalyse herbeiführen will. Nach Einigen soll auch die Benutzung von Quecksilberpräparaten Gefahr bringen.

Die Erfahrung lehrt, dass Fettsucht eine Praedisposition zu anderen Krankheiten abgibt. Nicht selten leiden Fettleibige an Erscheinungen von Gicht. Auch Steinbildung in den Harn- und Gallenwegen kommt bei ihnen häufig vor. Oft entwickeln sich Symptome eines Diabetes mellitus. Von manchen Seiten wird noch häufige Entwicklung von Krebs und multipler Furunculose behauptet. *Bohn* führt neuerdings Gesichtseczem auf Fettleibigkeit der Säuglinge zurück. Pancreasblutungen mit schnellem letalem Ausgange kam relativ oft bei Fettleibigkeit vor.

Der Tod kann in Folge von Fettsucht unter sehr verschiedenen Umständen erfolgen. Häufig hängt er mit Functionsstörungen des Herzens zusammen, wobei er bald plötzlich durch Lähmung, seltener durch Ruptur des Herzmuskels oder durch acutes Lungenödem oder allmählig unter überhandnehmenden Staunungserscheinungen zu Stande kommt. Oft tritt Hirnblutung auf, welche mehr indirect mit der Fettsucht, direct mit von ihr abhängigen arteriosclerotischen Gefäßveränderungen in Zusammenhang steht.

Die alte Fabel der Selbstverbrennung der Fettsüchtigen verdient kaum noch genannt zu werden.

IV. Diagnose. Fettsucht macht so greifbare und leicht erkennbare Symptome, dass die Diagnose meist auf den ersten Blick gesichert ist.

V. Prognose. Die Prognose ist ernst. Der Gefahren giebt es viele, und falls der Fettsüchtige nicht im Stande ist, sich zu beherrschen und auf manche Genüsse des Lebens zu verzichten, geht er meist mit Sicherheit einem frühen und oft qualvollen Ende entgegen.

VI. Therapie. Bei einzelnen Formen der Fettsucht kann Spontanheilung erfolgen. Vor Allem gehört dahin die Fettleibigkeit der Säuglinge, welche meist zum allmählichen Schwinden kommt, je mehr die Kinder ihre Muskeln gebrauchen und sich namentlich auf eigenen Beinen bewegen und eine andere, an Kohlehydraten weniger reiche Nahrung als Milch bekommen.

Auch Fettsucht, welche sich nach Blutverlusten, durch Anaemie oder in der Reconvalescenz von schweren Krankheiten entwickelt hat, kann von selbst rückgängig werden, sobald sich die genannten Störungen ausgeglichen haben.

Die meisten Fälle von Fettsucht sind, wie früher ausgeführt, auf Fehler der Ernährung zurückzuführen, bald auf diese allein,

bald auf sie im Verein mit anderen Hilfsursachen. Auch wurde bereits hervorgehoben, dass dabei meist nach zwei Richtungen gefehlt wird, indem einmal zu grosse Mengen von Nahrung und ausserdem namentlich zu viel Kohlehydrate eingeführt werden. Behandlungsmethoden, zu reichlich angesetztes Fett wieder aus dem Körper zu entfernen, giebt es mannigfaltige, und man muss hier wie auf anderen Gebieten individualisirend zu Werke gehen.

Es ist ein Verdienst *Ebstein's*, neuerdings durch den praktischen Erfolg gezeigt zu haben, dass eine relativ reichliche Einfuhr von Fetten der weiteren Entwicklung von Fettsucht entgegen früheren Anschauungen nicht Vorschub leistet, sondern sie hemmt und zum Schwinden bringt. Freilich hat schon *Hippokrates* eine fetthaltige Diaet empfohlen, und auch *Wunderlich* berichtet, Fettleibigkeit durch Leberthracuren beschränkt zu haben. Zugleich haben die Fette die Eigenschaft, dass sie das Nahrungsbedürfniss, ebenso das Verlangen nach Getränk beschränken, so dass sich bei reichlicher Einnahme von Fetten verminderte Nahrungsaufnahme von selbst ergibt. Begreiflicher Weise ist aber mit einer Entfettungscur von wenigen Wochen noch nichts gewonnen, denn wenn der Kranke zur alten unzweckmässigen Ernährungsweise zurückkehrt, wird er die einstige Corpulenz nicht nur schnell wieder eingeholt, sondern auch nicht selten überholt haben. Es ist nothwendig, dauernd den diätetischen Vorschriften nachzukommen.

Ebstein giebt im Detail für einen Erwachsenen etwa folgende Lebensweise an: es werden nur drei Mahlzeiten eingenommen, und zwar: 1. Frühstück, bestehend aus einer grossen Tasse schwarzen Thees (circa 250 Cbcm.) ohne Milch und Zucker, 50 Grm. Weiss- oder gerösteten Hausbrodes mit reichlich Butter, im Sommer um 6—6 $\frac{1}{2}$ und im Winter um 7 $\frac{1}{4}$ Uhr. 2. Mittagsbrod, 2—2 $\frac{1}{2}$ Uhr: Suppe (häufig mit Knochenmark), 120—180 Grm. gebratenen oder gekochten, namentlich fetten Fleisches mit fetter Sauce, Gemüse in mässiger Menge, vor Allem Leguminosen, aber auch Kohlarten, dagegen keine Kartoffeln und wegen ihres Zuckergehaltes auch keine Rüben. Als Compot Salat oder etwas Backobst ohne Zucker. Zum Dessert frisches Obst; als Getränk 2—3 Glas leichten Weissweines. Bald nach Tisch eine grosse Tasse schwarzen Thees ohne Milch und Zucker. 3. Abendbrod um 7 $\frac{1}{2}$ —8 Uhr: im Winter regelmässig, im Sommer ab und zu eine grosse Tasse schwarzen Thees ohne Milch und Zucker, ein Ei, je nachdem fetten Braten, Schinken, Cervelatwurst, geräucherten oder frischen Fisch, 30 Grm. Weissbrodes mit viel Butter, gelegentlich etwas Käse oder frisches Obst.

Also wohlgemerkt, der Fettleibige darf nicht nur, sondern er soll relativ reichlich Fett zu sich nehmen, so dass ihm gute Butter, fettes Fleisch, fette Saucen, fetter Schinken, fette Fische, Gänseleberpastete u. Aehn. anzuempfehlen sind. Dagegen sind Kohlehydrate und damit folgende Nahrungsmittel möglichst zu meiden: Kartoffeln, Mehlspeisen, Kuchen, Zucker, Milch, Bier, Schnaps, Champagner u. Aehn.

Ausser genauen Vorschriften über die Menge und Art der Nahrungsmittel halte man noch darauf, dass sich Fettleibige nicht zu warm kleiden, sich nur in mässig temperirten Wohnräumen bewegen, kalte Bäder gebrauchen, nicht zu viel schlafen und reichlich körperliche Bewegungen machen. Es sind daher Turnen, Reiten, Spaziergänge und Fusstouren im Gebirge dringend anzurathen.

Handelt es sich um anaemische Fettleibige, so verordne man noch Eisenpraeparate oder im Sommer den Gebrauch von Kissinger, Homburger oder Marienbader Brunnen.

Nach zahlreichen eigenen Erfahrungen kann berichtet werden, dass Fettleibige, welche dem angegebenen *Ebstein'schen* Regimen folgen, schnell und namentlich in der ersten Zeit rasch an Körper-

fülle abnehmen, sich körperlich und geistig frischer fühlen und gerne manchen Genüssen des Lebens entsagen, denen sie vielleicht vordem leidenschaftlich gefröhnt haben. Aber es kommen Personen vor, welchen der Fettgenuss, obschon er sich eigentlich unterhalb der für den Gesunden gestatteten Maasse hält, so unangenehm ist und so unüberwindlichen Ekel und Widerwillen gegen jede Speise hervorruft, dass man an ihnen die geschilderte Behandlungsmethode nicht durchzuführen vermag. Auch habe ich mehrfach gesehen, dass manche Patienten nach Einhaltung des *Ebstein'schen* Regimens einen überaus empfindlichen Magen bekamen, so dass auch der vorsichtigste Genuss von fester Speise Magendrücken, Erbrechen und Durchfall erzeugte. In zwei Fällen meiner Behandlung, bei einem Manne und einer Frau, blieben nach eingetretener Abmagerung unter der Haut zahlreiche härtliche runde Tumoren bis über Pflaumengrösse zurück, welche schmerzlos waren und den Eindruck von bindegewebsreichen Lipomen machten.

Auf einem anderen Wege hat *Oertel* neuerdings mit trefflichstem Erfolge versucht, Fettsucht zu heilen. Rücksichtlich der Nahrungsmenge stimmen begreiflicherweise *Ebstein's* und *Oertel's* Vorschläge darin überein, dass die Menge der Nahrungsmittel auf das niedrigste Maass zu beschränken ist. Während aber *Ebstein* relativ viel Fett, dagegen möglichst wenig Kohlehydrate vorschreibt, verordnet *Oertel* umgekehrt möglichst wenig Fett und relativ mehr Kohlehydrate. Vor Allem aber legt *Oertel* Gewicht auf eine Beschränkung der Flüssigkeitszufuhr, ja! er sucht sogar dem Körper dadurch reichlich Flüssigkeit zu entziehen, dass er zum täglichen mehrstündigen Bergsteigen anrath oder durch irisch-römische Bäder, Dampfbäder, angestrenzte Muskelthätigkeit oder subcutane Pilocarpinjectionen grosse Wasserverluste durch Haut und Lungen herbeizuführen sucht. Getränke und Suppen sind demnach möglichst zu meiden, jedenfalls sollen Getränke erst 1—1½ Stunden nach der Mahlzeit eingenommen werden.

Als ungefähre Regel für die Mahlzeit giebt *Oertel* folgende an: morgens und nachmittags je eine kleine Tasse Kaffees mit Milch ohne Zucker und dazu am Morgen 75 Gramm Weissbrodes mit Butter. — Mittags: 200 Gramm Rindfleisches, 50 Gramm grünen Salates, 100 Gramm frischen Obstes, aber keine Suppe. — Abends: 2 Eier, 150 Fleisch, etwas Caviar und 150—200 leichten Weissweines. Späterhin, wenn die Fettleibigkeit und etwaige Circulationsstörungen gehoben sind, ist es gestattet, zum Mittagmahle 100 Gramm Fische und 100 Gramm Mehlspeise, noch später selbst 200 Weisswein einzuschieben. Auch darf dann Käse und Brod zum Abend gereicht werden. Eine geringere Beschränkung in der Wasseraufnahme erscheint dann erlaubt, wenn Circulationsstörungen nicht vorhanden sind.

Auch nach dem unvernünftigen Gebrauche einer *Oertel'schen* Entfettungscur können bedenkliche Zufälle eintreten, wie Herzschwäche, Albuminurie, Morbus Brightii u. Aehnl. Dergleichen sieht man häufig bei solchen Personen, die sich auf eigene Faust, unter Wegleitung einer populär-medicinischen Schrift zu entfetten beginnen, ein Verfahren, welches in manchen Kreisen fast zur Molesache geworden ist. Ueber das Vorkommen von Wanderherz und Wanderniere nach Entfettungscuren vergl. Bd. I, pag. 210 und Bd. II, pag. 617.

Nicht ohne Grund hat noch ein drittes Verfahren zur Entfettung des Menschen die Aufmerksamkeit auf sich gezogen, die sogenannte *Bantingcur*, erdacht von einem englischen Arzte *Harvey*, beschrieben und an eigener Person erprobt von *W. Banting*.

Diese Cur bezweckt in einem gewissen Gegensatze zu den beiden bisher besprochenen Behandlungsmethoden der Fettleibigkeit, dem Körper möglichst viel Eiweiss zuzuführen, ihn aber durch geringe Zufuhr von Fetten und Kohlehydraten zu zwingen, seinen überreichen Fettansatz zu verbrauchen. Obschon dieses Verfahren seinen Zweck erreicht, so kann es erfahrungsgemäss meist nicht lange fortgesetzt werden. erzeugt auch nicht selten Magendarmkatarrh, Beängstigung, Herzklopfen, Schwindel, Ohnmachtsanwandlungen, Schlaflosigkeit und andere nervöse Beschwerden, selbst Geisteskrankheit. *Kisch* beobachtete mehrmals danach Lungenschwindsucht. Freilich hat neuerdings *Voit* nicht mit Unrecht darauf aufmerksam gemacht, dass man die Unbequemlichkeiten und Gefahren der Bantingcur dadurch vermeiden kann, dass man zu Beginn der Cur Fette und Kohlehydrate nur allmählig entzieht und späterhin, wenn ihr nächster Zweck erreicht ist, wieder etwas mehr mit ihnen steigt.

Die Vorschriften einer Bantingcur nach einer für deutsche Sitten berechneten Modification *Vogel's* lauten:

Frühstück: Kaffee ohne Milch und Zucker, geröstetes Brod oder Zwieback ohne Butter. — Zweites Frühstück: zwei weiche Eier, magerer roher Schinken oder etwas mageres Fleisch, eine Tasse Thees oder ein Glas herben Weines. — Mittagbrod: ein Teller dünner Suppe, mageres, gekochtes oder gebratenes Fleisch, einige Kartoffeln, etwas Brod, grünes Gemüse oder Compot. — Nachmittags: schwarzer Kaffee. — Abends: Fleischbrühe oder Thee, kaltes Fleisch, magerer Schinken, weiche Eier, Salat und etwas Brod.

In Bezug auf die täglichen Mengen der einzelnen aufgenommenen Nahrungsstoffe bei gesunden Menschen und bei den verschiedenen Entfettungscuren giebt *Voit* folgende Werthe an:

	Eiweiss	Fett	Kohlehydrate
Kräftiger Arbeiter	118	56	500
Wohlhabender Arzt	107	89	362
<i>Ehstern</i> . . .	102	85	47
<i>Oertel</i> . . .	155	25	70
<i>Banting</i> . . .	172	8	81

Tarnier verordnete gegen Fettleibigkeit strenge Milchcur (3—4 Liter den Tag).

Viel im Gebrauch sind Trinkeuren, vor Allem in Marienbad und Tarasp; sehr vorsichtig muss man mit der Verordnung der warmen Quellen von Carlsbad sein. Bei Anaemischen kommen noch Kissingen, Homburg, Wiesbaden, Franzensbad, Elster, Ems, Soden u. s. f. zur Verwendung.

Die Zahl der Behandlungsmethoden gegen Fettleibigkeit ist mit den bisherigen noch nicht erschöpft.

Wir nennen als Behandlungsmethoden gegen Fettleibigkeit noch Traubencuren, Massage und Sauerstoffeinathmungen, Einathmungen von comprimierter Luft, Jodeuren, Jodquellen, mehrfache Aderlässe (!), Salivationscuren, Hungercuren, Schwitzcuren und Hydrotherapie.

2. Gicht. Gutta.

(*Arthritis. A. uratica s. urica. A. vera. Urorthritis.*)

I. Aetiologie. Gicht beruht auf einer Veränderung des Stoffwechsels, woher auch die Benennung der Gicht als einer harnsauren Diathese. Sie macht den Körper zu Entzündungen in den verschiedensten

Organen und Geweben geneigt und führt häufig in ihnen zu Ablagerungen von harnsauren Salzen. Am häufigsten, aber keineswegs constant, betroffen sind die Gelenke und unter ihnen wieder am regelmässigsten und frühesten das erste Grossezehengelenk, Podagra oder Zipperlein.

In den meisten Fällen giebt Heredität eine Beanlagung für Gicht ab. Bald wird innerhalb bestimmter Familien Generation auf Generation von der Krankheit betroffen, bald bleiben eine oder mehrere Generationen frei.

Hutchinson betont, dass die späteren Kinder gichtischer Eheleute häufiger an Gicht erkranken als die Erstgeborenen, dass eine erbliche Uebertragung um so wahrscheinlicher ist, wenn beide Eltern an Gicht leiden, und dass die Gicht des Vaters leichter auf die Nachkommen übergeht als diejenige der Mutter.

Eine erbliche Praedisposition kann an sich ausreichen, um Gicht hervorzurufen; in den meisten Fällen freilich wird sie durch andere Hilfsmomente grossgezogen und zum Ausbruche gebracht.

Vor Allem sind hier diaetetische Fehler zu nennen, und mit Recht hat man von jeher reiche Mahlzeiten, übergrosse Aufnahme von Albuminaten und Unmässigkeit in dem Genusse von Wein, Bier oder anderen Alcoholicis aetiologisch mit Gicht in Verbindung gebracht. Ja! es sind diese Dinge im Stande, auch ohne eine hereditäre Praedisposition Gicht zu erzeugen und damit die Eigenschaften nicht von Hilfsursachen, sondern von primären und unmittelbaren Schädlichkeiten anzunehmen.

Daraus erklärt es sich, dass Gicht zwar keine ausschliessliche, aber doch eine vorwiegende Krankheit wohlhabender Stände ist, und dass man, je nachdem bei Nationen Luxus überhand nahm oder eingeschränkt wurde, Gicht mehr oder minder häufig auftreten sah.

Während in dem einfachen und sittenstrengen Rom zur Zeit der Republik Gicht zu den Seltenheiten gehörte, nahm sie in der Kaiserzeit in Folge der Mode gewordenen Völlerei und Ausschweifungen überhand, und selbst Frauen sollen von ihr in gleicher Weise wie Männer ergriffen worden sein, weil sie mit den Männern ungeschmälert an den diaetetischen Sünden theilnahmen. Das Seltenerwerden von Gicht in der modernen Zeit hat man mit der zunehmenden Mässigkeit in Verbindung gebracht, welche sich unmittelbar als Folge der gesteigerten Anforderungen an die Leistungsfähigkeit des Einzelnen ergibt. Auch sah man mehrfach gichtische Erscheinungen schwinden, wenn Schwelger in Folge von pecuniären Verlusten oder anderen socialen Missgeschicken gezwungen waren, eine einfache Lebensweise inne zu halten.

Wesentlich gesteigert wird die Gefahr zu gichtischer Erkrankung, wenn zu einer opulenten Lebensweise noch körperliche Ruhe hinzukommt.

Ob geistige Ueberanstrengung dem Entstehen der Krankheit Vorschub leistet, erscheint uns nicht sicher bewiesen; denn wenn auch die Erfahrung lehrt, dass besonders oft Staatsmänner und Gelehrte von Gicht geplagt werden, so kommen doch wohl immer noch bei ihnen andere wichtigere Schädlichkeiten in Betracht.

Die eben genannten Umstände machen es begreiflich, dass sehr oft Fettleibigkeit und Gicht zusammentreffen, wobei gewissermaassen erstere den Vorläufer der letzteren bildet. Auch erklärt sich daraus die Annahme der älteren Aerzte von einem Habitus arthriticus. Sie geben an, dass namentlich solche Personen zu Gicht praedisponirt seien, welche sich durch vierschrotigen Körperbau, gedunsenes Aussehen, geröthetes und echauffirtes Gesicht, breite Schultern und Brust, pastöse Constitution u. Aehnl. auszeichneten.

Der vielfach erprobte Satz: *les extrêmes se touchent* trifft auch für Gicht zu. Denn wenn auch in den meisten Fällen Schwelgereien, so können in selteneren auch Entbehrung und dürftige Lebensweise dem Uebel zu Grunde liegen. Es haben daher manche Autoren zwischen einer Gicht der Armen und einer solchen der Reichen unterschieden — Schlemmer- und Proletengicht.

Als eine besondere Art von Gicht ist die toxische Ura^rthritis zu erwähnen. Es haben namentlich französische Autoren darauf hingewiesen, dass bei Bleiarbeitern Gicht, am häufigsten Nierengicht, nicht zu selten ist, und es dürfte heute keinem Zweifel unterliegen, dass in der That die Einverleibung von Blei den Stoffwechsel derart alterirt, dass eine harnsaure Diathese daraus hervorgeht, — saturnine Gicht, Bleigicht.

Als eine eigenthümliche Form von toxischer Gicht ist von manchen Autoren diejenige hingestellt worden, welche sich an Magen-Darmkatarrhe anschliesen soll und auf Bildung und Resorption abnormer Stoffwechselproducte (Harnsäure und Milchsäure) zurückgeführt wird. Von anderen wird diese Aetiologie geleugnet und behauptet, dass bereits die Magen-Darmkatarrhe primären gichtischen Ursachen ihren Ursprung verdanken. Wir glauben uns in mehrfachen eigenen Beobachtungen überzeugt zu haben, dass die Zweifler im Unrechte sind.

In Bezug auf die geographische Verbreitung der Gicht machen sich grosse Verschiedenheiten bemerkbar. Gewissermaassen den classischen Boden der Krankheit giebt England ab, obschon auch hier neuerdings eine Abnahme stattfinden soll, demnächst kommen Frankreich und Holland an die Reihe, während in Deutschland, Spanien und Italien Gichtiker seltener sind. Nach *Charcot* soll in Russland, Schweden und Norwegen Gicht nur sparsam auftreten, trotzdem die Bevölkerung dem Alkohol wacker zuspricht. In Syrien, Persien, Arabien, wo die Krankheit früher häufig gesehen und beschrieben wurde, soll sie jetzt nur noch ausnahmsweise vorkommen.

Auch in den einzelnen Ländern stossen je nach den verschiedenen Provinzen ungewöhnliche Verschiedenheiten auf. Beispielsweise sind Schottland und Irland von Gicht ziemlich frei, während sie in England um so häufiger auftritt. *Charcot* bemerkt, dass sie namentlich in der Normandie und in Lothringen verbreitet ist, wo gutes Leben verbreitet ist. *Canstatt* traf Gicht in Altbayern seltener als am Rhein oder in Franken an und erklärt dies dadurch, dass Biergenuss weniger schädlich ist als eine reiche Aufnahme von Wein. Noch neuerdings hat *Cantani* für Italien hervorgehoben, dass in den südlichen Provinzen und namentlich in der Umgebung von Neapel Gicht nicht selten, jedenfalls bedeutend häufiger sei, als in anderen Bezirken der apenninischen Halbinsel. Es dürften diese Verschiedenheiten, wie bereits angedeutet, weniger mit klimatischen als mit diacretischen Verhältnissen in Zusammenhang stehen.

Von grossem Einflusse auf die manifeste Ausbildung der Gicht ist das Lebensalter. Fast immer tritt die Krankheit im 30. bis 40sten Lebensjahre auf; besonders selten ist sie in der Kindheit. Freilich hat *Trousseau* Gicht bei einem 6jährigen Knaben und *Gairdner* bei einem 11jährigen Mädchen beschrieben, und auch *Delaut* behauptet neuerdings, mehrfach der Gicht bei 10—15jährigen Kindern begegnet zu sein.

Ueberwiegend häufig betroffen zeigt sich das männliche Geschlecht, weil sich dasselbe den Gelegenheitsursachen am meisten auszusetzen pflegt. Dass Frauen nicht immun sind, beweist die alltägliche Erfahrung.

In der Mehrzahl der Fälle treten die durch Gicht hervorgerufenen krankhaften Störungen anfallsweise auf, und man hat

demnach bei der Aetiologie die Ursachen der gichtischen Diathese von denjenigen für den einzelnen gichtischen Anfall zu trennen. In Bezug auf letzteren Punkt ist Folgendes zu bemerken:

Nicht selten hängt der Einzelanfall mit diaetetischen Excessen oder mit Ausschreitungen in Baccho et Venere zusammen. Oder es geben ungewöhnliche psychische Aufregungen die Veranlassung zu einem Gichtanfälle ab. Auch rheumatische Einflüsse scheinen nicht ohne Bedeutung, wenigstens treten Gichtanfälle am häufigsten in den Herbst- und Frühlingsmonaten, am seltensten in den Sommermonaten auf. Mehrfach hat man beobachtet, dass Personen, welche an Gelenkrheumatismus gelitten hatten, nicht nur oft an Gicht erkrankten, sondern dass gerade solche Gelenke von Gicht betroffen wurden, welche früher der Sitz rheumatischer Entzündungen gewesen waren. Nicht selten spielen Verletzungen eine wichtige Rolle und rufen unmittelbar gichtische Erkrankungen hervor.

II. Symptome. Die Erscheinungen der Gicht stellen sich in der Regel nicht unerwartet ein. Meist handelt es sich um Personen, von welchen eine hereditäre Belastung bekannt war, oder die schon lange vordem unter den Beschwerden zunehmender Fettleibigkeit zu leiden hatten. Gewöhnlich begegnet man Klagen über wachsende Körperfülle und Unbeholfenheit, Kurzatmigkeit, Herzklopfen, Magendruck, Erbrechen, Pyrosis, Flatulenz, Stuhlverstopfung, Schwindel, Blutandrang zum Kopf, Ohrensausen u. Aehnliches. Die Kranken zeichnen sich in der Regel durch ein stark geröthetes Gesicht aus, leiden oft an Acne rosacea, haben Haemorrhoiden, Varicocele, Varicen u. s. f. Häufig genug hat der erfahrene Arzt seine mahnende Stimme vergeblich vernehmen lassen und vor Tafelfreuden und anderen Schädlichkeiten gewarnt.

In der Regel kommen dem eigentlichen Gichtanfälle noch unmittlere Vorläufer zu; sehr selten setzt er plötzlich ein. Es zeigen sich vermehrte Magenbeschwerden (stark belegte Zunge, vielfaches Aufstossen, Brechneigung, Pyrosis, Magendruck, cardialgische Zufälle), hartnäckige Stuhlverstopfung, mitunter schmerzhaft Empfindungen oder auch blutige Ausflüsse aus bestehenden Haemorrhoiden; der Harn wird sparsam und lässt meist ein ziegelmehlartiges Sediment (Sedimentum lateritium) von harnsauren Salzen (Uraten) zu Boden fallen, seltener ist er auffällig reichlich und blass, ähnlich der Urina spastica; bei Manchem stellt sich stark gesteigerte Geschlechtslust ein; die Kranken klagen über Beklemmung auf der Brust, Herzschmerz und Herzklopfen; Schwindelgefühl, Ohrensausen und Blutandrang zum Kopfe machen sich lebhafter als jemals zuvor bemerkbar. Die Patienten werden verstimmt, hypochondrisch, mürrisch und reizbar; sie klagen auch nicht selten über Schlaflosigkeit und Aufgeregtheit. Oft bemächtigt sich ihrer ein Gefühl von Abgeschlagenheit in den Gliedern; es kommt auch zu ausgesprochen ziehenden und schmerzhaften Empfindungen in den Muskeln, namentlich in den Wadenmuskeln; auch stellen sich mitunter vage und transitorische Schmerzen in einzelnen Gelenken ein. Mitunter werden Paraesthesien angegeben: Kältegefühl, Ameisenkriechen, Taubheitsempfindung, oder es kommt zu paretischen Erscheinungen, zu Zittern und Wadenkrämpfen.

Je länger die Prodrome gewährt haben, um so heftiger pflegt sich der Gichtanfall zu gestalten.

Die manifesten Erscheinungen der Gicht äussern sich am häufigsten in Form der acuten gichtischen Gelenkentzündung; wer aber nur das für gichtisch halten möchte, was sich im Verein oder im Anschluss an Gelenkentzündung einstellt, der würde in der Praxis den grössten Irrthümern verfallen, denn keine geringe Zahl von Gichtikern bleibt Zeit des Lebens von Gelenkerkrankungen frei. Trotz alledem freilich kann man Fälle von acuter arthritischer Gelenkentzündung zu den typischen zählen, woher auch die Bezeichnung acute, reguläre oder tonische Gicht.

Für Gelenkgicht charakteristisch ist, dass in der Mehrzahl der Fälle das Metatarso-Phalangealgelenk einer grossen Zehe (nach Manchen am häufigsten der linken) betroffen wird, so dass sich die acute reguläre Gicht meist als Podagra, Zipperlein, äussert. Seltener kommt das zweite Grossezehengelenk oder das Sprunggelenk an die Reihe. Andere Gelenke werden in der Regel erst dann betroffen, wenn sich Gichtanfälle wiederholen. Hier sind in erster Linie die Gelenke der Finger, namentlich diejenigen des Daumens, zu nennen, Chiragra, aber man bekommt es auch mit Entzündungen im Knie- (Gonagra), Hüft- (Ischiagra), Schulter- (Omagra), Ellenbogen- (Pechiagra), Schlüsselbeingelenke (Cleidagra), in Wirbel- (Rachisagra) oder in Kiefer- und Rippenknorpelgelenken (Costagra) zu thun.

Meist bleibt beim ersten Anfall das Grossezehengelenk das einzig betroffene. Auch bei späteren Attaquen kann immer wieder das gleiche Gelenk erkranken. Selten tritt gleichzeitig eine Entzündung in mehreren Gelenken auf. Urarthritis multiplex, häufiger schon kommt während eines Anfalles ein Gelenk nach dem anderen an die Reihe, Urarthritis vaga.

Die gichtische Gelenkentzündung, fast immer also im ersten Grossezehengelenke, bricht meist urplötzlich mitten in der Nacht und am häufigsten um die Zeit von 12—3 Uhr herein. Der Kranke, welcher sich am Abend fast schmerzlos zu Bett gelegt hatte und ruhig eingeschlafen war, wird plötzlich durch übermannende Schmerzen im Grossezehengelenke aufgeweckt. Der Schmerz wird als bohrend, zermalmend, brennend oder mitunter auch als schmerzhafte Kälteempfindung angegeben; die Kranken haben das Gefühl, wie wenn sich die grosse Zehe in einem Schraubstocke befände, oder als ob ein spitziges Eisen langsam in das Gelenk hineingebohrt würde. Sie ächzen laut auf, wälzen sich im Bette hin und her, vertragen nicht die leiseste Berührung und beklagen sich schon über den Druck einer leichten Bettdecke. Dabei ist die Haut heiss und trocken, die allgemeine Körpertemperatur erhöht und der Puls meist hart und beschleunigt. Gegen Morgen lassen gewöhnlich die Schmerzen beträchtlich nach. Damit vermindert sich das Fieber; auch bricht meist Schweiss aus, welcher nicht selten intensiv sauer riecht. Gleichzeitig haben sich mehr und mehr bemerkenswerthe locale Veränderungen an dem schmerzhaften Gelenke ausgebildet. Es erscheint gleichmässig intumescirt; die Haut über ihm ist stark, fast erysipelatös geröthet; sie fühlt sich teigig-ödematös und heiss an und lässt nicht selten in der Umgebung des erkrankten Gelenkes varicöse Hautgefässe erkennen. Oft hat sich

auch noch in weiterer Entfernung Oedem ausgebildet, über dem ganzen Fussrücken und selbst über die Knöchel hinauf.

Am Tage pflegt der Kranke bei ruhiger Haltung des Fusses und Beines wenig Schmerzen zu empfinden, aber in der nächsten Nacht wiederholt sich die eben geschilderte Scene. Dasselbe findet in den nächsten 5–10 Tagen, selten binnen kürzerer oder längerer Zeit statt, dann lassen die Schmerzen nach, der Kranke gewinnt wieder Ruhe und hat zunächst seinen gichtischen Anfall glücklich hinter sich. An dem erkrankten Gelenke nehmen Röthung und Schwellung mehr und mehr ab; der Kranke verspürt eine prickelnde und juckende Empfindung; es stellt sich meist Abschuppung der Haut ein, und das Gelenk bleibt noch etwas steif, gewinnt aber meist bald die frühere Form und Beweglichkeit wieder. Angaben über Vereiterung entzündeter Gelenke bedürfen der Bestätigung. Vieler Kranken bemächtigt sich nach einem überstandenen Anfalle ein Gefühl der Erleichterung, der Genesung, der vermehrten Frische und der gekräftigten Gesundheit, welches häufig um so ausgesprochener ist, je heftiger der Schmerz anfall war. Bei Anderen freilich bleibt zunächst starkes Ermüdungsgefühl, namentlich in den Wadenmuskeln zurück. Auch pflegt die Dauer eines Gichtanfalles um so kürzer zu sein, je stärker die Schmerzen bestanden, zugleich die Pause zwischen zwei auf einander folgenden Anfällen um so länger.

Mit der vorausgehenden Schilderung ist das Bild der acuten Gelenkgicht noch nicht erschöpft, es müssen noch diejenigen Erscheinungen namhaft gemacht werden, welche eine Aufstauung von harnsauren Salzen im Blute beweisen, und die sich im Blute selbst, mitunter im Schweisse, auch in der Beschaffenheit des Harnes oder an künstlich gesetzten Entzündungsproducten erkennen lassen. Am meisten hat sich um das Stadium dieser Dinge *Garrod*, wohl der gründlichste Kenner der Gicht unter den Neuesten, verdient gemacht.

Im Blute lässt sich direct eine Aufstauung von harnsauren Salzen kurz vor und zur Zeit des Gichtanfalles nachweisen. Während im Blute von Gesunden Harnsäure gar nicht oder nur in Spuren auffindbar ist, tritt sie oft bei acuter Gicht in beträchtlichen Mengen auf, nach *Garrod* bis zu 0.25–1.75 Procenten.

Wahrscheinlich kommen im Blute noch andere Stoffwechselproducte in ungewöhnlicher Menge oder überhaupt als Abnormitäten vor, doch ist darüber nichts Sicheres bekannt. *Garrod* selbst konnte Oxalsäure im Blute nachweisen. Manche nehmen eine verminderte Alkaescenz des Blutes mehr theoretisch an, als dass sie dieselbe wirklich bewiesen haben. Auch soll nach *Garrod* der Fibringehalt des Blutes zur Zeit gichtischer Anfälle zunehmen.

In manchen Fällen suchen die im Blute aufgestauten Urate gewissermaassen einen Ausweg durch die Haut, wobei beim Verdunsten des Schweisses ein weisser Beschlag auf der Haut zurückbleibt, welcher sich durch die Murexidprobe, durch seine Löslichkeit in Alkalien und durch Auskrystallisiren von Harnsäurekrystallen bei Zusatz von Säuren leicht als aus Uraten bestehend nachweisen lässt.

Applicirt man ein Blasenpflaster auf die Haut und untersucht den Inhalt der Blasen, so findet man auch in diesem häufig sehr reichlich Harnsäure vor.

Atkinson will auch im Zahnelage reichlich Harnsäure gefunden haben.

Das Verfahren, um Harnsäure im Blute, in Exsudaten oder Transsudaten nachzuweisen, ist sehr einfach und besteht in Ausföhrung der *Garrod'schen Fadenprobe*. Wir wählen zur Erläuterung als Beispiel eine Blutuntersuchung. Man lasse Blut gerinnen und bringe 4—8 Cbcm. Serums in ein Uhrschalchen, in welches man ausserdem 6—12 Tropfen der gewöhnlichen Essigsäure (30%), *Acidum aceticum dilutum*, hinzusetzt. Darauf tauche man einen nicht zu glatten Baumwollenfaden in das Flüssigkeitsgemisch, überdecke das Ganze zur Verhütung von Verunreinigungen mit einem Glasstäfelchen und lasse bei 16—20° für 24—48 Stunden stehen. Die Harnsäure krystallisiert alsdann aus und es setzen sich die Krystalle an dem Fädchen ab. War reichlich Harnsäure vorhanden, so erscheint der Faden wie überzuckert. Die Minimalgrenze liegt nach *Garrod's* Erfahrungen bei 0.025 Procent, bei welcher sich meist nur 2—3 Harnsäurekrystalle an dem Faden festsetzen. Eine mikroskopische Untersuchung lässt die Krystalle unschwer an ihrer charakteristischen Gestalt als Harnsäure erkennen (vergl. Fig. 10); ausserdem kann man mit ihnen die Murexidprobe ausföhren.

Der Inhalt von Vesicatorenblasen lässt sich direct zum Fadenexperimente benutzen.

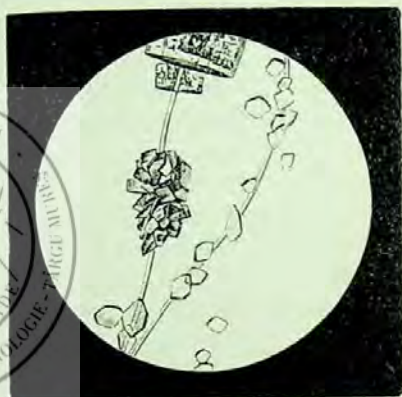
Der Harn wird zur Zeit eines Gichtanfalles meist spärlich gelassen, ist gewöhnlich stark saturirt, sauer und enthält häufig ein *Sedimentum lateritium*. Sein specifisches Gewicht ist meist erhöht.

Garrod fand zuerst, dass kurz vor dem Eintritte eines Gichtanfalles die Harnsäure tief sinkt und mitunter bis auf Spuren aus dem Harne schwindet. Auch in der ersten Zeit des Anfalles bleibt sie gering; späterhin nimmt sie zu und nach Beendigung des Anfalles steigt sie wieder empor und übertrifft selbst die normale Ziffer (0.5 pro die).

Die Menge des während eines Anfalles ausgeschiedenen Harnstoffes fand neuerdings *Stokvis* bis auf $\frac{1}{3}$ vermindert. Auch beobachtete derselbe Autor Herabsetzung der Phosphorsäure, weniger der an Alkalien als der an alkalische Erden gebundenen. Uebrigens fanden sich an aufeinander folgenden Tagen nicht unerhebliche Schwankungen in den Harnstoff- und Phosphorsäuremengen.

Die acute Gicht kann mit einem einzigen arthritischen Anfalle beendet sein. Es ist dies namentlich bei solchen Personen zu erwarten, bei welchen der Schmerz einen so gewaltigen Eindruck hinterlässt, dass sie in Erinnerung an denselben gerne Zeit des Lebens auf Tafelfreuden und Schwelgereien aller Art verzichten und diätetische Fehler dauernd vermeiden. Mitunter freilich stellt sich trotz alledem ein neuer Anfall ein, welcher sich an einen Stoss, an eine Luxation, Fractur oder an andere Verletzungen oder an Erkältungen anschliesst. Freilich gehören die Mässigen doch immerhin zur Minderzahl der Kranken. Die meisten lassen mit der Zeit die anfangs gefassten guten Grundsätze mehr und mehr fahren und gehen damit unaufhaltsam der Gefahr eines neuen Anfalles entgegen. Trotz alledem verlaufen mitunter zwei, drei, fünf und mehr Jahre, ehe ein neuer acuter gichtischer Gelenkanfall zum Vorschein kommt. War der erste Anfall nicht von besonders hervorstechender Intensität, so hat ihn der Kranke mitunter fast aus dem Gedächtnisse verloren und kann oft nur schwierig durch die Anamnese darauf zurückgebracht werden. In anderen Fällen freilich kehrt der Anfall schon nach Jahresfrist,

Fig. 10.

*Garrod'sche Fadenprobe.*

Harnsäurekrystalle am Baumwollenfaden
abgeschieden. Vergr. 90fach.

nicht selten fast genau nach Ablauf eines Jahres wieder, oder es treten Anfälle ziemlich regelmässig im Frühjahr und Herbst auf. Im Allgemeinen pflegen sie sich um so mehr zu häufen, je decrepider ein Individuum ist.

Je öfter sich acute gichtische Gelenkerkrankungen wiederholt haben, um so mehr pflegen sie den typischen Charakter und Verlauf zu verlieren. Sie treten weniger acut auf, ziehen sich länger hin, hinterlassen oft in Gestalt von Gichtknoten, Tophi s. noduli arthritici, bleibende Residuen, kurz und gut, es bildet sich mehr und mehr das Symptomenbild einer chronischen Gelenkgicht aus, vielfach auch unzweckmässig als irreguläre Gicht bezeichnet.

Chronische Gelenkgicht ist zwar häufig, aber nicht immer die Folge von acuten Gichtanfällen, denn in seltenen Fällen tritt Gelenkgicht von vornherein in schleichender und chronischer Weise auf. Meist werden bei ihr vielfache Gelenke betroffen, am häufigsten und stärksten aber auch Fuss- und Handgelenke. Remissionen und Exacerbationen in den Gelenkveränderungen sind die Regel. Stellen sich Schmerzen in den Gelenken ein, so pflegen dieselben nicht die Intensität von acuten Gichtanfällen zu erreichen. Die erkrankten Gelenke sind zwar oft noch stärker intumescirt als bei der acuten Gicht, aber die Röthung der Haut pflegt beträchtlich geringer zu sein und fehlt häufig ganz. Was besondere Berücksichtigung verdient, nachdem die Schmerzen verschwunden sind, tritt ein Abschwollen der Gelenke nur langsam ein und zu einer vollkommenen Wiederherstellung der Gelenkform kommt es nicht oft. Es bilden sich mit zunehmendem Schwinden der ödematösen Gelenkschwellung in der Umgebung des Gelenkes härtliche Knoten aus, welche um so mehr an Umfang zunehmen, je öfter die Gelenkentzündung rückfällig wird. Selbige sind bei genügend grosser Entwicklung unter der Haut als prominente Höcker sichtbar, fühlen sich zuletzt steinhart an und bringen grobe Missstaltungen zu Wege. Die überdeckende Haut erscheint oft über ihrer Mitte blass, während sich in der Peripherie lebhaftere Röthung und erweiterte Hautgefässe bemerkbar machen. Diese soliden Knoten, Gichtknoten, Tophi s. noduli arthritici bestehen vorwiegend aus Uraten, welche sich auf der Aussenfläche der Gelenke abgeschieden haben. Ihr Umfang schwankt. Zuweilen erreichen sie die Grösse einer Kirsche oder überschreiten selbst diese beträchtlich. Mitunter geschieht es, dass sich die Haut über den Knoten entzündet, brandig wird, ulcerirt, und dass sich aus dem Grunde der Geschwüre kreide- oder mörtelartige Massen entleeren, welche aus Uraten bestehen und den Inhalt von Gichtknoten darstellen. Bei mikroskopischer Untersuchung des Inhaltes beobachtet man Büschel feinsten Nadeln, welche die Murexidprobe geben, sich in Alkalien lösen und bei Säurezusatz Krystalle der Harnsäure zur Ausscheidung gelangen lassen. Man bezeichnet derartige Veränderungen direct als Gichtgeschwüre. Selbige haben sehr geringe Neigung zur Verheilung und zeichnen sich oft durch üppige und leicht blutende Granulationsbildung aus. Zuweilen bekommt man auf ihrem Grunde kreideähnliche weisse Tophi zu sehen, welche mitunter stachelige und stalaktitenartige Formen angenommen haben.

Fig. 11.



Gichtische Ablagerungen an den Fingern und am Schleimbeutel des Ellenbogens. Nach Garrod.

Die um die Gelenke abgesetzten Gichtknoten bringen so grobe Missstaltungen zu Wege, dass *Sydenham*, der grosse englische Arzt, welcher selbst an Gicht litt und ein sehr getreues klinisches Bild der Krankheit entworfen hat, das Aussehen der Hand treffend mit der Form einer Pastinakwurzel verglich (vergl. Fig. 11). Dazu kommt häufig Schwebbeweglichkeit der Gelenke, welche sich nicht selten bis zur vollkommenen Ankylose steigert. Oft geben die Gelenke bei Bewegungen kratzende und krachende Geräusche. Es treten Subluxationen ein, so dass beispielsweise die Finger in den Grundphalangen nach der Ulna seitwärts und in den übrigen Phalangen volarwärts flectirt sind. Ganze Extremitäten werden contract; die Patienten können sich kaum mehr selbstständig umherbewegen und sind vollkommene Krüppel geworden.

Aber die chronische Gicht beschränkt sich nicht auf Veränderungen in und um die Gelenke, sie tritt auch als Schleimbeutel-, Fascien-, Sehnen-, Knorpel-, Knochen- und Hautgicht auf.

Die Schleimbeutel, am häufigsten diejenigen des Ellenbogens und der Kniescheibe, schwellen an und sind wie die Gelenke schmerzhaft; die Haut über ihnen ist geschwellt und geröthet; nach einiger Zeit gehen Schwellung und Schmerzhaftigkeit zurück, aber man entdeckt in ihnen feste Einlagerungen, welche mit rückfälliger Entzündung immer umfangreicher werden und schliesslich voluminöse, vorwiegend von harnsaurem Natron gebildete Massen darstellen (vergl. Fig. 11).

Unter den Sehnen werden am häufigsten die Strecksehnen der Finger betroffen, an welchen man je nach dem Alter der Deposita mehr oder minder harte und steinige Auswüchse und Auflagerungen findet.

Diagnostisch wichtig ist die Knorpelgicht. Am häufigsten trifft man sie an den Ohrknorpeln an. Man findet hier bis erbsengrosse, höckerige, harte, im Centrum weisse, an der Peripherie von erweiterten Gefässen eingerahmte Knötchen, deren Zahl bis 12 und auch darüber betragen kann (vergl. Fig. 12). Sticht man sie mit der Nadel an, so entleeren sie bei Druck eine weisse breiige oder steinharte Masse, welche unter dem Mikroskope, wenn man die Partikelchen genügend fein zertheilt hat, aus unzähligen feinsten Nadeln von harnsaurem Natron bestehen (vergl. Fig. 13). Diese Gichtknoten am Ohrknorpel stellen mitunter das einzige sichtbare und greifbare Zeichen von Gicht dar und sind dann für die Diagnose trefflich zu verwerthen. Sie entwickeln sich sehr schnell, so in einer Beobachtung *Garrod's* binnen 10 Tagen. Zuweilen ulcerirt über ihnen die Haut und sie fallen dann gewissermaassen aus dem Ohrknorpel heraus. Auch stellen sich in ihnen nicht selten, kurz bevor es zu einem acuten gichtischen Gelenkanfalle kommt, ziehende und schmerzhaft empfindungen ein.

Seltener als an der Ohrmuschel kommen gichtische Ablagerungen an Lid- und Nasenknorpeln vor; auch an letzterem Orte hat man über ihnen Ulcerationen entstehen gesehen. Auch beschrieb *Virchow* gichtische Ablagerungen unter dem Perichondrium der Giessbeckenknorpel und hebt hervor, dass dieselben, mit dem Kehlkopfspiegel entdeckt, im Stande sind, in zweifelhaften Fällen die Diagnose auf Gicht zu entscheiden.

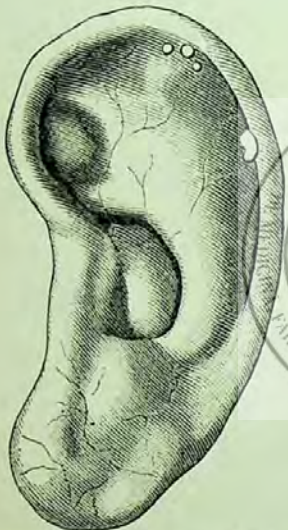
Selten ist Hautgicht, doch hat man in der Gesichtshaut gichtische Tophi beobachtet. Häufiger trifft man subperiostale Gichtknoten an.

Auch bei der chronischen Gicht ist das Blut mit harnsauren Salzen überladen. Ebenso beobachtet man im Harne Verminderung der Urate, wobei man freilich auf Schwankungen in der Harnsäureausscheidung gefasst sein muss. Auch fand *Stokvis* Herabsetzung der Phosphatmenge, namentlich der an alkalische Erden gebundenen Phosphorsäure.

Stokvis macht noch auf bemerkenswerthe Unterschiede im Stoffwechsel bei Gichtischen und Gesunden aufmerksam. Nach Gebrauch von anorganischen Säuren (Phosphorsäure, Salzsäure) trat bei Gichtischen und Gesunden Vermehrung der Phosphorsäuremenge im Harne ein, doch mehrte sich beim Gichtiker die an alkalische Erden, beim Gesunden die an Alkalien gebundene Phosphorsäure. Nach Genuss von organischen Säuren (Citronensäure) erfolgte nur beim Gesunden Vermehrung der Phosphorsäureausfuhr.

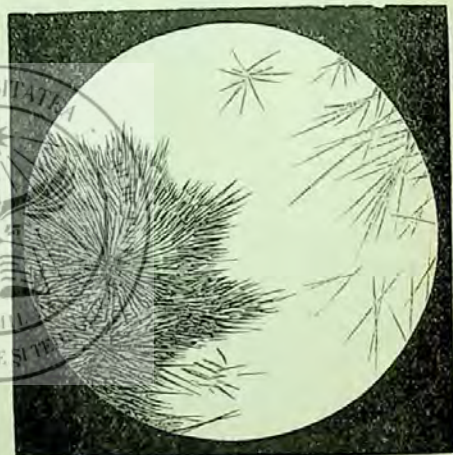
Kranke, welche an chronischer Gicht leiden, können trotzdem ein hohes Alter erreichen. In anderen Fällen aber stellt sich frühzeitiger Marasmus ein, es entsteht das Bild der asthenischen oder atonischen Gicht und die Kranken gehen unter zunehmender Erschöpfung zu

Fig. 12.



Gichtische Ablagerungen am Ohrknorpel.
Nach Garrod. Natürliche Grösse.

Fig. 13.



Krystalle von saurem harnsaurem Natron aus
gichtischen Ablagerungen des Ohrknorpels.
(Eigene Beobachtung.) Vergr. 450fach.

Grunde. Aber nicht selten erfolgt der Tod auch dadurch, dass die Erscheinungen der dritten Hauptform der Gicht, der inneren oder visceralen Gicht, auch anomale, larvirte oder latente Gicht genannt, überhand nehmen und dem Leben ein Ziel setzen.

Das Gebiet der inneren oder visceralen Gicht ist sehr ausgedehnt und kaum lässt sich ein Organ namhaft machen, an welchem nicht unter Umständen gichtische organische und functionelle Veränderungen zum Vorschein kämen. Dieselben können für sich, also selbstständig und primär bestehen oder sie schliessen sich an vorausgegangene acute oder chronische Gelenkgicht an. Im ersteren Falle ist es oft ungewöhnlich schwierig, ihre gichtische Natur zu erkennen, da sich ihre klinischen Erscheinungen in Nichts von denselben Zuständen aus nicht gichtischer Ursache unterscheiden. Oft leitet nur eine richtige Divination, welche man sich allmählig in der Praxis zu eigen macht. Auch wird ein positives Resultat bei Ausführung der

Garrod'schen Fadenprobe am Blute entscheidend sein. Wesentlich sicherer und leichter gestalten sich die Dinge, wenn an Gelenken, Knorpeln oder sonst wo gichtische Auflagerungen bestehen. Man hat unter letzteren Umständen noch mehrfach zwischen einer primären und einer retrograden (metastatischen) Gicht unterschieden, wobei man sich im letzteren Falle dachte, dass die gichtische Erkrankung aus den Gelenken gewissermaassen auf innere Organe übergesprungen sei. Dieser Anschauung liegt die an sich richtige Beobachtung zu Grunde, dass zuweilen Gelenkerkrankungen und Erkrankungen innerer Organe schnell mit einander abwechseln. Die Dinge sind einer anderen Auffassung fähig, und überhaupt ist man heute der alten Metastasenlehre nicht besonders geneigt.

Unter den verschiedenen Localisationen der visceralen Gicht steht an Bedeutung die Nierengicht obenan. Sie macht die Erscheinungen der genuinen Schrumpfniere, mit deren anatomischen Veränderungen sie sich theilweise deckt, und ist an dem reichlichen hellen Harne von geringem specifischem Gewichte bei geringem Sedimente und mässigem Eiweissgehalte und an der Hypertrophie des linken Ventrikels leicht kenntlich. Sie kann als alleiniges Symptom bestehen bleiben und den Tod des Kranken herbeiführen.

Es verdient bemerkt zu werden, dass nicht jede Albuminurie im Verlaufe von Gicht auf Gichtniere hinweist. Bei vorgeschrittenem Marasmus kommt Albuminurie einfach als Zeichen bestehender Cachexie vor; auch kann sich im Gefolge von Gicht amyloide Entartung der Nieren entwickeln.

Geht man die anderen Organe der Reihe nach durch, so kann es von Seiten des Gehirnes zu Kopfschmerz, Hemicranie, Ohnmachtsanwandlungen und selbst zu Epilepsie kommen. Auch stellen sich Lähmungen in Folge von Encephalorrhagie ein, letztere durch atheromatöse Veränderungen der Hirngefässe als Folge von Gicht hervorgerufen. Mehrfach ist der Ausbruch von Geisteskrankheiten auf Gicht zurückgeführt worden.

Auch von Seiten des Rückenmarkes sind Symptome von Meningitis und Myelitis denkbar, während neuralgiforme, paretische und paralytische Erscheinungen oder Paraesthesien mit gichtischen Veränderungen an den peripheren Nerven zusammenhängen dürften.

Am Auge sind Conjunctivitis mit Uratablagerungen, Ablagerungen in der Cornea (*Galesowski*), Keratitis, Iritis und Erkrankungen des Glaskörpers (*Leber*) beschrieben worden. Auch sollen Gichtiker zu Cataractbildung neigen. Selten finden sich Chorioiditis und Retinitis.

Mehrfach hat man Abschwächung des Gehöres beobachtet und mit Uratablagerungen in der Paukenhöhle und in den mastoidealen Räumen in Verbindung gebracht.

Oft findet man Erkrankungen der Circulationsorgane: Herzklopfen, Stenocardie, Herzhypertrophie, myocarditische Beschwerden, Herzdilatation, mitunter Stauungserscheinungen und Klappen-erkrankungen. Auch stehen Erscheinungen von Pericarditis mit Gicht in Zusammenhang. Gicht praedisponirt zu arteriosclerotischen und damit zu aneurysmatischen Veränderungen an den Gefässen.

Vérité beschrieb neuerdings gichtische Rhinitis, welche durch Bildung von Schleimconcretionen auffällig war. Auch hängen Fälle von Katarrh der Luftwege und Entzündung der Pleuren und Lungen mit gichtischer Diathese zusammen. Lungenentzündung bei Gichtikern

geht mitunter in Gangraen über. *Huchard* betont das häufige, namentlich oft nächtliche arthritische Bluthusten.

In manchen Fällen handelt es sich um mehr functionelle Störungen in Gestalt von Asthma, — Asthma arthriticum.

Gichtische Parotitis beobachtete kürzlich *Debout d' Estrées*, während *v. Niemeyer* gichtische Angina und *Garrod* Oesophagismus erwähnen. Oft treten dyspeptische und cardialgische Zufälle, Erbrechen und Blutbrechen auf; auch beobachtete *Ebstein* in einem Falle Incontinenz des Pylorus, wahrscheinlich in Folge von Innervationsstörungen der Pylorusmusculatur. Auch am Darne sind functionelle und ulcerative Veränderungen beschrieben worden.

Vielleicht ist Gicht an sich im Stande, an der Leber interstitielle Bindegewebswucherung und Erscheinungen von Lebercirrhose zu Wege zu bringen.

Mitunter stellen sich Erscheinungen von Pyelitis, Cystitis oder Blasenkrampf und selbst schleimige und eiterige Ausflüsse aus der Harnröhre ein, so dass man von einem gichtischen Tripper gesprochen hat. Auch sind Entzündungen an Hoden und Prostata und Hydrocele beschrieben worden, sowie Verhärtungen im Penis.

Manche Autoren, neuerdings noch *Malborne*, sind für die Existenz einer gichtischen Vaginitis, Metritis und Oophoritis eingetreten.

Auch auf der Haut macht sich Neigung zu Entzündungen bemerkbar, so dass Eczeme, die verschiedenen Formen von Acne und andere Entzündungserscheinungen keine seltenen Befunde sind. Selbige zeichnen sich meist durch grosse Neigung zu Recidiven und durch bemerkenswerthe Hartnäckigkeit aus. Auch gehört hierher die ausgesprochene Praedisposition zu Phlebectasien. Nicht selten haben Verletzungen bei Gichtikern ungewöhnliche Folgen, welche sich in schweren, mit hohem Fieber verlaufenden Entzündungen und selbst in Gangraen der Haut äussern.

Während Gelenkgicht den Kranken durch Schmerzen peinigt, entwickelt sich die Eingeweidegicht oft schleichend und lange Zeit beschwerdelos; aber trotzdem ist sie der gefährlichere Feind und die Mehrzahl der Kranken fällt ihr, falls überhaupt der Tod durch Gicht erfolgt, zum Opfer.

Gicht unterhält nicht selten Beziehungen zu gewissen anderen Krankheiten. Dass sie sich häufig bei Fettleibigen entwickelt, wurde bereits erwähnt, denn beide Zustände verdanken ihre Entstehung gleichen Ursachen. Mehrfach ist behauptet worden, dass im Verlaufe von Gicht transitorisch Zuckerausscheidung im Harn auftritt, doch bedarf diese Angabe noch einer genaueren Bestätigung. Sicher jedenfalls ist, dass sich oft bei Leuten, welche an gichtischen Zufällen gelitten haben, späterhin Diabetes mellitus entwickelt, oder dass Diabetiker gichtische Erscheinungen bekommen. Auch lässt sich bei Gichtischen Neigung zu Steinbildung in den Harnwegen, etwas seltener in den Gallenwegen erkennen.

Hier und da hat man ein Ausschliessungsverhältniss zwischen Gicht und Lungenschwindsucht behauptet. Andere geben an, dass unter dem Einflusse von Gicht Lungenschwindsucht einen langsameren und gutartigeren Verlauf nimmt.

Ueber die Dauer der Gicht lässt sich nichts Bestimmtes aussagen. In manchen Fällen handelt es sich um einen einzigen gichtischen Gelenkanfall, und der Kranke erfreut sich fortan bei Beachtung vernünftiger diaetetischer Grundsätze eines langen und ungetrübten Wohlseins, in anderen dagegen treten Attaquen mit Jahre währenden Intermissionen auf, oder die Patienten gehen an chronischer Gicht nach langem Siechthume zu Grunde, oder der Tod erfolgt unter den Erscheinungen der visceralen Gicht, welche mitunter mitten in scheinbar bester Gesundheit urplötzlich auftreten und schnell tödten.

III. Anatomische Veränderungen. Die anatomischen Veränderungen bei der Gicht drehen sich, soweit spezifische Dinge in Betracht kommen, um Ablagerungen von harnsauren Salzen in den verschiedensten Organen. Nicht als ob sie damit erschöpft wären, aber wenn es sich um einfach entzündliche Vorgänge handelt, so unterscheiden sich dieselben kaum von denselben Zuständen aus nicht gichtischen Ursachen. Da Gicht meist Leute aus besseren Ständen befällt, so erklärt es sich, dass Gichtiker nur ausnahmsweise Hospitalkranke sind, und dass die Gelegenheit zu Sectionen keine sonderlich ergiebige ist.

In den von Gicht befallenen Gelenken trifft man häufig unter der Oberfläche der Gelenkknorpel Einlagerungen von Uraten an. Dieselben stellen weissliche kreideartige Massen dar, welche punktförmig beginnen, mehr und mehr an Höhen- und Tiefenausdehnung zunehmen und im ersten Beginne vielleicht nur bei mikroskopischer Untersuchung des Gelenkknorpels auffindbar sind. Die ersten und auch späterhin die ausgedehntesten Veränderungen sind in den centralen Partien der Gelenkknorpel zu suchen; die peripheren bleiben oft lange Zeit frei, lassen aber häufig starke Füllung der ihnen zugehörigen Blutgefässe erkennen. Je mehr die erdigen Auflagerungen zunehmen, um so mehr wird die Oberfläche der Gelenkknorpel durchbrochen und die Knorpelsubstanz selbst vernichtet und zerfasert. Auch dringen mitunter die erdigen Massen vom Gelenkknorpel aus unmittelbar in die anliegende Knochensubstanz ein. An den Synovialmembranen sind in frischen Fällen Hyperaemie und Auflockerung des Gewebes, in älteren Verdickungen, zottenförmige Wucherungen und ebenfalls erdige Einlagerungen bemerkbar.

Ganz besonders gelangen gichtische Concrementbildungen auf der Aussenfläche der Gelenkkapsel zur Ausbildung, wo sie die bekannten Gichtknoten, *Tophi s. noduli arthritici*, darstellen. *Garrod* gewann einen solchen aus der Hand von mehr als 60 Grammen Gewichtes.

Gichtische Ablagerungen finden ausserdem in Schleimbeuteln, Sehnen, Fascien und unter dem Periost statt.

Virchow beschrieb neuerdings isolirte Urat-einlagerungen in der Spongiosa der Phalangen, wie solche bereits *Cruveilhier & Fouconneau-Dufresne* gesehen hatten. *Garrod* erwähnt an den Knochen Verfettung, d. h. Neigung der Knochen zu Brüchigkeit in Folge der Bildung von mit Fettmassen erfüllten Hohlräumen. Im Knochenmark sind mehrfach gichtische Ablagerungen beobachtet worden.

Die Muskeln erscheinen mitunter atrophisch, namentlich wenn die Glieder längere Zeit unthätig gewesen sind.

Am Herzen kommen oft dilatative und hypertrophische Veränderungen, Herzschielen und fettige Entartung vor. Nicht selten findet man das Endocard in einem chronisch entzündlichen Zustande; auch hat man durch die Murexidprobe harnsaure Einlagerungen in den Entzündungsherden nachzuweisen gekonnt. Mitunter stehen pericarditische Veränderungen mit Gicht in Zusammenhang.

Garrod wies in Exsudaten Harnsäure nach.

An der Aorta sind oft arterio-sclerotische Veränderungen anzutreffen. *Bramson* fand in denselben Uratabscheidungen. Auch können sich dilatative und ausgesprochen aneurysmatische Zustände ausbilden.

Schröder van der Kolk fand Urate in den Venenwänden.

Des Vorkommens von gichtischen Ablagerungen in den Kehlkopfknochen wurde bereits gedacht. An Luftwegen und Lungen, ebenso an den Pleuren, kann es zu entzündlichen Zuständen gekommen sein, welche mitunter in den Lungen zu Abscess und Gangraen führen. Die Angabe über gichtische Ablagerungen in den Lungen bedarf der Bestätigung. *Bence Jones* will solche auch in den Bronchien gesehen haben.

Am Magen-Darmtract kommen unter Umständen Schwellungen, Entzündungen und selbst ulcerative Zerstörungen der Schleimhaut zur Wahrnehmung.

Die Leber ist häufig vergrößert und im Zustande fettiger Entartung oder interstitieller Bindegewebswucherung. Im letzteren Falle kann auch die Milz intumescirt sein.

Die Nieren bieten sehr verschiedene Zustände dar. Bald handelt es sich um einfache Schrumpfnieren (Verkleinerung der Organe, höckerige Oberfläche, meist mehrfache Verwachsungen der letzteren mit der Nierenkapsel, Verschmälerung der Rinde, Verdickung der Arterienwände und Klaffen derselben auf Querschnitten), bald haben sich in den Harncanälchen der geschrumpften Nieren krystallinische Ausscheidungen von Uraten (und oft auch von kohlenurem Kalk) in Form von Infarcten niedergeschlagen, bald handelt es sich um interstitielle gichtische Ablagerungen, bald combiniren sich interstitielle und intratubuläre Uratausscheidungen. Die ersteren kommen besonders zahlreich in der Mark- und Pyramidensubstanz vor und sind seltener in der Nierenrinde zu finden. Sie stellen bald, entsprechend dem Verlaufe der graden Harncanälchen und Sammelröhren, grauweiße Strichelchen dar, bald grauweiße Punkte auf der Spitze der Pyramiden.

Auch im Nierenbecken und in der Harnblase trifft man gichtische Einlagerungen und entzündliche Veränderungen an.

Gariod fand Dergleichen einmal in dem Gewebe des Penis.

Vereinzelt sind Uratdeposita auf den Meningen des Hirnes und neuerdings von *Ollivier* auch auf der Dura spinalis beschrieben worden. Auch im Neurilemm hat man sie nachgewiesen. Im Gehirn sind noch arterio-sclerotische Veränderungen der Gefäße, zuweilen mit consecutiver Encephalorrhagie, zu nennen.

Die mikroskopischen Veränderungen in den einzelnen Organen, welche sich bei Entstehung der gichtischen Ablagerungen vollziehen, sind in neuester

Zeit besonders eingehend von *Ebstein* studirt und von ihm, auch auf experimentellem Wege verfolgt worden. Sie bleiben sich im Princip in allen Organen gleich. An allen Orten sollen sie nach *Ebstein*, entgegen der bisherigen Annahme, interstitiell zu liegen kommen. und zwar kann man bei ihrer Entwicklung mehrere Stadien unterscheiden. Zunächst bildet sich in den Geweben ein umschriebener necrotisirender Herd, welcher sich an tingirten Praeparaten durch lichtere Färbung und allmähigen Untergang der zelligen Elemente bemerkbar macht. Hat sich der necrotisirende Herd zur vollkommenen Necrose ausgebildet, so tritt in ihm eine Ausscheidung von nadelförmigen Krystallen des sauren harnsauren Natrons ein. Oft erfüllen dieselben den necrotischen Herd so vollkommen, dass man ihn erst dann zu Gesicht bekommt, wenn die Krystalle gelöst sind; in anderen Fällen dagegen findet man die durchsichtigen Krystallmassen von einem lichten Hofe umgeben. Es kommt aber noch ein drittes Moment bei den gichtischen Ablagerungen in Betracht, das ist, dass sich in Folge von reactiver Entzündung der necrotische Herd mit seinem Krystallnadelinhalte durch eine Zone von Rundzellen abgrenzt.

Dass gichtische Ablagerungen vorwiegend aus harnsauren Salzen bestehen, lässt sich durch die chemische Untersuchung leicht nachweisen, denn sie geben die Murexidprobe. Auch lösen sie sich in Alkalien und bilden bei nachfolgendem Zusatz von Säuren die leicht kenntlichen Krystalltafeln der Harnsäure. Der Hauptsache nach, aber nicht ausschliesslich, sind sie aus saurem harnsaurem Natron (Sodanrat) zusammengesetzt. *Wollaston* hat 1787 zuerst die Harnsäurenatur der Ablagerungen erkannt. *Marchand* und *Lehmann* analysirten Gichtknoten und erhielten folgende Resultate:

	<i>Marchand</i> (Gichtknoten vom Oberschenkel)	<i>Lehmann</i> (Gichtknoten vom Metacarpus)
Harnsaures Natron	34.20	52.12
Harnsaurer Kalk	2.12	1.25
Ammoniakcarbonat	7.86	—
Phosphorsaurer Kalk	—	4.32
Kochsalz	14.12	9.84
Thierische Stoffe	32.53	28.49
Wasser	6.80	—
Verluste	2.27	3.98
Summa	100.00	100.00

Budd will Hippursäure nachgewiesen haben.

Die vorhin genannten beiden Forscher untersuchten auch die chemische Zusammensetzung der Knochensubstanz. Harnsäure konnten sie nicht auffinden, dagegen zeichneten sich die Knochen durch Armuth an erdigen Substanzen und durch Reichthum an Fett vor gesunden Knochen aus. Die Knochenanalysen ergaben:

	<i>Marchand</i>		<i>Lehmann</i>		
	Ulna.	Femur.	1. Fall	2. Fall	3. Fall
Phosphorsaurer Kalk	43.18	42.12	35.16	35.83	37.22
Kohlensaurer Kalk	8.50	8.24	8.41	9.82	8.99
Phosphorsaure Magnesia	0.99	1.01	1.31	1.05	1.13
Knorpel)	45.96	46.32	38.14	38.28	40.03
Fett)			12.11	13.37	9.15
Lösliche Salze	1.37	2.27	2.93	2.03	1.82

Ueber das Wesen der Gicht dürften heute die Ansichten soweit übereinstimmen, als einer Ueberladung des Blutes mit harnsauren Salzen die Hauptschuld an dem Zustandekommen des gichtischen Symptomencomplexes zuzuschreiben ist. Aber die Anschauungen trennen sich bereits erheblich, wenn man nach dem Orte forscht, von welchem aus die ungewöhnlich reichliche Einfuhr von Harnsäure in das Blut stattfindet. Mit der Behauptung, es handle sich um einen perversen Einfluss des Nervensystemes, ist wohl kaum etwas gewonnen. Die Schwierigkeit liegt hier wesentlich darin, dass man über die Stätte der Harnsäurebildung auch unter gesunden Verhältnissen nicht viel weiss. Die Einen geben von der Milz, die Anderen von der Leber an, dass sie mit der Harnsäurebildung zu thun habe, und dementsprechend hat neuerdings *Charcot* gemeint, dass Gicht mit functionellen Störungen der Leber in Verbindung stehe. Freilich hat es nie an Stimmen gefehlt, welche die Harnsäurebildung nicht an einzelne bestimmte Organe gebunden wissen wollten, sondern ihre Genese als Function verschiedener Gewebe und Organe auffassten. In neuester Zeit hat *Ebstein* darauf hingewiesen, dass namentlich für die Erklärung der Gelenkgicht eine Harnsäurebildung in Muskeln und Knochenmark in Betracht zu ziehen wäre.

Selbstverständlich wird die Harnsäureüberladung des Blutes grösseren Umfang annehmen, wenn durch überreiche Nahrungszufuhr die Harnsäurebildung künstlich gesteigert wird, oder wenn, wie unter dem Einflusse des Bleies oder bei Entbehrung, die Oxydationsvorgänge daniederliegen und ein Theil der Eiweisskörper nicht bis zu Harnstoff, sondern nur bis zu Harnsäure verbrennt.

Um den anfallsweisen Charakter der Gicht zu erklären, hat namentlich *Garrod* gemeint, dass die Nieren zeitweise gegenüber der Harnsäureausfuhr aus dem Blute insufficient würden, so dass durch überhandnehmende transitorische Harnsäurestauung im Blute der gichtische Anfall entstände. Diese Ansicht hat desshalb ihre Schattenseiten, weil man nicht selten Gichtanfälle bei vollkommen unversehrten Nieren zu beobachten bekommt. Es liegt demnach viel näher, nicht an Störungen in der Ausscheidung, sondern an eine intermittierend gesteigerte Bildung der Harnsäure zu denken. Mit Recht hebt *Ebstein* hervor, dass auch bei anderen Stoffwechsellanomalien Gleiches beobachtet wird, und dass beispielsweise bei Cystinurie Paroxysmen und freie Intervalle abwechseln.

Oft werden die Abfuhrwege der Harnsäure aus den Geweben zum Lymph- und Blutstromen der gesteigerten Bildung noch genügen; wenn aber durch Entzündung, Verletzung oder Aehnl. Störungen der Circulation entstehen, dann wird es leicht zu localer Stauung kommen. *Charcot* beispielsweise beschrieb einen Fall von Gicht bei Hemiplegie, in welchem die Gelenke nur auf der gelähmten Seite erkrankten. Dass nun gerade Gelenkgicht so ungewöhnlich oft vorkommt, scheint damit in Verbindung zu stehen, dass sich Muskeln und Knochenmark an der Harnsäurebildung vielleicht lebhaft beteiligen und dieselbe zum Theil durch die Saftbahnen der Knorpel abführen, ausserdem aber, dass gerade in der Knochen- und Knorpelsubstanz die Circulation an und für sich träge und die Gelegenheit zu Stauungen sehr ergiebig ist.

Das häufige Befallenwerden gerade des Grossezehengelenkes ist wahrscheinlich einmal Folge davon, dass dasselbe besonders peripher gelegen ist, ausserdem aber, dass es die Last des Körpers zu tragen hat und einer mechanischen Reizung besonders stark ausgesetzt ist.

Ist es nun an irgend einer Stelle zu einer localen Stauung von gelösten neutralen harnsauren Salzen (Natron) gekommen, so kann sich hier die früher geschilderte Gewebnecrose entwickeln, das abgestorbene, sauer reagirende Gewebe aber bringt das Sodaurat in Form von nadelförmigem saurem harnsaurem Natron zur Krystallisation und zum Niederschlagen (*Ebstein*). Die ältere Anschauung erklärte die Bildung der Uratdeposita durch abnehmende Alkalescenz des Blutes und der Säfte überhaupt.

Allein die gichtischen Symptome äussern sich nicht nur in Gelenkerkrankung und gichtischen Ablagerungen, sondern auch in einer ausgesprochenen Neigung zu Entzündungen der verschiedensten Organe. Kein Wunder; denn ein mit Auswurfstoffen geschwängertes Blut muss als besonders entzündungsbefördernd angesehen werden.

IV. Diagnose. Die acute Gelenkgicht ist meist leicht zu diagnosticiren; typischer Sitz und specifischer Verlauf im Verein mit hereditären und constitutionellen Momenten lassen diagnostischen Zweifeln keinen Raum.

Auch die chronische Gelenkgicht kann gewöhnlich leicht erkannt werden. Meist sind ihr typische acute Anfälle vorausgegangen; es ist zur Bildung von Gichtknoten an den Gelenken gekommen; oft besteht auch dergleichen an Schleimbeuteln, Sehnen, Ohr- und Nasenknorpeln und mitunter auch an den Kehlkopfknorpeln (laryngoskopische Untersuchung). Am nächsten liegt eine Verwechslung mit Arthritis deformans; eventuell müsste die Blutuntersuchung und chemische Beschaffenheit des Inhaltes der Blase eines Spanischfliegenpflasters entscheiden.

Schwierig kann die Erkennung einer visceralen Gicht sein, so lange gichtische Auflagerungen auf der Körperoberfläche und Gelenkerkrankungen fehlen, und in der That sind hier vielfach diagnostische Missgriffe gemacht worden. Für die Therapie ist eine richtige Diagnose ungewöhnlich wichtig. Vor Allem beachte man die Ergebnisse der Anamnese und die Constitution des Kranken und

greife auch hier zu der Fadenuntersuchung des Blutes und des Inhaltes von Vesicatorenblasen.

V. Prognose. Die Prognose der Gicht ist unter allen Umständen ernst, entgegen der gewöhnlichen Anschauung der Laien und auch vieler Aerzte, welche Gichtkranke mit spöttelndem, kaum mit bedauerndem Blicke zu betrachten pflegen. Ob eine gichtische Disposition dauernd gehoben werden kann, ist zweifelhaft, obschon manche Kranke, wenn sie vorsichtig leben, nur einen einzigen Anfall zu überstehen haben.

Wenn man freilich den einzelnen Anfall einer acuten Gelenkgicht im Auge hat, so pflegt ein solcher fast ausnahmslos in baldige Genesung überzugehen. Schon ernster gestalten sich die Dinge, wenn in Folge von chronischer Gicht Gelenkverunstaltungen und Gebrauchsunfähigkeit der Glieder eintreten. Aber grosse Gefahren, welche mitunter schnellen Tod bringen, erwachsen dem Kranken durch die Eingeweidegicht, und man muss bei jedem Gichtiker besorgt sein, dass dieselbe über kurz oder lang hereinbricht.

VI. Therapie. Bei Behandlung der Gicht kann die Prophylaxe ausserordentlich treffliche Erfolge erreichen. Dieselbe bleibt die gleiche, mag es sich darum handeln, einen erbten oder einen erworbenen Keim zur Gicht zu unterdrücken, oder nach dem Ueberstehen eines gichtischen Anfalles der Wiederkehr ähnlicher Zufälle entgegenzuarbeiten. In erster Linie ist das Gewicht auf die Diaet zu legen, und es kommt hier genau dasselbe Verfahren wie bei Fettsucht in Betracht. Besonders haben Gichtiker Käse, Bier, Wein, saure Milch, Zucker und Kohlehydrate zu vermeiden. Kranke, welche sich wenig körperlich bewegen, sind zu Spaziergängen, Turnen, Reiten, Jagdvergnügen, Gebirgstouren u. Aehnl. anzuhalten.

Bei Behandlung einer acuten Gelenkgicht ist es gut, das erkrankte Glied hoch zu lagern, um den Blutabfluss zu begünstigen und mit Salicylwatte zu umhüllen. *Schroeter* empfahl neuerdings Einreibungen der erkrankten Gelenke mit Schmierseife. Der Kranke wird ausserdem auf flüssige Kost gesetzt und erhält als Getränk Citronenlimonade. Von der Anwendung des Acidum salicylicum (0.5, 1stündl. bis zum Eintreten von Ohrensausen) glaube ich in mehreren Fällen eine Abkürzung der Anfälle gesehen zu haben, aber so durchgreifend ist die Wirkung niemals, wie bei acutem Gelenkrheumatismus. Manche geben eher dem Lithium salicylicum (in gleicher Gabe) den Vorzug. Von Anderen ist Antipyrin angerathen worden.

Haben die Schmerzen nachgelassen, so kann oft durch vorsichtige Massage und Bewegung des Gliedes zurückgebliebene Gelenksteifigkeit schnell beseitigt werden.

Im Allgemeinen hüte man sich vor einem zu eingreifenden und zu energischen Verfahren, denn vielfach hat man danach üble Zufälle unter den Erscheinungen von innerer Gicht, selbst mit tödtlichem Ausgange eintreten gesehen. Es sind daher Eis auf das schmerzhafteste Gelenk, Blutegel, Vesicatore und Aderlass ebenso zu verwerfen, als es gewagt ist, den drohenden Anfall durch Brechmittel, Drastica, grosse Gaben von Colchicum, Sudorifera oder Aehnl. unterdrücken zu wollen.

Auch empfiehlt es sich ganz und gar nicht, sich der Warmwassercur von *Cadet de Vaux* zu bedienen (jede 15 Minuten 200—250 Cbcm. möglichst heissen Wassers getrunken, bis 48 Portionen verbraucht sind), denn es sind danach plötzliche Todesfälle vorgekommen.

Haben sich die Erscheinungen der chronischen Gicht ausgebildet, so muss zur Zeit von acuten Exacerbationen die Behandlung diejenige einer acuten Gicht sein. Diät und Lebensweise sind die bei der Prophylaxe angegebenen. Von inneren Mitteln hat man nicht viel zu erwarten; empfohlen sind als solche ausser Tinctura Colchici, Vinum Colchici (3 Male täglich 10—12 Tropfen) und Aconit noch Lithium carbonicum (0.1, 3 Male täglich 1 Pulver), Kalium jodatum (5.0 : 200, 3 Male täglich 1 Esslöffel) und Acidum salicylicum. Man Sorge für gute Hautpflege durch laue Bäder und Frottirungen der Haut und suche durch Massage dem Eintreten von Gelenksteifigkeit vorzubeugen.

Viel im Gebrauch sind gegen Gicht Bade- und Trinkcuren. Vor Allem hat man neuerdings auf den Gebrauch von Lithionquellen Gewicht gelegt (Obersalzbrunn, Elster, Baden-Baden, Salzschlirf, Dürkheim, Homburg, Kissingen, Asmannshausen u. s. f.). Auch haben *Erich* und *Soltmann & Struve* künstliche Lithionwässer hergestellt. Es sind eben Lithionverbindungen (Chlorlithium, Lithium carbonicum) gute Lösungsmittel für Harnsäureniederschläge. Auch alkalische Wässer, in erster Linie Fachingen, sind empfehlenswerth.

Bei Fettleibigen ordne man Trinkcuren in Marienbad oder Carlsbad, bei Neigung zur Harngriesbildung solche in Vichy, Neuenahr oder Ems an.

Handelt es sich um decrepide Individuen, so begnüge man sich mit Akratothermen (Gastein, Wildbad, Ragaz, Pfäfers, Teplitz), während bei stark gichtischen Auflagerungen, gichtischen Geschwüren und Hautausschlägen Schwefelbäder (Neundorf, Eilsen, Meinberg, Weilbach, Aachen, Baden bei Wien, Baden im Aargau, Schinznach im Aargau u. s. f.) in Betracht kommen.

Symptome von visceraler Gicht erfordern meist ein excitirendes Verfahren und eine Behandlung, wie sie bei den gleichen Erscheinungen aus nicht gichtischen Ursachen üblich ist. Auch wird empfohlen, durch Application von Blasenpflastern, Senfteigen oder anderen Derivantien auf die Gelenke Gicht von den inneren Organen auf die Gelenke abzuleiten und damit zunächst die Hauptgefahr zu beseitigen.

Dass man ausserdem vielfach noch einer Reihe von Indicationen in rein symptomatischer Weise zu genügen hat, kann bei dem complicirten Mechanismus der Krankheit nicht befremden.

3. Zuckerharnruhr. Diabetes mellitus.

(Zuckerkrankheit.)

I. Aetiologie. Zuckerharnruhr beruht auf einer Anomalie des Stoffwechsels, welche sich durch dauernde Ausscheidung von Zucker durch den Harn verräth. Sie stellt eine selbstständige Krankheit dar, welche man von der transitorischen und stets symptomatischen Zuckerausscheidung, Glycosurie s. Melliturie, zu unterscheiden hat.

Die Krankheit hat man kaum für besonders selten anzusehen. Mit Recht ist mehrfach darauf hingewiesen worden, dass sie in der neueren Zeit immer öfter beobachtet wird. Vielleicht, dass man jetzt

häufiger und sorgfältiger den Harn chemisch untersucht, aber möglicherweise sind auch die geistigen und körperlichen Strapazen des modernen Culturlebens nicht ohne Einfluss.

Unter den Ursachen nimmt Heredität eine hervorragende Rolle ein, wobei man bald dem Leiden innerhalb einer Familie in allen auf einander folgenden Generationen begegnet, bald einzelne Geschlechter übersprungen werden.

Zuweilen sind die hereditären Verhältnisse entferntere. So hat man mehrfach gesehen, dass Diabetes bei Mitgliedern von solchen Familien auftrat, in welchen Nervenkrankheiten und Psychopathien erblich sind. Auch hereditäre Fettleibigkeit und Gicht geben für die Entwicklung von Diabetes mellitus eine unverkennbare Praedisposition ab. Unter den genannten Umständen kann allein das hereditäre Moment zur Erzeugung von Zuckerharnruhr ausreichend sein, aber die Gefahr wächst begreiflicherweise, wenn noch eine der im Folgenden zu erwähnenden Schädlichkeiten hinzukommt.

Aber nicht nur anatomisch nachweisbare, sondern auch functionelle Nervenkrankheiten stehen zur Entwicklung von Zuckerharnruhr in Beziehung, beispielsweise Chorea, Epilepsie und Psychopathien.

Mitunter erkranken sämtliche oder mehrere Kinder einer Familie, in welcher in vorausgehenden Generationen keine Diabetesfälle nachweisbar sind, — familiäre Form der Zuckerharnruhr.

In manchen Fällen ist Diabetes mellitus die unmittelbare Folge eines Nervenleidens selbst. Namentlich hat man bei Blutungen, Erweichungen und Geschwülsten auf dem Boden des vierten Ventrikels Zuckerkrankheit sich ausbilden gesehen. Ist es doch durch den berühmten Zuckerstichversuch von *Claude Bernard* bekannt, dass nach Verletzung einer bestimmten, der Ursprungsstelle des Vagus nahe gelegenen Stelle auf dem Boden des vierten Ventrikels Zuckerausscheidung im Harn auftritt.

Weichselbaum hat neuerdings bei multipler Hirn-Rückenmarkssclerose Zuckerharnruhr entstehen gesehen und bei der Section große Plaques an der eben bezeichneten Stelle des vierten Hirnventrikels angetroffen. Auch bei *Tabes dorsalis* ist Diabetes mellitus beobachtet worden.

Zweifellos ist, dass starke psychische Aufregungen Diabetes mellitus hervorzurufen vermögen. Unter Anderem weiss ich aus den reichen Erfahrungen von *v. Frerichs*, dass mehrfach verfehlte Börsenspeculationen zur unmittelbaren Ursache der Krankheit wurden.

Mitunter hat man das Leiden auf Verletzungen zurückzuführen, namentlich auf solche, welche allgemeine Erschütterungen des Nervensystemes zu Wege bringen. Auch Stoss in die Magen-, Leber- oder Nierengegend werden als Veranlassung angegeben.

Dass Erkältungen und Durchnässungen Zuckerharnruhr erzeugen, kann namentlich in solchen Fällen nicht bezweifelt werden, in welchen man den Harn früher untersucht und als zuckerfrei befunden hatte, dann aber unmittelbar nach den genannten Schädlichkeiten zuckerhaltig werden sah. Natürlich wird man gerade bei Beurtheilung eines so vieldeutigen und so häufig missbrauchten Wortes wie Erkältung ganz besonders vorsichtig sein müssen.

In manchen Fällen trägt eine unzweckmässige Lebensweise Schuld an der Krankheit. *Cantani* hat sicherlich nicht Unrecht, wenn er das häufige Vorkommen von Diabetes mellitus in Italien mit der Vorliebe seiner Landsleute für mehlig und süsse Speisen in Verbindung bringt.

Reichliche Zufuhr von Zucker und Kohlehydraten bei geringer körperlicher Bewegung begünstigen das Entstehen von Diabetes mellitus, daher kein Wunder, dass

Fettleibige, Gichtiker und Steinkranke nicht selten diabetisch werden. Auch dem überreichen Genuße von Obst, jungem Biere und jungem Moste hat man schädliche Wirkungen nachgesagt.

Vielfach werden geschlechtliche Ausschweifungen mit Diabetes mellitus in Zusammenhang gebracht.

Mitunter stellt sich Diabetes mellitus nach Infektionskrankheiten ein. Relativ oft hat man dergleichen nach Malaria gesehen, seltener nach Abdominaltyphus, Masern, Scharlach (*Zinn*), Cholera, Dysenterie und Herpes Zoster. Ich behandelte kürzlich auf meiner Klinik einen Mann, der im Anschluss an Influenza an Zuckerharnruhr erkrankt war. Besonders hervorzuheben ist, dass zuweilen Syphilis Ursache von Zuckerharnruhr ist, mit oder ohne syphilitische Erweichungen im Centralnervensystem.

Zuweilen hat man nach Morbus maculosus Werlhofii Diabetes mellitus entstehen gesehen.

Mehrfach hat man Zuckerharnruhr im Anschlusse an Lebererkrankungen beobachtet, so bei Cirrhose, Abscess und Pfortaderthrombose. Auch behauptet man von Magen- und Darmkrankheiten einen Einfluss auf die Entstehung der Krankheit. Mitunter hat man nach acuten oder chronischen Erkrankungen der Bauchspeicheldrüse Diabetes mellitus beobachtet.

Es kommen aber auch Beobachtungen genug vor, in welchen eine Ursache nicht nachweisbar ist.

Schmitz hebt neuerdings hervor, dass er mehrfach beobachtet habe, dass unter Eheleuten erst der eine, später der andere Theil erkrankte. Er wirft daher die Frage der Uebertragung der Krankheit auf, aber man kann die Sache wohl auch so deuten, dass diätetische und andere Fehler zuerst sich an dem Einen und erst später an dem Anderen rächten. Ähnliche ältere Angaben liegen von *Lecorché* vor.

Diabetes mellitus zeigt sich erfahrungsgemäss häufiger bei Männern als bei Frauen; freilich gilt dies nicht für alle Altersklassen, denn in der Kindheit überwiegt gerade das weibliche Geschlecht.

Am häufigsten entwickelt sich die Krankheit zwischen dem 20.—60sten Lebensjahre, bei Frauen durchschnittlich etwas früher als bei Männern. Den jüngsten Fall beschrieb *Roszbach* (7monatliches Mädchen), denn die Angabe von *Kitselle*, dass sein eigenes 14tägiges Kind diabetisch war, erscheint nicht vollkommen zuverlässig. Der älteste Fall betrifft einen 81jährigen Greis (*Pavy*).

Budde giebt über 265 Fälle von Diabetes mellitus, welche er selbst beobachtete, folgende Zusammenstellung nach dem Lebensalter.

Lebensalter	Schwere Form	Leichte Form	Summe
1—5	1	—	1
5—7	2	5	7
10—15	6	3	9
15—20	6	2	8
20—30	24	15	39
30—40	22	24	46
40—50	12	33	45
50—60	12	53	65
60—70	8	34	42
70—80	0	3	3
	93	172	265

Ähnlich liegen die Verhältnisse in einer Tabelle von *Pavy*, welche sich auf 1360 Fälle erstreckt.

Alter	Männer	Frauen	Summe
0—10	3	5	8
10—20	35	22	57
20—30	69	28	97
30—40	154	70	224
40—50	260	79	339
50—60	281	137	418
60—70	138	44	182
70—80	25	9	34
Ueber 80 Jahre	1	—	1
	966	394	1360

Gewöhnlich nimmt man an, dass die Krankheit in wohlhabenden Ständen öfter vorkommt. Nach eigenen Erfahrungen trifft dies nicht immer zu, wenigstens sah ich in Göttingen und Zürich wohl ebenso oft Diabetes in den besseren Ständen, wie unter dem poliklinischen Clientel.

Ueber die geographische Verbreitung des Diabetes mellitus ist wenig bekannt. In manchen Gegenden, beispielsweise in Thüringen, kommt er häufig vor, was *Gerhardt & Ruickholdt* mit dem landesüblichen überreichen Genusse von Amylaceen und Weissbier in Zusammenhang bringen. Auffallend oft soll sich die Krankheit auf Ceylon, an einigen Punkten Indiens, besonders auf der Coromandelküste und in Bengalen, zeigen (*A. Hirsch*).

Schon im Sanscrit findet sich die Erwähnung des „Honigurins“. Wieder, eigentlich neu, entdeckt wurde der zuckerige Geschmack mancher Harnen von *Thom. Willis* (1674). Wirklich nachgewiesen wurde das Vorkommen von Zucker im Harnen von *Dobson & Pool* (1775), welcher Nachweis durch *Cowley* (1778) und *P. Frank* (1791) mittels Gährungsprobe vervollkommen wurde. *Chevreuil* erkannte 1815 den Zucker im Harnen zuerst als Traubenzucker und *Ambrosiani* wies 1835 als Erster Zucker auch im Blute nach.

Die Krankheit kommt auch bei Thieren, beispielsweise bei Pferden vor.

II. Symptome. Den spezifischen Erscheinungen der Zuckerharnruhr gehen nicht selten für längere Zeit Prodrome voraus, welche sich durch gastrische Störungen kundgeben: Veränderungen in Appetit und Geschmack, Aufstossen, saures Erbrechen, Vollsein, Flatulenz und Unregelmässigkeit des Stuhlganges, wozu sich gedrückte Stimmung, hypochondrische Gedanken, Schwindel, Blutandrang zum Kopfe, Ohrensausen u. Aehn. hinzugesellen.

In anderen Fällen werden eigentliche Prodrome vermisst, aber es stellen sich verdächtige Symptome ein. So rufen unstillbarer Durst oder Hunger bei zunehmender Abmagerung oft schon bei dem Kranken selbst den Argwohn wach, dass es sich bei ihm um Zuckerharnruhr handeln könnte. Auch unaufhaltsame Abmagerung ohne nachweisbare Organveränderungen soll allemal für den Arzt eine Veranlassung sein, den Harn auf Zucker zu untersuchen.

In manchen Fällen stellen sich hartnäckige Neuralgien oder rheumatoide Muskelschmerzen ein, welche nicht weichen wollen und mit latentem Diabetes mellitus zusammenhängen. Als besonders verdächtig sind doppelseitige Neuralgien anzusehen.

Auch sollen schwer bekämpfbarer Pruritus, hartnäckiges Eczem, chronische Furunculose und bei Frauen lästiger Pru-

ritus vaginae Grund zu einer chemischen Untersuchung des Harnes auf Zucker abgeben.

Mitunter steht abnehmende Potenz mit Diabetes mellitus in Verbindung. Bei Kindern hat Enuresis nocturna die Aufmerksamkeit auf Diabetes mellitus hinzulenken. Ferner müssen Klagen über ein Gefühl von Trockenheit im Munde und Schlunde den gleichen Verdacht erregen.

Zuweilen handelt es sich mehr um gewisse äussere Zufälligkeiten, welche auf Diabetes mellitus hinweisen, so ein eigenthümlich säuerlicher, äpfel- oder chloroformartiger Geruch aus dem Munde oder ein solcher des Harnes, Zurückbleiben von weissen Flecken auf Kleidern an solchen Stellen, wo Harntropfen hingespritzt waren (auskrystallisirter Zucker) oder Krystallmassen im Nachtgeschirre oder in der Leibwäsche da, wo Harn eingetrocknet ist.

Mitunter wenden sich Diabetiker früher an den Augenarzt als an den Inneren, weil Cataract, Retinitis, Neuro-Retinitis, Augenmuskellähmungen, Störungen der Refraction oder Accommodation u. Aehnl. Sehstörungen veranlassen.

In zwei Fällen sah ich den Tod mitten in scheinbarer Gesundheit eintreten. Die Kranken hatten, ohne jemals zuvor geklagt zu haben, plötzlich das Bewusstsein verloren, athmeten stertorös und gingen comatös zu Grunde. Beide Male fiel die starke Füllung der Blase mit Harn auf (einmal stand der Blasenscheitel bis zum Nabel, das andere Mal ragte er etwas darüber hinaus); beide Male reichlich Zucker in dem durch den Katheter entleerten Harne und nachträglich anamnestisch Zeichen von Diabetes. Die beiden Kranken waren Frauenzimmer von 20 und 24 Jahren und waren dem sogenannten Coma diabeticum erlegen.

Fettleibigkeit, Gicht und Steinkrankheit sind nicht selten mit Zuckerharnruhr verbunden und müssen Veranlassung zur Untersuchung des Harnes auf Zucker abgeben.

Wer aber gewohnt ist, den Harn aller seiner Patienten auf Eiweiss und Zucker zu untersuchen, der wird erfahren, wie oft Zucker im Harne gefunden wird, trotzdem specifische Symptome von Diabetes mellitus nicht bestanden.

Unter den manifesten Symptomen eines Diabetes mellitus dreht sich Alles um die Beschaffenheit des Harnes, denn Diabetes mellitus ist gleichbedeutend mit dauerndem Zuckergehalte des Harnes. In der Regel kommen dem Harne noch andere auffällige Eigenschaften zu, welche ihn stets als diabetisch verdächtig machen.

Die Menge des Harnes ist fast immer gesteigert. Statt 1500—2000 Cbcm. binnen eines Tages trifft man 3000, 5000, 10.000 und noch grössere Zahlen an.

Biermer beschrieb eine Beobachtung, in welcher täglich 16 Liter Harnes notirt wurden, während in einem Falle von *Hurnack* die Harnmenge auf 18½ Liter gestiegen war. Die älteren Autoren geben noch grössere Zahlen an, doch scheint es sich hier oft um Täuschungen gehandelt zu haben. Wir führen als Exempel eine Angabe von *Fonseca* an, nach welcher eine junge Nonne täglich über 100 Liter Harnes gelassen haben soll.

Begreiflicherweise sind die Kranken gezwungen, häufig Harn zu entleeren, namentlich werden sie oft im Schlafe gestört und müssen zum Nachtgeschirre greifen. Aus diesem Umstande hat man

sich den Glauben der Patienten zu erklären, als ob sie während der Nacht mehr Harn entleerten als bei Tage. Meist ist das Umgekehrte der Fall. *Lecorché* freilich behauptet, dass in frühen Stadien der Krankheit die Nacht-, in späteren dagegen die Tagesportionen des Harnes grösser seien.

In manchen Fällen besteht reichliche Harnausscheidung, ohne dass sich von Anfang an Zucker im Harn findet; es gehen also Erscheinungen von einfacher Harnruhr, Diabetes insipidus, den Symptomen des Diabetes mellitus voraus. Es kommt aber auch das Umgekehrte vor; der Zucker verschwindet aus dem Harn und nur eine abnorm reichliche Harnmenge bleibt zurück.

Man muss noch wissen, dass Fälle von Diabetes mellitus vorkommen, in welchen die Harnmenge das normale Maass nie überschreitet. *P. Frank* hat dieselben als *Diabetes decipiens* bezeichnet.

Die Farbe des Harnes zeichnet sich meist durch ungewöhnliche Blässe aus; mitunter unterscheidet sie sich kaum von derjenigen des Wassers. Je reichlicher die Harnmenge, um so lichter die Farbe. Meist ist der Harn durchsichtig und klar, schäumt aber leicht, wobei die Schaumblasen lange Zeit stehen bleiben, und enthält nur selten Sediment.

Mehrfach hat man bei Diabetes mellitus Fettausscheidung durch den Harn beschrieben, *Lipurie*. In einem neuerdings von *Kobert & Kassmann* mitgetheilten Falle traten Zucker- und Fettausscheidung internitierend auf und verschwanden, wenn der Patient auf schmale Kost gesetzt wurde.

Der Geruch des Harnes ist meist auffällig fad. Zuweilen erscheint er säuerlich, an Obst- und Chloroformduft erinnernd. Dergleichen Harn färbt sich bei Zusatz von verdünnter Eisenchloridlösung dunkel kirschroth und enthält häufig Aceton.

Der Geschmack des Harnes ist mehr oder minder süss. Viele Kranke, nach meinen Erfahrungen auffällig häufig Frauenzimmer, schmecken den Harn und versuchen oft durch Abschätzung hinter dem Rücken des Arztes therapeutische Erfolge zu controliren.

Bei Kindern hat man mehrfach Aufblecken des eigenen Harnes beobachtet, nicht in der eben bezeichneten Absicht, sondern in Folge von unstillbarem Durst.

Die Reaction des Harnes ist fast immer sauer, ja! der Harn bewahrt beim Stehen an der Luft auffällig lang die saure Beschaffenheit. Letzterer Umstand erklärt sich daraus, dass, wenn sich Zucker zersetzt und gährt, Milchsäure entsteht, welche eine saure Reaction des Harnes begünstigt.

Das specifische Gewicht des Harnes ist fast ausnahmslos gesteigert. Statt der normalen Ziffern von 1015—1020 findet man Zahlen von 1030—1040—1050 und darüber (bis 1074). Man muss sich daher das praktisch wichtige Gesetz merken, dass eine grosse Harnmenge bei normalem oder gar gesteigertem specifischem Gewichte für Diabetes mellitus spricht.

In neuerer Zeit hat man mehrfach darauf hingewiesen, dass in selteneren Fällen zuckerhaltiger Harn ein auffällig niedriges specifisches Gewicht zeigt, bis 1008 und 1002.

Unter den chemischen Eigenschaften des Harnes interessirt vor Allem das Vorkommen von Traubenzucker, auch Stärke-, Krümelzucker, Glycose, Dextrose, rechtsdrehender oder Harnzucker genannt. Zwar hat man behauptet, dass schon im normalen Harn Zucker vorhanden sei, eine Angabe, welcher bis auf die neueste Zeit vielfach widersprochen wurde, die aber an sich wahrscheinlich ist, da das gesunde Blut geringe Zuckermengen enthält, doch wird davon in praxi die Lehre vom Diabetes mellitus wenig berührt,

denn, wenn man auch ein Vorkommen von Zucker im Harn bereits unter normalen Verhältnissen zugesteht, so würde es sich doch immer nur um minimale Spuren handeln, und es besteht Diabetes mellitus erst dann, wenn die gebräuchlichen Methoden zum Zuckernachweise positiv ausfallen.

Die Menge des täglich ausgeschiedenen Zuckers kann beträchtliche Werthe erreichen, bis 1 und 2 Kilogramm und selbst noch mehr, durchschnittlich 200—300 Gr. Der Procentgehalt beläuft sich bis auf 10 und 15 Procente. Je grösser die Zuckermenge, um so schwerer im Allgemeinen die Erkrankung.

In den einzelnen Harnportionen, welche gelassen werden, können sich sehr beträchtliche Schwankungen in dem Zuckergehalte zeigen, so dass man gut thut, bei quantitativer Bestimmung stets die aufgesammelte Tagesmenge in Arbeit zu nehmen. Vor Allem hängt der Zuckergehalt ab von der Nahrung und steigt um so höher an, je mehr die Nahrung Zucker und Amylaceen enthält. Hat man dem Kranken ausschliesslich stickstoffhaltige Kost gegeben, so schwindet in vielen Fällen der Zucker aus dem Harn, in anderen aber bleibt er, wenn auch in geringerer Menge, bestehen. Erstere Fälle sind die leichteren und prognostisch günstigeren, letztere die erusteren. Meist gehen die letzteren aus den ersteren hervor, so dass man berechtigt ist, von einer leichten ersten und schweren zweiten Periode der Krankheit zu sprechen; schlechter ist die Bezeichnung einer leichteren und schwereren Form des Diabetes mellitus. *Kütz* fand übrigens, dass es Mischformen giebt, d. h. dass derselbe Kranke zeitweise die Erscheinungen der ersten Periode, dann wieder diejenigen der zweiten darbieten kann und vice versa. Beim Hungern hört in vielen Fällen die Zuckerausscheidung durch den Harn auf, aber nicht ausnahmslos (*v. Frerichs & v. Mering*). Muskelbewegungen setzen in der Regel die Zuckermenge im Harn herab; seltener nimmt danach die Zuckerausscheidung gerade zu. Auch bei hinzutretenden fieberhaften Krankheiten, z. B. bei Abdominaltyphus, Cholera und Febris recurrens, hat man Abnahme und selbst Schwinden des Zuckers beobachtet, obschon in anderen Fällen keine wesentliche Aenderung eintrat, während psychische Aufregungen nicht selten eine sehr lebhaftige Steigerung der Zuckermenge hervorriefen.

In der ersten Zeit eines Diabetes mellitus kann es sich ereignen, dass in manchen Harnportionen der Zuckergehalt ganz fehlt, Diabetes mellitus intermittens. Späterhin geht diese Form nicht selten in einen Diabetes mellitus continuus über. Freilich kommen auch dann noch mitunter auffällige Schwankungen zwischen Tag- und Nachtharn vor, so dass im Nachtharn der Zucker bis auf Spuren schwindet.

Der Zuckergehalt des Harnes bringt es mit sich, dass nicht selten gewisse mehr zufällige Erscheinungen auftreten, welche vorhin schon berührt wurden. Werden Schuhwerk oder Tuckkleider mit Harn benetzt, so bleiben nach dem Verdunsten der Tropfen weisse Massen von Traubenzucker zurück. Auch bemerkt man mitunter glitzernde Krystalle da, wo am Nachtgeschirre oder auf der Leibwäsche Harn verdunstet ist.

Auf die Methoden des Zuckernachweises im Harn können wir hier nicht ausführlich eingehen, sondern müssen auf die Handbücher der chemischen Harnanalyse verweisen. Wir stellen hier nur einige wenige für die Praxis wichtige Regeln kurz zusammen.

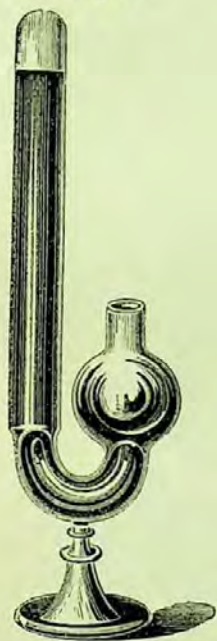
Bevor Harn auf Zucker untersucht wird, müssen seine physikalischen Eigenschaften (Menge, Farbe, Reaction, specifisches Gewicht, Geruch, eventuell Geschmack) bekannt sein. Auch hat man zunächst zu untersuchen, ob der Harn eiweissfrei ist. Enthält er Eiweiss, so muss er in einem Reagensgläschen gekocht und unter Hinzufügung einiger weniger Tropfen stark verdünnter Essigsäure enteiweisst werden. Mit dem filtrirten klaren und eiweissfreien Harn sind alsdann die Zuckerproben auszuführen.

Ist der zur Untersuchung übergebene eiweissfreie Harn klar, so kann er sogleich in Arbeit genommen werden, andernfalls hat man ihn zu filtriren, denn nur mit klarem Harn darf man Zuckerproben anstellen.

In der Praxis am bequemsten und namentlich zur vorläufigen Orientirung geeignet ist die *Moore'sche* oder *Heller'sche* Zuckerprobe. Man fülle etwa den fünften Theil eines Reagensgläschens mit Harn, setze ungefähr $\frac{1}{3}$ Aetzkalklauge hinzu und erhitze die obersten Schichten über einer Gas- oder Spiritusflamme. Je mehr der Harn sich erwärmt, um so gelber, dann röthlicher, schliesslich braunroth und mahagonifarben werden die erwärmten Theile. Lichtgelbe Verfärbung geben viele normalen Harn, nur die Mahagonifarbe ist einigermaassen beweisend. Fügt man ein Tröpfchen Salpetersäure zu dem kochenden Harn, so spritzt er auf, vor Allem verbreitet er einen Geruch nach gebranntem Zucker, Caramel- oder Melassegeruch.

Man thut gut daran, bei positivem Ergebnisse der *Moore'schen* Zuckerprobe eine andere Zuckerprobe zur Bestätigung folgen zu lassen, und zwar ist am meisten in Gebrauch die *Trommer'sche* Zuckerprobe. Nach einer sehr zweckmässigen Modification von *Salkowski* führt man dieselbe in folgender Weise aus: man giesse in ein Reagensgläschen circa $\frac{1}{5}$ Harn und setze etwa den dritten Theil der officinellen Natronlange hinzu. Darauf lasse man tropfenweise eine 10procentige Lösung von schwefelsaurem Kupferoxyd hineinfallen. Bei jedem einfallenden Tropfen entsteht ein hellblauer dickwolkiger Niederschlag von Kupferoxydhydrat, welcher sich aber beim Umschütteln zunächst vollkommen löst und eine prachtvoll tiefblaue, kornblumenfarbene Flüssigkeit bildet. Man lässt nun so lange einzelne Tropfen der Kupfersulfatlösung in den Harn hineinfallen, bis die erste bleibende Trübung entsteht, d. h. bis sich das gebildete Kupferoxydhydrat nicht mehr vollkommen auflöst. Nun erhitze man die obersten Schichten der Mischung bis zum Sieden. Zucker im Harn ist anzunehmen, wenn sich dieselben durch Ausscheidung von Kupferoxydul gelbroth färben und der Farbenwechsel der Flüssigkeit sich mehr und mehr ausbreitet, trotzdem man das Reagensgläschen von der Flamme entfernt hat. Tritt dagegen eine Ausscheidung von Kupferoxydul erst nach langem Kochen oder beim Abkühlen des gekochten Harnes ein, so ist dies nicht für die Gegenwart von Zucker im Harn bezeichnend.

Fig. 14.



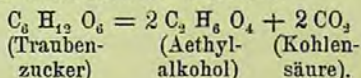
Gährungsröhrchen.
 $\frac{1}{4}$ natürlicher Grösse.

Ist man seiner Sache nicht ganz sicher, so thut man gut daran, den Harn durch Thierkohle zu filtriren, das entfärbte klare Filtrat mit dem 2–4fachen Wasser zu verdünnen und damit die beschriebene *Trommer'sche* Probe auszuführen, ausserdem noch das Filter mit Wasser zu bespritzen und auszuwaschen und auch das wässrige Filtrat der *Trommer'schen* Zuckerprobe zu unterziehen.

Man kann noch zu anderen Zuckerproben Zuflucht nehmen. Bei der *Böttger'schen* Zuckerprobe vermischt man den in ein Reagensgläschen übergeführten Harn mit dem gleichen Volumen einer frischen kohlensauren Natronlösung (1:3) und fügt ein wenig basisch salpetersaures Wismuthoxyd (*Magisterium Bismuti*) hinzu. Kocht man alsdann den Harn längere Zeit, so tritt durch Reduction des Wismuthoxydes ein grauer, dann ein schwarzer pulveriger Niederschlag von metallischem Wismuth ein, wenn der Harn zuckerhaltig ist.

Weniger fein ist die *Mulder'sche* Zuckerprobe. Man bringt in den Harn circa $\frac{1}{3}$ einer Lösung von kohlensaurem Natrium und einen Tropfen einer Indigocarminlösung und schüttelt Alles um. Beim Erhitzen tritt durch Reduction des Indigocarmins zu Indigoweiss eine Entfärbung der blauen Flüssigkeit ein. Der Harn färbt sich in den erhitzten Schichten zunächst grünlich, dann röthlich, schliesslich lichtgelb. Schüttelt man ihn oder giesst man ihn langsam in ein Reagensgläschen über, so dass Sauerstoff aus der Luft hinzutreten kann, so gewinnt er umgekehrt einen rothen, grünen und schliesslich den alten blauen Farbenton wieder. Das Spiel der Entfärbung beim Erhitzen und der Bläuung beim Schütteln lässt sich beliebig wiederholen.

In allen zweifelhaften Fällen hat man die Gährungsprobe zu Rathe zu ziehen. Bekanntlich geht Traubenzucker bei Gegenwart von Bierhefe alkoholische Gährung ein und spaltet sich nach folgender Formel in Kohlensäure und Alkohol, wobei als Nebenproducte noch Glycerin und Bernsteinsäure entstehen:



Man bringe in ein sogenanntes Gährungsröhrchen von beistehender Form (vergl. Fig. 14) so viel Harn hinein, dass der längere verticale (in der Zeichnung links gelegene) Schenkel des Röhrchens mit Harn gefüllt ist. Die Füllung gelingt leicht, wenn man den bauchigen Anfangstheil des Röhrchens mit Harn angefüllt hat, die Mündung mit dem Daumen verschliesst und durch langsame Drehung nach abwärts den Harn in den langen Schenkel hinüberfliessen lässt. Schütteln und Schaumbildung sind zu vermeiden, denn nach beendeter Füllung muss der Harn ohne Bläschenbildung die Kuppe des langen Schenkels unmittelbar berühren. Nun füge man ein etwa linsengrosses

Stückchen Presshefe hinzu und löse letzteres durch mehrfaches Schwenken des Röhrechs in dem Harn auf. Endlich wird durch Eingiessen von Quecksilber der lange Schenkel in dem bauchigen Abschnitt abgesperrt. Lässt man den Apparat an einem nicht zu warmen (nicht über 30°) Orte stehen, so steigen nach wenigen Stunden kleine Bläschen von Kohlensäure in die Höhe und sammeln sich auf der Oberfläche des Harnes, also unter der Kuppe des langen Schenkels, mehr und mehr an. Es entsteht hier ein stetig zunehmender, mit Gas erfüllter Raum. Will man dieses Gas als Kohlensäure nachweisen, so lasse man in den bauchigen Theil des Gährungsröhrechs Kalilauge hineinfließen, drücke fest den Finger auf die Oeffnung und vermische den Gesamtinhalt der Röhre. Die Kohlensäure wird von der Kalilauge absorbirt und dementsprechend nach Schwund des Gases der Finger angesogen. Allein das Ergebniss des Gährungsversuches ist erst dann entscheidend, wenn man sich überzeugt hat, dass die benutzte Hefe zuckerfrei war, und zu dem Zwecke bringe man einen Theil von ihr in ein anderes Gährungsröhrechen mit reinem Wasser gemischt und warte ab, ob hier Kohlensäureentwicklung ausbleibt. Ausserdem muss man sich vergewissert haben, dass die Hefe überhaupt wirksam ist, was man daraus erfährt, dass beim Vermischen mit Traubenzuckerlösung in einem dritten Gährungsgläschen bei bestehender Wirksamkeit Kohlensäureentwicklung eintreten muss.

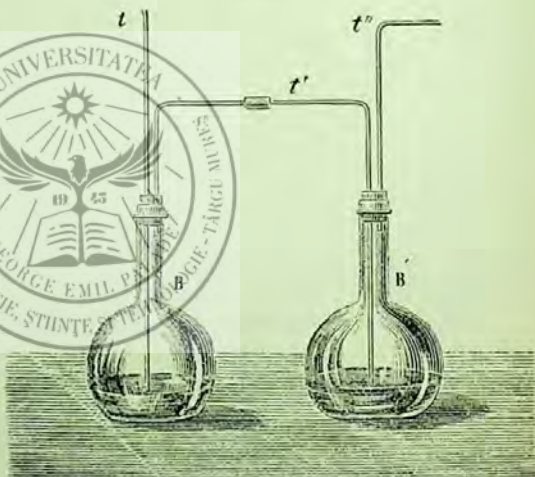
Eine etwas complicirtere Vorrichtung zur Anstellung des Gährungsversuches geben wir in Fig. 15 wieder. Der Glaskolben *B* wird mit 30–50 Cbcm. Harn gefüllt, welchem man brauchbare Bierhefe hinzugesetzt hat, während in den Glaskolben *B'* Kalk- oder Barytwasser hineinkommt. Die in *B* bei Gegenwart von Zucker im Harn entwickelte Kohlensäure gelangt durch die Glasröhre *t'* zu dem in dem Kolben *B'* enthaltenen Kalk- oder Barytwasser und erzeugt hier durch Bildung von kohlensaurem Kalk oder kohlensaurem Baryt eine zunehmende Trübung.

Es muss heutzutage von jedem praktischen Arzte verlangt werden, dass er die bei geringer Uebung ausserordentlich leicht ausführbaren Zuckerproben sicher beherrscht, denn es ist eine grobe Unsitte, sich dem Apotheker anzuvertrauen und von demselben den Harn untersuchen zu lassen. Dazu habe ich noch aus eigener Erfahrung hinzuzufügen, dass ich nicht vereinzelt, sondern vielfach Kranke untersucht habe, bei welchen ein Apotheker zuckerfreien Harn diagnosticirt hatte, während eigene Untersuchung oft sehr bedeutenden Zuckergehalt ergab, oder umgekehrt, es sollten Kranke Diabetiker sein, welche es in Wirklichkeit nicht waren.

Zur quantitativen Bestimmung des Zuckers im Harn bedient man sich am besten der Titirmethode mit *Fehling'scher* Flüssigkeit, welche letztere aus einer in bestimmten Proportionen zusammengesetzten Lösung von schwefelsaurem Kupferoxyd, weinsaurem Natron-Kali und Natronlauge besteht. Auch die Gährungsprobe kann benutzt werden, wenn man nach vollendeter Zersetzung des Zuckers die aus ihm entstandene Kohlensäure berechnet und danach den Zuckergehalt zurückbestimmt. Sehr bequem, aber weniger genau ist die Berechnung mit *Polarisationsapparaten* (*Saccharimeter*), unter welchen der *Polarisationsapparat von Soleil-Vertzke* und der *Halbschattenapparat von Laurent* die gebräuchlichsten sind. Wenn man auch die Anforderung stellen muss, dass der praktische Arzt auch über die quantitative Zuckerbestimmungsmethoden Herr ist, so müssen wir uns doch versagen, hierauf genauer einzugehen und verweisen auf die Handbücher der chemischen Harnanalyse.

Man hat sich gerade in neuerer Zeit mehrfach die Frage vorgelegt, ob Trauben- oder Harnzucker die einzige Zuckerart im diabetischen Harn sei, und ist immer mehr zu der Ueberzeugung gekommen, dass mitunter auch andere Zuckerarten vorkommen.

Fig. 15.



Glaskolbenapparat zur Anstellung der Zuckergährungsprobe.

Mehrfach ist auf das Vorkommen von Fruchtzucker (Laevulose) im diabetischen Harn aufmerksam gemacht worden, welcher im Gegensatz zu Traubenzucker die Polarisationssebene nicht nach rechts, sondern nach links dreht, dagegen mit ihm in dem Reduktionsvermögen alkalischer Lösungen von schwefelsaurem Kupferoxyd, also auch der *Fehling'schen* Flüssigkeit, übereinstimmt. Auf das Vorhandensein von Laevulose ist man namentlich durch die Beobachtung gekommen, dass mitunter die quantitative Zuckerbestimmung mittels Titirens und Polarisationsapparates beträchtliche Abweichungen ergab; man hätte nach dem Ergebnisse des Titirens sehr grossen Zuckergehalt erwarten sollen (Wirkung von Traubenzucker und Laevulose), während derselbe bei Bestimmung am Polarisationsapparate auffällig niedrig ausfiel, weil sich eben Trauben- und Fruchtzucker entgegenarbeiten.

Leo giebt an, dass es diabetische Harnen gäbe, welche alkalische Kupferlösung stark reducirten, genau so wie Laevulose die Polarisationssebene nach links drehen, dagegen im Gegensatz zu Laevulose nicht gährten, auch wenn man sie mit verdünnten Säuren kochte. Er suchte die fragliche Substanz rein darzustellen und bestimmte ihre Formel auf $C_6 H_{12} O_6$, so dass es sich also um ein Kohlehydrat von der Formel des Traubenzuckers handelt.

Mit gutem Grunde hat jedoch *Worm-Müller* hervorgehoben, dass es in dem Harn linksdrehende Substanzen giebt, welche nicht Zucker sind, und namentlich kommen der neuerdings gleichzeitig von *Kütz* und *Minkowski & Naunyn* aus dem diabetischen Harn dargestellten Oxybuttersäure stark linksdrehende Eigenschaften zu. Man darf danach wohl behaupten, dass das Auftreten von Laevulose im diabetischen Harn erst dann erwiesen ist, wenn sich die linksdrehende Substanz als vollkommen vergährbar gezeigt hat, wie dies in einer Beobachtung von *Röhmann* zutrifft.

In einzelnen Fällen hat man Inosit (Muskelzucker) gefunden, welcher im Gegensatz zu Traubenzucker auf die Polarisationssebene unwirksam ist und weder gährt noch alkalische Kupferoxydlösung reducirt. *Pohl* beschrieb eine Beobachtung, in welcher Traubenzucker aus dem Harn mehr und mehr verschwand, während das Inosit zunahm, so dass sich der Diabetes mellitus allmählig in eine reine Inositurie umwandelte.

Beiläufig erwähnt sei noch, dass *Reichardt* in einem Falle im diabetischen Harn Dextrin nachgewiesen hat, während *Leube* auf das Vorkommen von Glycogen aufmerksam gemacht hat.

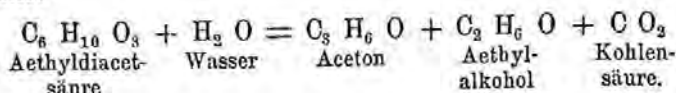
Ausser auf das Vorkommen von Zucker hat man neuerdings auf die *Gerhardt'sche* Eisenchloridreaction und auf den Nachweis von Aceton im diabetischen Harn Gewicht gelegt. Ja! man ist geneigt gewesen, beide Dinge in ihrer Bedeutung zu überschätzen.

Wenn man Eisenchloridlösung so stark verdünnt, dass die Farbe etwa derjenigen des Rheinweines gleichkommt, und von dieser Lösung tropfenweise einem etwa zur Hälfte mit Harn gefüllten Reagensgläschen hinzusetzt, so zeigt sich nicht selten im diabetischen Harn neben der flockigen Trübung von niedergeschlagenen Phosphaten eine dunkelkirschrothe oder burgunderartige Farbe, die *Gerhardt'sche* Eisenchloridreaction.

Man hat sich übrigens davor zu hüten, dieselbe mit derjenigen Farbenreaction zu verwechseln, welche bei Zusatz von Eisenchloridlösung Harnen solcher Diabetiker geben, welche Salicylsäure genommen haben, doch ist unter letzteren Umständen der Farbenton mehr violettblau, die Farbe wolkig getrübt und undurchsichtig und ausserdem wird in zweifelhaften Fällen die Anamnese entscheiden.

Nun zeigt es sich, dass diabetische Harnen, welche die Eisenchloridreaction geben, meist einen eigenthümlichen säuerlich-aromatischen, an Chloroform oder Aepfel erinnernden Geruch verbreiten, und es ist gelungen (zuerst *v. Frerichs & Rupstein*) in solchen Harnen Aceton (und Alkohol) nachzuweisen. Sehr natürlich, dass man demzufolge eine Verbindung zwischen der Eisenchloridreaction und dem Acetongehalte des Harnes gesucht hat. Dieselbe schien durch eine Beobachtung von *Gerhardt & Geuther* gegeben zu sein, nach welcher die Eisenchloridreaction der von *Geuther* dargestellten Aethyldiacetsäure (Acetessigäther) zukommt und diese unter der Einwirkung

von Alkalien und durch Wasseraufnahme in Aceton, Alkohol und Kohlensäure zerfällt:



Es würde demnach die Eisenchloridreaction der Gegenwart der Aethyl-diaccetsäure im Harn und der Aepfelgeruch ihrem Spaltungsproducte, dem Aceton, zuzuschreiben gewesen sein. Da nun Diabetiker mit Eisenchloridreaction, und wie man meinte, mit Acetongehalt des Harnes mitunter auch Acetongeruch in ihrer Ausathmungsluft verbreiten, und *Peters* zuerst Aceton aus der Ausathmungsluft von Diabetikern darstellte, so war man geneigt, jene Zustände von Coma und schwerer Beeinträchtigung des Centralnervensystemes (Coma diabeticum), unter welchen Zuckerkranken nicht selten mehr oder minder plötzlich zu Grunde gehen, auf eine Ueberladung des Blutes mit Aceton, auf eine Acetonaemie, zurückzuführen. Diese ganze Lehre hat in neuester Zeit mit Recht viele Anfechtungen erfahren.

Zunächst zeigte *Fleischer*, dass Eisenchloridreaction und Acetongehalt des Harnes nicht immer neben einander vorkommen, und dass sich die Eisenchloridreaction mitunter in diabetischen Harnen zeigt, an welchen man Acetongeruch nicht wahrnehmen kann. Ausserdem tritt die Eisenchloridreaction in diabetischen Harnen auf, aus welchen man Aethyl-diaccetsäure nicht zu gewinnen vermag, und so scheint es sicher, dass die Eisenchloridreaction vielleicht sogar in der Mehrzahl der Fälle mit der Aethyl-diaccetsäure gar nichts zu thun hat. *Nobel* zeigte neuerdings, dass in diabetischen Harnen Ameisensäure vorkommt, welcher gleichfalls die Eisenchloridreaction zukommt. Auch konnten *Deichmüller & Tollens* in einem Falle aus diabetischem Harn zwar Aceton, aber keinen Alkohol gewinnen, was dagegen spricht, dass das Aceton durch Zerfall von Acetessigäther entstanden war. Es scheint demnach, dass, wie in vielen Fällen die Eisenchloridreaction nicht der Aethyl-diaccetsäure, so auch nicht immer der Acetongehalt des Harnes einer Spaltung der Aethyl-diaccetsäure, sondern vielleicht einer abnormen Gährung des Zuckers den Ursprung verdankt, wofür *Markownikoff* und *Fleischer* ein besonderes Acetonferment annehmen, welches nach *Kaulich* bereits im Magen an dem Zucker der aufgenommenen Nahrung seine Wirkung beginnt, vielleicht aber auch erst eine abnorme Zersetzung des Harnzuckers erzeugt. Neuerdings freilich macht sich sogar noch die Ansicht geltend, dass das Aceton aus dem Zerfall von Eiweisskörpern her stammt und auf einen ungewöhnlich reichlichen Zerfall derselben hinweist (*v. Faksch. Rosenfeld*). *Honigmann* giebt an, dass Aceton nur dann im Harn auftritt, wenn die Stickstoffausscheidung durch den Harn die Grösse der Stickstoffzufuhr übertrifft, d. h. wenn der Organismus seinen eigenen Eiweissvorrath angreift. Danach würde die Acetonurie eine ernste prognostische Bedeutung bekommen.

Was noch die Auffassung des Coma diabeticum als Acetonaemie anbetrifft, so ist zu bemerken, dass Menschen grosse Gaben von Aceton ohne Schaden vertragen, und dass man mehr und mehr zu der Ueberzeugung kommt, dass sehr verschiedene Zustände dem Coma diabeticum zu Grunde liegen, worüber bald Ausführlicheres.

Eisenchloridreaction und ebenso Acetongehalt des Harnes sind in keiner Weise für Zuckerharn charakteristisch, ganz abgesehen davon, dass es sich auch beim Diabetes mellitus um kein constantes Vorkommen handelt; man hat Dergleichen auch bei Infections-

krankheiten, bei febrilen Zuständen überhaupt, bei Krebs, Inanition und Psychosen mit Aufregungszuständen gesehen (*Deichmüller. v. Jaksch*).

Die Eisenchloridreaction zeigt bei Diabetes mellitus nicht selten vielfache Schwankungen. Mehrfach sah man sie auftreten oder besonders stark werden, wenn Zuckerkranken auf strenge Fleischkost gesetzt waren. Auch beobachtete *Ebstein* Zunahme derselben bei eintretendem Abdominaltyphus. Mitunter erhält sie sich Tage lang im Harn und blasst allmählig mehr und mehr ab. Lässt man Harn einige Zeit stehen, so pflügt auch die Eisenchloridreaction immer schwächer zu werden.

Ausser der Aethyldiacetsäure sind im diabetischen Harne noch andere flüchtige Fettsäuren gefunden worden, namentlich in schweren Formen von Diabetes mellitus. Dahin gehört vor Allem die bereits erwähnte Oxybuttersäure und die Ameisensäure (*le Nobel*).

Ausserdem scheinen nach Untersuchungen von *v. Jaksch* zuweilen noch andere flüchtige organische Säuren im Harne von Diabetikern vorzukommen, welche den flüchtigen Fettsäuren jedenfalls sehr nahe stehen. Ja! *Naunyn* und seine Schüler sind der Ansicht, dass Säureintoxication in dem Symptomenbilde des Diabetes mellitus und namentlich bei dem Symptomencomplex des noch zu besprechenden Coma diabeticum eine hervorragende Rolle spiele. Nach Alledem drängt sich die Ueberzeugung auf, dass es sich beim Diabetes mellitus um umfangreiche Störungen des Stoffwechsels handelt, deren Hauptsymptom freilich die Zuckerausscheidung durch den Harn bleibt.

Die Oxybuttersäure ist aller Wahrscheinlichkeit nach auch ein Spaltungsproduct der Eiweisskörper, namentlich da *Naunyn & Wolpe* sie mitunter nur nach ausschliesslichem Fleischgenusse auftreten sahen. Sie kommt meist nur in schweren Fällen von Diabetes mellitus vor und ist in ihrer Menge von der Menge der eingeführten Kohlehydrate, sowie von derjenigen des Acetons oder der Diacetsäure im Harne unabhängig, ja! *Naunyn & Wolpe* beobachteten sogar, dass sich ein Antagonismus zwischen beiden Substanzen zeigen kann.

Ausser Zucker, Aceton, flüchtigen Fettsäuren und Alkohol kommt mitunter im diabetischen Harne Eiweiss vor. Albuminurie geringen Grades, oft transitorischer Natur, ist nicht einmal besonders selten. Dieselbe kann mit bestehender Cachexie, mit Steinbildung in den harnleitenden Wegen, mit Cystitis, mitunter vielleicht auch mit Mitbetheiligung des der Zuckerstichstelle nahe gelegenen Punktes im vierten Ventrikel, dessen Reizung nach *Cl. Bernard* Albuminurie erzeugt, zusammenhängen. Zuweilen wechseln Eiweiss- und Zuckerausscheidung mit einander ab. Dagegen kommt wirkliche Nephritis nur selten vor. Der gerade auf diesem Gebiete erfahrene *v. Frerichs* beobachtete unter 316 Zuckerkranken nur bei 16 Nephritis. Bei einem Rendanten, welchen ich vor einiger Zeit wegen Diabetes mellitus nach Carlsbad geschickt hatte, und der zunächst zuckerfrei in die Heimat zurückkehrte, sah ich vier Wochen später eine schwere chronische parenchymatöse Nephritis entstehen, welche binnen drei Wochen den Tod durch Uraemie herbeiführte. Es waren besondere Schädlichkeiten nicht vorausgegangen und der Harn war andauernd zuckerfrei geblieben. Auch habe ich kürzlich einen Herrn aus dem Aargau nach Carlsbad geschickt, welcher zwar den Zuckergehalt aus dem Harne binnen 14 Tagen verlor, dafür aber Albuminurie aus Carlsbad mitbrachte, die er vordem nicht gehabt hatte.

Häufiger bilden sich nach Heilung von Diabetes mellitus Schrumpfnieren aus.

Ein Kranker meiner Klinik bekam wenige Wochen vor seinem Tode die Zeichen einer acuten hämorrhagischen Nephritis, welche bis an das Lebensende anhielten.

Die normalen Bestandtheile des Harnes haben bei Diabetes mellitus meist mehr oder minder bedeutende Veränderungen in ihrer Ausscheidung erfahren. Der Harnstoff ist durchwegs in seiner Tagesmenge gesteigert, was zum Theil mit der reichlichen stickstoffhaltigen Kost in Verbindung steht. Aber Stoffwechseluntersuchungen bei Gesunden und Diabetikern unter gleichen äusseren Verhältnissen und bei gleicher Kost ergaben, dass Diabetiker ohnedem mehr Harnstoff bilden, also mehr Eiweiss zersetzen als Gesunde. Es kommen mitunter erstaunlich grosse Tagesmengen vor. *Leube* beispielsweise fand bis 150 Grm., *Fürbringer* notirte sogar 163 Grm. und *Senator* bei einem Kinde 70 Grm.; Ziffern von 50–60 Grm. sind nichts Seltenes. Man lasse sich nicht in der Beurtheilung der Tagesmenge des Harnstoffes durch eine vielleicht niedrigere Procentzahl täuschen, denn begreiflicherweise wird letztere bei grosser Harnmenge niedriger als der normale Werth zu erwarten sein. Harnstoffmenge und Zuckergehalt stehen in keinem unmittelbaren Verhältnisse zu einander, und wenn auch im Allgemeinen beide gleichzeitig zunehmen oder fallen, so kommen doch auch oft Ausnahmen von dieser Regel vor.

Die Harnsäure ist in ihrer Menge eher vermindert als vermehrt; die ältere Angabe über Fehlen der Harnsäure ist nicht richtig. Zuweilen kommen sogar Sedimente von Uraten vor. *Budd* betont, dass bei Zuckerkranken, welche an Nierengries und Steinbildung in den Harnwegen leiden, die Beschwerden mit zunehmendem Diabetes mellitus geringer zu werden pflegen.

Das Kreatinin hält sich ungefähr an die normale Menge, doch sind leichte Vermehrung und auch geringe Verminderung beschrieben worden. Tritt Fieber ein, so nehmen Harnstoff, Harnsäure und Kreatinin wie beim Nichtzuckerkranken zu, am wenigsten die Harnsäure (*Gählgens*).

Von der Hippursäure hat u. A. *Wicke* behauptet, dass sie an Menge vermehrt sei.

Steigerung der Ammoniakausscheidung beobachteten *Hallervorden* und *Leube*, Ersterer bis 5.94 pro die. Personen mit hoher Ammoniakausscheidung droht das sogenannte Coma diabeticum.

Während die Chloride kaum Mengenverschiedenheiten gegenüber der Norm erkennen lassen (*v. Frerichs*), nimmt die Ausscheidung der Phosphate und Sulfate zu. Das Verhältniss zwischen Phosphaten und Harnstoff schwankt. *Telssier* machte Beobachtungen bekannt, in welchen alle Symptome eines Diabetes mellitus (gesteigerter Durst, Hunger, vermehrter Harn, Furunculose) bestanden, bis auf Fehlen von Zucker im Harn, wohingegen die Phosphate bedeutend vermehrt waren, oder es wechselten auch Auftreten von Zucker und vermehrte Phosphorsäureausfuhr mit einander ab, sogenannter Diabetes phosphaticus. *Fürbringer* beobachtete in einem Falle, dass der Zucker- und Oxalsäuregehalt des Harnes alternirten.

Die Ausfuhr von Kalk und Alkalien durch den Harn erscheint beim Diabetiker gesteigert.

Harnsedimente fehlen meist. Mitunter finden sich jedoch Urate; auch haben *Fürbringer* und *Senator* oxalsäuren Kalk als Harnsediment beobachtet. Zuweilen sieht man bei complicativer Nephritis Nierencylinder. Mitunter kommen Pilze im Harn vor. *Hallier* und *Küssner* fanden *Leptothrix* in frisch gelassenem und mittels Katheters aus der Blase entleertem Harn. Die Pilzmassen bildeten in dem Falle von *Küssner* bräunliche Bröckelchen. Auch *Huber* beschrieb sie in Gestalt von weissen Plättchen, doch stammten sie hier von Pilzrasen, welche sich unter dem Praeputium abgesetzt hatten. Hat man Harn an der Luft stehen gelassen, und ist er in Gährung gerathen, so findet man wolkige Trübungen, welche sich unter dem Mikroskope als aus Hefezellen zusammengesetzt erweisen.

Ausser den Veränderungen im Harn pflegen unstillbarer Durst und unersättlicher Hunger zu den häufigsten Symptomen einer Zuckerharnruhr zu gehören. *Petters* bestimmte bei drei Kranken als Durchschnittsmaass des Getränkes 5–8 Liter den Tag, als Minimum $\frac{1}{2}$ Liter, während *Dupuytren* angiebt, dass einer seiner Kranken innerhalb eines Tages eine Fleischmasse zu sich nahm, welche fast dem dritten Theile seines Körpergewichtes gleichkam. Der Durst pflegt unmittelbar nach der Nahrungsaufnahme am meisten vermehrt zu sein. Auch steigern ihn Genuss von Zucker und Amyla-

ceen. Je grösser die Einfuhr von Speise und Trank, um so bedeutender die durch den Harn ausgeschiedene Zuckermenge. Uebrigens hat schon *Vogel* gefunden, dass, wenn man einem Gesunden und einem Diabetiker gleiche Flüssigkeitsmengen reicht, von dem Zuckerkranken das Wasser langsamer durch die Nieren ausgeschieden wird als von dem Gesunden.

Zur Erklärung des gesteigerten Hungers und Durstes kommen offenbar mehrere Momente in Betracht, denn ausser den perversen und gesteigerten Stoffwechselveränderungen sind vor Allem Innervationsstörungen nicht ausser Acht zu lassen. Man beachte übrigens, dass mitunter auch Diabetes ohne vermehrten Durst und Hunger vorkommt.

Trotz der überreichen Nahrungszufuhr tritt, je länger die Zuckerharnruhr dauert, zunehmende *Abmagerung* ein. Es wird dies um so mehr auffallen, als sich viele Diabetiker vordem einer guten *Beleibtheit*, häufig einer ausgebildeten *Fettleibigkeit*, zu erfreuen hatten. Das *Fettpolster* schwindet und die Muskeln werden schlaff und welk, zugleich häufig so leistungsunfähig, dass die Kranken leicht ermüden und sich viel der Ruhe hingeben müssen. Mitunter sind sie wegen überhandnehmender *Entkräftung* Wochen und Monate lang an das Bett gefesselt. Zuweilen scheinen sie, wie man im gewöhnlichen Leben sagt, fast nur aus Haut und Knochen zu bestehen, doch erscheint ihre Gesichtsfarbe nicht selten ungewöhnlich roth, fast hektisch.

Die *Haut* fällt meist durch *grosse Trockenheit* und *Sprödigkeit* auf und ist oft mit *dünnen grauweissen Epidermisschüppchen* bedeckt, — *Pityriasis tabescentium*. Zuweilen hat man *locale Entfärbung* und *Sensibilitätsverminderung* auf ihr beobachtet (*localer Gefässkrampf?*), auch *Paraesthesien*. Sie zeigt *abnorm geringe Neigung zur Schweissbildung*; nur bei vorgeschrittenen *phthisischen Processen* in den Lungen treten *hektische Schweisse* auf. Der Schweiss enthält bald Zucker, bald ist er *zuckerfrei*. Neuerdings noch rief *Wiktor* durch *Jaborandi* absichtlich *Schweissbildung* hervor, war aber ausser *Stande*, Zucker im Schweisse nachzuweisen. Gleiches traf für zwei Kranke meiner Klinik zu.

Es macht sich häufig *Neigung zu hartnäckigen Hautentzündungen* bemerkbar (*Furunculose, Eczem*). Auch klagen viele Diabetiker über *lästiges Hautjucken, Pruritus cutaneus*, welches den Schlaf raubt und mitunter eines der ersten Symptome eines latent gewesenen *Diabetes mellitus* darstellt. *Verwundungen* haben leicht *Gangraen* der Haut im Gefolge; ich habe Dergleichen wiederholentlich nach *Schröpfköpfen* gesehen. Auch haben die Chirurgen mehrfach darauf hingewiesen, dass *Operationswunden* schwer heilen und selbst *brandig* werden, so dass man wiederholentlich durch diesen Umstand auf eine bestehende *Zuckerharnruhr* hingewiesen wurde. Uebrigens kommen erfahrungsgemäss *Zellgewebsentzündungen* und *Brand* der Haut häufiger bei Männern als bei Frauen vor und betreffen besonders oft *ältere Personen*. Zuweilen bildet sich *Spontangangraen* aus.

Oefter beobachtet ist sehr starkes *Desuvium capillitii*, vereinzelt auch *Abstossung der Nägel*. Mitunter trat *Spontanbrand* einzelner Extremitätentheile ein. Neuerdings sammelte *Kirmisson* 7 Beobachtungen, in welchen sich *Malum perforans pedis* entwickelt hatte. Als Ursachen aller dieser trophischen Veränderungen wird die *Überladung des Blutes* nicht nur mit Zucker, sondern auch mit anderen *Auswurfstoffen* anzusehen sein. *Beywid* zeigte neuerdings auf experimentellem Wege, dass *Eitercoccen* bei zuckerhaltigem Blute in weit höherem Grade ihren schädlichen Einfluss entfalten können.

Von manchen Autoren wird berichtet, dass *Xanthelasma* mit *Diabetes mellitus* in Zusammenhang stehe. Auch beschrieben *Hanot & Schachmann* Braun-

färbung der Haut, wobei sie bei der Section Pigmentablagerungen und Cirrhose in der Leber, sowie Pigmentablagerungen in sämtlichen Eingeweiden fanden.

Koch giebt als constantes Symptom bei Diabetes mellitus Schwellung von peripheren Lymphdrüsen an, entstanden durch Reizung seitens zuckerhaltiger Lymphe, doch stimmt dies mit eigenen Erfahrungen nicht überein.

Einige Bedeutung schien nach älteren Beobachtungen der *Perspiratio insensibilis* zuzukommen, weil man gefunden haben wollte, dass Zuckerkrankte mitunter mehr Harn ausscheiden, als sie an Flüssigkeit in Speise und Getränk zu sich genommen hatten, was man durch eine Flüssigkeitsaufsaugung aus der Luft durch die Haut- und Respirationsschleimhaut erklären wollte. Eine solche Aspiration kommt nicht vor. Zwar kann in der That in vereinzeltten Fällen vorübergehend die Menge des Harnes diejenige des Getränkes etwas übersteigen, aber es erklärt sich dies durch starken Zerfall der Gewebe und durch Wasserentziehung aus denselben.

v. Pettenkofer & Voit stellten mit ihrem Respiationsapparate Stoffwechseluntersuchungen bei Diabetikern an und fanden Verminderung der Sauerstoffaufnahme und der Kohlensäureausscheidung. *Livierato* beobachtete ebenfalls Abnahme der ausgeschiedenen Kohlensäure.

Die Körpertemperatur ist nicht selten ungewöhnlich niedrig, wesshalb Diabetiker leicht frösteln. Der Puls ist meist frequent und je nach dem Stadium der Krankheit von verschiedener Füllung. Zuweilen stellen sich Anfälle von Dyspnoe ein, welche bald mit Erkrankungen des Herzmuskels in Zusammenhang stehen (*Asthma cardiale*, *Leyden*), bald zu dem Symptomenbilde des Coma diabeticum gehören. Oedeme sind dann zu erwarten, wenn sich mehr und mehr cachektische Zustände ausbilden.

Sehr häufig entwickelt sich psychische Verstimmung. Die Kranken sind mürrisch, launenhatt, weinerlich, hypochondrisch und mitunter apathisch, aber man hat zuweilen auch Delirien und maniakalische Zufälle eintreten gesehen.

Rheumatoide Muskelschmerzen sind nichts Seltenes; auch kommen Neuralgien, am häufigsten im Gebiete des Ischiadicus, seltener Gelenkschmerzen mit leichter Intumescenz, vor. Nach *v. Ziemssen* sollen die Neuralgien der Diabetiker auf Neuritis beruhen, welche durch toxische Substanzen im Blute angeregt ist und mit der Veränderung der Nerven bei Alkoholmissbrauch auf gleicher Stufe stehen. Er sah mehrmals den Schmerz mit dem Zuckergehalte im Harne zu- und abnehmen. Jedenfalls kommt im Verlaufe von Diabetes mellitus selbst Polyneuritis vor. Ich beobachtete dergleichen bei einem Kinde, das in schwerster Weise an Armen und Beinen gelähmt vor. Es handelt sich um eine atrophische Lähmung mit elektrischer Entartungsreaction. In den gelähmten Gliedern heftigste Schmerzen.

Von manchen Seiten ist auf das häufige Vorkommen von Facialislähmung mit centralelem Charakter aufmerksam gemacht worden.

Rosenstein und *Maschka* sahen häufig den Patellarsehnenreflex fehlen. *Rosenstein* fand dabei in einem Falle das Rückenmark unversehrt und ist daher geneigt, functionelle Störungen anzunehmen. Auch bei einer meiner Kranken zeigte sich das Rückenmark nicht erkrankt, aber an den Beinnerven bestand Neuritis, mit welcher ich das Fehlen des Patellarsehnenreflexes in Zusammenhang bringe. *Guinon & Marie* sahen den Patellarsehnenreflex wieder erscheinen, wenn es gelungen war, die Zuckeranscheidung durch den Harn zu beschränken; bei Zunahme des Zuckers kam auch der Patellarsehnenreflex wieder zum Verschwinden. Mitunter tritt Schwanken des Körpers bei Augenschluss ein, selbst der Gang kann ataktisch werden.

Unter den Sinnesorganen leidet sehr oft das Auge. Es treten an ihm sehr verschiedenartige Erkrankungen auf. Am bekanntesten ist die Bildung von Cataract, welche fast immer doppelseitig besteht, wenn auch nicht selten auf dem einen Auge stärker als auf dem anderen. Zuweilen sind Lähmungen einzelner Augenmuskeln beschrieben worden. Auch stellen sich Abnahme in der accommodativen Energie und in Folge von Veränderungen in der Axenlänge des Bulbus Refraktionsstörungen ein (oft rasch zunehmende Hypermetropie wegen Verkürzung der Bulbusaxe. *Horner*). Mitunter ist auch die reflectorische Pupillenthätigkeit ungewöhnlich träge.

Galezowski beobachtete neuerdings in drei Fällen Entzündung der Hornhaut, Keratitis, welche unter heftigen Schmerzen verlief, während die Hornhaut selbst ihre Sensibilität eingebüsst hatte. *Leber* und *Wiesinger* beschrieben mehrfach Iritis, welche mitunter mit Hypopion vergesellschaftet war. Manchmal stellen sich Blutungen und Trübungen des Glaskörpers ein. Auch erkranken zuweilen Retina und Opticus. Auf der Netzhaut bilden sich Blutungen und weisse Degenerationsherde, ähnlich wie bei Herz- und Nierenkrankheiten, sowie mitunter haemorrhagischer Infarct. Auch kann sich daran Atrophie der Opticuspapille anschliessen. Als seltenere Complication ist Mydriasis zu nennen; häufiger kommt Amblyopie ohne ophthalmoskopischen Befund und auch Hemi-anopsie vor. Erwähnt sei, dass mitunter Diabetiker an hartnäckigem Eczem oder an Furunculose der Lider leiden. In der Thränenflüssigkeit hat man, wenn auch nicht constant, Zucker nachgewiesen.

Bemerkenswerth ist, dass unter Leitung einer zweckmässigen Therapie die Veränderungen am Auge rückgängig werden können; selbst bei Cataract hat man Aufhellung der getrübbten Stellen eintreten gesehen. Als Ursachen für die Veränderungen am Auge betrachtet man Ernährungsstörungen in Folge des übermässigen Zuckergehaltes im Blute und häufig auch in einzelnen Sec- und Excreten. Dieselben können direct schädigen oder führen mehr indirect durch Blutungen Functionstörungen herbei. Für die Erklärung der Cataract hat man an die Folgen des durch Zuckerharnruhr bedingten Marasmus und an Wasserentziehung und Eintrocknung der Linse durch die zuckerhaltigen umgebenden flüssigen Medien gedacht, doch kommt Cataractbildung auch bei trefflich ernährten Diabetikern vor und gegen Wasserentziehung spricht, dass die Linsentrübung gewöhnlich nicht in den periphersten, sondern in den centralen, also in den von den nusspülenden Fluidis am entferntesten abgelegenen Abschnitten der Linse anzufangen pflegt, und dass sie bei Diabetes insipidus meist fehlt, obschon hier auch der Körper grosse Wasserverluste erfährt.

Viel seltener als das Auge leiden andere Sinnesorgane. Zu erwähnen sind Schwerhörigkeit, Ohrensausen und eitrige Otitis media, ausserdem Verminderung des Geruchsvermögens oder des Geschmackes. Im Ohrenschmalz ist Zucker angetroffen worden.

Sehr oft stellen sich bei Zuckerkranken Lungenveränderungen ein. Am häufigsten entwickeln sich ulcerös-tuberculöse Processe; seltener kommt es zu Abscessbildung. Auch kann es geschehen, dass sich Lungenbrand ausbildet, bei welchem sich der Auswurf meist durch geringen oder wohl auch durch ganz fehlenden fauligen Geruch auszuzeichnen pflegt. Viele Diabetiker gehen schliesslich unter überhandnehmenden phthisischen Erscheinungen zu Grunde. Im Auswurf ist mehrfach Zucker gefunden worden.

Um den Zusammenhang zwischen Diabetes mellitus und den entzündlichen Lungenveränderungen zu erklären, hat man wohl, ähnlich wie bei Deutung der Augenerkrankungen, an den Keiz durch das mit Zucker und anderen Auswurfstoffen überladene Blut zu denken, nicht etwa an eine Austrocknung des Lungengewebes durch das zuckerhaltige Blut. In der Regel unterscheidet sich der Auswurf der Phthisis pulmonum diabetica in nichts von demjenigen bei einer vulgären Lungenphthisis. Freilich waren *Riegel* und *Dreschfeld* nicht im Stande, constant Tuberkelbacillen im Auswurfe von phthisischen Diabetikern zu finden, woher sie der Vermuthung Raum geben, dass vielleicht manche Fälle von diabetischer Phthise nicht bacillärer Natur seien (?).

Fürbringer beschrieb in einem Falle Oxaloptysis bei bestehender Oxalurie und späterhin kam es hier in den phthisischen Herden zur Wucherung von *Aspergillus*, *Pneumomycosis aspergillina*.

Nicht selten verbreitet die Expirationsluft von Zuckerkranken einen säuerlichen, äpfelartigen, an Chloroform erinnernden Geruch, welcher von Aceton herrührt, das *Kaulich* direct aus der Ausathmungsluft gewonnen hat. Gewöhnlich trifft damit ein gleicher Geruch des Harnes zusammen, meist auch die Eisenchloridreaction. Mitunter ist der Geruch so intensiv, dass er sich in dem ganzen Zimmer verbreitet.

Die Circulationsorgane bleiben häufig lange Zeit ungestört. *Leyden* hat in neuerer Zeit des Vorkommens von Asthma cardiale gedacht, während *Lecorché* eine Endocarditis diabetica annimmt. Früher hat man gerade das Verschontbleiben des Herzens als für Zuckerharnruhr charakteristisch angesehen, doch betonte man das häufige Vorkommen von Arteriosclerose.

Das Blut fiel in mehreren Fällen eigener Beobachtung durch auffällig hellrothe Farbe aus, so dass man bei Ausübung des Adorlasses im ersten Momente glaubte, man habe die Arterie eröffnet. Zuweilen erscheint das Serum durch feinste Fetttropfchen milchig-trübe, Lipaemie. Die Angaben über den Wassergehalt des Blutes schwanken; bald war das Blut sehr dickflüssig, bald ungewöhnlich wässrig. *Bock & Hoffmann* fanden in Uebereinstimmung mit anderen Autoren vermehrten Zuckergehalt des Blutes, 0·3 bis 0·35 Procent statt 0·04 bis 0·1 Procent. *Seegen* berechnete sogar bis 0·48 Procente. Freilich kann sich bei leichten Diabetesfällen der Zuckergehalt des Blutes sogar als vermindert zeigen. Die Angabe von *Cantoni*, dass der Blutzucker bei der Zuckerharnruhr das polarisirte Licht nicht ablenke (Paraglycosis), konnte *v. Merling* nicht bestätigen. *Peters* und *Bursari* wiesen im Blute Aceton nach.

Die subjectiven Klagen der Kranken beziehen sich meist auf Trockenheit in der Mundhöhle, Klebrigkeit der Zunge und trockenes zusammenschwürendes Fremdkörpergefühl im Schlunde. Häufig sieht man, dass die Kranken mit der Zunge ihre Lippen überfahren, wie dies bei starker Trockenheit in der Mundhöhle auch unter anderen Umständen vorkommt. Auch fallen häufig beim Berühren der Mundschleimhaut und Zunge Klebrigkeit und Trockenheit auf. Oft wird über pappigen, säuerlichen oder auch süssen Geschmack geklagt.

Die Reaction der Mundflüssigkeit ist häufig sauer, was man mit Zersetzung des in ihr enthaltenen Zuckers in Zusammenhang gebracht hat (Milchsäurebildung). Auch dürfte damit das rapide Cariöswerden der Zähne, ihre häufige Lockerung und selbst ihr spontanes Ausfallen in Verbindung stehen. An dem Zahnfleisch hat man Auflockerung und Blutungen beschrieben. Uebrigens lässt sich nicht constant in dem Speichel, den man aus der Parotis durch Einlegen einer feinen Canüle in den Ductus Stenonianus rein gewinnen kann, Zucker nachweisen. In späteren Stadien der Krankheit kommt es leicht zu Soorbildung in der Mundhöhle, theils wegen des überhandnehmenden Marasmus, theils weil die zuckerhaltige Mundflüssigkeit ein Gedeihen von Pilzen begünstigt. Sehr häufig fällt eine ungewöhnlich starke Röthung der Mund- und Schlundschleimhaut auf. Auch werden nicht selten auf der Zunge Rhagaden und Schwellung der Papillen bemerkt.

Auffällig ist, dass trotz der immensen Nahrungseinfuhr der Magen selten functionelle oder palpable Störungen erkennen lässt. Nach Einigen soll der Magensaft Zucker enthalten, was aber von

Anderen nicht bestätigt wird. Mitunter erscheint die Leber vergrössert und druckempfindlich. Die Stuhlentleerung ist meist träge und verlangsam. Die Faeces pflegen hart und trocken zu sein, auch hat man in ihnen Zucker nachweisen gekonnt. Ein Mal beobachtete ich Fettstuhl, Stearrhoe.

Viele Kranke klagen ausser über lästigen Harndrang auch über Harnzwang. *Schmitz* betont neuerdings das Vorkommen von Cystitis. Mitunter werden schmerzhaft Empfindungen in der Nierengegend angegeben. Auch sollen manche Patienten das Gefühl haben, als ob kalte Tropfen in die Harnblase hineinfielen. Bei Kindern kommt es häufig zu Enuresis nocturna. Nahe der Harnröhre bekommt man nicht selten Erosionen, auch papilläre Excrescenzen zu sehen. Bei Männern wird häufig entzündliche Phimose ange-troffen. Zuweilen sammeln sich im Praeputialsacke schimmelige Massen von *Leptothrix-Convoluten* an (*Huber*).

Sehr oft treten Veränderungen am Geschlechts-apparate ein. Wiederholentlich beobachtete ich bei Männern zu Beginn der Krankheit unnatürliche Steigerung der Geschlechtslust. Mir ist ein Fall bekannt, in welchem ein diabetischer Lehrer sich uneingeschränkten Genuss der Liebe in seiner jungen Ehe erlaubte und gleichzeitig mehrere ihm zur Erziehung anvertraute Mädchen missbrauchte, darunter eine 15jährige mit natürlichen Folgen. Bald aber pflegt die Geschlechtslust mehr und mehr zu versiechen, und es tritt schliesslich, während die Hoden schlaff und klein werden und auch das Scrotum zusammenschrumpft, vollkommene Impotenz ein.

Bussard berichtet über einen Mediciner, welcher in Folge von Diabetes mellitus an zunehmender Geschlechtsschwäche litt und in seinem Samen nur wenige und dazu noch unbewegliche Spermatozoen antraf.

Bei Frauen stellen sich häufig Veränderungen an den äusseren Genitalien ein; welche namentlich *Winkel* wiederholt zum Gegenstande seiner Studien gemacht hat. Man findet in einer Reihe von Fällen Röthung und Schwellung der Schamlippen mit Bildung weisser Plaques, die bei mikroskopischer Untersuchung aus Fadenpilzen zusammengesetzt sind. Offenbar verdanken sie der Besspülung der Schamlippen mit zuckerhaltigem Harne ihre Entstehung. Bei Anderen stellt sich Furunculose der Schamlippen ein. Besonders gefahrvoll sind phlegmonöse Processe, weil dieselben Neigung haben, sich in die Tiefe und Peripherie auszudehnen, so dass sie sich mitunter vom Mons veneris bis zum Kreuzbeine und bis zu den Nates erstrecken. Die beiden zuletzt genannten Zustände sind offenbar Folgen von Ernährungsstörungen. Viele Frauen werden durch lästigen Pruritus vaginae geplagt, der nach meinen Erfahrungen fast ausnahmslos mit Pilzentwicklung zusammenhängt.

Israel beschrieb als seltenes Vorkommniss Spontanecrose des Ovariums; in einem anderen Fall sah er sich eine solche am Pancreas entwickeln. *Hofmeier* betont, dass Atrophie der Ovarien bei diabetischen Frauen nicht selten Ursache für Unfruchtbarkeit zu sein scheint, auch *Cohn* und *Netel* beschrieben Atrophie des Geschlechtsapparates in Folge von Zuckerharnruhr. Nach *Duncan* soll es, falls Schwangerschaft eintritt, häufig zu Frühgeburt und zum Absterben des Kindes kommen.

Während Fettleibigkeit, Gicht und Steinkrankheiten häufig bei Diabetikern vorkommen, sollen Krebs, Gelenkrheumatismus und nach *Einigen* auch Herzklappenfehler selten sein.

Die Dauer der Krankheit schwankt zwar sehr, lässt sich aber durchschnittlich auf ein bis drei Jahre angeben. Mitunter kommen Fälle vor, welche binnen wenigen Wochen zum Tode führen, so dass man von einem Diabetes acutus gesprochen hat, während andererseits Beobachtungen bekannt sind, in welchen das Leiden länger als zwanzig Jahre bestand. Im Allgemeinen hat die Zuckerharnruhr im kindlichen Alter Neigung zu schnellerem und perniciösem Verlaufe. Auch wird begreiflicher Weise die Krankheitsdauer um so kürzer ausfallen, je weniger die Kranken den nothwendigen diaetetischen Regeln nachzukommen im Stande sind. Wird der Verlauf eines Diabetes mellitus durch fieberhafte Krankheiten unterbrochen, so schwindet mitunter der Zuckergehalt des Harnes, wie dies beispielsweise *Semon & Traube* bei Febris recurrens oder Andere nach Cholera und Abdominaltyphus beobachteten. Nach überstandener Krankheit freilich stellt sich gewöhnlich der Zucker im Harn wieder ein.

Der Tod erfolgt, in vielen Fällen lang herbeigesehnt, unter den Erscheinungen von zunehmendem Marasmus. Dabei nimmt nicht selten der Zuckergehalt im Harn bis zum vollkommenen Schwinden ab. Mitunter hängt letzterer weniger von dem Diabetes mellitus als von bestehender Lungenschwindsucht ab. Zuweilen wird der Marasmus durch Hautbrand, welcher auf zufällige Verwundungen folgte, beschleunigt. Mitunter tritt der Tod durch Hirnblutung ein, von welcher manche Autoren annehmen, dass sie bei Zuckerkranken nicht selten vorkomme. In manchen Fällen setzen Erscheinungen von Nephritis und uraemische Symptome dem Leben ein Ziel.

Aber jedenfalls darf man Uraemie nicht mit jenem zuweilen recht ähnlichen Symptomencomplexe verwechseln, welchen man neuerdings als Coma diabeticum oder nach *v. Frerichs* als diabetische Intoxication bezeichnet hat, und welcher wiederum sehr verschiedene Erscheinungen darbieten und mannigfaltige Ursachen haben kann. Derartige Zustände treten mitunter spontan auf, oder sie stellen sich nach körperlichen oder psychischen Aufregungen ein, beispielsweise nach längeren Reisen, oder sie sind auch Folge einer plötzlich und streng durchgeführten Fleischdiät.

In manchen Fällen treten ziemlich plötzlich Bewusstlosigkeit, Sinken des Pulses, zunehmender Collaps und Tod ein. In anderen bildet sich überhandnehmende Schwäche aus; es kommt zu Kopfschmerz, Unruhe, Delirien, maniakalischen Zufällen, Angstgefühl, erschwelter Athmung, wachsender Cyanose, Sinken des Pulses und der Körpertemperatur, Coma und Tod. Oft verbreiten derartige Kranke einen intensiven Acetongeruch in ihrer Expirationsluft. Dieser Zustand kann einen bis fünf Tage währen, ehe der Tod erlöst. Endlich kommen Beobachtungen vor, in welchen die Kranken über zunehmenden Kopfschmerz klagen, taumelnden Gang bekommen, mehr und mehr schläfrig werden und unter zunehmendem Coma sterben. Auch hier pflegen meist Acetongeruch der Expirationsluft und des Harnes und Eisenchloridreaction im Harn vorhanden zu sein. Zuweilen stellen sich derartige Zustände von Coma diabeticum bei Kranken ein, bei welchen die Zuckerharnruhr zuvor nicht erkannt war. Uebrigens sind sie einer Reparation fähig; freilich kommen oft tödtliche Rückfälle vor.

Bis vor kurzer Zeit war man geneigt, diese Dinge als Acetonaemie zu betrachten und auf eine Ueberladung des Blutes mit Aceton zurückzuführen. Allein wenn es auch

bei Thieren gelingt, durch Einführung grosser Acetonmengen ähnliche Zustände zu erzeugen, so vertragen Menschen beträchtliche Acetongaben ungestraft, und es ist demnach sehr fraglich geworden, ob überhaupt das Aceton in Betracht kommt. Vielleicht sind andere, zum Theil unbekannte Stoffwechselproducte im Blute Schuld der Symptome. Neuerdings hat sich die Auffassung geltend zu machen versucht, dass in manchen Fällen Oxybuttersäure oder vielleicht auch andere flüchtige Fettsäuren in Betracht zu ziehen seien, zudem es *Binz* gelang, durch Injection von buttersaurem Natron bei Thieren ähnliche Symptome wie beim diabetischen Coma zu erzeugen. Namentlich wird von *Naunyn* und seinen Schülern die Ansicht vertreten, dass das Coma diabeticum eine Säureintoxication darstelle. Auch hat sich neuerdings mehrfach eine mehr mechanische Auffassung geltend zu machen versucht, indem man auf bestehende Lipaemie und von da aus auf Fettembolie in Lungen- und Hirngefässen recurrirte. *v. Frerichs* hebt hervor, dass ein Theil der Fälle mit Schwächezuständen des Herzmuskels zusammenzuhängen scheint.

III. Anatomische Veränderungen. Anatomische Veränderungen, welche sich bei Diabetes mellitus constant fanden und die klinischen Erscheinungen erklärten, kennt man nicht; ein grosser Theil der beschriebenen Befunde ist zufälliger und secundärer Natur. Nur dann, wenn man es mit Geschwülsten, Blutungen, Erweichungen oder mit Sclerose am Boden des vierten Ventrikels zu thun bekommt, darf man selbige unbedingt als Ursachen des Diabetes betrachten, da man bei Thieren experimentell durch Verletzung am Boden des vierten Ventrikels Zuckerausscheidung durch den Harn hervorrufen kann.

Die Cadaver von Zuckerkranken zeichnen sich meist durch hervorstechende Neigung zu schneller Zersetzung aus. Oft sind auf der äusseren Haut Furunkel, Geschwürsbildungen oder brandige Stellen bemerkbar.

Die Muskeln erscheinen bald blass, schlaff und welk, bald fallen sie durch tiefbräunliche Farbe auf; in beiden Fällen pflegen sie abgemagert zu sein.

Bestehen Transsudate oder Exsudate in den serösen Höhlen, so gelingt es meist, Zucker in ihnen aufzufinden.

Herz und Gefässe entbehren spezifischer Befunde. In den Lungen haben sich meist tuberculöse, eitrige oder gangraenöse Prozesse entwickelt.

v. Frerichs wies in neuester Zeit im Herzen Glycogenablagerungen nach, welche mitunter schon makroskopisch als weissliche Herde sichtbar waren.

Bei der Untersuchung phthisischer Lungen wurde von *Leyden* eine auffällige Verbreitung endarteriitischer Veränderungen in den erkrankten Abschnitten bemerkt.

Der Magen erscheint nicht selten dilatirt und von verdickter Wandung, seine Schleimhaut hyperaemisch. *Cantani* beschrieb Atrophie der Pepsindrüsen. Der Mageninhalt fiel öfter durch Acetongeruch auf. Nicht selten sind die mesenterialen Lymphdrüsen intumescirt und hyperaemisch.

v. Buhl beobachtete in einem Falle am Magen-Darmtracte Veränderungen wie bei Cholera asiatica: Anfüllung mit flüssigen schwarzgrauen Massen, Quellung, schleimige Degeneration und lebhaftes Losstossung der Epithelien und leichte Injection. Er war geneigt, mit diesen Veränderungen die Symptome des Coma diabeticum in Zusammenhang zu bringen.

Veränderungen am Pancreas sind nicht selten, woher man mehrfach gemeint hat, dass Zuckerharnruhr mit Bauchspeicheldrüsen-erkrankung zusammenhängt. Beschrieben sind Atrophie, Verfettung, Fett necrose, interstitielle Bindegewebswucherung und Concrement-

bildungen mit consecutiver cystoïder Entartung der Ausführungsgänge.

Die Milz bietet keine besonderen Eigenthümlichkeiten dar. Dagegen sind oft an der Leber Veränderungen angetroffen worden: Vergrößerung, Hyperaemie, interstitielle Bindegewebswucherung, interstitielle Blutungen, seltener Abscesse, Steinbildung, Amyloid-entartung, Atrophie und Pfortaderthrombose. *Hanot & Schackmann* haben die Pigmentcirrhose der Leber als charakteristisch für Diabetes mellitus beschrieben, bei welcher das Pigment theils in den Leberzellen, theils in dem Bindegewebe zu liegen kam. Daneben waren noch andere Organe, z. B. Magen, Nieren, Pancreas, Bauchfell, namentlich aber die Haut pigmentirt. Ich habe unter einer sehr grossen Zahl von Praeparaten noch nichts Aehnliches gesehen.

Mitunter lässt sich noch viele Stunden nach dem Tode Glycogen in den Leberzellen nachweisen (intensive Braunfärbung bei Zusatz von Jod-Jodkaliumlösung). Hauptsächlich sind die in der Peripherie der Leberacini gelegenen Leberzellen mit Glycogen überladen. In eigenen Beobachtungen nahm die ganze Leberzelle einen braunen Farbenton an, doch will *Rindfleisch* Dergleichen mitunter nur auf den Kern beschränkt gesehen haben. Mitunter war der Fettgehalt der Leber sehr gering.

Die Nieren sind häufig als hypertrophisch beschrieben. Auch hat man in ihnen Cysten, Amyloid, Tuberkel und Abscesse angetroffen. Die Schleimhaut der harnleitenden Wege befand sich mitunter im catarrhalischen Zustande.

Bei mikroskopischer Untersuchung der Nieren fanden *Armanni* und *Ebstein* hyaline Degeneration (diabetische Nierenepithelquellung) in einem grossen Theile der *Henle'schen* Schleifen in der Grenzschicht — Epithelien in durchsichtige Blasen mit gut färbbarem Kern umgewandelt —, ausserdem beschrieb *Ebstein* Herde von Epithel-necrose in der Nierenrinde, während *v. Frerichs* Glycogenentartung der Nierenepithelien erkannte und mit der hyalinen Degeneration der Epithelien identificirt. Möglicherweise stehen diese Dinge mitunter zu den Erscheinungen des Coma diabeticum in Verbindung, indem sie die Ausscheidungsvorgänge durch den Harn stören und ändern. *Fichtner* meint, dass eigenthümliche Verfettungen der Epithelzellen der Harncanälchen mit Coma diabeticum zusammenhängen.

Am Centralnervensystem sind Verdickungen, Verwachsungen und Blutungen auf den Meningen beschrieben worden. Auch werden vielfach Verdickungen am Ependym der Ventrikel erwähnt. *Dickinson* wollte Erweiterung der perivascularären Lymphräume als für Zuckerharnruhr charakteristisch hinstellen, doch ist dem mit Recht widersprochen worden. Erwähnt werden noch Erweiterung von Blutgefässen, Schwund oder Pigmentüberfüllung der Ganglienzellen, interstitielle Bindegewebswucherung — theils zufällige, theils unzuverlässige Befunde.

Vielfach hat man den Sympathicus durchsucht; bald erwies er sich als unversehrt, bald hatten in seinen Ganglien, namentlich im Plexus solaris, interstitielle Bindegewebswucherung, Pigment-entartung der Ganglienzellen, Schwund derselben und Ectasie der Bluträume stattgefunden. Selbst der Vagus hat mit zufälligen Verdickungen und Concrementbildungen erhalten müssen.

Das Kammerwasser des Auges, die Linse und der Glaskörper sind mit wechselnden Ergebnissen auf Zucker untersucht worden.

Dem chemischen Nachweise von Zucker und Glycogen in verschiedenen Organen kommt keine für Diabetes mellitus spezifische Bedeutung zu (*Kühne, Jaffé*).

Zaleski bestimmte den Eisengehalt verschiedener Organe und fand, auf Trockensubstanz bezogen, folgende Werthe:

Blut	0.3708
Leber	0.0685
Milz	0.2240
Knochenmark	0.0111
Pancreas	0.0440
Gehirn	0.0166

So eifrig sich die neuere experimentelle Pathologie um die Erforschung des Diabetes mellitus bemüht hat, so weit entfernt ist man noch, das Wesen der Zuckerharnruhr erkannt zu haben. Selbst principielle Fragen harren noch vielfach der Erledigung. Wir werden uns im Folgenden vorwiegend an klinische Thatsachen halten.

In einer Reihe von Fällen, dies kann keinem Zweifel unterliegen, ist Diabetes mellitus eine Folge von centralen Innervationsstörungen. Veränderungen am Boden des vierten Ventrikels bilden seinen Ausgangspunkt, entsprechend den Folgen des Zuckerstiches bei Thieren. Auch darf man wohl als gesichert annehmen, dass in Bezug auf den Ort der Zuckerbildung die Leber in Betracht kommt, denn man sah bei Thieren Glycosurie ausbleiben, wenn man vor Ausführung des Zuckerstiches die Leber exstirpirt oder ihre Zellen durch Arsenikvergiftung oder durch Unterbindung der Gallenwege functionsunfähig gemacht hatte. Ebenso darf es wohl als gesichert angesehen werden, dass die Nervenbahnen des Sympathicus die Verbindungswege zwischen dem verlängerten Marke und der Leber darstellen, und dass sich dementsprechend in Folge von Erkrankungen im Centralnervensysteme vasomotorische Störungen im Leberkreislaufe und als Folge davon Diabetes mellitus ausbilden. Aber weshalb es nun eigentlich zur Ueberladung des Blutes mit Zucker und dadurch wieder zur Zuckerharnruhr kommt, dies ist nicht mit Sicherheit entschieden. Werden die Leberzellen so sehr in ihrer Function beeinträchtigt, dass sie nicht im Stande sind, den aus der Nahrung durch das Pfortaderblut zugeführten Zucker vollkommen in Glycogen zu verwandeln, so dass der Ueberschuss direct in's Lebervenenblut und dann in den allgemeinen Kreislauf übergeht? Oder tritt zwar eine vollkommene Umsetzung des der Nahrung entstammenden Zuckers in Glycogen ein, aber geben die Leberzellen ungewöhnlich reichlich Glycogen und damit Zucker dem Blute ab? Oder combiniren sich gar beide Vorgänge?

Begreiflicherweise sind dieselben Zustände zu erwarten, wenn das Centralnervensystem sozusagen nicht an seiner centralsten Stelle, im verlängerten Marke, sondern erst in der Bahn des Sympathicus von Schädigungen betroffen worden ist, und so hat es in der That Sinn, wenn man in Fällen mit negativem Sectionsbefunde immer und immer wieder den Sympathicus durchsucht; freilich müssen wir nochmals hervorheben, dass bisher specifische Befunde an demselben vermisst worden sind.

Auch ist es nicht unmöglich, dass manche Fälle von Diabetes mellitus auf rein reflectorischem Wege entstehen, beispielsweise durch Neuralgie in peripheren Nervenbahnen.

Ja! es hat auch gar nichts Wunderbares an sich, Diabetes mellitus in Folge von rein functionellen Nervenstörungen anzunehmen, obgleich man sich da schon mehr als billig auf dem Gebiete der Hypothese bewegt.

Der nervösen Form des Diabetes mellitus kann man eine zweite gegenüberstellen, bei welcher die Krankheit Folge von Störungen der Verdauungsorgane ist, gastrohepatische Form. So lehrt die klinische Erfahrung, dass übermässiger Genuss von Zucker und Amylaceen im Stande ist, Diabetes mellitus zu erzeugen, vielleicht weil die Zuckerzufuhr zur Leber so reich ist, dass nicht alles Material in Glycogen umgesetzt wird, vielleicht auch, weil die mit Glycogen überladenen Leberzellen in zu beträchtlichen Mengen Zucker an das Lebervenenblut abgeben. Auch sieht man nicht selten Zeichen von Magen-Darmcatarrh den Symptomen von Zuckerharnruhr vorausgehen, so dass man abnorme Umsetzungs- und Resorptionsvorgänge im Magen-Darmcanal und Pfortaderkreislaufe als Ursachen der Krankheit anzunehmen geneigt gewesen ist. Wenn sich Diabetes mellitus zu Erkrankungen der Pfortader oder des Lebergewebes selbst hinzugesellt, so kann dies nicht befremden, da Veränderungen in der Circulation und desgleichen in der Function der Leberzellen eine nothwendige Folge davon sein werden. Aber Genaueres ist auch da wieder nicht bekannt.

An die eben besprochene Form reiht sich der Diabetes mellitus in Folge von Pancreaskrankheiten an. Französische Autoren namentlich behaupten, dass solche Diabetiker schnell abmagern, so dass sie zwischen einem fetten und einem mageren Diabetes unterscheiden, dass über epigastrischen Schmerz geklagt wird, dass die Krankheit sehr acut beginnt und verläuft. *v. Mehring & Minkowski* waren im Stande, durch Pancreasexstirpation beim Hunde künstlich Zuckerharnruhr (nicht etwa vorübergehende Zuckerausscheidung — Glycosurie) zu erzeugen.

Vielfach wird in neuerer Zeit das Vorkommen eines myogenen Diabetes mellitus vertheidigt, bei welchem die Quelle des Harnzuckers in den Muskeln gesucht wird. Sicher ist, dass die Muskeln Glycogen und Zucker bilden, und dass auch in seltenen Fällen Muskelbewegungen bei Diabetikern die Zuckermenge im Harne steigern.

Ganz zweifelhaft und kaum wahrscheinlich ist die haematogene Form des Diabetes mellitus, welche man derart entstehen liess, dass man das Fehlen eines hypothetischen Fermentes im Blute annahm, welches unter normalen Verhältnissen den Zucker zu oxydiren hat.

Auch wird heute kaum Jemand mehr die renale Natur eines Diabetes mellitus befürworten wollen.

Von wesentlich anderen Gesichtspunkten aus und namentlich von jeder speciellen Organbetheiligung absehend, ist eine noch sehr discussionsfähige Theorie von *Ebstein* aufgestellt worden. Nach derselben soll die Zuckerharnruhr eine Folge einer unzureichenden Bildung von Kohlensäure in den Geweben und Organen sein. Indem die Kohlensäure die saccharificirenden Fermente in ihrer Wirksamkeit hemmen soll, wird Mangel an Kohlensäure Gelegenheit geben, dass die genannten Fermente zu einer ungewöhnlich reichlichen Zuckerbildung führen.

IV. Diagnose. Die Erkennung der Zuckerharnruhr ist für denjenigen Arzt leicht, welcher die Ausführung der Zuckerproben nicht nur sicher beherrscht, sondern sie auch bei seinen Kranken regelmässig zur Anwendung bringt. Oft haben schon hervorstechende Symptome vordem den Verdacht auf Diabetes mellitus hingelenkt. Da bei Ausübung der *Trommer'schen* Probe auch eine Reduction der Kupfersulfatlösung durch Harnsäure, Kreatinin und Brenzcatechin möglich ist, so mache man es sich in zweifelhaften Fällen zur Pflicht, verschiedene Zuckerproben anzustellen und versäume namentlich nicht die Gährungsprobe.

Erwähnt sei noch, dass *Abels & Hoffmann* eine Hysterische behandelten, welche Zucker dem Harne zusetzte und sich in die Blase einspritzte, um die Aerzte zu täuschen — und sich interessant zu machen.

Nicht zu vergessen hat man, dass bei intermittirender Zuckerharnruhr nur einzelne Harnportionen Glycose enthalten, so dass man bei Mangel von Zucker im Harne, aber bei Bestehen sonstiger auf Zuckerharnruhr hinweisender Symptome gut thut, eine reichliche Mahlzeit von Amylaceen und Zucker (süsse Mehlspeisen) nehmen zu lassen und den binnen 2—4 Stunden danach gelassenen Harn auf Zucker zu untersuchen (*Külz*). Nach 6 Stunden ist die von der Nahrung abhängige Zuckerausfuhr meist wieder beendet.

Ob man es mit einem leichten oder schweren Stadium der Zuckerharnruhr zu thun hat, entscheidet der Einfluss rein animalischer Kost auf die Zuckerausscheidung; bei der leichten Art Verschwinden des Zuckers aus dem Harne, bei der schweren nur Abnahme.

Die aetiologische Form der Zuckerharnruhr bestimmen Nebenbefunde, aber vielfach lässt sich dieselbe nicht sicher feststellen.

Zuweilen besteht die Gefahr, Diabetes mellitus mit *Tabes dorsalis* zu verwechseln, falls man nicht den Harn auf Zucker untersucht, da beiden Krankheiten Neuralgie, Fehlen der Patellarsehnenreflexe u. Aehn. gemeinsam sind. Wir sind auf diesen Punkt bereits Bd. III, pag. 249, eingegangen.

V. Prognose. Die Vorhersage ist bei Diabetes mellitus unter allen Umständen ernst; viele Autoren nehmen an, dass dauernde Heilung überhaupt nicht vorkomme. Zudem ist der Diabetiker auf allen Seiten von schweren Gefahren umgeben, welche sogar als

Coma diabeticum urplötzlich auftreten und ihm schnellen Tod bringen können.

Im Allgemeinen ist bei Kindern die Prognose schlechter als bei Erwachsenen, da bei ersteren erfahrungsgemäss die Krankheit schneller, unaufhaltsam und pernicios verläuft.

Begreiflicher Weise sehen Kranke mit der schweren Form des Diabetes mellitus meist einem rascheren und sicheren tödtlichen Ausgange entgegen als solche, welche an der leichten Form leiden.

Auch vorgeschrittene Abmagerung und phthisische Lungenveränderungen machen das Uebel zu einem sehr bedenklichen.

Nicht ganz ohne Einfluss ist die Lebensstellung der Kranken, insofern zur Einhaltung einer diabetischen Kost Geldopfer nothwendig sind.

Endlich wird man Fälle mit hereditärer Aetiologie ernster ansehen als solche, die mehr zufällig entstanden.

VI. Therapie. Prophylaxe kommt bei solchen Personen zur Anwendung, welche aus Familien stammen, in welchen Fettleibigkeit, Gicht oder Zuckerharnruhr erblich sind. Dieselben sollen Zucker und Amylaceen möglichst meiden und eine Diæt innehalten, wie sie bei Besprechung der Fettleibigkeit vorgeschrieben worden ist.

Ist Diabetes mellitus zum Ausbruche gekommen, so hat jede Behandlung mit strengen diætetischen Vorschriften den Anfang zu machen; man erreicht durch dieselben weit mehr als durch irgend welche Medicamente, sicherlich sind letztere ohne zweckentsprechende Diæt fast nutzlos. Ueberhaupt ist der Nutzen von Medicamenten gegen Diabetes mellitus in vielfacher Beziehung fraglich. Da die Erfahrung lehrt, dass der Diabetiker bei Genuss von Zucker und Amylaceen nicht nur grosse Zuckermengen durch den Harn ausscheidet, sondern sich auch in jeder anderen Beziehung verschlechtert, so kommt die diabetische Kost darauf hinaus, dem Kranken möglichst viel animalische Nahrung, namentlich Fleisch, zuzuführen. Bei Vielen scheidet diese Verordnung nicht allein an dem Geldpunkte, sondern auch daran, dass der Patient die Fleischnahrung bis zum Ueberdusse satt bekommt. Mehr Abwechslung bringt man schon in den Küchenszettel, wenn man Fett in jeglicher Form gestattet, welches zwar auf die Zuckerausscheidung nicht ganz ohne, aber immer doch nur von sehr geringem Einflusse ist. Auch wird man Gemüse erlauben, aber selbstverständlich unter ihnen nur diejenigen, welche am wenigsten Zucker und Kohlehydrate enthalten. Als Getränke empfehlen sich kohlensäurehaltige oder alkalische Wässer (Selterser, Harzer Sauerbrunnen, Apollinaris, Bilinear, Vichy, Giesshübel u. s. f.) oder Limonade von Milchsäure, deren günstige Wirkung namentlich *Cantani* rühmt (Aq. destillat. 200, Acidi lactici 0·5, Natrii bicarbonici 0·5, 3 solcher Dosen pro Tag jedes Mal nach dem Essen). Bier, Alkohol, Süssweine und Champagner sind zu meiden, unter Weinen gute Rothweine vorzuziehen. Besondere Schwierigkeit bereitet der Umstand, dass Diabetiker auf Brod verzichten sollen. Man hat als Surrogate eine Reihe von Brodsorten dargestellt (Kleienmehlbrod,

Pavy's Mandelbrod, *Bouchardat's* Kleberbrod, Inulinbrod, Flechten- und Moosbrod von *Külz*) und noch immer werden neue Empfehlungen laut, aber ein wirklich schmackhaftes und dem Diabetiker zugleich zuträgliches Brod fehlt noch.

Uebrigens haben wir zu bemerken, dass man nach plötzlicher strengen Einhaltung von rein animalischer Kost schwere Zufälle von Coma diabeticum eintreten gesehen hat, so dass man gut thut, mehr allmählig vorzugehen. Auch verabsäume man nicht, durch Wechsel in der Zubereitung der Speisen dem Kranken den immerhin etwas einförmigen Küchenzettel mundgerechter zu machen.

Wir stellen im Folgenden die erlaubten und verbotenen Nahrungsmittel zusammen.

Erlaubte Speisen: Alle Fleischarten im frischen Zustande, Schinken, Wurst, Pöckelfleisch, Rauchfleisch, Zunge, Geflügel und Wild aller Art. Alle frischen und geräucherten Fische, Muscheln, Austern und Hummer, Ferner Eier, Sahne, ungezuckertes Jus und Gelatine, Käse, Butter, Speck, Leberthran, Olivenöl. Gekochte grüne, aber nicht gezuckerte Gemüse, wie Blumenkohl, Spinat, Rosenkohl, die grünen Spitzen von Spargeln, Kohlrabi, grüne Bohnen, Weisskraut, Kopfsalat, Endivien, Rettig, Wasserkresse, Pilze, Mandeln, Nüsse, Kleber-, Kleien-, Mandelbrod. Sauerbrunnen, alkalische Brunnen, Rothwein, Weisswein, ungezuckerte Limonade von Citronen oder Milchsäure, Thee, Kaffee. Neuerdings hat das Gebiet der dem Zuckerkranken erlaubten Speisen dadurch eine wesentliche Bereicherung erfahren, dass in dem Saccharin, einem Sulfid der Benzoësäure, eine sehr süss schmeckende Substanz gefunden ist, die den Zucker zu ersetzen im Stande ist. Das Saccharin, welches nach *Aducco & Mosso* 280 Male stärker süsst als Zucker, ist ein weisses Pulver, welches sich leicht in heissem, in kaltem Wasser aber nur dann löst, wenn man ihm kohlen-saures Alkali zugesetzt hat. Es hat auf den Organismus gar keinen schädlichen Einfluss, nur muss man es nicht im Uebermaasse gebrauchen, da es dann leicht unangenehmen Nachgeschmack, auch Brechreiz und Appetitlosigkeit macht.

Verbotene Speisen: Zucker, Honig, Mehl, gewöhnliches Brod, Mehlspeisen, Reis, Sago, Arrowroot, Kartoffeln, Nudeln, Maccaroni, Hafer- oder Gerstenmehl, Milch, Molken, Chocolate, Bier, Süssweine, Champagner, Alkohol, Liqueure. Alle süssen und eingemachten Früchte, Mohrräben, Zwiebeln, Radieschen, Sellerie, Rhabarber, Schoten, Gurken, Kastanien.

Ist der Zucker längere Zeit aus dem Harn verschwunden gewesen oder in ihm nur in unbedeutender Menge vorhanden, so darf man den Versuch wagen, diese oder jene im Allgemeinen verbotene Speise zeitweise einzuschieben. Aber dies darf nur dann geschehen, wenn eine vermehrte Zuckerausscheidung danach nicht eintritt, und selbstverständlich wird man mit solchen Speisen den Anfang machen, welche den geringsten Zucker- und Mehlgehalt besitzen. Man muss dabei den Harn fortlaufend auf Zucker untersuchen, denn sehr oft ereignet es sich, dass der Zucker zeitweise geschwunden ist, dass selbst bis zu einem gewissen Maasse Kohlehydrate genossen werden durften, und dann verliert wieder der Organismus die Fähigkeit, die Kohlehydrate regelrecht auszunutzen, selbst bei animalischer Diät verschwindet der Zucker nicht mehr, die Zuckerausscheidung bleibt bestehen. Gründe dafür lassen sich nicht immer erkennen.

Diabetiker sollen auf Hautpflege Werth legen und mehrmals in der Woche laue Bäder benutzen. Da sie erfahrungsgemäss grosse Neigung zu Erkältungen zeigen, so thut man gut, sie dünnes Unterzeug, im Winter dünnen Flanell tragen zu lassen. Auch rathe man ihnen tägliche zweckmässige Bewegung im Freien an; selbst Turnen, Reiten und Gebirgstouren sind empfehlenswerth, wenn man Uebertreibung vermeidet. Sommeraufenthalt im Gebirge, im Winter Aufenthalt in einem gleichmässigen warmen Klima leisten gute Dienste,

ja! man will vielfach danach bedeutende Abnahme des Zuckergehaltes und selbst Verschwinden desselben aus dem Harn gesehen haben.

Unter Medicamenten, welche aber ohne eine antidiabetische Diaet zwecklos sind, nennen wir vor Allem vier: Opium, Arsenik, Salicylsäure und Carbolsäure.

Die günstige Wirkung des Opiums auf die Zuckerausscheidung ist seit langer Zeit bekannt. Eigenthümlich ist, dass Diabetiker lange grosse Opiumgaben vertragen, ohne Intoxicationserscheinungen darzubieten. Man hat bis zu 2·0 Opium pro die geben können. Aehnlich günstig wirkt Morphium, während man von anderen Narcoticis, wie von Narcein, Narcotin, Bromkalium, Strychnin, Belladonna, Chloral und Cannabis Indica, keine sicheren Erfolge zu verzeichnen hat.

Ueber die Wirkung des Arseniks stimmen die Urtheile weniger gut überein als über den Einfluss des Opiums.

Carbolsäure und Salicylsäure haben *Ebstein & Müller* zuerst erprobt und empfohlen. Man giebt von ersterer eine Solution in Aqua Menthae Piperitae (Rp. Acid. carbolic. 1·0 (!), Aq. Menth. Piperit. 150·0. MDS. 2stündlich 1 Esslöffel), von letzterer 0·5, 1—2stündlich 1 Pulver bis zum eintretenden Ohrensausen. Uebrigens verhalten sich die verschiedenen Fälle diesen Mitteln gegenüber different, und man ist gezwungen, auszuprobieren.

Das Heer der empfohlenen Medicamente ist gross, daher mag es genügen, nur noch einige derselben im Folgenden namhaft zu machen: a) Alkalien (namentlich kohlen-saures und doppeltkohlen-saures Natrium) haben, wenn überhaupt, nur geringen Erfolg. b) Ammoniakpräparate: Ammonium carbonicum, A. chloratum, A. aceticum. Letzteres Praeparat empfahl neuerdings *Adamkiewicz* mit besonders grosser Emphase; *Gutmann* sah von der Salmiakbehandlung keinen Erfolg. Bei zwei Kranken der Züricher Klinik, welche ich mit Ammonium carbonicum behandelte, schwand zwar der Zuckergehalt schnell, aber unmittelbar darauf nahmen die Lungenveränderungen so überhand, dass die Patienten überraschend schnell zu Grunde gingen. c) Jod, Eisen, China. d) Antipyrin, Creosot, Thy-mol, Benzoesäure, Jodoform. e) Glycerin. f) Pilocarpin. g) Galle und gallensaure Salze. h) Bierhefe, Diastase, Lab. i) Diuretica, Drastica, Adstringentia, Ergotin. k) Galvanisation des Halsmyopathicus und der Medulla oblongata. l) Massage (*Finkler*).

Donkin empfahl strenge Milchcur, während *v. Düring* durch folgende Lebensweise vielfach Heilung (!) erzielt haben will: 3—4 Mahlzeiten den Tag, welche bestehen aus 80—120 Grm. Reis, Gries, Granen- oder Buchweizengrütze pro Tag, 250 geräucherten oder gebratenen Fleisches, Compot aus getrockneten Aepfeln, Pflaumen oder Kirschen, Kaffee und Milch mit Weissbrod nach Belieben und Rothwein mit Wasser nach Tisch.

Viel gerühmt, dann wieder in ihrem Werthe bestritten sind Brunnen-curen, namentlich in Karlsbad, Vichy und Neuenahr. Dass Diabetiker oft sehr schnell in Karlsbad den Zucker aus dem Harn verlieren, kann keinem Zweifel unterliegen, doch dürfte die Hauptsache dabei die Diaet sein. Meist kehrt in der Heimat bei lockerer Lebensweise der Zuckergehalt wieder.

Neben einer symptomatischen Behandlung des Diabetes mellitus kann eine causale Therapie der Zuckerharnruhr in Betracht kommen. Dergleichen trifft beispielsweise bei syphilitischen Ursachen zu, wobei ich selbst unter Quecksilbergebrauch einen Diabetes mellitus heilen sah.

Es können im Verlaufe der Zuckerharnruhr mannigfaltige Zufälle eintreten, welche eine symptomatische Behandlung erfordern, beispielsweise bei Coma diabeticum Excitantien und intravenöse Infusionen von kohlen-saurem Natrium (3—5%), um eine etwaige Säureintoxication unwirksam zu machen, die freilich, wenn überhaupt, bisher niemals für längere Zeit genützt haben. Vor Allem meide man möglichst chirurgische Eingriffe wegen der Gefahr der Gangrän. ¶

Anhang. Melliturie s. Glycosuria. Melliturie bedeutet vorübergehende Zuckerausscheidung durch den Harn. Sie ist keine selbstständige Krankheit, sondern nur ein

Symptom von sehr verschiedenen Zuständen und daher wohl auch aetiologisch nicht immer gleicher Natur. Kaum jemals bedarf die Veränderung einer besonderen Behandlung, denn mit der Hebung des Grundleidens geht sie ebenfalls zurück. Man hat Melliturie beim Menschen unter folgenden Umständen beobachtet:

a/ Ueberreicher Genuss von Zucker und Amylaceen kann, wie *Mosler* zeigte, Glycosurie zu Wege bringen. *Kratschmer* beobachtete bei manchen Menschen Zucker im Harn nach reichlichem Biergenuss.

b/ Aehnliches gilt von manchen functionellen und anatomischen Erkrankungen des Nervensystemes. *Ollivier* beschrieb Melliturie als unmittelbare Folge von Hirnblutung. *Lallier* fand sie bei Epilepsie, acutem Delirium, melancholischer Verrücktheit und allgemeiner Paralyse. Nicht selten stellt sie sich bei Ischias oder auch nach anderen Neuralgien ein. Mitunter beobachtet man Melliturie nach heftigen psychischen Erregungen, z. B. nach Aerger. Auch ist sie als Folge von Hirnerschütterung und Meningitis gefunden worden.

c/ Störungen des Lungengaswechsels sollen zuweilen mit Glycosurie einhergehen (?).

d/ Lebercirrhose und Pfortaderverschluss geben nicht selten zu Glycosurie Veranlassung, welche sich besonders leicht nach dem Genusse von Amylaceen und Zucker einstellt, wahrscheinlich, weil der vom Darne aufgenommene Zucker, ohne eine Umwandlung in Glycogen erfahren zu haben, gleich in den allgemeinen Kreislauf übergeführt wird.

e/ In der Reconvalescenz von Infectionskrankheiten hat man vielfach Glycosurie beobachtet; nach Einigen soll es sich sogar um ein regelmässiges Vorkommnis danach handeln. Wir nennen hier Cholera, Variola, Pneumonie, Malaria, Erysipel, phlegmonöse Entzündungen u. s. f.

f/ Im Harn von Wöchnerinnen und Säuglingen kommt Zucker vor, bei Wöchnerinnen namentlich, wenn das Stillen unterlassen wird. *Hoffmeister* und *Kaltenbach* wiesen den Zucker als Milchzucker nach (Lactosurie).

g/ Nach *Living* soll auch bei chronischem Eczem Glycosurie nicht zu selten sein.

h/ Nach Vergiftung mit Kohlenoxyd oder Leuchtgas stellt sich nicht selten mehrstündige Glycosurie ein, entsprechend den Ergebnissen des Thierversuches.

Auch ruft Arsenikvergiftung wahre Glycosurie mit Vermehrung des Durstes und Steigerung der Harnmenge hervor. Gleiches gilt von Blausäure- und Säurevergiftung. Ob die im Harn enthaltene reducirende Substanz nach Opium-, Chloral- und Morphinumvergiftung wirklich Zucker ist, bedarf unseres Erachtens noch genaueren Beweises. Jedenfalls handelt es sich bei dem reducirenden Körper im Harn, welcher sich nach Nitrobenzolvergiftung einfindet, nicht um Zucker (*v. Mering*).

4. Einfache Harnruhr. Diabetes insipidus.

I. Aetiologie. Diabetes insipidus stellt eine selbstständige Krankheit dar, deren Hauptsymptome in vermehrter Harnausscheidung, Polyurie, und in gesteigertem Durstgefühl, Polydipsie, bestehen, wobei erstere den Anfang macht, während letztere die Folge bildet.

Die Krankheit kommt seltener als die ihr verwandte Zuckerharnruhr vor und betrifft zwei bis drei Male so häufig Männer als Frauen. Im Gegensatz zur Zuckerharnruhr bleibt dieses Verhältniss auch im kindlichen Alter bestehen; freilich ist hier die Differenz nach dem Geschlechte nicht ganz so gross.

Das mittlere Lebensalter (15—45) erkrankt am häufigsten, doch hat *Külz* neuerdings 35 Beobachtungen bei Kindern gesammelt, unter ihnen zwei Fälle, welche im ersten Lebensjahre den Anfang genommen hatten. *Liebmann* beschrieb in jüngster Zeit eine Beobachtung bei einem 3½ Monate alten Kinde.

Aehnlich wie bei der Zuckerharnruhr ist mehrfach beobachtet worden, dass auch beim Diabetes insipidus Heredität bestand, wobei bald mehrere Kinder einer Familie erkrankten, familiäre Form,

oder das Leiden in mehreren Generationen nachweisbar war. Auch hat man gefunden, dass Diabetes mellitus und Diabetes insipidus bei den Mitgliedern einer Familie abwechselnd auftraten.

Auch darin stimmt die Aetiologie für Diabetes mellitus und Diabetes insipidus überein, dass Erkrankungen des Nervensystemes nicht selten das Leiden hervorrufen. Dahin gehören: Erschütterungen des Nervensystemes, penetrirende Wunden am Schädel, Entzündungen der Meningen, Blutungen, Entzündungen, Erweichungen und Geschwulstbildungen im Centralnervensystem, sowie Hydrocephalus. Auch hat man nach chronischen Erkrankungen des Rückenmarkes und nach Neurosen, beispielsweise bei Hysterie, Morbus Basedowii, Chorea und Epilepsie, sich Diabetes insipidus ausbilden gesehen. Je mehr der Boden des vierten Ventrikels in Mitleidenschaft gezogen worden ist, um so sicherer ist Diabetes insipidus zu erwarten. Zuweilen taucht die Krankheit in Familien auf, in welchen Psychopathien und Nervenkrankheiten erblich waren.

Die experimentellen Erfahrungen stimmen mit den klinischen Beobachtungen überein. *Cl. Bernard* zeigte, dass Verletzung einer bestimmten Stelle am Boden des vierten Ventrikels oberhalb der Zuckerstichstelle vermehrte Harnausscheidung zu Wege bringt. Spätere Experimentatoren fügten hinzu, dass auch Reizung von benachbarten Stellen den gleichen Erfolg hat. Beim Kaninchen soll auch Reizung des Wurmes vom Kleinhirne Polyurie im Gefolge haben, was freilich *Kahler* bestreitet, während man sie bei Hunden nach Durchschneidung des Splanchnicus eintreten sieht. Auch nach Durchschneidung des Rückenmarkes unterhalb des zwölften Brustwirbels pflegt sich dauernd vermehrte Diurese einzustellen.

Zuweilen schloss sich das Leiden an vorausgegangene Infectionskrankheiten an, so an Intermitiens, Diphtherie, Pneumonie, Scharlach und Abdominaltyphus (*Eichhorst*). Einer meiner Patienten bekam das Leiden nach Influenza, doch waren in dessen Familie schon andere Fälle von Diabetes insipidus vorgekommen. Die Beziehungen zu Syphilis sind wohl meist durch Erweichung oder Gummiknotenbildung im Centralnervensysteme gegeben.

Mitunter scheint eine toxische Form von Diabetes insipidus vorzukommen; dahin möchten wir diejenige nach Alkoholmissbrauch und Bleintoxication rechnen.

In manchen Fällen von Diabetes insipidus sind als Ursachen geistige und körperliche Ueberanstrengung, Schreck, Sonnenhitze, Erkältungen, Durchnässungen und kalter Trunk bei erhitztem Körper angegeben worden, ohne dass man jedoch immer die Richtigkeit der Angaben zu vertreten im Stande sein dürfte.

II. Symptome. Die Erscheinungen eines Diabetes insipidus stellen sich mitunter sehr wenige Stunden nach einer vorausgegangenen Schädlichkeit ein. In anderen Fällen dagegen bilden sie sich so allmähig aus, dass es schwer hält, den Anfang des Leidens mit Sicherheit festzustellen. Oft sind mehr oder minder lange Zeit wegen der Grundursachen krankhafte Erscheinungen seitens des Centralnervensystemes vorausgegangen.

Das constanteste Symptom ist die gesteigerte Harnausscheidung. Nicht selten wird die normale Tagesmenge von 1500 bis 2000 Cbcm. um das Zwei- bis Fünffache übertroffen, ja! *Trousseau* berichtet über einen Fall, in welchem täglich bis 43 Liter Harnes

gelassen wurden. Die Kranken sind daher gezwungen, oft zum Nachgeschirre zu greifen und werden dadurch der Nachtruhe beraubt. Je geringer die Capacität der Blase ist, um so öfter ist die Harnentleerung von Nöthen, und um so kleiner fällt die jedes Mal entleerte Harnmenge aus. Andere Kranke uriniren zwar nicht öfter als Gesunde, doch kommen jedes Mal 500—1000 Cbcm. Harnes zum Vorschein. Der Harn ist lichtgelb und mitunter fast wasserklar, riecht fade, reagirt sauer, wird aber beim Stehen an der Luft leicht neutral oder alkalisch und zeichnet sich durch sehr geringes specifisches Gewicht aus, durchschnittlich 1005—1008, aber mitunter auch 1001 und selbst 1000.5.

Die chemische Untersuchung des Harnes ergibt, dass die Menge der festen Bestandtheile zwar procentisch verringert, dagegen absolut, d. h. in der Gesamtmenge des Harnes normal, oder sogar in der Regel gesteigert ist. Kommt eine Abnahme vor, so ist dieselbe wohl immer nur zufällig und vorübergehend, und es scheint nicht stichhaltig, wenn ältere Autoren zwischen Hydrurie und Diabetes insipidus haben unterscheiden wollen, je nachdem eine gesteigerte Ausscheidung von festen Bestandtheilen durch den Harn vorhanden war oder fehlte.

Zur Bestimmung der festen Bestandtheile des Harnes sind die bekannten chemischen Manipulationen unerlässlich. Die Vorschläge von *Trapp* und *Häser*, die letzten beiden Ziffern des specifischen Gewichtes mit 2.0 oder 2.33 zu multipliciren, um die Zahl der festen Bestandtheile in Grammen zu erhalten, welche in 1000 Cbcm. des zu prüfenden Harnes enthalten sind, geben bei stark diluirten Harnen grobe Fehler.

Die Harnstoffmenge ist häufig vermehrt. *Senator* hat tägliche Ziffern bis 72 Grm. gefunden. Wenn man früher Fehlen oder Verminderung der Harnsäure behauptet hat, so lag dies wohl an der für einen sehr verdünnten Harn nicht ausreichenden Untersuchungsmethode. In einem, freilich zweifelhaften, Falle will *Hoffmann* Ersatz der Harnsäure durch Hippursäure gefunden haben, und auch *Bouchardat* konnte in einer Beobachtung aus dem Harn Hippursäure darstellen. *Senator* war ausser Stande, in der Ausscheidung des Kreatinins nennenswerthe Veränderungen zu entdecken. Phosphate, Chloride und Sulfate ergeben sich meist als vermehrt.

Bei Erklärung dieser Veränderungen ist in erster Linie die reiche Durchspülung der Gewebe mit Wasser in Folge des vermehrten Durstes zu beachten. Darauf scheint es auch zu beruhen, dass sich mehrfach Inosit im Harn nachweisen liess, von welchem *Strauss* zeigte, dass man es auch bei Gesunden durch reichliches Wassertrinken den Geweben zu entziehen und durch den Harn zur Ausscheidung zu bringen vermag, während es für gewöhnlich im Organismus in niedere Oxydationsstufen zerfällt. Bei einer Frau, die ich auf der Züricher Klinik an Diabetes insipidus behandelte und deren Harnmenge bis 13.700 Cbcm. betrug, wurde die tägliche Inositausscheidung auf etwas über 0.2 festgestellt.

Mitunter stellt sich vorübergehend Glycosurie ein. Selten kommt Eiweiss im Harn vor; die älteren abweichenden Angaben dürften auf Verwechslung von Diabetes insipidus mit chronischer Nierenschwund beruhen.

Ausser Vermehrung der Harnmenge gehört gesteigertes Durstgefühl zu den charakteristischen und regelmässigen Symptomen eines Diabetes insipidus. Je stärker der Durst und je reichlicher er befriedigt wird, um so grösser die Harnmenge, doch kommen auch Zeiten vor, in welchen Durst und Harnsecretion nicht vollkommen parallel verlaufen. Dass sich die Harnmenge höher beläuft als die mit der Nahrung aufgenommene Flüssigkeit, kann nur für kurze Zeit durch lebhaftere Wasserentziehung aus den Geweben stattfinden, denn eine Aufsaugung von Flüssigkeit aus der Luft durch Haut und Schleimhäute kommt bei Diabetes insipidus ebensowenig als bei Diabetes mellitus vor. Trinken Gesunde und Diabetiker

gleiche Flüssigkeitsmengen, so erscheint bei ersteren die Harnmenge schneller gesteigert als bei letzteren. doch hält die Vermehrung bei letzteren längere Zeit an, da die Harnausscheidung gleichmässiger verläuft. Mehrfach ist aufgefallen, dass von Leuten mit Diabetes insipidus ungewöhnlich grosse Quantitäten von Alkohol und Opiaten vertragen wurden.

Das krankhaft gesteigerte Durstgefühl führt zur Empfindung von auffälliger Trockenheit und Klebrigkeit in der Mund- und Schlundhöhle; auch stellt sich zuweilen ein zusammenschnürendes Gefühl im Rachen ein. Kinder lecken mitunter ihren eigenen Harn auf oder trinken Alles herunter, was ihnen an Flüssigkeit unter die Hände kommt: Cognac, Oel u. Aehnl.

Die Perspiratio insensibilis ist bei Diabetes insipidus vermindert. Die Haut zeichnet sich daher durch auffällige Trockenheit und Sprödigkeit aus. Dagegen kommt Furunculose nur ausnahmsweise vor.

Die Körpertemperatur ist nicht selten abnorm niedrig; auch frieren die Kranken und erkälten sich leicht, Dinge, welche sich daraus erklären, dass grosse Wärmemengen für die Erhitzung der gewaltigen eingeführten Flüssigkeitsmengen abgegeben werden müssen.

Hat sich die Krankheit bereits in früher Kindheit eingestellt, so bleibt mitunter die Körperentwicklung auffällig zurück. In anderen Fällen freilich leidet die allgemeine Ernährung trotz langen und hochgradigen Bestehens des Leidens sehr wenig. Der Appetit ist öfter vermindert als gesteigert. Mitunter kommen absonderliche Gelüste vor, Pica, Magendruck, Flatulenz, Aufstossen und Störungen der Darmfunctionen sind nichts Seltenes.

Zuweilen stellen sich nervöse Beschwerden ein: Kopfdruck, Schwindel, Verstimmung u. Aehnl. Auch kommen Lähmungen einzelner Hirnnerven, relativ häufig des Abducens vor (Beziehungen zur Medulla oblongata). Manche Kranke klagen über Paraesthesien und Pruritus; vereinzelt hat man Hyperhidrose und Salivation beobachtet. Bei mehreren Kranken meiner Klinik fehlte der Patellarsehnenreflex, während er bei anderen erhalten war. Auch den Hodenreflex sah ich einseitig fehlen.

Es ist noch der Veränderungen am Auge zu gedenken. Beschrieben sind als solche Blutungen in der Netzhaut, Neuroretinitis mit fettiger Entartung wie bei Morbus Brightii, Sehnervenatrophie, Hemianopsie und Amblyopie. Dagegen vermisst man Cataractbildung und darf wohl diese Erfahrung zum Beweise dafür benutzen, dass die Cataract bei Diabetes mellitus nicht auf Wasserentziehung der Linse beruht.

Die Dauer der Krankheit kann sich über viele Jahre erstrecken. Willis beobachtete 50jährigen Verlauf, ich 31jährigen. Remissionen und Exacerbationen sind nicht selten; namentlich treten letztere leicht nach gemüthlichen Erregungen ein. Zuweilen schwinden die Erscheinungen zur Zeit einer intercurrenten Krankheit, um aber meist nach Beendigung derselben wiederzukehren. Mitunter stellt Diabetes insipidus den Anfang oder Ausgang eines Diabetes mellitus dar. Der Tod erfolgt durch intercurrente Krankheiten, durch zunehmenden Marasmus oder durch das fortschreitende Grundleiden, namentlich bei anatomischen Veränderungen im Centralnervensystem.

Ist die Anamnese nicht klar, so wird man das Leiden leicht mit Diabetes insipidus verwechseln, freilich müsste die Harnmenge bei primärer Polydipsie schnell sinken und subnormal werden, falls man dem Kranken Flüssigkeit vorenthält, während sie bei Diabetes insipidus zwar abnimmt, aber doch noch immer hoch bleibt. Auch erscheint bei der Polydipsie die Harnmenge geringer als die Quantität der zugeführten Flüssigkeit. Endlich vermisst man eine Verminderung der Perspiratio insensibilis.

III. Anatomische Veränderungen. Spezifische anatomische Veränderungen fehlen; neuerdings freilich will man Bindegewebswucherung und Degeneration am Plexus solaris gefunden haben (*Dickinson, Schapiro*). Die Nieren sind mehrfach durch Vergrößerung und starken Blutgehalt aufgefallen; auch beschrieb *Neuffer* in ihnen Erweiterung der Harnkanälchen und Verfettung der Epithelien, ebenso *Kaurin*.

Das Wesen der Krankheit ist unbekannt; man wird kaum fehlgehen, wenn man die Symptome auf vasomotorische Störungen im Nierenkreislaufe zurückführt, bei deren Entstehung den sympathischen Nierengeflechten die wichtigste Rolle zufällt.

IV. Diagnose. Die Erkennung eines Diabetes insipidus ist leicht und durch vermehrte Harnausscheidung mit ungewöhnlich niedrigem spezifischem Gewichte des Harnes und durch gesteigerte Durstempfindung fast unmittelbar gegeben. Besondere Berücksichtigung verdient die aetiologische Diagnose, da von ihr häufig die Behandlung abhängig ist.

Bei der Differentialdiagnose sind folgende Punkte zu berücksichtigen:

a) Primäre Polydipsie. Die Krankheit ist selten und äussert sich in sehr lebhaftem Durst, dessen Befriedigung Polyurie im Gefolge hat. Es bestehen also die gleichen Hauptsymptome wie bei Diabetes insipidus, nur in einer anderen ursächlichen Verbindung.

b) Diabetes mellitus ist gekennzeichnet durch erhöhtes spezifisches Gewicht bei vermehrter Harnmenge und durch den positiven Ausfall der Zuckerproben.

c) Chronische Nierenschrumpfung bedingt zwar auch gesteigerten Durst und vermehrte Harnmenge mit vermindertem spezifischem Gewichte des Harnes, doch kommen hier Albuminurie und Hypertrophie des linken Herzventrikels in Betracht.

d) Transitorische (symptomatische) Polyurie lässt sich daran erkennen, dass es sich bei ihr um eine Erscheinung von nur kurzer Dauer handelt.

Man bekommt transitorische Polyurie unter folgenden Umständen zu sehen: nach dem Eintritte von Hirnapoplexie (*Ollivier*), in Folge von geistiger Ueberanstrengung, bei Hysterischen und in der Reconvalescenz nach schweren Infektionskrankheiten, namentlich nach Abdominaltyphus. Auch sah ich Dergleichen zwei Male nach dem Gebrauche von Digitalis und ein Mal nach Salicylsäureverordnung. *Johannessen* beschrieb Polyurie nach dem Bisse von *Ixodes Ricinus*. Bei manchen Personen, namentlich bei Frauen, stellt sich Polyurie nach jedem Beischlaf ein. Auch beobachtet man häufig Polyurie bei Erkrankungen der Harnwege, z. B. bei Stricturen der Harnröhre, Prostatahypertrophie, Steinbildung, Cystitis, Pyelitis, Paranephritis, Gonorrhoe u. Aehnl. m.

V. Prognose. Fälle von dauernder Heilung eines Diabetes insipidus gehören eher zur Ausnahme als zur Regel, und insofern ist die Vorhersage keine günstige. Freilich kann das Leben lange Zeit erhalten bleiben. Je schneller und hochgradiger Abmagerung um sich

greift, und je ernster und je schwerer zugänglich die Grundursachen sind, um so trüber die prognostischen Aussichten.

VI. Therapie. Die Behandlung hat zunächst causalen Indicationen Rechnung zu tragen. *Demme* beispielsweise heilte einen mit Syphilis zusammenhängenden Fall bei einem 6jährigen Knaben mittelst Schmiercur, und einen gleich günstigen Erfolg hatte bei einem anderen Kranken *v. Hösslin*.

Bestehen causale Indicationen nicht, so würden wir nach eigenen Erfahrungen in erster Linie Antipyrin empfehlen (1·0, 5 Male tägl. 1 Pulver), dessen heilsamen Einfluss ich zuerst fand und späterhin *Opitz* bestätigte. Viel weniger verlässlich erscheint der Gebrauch einer Verbindung von Opium und Plumbum, von welchem ersteren Praeparate, ähnlich wie bei Diabetes mellitus, oft sehr grosse Dosen vertragen werden (Rp. Plumb. acet. 0·05, Opii 0·03, Sacchari 0·05. MFP. d. t. d. Nr. X. S. 3stündl. Pulver). Man verordne leichte kräftige Kost, suche den Durst durch säuerliches Getränk oder Eisstückchen zu stillen und lasse die Kranken dünnen Flanell tragen, um sie vor Erkältung zu schützen.

Von sonstigen Medicamenten sind versucht worden: a) Valeriana, namentlich Extractum Valerianae (bis 20·0 pro die); Bromkalium, Ergotin, Arsenik, Belladonna, Digitalis, Castoreum, Asa foetida. b) Jaborandi und Pilocarpin. c) Creosot, Acidum carbolicum, Natrium salicylicum. d) Tannin, Terpentföl, Copaivbalsam, Jodkalium, Calomel, Acidum nitricum. e) *Seidel* und späterhin *Wells* sahen von der Anwendung des constanten Stromes auf Rückenmark und Nierengegend Erfolg. Auch hat man die Medulla oblongata, das Halsmark, den Halsvagus und den Sympathicus mit dem constanten Strome behandelt.

5. Oxalurie.

I. Symptome. Von englischen Autoren, neuerdings aber auch von *Cantani* und *Primavera*, ist behauptet worden, dass es eine bestimmte Stoffwechselkrankheit gebe, welche zu einer vermehrten Ausscheidung von Oxalsäure durch den Harn führe. Man benannte diese als Oxalurie, brachte sie bald mit Gicht, bald mit Diabetes mellitus in Beziehung und liess sie unter schweren Erscheinungen von Seiten des Darmcanales, des Geschlechtsapparates und des Nervensystemes verlaufen. Deutsche Autoren haben sich der Oxalurie gegenüber stets ablehnend verhalten, und auch die neuesten deutschen Schriftsteller erkennen diese Stoffwechselkrankheit nicht an. Und in der That vermisst man bei den Anhängern der Oxalurie genauere quantitative Bestimmungen der Oxalsäure-Ausscheidung. In der Regel haben sie sich auf eine mikroskopische Abschätzung des Harnsedimentes von oxalsaurem Kalk beschränkt, obschon es bekannt ist, dass die Ausscheidung von Krystallen des oxalsauren Kalkes zu der Oxalsäuremenge im Harne in keinem notwendigen Zusammenhange steht.

Krystalle des oxalsauren Kalkes sind mikroskopisch leicht zu erkennen. Am häufigsten stellen sie Quadratoctaëder (vergl. Fig. 16) oder Briefcouvertformen dar; seltener bekommt man es mit viereckigen Säulen zu thun, welche beiderseits pyramidale Endflächen zeigen; noch seltener kommen Scheiben-, Sanduhr- oder Dumbbelformen vor. Zuweilen bilden die Krystalle viereckige Täfelchen mit abgeschrägten Ecken.

Chemisch sind sie dadurch gekennzeichnet, dass sie sich nicht in Wasser und im Gegensatz zu gewissen ähnlichen Formen der phosphorsauren Ammoniakmagnesia auch nicht in Essigsäure lösen, während sie bei Zusatz von Mineralsäuren schwinden.

II. Aetiologie. Vorübergehend findet man Krystalle von oxalsaurem Kalk im Harne sehr reichlich nach dem Genusse von Speisen, welche reich an Oxalsäure sind, wie Sauerampfer, Sauerklee, Trauben, Spinat, Petersilie, Sellerie, Pastinak u. Aehnl.

Auch nach Einführung gewisser Medicamente tritt Steigerung der Oxalsäuremenge im Harne ein, z. B. nach Rhabarber, Scilla, Valeriana.

Mitunter hat man bei Icterus (hier nicht selten die Krystalle gelb verfärbt) und in manchen Fällen von Diabetes mellitus eine vermehrte Production von Oxalsäure beschrieben.

Nach älteren Angaben soll der Genuss von kohlen säurehaltigen Getränken (Selterswasser, Champagner), von doppelkohlen saurem Natrium, von Kalkwasser und auch von Zucker die Ausscheidung des oxalsäuren Kalkes erhöhen, doch ist dem neuerdings widersprochen worden (*Fürbringer*).

Ganz inconstant tritt eine Vermehrung im Fieber und bei Respirationsstörungen ein.

III. Therapie. Die Behandlung ist eine rein causale.

6. Cystinurie.

I. Symptome und Diagnose. Cystinurie besteht darin, dass der Harn in grösserer Menge Cystin enthält, welches im normalen Harne nur in sehr geringer Quantität vorkommt

Fig. 16.



Krystallformen des oxalsäuren Kalkes. In der Mitte die gewöhnliche Octaëderform, an den Rändern Scheiben-, Sanduhr-, Dumbbellformen. Vergr. 275fach.

(*Baumann & Goldman*). Dasselbe schlägt sich theilweise als Sediment in Form von leicht kenntlichen sechsseitigen Tafeln im Harne nieder (vergl. Fig. 17), während ein anderer Theil im Harn gelöst bleibt und erst dann zur krystallinischen Ausscheidung gelangt, wenn man dem Harne Essigsäure hinzugefügt hat, in welcher Cystin unlöslich ist. Verwechslungen mit den sechsseitigen Tafeln von Harnsäure sind desshalb nicht möglich, weil bei Cystin die Murexidprobe ausbleibt. Da Cystin neben seinem Stickstoffgehalte sehr viel Schwefel enthält, so beobachtet man eine reichliche Ausscheidung von Schwefelblei, wenn man cystinhaltigem Harne Bleioxyd hinzusetzt und ihn dann mit Kalilauge kocht. Auch kann man den reichen Schwefelgehalt des Cystins nach einer Methode von *Ful. Müller* nachweisen, wenn man Cystinkrystalle durch Erwärmen mit Kalilauge löst, verdünnt und eine Lösung von Nitroprussidnatrium hinzusetzt. Es tritt dann die violette Schwefelreaction ein. Nach den Untersuchungen von *Baumann & v. Udransky* und *Brieger & Stadthagen* ist für Cystinurie charakteristisch, dass der Harn Diamine oder Ptomaine enthält (Cadaverin, Putrescin).

Die Harnmenge war bei Cystinurie bald normal, bald vermehrt, bald vermindert. Die Harnfarbe zeigte sich meist hell und grünlichgelb, die Reaction schwach sauer oder neutral, der Geruch normal; von *Prout* jedoch wurde er als an den Geruch von faulem

Kohle erinnernd beschrieben. Bei Zersetzung des Harnes trat Geruch nach Schwefelwasserstoff ein, welchen man auch an dem frischen Harn hervorrufen konnte, falls man ihm Zink und Salzsäure hinzusetzt. In manchen Fällen zeigten sich Harnstoff und noch öfter Harnsäure vermindert, doch konnte ein directer Zusammenhang mit der Cystinurie nicht bewiesen werden. Dagegen fand sich oft Vermehrung der Schwefelsäure; in einem Falle von *Ebstein & Niemann* nahmen stets gleichzeitig die Mengen an Schwefelsäure und Cystin zu. Die täglich ausgeschiedene Cystinmenge schwankte in der Beobachtung von *Niemann* zwischen 0.42–0.59 Grm.; in einem von *Loebisch* beschriebenen Falle war sie im Mittel 0.39 Grm. In letzterem betragen die Mittelwerthe der Tagesmengen für Harnstoff 33.28, für Harnsäure 0.55 und für Schwefelsäure 2.44, während die mittlere Harnmenge 1296 Grm. war.

Beale und *Bartels* fanden in ihren Beobachtungen, dass der Nachtharn mehr Cystin enthielt als der Tagesharn; *Ebstein* konnte in einer Beobachtung das Gegentheil nachweisen. Während *Bartels* von Speise und Trank keine Beeinflussung der Cystinausscheidung erkennen konnte, berichtet *Ebstein*, dass sich nach dem Genusse eines Linsengerichtes die Cystinmenge verdreifachte, aber auch *Mosler* hat gleich *Bartels* Speise und Trank als einflusslos auf die Cystinausscheidung gefunden.

Fig. 17.



Cystinkrystalle. Vergrößerung 275fach. (Nach einem eigenen Präparat.)

In manchen Fällen befinden sich die Patienten bei der Cystinurie ganz wohl. Man findet letztere mehr zufällig bei der Untersuchung des Harnsedimentes, muss aber immer an Cystin im Harn denken, wenn sich grosser Schwefelgehalt des Harnes nachweisen lässt oder der alkalisch zersetzte Harn nach Schwefelwasserstoff riecht. Besonders verdächtig würde letzterer Umstand dann erscheinen müssen, wenn der Harn frei von Eiweiss ist, doch kommen nicht selten Albuminurie und Cystinurie nebeneinander vor. In anderen Fällen leiden die Kranken an Erscheinungen von Nieren- oder von Blasen-steinen. Der von *Loebisch* beschriebene Kranke, ein Arzt aus Rhode Island, klagte über leichte Verdauungsstörungen.

II. Aetiologie. Am häufigsten kommt Cystinurie bei solchen Personen zur Beobachtung, welche an Cystinesteinen leiden, jedoch muss man wissen, dass, wie *Utzmann* zeigte, Cystinsteine bestehen können, ohne dass Cystinkrystalle im Harnsedimente auftreten. In anderen Fällen besteht die Cystinurie für sich ohne Concrementbildung. Cystinurie kann dauernd sein oder nur vorübergehend eintreten. *Salisbury* und *Ebstein* beispielsweise fanden Cystinurie im Verlaufe von acutem Gelenkrheumatismus; *Ebstein* beobachtete sie ausserdem bei einem Syphilitischen, bei dem sie nach Anwendung einer

Quecksilbercur vollkommen verschwand. In einem von *Marowski* beschriebenen Falle entstand Cystinurie im Verlaufe eines Leberleidens.

Männer leiden beträchtlich häufiger an Cystinurie als Frauen, denn unter 60 Fällen (ein Mal fehlt die Angabe des Geschlechtes) befanden sich 45 Männer (= 75 Procente) und 15 Frauen (= 25 Procente). Die Krankheit kommt in allen Lebensaltern vor, etwas häufiger in der Zeit vom 20. bis 30sten Lebensjahre. Nicht selten hat man beobachtet, dass Geschwister an Cystinurie litten. Zuweilen sah man Cystinurie im Verlaufe von acutem Gelenkrheumatismus auftreten. Ueber die eigentlichen Ursachen haben die früher erwähnten Beobachtungen von *Baumann & v. Udransky* und *Brieger & Stadthagen* einiges Licht verbreitet. Das Auftreten von Ptomainen im Harn von Cystinurikern deutet darauf hin, dass diese Stoffe im Darne durch bestimmte Spaltpilze gebildet sein müssen, und demnach würde die Cystinurie den Infectiouskrankheiten beizuzählen sein.

Cystinurie ist keine häufige Erscheinung. *Ebstein* konnte bis April 1882 61 Fälle sammeln, welche sich nach den Ländern vertheilen:

England	19
Deutschland	18
Frankreich	14
Oesterreich	8
Russland	1
Italien	1
	<hr/>
	Summa = 61.

III. Prognose. Die Prognose ist ernst, weil es leicht zu Steinbildung kommt.

IV. Therapie. Therapeutisch hat man *Acidum nitricum* und *Aqua regia* empfohlen. *Cantani* legt das Hauptgewicht auf eine vorwiegende Fleischdiät (Fleisch, Eier, Fisch, Fleischsuppe) und auf den Genuss von grünen Gemüsen. Vor Allem sollte man den Darm gründlich durch *Calomel*, *Naphthalin*, *Satol* und Darminfusionen mit Wasser desinfectiren. *Mester* empfiehlt die Darreichung von *Lac sulfuris*.

7. Brenzkatechinurie.

Die erste eingehende Beobachtung über Brenzkatechinurie rührt von *Ebstein & Müller* her. Nenerdings hat *Magui* eine Beobachtung beschrieben, aber nur unvollkommen verfolgt. In dem Falle von *Ebstein & Müller* handelte es sich um ein viermonatliches Kind, welches einen hellen klaren Harn (liess) der sich aber beim Stehen an der Luft mehr und mehr bräunte und schliesslich Burgunderfarbe annahm. Auch die vom Harn durchtränkten Windeln gewannen allmählig bräunliche Farbe und zerfielen. Bei Zusatz von Kalilauge bräunte sich sofort der Harn und beim Schütteln nahm er sogar eine schwarzbraune Färbung an. Zugleich fand eine lebhaft Absorption von Sauerstoff statt, daran erkennbar, dass, wenn man nach Kalilaugenzusatz die Oeffnung des Reagensgläschens mit dem Daumen verschlossen hatte und den Harn hin- und herschüttelte, der Daumen nach Absorption des Sauerstoffes in dem abgesperrten Gläschen aspirirt wurde. Der Harn reducirte alkalische Kupferlösung, desgleichen ammoniakalische Silberlösung in der Kälte, war aber im Gegensatz zu Traubenzucker auf die Polarisations-ebene unwirksam.

Baumann hat späterhin gezeigt, dass Brenzkatechin häufig, aber nicht regelmässig im gesunden menschlichen Harn vorkommt. Besonders reich an dieser Substanz ist Pferdeharn, woher dieser häufig beim Stehen an der Luft nachdunkelt.

Wahrscheinlich sind auch die Fälle, welche *Bödecker* und *Fürbringer* als Alkaptonurie beschrieben haben, nichts Anderes als Brenzkatechinurie gewesen. Dasselbe gilt von einer Beobachtung *Meischer's*, in welcher sich die Erscheinung nach Salicylsäuregenuss eingestellt hatte.

8. Englische Krankheit. Rachitis.

(Doppelte Glieder. Zwiewuchs. Durch die Glieder Zahnen.)

I. Aetiologie. Die Stoffwechselveränderungen, welche der Rachitis zu Grunde liegen, geben sich vornehmlich durch Abnormitäten im Knochenwachstume kund. Wucherung der knorpeligen und periostalen

Theile des Knochens im Verein mit mangelhafter und unregelmässiger Verkalkung bringen Knochendeformitäten mit sich, welche so sehr im Krankheitsbilde vorwiegen, dass man fast versucht sein könnte, die Krankheit für ein rein locales Knochenleiden zu halten.

Rachitis ist eine Kinderkrankheit. Am häufigsten tritt sie zur Zeit des ersten Zahndurchbruches (7.—30ster Lebensmonat) auf. Jenseits des dritten Lebensjahres wird sie selten, und bei Kindern, welche das fünfte Lebensjahr hinter sich haben, kommt sie nur ausnahmsweise vor.

Mehrfach hat man foetale Rachitis beschrieben, bei welcher sich bereits in utero rachitische Knochenveränderungen in vollendeter Weise abgewickelt hatten. Das Gebiet der foetalen Rachitis bedarf jedoch noch sehr der Aufhellung, namentlich scheint nicht genügend sicher, ob die Knochenveränderungen trotz ihrer äusseren Aehnlichkeit auch histologisch mit dem rachitischen Prozesse übereinstimmen.

Als congenitale Rachitis bezeichnet man solche Fälle, in welchen sich rachitische Knochenveränderungen bei der Geburt oder sehr kurze Zeit nach derselben zeigen. Diese congenitale Rachitis ist, wie neuerdings *Schwarz* gezeigt, keine seltene Erscheinung.

Manche Autoren nehmen noch eine Rachitis tarda an. Hier stellen sich die Symptome nicht zur Zeit der Kindheit, sondern erst nach vollendeter Pubertät ein. So lange anatomische, d. h. histologische Knochenuntersuchungen nicht vorliegen, bleibt diese Annahme unbewiesen.

Rachitis zählt zu den ausserordentlich häufigen Kinderkrankheiten. *Ritter v. Rittersham*, welcher 1863 eine sehr gute Monographie über „Die Pathologie und Therapie der Rachitis“ schrieb, fand, dass circa 30 Procente sämtlicher Kinder, welche in die Prager Poliklinik gebracht wurden, Zeichen von Rachitis darboten. Diese Angabe hat späterhin vielfach Bestätigung gefunden, obschon geringe Abweichungen nach oben und unten je nach localen Verhältnissen vorkommen.

Das Geschlecht hat keinen nennenswerthen Einfluss.

Wohl häufiger begegnet man dem Leiden bei Kindern der ärmeren und arbeitenden Bevölkerung.

Man muss sich daran gewöhnen, die Ursachen der Rachitis nicht immer in einer einzelnen Schädigung finden zu wollen, denn meist concurriren mehrere. Oft handelt es sich um hereditär und von den Eltern überkommene Noxen. Aus Ehen, in welchen die Eltern an Lungenschwindsucht oder an Syphilis in ihren Spätformen oder an schwächenden Krankheiten überhaupt leiden, gehen nicht selten Kinder hervor, die an Rachitis erkranken, ohne dass sonstige Schädlichkeiten nachgewiesen werden können. Auch Kinder, deren Eltern zur Zeit der Zeugung hohes Lebensalter erreicht hatten, erkranken nicht selten an Rachitis. Folgen sich Kinder sehr schnell aufeinander, oder werden sie von einer wieder schwanger gewordenen Mutter weiter gestillt, oder wird die Lactation länger als über den neunten bis zwölften Lebensmonat fortgesetzt, so sind dies Alles Momente, welche den Ausbruch von Rachitis begünstigen. Vielfach hat man der Anaemie der Mutter einen die Rachitis befördernden Einfluss nachgesagt. Ob Rachitis als solche erblich ist, erscheint nicht sicher erwiesen; *Pfeiffer* hat sich bemüht, die Heredität darauf zurückzuführen, dass die Muttermilch zu arm an Kalk und Phosphorsäure ist.

In vielen Fällen erscheint die Disposition für Rachitis nicht angeboren, sondern erworben. Unzweckmässige Ernährung und Fehler in der Diaet bringen sie zum Ausbruche. Kinder, welche nicht durch Mutter- oder Ammenbrust, sondern mit Kuhmilch ernährt wurden, noch mehr solche, welche Ziegenmilch, condensirte Milch oder Milchsurogare (Kindermehle) erhielten, ebenso solche, die mit Milchbrei aufgepäpelt wurden oder gar eine an Vegetabilien zu reichliche Kost oder eine ihrem Alter nicht entsprechende Kost empfangen, leiden ausserordentlich oft an Rachitis. Häufig geht dem Ausbruche der Krankheit für mehr oder minder lange Zeit hartnäckiger Durchfall voraus. Sie wird um so leichter ausbrechen, wenn noch überfüllte, lichtarme, feuchte und dumpfe Wohnungen bei geringer Bewegung in freier Luft hinzukommen. Zuweilen giebt auch eine intercurrente Infectiouskrankheit Veranlassung zu Rachitis ab, nachdem andere Schädigungen bereits vordem eingewirkt hatten.

Ausserordentlich verbreitet findet man Rachitis in England, Holland, Frankreich und Deutschland, während sie in den Tropen fast ganz und gar vermisst wird. Feuchtes und kaltes Klima scheint demnach ihre Entstehung zu begünstigen. In Höhen über 1000 Meter soll sie nicht mehr gedeihen.

Rachitis lenkte zum ersten Male durch ihr zahlreiches Auftreten in einzelnen Provinzen Englands in der ersten Hälfte des 17ten Jahrhunderts die Aufmerksamkeit auf sich und fand in *Glisson* (1650) einen ebenso eingehenden wie genauen Forscher und Beschreiber. Freilich ist es nicht richtig, wenn *Glisson* das Leiden für ein neu entstandenes hielt, wenn sich auch in den Schriften der alten Aerzte keine sicheren Schilderungen nachweisen lassen. Da der Volksmund dem Uebel wegen der Wirbelsäulenverkrümmung bereits den Namen the rickets, Höcker, beigelegt hatte, so schlug *Glisson* die allgemein angenommene Bezeichnung Rachitis — auch Rhachitis — von η $\rho\acute{\alpha}\chi\iota\varsigma$, die Wirbelsäule, vor. Der Umstand, dass die ersten genauen Beschreibungen des Leidens aus England stammen, verhalfen ihm zu dem Namen der englischen Krankheit, Morbus anglicus.

II. Symptome. In manchen Fällen tritt Rachitis ohne besondere Prodrome auf und wird fast mehr zufällig von der Umgebung bemerkt. Kinder, welche bereits allein liefen, ermüden leicht, hören dann ganz mit Gehen auf und lassen Verbiegungen an ihren Extremitäten erkennen. Oder es stellen sich Störungen beim Zahndurchbruche ein. Die Kinder erreichen das zweite Lebensjahr, ohne dass ein Zahn im Kiefer durchgebrochen ist, oder das Erscheinen der Zähne erfolgt unregelmässig, oder eine begonnene Dentition hört auf. Mitunter werden dem Arzte Kinder zugeführt, welche durch starke Kopfschweisse auffielen und sich bei der Untersuchung als rachitisch erweisen. Endlich können Deformitäten des Schädels oder Verbiegungen an der Wirbelsäule die Veranlassung abgeben, dass ärztliche Hilfe nachgesucht wird.

In anderen Fällen gehen gewissermaassen als Prodrome hartnäckige Störungen der Magen-Darmverdauung voraus, so dass man auf den Eintritt von rachitischen Symptomen vorbereitet ist. Die Kinder zeigen Veränderung des Appetits (meist Appetitmangel, seltener unstillbare Gefrässigkeit); sie haben fast beständig belegte Zunge, riechen sauer aus dem Munde, stossen häufig auf und erbrechen oft; der Leib ist meteoristisch aufgetrieben, und es besteht hartnäckiger und meist übelriechender Durchfall. Damit gehen Verände-

rungen in der Allgemeinernährung Hand in Hand. Es stellt sich Blässe des Gesichtes ein; die Muskeln werden welk, das Fettpolster schwindet und unter der dünnen Haut kommen geschlängelte venöse Gefässe zum Vorschein. Nachdem diese Dinge mehr oder minder lange Zeit bestanden haben, treten die charakteristischen rachitischen Knochenveränderungen zu Tage.

Am häufigsten nimmt das gesammte Skelet an ihnen Theil, und zwar beginnen sie oft am Schädel, um sich dann auf Rumpf und Extremitäten auszudehnen. Seltener ist der Gang umgekehrt und werden zuerst die unteren Extremitäten ergriffen, worauf sich dann der Process mehr und mehr nach oben erstreckt. Dabei bleibt der Schädel relativ verschont. Man hat Schädelrachitis am ehesten dann zu erwarten, wenn Rachitis nach dem 15.—18ten Lebensmonate den Anfang nimmt. Oft sind rachitische Veränderungen an symmetrischen Körperstellen auffällig gleichmässig entwickelt, seltener kommen davon bedeutende Abweichungen vor.

Schädelrachitis zeichnet sich einmal durch die eigenthümliche Kopfform aus (vergl. Fig. 18). Während die eigentliche Hirnschale an Umfang bedeutend zugenommen zu haben scheint, sieht der Gesichtstheil verkleinert und fast wie eine Art von Anhängsel aus. Der Kopf ist häufig in seinem Längsdurchmesser gewachsen, Dolichocephalie. Das Hinterhauptsbein erscheint abgeplattet, während die Gegend der Stirn- und Scheitelbeinhöcker in Folge von subperiostalen Wucherungen ungewöhnlich prominent ist. Das Stirnbein steigt steil nach auswärts, während die Gegend der Schläfenbeinschuppe stark nach aufwärts strebt. Im Querschnitt gedacht, zeigt der Schädel keinen rundlichen, sondern einen fast viereckigen Contour, Caput quadratum. Bemerken müssen wir übrigens, dass die Umfangszunahme des Schädels doch nur eine scheinbare ist und nur im Vergleich zum zurückgebliebenen Gesichtsabschnitte besteht, denn vergleichende Messungen mit gleichalterigen gesunden Kindern lehren, dass der Schädelumfang hinter den normalen Werthen zurücksteht.

Eine andere wichtige Erscheinung der Schädelrachitis besteht in dem Offenbleiben der Fontanellen, häufig auch der Schädelknochennähte, und in Auftreibung der Knochenränder. Die grosse Fontanelle, welche gegen Mitte des zweiten Lebensjahres zum knöchernen Verschlusse gelangen soll, bleibt häutig-weich und eindrückbar. Sie nimmt mitunter an Umfang zu, so dass sie sich nach vorn bis in die Mitte des Stirnbeines, nach hinten bis in diejenige der Scheitelbeine und seitlich bis in eine Flucht mit den Stirnhöckern verfolgen lässt. Dabei hat sie die gradlinige Form eingebüsst und wird auf ihren vier Seiten von bogenförmig convex vorspringenden Knochenrändern begrenzt. Zuweilen lassen sich von ihr aus sämtliche Schädelnähte verfolgen, welche verbreitert erscheinen und ebenfalls nur häutig geschlossen sind. Die angrenzenden Knochenränder sind wallartig erhoben.

Bei hochgradiger Entwicklung einer Schädelrachitis pflegt die Bildung eines weichen Hinterkopfes, Craniotabes, nicht auszubleiben. Die Hinterhauptschuppe erscheint namentlich in der Nähe der Lambdanaht pergament-dünn und knitternd, oder es finden sich mitunter derartige Stellen isolirt irgendwo auf ihr, oder die

Verdünnung ist bis zum vollkommenen Schwunde der Knochen-
substanz gediehen, und es kommen Dura mater (Endocranium) und
Pericranium hart aufeinander zu liegen. Mitunter findet man mehrere
solcher Oeffnungen im Occiput, ja! man hat deren bis gegen dreissig
gezählt. Bei Entstehung derselben concurriren wohl mehrere Ursachen,
nämlich Druck des Gehirnes auf das Hinterhaupt mit Gegendruck

Fig. 18.



*Zweijähriges rachitisches Kind mit rachitischem Schädel und rachitischen Aufreibungen
der Rippenknorpel und Epiphysen. (Eigene Beobachtung.)*

seitens der Kopfunterlage im Bette und häufig anhaltendes Bett-
liegen und unregelmässig ausgebildete Resorptionsvorgänge von
Knochensubstanz bei mangelhafter Neubildung von Knochengewebe.
Uebt man die Untersuchung unvorsichtig aus, so können in Folge
von zu starkem Druck auf das Gehirn Bewusstlosigkeit, allgemeine

Convulsionen oder Spasmus glottidis (*Spengler*) eintreten. Mitunter kommen erweichte und geschwundene Knochenstellen auch am Scheitel- und Schläfenbein, selbst am Stirnbein vor. Auch soll sich Dergleichen zuweilen bei nicht rachitischen Kindern in geringerem Grade finden.

Als Symptom von untergeordneter Bedeutung sei das Ausfallen des Haupthaares, namentlich über dem Hinterhaupte, genannt. Reichliche Kopfschweisse und ständiges Liegen auf dem Hinterkopfe rufen dasselbe hervor. Die Haare werden spröde, brüchig und knicken ab, schliesslich fallen auch die restingenden Stummel aus, und erscheint dann die Hinterhauptsschuppe mehr oder minder kahl und haarlos.

Besonderen Werth für die Diagnose der Schädelrachitis hat man früher auf das Vorhandensein des systolischen Hirnblasens gelegt, weil man irrthümlich annahm, dass es nie anders als bei rachitischen Kindern vorkomme. Es stellt sich als ein mit der Herzsystole zusammenfallendes blasendes Gefässgeräusch dar, welches man meist am deutlichsten über der grossen Schädelfontanelle, mitunter aber auch über dem Scheitelbeine und über der kleinen Fontanelle zu hören bekommt. Rücksichtlich seines Ursprunges war man uneins, ob man es in die Hirnsinus oder in die Arterien der Hirnbasis zu verlegen habe. *Juracz* hat ihm neuerdings eine eingehende Untersuchung gewidmet und gefunden, dass man es bei Kindern vom dritten Lebensmonate bis zum Ende des sechsten Lebensjahres beobachtet. Es tritt nur auf, wenn ein gleiches Geräusch in der Carotis interna vorhanden ist, denn in ihr ist sein eigentlicher Entstehungsort gelegen; zur Schädeloberfläche ist es nur fortgeleitet. Nach *Juracz* handelt es sich um ein Stenosen-geräusch in der Carotis, dadurch entstanden, dass der Canalis caroticus vorübergehend im Wachstume zurückbleibt und dem Lumen der Carotis interna ungenügenden Raum bietet.

In dem Symptomenbilde der Schädelrachitis nehmen die Erscheinungen der Kieferrachitis eine wichtige Stelle ein. Dieselben machen sich bemerkbar durch Kieferdeformitäten und Zahnveränderungen.

Der Unterkiefer büsst seine bogenförmige Gestalt ein und nähert sich mehr der winkligen Form eines Sechseckes, indem sich der vordere, den Schneidezähnen entsprechende Theil abflacht, während sich die beiden Seitenäste hinter den Eckzähnen winklig nach hinten abbiegen. Zugleich dreht sich der Alveolarfortsatz des Kiefers, indem er mit seiner oberen Fläche mehr nach hinten und innen, mit seiner Basis nach aussen zu liegen kommt. Selbstverständlich geht damit eine fehlerhafte Stellung der Zähne Hand in Hand. *Fleischmann*, welcher zuerst diese Veränderungen eingehend studirt hat, führte sie auf Zug durch die sich an den Unterkiefer inserirenden Muskeln bei krankhafter Biegsamkeit des Unterkieferknochens zurück.

Demselben Umstande verdanken nach *Fleischmann* Formveränderungen am Oberkiefer ihre Entstehung. Sie sprechen sich darin aus, dass der Oberkiefer in der Gegend der Jochfortsätze seitlich verengt ist, wobei seine Längsaxe zunimmt und seine Gestalt schnabelförmig wird.

Kommt Rachitis vor dem siebenten Lebensmonate zum Ausbruch, so äussert sie auf die Zähne häufig den Einfluss, dass die Dentition ganz ausbleibt, so dass die Kinder nicht selten das dritte Lebensjahr mit zahnlosen Kiefern erreichen. In anderen Fällen brechen zwar Zähne hervor, aber sie kommen verspätet und unregelmässig, mitunter auch an abnormer Stelle, so dass sie beispielsweise die vordere Alveolarwand durchbohren. Auch werden sie häufig früh cariös und wackelig. *Nicati* macht darauf aufmerksam, dass sich namentlich an den bleibenden Schneidezähnen Terrassen bilden, welche theilweise von Schmelz entblösst sind.

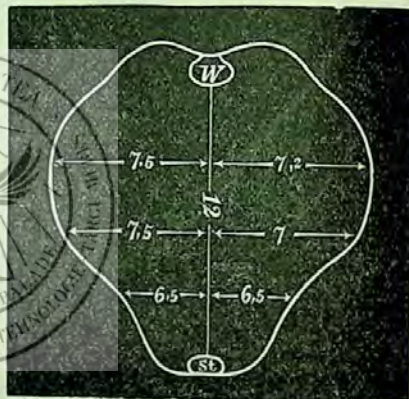
In Bezug auf die normale Dentition sei Folgendes bemerkt: die ersten Zähne pfeilen im siebenten Lebensmonate zum Durchbruche zu gelangen. In der folgenden Zeit bis zum Ende des zweiten Lebensjahres kommen zwanzig Zähne (Milch-, Schicht-, Wechselzähne) nach, und zwar in jedem Kiefer 4 Schneidezähne, zwei Eckzähne und vier Backzähne.

Ende des vierten Lebensjahres brechen in jedem Kiefer je zwei bleibende Mahlzähne hervor, so dass in Summa 24 Zähne vorhanden sind. Ende des siebenten Lebensjahres kommen oben und unten je zwei neue Mahlzähne hinzu, im Ganzen also 28 Zähne. Im 18.—30sten Lebensjahre endlich treten noch vier Weisheitszähne auf; es ist alsdann die normale Ziffer von 32 Zähnen erreicht.

Im siebenten Lebensjahre und weiterhin werden die 20 Milchzähne gewechselt und allmählig durch bleibende Zähne ersetzt. Sie fallen ungefähr in derselben Ordnung aus, wie sie zum Ausbruche gelangten. Dieselbe ist folgende: a) beide innere untere Schneidezähne, welche im siebenten Lebensmonate hervorbrechen; b) obere innere Schneidezähne, 8.—9ter Monat; c) beide untere äussere Schneidezähne, 9.—10ter Monat; d) beide äussere obere Schneidezähne, 12ter Lebensmonat; e) äussere obere und untere Backenzähne, 12.—14ter Lebensmonat; f) Eckzähne, 18.—20ster Lebensmonat; g) äussere obere und untere Backzähne, 24ster Lebensmonat.

Unter den Symptomen der Thoraxrachitis lenken zunächst die knopfförmigen Auftreibungen auf der Grenze zwischen Rippen und Rippenknorpel die Aufmerksamkeit auf sich. Bei fettarmer Haut sieht man sie deutlich als Prominenzen hervorrage, andernfalls kann man sie leicht beim Hinüberfahren mit den Fingern herausfühlen (vergl. Fig. 18). Sie bilden einen von oben-innen nach unten-aussen laufenden Bogen und werden auch als rachitischer Rosenkranz bezeichnet. Sie entstehen durch Wucherung der Knorpelzellen und sind auf gleiche Stufe mit den Epiphysenaufreibungen an den Extremitätenknochen zu stellen. Dazu gesellen sich in Folge von Nachgiebigkeit der Rippen Verbiegungen hinzu, welche dem ganzen Brustkorbe eine andere Gestalt verleihen. Zunächst

Fig. 19.



Querschnitt eines rachitischen Thorax.
St Sternum. W Wirbelsäule. Die Zahlen
bedeuten Centimeter. $\frac{1}{4}$ natürl. Grösse.
(Eigene Beobachtung.)

bildet sich Abflachung und schliesslich eine nach einwärts gerichtete Vertiefung in den Seitengegenden des Thorax aus, welche zwischen der fünften und siebenten Rippe den Anfang nimmt und sich späterhin nach oben und unten ausdehnt. Der Uebergang von den hinteren Abschnitten der Rippen zu den vorderen findet nicht allmählig und bogenförmig, sondern plötzlich und winkelig statt. Der untere Rippenbogenrand erscheint nach aussen hervorgestülpt und gewissermassen in die Höhe gedrängt, so dass der Längsdurchmesser des Thorax verkürzt ist. Bei jeder Inspiration machen sich Einziehungen bemerkbar. Das Sternum springt häufig spitz nach vorn hervor, so dass man es mit der Form eines Schiffskieles oder einer Vogelbrust verglichen und als *Pectus carinatum* s. *gallinaeum* benannt hat. Im Querschnitt zeigt der Thorax keine runde Form, sondern erinnert an die Gestalt einer Birne, welche das dünne Stielende nach vorn, die Breitfläche nach hinten gerichtet hat (vergl. Fig. 19).

Zur Erklärung der rachitischen Thoraxform hat man offenbar sehr verschiedene Momente in Betracht zu ziehen. Einmal geben die weichen Rippen dem inspiratorischen Zuge der Lungen nach einwärts nach, und zwar um so mehr, je hartnäckiger und ausgebreiteter Bronchocatarre, die häufigen Begleiter von Rachitis, bestehen. Dazu kommt, dass in Folge des veränderten Wachsthumes die Rippenenden an den aufgetriebenen Rippenknorpeln gewissermaassen nach vorn vorbeiwachsen und das Zustandekommen einer Einknickung nach innen begünstigen (*Hueter*). Aber man darf nicht unterschätzen, wozu man heute sehr geneigt ist, dass auch das Emporheben der Kinder mit unter die Seitenfläche des Thorax angedrückten Händen nicht ohne Einfluss bleiben wird.

Mitunter kommt es an den Rippen zu Infraktionen oder zu subperiostalen Auftreibungen. Auch kann es sich ereignen, dass zwischen Manubrium und Corpus sterni ein sehr spitzwinkliger Vorsprung entsteht, und dass letzteres eine mehr oder minder tiefe Rinne darstellt (vergl. Fig. 20).

Oft finden sich rachitische Veränderungen an den Schlüsselbeinen. Die beiden Epiphysen sind unförmlich aufgetrieben, ihre sanften Bogenlinien haben winkligen Knickungen Platz gemacht und

Fig. 20.



Querschnitt eines rachitischen Thorax mit rinnenförmiger Vertiefung des Brustbeines. W Wirbelsäule. St Sternum. Die Zahlen bedeuten Centimeter. Höhe des fünften Rippenknorpels. $\frac{1}{4}$ natürlicher Grösse. (Eigene Beobachtung.)

häufig ist es zu Infraktionen und selbst zu Fracturen gekommen, meist hervorgerufen durch starkes Anstemmen der Arme.

Auch an den Schulterblättern bilden sich Veränderungen: Verdickungen des freien Randes, mitunter auch Infraktionen in der unteren Hälfte, letztere meist durch Umfassen der Kinder seitens des Wartepersonales entstanden.

Wesentlich erhöht werden die Verunstaltungen am Brustkorbe, wenn rachitische Verkrümmungen an der Wirbelsäule hinzukommen. Am häufigsten bekommt man es mit Verbiegungen der Wirbelsäule nach hinten (Kyphose), seltener mit Lordose oder Scoliose zu thun. Meist ist die Verbiegung in der Höhe des ersten Lendenwirbels am ausgesprochensten, zieht aber häufig noch die angrenzenden Brust- und Lendenwirbel in ihren Bereich. Oft combiniren sich Kyphose, Lordose und Scoliose.

Am Becken kommt es nicht selten zur Bildung eines platten rachitischen Beckens, bei welchem durch die Last des Körpers das Kreuzbein gewissermaassen in den Beckenraum hineingetrieben wird. Die Entfernung zwischen Schamfuge und Promontorium (Conjugata) wird sehr gering, so dass daraus späterhin bei Frauen schwere Geburtshindernisse entstehen. Zuweilen wird noch die Gegend der Hüftbeinpflanne nach einwärts gedrängt, so dass das Becken im Querschnitt die Gestalt eines Kartenherzens annimmt. Uebrigens kommt bei diesen Verunstaltungen nicht allein die Körperschwere in Betracht, sondern auch der Muskelzug der sich am Becken inserirenden Muskeln, wie man namentlich daraus erkennt, dass gleiche Veränderungen mitunter bereits im Foetus ausgebildet sind.

An den Extremitätenknochen wird vor Allem die starke Auftreibung der Epiphysen auffallen, welche sich besonders stark an den unteren Enden von Ulna und Radius, sowie von Tibia und Fibula bemerkbar macht (vergl. Fig. 18). Oft ist unter ihnen eine tiefe Furche entstanden, welche die Epiphysenaufreibungen von den Hand- und Fussgelenken trennt, daher der Name doppelte Glieder statt Rachitis. Dazu gesellen sich Verkrümmungen, welche meist eine krankhafte Ausbildung der normalen Knochenverkrümmungen darstellen. Sie erfolgen demnach an den Unterschenkeln in der Regel convex nach aussen und erzeugen die berühmten Säbelbeine. Seltener tritt eine Ausbiegung nach vorn, nach hinten oder convex nach innen ein. An den Unterarmen bekommt man meist eine convexe Verkrümmung nach der Extensorenseite zu sehen. Auch an Humerus und Femur werden Verkrümmungen beobachtet, obschon dieselben weniger auffallend sind. Oft sind die Epiphysen stark an dem Schaft der Knochen seitwärts verschoben. Die Schwere des Körpers im Verein mit Muskelzug ist Ursache dieser Deformitäten. Mitunter bilden sich Infracturen, wobei der Bruch auf der convexen Seite etwaiger Knochenkrümmungen zu liegen kommt; seltener — wegen Verdickung des Periostes — bilden sich Fracturen aus.

Während Infracturen am häufigsten die Knochen von Unterarm und Unterschenkel betreffen, entstehen Fracturen relativ oft an Humerus und Femur.

Der Gang der Kranken wird unter allen Umständen ungeschickt und watschelnd, doch macht *Kassowitz* dafür noch die Erschlaffung der Gelenkbänder verantwortlich, welche die Rachitis zu begleiten pflegt.

Dass rachitische Kinder meist durch blasses Aussehen, fettarme Haut und aufgetriebenen Leib auffallen, wurde bereits erwähnt. Viele zeichnen sich durch eine ungewöhnlich vorgeschrittene Entwicklung der geistigen Fähigkeiten aus, was wohl weniger mit einer Hypertrophie des Gehirnes als damit in Zusammenhang stehen dürfte, dass man den kranken Kindern wegen Beschränkung der körperlichen Bewegungen schon frühzeitig geistige Beschäftigungen zu bieten pflegt. Mitunter wird über Schmerz in den Extremitäten geklagt, der sich spontan einstellt oder durch Druck auf die erkrankten Knochen hervorgerufen wird. Oft bestehen hartnäckige Bronchocatarre, die nicht anders weichen, als wenn man den rachitischen Process zum Schwinden zu bringen versucht. Häufig arten derartige Catarrhe in Bronchopneumonie aus.

Das Herz ist in Folge von Thorax- und Wirbelsäulendeformität nicht selten stark verschoben und liegt mit ungewöhnlich grosser Fläche der vorderen Brustwand an. Im Blute hat man Leucocythose, Verarmung an rothen Blutkörperchen und kernhaltige rothe Blutkörperchen (*Rehn*) nachgewiesen. Nicht selten besteht Milzvergrösserung.

Ich habe mehrfach Milzen gefühlt, welche um mehr als 6 Ctm. den linken Rippenbogen überragten. So wurden mir vor einiger Zeit von einem Collegen seine zwei Kinder in der Angst zugeführt, dass es sich bei ihnen um Leukaemie oder Pseudoleukaemie handeln könnte, während Rachitis bestand.

Manche Aerzte wollen auch Vergrösserung der Leber gefunden haben.

Der Appetit ist meist gestört; nur dann, wenn sich Erscheinungen von *Tabes messaraica* eingestellt haben, pflegt uner sättliche Gefrässigkeit zu bestehen. Störungen der Verdauung sind fast die Regel. Bei chemischer Untersuchung der Faeces hat man vermehrten Kalkgehalt, aber keine gesteigerte Phosphorsäureausfuhr gefunden (*Baginsky*).

Charakteristische Veränderungen im Harn fehlen; der Harn ist meist blassgelb und zeigt in Bezug auf Menge und specifisches Gewicht auffällige Schwankungen.

Die Ergebnisse der chemischen Harnuntersuchung widersprechen theilweise einander. Die Harnstoffmenge zeigt keine constante Veränderung. *Baginsky* fand die Chlorausscheidung im Verhältnisse zum Stickstoffgehalte des Harnes vermindert. Die Phosphorsäuremenge — von älteren Autoren als bis um das Vierfache vermehrt angegeben — bestimmte *Seemann* als unverändert, während *Baginsky* Retention beobachtete. Auch in Bezug auf die Kalkausscheidung lauten ältere und neuere Untersuchungen wesentlich anders; jene geben vermehrten, diese unveränderten oder verminderten Kalkgehalt des Harnes an. Zweifelhaft ist auch die ältere Angabe über das Vorkommen von Milchsäure im Harn, wenigstens konnte *Neubauer* dieselbe nicht mit Sicherheit auffinden, während sich nach *Langendorff & Mommsen* auch im gesunden Harn Milchsäure zeigen kann. Selten kommt Eiweiss oder Blut im Harn vor; auch hat *v. Gorup-Besanez* ein Mal Fett gefunden.

Unter dem Einflusse der Rachitis bleibt das Wachstum des Körpers überall zurück. Die Kinder zeichnen sich oft durch starke Schweisse auf Kopf und Nacken aus. Sie haben häufig unter der Bettdecke die Empfindung vermehrter Wärme, so dass sie gerne während der Nacht bloss liegen.

Der Verlauf der Krankheit ist chronisch und erstreckt sich meist über mehrere Monate. Zwar hat man mehrfach über acute Rachitis berichtet (plötzlicher Anfang und schneller Verlauf in wenigen Wochen), doch weicht das Krankheitsbild wegen Auftreibung und Schmerzhaftigkeit gerade an den Diaphysen und wegen Beteiligung der Gelenke und Blutungen aus dem Zahnfleische so beträchtlich von dem typischen Bilde der Rachitis ab, dass man in der Auffassung solcher Fälle sehr vorsichtig sein muss, zumal histologische Untersuchungen der Knochen nicht vorliegen. *Barlow* und *Rehn* haben solche Beobachtungen direct als Scorbut angesprochen.

Oft treten im Verlaufe der Rachitis Complicationen ein. Sehr häufig combinirt sich die Krankheit mit Scrophulose, wohin wir auch die *Tabes messaraica* rechnen. Es können sich daran wieder tuberculöse Veränderungen in den Lungen und Miliartuberculose anschliessen. Die Angabe, dass schon Rachitis an sich zu Schwellung von peripheren Lymphdrüsen führe, halten wir nicht für richtig. Oft tritt bei Rachitischen Spasmus glottidis auf (vergl.

Bd. I, pag. 324). Auch Hydrocephalus chronicus und eclamptische Zufälle kommen vor. Zuweilen bildet sich Amyloidentartung aus. *Rehn* behauptet eine Combination mit Osteomalacie. *Horner* und neuerdings *Nicati* machen auf das Vorkommen von Schichtstaar bei rachitischen Kindern aufmerksam.

Tritt eine zweckmässige Behandlung der Krankheit ein, so wird ein grosser Theil der Patienten gerettet. Selbst bedeutende Verkrümmungen der Extremitäten bilden sich zuweilen binnen einiger Zeit auffallend gut zurück. Mitunter bleiben die Kranken zwerghaft klein. Die Verknöcherung der Schädelnähte erfolgt nicht selten unter der Bildung von Schaltknochen; Fontanellen und Nähte erscheinen sehr vertieft. Mitunter entwickelt sich an den Knochen starke Verdichtung (rachitische Sclerose oder Eburneation); auch hat man mehrfach in späteren Jahren auffällige Fragilität beobachtet. Besonders gefährdet sind die Kranken durch Spasmus glottidis, Bronchocatarre, Bronchopneumonie, Entkräftung in Folge von hartnäckigem Durchfall oder durch hinzutretende tuberculöse Processe.

III. Anatomische Veränderungen. Der anatomische Befund bei Rachitis dreht sich fast ausschliesslich um Veränderungen an den Knochen, während die inneren Organe von specifischen Erkrankungen frei bleiben. Wir nennen flüchtig als bedeutungslos das Vorkommen von Sehnenflecken unter dem vorderen Epicard (wahrscheinlich entstanden durch Reibung an den gerade auf der Innenfläche stark intumescirten Rippenknorpeln), Milzvergrösserung (vorwiegend auf Hyperplasie der zelligen Elemente beruhend) und häufig auch Fettanhäufung in der Leber.

An den rachitischen Knochen fallen auf: Auftreibung der Epiphysen, Verdickung und Auftreibung der subperiostalen Schichten, ungewöhnlicher Blutreichtum in den genannten Knochenabschnitten, Biagsamkeit und Weichbleiben der Knochen. Nicht selten sind die Knochen, namentlich die Schädelknochen, schnittfähig geblieben, wie wenn sie in Säuren decalcinirt worden wären. Betrachtet man einen rachitisch veränderten Knochen auf dem Längsschnitte, so findet man leicht heraus, dass die Veränderungen an den Epiphysen von dem zwischen Epiphyse und Diaphyse des Knochens eingeschobenen Epiphysenknorpel ausgehen, welcher bekanntlich dadurch das Längswachsthum der Knochen vermittelt, dass er ständig Knorpelzellen producirt, der Diaphyse zuschiebt und nach vorausgegangener Metamorphose in Knochengewebe umwandeln lässt.

Am gesunden Epiphysenknorpel hat man zwei Zonen oder Abschnitte zu unterscheiden, welche wir kurzweg als epiphysären und diaphysären Theil bezeichnen wollen. Der erstere, auch Wucherungsschicht genannt, ist von bläulich-weisser Farbe und erreicht etwa eine Höhe von 1—2 Mm. Man trennt ihn zweckmässig in zwei Abschnitte; in dem jüngeren, der Epiphyse zunächst gelegenen, Theile findet vorwiegend eine Vermehrung der Knorpelzellen und allmälige Richtung in Längsreihen statt — hyperplastischer Theil, — während in dem älteren, der Diaphyse zugekehrten, eine Vergrösserung der Knorpelzellen vor sich geht — hypertrophischer Theil. Der diaphysäre

Abschnitt des Epiphysenknorpels besitzt nur eine Höhe von circa 0.5 Mm. und macht sich durch gelbliche Farbe bemerkbar. Er führt auch den Namen der Zone der vorläufigen Kalkinfiltration, weil hier eine allmähige Umwandlung von Knorpel in Knochengewebe vor sich geht. Beide Zonen grenzen sich haarscharf und gradlinig von einander ab.

Bei Rachitis beobachtet man, dass zunächst beide Theile des Epiphysenknorpels an Höhengausdehnung mächtig gewonnen haben. So kann die Wucherungszone mehrere Centimeter dick sein und sich gewissermaassen aus den Ebenen des Knochens seitlich herausdrängen. Es hat die scharfe Abgrenzung zwischen den beiden Zonen des Epiphysenknorpels aufgehört, so dass die eine unregelmässig und zungenförmig in die andere übergreift. Beide erscheinen in abnormer Weise vascularisirt. In dem Abschnitte der vorläufigen Kalkinfiltration haben die Gefässe an Zahl und Ausdehnung in krankhaftem Grade gewonnen und sich von hier aus in die Wucherungsschicht des Epiphysenknorpels hineinerstreckt, welche unter normalen Verhältnissen überhaupt keine Gefässräume aufweist. Während am gesunden Epiphysenknorpel die Verkalkung im diaphysären Abschnitte gleichmässig vor sich geht, treten bei Rachitis unregelmässig harte und mit Kalk infiltrirte Klöckse und Kerne auf, die regelwidrig stellenweise bereits in die Wucherungsschicht übergreifen. Dadurch erhält der diaphysäre Theil kein compactes, sondern ein porös-schwammiges Gefüge, woher Guérin direct von einem spongioiden Gewebe gesprochen hat.

Während der Epiphysenknorpel das Längswachsthum eines Knochens besorgt, geht das Dickenwachsthum vom Periost aus. An der dem Knochen zugekehrten Fläche des Periostes bilden sich Wucherungen, die sich allmähig in Knochengewebe umwandeln. Gleichzeitig findet von der Markhöhle aus eine Resorption von Knochengewebe statt. Bei Rachitis erfährt das periostale Wachsthum ähnliche Veränderungen, wie das epiphysäre. Es tritt eine bedeutende Vermehrung der Wucherungsschicht ein, so dass selbige eine Dicke von mehreren Millimetern erreicht. Es fällt hier der starke Reichtum an Gefässen auf. Die Verkalkung tritt nicht gleichmässig, sondern unregelmässig und inselförmig ein, so dass also auch hier spongioides Gewebe entsteht. Zieht man das Periost vom Knochen ab, so bleibt oft an seiner Innenfläche osteoides Gewebe haften. Dabei resorbirt die Markhöhle unverändert, vielleicht sogar gesteigert, fort, und abnorme Biegsamkeit der erkrankten Knochen ist eine nothwendige Folge davon. Meist ist das Knochenmark von stark geröthetem, zuweilen von lymphoidem Aussehen.

Die mikroskopischen Veränderungen der Knochenrachitis sind zum Theil noch Gegenstand von Controversen, und mag es daher genügen, das Wesentliche in Kürze anzuführen. Vor Allem muss in der Wucherungsschicht die excessive Vermehrung der Knorpelzellen auffallen. Die Zellgruppen enthalten eine ungewöhnlich grosse Zahl von dicht zusammengehäuften Zellen, zwischen welchen die Grundsubstanz beträchtlich geschwunden ist. Letztere verliert die homogene Beschaffenheit und nimmt eine mehr faserige Structur an.

In der Zone der vorläufigen Kalkinfiltration macht sich die Markraumbildung und in ihr wiederum die Entstehung von Blutgefässräumen krankhaft breit. Gegen die Regel greift dieselbe vielfach in die Wucherungszone über. Verkalkung und Verknochern treten völlig unregelmässig auf und dringen ebenfalls bis in die Wucherungs-

schicht vor. Ein Theil der Knorpelzellen wandelt sich nach *Strelaoff* direct in Knochenkörperchen um, während *Krebs* an anderen eine Umgestaltung in Markzellen und dann in Bindegewebskörperchen beobachtete, so dass vielfach die Gefässräume der Markräume von dicken Bindegewebsmassen umgeben sind. Aehnliche Vorgänge finden auch am Perioste statt.

Rachitische Knochen zeichnen sich durch leichtes Gewicht aus. *Trousseau* bestimmte bei einem 8jährigen Kinde das Gewicht des Gesamtskelettes auf knapp 1 Kilogramm, während es 7—8 Kilogramm hätte wiegen müssen. Auch das spezifische Gewicht der Knochen hat abgenommen.

Guérin fand, dass rachitische Knochen von ihrer Widerstandsfähigkeit gegen Zug um das 10fache der Norm eingebüsst haben, während ihre Widerstandsfähigkeit gegen Druck um das 20—30fache vermindert ist.

Chemische Analysen von rachitischen Knochen müssen, soweit ältere Beobachtungen in Betracht kommen, mit Vorsicht aufgenommen werden, da zuweilen Verwechslungen mit Osteomalacie untergelaufen zu sein scheinen. *Friedleben* fand in den Knochen vermehrten Wassergehalt und erhöhte Fett- und Kohlensäuremenge, dagegen Abnahme der Kalksalze, überhaupt Zunahme der organischen und Verminderung der anorganischen Bestandtheile.

Bei den rachitischen Veränderungen am Knochen muss man offenbar zwei Dinge aus einander halten, einmal die Wucherungsvorgänge und excessive Vascularisation, ausserdem die unregelmässige und mangelhafte Verkalkung. Bei den Erklärungsversuchen des Wesens der Krankheit hat man meist mit Vorliebe das zuletzt genannte Moment betont. Offenbar kann eine Verarmung der Knochen an Kalksalzen eintreten, wenn die Nahrung zu kalkarm ist, oder wenn die Resorption der Kalksalze aus dem Darne behindert ist, oder wenn Umstände im Blute oder in den Knochen bestehen, welche ein Praecipitiren der Kalksalze aus dem Blute vereiteln. Man wird demnach theoretisch die Möglichkeit zugeben müssen, dass rachitische Knochenveränderungen durch sehr verschiedene Ursachen hervorgerufen sein können, zumal noch Combinationen denkbar sind.

Kalkarmuth der Nahrung dürfte für die meisten Fälle am wenigsten in Betracht kommen, denn Frauen- wie Thiermilch enthält genügend grosse Mengen von Kalksalzen zur Knochenbildung. Freilich hat man experimentell beweisen wollen, dass bei Thieren eine absichtliche Entziehung von Kalksalzen rachitische Knochenveränderungen im Gefolge hat. Schon *Chassat* erzeugte Dergleichen bei jungen Thieren und auch *Koloff* kam späterhin zu denselben Resultate, doch ist die Richtigkeit dieser Versuche von *Weiske*, *Wild* und *Trippier* in Frage gestellt worden; man beobachtete zwar mehrfach grössere Brüchigkeit der Knochen, aber histologisch keine rachitischen Veränderungen.

Von der Erfahrung ausgehend, dass viele rachitische Kinder zuerst längere Zeit an Durchfall leiden, bevor sich die spezifischen Knochenveränderungen ausbilden, meinte man, dass sich durch Gährung der in der Nahrung aufgenommenen Milch Milchsäure bilde, welche in das Blut und in die Gewebssäfte aufgenommen die Kalksalze gelöst erhalte und ihre Ausscheidung in den Knochen verhinderte. *Heitzmann* gab dann an, dass es ihm gelungen sei, durch längere Zeit fortgesetzte subcutane Injectionen von Milchsäure bei Thieren Rachitis zu erzeugen, doch kamen *Toussaint* & *Trippier* zu einem abweichenden Resultate. Besonders grosses Gewicht glaubte man darauf legen zu müssen, dass im Harn Milchsäure nachweisbar ist. Allein man hat neuerdings vergeblich nach Milchsäure gesucht und sie im Knochengewebe jedenfalls niemals gefunden. Auch hat sich die Angabe, dass der Harn die nicht im Knochen praecipitirten Kalksalze in ungewöhnlich grosser Menge nach aussen führe, nicht bestätigt. *Senalar* macht neuerdings darauf aufmerksam, dass auch die Kohlensäure in den Geweben als Lösungsmittel für Kalksalze in Betracht kommen könnte.

Seemann ist für eine mangelhafte Resorption der Kalksalze vom Darne aus eingetreten, und reichliches Vorkommen von Kalk in den Faeces lässt diese Annahme als plausibel erscheinen. *Seemann* hebt den hohen Gehalt der Milch an Kaliumverbindungen hervor, welcher in der Thiermilch besonders gross ist, noch höher aber, wenn es sich gar um vegetabilische Kost handelt. Nun nehmen aber die Kalisalze bei ihrer Resorption das verfügbare Chlor in Beschlag, so dass für die Aufnahme von Kalksalzen nur geringe Chlormengen übrig bleiben. Letztere werden also theilweise unbenutzt mit den Faeces den Darmtract verlassen.

Freilich scheint uns auch diese Theorie noch nicht erschöpfend, da sie eben nur die Kalkverarmung des Knochens berücksichtigt. Es fehlt hier noch ein Moment, nämlich die Wucherung von Knorpelzellen und Gefässen, deren entzündlichen Charakter neuerdings namentlich *Kussowits* betont hat. Und so würde für uns das Wesen der

Rachitis in Folgendem bestehen: Störungen des Stoffwechsels in Folge von perversen Ernährungsvorgängen oder anderen allgemeinen Ursachen, vorwiegend locale entzündliche Erkrankung der Epiphysenknorpel, mangelhafte und unregelmässige Verkalkung wegen Kalkverarmung der Gewebe und der bestehenden entzündlichen Zustände im Knorpel. Jedenfalls stimmt diese Anschauung trefflich mit den experimentellen Erfahrungen von *Wegner* überein, welcher durch Darreichung von Phosphor bei Thieren Entzündungen am Epiphysenknorpel hervorrief und zugleich kalkarme Nahrung reichete, wonach sich — histologisch nachgewiesen — rachitische Knochenveränderungen entwickelten.

IV. Diagnose. Die Diagnose der Rachitis ist leicht. Spätes und unregelmässiges Zahnen und starke Kopfschweisse müssen ebenso, wie lang bestehender Durchfall auf latente Rachitis hinweisen.

Bei blassen Kindern mit bedeutender Milzvergrösserung könnte eine Verwechslung mit Pseudoleukämie vorkommen, wenn nicht Knochenveränderungen beständen. Osteomalacie kommt fast nur bei Erwachsenen vor. Bei Kindern mit congenitaler Syphilis treten auch Veränderungen auf, welche die Epiphysenknorpel betreffen und zu Ablösung derselben führen, doch handelt es sich hier um Kinder in den ersten Lebenswochen, welche meist auf Haut und Schleimhäuten andere syphilitische Zeichen aufweisen. Man meide eine Verwechslung der rachitischen Schädelform mit Hydrocephalus chronicus; bei letzterem treten aber oft Krämpfe auf und bleibt die geistige Entwicklung zurück.

V. Prognose. Die Vorhersage ist bei Rachitis, soweit Lebensgefahr in Betracht kommt, nicht ungünstig, wenn die Krankheit nicht zu weit vorgeschritten, nicht mit Scrophulose, Tabes messaraica oder anderen schweren Complicationen gepaart ist, und namentlich wenn die Möglichkeit für eine zweckmässige Ernährung vorliegt. Verkrümmungen und Aufreibungen an den Knochen können spontan rückgängig werden. Für das weibliche Geschlecht entsteht mitunter noch in späterem Alter bei Geburten wegen Beckenenge Gefahr. Auch bedingen bleibende Deformitäten an Thorax und Wirbelsäule Kurzatmigkeit, Neigung zu Entzündungen der Luftwege und stets ernsteren Verlauf der letzteren.

VI. Therapie. Zweckmässige Ernährung und Erziehung der Kinder und baldige Stillung bestehenden Durchfalles nützen prophylactisch ausserordentlich viel. Gegen bestehende Rachitis empfehlen wir nach zahlreichen eigenen Erfolgen folgendes Verfahren als ziemlich sicher und schnell wirkend.

Man regle die Diaet: bei Säuglingen womöglich Mutter- oder Ammenbrust, andernfalls Kuhmilch mit Zusatz einiger Esslöffel Kalkwassers, bei älteren Kindern Beschränkung in vegetabilischer und Bevorzugung von animalischer Kost.

Man lasse die Kinder viel in freier Luft sein, im Sommer womöglich Aufenthalt an der See oder guter Landaufenthalt. Man gebe ihnen keine dicken Federbetten, sondern eine feste Matratze. Man treibe sie nicht zum Gehen an und hüte sich beim Tragen davor, ihnen künstlich Verkrümmungen zu erzeugen.

Man reiche morgens und abends je einen Theelöffel Leberthran. Alle vier Wochen eine Pause von 14 Tagen, um den Widerwillen gegen das Mittel hintanzuhalten.

Man lasse vier Wochen lang jeden Morgen ein Soolbad nehmen (28° R., 1000—1500 Salz, 20 Minuten Dauer, danach $\frac{1}{2}$ —1 Stunde Betruhe) und ausserdem verordne man Eisen mit

Kalk (Rp. Ferri lactic., Calcariae phosphoric. aa. 10·0, Magnes. carbonic., Natr. chlorat., Sacch. aa. 5·0. MDS. 3 Male täglich 1 Messerspitze nach dem Essen).

Bestehender Durchfall giebt meist keine Contraindication gegen die angeführte Heilmethode. Auch schwinden dabei häufig Bronchocatarre.

Gegen Rachitis sind ausser Eisen- und Kalkpraeparaten noch Amara, Tonica, neuerdings Phosphor (0·01 auf 100 Leberthran, täglich 1 Kinderlöffel) und Arsenik (*Wagner, Giesen, Kassowitz*) empfohlen worden.

Auf die chirurgische und orthopaedische Behandlung der rachitischen Verkrümmungen am Skelet gehen wir hier nicht ein.

9. Knochenerweichung. Osteomalacia.

I. Aetiologie. Knochenerweichung ist eine seltene Krankheit, von welcher zur Zeit kaum mehr als 170 Beobachtungen bekannt sind. Meist werden Erwachsene zwischen dem 20.—50sten Lebensjahre betroffen, doch soll man bisher nach *Rehn* die Seltenheit des Leidens bei Kindern überschätzt haben. Am häufigsten erkranken Frauen; *Litzmann*, welcher 1861 131 Beobachtungen sammelte, fand 11 (8·4 Procente) Männer und 120 (91·6 Procente) Frauen. Ausserordentlich häufig stellt sich die Krankheit im Anschlusse an Schwangerschaft und Geburt ein, so dass manche Autoren zwischen einer puerperalen und nicht-puerperalen oder rheumatoiden Osteomalacie unterscheiden. In den von *Litzmann* gesammelten Fällen hatte sich unter 120 Frauen bei 85 (71 Procenten) die Krankheit als puerperale entwickelt. Besonders berücksichtigenswerth erscheint ihr Auftreten in bestimmten Gegenden, so am Rheine, in Ostflandern und in der Umgebung von Mailand.

Geatano Casati beobachtete Osteomalacie in Mailand bei 0·8 Procent der Gebärenden. Die meisten Frauen stammten aus dem Thale Oloa, in welchem ausserdem exanthematischer Typhus und Pellagra verbreitet sind.

Für die nicht puerperale Osteomalacie bleiben Ursachen mitunter verborgen; angegeben werden als solche Erkältungen, Durchnässungen, dürftige Nahrung und lichtarme und feuchte Wohnräume. Eine gewisse Praedisposition giebt das Greisenalter ab, — senile Osteomalacie. Bei Kindern beschrieb *Rehn* eine Combination von Osteomalacie und Rachitis, wobei er betont, dass erstere mit congenitaler Syphilis nicht zusammenhängt.

II. Symptome. Die ersten Symptome einer Knochenerweichung bestehen in rheumatoiden Schmerzen in denjenigen Abschnitten des Skeletes, welche zuerst von Erweichung betroffen wurden, d. h. bei der puerperalen Form im Becken, bei der nicht puerperalen in der Wirbelsäule. Mitunter treten die Schmerzen vorwiegend des Nachts ein und hören unter Ausbruch lebhaften Schweißes auf, oder sie steigern sich nach längerem Sitzen, bei Bewegung und auf Druck. Nicht selten sind Fieberbewegungen vorhanden. Bald gesellen sich Knochenerweichungen hinzu. Am Becken tritt in Folge davon das Promontorium des Kreuzbeines tief in die Beckenhöhle hinein, während sich die Gegend der Pfannen stark nach einwärts biegt. Die Gegend der Schambeinfuge springt schnabelartig nach vorn, und das Becken nimmt auf dem Querschnitte ähnlich wie bei manchen Formen des rachitischen Beckens die Gestalt eines Kartenherzeus an.

Zuweilen wird sein Raum so verengt, dass nicht nur Geburtshindernisse, sondern selbst Störungen bei der Blasen- und Mastdarmleerung entstehen. Personen mit Beckenerweichung pflegen sehr früh über Schmerz in den Sitzbeinhöckern beim Sitzen zu klagen. An der Wirbelsäule nehmen die

Fig. 21.



*Verkrümmung der Wirbelsäule in Folge von Osteomalacie bei einer 47jährigen Frau.
Nach einer Photographie. (Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)*

normalen Krümmungen in krankhafter Weise zu; im Halstheile bildet sich mitunter eine so bedeutende Verkrümmung aus, dass sich Kinn und Brustbein berühren. (Vergl. Fig. 21.) Beträchtliche Deformitäten zeigt auch der Lendentheil der Wirbelsäule, an welchem sie sogar am häufigsten auftreten.

Die ganze Wirbelsäule und mit ihr die Länge des Körpers verkürzt sich und zuweilen schrumpfen die Kranken zu Zwergen zusammen. Auch an Rippen und Brustbein machen sich schwere Misstaltungen bemerkbar, welche oft mit Infractionen und selbst mit vollendeten Fracturen gepaart sind. (Vergl. Fig. 22.) Daraus gehen Compression und Verschiebung der Lungen und des Herzens und im Anschlusse daran Herzklopfen, Athmungsnoth und asthmatische Zufälle hervor. Verkrümmungen, Infractionen und Fracturen kommen auch an den Extremitäten zu Stande; der Gang wird ungeschickt, watschelnd und schliesslich unmöglich. Zuweilen sind multiple Fracturen auf sehr geringe Veranlassung eines der ersten Zeichen von Osteomalacie. Bei Fractur bleibt Callusbildung bald ganz aus, bald tritt sie

Fig. 22.



Cyrtometercurve des Thorax von der Frau in Figur 21.
 $\frac{1}{4}$ natürl. Grösse. Höhe des fünften Rippenknorpels.

unvollständig ein, bald gelangt ein vorhandener Callus wieder zur Resorption. Am Schädel kommt es nur selten zu Erscheinungen, fast niemals bei der puerperalen Form. Stets bleiben die Zähne frei, obschon sie cariös werden und ausfallen können.

Die Muskeln erscheinen meist schlaff und welk. Mehrfach sind fibrilläre Muskelzuckungen, Krämpfe und schmerzhafte Contracturen beschrieben worden, welche sich spontan oder in Folge von leichten Hautreizen einstellen. *Friedreich* und *Köppen* beschrieben als Frühsymptome eine *Dystrophia musculorum osteomalacia*.

Schweiss, Speichel und Milch sollen mit Kalksalzen überladen sein; auch will man eine Ausscheidung von Kalksalzen durch die Bronchial- und Magendarmschleimhaut gefunden haben (?).

Im Harn werden spezifische Veränderungen vermisst, denn die älteren Angaben über vermehrte Phosphorsäure- und Kalkausscheidung haben sich nicht bestätigt.

Zuweilen wird vorübergehend vermehrte Harnsäure gefunden. Das spezifische Gewicht ist meist vermindert. In der Regel ergibt sich herabgesetzte Harnstoffausscheidung, desgleichen verminderte Phosphorsäuremenge. In der Kalkausscheidung kommen beträchtliche Schwankungen, jedenfalls keine dauernden Steigerungen vor. Wiederholentlich, aber nicht constant, war Milchsäure im Harn nachweisbar, welche *Langendorff & Mommsen* freilich auch im gesunden Harne angetroffen haben wollen, eine Angabe, welche *Reuss* unter *v. Nencki's* Leitung nicht bestätigen konnte. Zuweilen trat Albuminurie auf. Mehrfach beobachtete man Hemialbumose, welche *Virchow* aus dem osteomalacischen, *Fleischer* aber auch aus dem gesunden Knochenmarke darstellten. In jenem Falle von Osteomalacie, auf welchen sich Fig. 21 und 22 bezieht, ergab die Analyse des Harnes folgende Werthe:

Datum	Harnmenge in Cem.		Spec. Gewicht		Harnstoff		Harnsäure		Phosphorsäure (P ₂ O ₅)		Schwefelsäure, gesammte		Kalk (Ca O)		Milchsäure
	%	Grm.	%	Grm.	%	Grm.	%	Grm.	%	Grm.	%	Grm.	%	Grm.	
20. Februar 1889	800	1012	1.52	12.16	0.01	0.08	0.07	0.56	0.08	0.64	0.018	0.144	0	0	
21. Februar 1889	1100	1010	1.55	17.05	0.01	0.11	0.07	0.77	0.07	0.77	0.017	0.187	0	0	
22. Februar 1889	1000	1012	1.55	15.5	0.01	0.10	0.07	0.70	0.07	0.70	0.016	0.160	0	0	
23. Februar 1889	1000	1010	1.55	17.05	0.01	0.11	0.09	0.99	0.09	0.99	0.013	0.143	—	—	
24. Februar 1889	1200	1010	1.52	13.24	0.01	0.12	—	—	0.07	0.84	0.011	0.132	—	—	
25. Februar 1889	1100	1012	1.51	16.61	0.05	0.55	0.063	0.752	0.06	0.72	0.010	0.120	—	—	
Normale Werthe	1500	1017	1.5	15	0.025	0.5	—	2.5	—	2.0	—	0.25	—	—	

Vielfach sind Sedimente von kohlensaurem und phosphorsaurem, auch von oxalsaurem Kalk beschrieben worden. In den Nieren fand man bei der Section nicht selten Concremente derselben Art.

Leube bestimmte den Kalkgehalt der Faeces von zwei Tagen auf 0.345 Grm.

Die Dauer der Krankheit zieht sich meist über viele Jahre hin. Der acuteste Fall hatte einen Verlauf von neun Monaten, der längste währte dreizehn Jahre. Oft kommen Remissionen und Exacerbationen vor, letztere meist zur Zeit neuer Gravidität. Der Tod erfolgt unter den Zeichen von zunehmendem Marasmus oder durch respiratorische oder circulatorische Störungen in Folge der schweren Thoraxdeformitäten und der von letzterer abhängigen Compression und Verschiebung der Lungen und des Herzens. Fälle von Heilung gehören zur Ausnahme.

III. Anatomische Veränderungen. Die Hauptveränderungen betreffen bei Osteomalacie die Knochen. Dieselben sind mitunter so biegsam, als ob man ihnen durch Säure sämtliche Kalksalze entzogen hätte, oder sie stellen häutige darmartige Gebilde dar. Es gelingt leicht, sie mit dem Messer zu zerschneiden.

Auf Längs- und Querschnitten fällt der bedeutende Umfang der Markhöhle auf. In der spongiosen Substanz können die Knochenbalken geschwunden sein, so dass man eine zusammenhängende Markmasse zu sehen bekommt. Ist eine Resorption von Knochenbälkchen nur insel förmig aufgetreten, so entsteht eine Art von cystischen Markräumen. Das Knochenmark selbst erscheint anfangs stark hyperaemisch und lebhaft geröthet und zeigt

auch hier und da Blutextravasate. In späteren Stadien wird es stark fett-
haltig und gelb, schliesslich atrophisch und grau gallertig.

Es ist unnöthig, nach dem verschiedenen Aussehen des Knochenmarkes ver-
schiedene Formen von Osteomalacie zu unterscheiden und selbige als Osteomalacia
rubra und O. flava zu benennen.

Auch die *Havers'schen* Kanälchen haben an Umfang mächtig ge-
wonnen und sind mit röthlichem succulentem Gewebe erfüllt. Der Knochen
erscheint dadurch porös und ungewöhnlich saftreich. Während Markhöhle
und *Havers'sche* Kanälchen an Ausdehnung zunehmen, schwindet die um-
gebende Knochensubstanz. Der Schwund findet stets von der Markhöhle zum
Perioste hin statt. Schliesslich bleibt nur unter dem Perioste eine dünne
Rindenschicht übrig und selbst diese kann fast vollkommen verloren gehen.
Das Periost selbst erscheint meist verdickt, in seiner Wucherungsschicht
blutüberfüllt und mit Extravasaten durchsetzt. Je nachdem die restirende
Knochenmasse biegsam ist oder noch feste Knocheubalken enthält, verräth
der erkrankte Knochen verschiedene Neigung zur Brüchigkeit, aber es ist
nicht nothwendig, danach zwischen einer Osteomalacia flexibilis s. cerea und
einer O. fracturosa zu unterscheiden.

Bei mikroskopischer Untersuchung der Knochen erkennt man, dass
sich in nächster Umgebung der Markhöhle und *Havers'schen* Kanälchen das Knochen-
gewebe gewaltig geändert hat. Es färbt sich leicht in Carmin, hat die Kalksalze ein-
gebüsst und fibrilläre Structur angenommen und enthält theils spindelförmige und un-
verzweigte Reste von Knochenkörperchen, theils sind auch diese verloren gegangen.
Späterhin scheinen allmähliche schleimige Verflüssigung und Resorption einzutreten. Die
Abgrenzung zwischen gesundem und krankem Knochengewebe tritt nicht geradlinig,
sondern unter Bildung von Ausbuchtungen ein, sogenannten *Howship'schen* Lacunen, in
welchen *Langendorff & Mommisen* Myeloplaknes nachwiesen.

Im Knochenmarke und im Inhalte der *Havers'schen* Kanälchen fällt vor Allem
die starke Gefässfülle auf, welche nach *Rindfleisch* nicht activer, sondern passiver Natur,
d. h. Stauungshyperaemie ist. Vielfach begegnet man Blutaustritten. Im rothen Knochen-
marke bekommt man es nur mit Resten von Fettzellen, vorwiegend mit lymphoiden
Zellen zu thun. Späterhin tauchen zahlreiche Pigmentzellen auf. In dem grauen atrophischen
Knochenmarke überwiegt die Grundsubstanz; die fettarmen und sparsam ver-
theilten Zellen haben fast epithelioiden Charakter.

Bei chemischer Untersuchung der Knochen fand *O. Weber*, dass der
aus den Knochen ausgepresste Saft sauer reagirt. Auch gelang es ihm, Milchsäure zu
gewinnen. Jedoch scheint dieser Befund nicht constant zu sein. Die Knochen haben
geringeres specifisches Gewicht, sind reich an Fett und ungewöhnlich arm an an-
organischen Bestandtheilen, namentlich an Kalksalzen. Es stellt sich auch Verminderung
der leimgebenden Substanzen ein. *Huppert* fand in einem Falle phosphorsaures Eisenoxyd.

An den Muskeln hat man nicht nur einfache Atrophie und Verfettung, sondern
auch degenerative Veränderungen aufgefunden.

Rücksichtlich des Wesens der Krankheit hat man mit einer gewissen
Hartnäckigkeit die Anschauung vertreten, dass es zu Milchsäurebildung in den Mark-
räumen und von da aus zur Entkalkung und Einschmelzung der Knochensubstanz
kommt. *Rindfleisch* schreibt mehr der Kohlensäure einen lösenden Einfluss zu, die viel-
leicht in Folge von Blutstasen in den Markräumen in überreicher Weise gebildet wird.
Allein *Langendorff & Mommisen* weisen darauf hin, dass die osteomalacischen Knochen-
veränderungen complicirter Natur seien als einfache Entkalkungserscheinungen. Sie
fanden beispielsweise in der Grundsubstanz des Knochens eine unvollständige Ausbildung
von Lamellensystemen, Längsstreifung und fibrilläre Bildungen und an solchen Stellen
oft massenhaft *Sharpey'sche* Fasern, so dass es sich doch um eine tiefere und allge-
meinere Ernährungsstörung am Knochen zu handeln scheint. *Cohnheim* hat daher neuer-
dings eine Ansicht ausgesprochen, welche der älteren gewissermaassen entgegengesetzt
ist. Er sieht in den kalklosen Stellen nicht vordem gesundes Knochengewebe, sondern
hält dieselben für Apposition von krankhaft gebildetem. Das häufige Auftreten der
Krankheit zur Zeit der Schwangerschaft sucht man daraus herzuleiten, dass der mütter-
liche Organismus grosser Kalkmengen für den Foetus bedarf und dabei für den eigenen
Verbrauch nicht genug behält.

Der Weg des Experimentes hat das Dunkel nicht beseitigen können. *Roloff* und neuerdings *Stilling & v. Mering* erzeugten bei Thieren Osteomalacie durch kalkarmes Futter und *Roloff* betont, dass selbige auch bei Thieren spontan entsteht, wenn dieselben Futter von kalkarmen Bodenflächen erhalten haben. *Heilmann's* Versuche mit Milchsäureinjectionen werden angefochten. *Kehrer* hat übrigens neuerdings den Gedanken geäußert, es könnte sich bei der Osteomalacie um die Wirkung osteolytischer Spaltpilze handeln.

IV. Diagnose. Um der charakteristischen Symptome willen ist die Erkennung von Knochenerweichung leicht. Von Rachitis unterscheidet sich das Leiden dadurch, dass es sich nicht um ein Weichbleiben, sondern um ein Weichwerden von Knochensubstanz handelt.

V. Prognose. Die Prognose ist ungünstig, denn Heilung kommt nur ausnahmsweise vor; bei Frauen besteht die Gefahr der Recidive bei eintretender Schwangerschaft oder des Todes durch unüberwindliche Geburtshindernisse wegen vorhandener Beckenenge.

VI. Therapie. Behandlung die der Rachitis; *W. Busch* empfiehlt vor Allem Phosphor. Prophylactisch kommt zur Verhinderung von Recidiven in Betracht, dass neue Schwangerschaften zu vermeiden wären. *Fehling* beobachtete eine erhebliche Besserung nach Castration der Frauen.

10. Deformirende Gelenkentzündung. Arthritis deformans.

(*Arthritis nodosa.*)

I. Aetiologie. Deformirende Gelenkentzündung ist vornehmlich eine Krankheit des vorgerückten Alters; in der Kindheit und überhaupt vor dem 30sten Lebensjahre kommt sie sehr selten vor. Erfahrungsgemäss begegnet man ihr häufiger bei Frauen; auch entwickelt sie sich oft gerade bei Leuten niederen Standes, woher auch der Name *Arthritis pauperum*.

In manchen Fällen scheint Heredität bestanden zu haben. Erkältungen, Durchnässungen, feuchte, dumpfe und dunkle Wohnräume, dürftige Nahrung und körperliche oder psychische Strapazen sind sehr wohl im Stande, die Krankheit hervorzurufen. Bei Frauen hat man sie nach dem Wochenbett, nach zu häufigen Geburten und nach zu langer Lactation auftreten gesehen. *Kohls* beobachtete unter dem Einflusse von Schreck deformirende Gelenkentzündung, und mehrfach hat man in neuerer Zeit ihr Auftreten bei Rückenmarkskranken, namentlich bei *Tabes dorsalis*, betont. Schon *Remak* hob den Zusammenhang mit Veränderungen im Rückenmarke und Sympathicus hervor und schlug vor, daraufhin die Krankheit als *Arthritis myelitica* s. *myelitico-sympathica* zu benennen. Auch bei *Hysterie* hat man deformirende Veränderungen an den Gelenken gefunden.

Zuweilen geben Verletzungen Grund der Gelenkerkrankung ab, so Luxation, Fractur in der Nähe der Gelenke, Contusion u. s. f. Auch hat man beobachtet, dass besonders oft solche Gelenke erkranken, welche stark in Gebrauch genommen worden sind, z. B. die Fingergelenke bei Strickerinnen, Näherinnen oder Uhrmachern.

Gaskoin behauptet, dass sich mitunter Arthritis deformans im Anschlusse an Hautkrankheiten entwickle, beispielsweise nach Psoriasis, Lichen, Variolois und vor Allem nach Area Celsi.

II. Symptome. Die Krankheit zeigt alle Male schleichende Entwicklung und langsamen Verlauf. Mitunter beschränkt sie sich nur auf ein einziges Gelenk, während sie in anderen Fällen multipel auftritt: Arthritis deformans monarticularis — A. d. polyarticularis. Im ersteren Falle kommt besonders oft ein Hüftgelenk an die Reihe. Gerade diese Form stellt sich im hohen Alter und bei Männern ein, führt auch den Namen *Malum coxae senile* und gehört mehr dem Gebiete der Chirurgie zu. Bei der polyarticulären Arthritis kann man gewissermaassen zwei Unterarten unterscheiden, je nachdem die Rumpf- und grossen Gelenke der Extremitäten oder die Phalangeal- und Metacarpo-Phalangealgelenke der Füsse und Hände betroffen sind. Uebrigens sind Combinationen nichts Ungewöhnliches. Die Verbreitung der Krankheit geschieht nicht selten auffällig symmetrisch.

Bei Frauen hat man gewissermaassen als Prodrôme mehrfach hartnäckige Hemicranie vorausgehen gesehen (*Trousseau. Remak*).

Schmerzen in den Gelenken, welche sich mitunter auch über eine ganze Extremität hinziehen und sich bald an ein bestimmtes Nervengebiet halten, bald mehr vager Natur sind, eröffnen meist die Scene. Es stellen sich dabei Remissionen und Exacerbationen ein, letztere meist zur Zeit von windiger, feuchter und kalter Witterung, so dass sich manche Kranke zu Wetterpropheten aufschwingen, freilich häufig genug mit dem Erfolge vieler prophetischer Aussprüche, die bekanntlich ebenso oft zutreffen als falsch sind. Manche Kranke geben auch Paraesthesien an: Kältegefühl, Formicationen u. Aehnl. Allmählig werden die Gelenke steif, ermüden leicht bei Bewegungen und zeigen Auftreibungen fester knöcherner Art, welche Neigung verrathen, mehr und mehr an Umfang zuzunehmen. Die Haut über ihnen ist meist verdünnt, sonst unverändert, seltener leicht geröthet und entzündet. Je länger der Zustand andauert und je mehr die Auftreibung der Gelenkenden zunimmt, je weniger beweglich werden die Gelenke. Oft vernimmt oder fühlt man bei Bewegungsversuchen mehr oder minder hartes Reiben und Knirschen. Häufig bilden sich sehr schnell an den inserirenden Muskeln hochgradige Abmagerung und Contracturen aus, die im Verein mit den Erkrankungen der Gelenkenden bedeutende Gelenkdeformitäten hervorrufen.

An den Händen findet man am häufigsten, dass der dritte, vierte und fünfte Finger flectirt, zugleich aber in den Metacarpo-Phalangealgelenken ulnarwärts, seltener radialwärts sublucirt sind, so dass die Finger dachziegelförmig über einander liegen (vergl. Fig. 23). Kleinfinger und Daumen bleiben meist intact, und namentlich trägt der Daumen dazu bei, die Gebrauchsfähigkeit der Hand einigermaassen zu erhalten. *Charcot* hat noch andere Stellungen der Hand und Finger als besondere Typen beschrieben und abgebildet.

An den Füssen ist meist umgekehrt wie an den Händen die grosse Zehe besonders stark ergriffen.

An der Wirbelsäule kann es zu Deformitäten, Schwebeweglichkeit und Erscheinungen von Rückenmarks- und Nervencompression durch Verengerung von natürlichen Oeffnungen und Canälen kommen.

Ist das Leiden sehr verbreitet, so werden die Kranken vollkommen hilflos und müssen angekleidet, ernährt und von fremder Hand gebettet werden. Dabei kann sich das Leben 20 und 30 Jahre lang erhalten. Die inneren Organe sind meist unverändert, nur *Hüter* giebt Erkrankung des Endocardes an, jedoch fällt mitunter frühzeitige Arteriosclerose auf. *Draschmann* will im Harne Verminderung der Phosphorsäuremenge gefunden haben, was *Stokvis* aus der Unthätigkeit vieler Muskeln erklärt. Der Tod tritt meist durch intercurrente Zufälligkeiten ein.

III. Anatomische Veränderungen. An den erkrankten Gelenken fällt zunächst die Verdickung der Gelenkkapsel auf. Auf ihrer Innenfläche hat sich starke Wucherung der Zotten ausgebildet, besonders hochgradig an der Umschlagsstelle auf die Gelenkknorpel.

Fig. 23.



Stellung der Finger bei deformirender Gelenkentzündung.

Zuweilen dringen lange fadenförmige Verlängerungen in den Gelenkraum hinein. Mitunter befinden sich einzelne Zotten im Zustande von Verknöcherung. Es kann zur Loslösung und damit zur Bildung von freien Gelenkkörpern gekommen sein. Auch finden sich manchmal in der Gelenkkapsel selbst verknöcherte Partien, ja! zuweilen stellt die Synovialmembran eine Art von Knochenschale dar (*v. Volkmann*).

Die Innenfläche der Gelenkhöhle zeichnet sich meist durch starke Trockenheit aus, woher auch der Name *Arthritis sicca*. Zuweilen ist die Gelenkflüssigkeit leicht haemorrhagisch gefärbt und enthält mitunter Knochenpartikelchen, welche aus einer Abschleifung der Gelenkenden hervorgegangen sind. *Hoppe-Seyler* fand bei chemischer Untersuchung in der Gelenkflüssigkeit starken Mucingehalt.

Die Gelenkenden erscheinen seitlich verdickt und gewissermaßen pilzförmig gewuchert. Ihre Oberfläche ist meist glatt, elfenbeinglänzend, wie abgeschliffen und vielfach frei von Knorpelüberzug.

Dieses Abschleifen kann zu bedeutendem Untergange von Knochen-Substanz geführt haben; beispielsweise beobachtet man zuweilen am Oberschenkel, dass der Hals allmählig mehr oder minder vollkommen aufgerieben worden ist. Begreiflicher Weise ändern sich dabei die Gelenkflächen und daher kein Wunder, wenn die Gelenkbeweglichkeit leidet. Zuweilen haben sich neben den alten neue Gelenkflächen ausgebildet, sogenanntes Wandern der Gelenke.

Die an das Gelenk sich ansetzenden Sehnen erscheinen oft verdickt, mitunter auch stellenweise verknöchert, seltener finden Zerfaserung und Verdünnung statt.

An den zugehörigen Muskeln werden atrophische Veränderungen, fettige Entartung und bindegewebige Schwielen beobachtet, welche man zuweilen auch während des Lebens herausfühlen kann.

Die mikroskopischen Veränderungen in den Gelenken bedürfen theilweise noch eingehenderen Studiums. Auch über ihre Auffassung ist man nicht einig. *Weichselbaum* beispielsweise sieht in ihnen nichts Anderes als besonders hochgradige und in manchen Fällen frühzeitig entwickelte senile Veränderungen, während Andere den primär entzündlichen Charakter hervorheben. Fast scheint es, dass man aetiologisch und anatomisch verschiedene Formen von deformirender Gelenkentzündung zu unterscheiden habe. Im Wesentlichen dreht es sich um eine starke Wucherung der Knorpelzellen des Gelenkknorpels, namentlich am Gelenkknorpelrande, um Verknöcherung der tiefsten und ältesten Schichten und um mechanischen Schwund der mittleren Partien; daneben allmähliche Auffaserung des Gelenkknorpels und Sclerosirung der unterliegenden Knochen-Substanz, dagegen fortschreitende Wucherung und Verknöcherung in den seitlichen Abschnitten des Gelenkknorpels.

IV. Diagnose. Die Erkennung des Leidens ist leicht. Von Gicht unterscheidet man es durch das Befallenwerden namentlich des Grosszehengelenkes bei Gicht und durch Vorkommen von typischen gichtischen Attaquen, sowie von arthritischen Ablagerungen im Ohrknorpel und an anderen Körperstellen. Schwieriger schon kann in manchen Fällen eine Unterscheidung von gewissen Formen der Arthritis tuberculosa sein, doch fehlen hier Deformitäten der Gelenke. Bei chronischem Gelenkrheumatismus wiegen örtliche Entzündungserscheinungen vor.

V. Prognose. Die Vorhersage gestaltet sich in Bezug auf Lebensgefahr gut, rücksichtlich der Heilung nicht besonders günstig, denn es gelingt nur schwer, dauernden Erfolg zu erzielen.

VI. Therapie. Unter inneren Mitteln verdient der längere Gebrauch von Jodkalium am meisten Vertrauen; empfohlen sind noch Arsenik und Leberthran. Ausserdem bepinsele man die Gelenke mit Jodtinctur. Im Sommer wiederholte Badecuren in Sool-, Schwefel-, Jod-, Schlambädern oder in indifferenten Thermen, z. B. in Oeynhaus, Naheim, Wiesbaden, — Tölz, — Aachen, Baden, Eilsen, — Ragaz, Pfäfers, Wildbad etc. — im Winter Aufenthalt in südlichen klimatischen Curorten, z. B. in den Orten an der Riviera.

Mit Erfolg hat man von der Massage Anwendung gemacht; auch hat man von der Elektrizität gute Wirkungen gesehen.

Bevorzugt wird der galvanische Strom: Sympathicusgalvanisation, Rückenmarkstrom, Nervenplexusstrom oder locale Anwendung auf die Gelenke, je nach den vermeintlichen Ursachen. Lange Fortsetzung der Cur.

CAPITEL X.

Infectionskrankheiten.

A. Infectionskrankheiten mit typischer Localisation.

Abchnitt 1.

Acute infectiöse Exantheme.

1. Masern. Morbilli.

I. Aetiologie. Masern stellen eine exquisit ansteckende Krankheit dar, welche vornehmlich Kinder befällt, — infectiöse Kinderkrankheit.

Obschon es selbstverständlich ist, dass sich Masern ursprünglich autochthon bildeten, so darf man wohl eben so sicher annehmen, dass sie jetzt nie anders als auf dem Wege einer vorausgegangenen Ansteckung entstehen. Freilich ist es nicht immer leicht, den Weg der letzteren sicher aufzudecken. Am klarsten pflegen sich die Verhältnisse zu gestalten, je enger der Kreis der Beobachtung ist.

Absichtliche Uebertragungs- und Impfversuche auf Gesunde haben ergeben, dass der Ansteckungsstoff im Blute, in der Thränenflüssigkeit, im Nasensecret, im Auswurfe und in dem flüssigen Inhalte etwaiger Bläschenbildungen auf der Haut enthalten ist. Uebertragungsversuche mit Hautschuppen nach Abblassen des Exantheses schlugen meist fehl, so dass die Mehrzahl der Autoren den Masern eine Ansteckungsfähigkeit zur Zeit der sogenannten Desquamationsperiode abspricht.

Begreiflicherweise geben Impfversuche nicht den Modus wieder, nach welchem für gewöhnlich eine Ansteckung erfolgt. Um diesen

zu begreifen, muss man wissen, dass der Ansteckungsstoff die Fähigkeit besitzt, den Körper der Erkrankten zu verlassen, sich in der nächsten Umgebung zu verbreiten und damit Denjenigen der Gefahr einer Ansteckung auszusetzen, welcher sich dem inficirten Dunstkreise nähert, — Ansteckung durch die Luft. Man muss dies daraus schliessen, weil bereits Aufenthalt in dem Krankenzimmer ohne wirkliche Berührung eines Masernkranken und etwaiger von ihm benutzter Gegenstände ausreicht, bei Gesunden Masern hervorzurufen. Um diese Erscheinung zu erklären, drängt sich naturgemäss die Anschauung auf, dass der Ansteckungsstoff den Organismus durch die Haut- und Lungenausdünstung verlässt, vielleicht theilweise ständig ausströmt, womit möglicherweise einer überreichen Ansammlung im Körper vorgebeugt wird.

Aber es kann auch eine Ansteckung mit Maserngift durch Mittelpersonen oder leblose Gegenstände erfolgen, offenbar, weil es im Stande ist, sich aus der Luft niederzuschlagen und den Ueberträgern anzuhafte.

So kann es geschehen, dass Aerzte von kranken Familien in gesunde durch ihren Besuch Masern hineintragen. Diese Art von Ansteckung wird um so mehr zu erwarten sein, je länger sich Mittelpersonen oder leblose Gegenstände in der Umgebung von Kranken befanden und je kürzere Zeit darauf und je inniger sie mit Gesunden in Berührung kamen. Eine sehr gefährliche Ansteckungsquelle geben Lesezirkel ab, wenn die Journale masernkranken Kindern zur Belustigung in die Hand gegeben sind und dann in gesunde Familien hineinkommen.

Ganz besonders wichtig zu wissen ist, dass die Ansteckungsfähigkeit der Masern nicht etwa nur zur Zeit des Exanthemes besteht, sondern bereits während der Prodrome und möglicherweise schon während des Incubationsstadiums vorhanden ist. Praktisch ergibt sich daraus die Regel, dass man zur Zeit von Masernepidemien bereits solche Personen isoliren und von Gesunden absperren muss, die scheinbar nur an einfachem Schnupfen, Husten oder Augenbindehautkatarrh leiden, wenn man eben der Ausbreitung der Krankheit wirksam entgegenarbeiten will. Zugleich erhellt, wie schwierig es häufig ist, die Ansteckungswege mit Sicherheit zu verfolgen, weil die Meisten den Umgang mit Schnupfen- und Hustenkranken kaum beachten.

Ueber die chemische und morphologische Natur des Maserngiftes ist nichts Sicheres bekannt. Die neueren Anschauungen über die Entstehung von Infectionskrankheiten drängen dazu, auch für Masern bestimmte niedere Organismen (Spaltpilze, Schizomyceten) anzunehmen, aber zweifellos gefunden ist der „Masernpilz“ trotz der Angaben von *Hallier* und *Salisbury* noch nicht. Auch *Klebs* kam bei seinen bacteriologischen Untersuchungen zu keinem abschliessenden Resultate. Neuerdings behaupten *Babes & Cornil*, *Braidwoord*, *Murray & Vacher* und *Lebel* specifische (?) Masernpilze in der Expirationsluft, im Blute, in der Thränenflüssigkeit, im Nasensecrete und in inneren Organen gefunden zu haben.

Eine Disposition zu Masernerkrankung besteht bei den meisten Menschen. Die Mehrzahl unter ihnen setzt sich der Gelegenheit zur Ansteckung in der Kindheit aus, woher die Erfahrung, dass meist Masern während der Kinderjahre überstanden werden und als Kinderkrankheit gelten. An Orten, welche, vom Weltverkehre abgeschlossen, lange Zeit von Masern frei gewesen waren und dann zufällig durch masernkranke Seeleute inficirt wurden, hat man beobachtet, dass Alles ohne Rücksicht auf das Alter durchmasert wurde. Nur dem Säuglingsalter binnen der ersten sechs Lebensmonate schreibt

man eine geringere Disposition zu, obschon Fälle bekannt sind, in welchen Kinder wenige Tage nach der Geburt erkrankten oder bereits mit einem Masernausschlage auf die Welt kamen. Ja! man behauptet sogar, dass Kinder im Mutterleibe Masern durchmachen können, nachdem die Mutter zuvor erkrankte, da sie späterhin bei Gelegenheit zur Ansteckung frei blieben.

Bolin hatte unter 800 Masernkranken 15 (4.25%) über 15 Jahre, und zwar 13 im Alter von 15–20, 11 zwischen 20–30, 6 zwischen 30–40, 3 zwischen 40–50 und 1 zwischen 50–60 Jahren. Die Meisten waren weibliche Kranke, vielleicht, weil man sie in der Jugend mehr von dem allgemeinen Verkehre zurückhielt.

Das Geschlecht hat auf die Neigung zur Ansteckung keinen Einfluss.

Durch andere bestehende Krankheiten wird die Ansteckungsgefahr nicht unterdrückt, höchstens wird der Ausbruch von Masern etwas verzögert. Ebensowenig gewähren Schwangerschaft oder Wochenbett Immunität; bei Schwängern tritt nicht selten Abort ein, auch wenn das Fieber nicht hoch ist, so dass man als Ursache ein Exanthem der Gebärmutter hat annehmen wollen. Mitunter hat man Gelegenheit, neben Masern noch eine andere Infectionskrankheit zu gleicher Zeit an einem Individuum zu sehen. Als Combinationen von Masern und anderen Infectionskrankheiten sind bekannt: Masern mit Abdominaltyphus, Variola, Scharlach, Erysipel, Rötheln, Varicellen, Pemphigus und Mumps. Gar nicht selten kommt eine Verbindung von Masern und Keuchhusten vor.

Mit den meisten Infectionskrankheiten theilen Masern die Eigenthümlichkeit, dass Individuen, welche einmal während ihres Lebens durchseucht sind, gegen spätere Ansteckung Immunität erworben haben. Bei manchen Personen scheint eine mehr zufällige vorübergehende Immunität zu bestehen; sie bleiben dieses Mal trotz Gelegenheit zur Ansteckung frei, um bei einer nächsten Epidemie zu erkranken. Die Gründe dafür sind unbekannt.

Beobachtungen von zwei oder gar dreimaliger Erkrankung sind selten. Eine junge Dame von 20 Jahren aus meinem Beobachtungskreise erkrankte sogar vier Male an zweifellosen und jedes Mal vollkommen ausgebildeten Masern. Nicht mit Unrecht behaupten Praktiker, dass sich manche Masernepidemien dadurch auszeichnen, dass wiederholtes Erkranken relativ häufig eintritt. In manchen Fällen liegen zwischen der ersten und zweiten Erkrankung viele Monate oder Jahre dazwischen, in anderen soll es sich nur um wenige Wochen gehandelt haben. In Fällen, in welchen sich wenige Tage nach Abblassen des Exanthemes von Neuem ein unzweifelhafter Masernausschlag ausbildet, handelt es sich wohl weniger um eine erneute Ansteckung und um eine nochmalige selbstständige Erkrankung, als vielmehr um ein Recidiv (sehr seltene Vorkommnisse). Hervorheben wollen wir noch, dass nicht alle einschlägigen Beobachtungen einwurfsfrei, sondern dass Verwechslungen mit Rötheln oder Roseola untergelaufen sind.

Senator sah wiederholtes Erkranken an Masern bei Geschwisterkindern, so dass er an eine gewisse Familienbeanlagung zu denken geneigt ist.

Masern treten mitunter zerstreut und vereinzelt als sporadische Masern, häufiger aber als Masernepidemie auf. Letztere ist an keine Zeit und an keinen Ort gebunden, sondern kann sich

überall da entwickeln, wohin das Maserngift Eingang gefunden hat. In grossen Städten kommen sporadische Fälle fast immer vor. Zeitweise gehen von ihnen Epidemien aus, oder es giebt ein aus einem erkrankten Orte Zugereister an einer bisher verschont gewesenen Stätte zum Ausbruche einer Epidemie Veranlassung. Die Epidemien pflegen nicht selten innerhalb bestimmter Intervalle aufzutreten, deren Zeitraum für einzelne grössere Städte zwischen 2—6 Jahren schwankt. Es hat demnach den Anschein, als ob sich das „Masernmaterial“ erst aufsammeln muss, bevor Masern grössere Ausdehnung gewinnen. Die günstigste Gelegenheit zur Ansteckung bieten Schulen und öffentliche Spielplätze, namentlich, da viele bereits Kranke während der Incubation und Prodrome noch den Verkehr mit Gesunden unterhalten. Geringer ist die Ansteckungsgefahr im Freien als in geschlossenen Räumen.

Auf das Erscheinen von Masernepidemien ist die Jahreszeit nicht ohne Einfluss; im Winter und Frühjahr kommen häufiger Masernepidemien vor als zu anderer Jahreszeit. Auch hängt in mancher Beziehung der Charakter einer Epidemie von der Jahreszeit ab. Zur Zeit des Winters und Frühjahres kommen häufig Respirationkrankheiten als Complicationen hinzu, während sich in Sommerepidemien nicht selten hartnäckiger Durchfall zeigt.

Die Dauer einer Masernepidemie schwankt; meist beträgt sie 4 bis 6 Monate. In der Regel erreicht sie schnell den Höhepunkt, welchen sie aber auch ebenso rasch wieder überschreitet. Im Allgemeinen verlaufen die Fälle auf der Höhe der Epidemie ernster als am Beginne oder beim Ausgange.

Varicellen, Keuchhusten- und auch Scharlachepidemien gehen nicht selten Masernepidemien unmittelbar voraus oder bestehen neben ihnen oder folgen ihnen unmittelbar nach.

Zeitweise nehmen Masern pandemische Verbreitung an, d. h. sie beschränken sich nicht auf einzelne nahe gelegene Ortschaften, sondern dehnen sich über weite Landflächen aus, — Masernpandemie. Aus neuester Zeit liegt ein Bericht von *v. Guttcet* vor, nach welchem im Frühjahre 1866 ganz Russland von Masern durchseucht wurde.

Ueber die eigentliche Heimat der Masern ist nichts bekannt. Die erste sichere Beschreibung findet sich bei *Rhazes* (9tes Jahrhundert n. Chr.). Vielfach verwechselt wurden Masern mit Scharlach und namentlich mit Pocken. *Sydenham* suchte ihnen zuerst Ausgang des 17ten Jahrhunderts eine selbstständige Stellung zu geben.

II. Symptome und anatomische Veränderungen. Der Verlauf der Masern lässt sich in mehrere Stadien eintheilen. Ist das Maserngift auf einen gesunden Organismus übertragen worden, so folgen keineswegs krankhafte Erscheinungen unmittelbar der Ansteckung auf dem Fusse. Im Gegentheil! es geht eine gewisse Zeit hin, bis sich das Maserngift so gemehrt und im Organismus angehäuft hat, dass sich die ersten Vergiftungserscheinungen bemerkbar machen. Die bereits Inficirten fühlen sich in diesem sogenannten Incubationsstadium häufig dauernd vollkommen wohl. Das Incubationsstadium beträgt in typischen Fällen 10 Tage.

Dass Abweichungen von dem angegebenen Zeitraume darüber hinaus und auch darunter vorkommen, kann nicht befremden. Wird derselbe doch unter anderem davon abhängen, in welcher Menge und in welcher Lebensenergie das Maserngift übertragen wurde, und welche Resistenzfähigkeit das inficirte Individuum besitzt. Aber trotz alledem

ist die Dauer des Incubationsstadiums ziemlich constant. Bei Impfversuchen sah man sie nicht selten verkürzt.

Dem Stadium der Incubation folgt dasjenige der Prodrome, welches durchschnittlich drei Tage währt. Es kennzeichnet sich durch lebhaftere Erkrankung der Schleimbäute von Nase, Conjunctiva, Mund und Rachen, Kehlkopf, Trachea und Bronchien. Mehrfach ist in neuerer Zeit hervorgehoben worden, dass die Schleimhautentzündungen dem bald darauf auftretenden Masernausschlage auf der äusseren Haut gleich zu setzen sind, und es erklärt sich daraus der namentlich von *Rehn* ausgegangene Vorschlag, das Prodromalstadium in das Stadium des Schleimhautexanthemes (*Enanthem*) umzutaufen.

Als dritter Abschnitt stellt sich das Eruptionsstadium ein, charakterisirt durch das Auftreten von Masernflecken auf der äusseren Haut. Es beginnt in typischen Fällen am vierzehnten Tage nach stattgehabter Infection und hält drei bis vier Tage an.

Ihm folgt als letztes Stadium dasjenige der Hautabschuppung, welches durchschnittlich sieben Tage währt, so dass mit dem Ende der vierten Woche Genesung eintritt.

Es erwächst nun vor Allem die Aufgabe, die klinischen Erscheinungen dieser verschiedenen Stadien genauer zu schildern, wobei wir zunächst typische und uncomplicirte Masern voraussetzen.

Das Incubationsstadium der Masern verläuft nicht selten bei fast ungestörter Gesundheit. Regelmässig gilt dies für die erste Hälfte desselben. In der zweiten dagegen treten häufig krankhafte Störungen auf. Es stellen sich mitunter leichte und vorübergehende Temperatursteigerungen unter dem Bilde einer Ephemera ein. Die Kinder werden launenhaft, mürrisch und weinerlich, sind appetitlos, stossen mitunter viel auf, riechen übel aus dem Munde und haben belegte Zunge und unruhigen Schlaf oder sind ungewöhnlich schlaf-süchtig. Je mehr sich das Incubationsstadium demjenigen der Prodrome nähert, um so mehr machen sich Entzündungen an den Schleimbäuten bemerkbar, welche freilich im Prodromalstadium noch viel stärker werden: geröthete Augenlider, Lichtscheu, vermehrte Thränensecretion, Schnupfen, Husten, Heiserkeit, Halsschmerz u. Aehnl. m.

Der Beginn des Prodromalstadiums setzt häufig mit einem einmaligen Schüttelfrost oder mit wiederholtem Frösteln ein. Es schliesst sich daran Fieber, dessen Höhe am ersten Abend mitunter gegen 40° C. beträgt. An den beiden nächsten Tagen freilich kann die Körpertemperatur bereits wieder normal sein, oder sie hält sich am Morgen auf normaler Höhe und wird nur am Abend leicht febril. Selten dauern auch am Morgen febrile Temperaturen fort. Es erklärt sich daraus, dass sich viele Patienten eigentlich nur am ersten Tage des Prodromalstadiums wirklich krank fühlen, so dass sie in den nächsten Tagen wieder genesen zu sein meinen. Freilich kann von einer vollkommenen Genesung nimmermehr die Rede sein.

Die Schleimhautentzündungen, welche häufig schon am Ausgange der Incubationsperiode bestanden, dauern nicht nur fort, sondern steigern sich. Die Injection der Conjunctiva nimmt überhand und zieht sich auch auf die Conjunctiva bulbi hin. Mitunter bildet sich subconjunctivales Oedem (*Chemosis*), so dass die Conjunctiva von

dem Bulbus abgehoben erscheint. Die Thränenkarunkel ist stark geröthet und geschwellt, woher die Thränenflüssigkeit nicht frei in den Thränennasencanal zu gelangen vermag, sondern zum Theil über den Conjunctivalrand überfließt. Steigerung der Thränensecretion befördert diesen Vorgang. Die Kranken sind lichtscheu, klagen über Jucken, Brennen und Fremdkörpergefühl in den Augen, reiben sich viel die Lider und leiden häufig an Lidkrampf. Katarrh der Nasenschleimhaut verräth sich durch Undurchgängigkeit der Nase und durch das Gefühl von Brennen, Prickeln und Trockenheit; bald kommt gesteigerte Secretion hinzu. Es stellt sich öfters Niesen ein, welches unter Umständen in Nieskrampf ausartet. Pflanzt sich die Entzündung nach oben in die Stirnhöhlen fort, so klagen die Patienten über Schmerz und Druck in der Stirngegend. Katarrh der Rachenschleimhaut bedingt die Empfindung von Trockenheit und Schlingbeschwerden. Auch werden mitunter in Folge von Entzündung der Mundschleimhaut Klagen über abnormes Hitzegefühl und über Brennen und Trockenheit in der Mundhöhle laut. Husten, Heiserkeit, Brennen in der Kehlkopfgegend und Kitzelgefühl unter dem Brustbeine weisen auf Entzündungsvorgänge auf der Schleimhaut der Luftwege hin. Auch kann der Husten krampfartig auftreten, fast wie bei Keuchhusten, oder er wird heiser und bellend und nimmt den Ton des gefürchteten Croup Hustens an.

Die objectiven Veränderungen auf den entzündeten Schleimhäuten sind nicht immer die gleichen. Zweifellos bekommt man es in den meisten Fällen mit einer diffusen Röthung der Schleimhäute zu thun. Oft nehmen an manchen Stellen, z. B. am Gaumen, die Schleimhautfollikel an der entzündlichen Schwellung der Schleimhaut lebhaft Theil, so dass sie als kleine Höckerchen sichtbar sind. Mitunter macht sich ungewöhnliche Gefässinjection bemerkbar, ja! es ist zuweilen hier und dort zu submucösen, an sich bedeutungslosen Blutungen gekommen. In anderen Fällen tritt die Röthung in Gestalt von Flecken auf, gleichend den Masernflecken auf der Haut. Selbstverständlich können derartige Flecke durch Confluenz zu diffuser Röthung führen; es gilt dies sogar als Regel. Auf der Mund-, Rachen-, Nasen- und Conjunctivschleimhaut sind derartige Veränderungen unmittelbar sichtbar, auf der Kehlkopfschleimhaut hat sie zum ersten Mal *Gerhardt* mit dem Kehlkopfspiegel erkannt.

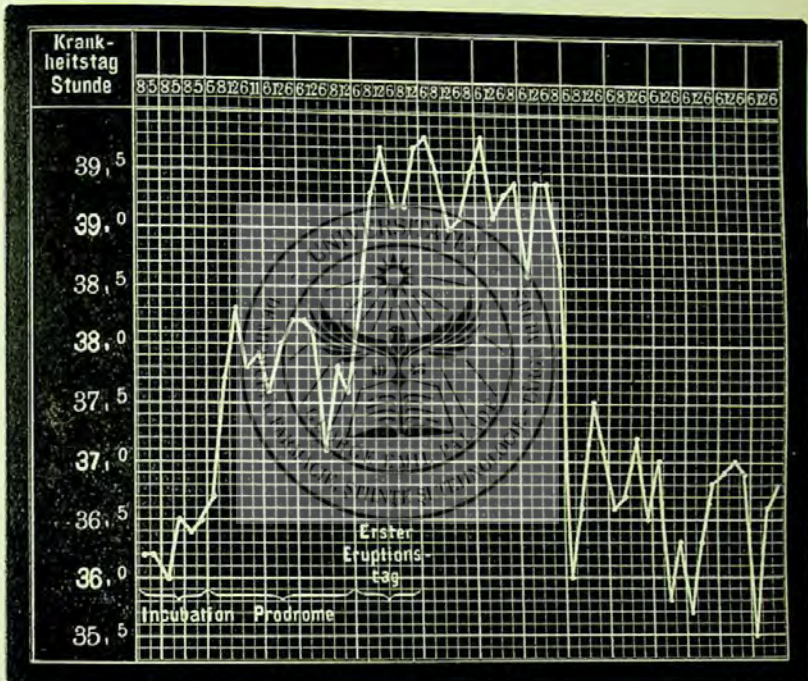
Vereinzelte Sectionsbefunde scheinen darauf hinzuweisen, dass auch noch andere Schleimhäute von Entzündung und namentlich von fleckförmig auftretender betroffen werden, denn man hat fleckförmige Hyperaemie auf den Schleimhäuten der Bronchien, des Magens, Darmes und der Genitalien beobachtet. Selbst auf den Pleuren ist Dergleichen beschrieben worden. Nicht unmöglich ist es, dass damit Appetitlosigkeit, Erbrechen und Durchfall zusammenhängen, welche sich mitunter zur Zeit der Prodrome einstellen. Auch hat *Weil* in einem Falle Pleuritis beobachtet.

Rückt das Stadium der Eruption heran, so geht die Körpertemperatur plötzlich wieder in die Höhe, bis 39° und darüber. In der Regel nimmt die Temperatur an den nächsten beiden Tagen noch zu, um am Ende des dritten und vierten Tages plötzlich und meist während der Nacht kritisch zu normalen und selbst subnormalen Werthen abzufallen. Von da an bleiben die Kranken gewöhnlich fieberfrei, oder höchstens kommt es anfangs noch zu leichten febrilen Schwankungen. Der Höhepunkt des Fiebers fällt gewöhnlich mit der

grössten Ausbildung des Masernexanthes (Stadium floritionis der älteren Autoren) zusammen (vergl. Fig. 24).

Der Ausbruch des Masernausschlages auf der äusseren Haut kommt häufig ziemlich plötzlich zu Stande, so dass erneute Temperaturerhöhung und plötzliches Auftreten des Exanthes das Eruptionsstadium von den Prodromen scharf trennen. In manchen Fällen jedoch ist der Uebergang mehr allmähig, und ist es bereits am Ausgange des Prodromalstadiums zu Schwellung und papulöser Erhebung um die Drüsenmündungen der Haut gekommen. Am frühesten pflegen sich Masernflecke auf der Haut des Gesichtes und hier wieder auf Kinn, Wangen und Stirn einzustellen. Sehr bald kommen auch

Fig. 24.



Temperaturcurve bei uncomplicirten Masern eines 2jährigen Knaben.

(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

(Die Incubationszeit liess sich in dieser Beobachtung genau auf 10 Tage festsetzen, denn das Kind hatte nur 1 Stunde lang bei seiner Einbringung auf die chirurgische Klinik mit einem Masernkranken in dem gleichen Zimmer verweilt und war vorher niemals mit Masernkranken zusammengekommen.)

behaarter Kopf (namentlich bei kleinen Kindern mit sparsamem Haupthaare sichtbar), Gegend der Warzenfortsätze und die Nacken-Halsgegend an die Reihe. Im Verlauf von 12—36 Stunden werden dann auch Rumpf und Extremitäten mit Masernflecken bedeckt. Am reichlichsten pflegen sie im Gesichte, auf Brust und Rücken, am spärlichsten dagegen an den unteren Extremitäten zu sein. Auf den Extremitäten findet ein Unterschied zwischen Streck- und Beugeseiten in Bezug auf die Zahl der Masernflecke nicht statt; auch kommen sie in der Hohlhand und auf der Fusssohle vor. Mitunter bleiben

einzelne Körpertheile von Masernflecken frei, oder Anfang und Ausbreitung des Ausschlages gehen in anderer Weise vor sich, ohne dass dies von Bedeutung wäre. Bei manchen Patienten stellt sich mit dem Auftreten des Exanthemes leichtes Hautjucken ein. Aeltere Autoren geben noch eine eigenthümliche Hautausdünstung an, welche dem Geruche nach frisch gerupften Gänsen gleichen soll.

Das Masernexanthem stellt rothe Flecken von rundlicher, länglicher, mitunter halbmondförmiger Gestalt dar, deren Umfang zwischen 2—6 Millimetern schwankt. Bei Druck erblasen die Flecken, ein Beweis, dass sie durch Hauthyperaemie entstehen; in späteren Stadien bleibt nach Druck ein gelblicher oder blass-brauner Fleck zurück, was damit in Zusammenhang steht, dass sich zur anfänglichen Hyperaemie Exsudation und selbst Diapedese von rothen Blutkörperchen hinzugesellen. Die Grenze der Flecken ist scharf umschrieben und läuft nicht selten unregelmässig und zacken- oder strahlenförmig aus. Stets sind diese Flecke leicht erhaben, obschon man ihnen die Bezeichnung *Morbilli laeves* beigelegt hat.

Die Angaben über die anatomischen Veränderungen der Haut lauten verschieden. *Hebra* und *Mayr* nahmen mehr nach Analogie Entzündung und Schwellung der Talgfollikel der Haut an. *Simon*, welcher an Lebenden Masernflecke excidirte und mikroskopisch untersuchte, fand die Hautdrüsen intact. Auch Epidermis und Cutis waren unversehrt, letztere wahrscheinlich durch flüssiges Exsudat papulös geschwellt. Zwischen den Cutisfasern fanden sich feinste Moleküle, welche sich in Essigsäure nicht lösten. *Neumann* beschreibt neuerdings: Erweiterung der Cutisgefässe, Emigration farbloser Blutkörperchen, Ansammlung derselben auf der Aussenfläche der Blutgefässe, der Talg- und Haarfollikel, auch zwischen den Muskelzellen des *Arrector pili*, Erweiterung der Haarfollikel an der Ansatzstelle des *Arrector*.

24—36 Stunden, nachdem sich die ersten Flecke im Gesicht gezeigt haben, pflegt das Exanthem über den ganzen Körper ausgebreitet zu sein und sich 12—24 Stunden lang in seiner höchsten Ausbildung — Blüthe, Stadium *floritionis* — zu erhalten. Mitunter sind aber die Flecke im Gesicht bereits abgeblasst, ehe die Extremitäten erreicht werden, so dass eine gleichmässig ausgebildete Blütheperiode vermisst wird. Dass die Blüthezeit mit der höchsten Temperatursteigerung zusammenzufallen pflegt, wurde bereits erwähnt. Mitunter treten um diese Zeit Schwellungen an den peripheren Lymphdrüsen und leichte Milzvergrösserung ein. Am Herzen zeigen sich febrile systolische Geräusche. Im Blute hat man Abnahme der rothen und Vermehrung der farblosen Blutkörperchen gefunden. Die Zunge ist meist weiss belegt. Der Durst entsprechend dem Fieber gesteigert. Appetit fehlt. Der Harn besitzt die Eigenschaften eines Fiebersharnes; er enthält mitunter Eiweiss Spuren, giebt oft sogenannte Acetonreaction mit verdünnter Eisenchloridlösung und soll zuweilen auch zuckerhaltig sein.

Ist das Blüthestadium erreicht, so tritt ziemlich schnell Abblassung der Flecke ein. Die Abblassung erfolgt zuerst an denjenigen Stellen, welche am frühesten Exanthem zeigten. Zuweilen kommen mehrfach leichte Schwankungen in der Farbenintensität der Flecke vor, namentlich stärkere Röthung bei vermehrter Körpertemperatur. Die erblassten Flecke lassen oft noch bis in die zweite Woche gelbliche und hellbräunliche Pigmentflecke zurück.

Das Stadium der Abschuppung verläuft fieberfrei, wesshalb man oft grosse Mühe hat, die Kranken während desselben im

Zimmer, geschweige gar im Bette zu halten. Die Abschuppung erfolgt stets am frühesten und deutlichsten im Gesichte, immer aber nur in Gestalt feinsten Schüppchen, kleienförmig. Auf bedeckten und schwitzenden Körperstellen, ebenso bei Anwendung von Bädern ist sie meist nur leicht angedeutet. Häufig wird sie von Hautjucken begleitet. Mit dem Ende der vierten Woche nach erfolgter Ansteckung können die Kranken als genesen gelten, zumal sich auch schnell die Entzündungserscheinungen auf den Schleimhäuten verlieren.

Wir haben uns bei der vorausgehenden Schilderung nur an typische und gutartige Masernfälle gehalten. Nicht selten treten Anomalien der Masern auf, welche oft ohne besondere Bedeutung sind. Dieselben beziehen sich bald auf die localen Hautveränderungen, bald auf die von der Allgemeininfection abhängigen Erscheinungen.

Was zunächst die Anomalien des Exanthemes selbst anbetriift, so beobachtete man nicht selten, dass sich besonders an lebhaft ausgebildeten Flecken das Centrum zu einer kleinen Papel erhebt, welche in ihrer Mitte vielfach von einem Haare durchbohrt ist. Der Zustand entsteht durch lebhaftes Schwellen der Talgfollikel und wird häufig besser beim Hinüberfahren mit den Fingern an der Vielhöckerigkeit der Haut als mit dem Auge erkannt. Man spricht unter solchen Umständen von *Morbilli papulosi*.

Sind lebhaftes Schwellen vorausgegangen, so kann auf den Flecken stellenweise die Epidermis in Gestalt kleiner Bläschen abgehoben sein, *Morbilli vesiculosi*, s. *miliares*. Auch kommt es vor, dass die Entzündung an Orte der Flecke so lebhaft ist, dass kleine Zerreibungen von Hautgefäßen stattfinden, so dass sich mit der Fleckenbildung Hauthaemorrhagien vergesellschaften, *Morbilli haemorrhagici* (*M. lividi* s. *nigri*). Diese Erscheinung ist ohne sonderliche Bedeutung und beweist nicht etwa die unheilvollen Zustände der mit Recht gefürchteten Blutdissolution. Vielfach geschieht es, dass Masernflecke stellenweise mit einander verschmelzen, am häufigsten im Gesichte, wobei sich Oedem der Gesichtshaut und Lider einstellt, *Morbilli confluentes*. Niemals aber handelt es sich wie bei Scharlach um eine allseitige Confluenz, sondern stets wird man an einzelnen Stellen die Grenzen von Flecken und ihr Getrenntsein durch gesunde Haut erkennen.

Auch kommt es vor, dass das Exanthem unregelmässig vertheilt und in Nachschüben auftritt. Vielfache Schwankungen werden in Form, Farbe, Reichlichkeit und Vertheilung der Masernflecke beobachtet. Von manchen Autoren sind *Morbilli sine morbillis* s. *sine exanthemate* beschrieben worden. Es handelt sich dabei um Kranke, welche sich einer Ansteckungsgefahr preisgegeben haben und auch vollkommen unter morbillösen Erscheinungen erkranken, doch wird dauernd ein Exanthem vermisst. Zuweilen soll trotzdem nach einiger Zeit Hautabschuppung eingetreten sein. Gewissermaassen hat sich der Ausbruch des Exanthemes auf die Schleimhäute beschränkt. Aber auch über das Umgekehrte wird berichtet: Auftreten von Exanthem und Fehlen von Schleimhautentzündungen, — *Exanthema sine Enanthemate*.

Rücksichtlich der Allgemeinerscheinungen zeigt sich als häufigste Abweichung eine veränderte Dauer der einzelnen Masernstadien. Bald sind die einzelnen Perioden der Krankheit länger, bald kürzer und die Zeit der Eruption mitunter so flüchtig, dass man aufmerksam sein muss, um die Krankheit überhaupt als Masern zu erkennen.

Mitunter will man afebrile Masern gesehen haben. Die Angaben darüber sind nicht immer einwurfsfrei, zumal Verwechslungen mit Rötheln oder mit afebriler Roseola sehr nahe liegen.

In anderen Fällen zeichnen sich Masern durch langen und sehr hohen Fiebert Verlauf aus. Mitunter setzen sie bereits beim Beginne des Incubationsstadiums mit hohem Fieber ein, so dass bei Kindern im Anschlusse daran leicht Benommenheit, Delirien und epileptiforme Krämpfe auftreten. Diese Veränderungen sind nicht häufig und werden oft durch intercurrente Schädlichkeiten begünstigt, welche mit dem Incubationsstadium zufällig zusammentrafen.

Eine sehr ernste Bedeutung haben die malignen haemorrhagischen Masern, denen man relativ oft bei heruntergekommenen und cachectischen Personen begegnet. Es treten dabei nicht nur Blutungen auf der äusseren Haut auf, sondern es kommt auch zu ausgedehnten Blutungen in das Unterhautzellgewebe und zu profusen Blutungen aus Nase, Luftwegen, Magen-Darmtract und Uro-Genitalapparat. Meist ist die Temperatur hoch. Die Kranken liegen benommen wie Typhöse da. Zunge trocken. Zunge und Lippen oft mit Fuligo bedeckt. Leib aufgetrieben. Häufig Durchfall. Dabei schnelle Abnahme der Kräfte und Tod unter den Erscheinungen von überhandnehmendem Collaps. Zweifellos handelt es sich hier darum, dass die Masern ihren für gewöhnlich mehr localen infectiösen Charakter eingebüsst und einen allgemeinen septischen Zustand herbeigeführt haben. Man bezeichnet dergleichen Fälle auch als typhöse, septische oder adynamische Masern.

Nicht selten stellen sich im Verlauf von Masern Complicationen ein. Wohl jedes Organ kann in den Verlauf der Masern Complicationen hineinragen, doch sind dieselben begrifflicher Weise von sehr verschiedener prognostischer Bedeutung. Manche Masern-epidemien zeichnen sich dadurch aus, dass gewisse Complicationen häufig wiederkehren, wodurch die Epidemie einen ganz bestimmten Charakter erhält.

Während uncomplicirte Masern nur ausnahmsweise tödten, bringen Complicationen grosse Gefahren, denn sie sind es, welche meist einen unglücklichen Ausgang bedingen. Bei tuberculöser Erkrankung wird vielleicht die Gefahr anfangs noch abgelenkt, aber man ist nicht im Stande, ihr für die Dauer entgegenzuwirken.

Wegen ihrer Häufigkeit gehören zu den gewissermaassen specifischen Maserncomplicationen Kehlkopfdiphtherie (Croup), Bronchopneumonie und bedrohlicher Durchfall, während andere Complicationen mehr Zufälligkeiten darstellen. Alle Complicationen zeigen entzündlichen Charakter, und überhaupt scheint es den Infectionskrankheiten eigenthümlich zu sein, dass sie eine secundäre Infection mit Entzündungserregern (*Streptococcus pyogenes*) begünstigen, während

Entzündungen durch Metastase der der betreffenden Infectionskrankheit specifischen Spaltpilze sehr viel seltener in Betracht kommen dürfte.

Wir lassen das Heer von Masern-Complicationen im Folgenden nach einzelnen Organen geordnet aufrücken, ohne gerade auf eine erschöpfende Vollständigkeit Anspruch erheben zu wollen.

Auf der Haut hat man mitunter zur Zeit der Prodrome wie der Eruption Erytheme beobachtet. Auch ist Urticaria neben Masernflecken beschrieben worden, seltener Pemphigus. Zur Zeit der Eruption kommt zuweilen Herpes facialis zur Entwicklung. Nach beendeter Eruption zeigt sich mitunter Gangraen der Haut oder Bildung von multiplen Abscessen und Furunkeln.

Denme beschrieb in zwei Fällen acute Osteomyelitis der Tibia.

Häufig gehen Complicationen von dem Auge aus. Auf der Conjunctiva werden phlyctänuläre Entzündungen beschrieben. Mitunter artet Conjunctivalkatarrh in Blennorrhoe oder gar in Diphtherie aus und bedingt meist letzteren Falles schnellen Verlust des Auges. Auf der Hornhaut kann es zu epithelialen Erosionen, zu Keratomalacie und zu exulcerirender Keratitis kommen.

Nicht selten stellen sich Erkrankungen des Ohres ein. Die Patienten klagen über Schwerhörigkeit und Ohrensausen, weil sich katarrhalische Entzündungen vom Nasen-Rachenraum in die Tuba Eustachii und selbst in die Paukenhöhle fortgesetzt haben. Zuweilen geht die katarrhalische Entzündung in eine eiterige über. Hat sich in der Paukenhöhle reichlich Secret angesammelt, so klagen die Kranken über Klopfen und stechenden Schmerz im Innern des Ohres. Nicht selten bildet sich im Trommelfelle eine spaltförmige Oeffnung, aus welcher das aufgestaute Secret nach aussen sickert. Glücklicherweise tritt meist spontane Rückbildung und Heilung ein. Bleiben Schwellung der Schleimhaut und vermindertes oder gar aufgehobenes Gehörsvermögen zurück, so kann bei kleinen Kindern, falls die Erkrankung eine doppelseitige ist, Taubstummheit die Folge sein, weil die Sprache nur durch Nachahmung des gehörten Wortes erlernt wird. *Gottstein* beschrieb noch desquamative Entzündung des Trommelfelles. *Moor* hebt die Seltenheit von Labyrinthkrankungen hervor.

Häufig kommt es zu Nasenbluten, bald im Prodromalstadium, bald zur Zeit der Eruption. Oft fühlen sich die Kranken danach anfällig erleichtert.

Im Kehlkopf wies zuerst *Gerhardt* Ulcerationen auf der hinteren Kehlkopfswand nach, doch kommen sie auch an anderen Stellen der Kehlkopfschleimhaut vor. Oft nimmt die Schwellung der entzündeten Kehlkopfschleimhaut so zu, dass sich acute Stenosenerscheinungen unter dem Bilde eines Pseudocroup einstellen. Eine sehr üble Complication stellt Diphtherie des Kehlkopfes (Croup) dar, welche in manchen Epidemien ungewöhnlich häufig auftritt.

Zur Winterszeit bekommt man sehr häufig Complicationen seitens der Bronchien und Lunge zu sehen.

Nicht selten kommt es zu Erscheinungen von Bronchiolitis und Bronchopneumonie; seltener hat man fibrinöse Pneumonie beobachtet. Auch begegnet man häufig Lungenatelectase und acuter Lungenblähung, namentlich an den vorderen medianen Lungenrändern (acute Verkleinerung der Herzdämpfung). Lungenödem, Lungenabscess und Lungenbrand gehören zu den selteneren Vorkommnissen.

Entzündliche Veränderungen in den Lungen bewirken, dass die Temperatur ungewöhnlich hoch und anhaltend hoch wird und dass sich die ganze Krankheit längere Zeit hinzieht; dazu kommt die Gefahr von Erstickung oder später von unvollständiger Resorption, tuberculöser Infection und Verkäsung der Entzündungsproducte. Pleuritis zählt zu den seltenen Complicationen.

Nur selten wird das Herz in Mitleidschaft gezogen, in Gestalt von Endocarditis oder Pericarditis. Besonders Erwachsene scheinen der Gefahr einer complicirenden Endocarditis ausgesetzt zu sein.

Denme beschrieb Schwellung der Thymusdrüse.

Die Verdauungsorgane sind namentlich in Sommerepidemien häufig theilhaft. Bedeutungslos ist es, wenn die Zunge den weissen Belag verliert und ähnlich wie bei Scharlach eine diffus rothe Beschaffenheit und höckerige Oberfläche in Folge von Schwellung der Zungenpapillen annimmt.

Die Mundschleimhaut lässt mitunter oberflächliche folliculäre Geschwüre erkennen. Oder es entstehen auf ihr aphthöse Veränderungen. Bei heruntergekommenen und unsauber gehaltenen Kindern hat man Soor zu befürchten. Seltener bekommt man Stomacace, Gangraen oder Noma zu sehen.

Die Mandeln erscheinen häufig intumescirt und führen dadurch zu Schluckbeschwerden. Mitunter entsteht phlegmonöse Amygdalitis; auch sind diphtherische und gangraenöse Veränderungen auf den Mandeln und Rachengebilden bekannt. *Schmid* sah ausgedehnte Unterkiefernecrose bei Masern auftreten.

Häufiges Erbrechen ist selten. Zuweilen kommt es zu heftigem Durchfall, bald von choleraartigem, bald von dysenteriformem Charakter. Mir ist ein Fall bekannt, in welchem ein Mediciner binnen 24 Stunden unter choleriformen Erscheinungen zu Grunde ging, nachdem kurze Zeit zuvor das Masernexanthem abgeblasst war.

v. Baumberger sah in einem Falle zu Masern Paratyphlitis hinzutreten.

Schwere Veränderungen an den Nieren sind selten, obschon vielfach Albuminurie im Verein mit Nierencyclindern im Harnsedimente und Haematurie beschrieben worden sind. *Loeb* beobachtete Propeptonurie bei Masern.

An den Genitalien hat man mitunter Necrose und Gangraen beobachtet.

Zuweilen stellen sich Störungen seitens des Nervensystemes ein. Delirien, Jaotationen, Zuckungen und epileptiforme Krämpfe werden nicht selten bei Kindern als Folge der erhöhten Körperwärme beobachtet. Mehrfach hat man Meningitis eintreten gesehen.

Complicationen und Nachkrankheiten der Masern lassen sich nicht immer streng von einander trennen; gehen doch letztere meist aus ersteren hervor.

Nicht selten bekommt man langanhaltende Heiserkeit und Anfälle von Kehlkopfstenose zu sehen, welche zum Theil auf entzündlicher Schwellung der Kehlkopfschleimhaut, zum Theil auf Lähmung der Kehlkopfmuskeln beruhen. Zuweilen kommt es vor, dass Kinder, welche sich vor dem Ausbruche der Masern stets der besten Gesundheit erfreuten, nach überstandener Krankheit schwächlich bleiben, nach geringfügigen Schädlichkeiten erkranken, appetitlos sind und lange Zeit nicht die einstige Gesundheit wiedergewinnen. Auch stellen sich zuweilen für Wochen lang Zustände von Blutdissolution ein, welche sich durch Haut- und Schleimhautblutungen, namentlich aus dem Zahnfleische, verrathen. Auf der Haut macht sich Neigung zu chronischen Entzündungen bemerkbar und es entwickeln sich hartnäckiges Eczem, Impetigo, Furunculose u. Aehnl.

Oft geben Masern Grund dafür ab, dass sich Erscheinungen von Scrophulose und Tuberculose ausbilden: Lymphdrüsen-schwellung, respective Vereiterung, Gelenk- und Knochenleiden, chronische Lungenschwindsucht, oder es setzt eine ausbrechende Miliartuberculose dem Leben ein schnelles Ziel. Besonders gefährdet erscheinen heruntergekommene und schlecht genährte Personen. Eine mangelhafte Resorption gesetzter Entzündungsproducte, Eintrocknung derselben, Ansiedlung und Wucherung von Tuberkelbacillen in Folge von verminderter Resistenzfähigkeit des Organismus dürften diesen Erscheinungen zu Grunde liegen.

Zuweilen hat man Neuritis optica, Chorio-Retinitis und Amaurosis als Nachkrankheit von Masern beobachtet, welche letztere sich meist in einigen Tagen oder Wochen wieder zurückbildete. *Schepers* beschrieb multiple Hirn-Rückenmarkssclerose.

Ich selbst behandelte vor kurzer Zeit ein 7jähriges Mädchen, welches nach Masern Diabetes mellitus zurückbehalten hatte.

Mitunter haben Masern auf gleichzeitig bestehende andere Erkrankungen eine günstige Wirkung, denn man sah unter ihrem Einflusse chronische Hautausschläge, Epilepsie, Chorea selbst Knochen- und Gelenkleiden schwinden oder sich bedeutend bessern. Dagegen pflegen sich Erkrankungen der Respirationsorgane

stets nach Masern zu verschlimmern, und wenn sich Keuchhusten und Masern mit einander combiniren, werden schwere pneumonische und bronchitische Erscheinungen nur selten ausbleiben.

III. Diagnose. Die Erkennung von Masern ist leicht, vor Allem, wenn man sich nicht auf das Hauptsymptom, den roseolösen Ausschlag, beschränkt, sondern auch die übrigen Symptome, namentlich Fieber und Schleimhautveränderungen, bei der Diagnose berücksichtigt.

Eine Verwechslung mit Scharlach lässt sich vermeiden, wenn man darauf achtet, dass bei Masern immer an einzelnen Körperstellen distincte Flecke und nicht eine überall gleichmässige Röthe der Haut zu erkennen sind. Auch fehlen meist bei Masern Scharlachzunge und diphtherische Erkrankungen des Rachens, und kommt Nierenentzündung nur selten vor. Herrschen Masern- und Scharlachepidemien gleichzeitig, so würde heftiges Erbrechen zur Zeit der Prodrome dafür sprechen, dass Scharlach im Anzuge ist.

Von Rötheln unterscheidet man Masern durch fehlendes oder sehr geringes Fieber.

Bei gleichzeitigem Herrschen von Masern und Pocken kann es sich ereignen, dass man Masern mit einer beginnenden Pockeneruption verwechselt, doch würden bei letzterer Krankheit sehr bald Papeln und Pusteln auf den Flecken aufschliessen; zur Zeit der Prodrome sprechen namentlich starke Kreuzschmerzen für Pocken.

Man hüte sich vor Verwechslung mit *Roseola* aus anderen Ursachen. Mir ist bekannt, dass angesehene Aerzte Typhus exanthematicus für böartige Masern hielten, doch treten bei Flecktyphus Zeichen von Schleimhautkatarrhen sehr zurück, während das Allgemeinbefinden in höherem Grade ergriffen erscheint. Schon leichter ist ein diagnostischer Irrthum bei Abdominaltyphus zu vermeiden, da hier die *Roseola* nicht so reichlich zu sein pflegt und Gesicht und meist auch die Extremitäten freilässt. Auch zeigen sich zur Zeit der Menses, bei gastrischen Störungen und nach dem Gebrauche von gewissen Medicamenten *Roseola*flecken, doch fehlen hier Fieber und Schleimhauterkrankungen. Masern und *Roseola syphilitica* lassen sich dadurch von einander unterscheiden, dass man bei letzterer noch andere Zeichen von Syphilis zu sehen bekommt.

Fehlen von starkem Juckreiz unterscheidet Masern leicht von *Urticaria*.

IV. Prognose. Die Vorhersage ist bei uncomplicirten Masern gut, denn die Mortalität beträgt knapp drei Procenle. Freilich kommen Epidemien vor, welche sich durch besondere Bösartigkeit auszeichnen und beträchtlich mehr Opfer fordern. Im Allgemeinen ist die Vorhersage um so ernster, je jünger das Individuum ist, je schwächerer und depravirter seine Constitution und je ungünstiger sich die äusseren Lebensverhältnisse gestalten haben. Auch machen hohes Fieber, Bronchiolitis, Bronchopneumonie, Croup und schwere gastro-enterische Störungen die Vorhersage bedenklich. Uebrigens vergesse man nicht, dass sich auch nach überstandenen Masern gefährvolle Nachkrankheiten einstellen können.

V. Therapie. Durch vernünftige und rationelle Prophylaxe ist man im Stande, der Ausbreitung von Masern wirksam entgegen-

zutreten. Freilich darf man es bei halben Maassregeln nicht bewenden lassen. Man sperre kranke Kinder ganz und gar von den gesunden ab; aber dies soll nicht erst zur Zeit des ausgebildeten Exanthemes geschehen, sondern bereits in der Periode der Incubation und der Prodrome, wenn die Kinder scheinbar nichts Anderes als Schnupfen und Husten haben. Nun kann es freilich zur Winters- und Frühlingszeit schwierig sein, vulgäre und morbillöse Schleimhautaffectionen sicher von einander zu unterscheiden, aber zur Zeit einer Masern-epidemie müssen die unschuldigen Fälle mit den schuldigen mitleiden und gleich letzteren von dem Besuche von Schulen und Spielplätzen und vom Verkehr mit gesunden Kindern ausgeschlossen werden.

Ist in einer Familie eine Masernerkrankung aufgetreten, so ist der sicherste Schutz für die gesunden Mitglieder Fortschicken an einen fernen gesunden Ort, denn in der Familie selbst lässt sich eine strenge Isolation zwischen dem gesunden und kranken Theile meist nicht durchführen. Da nun aber die meisten Menschen dem Schicksale, ein Mal in ihrem Leben durchmasert zu werden, nicht entgehen, und da man sogar behauptet, dass eine Erkrankung bei Erwachsenen schwerer verläuft als in der Kindheit, so hat man nicht ohne Grund vorgeschlagen, die Gelegenheit zur Ansteckung dann nicht mit Gewalt zu beschränken, wenn die Epidemie keine bösartige ist.

In das Gebiet der Prophylaxe gehört, dass man Auswurf, Harn und Koth mit Carbolsäure (5%) oder Sublimat (1:1000) versetzt und dadurch etwaige Infectionsträger tödtet. Auch müssen Masernkranke besonderes Essgeschirr und besonderen Reinigungsapparat für dasselbe erhalten.

Masernkranke dürfen nach der Genesung erst dann wieder in den allgemeinen Verkehr treten, nachdem sie mehrere Tage lang hinter einander gebadet haben. Dabei müssen die Kleider und ihre Wäsche überhaupt, welche zur Zeit der Incubation und Prodrome getragen worden sind, in heissen strömenden Wasserdämpfen von 100° C. desinficirt und ansteckungsunfähig gemacht worden sein. Soll das Krankenzimmer wieder bewohnbar werden, so scheuere man Fussböden, Wände und Möbel, wenn dieselben einen Oelanstrich besitzen, mit Sublimat (1:1000) und seife dann tüchtig die genannten Dinge ab. Ausserdem lasse man mehrere Tage lang die Fenster des Zimmers offen stehen und lüfte-ergiebig. Zimmer mit tapezierten Wänden besprenge man strichweise und wiederholentlich so lang mit Sublimatlösung (1:1000), bis die letztere in Tropfen zusammenfliesst und die Tapeten genügend durchnässt hat. Darauf besprenge man die Wände mit einer 1procentigen Sodalösung, lasse sie trocknen und entferne dann mittels Besens die ausgeschiedenen Quecksilberoxydkrystalle (*Guttman & Merke*). *Esmarch* empfahl zur Desinfection von Zimmern, Abreiben der Wände mit Handteller grosser harter Brodrinde, an welcher weiche Krume sitzt. Tüchtiges Lüften des Zimmers ist trotzdem empfehlenswerth. Polstermöbel sind mit Sublimatlösung (1:1000) zu besprengen und mittels Schwämmchen zu betupfen. Dass Leib- und Bettwäsche des Erkrankten in heissen strömenden Wasserdämpfen zu desinficiren sind, ist fast selbstverständlich. Ebenso sind Badewannen und alle Gegenstände überhaupt, welche von Masernkranken benutzt worden sind, sorgfältig zu reinigen

und auszuschauern, bevor sie wieder in den allgemeinen Gebrauch kommen. In der Regel nimmt man es bei Masern mit den Desinfectionsmaassregeln nicht allzu streng, da die Krankheit meist ungefährlich ist und wie eine Art von Verhängniss angesehen wird, welchem der Einzelne nicht entgehen kann.

Uncomplicirte Masern erfordern keine besondere medicamentöse Behandlung; es ist ein zweckmässiges diaetisches Verhalten vollkommen ausreichend. Man wähle zum Aufenthalte ein geräumiges Zimmer, welches mehrmals am Tage durch Nebenräume zu lüften ist. Enge, dumpfe und mit Kohlensäure überladene Räume befördern die Entstehung von complicirenden Erkrankungen der Athmungsorgane. Das Zimmer soll leicht verdunkelt werden, doch Sorge man dafür, dass die leichte Verdunklung nicht bis zur Finsterniss getrieben wird, um so mehr, als die Laien meist glauben, es könnte darin überhaupt nie zu viel geschehen. Auch lasse man das Bett mit dem Kopfende nach dem Fenster hinstellen, um Blendung der Augen zu meiden. Die Zimmertemperatur ist nach dem Thermometer zu regeln und ständig auf 15° R. zu erhalten. Zur Winterszeit empfiehlt es sich, mit Wasser gefüllte Schalen auf den Ofen oder in die Ofenröhre zu setzen und dadurch für feuchte Zimmeratmosphäre zu sorgen. Zur Zeit bestehenden Fiebers erhalten die Kranken keine andere als flüssige Kost: dünnen Thee, Milch, Fleischsuppe und gegen Durst Fruchtlimonade, kohlenstoffhaltige Wässer oder gutes Quellwasser mit einem Drittheile Rothweines vermischt. Es ist für tägliche Leibesöffnung Sorge zu tragen und dieselbe eventuell durch ein mildes Abführmittel künstlich herbeizuführen. Für ausserordentlich wichtig halten wir nach eigenen Erfahrungen den Gebrauch von lauen Bädern (26° R.), welche womöglich um 8—9 Uhr morgens und 4—5 Uhr nachmittags jedesmal von 15 Minuten Dauer gegeben werden. Eine Gefahr zur Erkältung besteht nicht, wenn man nach dem Bade für schnelle Abtrocknung mit gewärmten Handtüchern sorgt und auch Bett und Hemd warm gehalten hat. In sehr zahlreichen Beobachtungen haben wir uns davon überzeugt, dass der Verlauf der Masern milder und kürzer war als bei nicht gebadeten Masernkindern.

Bäder müssen verordnet werden, wenn die Körpertemperatur wegen schwerer Infection oder in Folge von Complicationen mit entzündlichen Organerkrankungen, namentlich mit Lungenentzündung, Tage lang ungewöhnlich hoch ist und morgens 39·5° C., abends 40° C. übersteigt. Auch hier ziehen wir 2—3 laue Bäder am Tage der Anwendung von kalten Bädern vor, lassen aber die Kranken bis 30 Minuten im Bade. Hält die erhöhte Körpertemperatur trotzdem länger als 48 Stunden unverändert an, so verordne man Antifebrilia, unter welchen wir dem Phenacetin (0·5) und dem Antipyrin (2·0—3·0 auf 50·0 lauen Wassers zum Klysma), auch dem Antifebrin (0·3) wegen ihrer prompten und lang anhaltenden Wirkung gegenüber dem Chinin, der Salicylsäure, dem Kairin und Thallin den Vorzug geben.

Ist das Fieber acht Tage lang geschwunden gewesen, so mögen die Kranken aufstehen und nach weiteren acht Tagen in's Freie gehen, vorausgesetzt, dass Residuen der Krankheit nicht geblieben sind. Reste des Leidens sind mit besonderer Vorsicht zu behandeln.

Im Uebrigen eine rein symptomatische Behandlung, wie sie gegen Croup, Bronchiolitis, Pneumonie, Magen-Darmkatarrh u. s. f. üblich ist.

2. Scharlach. Scarlatina.

I. Aetiologie. Scharlach ist wie Masern eine contagiöse Krankheit. Niemand wird von Scharlach befallen, der sich nicht zuvor einer Gelegenheit zur Ansteckung ausgesetzt hat. Eine autochthone Entstehung kommt nicht vor, trotzdem sie bis auf die jüngste Zeit immer und immer wieder behauptet worden ist. Freilich ist es oft sehr schwierig, wenn nicht unmöglich, den Weg der Ansteckung mit Sicherheit ausfindig zu machen.

Um von Scharlach befallen zu werden, ist innigste Berührung mit Scharlachkranken nicht nothwendig. Es genügt dazu bereits ein Aufenthalt in demselben Raume, so dass offenbar das Scharlachgift den Kranken ständig verlässt und sich der umgebenden Luft mittheilt, — Ansteckung durch die Luft.

In anderen Fällen geschieht die Ansteckung mit Hilfe von Mittelspersonen, welche mit Scharlachkranken in Berührung kamen, desgleichen durch leblose Objecte, z. B. durch Kleider, Möbel, Spielsachen, Briefe, Nahrungsmittel, beispielsweise durch Milch u. dergl. m. Besonders hervorzuheben sind dabei zwei Dinge, einmal, dass häufig bereits eine flüchtige Berührung ausreichend ist, um eine Ansteckung zu vermitteln, und ausserdem, dass das Scharlachgift sehr grosse Haftbarkeit und Lebensenergie besitzt, so dass angeblich noch nach länger als zehn Jahren eine Ansteckung durch inficirte Gegenstände möglich erscheint. Die eben erörterten Modalitäten der Ansteckung sind wohl zweifellos als solche zu bezeichnen, welche in den meisten Fällen bei der Verbreitung des Scharlaches zur Geltung kommen.

Begreiflicherweise wird man das Gift der Krankheit auch in den Geweben, Säften, Se- und Excreten der Scharlachkranken zu vermuthen haben, so in Blut, Thränenflüssigkeit, Nasensecret, Auswurf, Epidermisschuppen, Harn und vielleicht auch im Koth. Es liegen Berichte über gelungene Impfungen mit Blut und mit dem Inhalte von Miliariabläschen auf der Haut vor, welche man zum Theil zu dem Zwecke unternahm, durch einen absichtlich hervorgerufenen Scharlach den Verlauf der Krankheit milder zu gestalten. Freilich sind nicht immer Impfversuche gelungen; namentlich gilt dies für Uebertragungsversuche mit Epidermisschuppen aus der Zeit des Desquamationsstadiums.

Es scheint, als ob Scharlach in jedem Stadium der Krankheit ansteckend ist, vielleicht am wenigsten in dem Incubationsstadium, am stärksten zur Zeit der Hauteruption, demnächst während der Hautabschuppung. Im Allgemeinen darf man daher einen Erkrankten nicht vor Ablauf der sechsten Woche und vor beendeter Abschuppung als unverdächtig ansehen und ihm den allgemeinen Verkehr mit Anderen erlauben.

Die Natur des Scharlachgiftes ist unbekannt. Man hat im Blute, im Harn und in den Epidermisschuppen nach Spaltpilzen gesucht und sie angeblich auch gefunden,

aber es ist mit Einschluss der neuesten Angaben von *Pinkus* und *Edington & Jamieson* bisher in keiner Weise gelungen, die Scharlachnatur dieser Pilze mit Sicherheit darzuthun. *Pfeiffer* will in den rothen Blutkörperchen von Scharlachkranken Plasmodien gesehen haben, die er mit denjenigen der Malaria für identisch hält (!).

Die Disposition für Scharlach ist lange nicht so verbreitet wie diejenige für Masern. Man hat dies namentlich dann trefflich verfolgen können, wenn in einem Orte gleichzeitig Masern und Scharlach herrschten, denn während namentlich Kinder auch dann von Masern befallen wurden, wenn sie eben erst Scharlach durchgemacht hatten, blieben dagegen viele von Scharlach ganz und gar verschont.

Anderseits können gewisse zufällige Umstände eine erhöhte Disposition verleihen. Dergleichen gilt für Verletzte und frisch Entbundene, namentlich für Primiparae. Man sei jedoch unter den genannten Umständen mit der Diagnose vorsichtig, weil Erytheme vorkommen — meist pyaemischer oder septicaemischer Natur —, welche leicht mit *Scarlatina* verwechselt werden.

Eine vermehrte Disposition wird auch für Taubstumme, eine verminderte für Phthisiker und Scrophulöse angegeben (?).

Aehnlich wie bei Masern scheint auch bei Scharlach eine vorübergehende Immunität vorzukommen, wenigstens lehrt die Erfahrung, dass Personen, welche mit Scharlachkranken zu thun haben, das eine Mal von der Krankheit verschont bleiben, um bei einer nächsten und scheinbar weniger günstigen Gelegenheit zu erkranken.

Eine einmalige Erkrankung verleiht meist dauernde Immunität. Freilich erleidet dieses Gesetz Ausnahmen, denn es ist bekannt, dass manche Personen in Zeiträumen von einigen Jahren bis vier Male von Scharlach betroffen wurden.

Recidive, d. h. Erkrankungen wenige Tage oder Wochen nach eben überstandener Scharlach sind ebenfalls selten. Als Pseudorecidive hat namentlich *Thomas* Vorkommnisse beschrieben, bei welchen ein Exanthem bereits wieder zum Ausbruche gelangte, bevor das zuerst aufgetretene abzuschuppen begann und das Fieber abgefallen war.

Zuweilen kommt Scharlach zugleich mit anderen Infectionskrankheiten an einer Person vor, so mit Masern, Variola, Varicellen, Abdominaltyphus, Mumps und Erysipel (*Eichhorst*).

Die meisten Menschen machen Scharlach während der Kindheit durch, doch kommen Erkrankungen bei Erwachsenen viel häufiger als bei Masern vor. Während der ersten sechs Lebensmonate ist Scharlach selten, am häufigsten begegnet man ihm während des 2.—7ten Lebensjahres. Jedoch sind auch Fälle bekannt, in welchen die Krankheit bei Neugeborenen wenige Tage nach der Geburt ausbrach, und es liegen selbst Beobachtungen über angeborenen Scharlach vor, d. h. Kinder scharlachkranker Mütter kamen mit ausgebildetem Exanthem auf die Welt. Fälle der letzteren Art bedürfen strengster Kritik, da man sie leicht mit Hauterythem verwechselt, welches Neugeborene in den ersten Lebenstagen darzubieten pflegen.

Das Geschlecht ist auf die Gefahr des Erkrankens ohne Einfluss, wenigstens in der Kindheit; für Erwachsene giebt man ein Ueberwiegen des weiblichen Geschlechtes an.

Kinder ärmerer Leute erkranken bei herrschenden Epidemien häufiger und oft auch schwerer, aber wohl nur deshalb, weil sie weniger gut von vordem Erkrankten isolirt und schlechter gehalten worden sind.

Scharlach kann überall entstehen, wohin das Scharlachgift importirt wird. Sporadische Fälle kommen in grossen Städten ständig vor. Zeitweilig geben dieselben zum Ausbruche von Scharlachepidemien Veranlassung, welche sich selbst über grosse Länderstrecken als Scharlachpandemie ausdehnen können. Scharlachepidemien pflegen sich im Vergleiche mit Masernepidemien dadurch auszuzeichnen, dass sie langsamer verlaufen, wiederholentlich Remissionen und Exacerbationen zeigen und oft in verzettelten Fällen länger als ein Jahr anhalten. An manchen Orten will man das Auftreten von Epidemien binnen bestimmter Zeiträume (4 bis 6 Jahre) beobachtet haben. Die meisten Epidemien nehmen im Herbste den Anfang, die wenigsten im Frühjahre. Die einzelnen Epidemien zeichnen sich durch sehr verschiedenen Charakter aus; bald ist Scharlach eine gutartige, bald eine der gefährlichsten und hinterlistigsten Krankheiten.

Schulen, schlechte Isolation der Erkrankten in der Familie, Nachlässigkeit bei Desinfection von Kleidern und Geräthen u. Aehn. bieten der Verbreitung der Krankheit Vorschub.

Die ersten sicheren Beobachtungen über Scharlach rühren von *Döring* in Breslau und *Winstler* in Brieg her (1627). Vielfach wurde die Krankheit mit Masern zusammengeworfen und erst in unserm Jahrhunderte scharf und consequent von ihnen getrennt.

II. Symptome. Genau so wie bei Masern, so hat man auch bei Scharlach mehrere Stadien zu unterscheiden, welche als Stadium der Incubation, der Prodrome, des Exanthemes und der Abschuppung bezeichnet werden. Im Gegensatz zu Masern drängen sich die beiden ersten Perioden der Krankheit auf einen sehr engen Zeitraum zusammen, während sich häufig die beiden nachfolgenden um so länger hinziehen.

Das Stadium incubationis lässt bei Scharlach ungewöhnlich häufig sehr verschieden lange Dauer erkennen. Als Mittelzahl dürfte man berechtigt sein 4—7 Tage anzunehmen, aber es liegen glaubwürdige Berichte vor, nach welchen es in manchen Fällen nur wenige Stunden, kaum einen halben Tag, betrug, während wieder bei anderen Kranken der Zeitraum nicht zwei und drei Wochen, sondern fast ebenso viele Monate erreicht haben soll (?).

Auch das Stadium prodromorum unterliegt vielfachen zeitlichen Schwankungen. Mitunter ist es fast auf Null geschwunden, so dass die ersten krankhaften Erscheinungen und der Ausbruch von Exanthem fast gleichzeitig beginnen, während es sich in anderen Fällen 24—48 Stunden hinzieht.

Das Stadium eruptionis hat eine Länge von vier bis sieben Tagen und wird von dem Stadium desquamationis gefolgt, welches sich etwa über zwei Wochen erstreckt. Mithin ist in uncomplicirten und nicht zu schweren Fällen die Krankheit mit dem Ende der fünften oder mit dem Anfange der sechsten Woche als beendet anzusehen.

Das Stadium incubationis verläuft in der Mehrzahl der Fälle fast bei vollkommener Gesundheit. Bei Manchen freilich stellt

sich allgemeines Krankheitsgefühl ein, ohne dass es zu bestimmten Beschwerden kommt: Appetitmangel, Unlust, Schläfrigkeit, Schwere in den Gliedern, vage Muskelschmerzen u. Aehnl. m. Mitunter treten gegen Ende der Incubationszeit leichte, oft nur abendliche, Fieberbewegungen ein.

Das Stadium prodromorum setzt nicht selten urplötzlich ein. Häufiger freilich beginnt es mit wiederholtem Frösteln als mit einem einmaligen heftigen Schüttelfroste. Die Körpertemperatur steigt sehr schnell auf 39°, 40° und selbst darüber an. Es stellen sich Brennen im Schlunde, oft auch Schluckbeschwerden ein. Die Kieferbewegungen sind empfindlich; und man findet beiderseits hinter dem Winkel des Unterkiefers intumescirte und schmerzhaft Lymphdrüsen. Die Rachengebilde erscheinen stark geröthet und die Follikel auf ihrer Schleimhaut geschwellt (Enanthem). Mitunter bekommt man, wie namentlich *Monti* hervorhob, am Anfange fleckförmige Röthungen zu sehen, welche in der Mitte der Uvula beginnen und sich dann auf den weichen Gaumen und auf die Gaumenbögen ausbreiten, aber die hintere Rachenwand unberührt lassen. Häufig drängen sich noch gastrische Störungen in den Vordergrund. Namentlich ist wiederholtes Erbrechen bemerkenswerth und zur Zeit einer gleichzeitig bestehenden Masern- und Scharlachepidemie bei der Differentialdiagnose zu verwerthen. Bei Kindern führt hochgradiges Fieber mitunter zu Delirien und Convulsionen, ohne dass diese Dinge zunächst von besonders ernster Bedeutung wären. ?

Nimmt das Stadium eruptionis den Anfang, so pflegt sich das Exanthem zuerst am Halse, in der Gegend der Warzenfortsätze und am Nacken zu zeigen, dann sich aber über den ganzen Körper auszudehnen. Im Gesicht ist es, gerade im Gegensatz zum Masernausschlag, am wenigsten deutlich ausgesprochen, da es hier theilweise durch die Fiebrerröthe verdeckt wird und namentlich pflegen sich Kinn, Mundwinkel und Nasengegend in Folge eines localen Gefässkrampfes durch intensive Blässe auszuzeichnen. Rücken- und Brustfläche sind meist besonders hochgradig betroffen. Auf den Extremitäten erscheinen in der Regel die Streckseiten stärker verändert als die Beugeflächen, ausgenommen Hand- und Fusrücken. Bei kleinen Kindern kann man sich unschwer überzeugen, dass auch der behaarte Kopf mit Exanthem bedeckt ist. Mitunter ist der Ausbruch des Exanthemes von leichtem Prickeln und Jucken in der Haut begleitet. Auch schwellen oft die peripheren Lymphdrüsen an.

Aeltere Aerzte betonten den Geruch der Hautausdünstung nach verschimmeltem Käse oder nach Käfigen in Menagerien, doch ist uns Jüngeren ein so feines Geruchsvermögen abhanden gekommen.

Das Scharlachexanthem beginnt in Gestalt feinsten, tief- oder scharlachrother Fleckchen, so dass die Haut wie gesprenkelt und bespritzt erscheint. Sehr schnell schliessen sich gewissermaassen an diese Centralherde periphere weniger rothe Zonen an. Die Flecken sind so dicht neben einander gelegen, dass ihre peripheren Zonen mit einander verschmelzen, und nimmt die Haut meist eine diffuse lebhaft frischrothe Farbe an, in welcher sich aber immer feinste dunkle rothere Pünktchen bemerkbar machen. Die Haut gewinnt dabei

an Turgor und wird stellenweise leicht ödematös, so dass es beispielsweise zu Verkleinerung der Augenlidspalte in Folge von Lid-ödem kommt. Zuweilen sind dem Auftreten eines Scharlachexanthemes wenige Stunden zuvor Erytheme flüchtiger Natur vorausgegangen. Das Exanthem dehnt sich in der Regel sehr schnell von der Halsgegend über den ganzen Rumpf aus; häufig sind dazu nicht mehr als 12—24 Stunden erforderlich, ja! mitunter tritt es eigentlich überall fast gleichzeitig auf. Man benennt Fälle, in welchen das Exanthem die eben geschilderten Eigenschaften darbietet, als *Scarlatina laevigata*.

Uebt man auf die scharlachgeröthete Haut Druck aus, so erblasst dieselbe anfänglich vollkommen, und da, wo Hauthaemorrhagien bestehen, tritt begreiflicherweise bei Druck keine Veränderung ein. Späterhin bleibt nach Druck ein gelblicher, schliesslich selbst ein haemorrhagisch-schmutziger Farbenton zurück, zum Zeichen dafür, dass sich zur anfänglich einfachen Hauthyperaemie Exsudation und Diapedese von rothen Blutkörperchen hinzugesellt haben. Trotz der vorhandenen Hauthyperaemie haben die Gefässwände ihre Erregbarkeit nicht nur bewahrt, sondern es erscheint dieselbe eher gesteigert. Führt man nämlich mit dem Fingernagel oder mit irgend einem anderen harten Gegenstande über die Haut, so erblasst sie für einige Zeit an der gereizten Stelle, und man ist im Stande, Zeichen und Schriftzüge auf die Haut hinzuwerfen. Uebrigens liegt darin nichts für Scharlach Specificisches.

Am zweiten und dritten Tage nach begonnener Eruption pflegt das Exanthem am ausgebildetsten zu sein, sogenanntes Blüthestadium, Stadium floritionis. Zuweilen kommen, namentlich von der Höhe des Fiebers abhängig, mehrfache Schwankungen in der Intensität der Hautröthe vor. Auch ist man im Stande, durch warmes Bedecken den rothen Farbenton der Haut künstlich zu steigern.

Ausser der Hautveränderung kommt in uncomplicirten Fällen von Scharlach namentlich das Verhalten der Rachengebilde, der Zunge und der Körpertemperatur in Betracht.

Mit dem Auftreten des Exanthemes nehmen Schlingbeschwerden und in Uebereinstimmung damit Röthung der Rachengebilde an Intensität, letztere meist auch an Extensität, zu. Vom Rachen aus kann sich die Entzündung auf die Schleimhaut der Wangen und Lippen fortgepflanzt und hier zu brennenden Empfindungen Veranlassung gegeben haben. Schwellung der entzündeten Gebilde fehlt meist ganz oder ist jedenfalls sehr gering; häufiger schon macht sich vermehrte Secretion bemerkbar. Die Röthe wird mehr dunkel- oder blauröth. Auch erkennt man stellenweise kleine Blutaustritte. Vielfach sind die Follikel der Schleimhaut geschwellt und ragen als feinste Knötchen über das Schleimhautniveau hervor.

An der Zunge tritt zunächst auffällige Röthung der Ränder und der Spitze ein, während der grössere Theil der Oberfläche einen grauen oder graugelblichen, mehr oder minder dicken Belag zeigt. Nur die intumescirten Papillae fungiformes ragen vielfach aus letzterem als frischrothe unbedeckte Knöpfchen hervor. In wenigen Tagen stösst sich der Belag mehr und mehr ab, so dass eine vollkommen reine und auffällig rothe Zungenfläche zum Vorschein kommt.

Die starke Schwellung der Zungenpapillen macht die Oberfläche warzig und höckerig, und man hat daher ihr Aussehen nicht unpassend als Himbeer- oder Katzenszunge, schlechtweg als Scharlachzunge, bezeichnet. Meist hat das Volumen der Zunge zugenommen, wie man namentlich an den durch die Zähne hervorgerufenen Eindrücken am Zungenrande zu erkennen vermag.

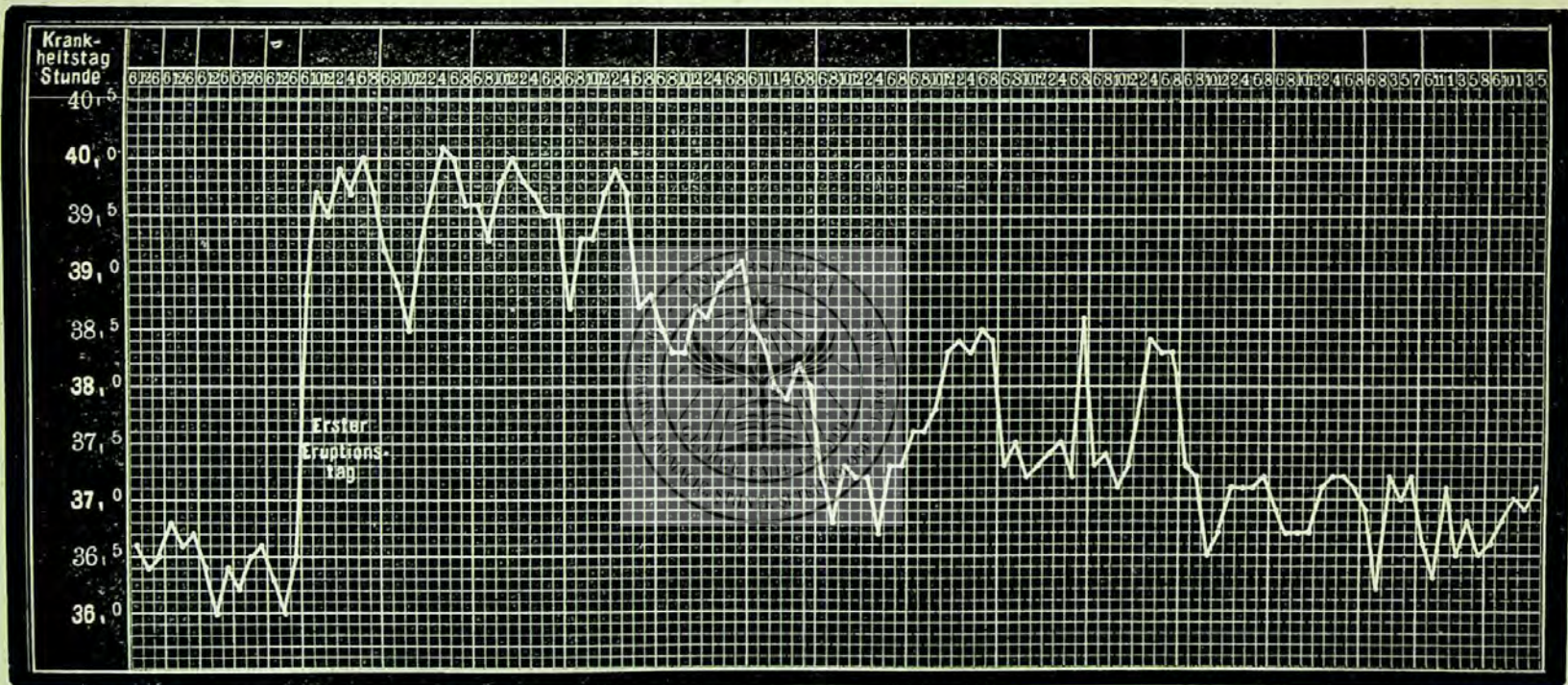
Die Körpertemperatur steigt mit dem Ausbruche des Exanthes noch mehr; Temperaturen von über 40° C. sind die Regel. Der Puls macht oft mehr als 140 Schläge. Erst gegen Ende der ersten Krankheitswoche nimmt die Temperatur mehr und mehr ab; ein plötzlicher und kritischer Abfall wie bei Masern kommt meist nicht vor (vergl. Fig. 25). Treten Complicationen ein, so hält die Steigerung der Körpertemperatur unter Umständen Wochen lang an, aber auch ohne nachweisbare Complicationen kommen hartnäckige Nachfieber vor (Blutinfektion mit Streptococcen?).

Den eben aufgezählten Symptomen gegenüber treten alle übrigen in den Hintergrund. Eingenommensein des Kopfes, Kopfschmerz und Delirien sind nichts Seltenes. Während der Appetit mangelt, ist das Durstgefühl meist gesteigert. Aufstossen und wiederholtes Erbrechen sind häufige Symptome. Der Stuhl ist meist angehalten. Harn sparsam, mit den Eigenschaften des Fieberharnes; oft Eisenchloridreaction. *Brieger* führt hohen Phenolgehalt an. Zuweilen finden sich febrile Geräusche (systolische) am Herzen. Auch ist mitunter leichte Intumescenz der Milz und selbst der Leber nachweisbar.

In der Regel erblassen diejenigen Hautstellen am frühesten, welche zuerst von Exanthe betroffen worden waren, und sehr rasch schliesst sich an das Stadium eruptionis das Desquamations- oder Abschuppungsstadium an. Die Haut am Halse und im Gesichte, späterhin auch diejenige auf Rumpf und Extremitäten bekommt gewissermaassen Rissstellen; es heben sich Epidermisschuppen auf ihr ab, welche am Gesicht und an den schwitzenden Stellen des Rumpfes kleinschuppig und kleienförmig, ähnlich wie bei Masern, zu sein pflegen — Desquamatio furfuracea, während sie sich an den Extremitäten, vor Allem an Händen und Füßen, in Gestalt von grossen Fetzen — Desquamatio membranacea s. lamellosa zeigen, so dass die Kinder mitunter die Haut im Zusammenhang von den Fingern wie eine Art von Handschuh abstreifen. Zuweilen bilden sich kleine Erhebungen auf der Haut, ähnlich inhaltsleeren Bläschen, von welchen die weitere Abschuppung vor sich geht. Das Gefühl der wiedergekehrten Gesundheit empfinden die Kranken sehr bald, nachdem das Fieber geschwunden ist, und nur mit Mühe ist man meist im Stande, zur Zeit der Abschuppung die Patienten im Zimmer zurückzuhalten.

Der eben geschilderte typische Verlauf des Scharlaches kann durch mannigfaltige Anomalien, namentlich aber durch vielfältige Complicationen und Nachkrankheiten verändert sein, und man wird nur wenige Krankheiten ausfindig machen können, welche gleich dem Scharlache eine so gewaltige Vielgestaltigkeit darbieten.

Rücksichtlich der Scharlachanomalien kommen zunächst Verschiedenheiten in der Form des Exanthes in Betracht, Dinge freilich von meist untergeordneter Bedeutung. So bezeichnet man



Temperaturcurve bei mittelschwerem Scharlach eines 23jährigen Mannes.

(Die Ansteckung fand am 28. Juni 1889 Mittags statt; keine Prodrome; Ausbruch des Exanthes am 5. Juli 1889, also am 7. Tage nach erfolgter Infection.) (Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

als *Scarlatina papulosa* solche Fälle, in welchen die Follikel der Haut stark geschwellt sind und der scarlatinösen Hautfläche ein vielhöckeriges Aussehen verleihen. Mitunter kann man dasselbe besser mit dem Finger fühlen, als mit dem Auge erkennen. Schwellungen geringeren Grades kommen übrigens sehr häufig vor und sind auf Stirn, Hand- und Fussrücken fast regelmässig zu finden. *Scarlatina miliaris* kennzeichnet sich dadurch, dass auf der erkrankten Haut feinste Bläschen mit klarem, alkalisch reagirendem Inhalte aufschliessen. Das Auftreten dieser Scharlachform wird durch starke Schweisse begünstigt, zeigt sich jedoch auch unabhängig davon und als Folge einer sehr lebhaften Exsudation zwischen Rete Malpighi und Epidermis. Zuweilen nehmen die Bläschen beträchtlichen Umfang an und erreichen die Grösse von Blasen, was man als *Scarlatina vesiculosa* s. *pemphigoidea* benannt hat. Endlich ist noch der *Scarlatina haemorrhagica* zu gedenken, bei welcher es zu Blutaustritten unter die Haut kommt, Dinge von sehr übler Bedeutung, wenn zu gleicher Zeit Blutungen aus Mund, Nase, Magen, Darm, Uro-Genital- und Respirationsorganen erfolgen. Zuweilen ist das Scharlachexanthem nicht diffus über der Haut ausgebreitet, sondern stellt ähnlich dem Masernexanthem umschriebene hyperaemische Flecken dar, *Scarlatina variegata*. In der Regel kommen einzelne der aufgezählten Formen des Exanthemes neben einander vor. Zuweilen machen sich Abweichungen in dem Auftreten und in der Ausbreitung des Exanthemes bemerkbar. Die Scharlachröthe zeigt sich vielleicht zuerst am Rumpfe und auf den Extremitäten, oder es bleiben einzelne Körperstellen ganz von Exanthem verschont. Auch bei dem Vorgange der Abschuppung kommen nicht selten Verschiedenheiten vor. So findet häufig eine mehrfache Abschuppung an ein und derselben Hautstelle statt. Oder es beschränkt sich die Abstossung nicht allein auf die Epidermis, sondern sie betrifft zum Theil auch Nägel und Haare. Mitunter ist sie gering und kaum angedeutet, was namentlich für die trockene und runzelige Haut alter Leute gilt.

Es muss hier noch der fragmentarischen Scharlachformen gedacht werden. Dahin gehört die *Angina scarlatinosa sine exanthemate*, d. h. Entzündung der Rachengebilde, welche durch Ansteckung an einem Scharlachkranken hervorgerufen wurde, bei welcher es zu Exanthem auf der Haut nicht kommt, die aber wiederum auf Andere übertragbar ist und an diesen Entzündung des Rachens und Scharlachexanthem erzeugt. Trotz fehlendem Exanthem soll sich Hautabschuppung einstellen. Mitunter trifft gewissermaassen das Umgekehrte zu, *Exanthema sine angina scarlatinosa*.

Leichtenstern hat neuerdings die Anschauung vertreten, dass zur *Scarlatina fragmentaria* auch gewisse Nephritisformen gehören. Er ist der Ansicht, dass sich zur Zeit von Scharlachepidemien und unter dem unmittelbaren Einflusse des Scharlachgiftes Nierenentzündungen ohne Exanthem und Angina ausbilden, von welchen aus eine weitere Ansteckung mit ausgebildetem Scharlach vor sich gehen kann. Ja! man hat Parotitis, Magen-Darmentzündung und einfache Fieberzustände als fragmentarische *Scarlatina* beschrieben.

Andere Scharlachanomalien beziehen sich auf die Dauer der einzelnen Krankheitsstadien. Mitunter ist Scharlach eine so flüchtige Krankheit, dass es zunächst mit Fieber von wenigen Stunden, mit einer flüchtigen Hautröthe und mit unbedeutenden

Schlingbeschwerden abgemacht ist. Uebrigens ist damit nicht gesagt, dass nicht derartige schnell verlaufende Fälle doch noch späterhin zu ernstern Nachkrankheiten führen, namentlich zu acuter Nephritis. Nicht zu selten bekommt man wassersüchtige Kinder mit Zeichen von Nierenentzündung zu behandeln, welche scheinbar spontan entstand, der aber bei genauem Zufragen einige Zeit zuvor eine flüchtige Hautröthe mit nachfolgender Abschuppung der Haut vorausgegangen war.

In anderen Fällen dehnen sich die einzelnen Krankheitsstadien ungewöhnlich lang aus. Haben wir doch früher bereits darauf hingewiesen, wie ausserordentlich grossen Schwankungen die Dauer des Incubationsstadiums unterliegt. Genau dasselbe kann sich für die übrigen Krankheitsperioden wiederholen. So kennt man beispielsweise Fälle, in welchen sich die Desquamation Monate lang hinzog.

Ausser der Dauer der Krankheit kommen Abweichungen in der Intensität der Symptome vor, wobei namentlich das Fieber — subfebrile und afebrile Fälle bei sonstigen ausgebildeten Symptomen — ein sehr wechselndes Verhalten zeigt. Mitunter beobachtet man Fieber mit Typus inversus (Remission abends, Exacerbation morgens). Auch kommt es vor, dass ein Nachfieber von zwei Wochen und von noch längerer Dauer zurückbleibt, ohne dass man an den einzelnen Organen Complicationen nachzuweisen vermag (Blutinfektion?).

Zuweilen setzt Scharlach von Anfang an mit so hoher — hyperpyretischer — Körpertemperatur ein, dass die Erkrankten nicht nur in Delirien und Convulsionen verfallen, sondern binnen wenigen Stunden durch Herzlähmung in Folge von Ueberhitzung zu Grunde gehen, noch ehe es zum Ausbruche von Exanthem gekommen ist. Auch im weiteren Verlaufe eines Scharlaches kann die Körpertemperatur eine lebensgefährliche Höhe erreichen. Aehnlich wie bei Masern kann unter solchen Umständen das Krankheitsbild typhösen Charakter annehmen (Benommensein, trockene Zunge, fuliginöse Lippen, Meteorismus, Durchfall).

In manchen Fällen scheint frühzeitiger Tod noch vor Ausbruch des Exanthes mit einer besonders schweren Infection in Zusammenhang zu stehen, ohne dass eine ungewöhnlich hohe Temperatur besteht. Auch dann tritt er oft unerwartet und plötzlich ein.

Unter den Complicationen des Scharlaches nehmen um ihrer Häufigkeit und Wichtigkeit willen Diphtherie, Nephritis, Endocarditis und Gelenkentzündung den ersten Platz ein.

Rachendiphtherie gehört in manchen Scharlachepidemien fast zur Regel und fordert vielfach zahlreichere Opfer als die Grundkrankheit selbst. Mit Recht hat neuerdings *Heubner* betont, dass die Hauptgefahr der Scharlachdiphtherie darauf hinausläuft, dass sie zu einer acuten oder subacuten allgemeinen Sepsis führt, wahrscheinlich dadurch, dass sie dem Eindringen von Streptococcen in die allgemeine Blutbahn sehr günstige Gelegenheit darbietet.

In manchen Fällen entwickelt sich Scharlachdiphtherie erst nach Ausbruch des Exanthes aus einer einfachen Angina, während sie in anderen von vornherein bereits zur Zeit der Prodrome besteht. Es ist durchaus nicht nöthig, dass sie sich zunächst durch besonders schwere Symptome bemerkbar macht, woher man sie in ihren Anfängen häufig nur

dann erkennt, wenn man sie aufsucht. Sie kann die einfache Angina scarlatinosa auch insofern vertreten, als manche Fälle von Scarlatina sine exanthemata sich als Diphtheria scarlatinosa sine exanthemate darstellen. Vielfach wird sie zum Ausgangspunkte von sehr gefährlichen anderen Complicationen.

Nicht selten breitet sie sich auf die Schleimhaut der Nase aus. Die Kinder bieten anfangs die Erscheinungen eines acuten Schnupfens dar und klagen über Verstopfung der Nasengänge und über Brennen in der Nase, dann zeigt sich spärliches, meist seröses Secret, schliesslich sickert fast beständig eine stinkende, hellbräunlichrothe und sanguinolente Jauche aus den Nasenöffnungen heraus, und es wird damit offenbar, dass der vermeintliche Schnupfen nur Vorläufer einer Nasendiphtherie war. Die Nasenöffnungen und Oberlippe werden von den diphtherischen Absonderungsproducten gereizt, es bilden sich Erytheme und Excoriationen, und oft schwillt die Oberlippe stark an. In besonders ungünstigen Fällen kann es zu tiefen Zerstörungen auf der Nasenschleimhaut mit Necrose an den Knochen der Nase kommen.

Wie auf die Nasenschleimhaut, so vermag die diphtherische Erkrankung auch auf die Schleimhaut der Tuba Eustachii und der Paukenhöhle überzugreifen, und man hat hier bei Sectionen wiederholentlich diphtherische Auflagerungen nachgewiesen. Ohrensausen, Schwerhörigkeit, heftigste Schmerzen im Ohre und meist Steigerung der Körpertemperatur schliessen sich an derartige Vorgänge an, weiterer Veränderungen, wie Eiterbildung, Durchbruch des Eiters durch das Trommelfell, Sinusthrombose, Meningitis, Hirnabscess, unstillbarer Blutungen u. Aehn., zunächst nicht zu gedenken.

Nur ausnahmsweise pflanzt sich die diphtherische Veränderung auf Kehlkopf, Trachea und selbst auf die Bronchien fort.

Oefter dagegen tritt Entzündung der submaxillaren Lymphdrüsen und des umgebenden Halszellgewebes hinzu; es kommt zu den Erscheinungen einer Angina Ludovici. Auch Parotis und Submaxillardrüse sind mitunter in den Process hineingezogen. Die Unterkinngegend bis gegen den Warzenfortsatz der Schläfenbeine hinauf ist intumescirt, hart, heiss und schmerzhaft. Oft besteht anfänglich auffällige Blässe der überdeckenden Haut. Kommt es zur Eiterung, und schiebt sich der Eiter an, durch die Haut durchzubrechen, so wird letztere teigig-weich und geröthet. Oft entleeren sich mit dem Eiter gangraenöse Gewebsetzen, indem es in Folge von zu starker Compression seitens des entzündeten Gewebes zur theilweisen Unterbrechung der Blutbewegung und im Anschlusse daran zu Gewebnecrose kam. Mitunter finden Eitersenkungen in das Mediastinum oder in die Pleura- und Pericardialhöhle mit consecutiver eiteriger Entzündung statt. Auch kann durch Arrosion grosser Halsgefässe eine tödtliche Blutung hervorgerufen werden.

Die Ansichten über den Zusammenhang zwischen Rachendiphtherie und Scharlach sind getheilt; es handelt sich wesentlich darum, ob Scharlach nur eine gewisse Praedisposition für eine Erkrankung an Diphtherie abgiebt, oder ob die Diphtherie — so zu sagen — ein unmittelbarer Ausfluss des Scharlachgiftes an den Rachengebilden ist. Im letzteren Falle würde man anzunehmen haben, dass Scharlachdiphtherie mit primärer Diphtherie nur äusserlich ähnlich, ihrem eigentlichen Wesen nach verschieden ist. Seitdem Löffler bei Scharlachdiphtherie dieselben Mikroorganismen wie bei primärer Rachendiphtherie nachgewiesen hat, scheint zwar erstere Annahme die berechtigtere, doch betont Heubner, dass die Löffler'schen Diphtheriepilze, die sehr verbreitet sind, auch erst secundär in die durch das Scharlachcontagium necrotisch veränderten Mandeln gedrungen sein könnten. Freilich hat man nicht ohne Grund darauf hingewiesen, dass sich Scharlachdiphtherie von primärer Diphtherie klinisch dadurch auszeichnet dass sie ungewöhnlich selten auf die Respirationsorgane übergehe und noch seltener diphtherische Lähmungen hinterlasse. Auch hat man anatomische Unterschiede finden wollen (Heubner: Demme). Heubner macht u. A. darauf aufmerksam, dass bei

Scharlachdiphtherie die Membranen dünner seien, dass unter ihnen abgestorbenes Epithel nachweisbar sei, und dass sich fibrinöse Abscheidungen tief in die Submucosa verfolgen liessen.

Mit den Veränderungen in den Nieren verhält es sich ähnlich wie mit der Scharlachdiphtherie; sie sind in manchen Epidemien ungewöhnlich häufig, fast regelmässig und in anderen sehr selten. Ein Zusammenhang mit der Höhe des Fiebers, mit der Intensität des Exanthemes und mit Scharlachdiphtherie lässt sich nicht immer nachweisen. Früher war man geneigt, einem zu frühen Verlassen des Bettes und des Krankenzimmers schädliche Einflüsse zuzuschreiben, was offenbar — wenn überhaupt — nur sehr selten zutrifft, da man trotz aller Vorsicht der Ausbildung von Nierenerscheinungen nicht vorbeugen kann.

Als leichteste Form der Nierenveränderungen hat man transitorische Albuminurie geringeren Grades zu betrachten, welche bald von dem Fieber, bald von der bestehenden Infection, bald endlich von beiden Factoren zu gleicher Zeit abhängig ist. Fälle derart stellen sich meist in den ersten Tagen der Krankheit ein und schwinden schnell ohne ernstere Folgen, wenn Fieber und Exanthem gewichen sind. Man kann sie gewissermaassen als Frühalbuminurie des Scharlaches bezeichnen.

Schon ernster gestalten sich die Dinge, wenn reichliches Vorkommen von Epithelien der Harncanälchen im Harnsedimente einen lebhaften Abstossungs-, gewissermaassen einen Abschuppungsprocess in den Nierenwegen beweist. Daneben können sich fibrinöse und mit Nierenepithelien mehr oder minder vollkommen bedeckte Nierencylinder finden. Mitunter sind letztere auffällig lang, platt, bandartig, gedreht und an den Enden zerfasert; sogenannte Cylindroide (Thomas). Diese Vorgänge bestehen bald selbstständig für sich und werden nur bei sorgfältiger und wiederholter Untersuchung des Harnsedimentes erkannt oder sie verbinden sich mit Albuminurie. Sie können im ersteren Falle sehr schnell rückgängig werden, oder sie stellen Vorläufer einer acuten Nephritis dar. In manchen Fällen will man vornehmlich Nierencylinder, aber keine Epithelien aus den Harncanälchen beobachtet haben. Wiederholentlich sind daneben Spaltpilze im Harn beschrieben worden; auch auf den Nierencylindern hat man Schizomyceten beobachtet.

Symptome einer acuten Nephritis stellen sich oft ziemlich plötzlich ein. Meist zeigen sie sich zwischen dem Beginne der dritten und dem Ende der sechsten Krankheitswoche, selten früher, noch seltener später. Der Urin wird sparsam, blutig, stark albuminhaltig und sedimentreich. Mitunter besteht Stunden oder Tage lang vollkommene Anurie. Dazu kommen häufig Symptome von Uraemie, welche, wenn man der Diurese nicht eine genügend eingehende Aufmerksamkeit zugewandt hat, mitunter überhaupt erst das Augenmerk auf die Veränderungen im Harn hinlenken. Zuweilen hat man bei Anurie Urhidrosis beobachtet, wobei der Harnstoff gewissermaassen durch den Schweiss einen Ausweg aus dem Blute nach aussen suchte und nach Verdunstung des Schweisses in Gestalt eines feinen, weissen krystallinischen Beschlages auf der Haut zurückblieb. In manchen Fällen geben Oedeme das erste Alarmzeichen für Nephritis ab. Ja! es können dieselben zu einer Zeit auftreten, in welcher der Harn noch frei von Eiweiss ist. Uebrigens hat man mehrfach beobachtet, dass manchmal trotz nachweislich bestehender Nephritis Perioden vorkommen, in welchen sich der Harn vorübergehend eiweissfrei

zeigte, vielleicht, weil einzelne Abschnitte der Nieren noch normal functionirten und die erkrankten vorübergehend ihre Secretionsthätigkeit vollkommen einstellten. In manchen Fällen nimmt die bereits gesunkene Körpertemperatur mit Eintritt einer Nephritis wieder zu; auch kommt häufig Pulsverlangsamung vor.

Manche Autoren nehmen an, dass die Nieren niemals bei Scharlach völlig frei bleiben; so dass man etwaige Veränderungen nicht immer als Complicationen der Krankheit bezeichnen darf. Wir selbst stimmen dem nicht bei, müssen aber zugeben, dass sich darüber nicht gut eine Entscheidung treffen lässt, da ganz sicher Fälle vorkommen, in welchen man nach dem Verhalten des Harnes unversehrte Nieren erwarten sollte, während die Section recht beträchtliche Veränderungen aufdeckt.

Der aetiologische Zusammenhang zwischen Nephritis und Scharlach ist nicht mit Sicherheit bekannt. Manche Autoren meinen, dass die Nieren das Scharlachgift aus dem Organismus mit dem Harn herauszuschaffen hätten, und dass dabei in den Nierenwegen entzündliche Veränderungen entstünden. Andere machen auf den Zusammenhang zwischen Erkrankungen der Haut und Nieren aufmerksam, der sich auch unter anderen Umständen kundgibt. Noch andere stellen die Nephritis fast auf gleiche Stufe mit dem Exanthem und der Scharlachangina und halten die Nierenentzündung für keine Complication, sondern für eine Primärerkrankung bei Scharlach.

Fuhel-Rénoy beschrieb neuerdings einen Fall von Anurie bei Scharlach, welcher am siebenten Tage tödtlich endete. Bei der mikroskopischen Untersuchung der Nieren fand man ausgedehnte Pilzembolien in den Gefässschlingen der *Malpighi'schen* Knäuel; im Uebrigen erschienen die Nieren unversehrt. Ähnliche Befunde sind auch von anderen Autoren berichtet worden.

Endocarditis ist keine seltene Complication von Scharlach, ja! für das Kindesalter gilt, dass die meisten Herzklappenfehler mit Scharlach-Endocarditis in Zusammenhang stehen. Meist führt Endocarditis zu einer Schlussunfähigkeit der Mitralklappe. Zuweilen nimmt die Endocarditis die Eigenschaften einer Endocarditis ulcerosa an, welche zu zahlreichen embolischen Veränderungen in den verschiedensten Organen führt.

Sehr viel seltener als die bisher besprochenen Complicationen stellen sich Gelenkentzündungen ein. Dieselben treten mitunter auf der Höhe der Krankheit auf, häufiger nach Ablauf des Exanthemes. Besonders oft betroffen sind die kleinen Gelenke der Finger, seltener finden sich auch die grossen Extremitätengelenke erkrankt. Mitunter äussern sich die Veränderungen vorwiegend in Schmerz, in anderen Fällen dagegen gesellen sich Intumescenz, Röthung der Haut und gesteigerte Wärme hinzu. Das Bild gleicht vielfach den Gelenkveränderungen bei acutem Gelenkrheumatismus; auch können wie bei letzterem die Gelenkveränderungen springen und wechseln, obschon dies selten ist. In anderen Fällen gestaltet sich der Verlauf mehr chronisch. Meist handelt es sich um einen serösen Gelenkerguss, doch wandelt sich derselbe mitunter in einen eiterigen um.

Betont sei, dass sich mitunter eiterige Gelenkentzündung bei Scharlach in Folge von pyaemischen Zuständen oder im Anschluss an einen Durchbruch von periarticulären Abscessen ausbildet.

Bahrdt & Heubner konnten neuerdings in dem Gelenkeiter Coccen in kettenförmiger Anordnung nachweisen, die sich auch in den diphtherischen Auflagerungen der Mandeln, im retropharyngealen Eiter und im Blute wiederfanden, wahrscheinlich *Streptococcus pyogenes Rosenbach*. Uebrigens hat *Bockai* schon vordem ähnliche Erfahrungen bekannt gegeben.

Ausser den Gelenken können auch die Sehnenscheiden entzündlich erkranken.

Die Zahl der möglichen Complicationen bei Scharlach ist eine sehr grosse, und es würde fast zwecklos sein, dieselben hier annähernd vollständig aufzählen zu wollen.

Wir werden uns damit begnügen, die wichtigsten und häufigsten anzuführen. Es handelt sich dabei um Entzündungserscheinungen, die wohl durch Secundärinfection mit Entzündung erregenden Spaltpilzen bedingt sein dürften. Besondere Verdienste um die Begründung dieser Anschauung haben sich *A. Fränkel & Freudenberg* erworben, denen es gelang, aus den verschiedensten Organen von Scharlachkranken *Streptococcus pyogenes Rosenbach* zu gewinnen.

Meningitis gehört zu den selteneren Complicationen der Krankheit. Zuweilen hat man Hemiplegie und Aphasie beobachtet, auch Tetanie (*Schotten, Loeb*).

In der Mehrzahl der Fälle bleiben die Augen verschont. Zuweilen findet man leichten Conjunctivalkatarrh. Als ernstere Complicationen sind Diphtherie, Keratitis, Keratomalacie, Hypopionkeratitis und Iritis zu nennen. Auch hat man vereinzelt Chorioiditis und Neuro-Retinitis beschrieben. Bei scarlatinösen Uraemischen sind plötzliche Amaurosen bei erhaltener Pupillenreaction, mitunter auch die Veränderungen einer Retinitis brightica beobachtet worden. Besserten sich die uraemischen Symptome, so schwand auch in Tagen oder Wochen die Amaurose.

Störungen am Gehörorgan sind häufig. Schwerhörigkeit und Ohrensausen können mit einfacher Angina scarlatinosa in Zusammenhang stehen als Folge von Verschluss der Tuba Eustachii. Ernster stehen die Dinge, wenn diphtherische oder eiterige Entzündungen in der Paukenhöhle angefaßt werden.

Die diphtherischen Veränderungen der Nase fanden bereits früher Erwähnung.

Mit der früher besprochenen Scharlachangina und Scharlachdiphtherie sind die Erkrankungen des Rachens beim Scharlach noch nicht erschöpft. Von untergeordneter Bedeutung sind oberflächliche Erosionen, welche aus einem Zerfalle von geschwellten Schleimhautfollikeln hervorgehen. Schon ernster stehen die Dinge, wenn es zu einer parenchymatösen Entzündung der Mandeln kommt, mit Bildung von Abscess. Heftiger Schmerz, hohes Fieber und Athmungsbeschwerden wegen starker Schwellung der Rachengebilde und selbst des Kehlkopfenganges peinigen die Kranken; auch kann dadurch Erstickungsgefahr erwachsen, dass sich der Abscess während des Schlafes öffnet und seinen Inhalt in den Kehlkopf hinabfließen lässt. Mitunter bildet sich Gangraen am Rachen aus, welche weit um sich greifen und durch Consumption der Kräfte oder durch Arrosion grösser Gefässe den Tod herbeizuführen vermag.

Aphthöse Prozesse auf der Mundschleimhaut sind bedeutungslos. Noma kommt seltener als bei Masern vor.

Erkrankungen am Respirationsapparat sind beträchtlich seltener als bei Masern, so Heiserkeit der Stimme, Rauigkeitsgefühl im Halse oder unter dem Sternum, und Husten, kurz die Erscheinungen eines Katarrhes der Kehlkopf- oder Tracheo-Bronchialschleimhaut. Des Vorkommens von Diphtherie des Kehlkopfes und der tieferen Luftwege — fortgepflanzt vom Rachen — wurde schon früher gedacht. Zuweilen bekommt man es mit Erscheinungen von Glottisödem zu thun, welche bald mit Nephritis und Uraemie, bald mit entzündlichen Veränderungen in der Nähe des Kehlkopfenganges in Verbindung stehen, z. B. mit Angina Ludovici oder mit phlegmonöser Amygdalitis. Katarrhalische und fibrinöse Pneumonie sind im Ganzen seltene Vorkommnisse, noch mehr begreiflicher Weise Lungenbrand und Lungenabscess.

Nicht zu selten stellen sich Entzündungen an den serösen Häuten ein, am häufigsten an der Pleura, am seltensten am Peritoneum. Meist sind selbige eiteriger Natur.

Bei nephritischen Scharlachkranken bilden sich mitunter auffällig schnell Zeichen von Hypertrophie des Herzmuskels aus. Auch beobachtete ich mehrfach im Verlauf von Scharlach rasches Erscheinen und Verschwinden von Dilatation des Herzmuskels.

Mitunter stellt sich hartnäckiger und bedrohlicher Durchfall ein, welchem dysenteriformer Charakter eigenthümlich sein kann.

Vereinzelt hat man Haemoglobinurie beschrieben. Auch liegen Angaben über Melliturie vor.

An den Genitalien sind seröse, eiterige und blutige Ausflüsse, Abscess, Gangraen und Diphtherie und ausserdem Entzündung des Hodens beschrieben worden. *Depasse* beobachtete neuerdings acute Hydrocele.

Seitens der Haut ist noch als Complication zu erwähnen, dass die Abschuppung mitunter so lebhaft und so tief vor sich geht, dass excoriirte und blutende Hautflächen zum Vorschein kommen. Selten bildet sich Gangraen der Haut oder einzelner Gliedmassen.

Das Gebiet der Complicationen lässt sich von demjenigen der Nachkrankheiten des Scharlaches nicht scharf trennen, weil letztere häufig unmittelbar aus ersteren hervorgehen.

In manchen Fällen bleibt allgemeines Siechthum zurück; die Reconvalescenten erscheinen dauernd geschwächt, selbst die geistige Frische hat gelitten und es kommt leicht zu Erkrankungen der Athmungsorgane oder des Darmtractes, welche dem Leben ein Ziel setzen. Mitunter sah man einige Zeit nach überstandem Scharlach Purpura simplex oder Blutfleckenkrankheit auftreten, welche in einem von *Henoch & Cohn* mitgetheilten Falle zum Tode führte. Manche Kranke haben fortan mit chronischen Hautausschlägen zu kämpfen, wohin wir auch die chronische Furunculose rechnen. *Wollenberg* sah nach sehr starker Abschuppung der Haut Albinismus der Haut und Haare entstehen.

Mitunter stellen sich nach überstandem Scharlach Erscheinungen von tuberculöser Erkrankung in den Lungen, Lymphdrüsen, Knochen oder Gelenken, seltener auf den Meningen ein.

Häufig hängen Störungen des Gehörs mit vorausgegangenem Scharlach zusammen. War die Erkrankung doppelseitig und betraf sie Kinder in den ersten Lebensjahren, so kann Taubstummheit daraus hervorgehen. Ausgedehnte Zerstörungen am Felsenbeine bedingen mitunter Facialislähmung. *Förster* gedenkt einer Beobachtung, in welcher Scharlach doppelseitigen Verlust des Gehörsvermögens, doppelseitige Facialislähmung und mit dieser zusammenhängend doppelseitige Verschwärung der Hornhaut mit beiderseitiger Erblindung im Gefolge hatte.

Aber es kommen auch direct bleibende Veränderungen am Auge vor, wie bereits früher einmal angedeutet wurde.

Mitunter beobachtet man nach Scharlach accommodative Asthenopie.

Zuweilen stellen sich wie bei anderen Infektionskrankheiten Lähmungen ein. Dieselben zeigen bald neuritischen, bald spinalen oder cerebralen Charakter; auch hat man bei rechtsseitiger cerebraler Lähmung mehrfach Aphasie beobachtet. Wiederholentlich hatten sich vor dem Eintritte der Hemiplegie und Aphasie uraemische Symptome gezeigt. Auch hat man nach Scharlach Chorea entstehen gesehen.

Gelenkeiterungen können Ankylose bedingen.

Herzklappenfehler sind relativ häufige Nachkrankheiten.

Die Nierenveränderungen werden in der Mehrzahl der Fälle, falls sie nicht durch Uraemie tödteten, wieder rückgängig. Uebergänge in chronische Nephritis sind selten.

Ich beobachtete in einem Falle bei einem 16jährigen Mädchen die allmälige Entwicklung einer chronischen parenchymatösen Nephritis und behandelte einen 20jährigen Studenten der Rechte, welcher sich vor 1½ Jahren ein Nierenleiden durch Scharlach zuzog und an ausgebildeten Symptomen von Schrumpfniere litt.

Zinn beschrieb eine Beobachtung von längere Zeit während Melliturie.

Aus der vorausgehenden Schilderung erhellt, dass dem Scharlachkranken von allen Seiten Gefahren drohen. Ist er den Gefährlichkeiten glücklich entronnen, welche eine hyperpyretische Temperatur oder eine schwere Infection bietet, so kann das grosse Heer von Complicationen und Nachkrankheiten und oft erst nach langer Zeit und unter grossen Qualen den Tod bedingen.

Freilich soll es nicht unerwähnt bleiben, dass in seltenen Fällen Scharlach auf bereits bestehende Erkrankungen einen guten Einfluss auszuüben vermag. So fand *Gibney* nach Scharlach spontane Heilung einer hartnäckigen Gelenkentzündung, während *Thompson* beschrieb,

dass in zwei Fällen Chorea schwand, in einem dritten freilich bestehen blieb.

III. Anatomische Veränderungen. An der Leiche bleibt von dem Scharlachexantheme nichts sichtbar, da es sich eben nur um Haut-hyperaemie handelt, welche nach Eintritt des Todes schwindet, nur erscheint die Haut häufig eigenthümlich prall und ödematös gedunsen.

Die mikroskopische Untersuchung der Scharlachhaut ergibt Schwellung des Cutisgewebes, ampullenartige Erweiterung ihrer Blutgefässe, Schwellung der Zellen im Rete Malpighi, namentlich Schwellung der Kerne, in den tieferen Schichten des Rete spindelförmig ausgezogene Zellen, zwischen ihnen Anhäufungen von Rundzellen und rothen Blutkörperchen und Anhäufungen von Rundzellen um die Ausführungsgänge der Hautfollikel. Auch beschrieb *Fenwick* Blutungen in den Schweissdrüsen und starke Abstossung ihres Epithels.

Die Musculatur fällt nicht selten durch blasse Farbe und mürbe Beschaffenheit auf; bei mikroskopischer Untersuchung findet man körnige Trübung und Verfettung der Muskelfasern.

Nicht selten besteht Schwellung sämmtlicher Lymphdrüsen, so der peripheren und mesenterialen Lymphdrüsen, der Solitärfollikel und *Peyer'schen* Haufen der Darmschleimhaut und der Milz. Auch hat *E. Wagner* lymphatische Neubildungen in der Leber und Milz, in den Nieren und auf der Dünndarmschleimhaut beobachtet. Zuweilen kommt es an den geschwellten Follikeln des Darmes zu Verschwärungen.

Klein wies in den Lymphfollikeln der Zungenwurzel, des Pharynx, der Mandeln, des Kehlkopfes und der Luftröhre Hyperplasie und Schwellung nach; die einkernigen Lymphzellen waren sehr sparsam, um so zahlreicher die mehrkernigen, so dass sich vielfach Riesenzellen fanden. In den Lymphdrüsen des Halses waren die Venen mit Fibrinpfropfen verlegt. In der Milz ergab die mikroskopische Untersuchung Verdickung der Arterienscheiden, Vermehrung der Muskélkerne in der Arterienwand, hyaline Quellung der Arterienintima bis zum Verschlusse, in den *Malpighi'schen* Körperchen die gleichen Veränderungen wie in den peripheren Lymphdrüsen.

Das Herz fällt häufig durch grosse Schloffheit, durch blasse oder gelbliche Farbe und durch dilatative und hypertrophische Veränderungen auf. Mikroskopisch ist oft fettige Entartung und körnige Trübung der Muskelfasern zu erkennen.

Das Blut erscheint dunkel und in seinem Gerinnungsvermögen geschmälert; nicht selten zeigt es Vermehrung der farblosen Blutkörperchen.

Im Darm werden mitunter diphtherische Veränderungen angetroffen; seltener kommen dieselben auch in der Speiseröhre und im Magen vor, dann wohl meist von dem Rachen aus nach abwärts fortgepflanzt. Bei haemorrhagischem Scharlach enthält der Darm mitunter blutige Massen.

Die Leber lässt oft Zustände von körniger Trübung und Verfettung erkennen, nebst Wucherung von Rundzellen im interstitiellen Bindegewebe. *Harley* giebt von der Galle Verminderung der festen Bestandtheile an; Gallensäuren sollen mitunter ganz fehlen.

Die Nieren bieten sehr verschiedene Veränderungen dar. Meist haben sie an Umfang zugenommen. In frischen Fällen kann man auf ihrer Oberfläche und ebenso auf Durchschnitten Blutextravasate erkennen, in älteren tritt ein mehr gelblicher, auf Verfettungsvorgänge hinweisender Farbenton hervor.

Mikroskopische Untersuchungen der Nieren liegen aus neuester Zeit namentlich von *C. Friedländer* vor. Dieser Autor unterscheidet drei Formen von Scharlachniere, welche nur selten neben einander vorkommen, niemals aber in einander übergehen: a) Initiale katarrhalische Nephritis. Sie stellt sich gleichzeitig mit dem Exanthem oder wenige Tage später ein, verschwindet bald wieder und kennzeichnet sich durch Trübung, Schwellung und Losstossung der Epithelien in den Harncanälchen. Im interstitiellen Gewebe nur vereinzelte Rundzellen. b) Glomerulo-Nephritis s. Nephritis postscarlatinosa. Diese Form ist für Scharlach fast charakteristisch. Es finden sich die Glomeruli vergrössert, die Kerne ihrer Wand vermehrt, die Wand der Blutgefässschlingen verdickt, dadurch die Blutgefässe selbst blutleer, auch das Kapselepitheum verdickt und mitunter gewuchert. *Klebs* hat das Verdienst, zuerst auf diese Nephritisform hingewiesen zu haben. c) Grosse schlaaffe haemorrhagische Niere s. Nephritis interstitialis septica. Sie hängt weniger vom Scharlach als von einer complicirenden Diphtherie und Halszellgewebsentzündung ab und bedingt meist binnen kurzer Zeit den Tod. Die Niere ist gross, schlaff und von grossen und kleinen Haemorrhagien durchsetzt; im Interstitium zahlreiche Ansammlungen von Rundzellen. Oft Mikrococcenembolien. *Küssner* und *Litten* haben in den Harncanälchen Niederschläge von Kalksalzen beschrieben.

IV. Diagnose. Die Erkennung des Scharlaches ist leicht, wenn man sich genau so wie bei Masern nicht allein an das Exanthem kehrt, sondern auch die anderen Erscheinungen mit in Betracht zieht. Zuweilen kommen im Verlaufe von primärer Rachendiphtherie erythematöse Hautveränderungen vor, welche nicht mit Scharlach verwechselt werden dürfen und meist schnell verschwinden, namentlich keine Abschuppung der Haut nach sich ziehen. Auch bei acutem Gelenkrheumatismus hat man mitunter Aehnliches gesehen. Ueber die Unterscheidung von Masern und Scharlach, von Scharlach und Rötheln, sowie von Scharlach und Arzneiausschlägen gelten die Bd. IV, pag. 191 aufgeführten Merkmale und die anamnesticen Angaben.

V. Prognose. Die Vorhersage ist für Scharlach eine sehr ernste. Fälle, welche sehr leicht begannen und verliefen, können den Tod durch Complicationen und Nachkrankheiten bedingen. Aber unter Umständen erfolgt der Tod bereits zu Anfang der Krankheit durch hohes Fieber und schwere Infection, nicht selten ganz plötzlich. Bemerkenswerth ist, dass die verschiedenen Epidemien sehr ungleichen Charakter besitzen, so dass in manchen Epidemien der Tod ebenso zur Ausnahme, wie in anderen zur Regel gehört. Im Allgemeinen hat man die Prognose um so ernster zu stellen, je jünger das erkrankte Individuum ist. Auch ist es selbstverständlich, dass die Krankheit um so weniger Aussicht auf Heilung gewährt, je grösser die Zahl der Complicationen ist. Uraemische Erscheinungen, eiterige Entzündungen an den serösen Häuten und ulceröse Endocarditis machen die Krankheit ganz besonders ernst.

VI. Therapie. Bei der Behandlung des Scharlaches gelten die für die Bekämpfung von Masern angegebenen Regeln. Wie bei den meisten Infectionskrankheiten kommt der Prophylaxe eine besonders wichtige Bedeutung zu. Da die Disposition für Scharlach nicht so verbreitet ist wie für Masern und da Scharlach sehr viel grössere Gefahren darbietet als Masern, so muss man durch strenge Isolation der Erkrankten und durch Desinfection der von ihnen gebrauchten Gegenstände der Weiterverbreitung der Krankheit vorzubeugen suchen. Die Erkrankten sollen nicht früher und nur mit desinficirten Kleidern

in den allgemeinen Verkehr gelassen werden, bevor nicht mindestens acht Tage jede Spur von Hautabschuppung verschwunden ist. Womöglich sollen auch Geschwister und Umgebung der Kranken der Isolirung unterliegen, damit nicht durch sie als Mittelspersonen Scharlach verbreitet wird. Genaueres vergl. Bd. IV, pag. 191. Medicamente, um bei Gesunden die Widerstandsfähigkeit gegen das Scharlachgift zu erhöhen, kennt man nicht, obschon als solche Belladonna und unterschwefligsaures Natron empfohlen worden sind. Der Arzt vergesse nicht, dass Scharlach durch Mittelspersonen übertragen werden kann, woher die Regel, dass er selbst Scharlachkranke zuletzt besuche und jedenfalls beim Besuche Nicht-Scharlachkranker die Kleider wechsele.

Bei ausgebrochenem Scharlache kommt die gleiche Behandlung wie bei Masern in Betracht, namentlich müssen wir auch hier der Anwendung von lauen Bädern dringend das Wort reden. Ausserdem lasse ich von Anfang an nach jedem Bade Einfettungen der Haut mit Carbolsalbe ausführen (Rp. Acid. carbolic. 5·0. Axungiae porci, Lanolini aa. 50·0. MDS. Morgens und abends zum Einfetten), um die Haut und später die Schuppen zu desinficiren und bin mit den Erfolgen dieser Behandlungsmethode ausserordentlich zufrieden.

Sonst rein symptomatisches Verfahren, worüber die betreffenden Abschnitte dieses Buches nachzusehen sind.

3. Rötheln. Rubeola.

I. Aetiologie. Ueber das Vorkommen von Rötheln als einer in jeder Beziehung selbstständigen Infectiouskrankheit ist viel gestritten worden. Die Einen hielten sie für eine besondere Form von Masern, die Anderen für einen leichten und absonderlichen Scharlach, die Dritten für einfache Roseola. Nach unserem Dafürhalten kann es keinem Zweifel unterliegen, dass Rötheln eine selbstständige contagiose Infectiouskrankheit darstellen, welche die leichteste Form der acuten infectiösen Exantheme ist.

Rötheln kommen meist im Kindesalter vor, Erkrankungen bei Erwachsenen sind selten. Geschützt sind in der Regel Säuglinge. Das Geschlecht ist ohne nachweisbaren Einfluss.

Die Krankheit wird wohl am häufigsten durch Berührung mit bereits Erkrankten oder durch Aufenthalt in gleichen Räumen erworben, kann aber auch durch Mittelspersonen und leblose Gegenstände übertragen werden. Mitunter ist bereits flüchtige Berührung zur Ansteckung genügend. Die Natur des Contagiums ist unbekannt.

Personen, welche Rötheln durchgemacht haben, bleiben späterhin fast immer von ihnen verschont. Dagegen schützt die Krankheit nicht vor Ansteckung mit Masern oder Scharlach, der beste Beweis, dass die drei Exantheme verschiedener Natur sind.

In grossen Städten kommen Rötheln vielfach sporadisch vor. Zeitweise, wie es scheint, an manchen Orten innerhalb bestimmter Zeiträume, stellen sich Röthelnepidemien ein. Die meisten Epidemien fallen auf die erste Hälfte des Jahres. Ihre Dauer ist verschieden. Schulen und Häuser, welche casernenartig mit Insassen überfüllt sind, geben die günstigsten Pflanzstätten für eine ergiebige Ausbreitung

der Krankheit ab, welche wahrscheinlich binnen sämtlicher Stadien, nach *Thierfelder* am stärksten im Abheilungsstadium, ansteckend ist.

II. Symptome. Das Incubationsstadium der Rötheln schwankt durchschnittlich zwischen $2\frac{1}{2}$ —3 Wochen (17—21 Tage).

Prodrome fehlen mitunter ganz. In anderen Fällen wird über Mattigkeit, Krankheitsgefühl und Appetitlosigkeit geklagt, Dinge, welche kaum länger als einen bis drei Tage zu dauern pflegen. Mitunter stellt sich Fieber ein (38 — 39° C.); die Kranken klagen über leichte Schlingbeschwerden, sie husten und niesen häufig, haben geringes Thränenträufeln und unbedeutende Lichtscheu, und wenige Stunden später tritt das Exanthem auf.

Aber wie gesagt, Prodrome können ganz fehlen und sich die zuletzt genannten Störungen gleichzeitig mit dem Exanthem einstellen, — Eruptionsstadium. Der Ausschlag ist charakterisirt durch stecknadelknopfgrosse, erbsen- bis bohngrosse, blassrothe, roseolöse Flecke, welche leicht erhaben sind und auf Fingerdruck erblasen. Meist wiegen die mittelgrossen Flecke an Menge vor. Gewöhnlich sind sie von rundlicher Form und von verwaschenen Grenzen und stehen oft durch Ausläufer mit benachbarten Flecken in Verbindung, so dass die Haut wie marmorirt erscheint. Stellenweise findet Confluenz statt.

Emminghaus beobachtete als Vorläufer des Exanthemes flüchtige Erytheme. Selten hat man vereinzelte Miliariublaschen und Petchien gefunden.

Der Ausschlag stellt sich wie bei Masern und Pocken zuerst im Gesichte und auf dem behaarten Kopfe ein und dehnt sich dann über Rumpf und Extremitäten aus. Meist ist er im Gesichte bereits abgeblasst, wenn die unteren Körperabschnitte an die Reihe kommen, da die Efflorescenzen nur wenige Stunden Bestand zeigen. Zu einem eigentlichen, den ganzen Körper betreffenden Floritionsstadium kommt es kaum.

Manche Kranke klagen beim Auftreten des Exanthemes über leichtes Hautjucken. Auch nimmt der Hautturgor zu; mitunter ist leichtes Oedem im Gesichte erkennbar. Oft sind periphere Lymphdrüsen intumescirt, namentlich die Nacken- und Ohrdrüsen.

Das Abblasen der Flecken vollzieht sich mitunter unter leichter Hautabschuppung.

Der Ausbruch des Exanthemes ist regelmässig von einer leichten katarrhalischen Entzündung auf der Schleimhaut des Rachens, der Respirationsorgane und auf der Conjunctiva begleitet (Enanthem). Die Entzündung auf der Rachenschleimhaut tritt häufig beschränkt, fast fleckförmig auf und betrifft mit Vorliebe die mittleren Partien der Uvula. Nirgends erreicht die Schleimhautentzündung die Intensität wie bei Scharlach, obschon mitunter über Schlingbeschwerden geklagt wird. Sie schwindet mit dem Erblasen des Exanthemes, meist binnen einem bis drei Tagen.

Aehnlich wie bei Masern und Scharlach will man vereinzelt Enanthem ohne Exanthem beobachtet haben.

Die Körpertemperatur kann auch bei Ausbruch des Exanthemes unverändert bleiben; häufig jedoch treten leichte Steigerungen bis 38.5 und 39° C. auf, selten höhere.

Das Allgemeinbefinden leidet oft gar nicht, so dass viele Patienten ihre Krankheit auf der Strasse durchmachen. Recidive ereignen sich nur ausnahmsweise.

Vereinzelt hat man als Complicationen Miliaria, Herpes, Urticaria, Purpura, Muskelschmerzen, Gelenkschmerzen, Diphtherie, Croup, Bronchopneumonie, eclamptische Zufälle, Albuminurie beschrieben, alles sehr selten, als Nachkrankheiten dagegen Eczem, Oedem im Unterhautzellgewebe und Mandelhyperplasie.

III. Diagnose. Die Diagnose der Röheln ist bei epidemisch auftretenden Fällen leicht; schon die geringe Intensität der Erscheinungen unterscheidet das Leiden von Masern und Scharlach. Vereinzelte Fälle bieten der Erkennung Schwierigkeiten und ist eine Differentialdiagnose von Masern, Scharlach und Roseola nicht immer sicher möglich.

IV. Prognose. Vorhersage gut; Tod sehr selten.

V. Therapie. Behandlung rein diaetetisch, eventuell Bekämpfung hervorstechender Symptome.

4. Flecktyphus. Typhus exanthematicus.

(*Fleckfeber. Petechialtyphus. Typhus.*)

I. Aetiologie. In der Uebertragungsweise des Flecktyphus findet eine völlige Uebereinstimmung mit Masern, Scharlach und Röheln statt. Auch Flecktyphus ist eine in hohem Grade contagiöse Infektionskrankheit.

Aller Wahrscheinlichkeit nach ist der Ansteckungsstoff sowohl in den Exhalationen der Haut als auch der Lungen der Kranken enthalten. Auch weisen die Erfahrungen darauf hin, dass exanthematischer Typhus während aller Krankheitsperioden ansteckt, und dass möglicherweise noch während der ersten Zeit der Reconvalescenz Ansteckungsgefahr besteht.

Die Natur des Ansteckungsstoffes ist unbekannt. Zwar will *Hallier* Schizomyceten im Blute nachgewiesen haben, doch ist dem mit Recht von *Rosenstein* widersprochen worden. Auch die neuesten Angaben von *Corhez & Moreau* über einen Typhusbacillus bedürfen sehr der Bestätigung. *Mosler* war ausser Stande, im frischen Blute Schizomyceten aufzufinden. Versuche, durch Blutübertragung auf Thiere Flecktyphus an letzteren zu erzeugen, misslangen alle Male; nur *Zülzer* berichtet über positive, nach unserem Dafürhalten vollkommen unzuverlässige Resultate. *Obermeier* giebt sogar an, dass selbst beim Menschen Blutübertragung auf Hautwunden keinen Schaden bringt.

Die Ansteckung erfolgt meist durch persönlichen Verkehr und Berührung, also von Person auf Person. Die Ansteckungsgefahr ist daher auch für Krankenwärter und Aerzte eine sehr grosse und schon Viele unter ihnen sind ihrer Pflichttreue zum Opfer gefallen. Je länger und näher die Berührung mit dem Kranken geschah, um so grösser wird die Ansteckungsgefahr, woher die Erfahrung, dass in Spitalern am zahlreichsten die Wärter, demnächst die Assistenzärzte und schon weniger häufig die Oberärzte erkranken. Ist es doch mitunter soweit gekommen, dass auch in solchen Hospitalern fast das

ganze Wartepersonal ausstarb, welche mit einem solchen gerade nicht spärlich bedacht waren

Demzufolge ist es unter keinen Umständen gestattet, Kranke mit Flecktyphus auf allgemeine Abtheilungen unter andere Kranke zu legen. Wo man dies früher gethan — heutzutage wird dies kein gewissenhafter Arzt wagen —, hat man vielfach die Verbreitung der Krankheit auf benachbarte Betten und von hier aus in andere Krankensäle beobachtet. Auch bei durchgeführter Absperrung ist die Gefahr der Ansteckung um so grösser, je mehr Kranke bei einander liegen, je kleiner die Krankenzimmer sind und je weniger sie gelüftet werden. Mehrfach hat man Ansteckungen dadurch vermindern und selbst verhüten können, dass man Fenster und Thüren offen hielt, kräftige Lüftung der Zimmer einführte und gewissermaassen einer Aufstauung des Infectionsstoffes zuvorkam.

Der Ansteckungsstoff des Flecktyphus bleibt aber nicht nur an der Person des Kranken haften oder theilt sich seinem nächsten Dunstkreise mit, sondern nistet sich auch in seinen Kleidungs- und Wäschestücken, überhaupt in seinen Gebrauchsgegenständen ein. Unter Anderen hat man in Spitälern solche Wärter vielfach erkranken gesehen, welche die Aufbewahrung und Desinfection von Kleidungsstücken der neu aufgenommenen Kranken zu besorgen hatten, ohne mit den Kranken selbst etwas zu thun gehabt zu haben. Spitalwäscherinnen sind erfahrungsgemäss schon weniger gefährdet.

Auch Mittelspersonen sind im Stande, die Verbreitung des Flecktyphus zu befördern, indem ihnen der Ansteckungsstoff haften bleibt, um vielleicht an weitaus gelegenen Orten auf Andere übertragen zu werden.

Dabei zeigt es sich, dass nicht alle Personen angesteckt werden, welche sich in den Dunstkreis von Flecktyphuskranken begeben oder mit infectionsfähigen Mittelspersonen in Berührung kommen, sondern dass eine vorübergehende oder dauernde Immunität besteht.

Diese Immunität kann dadurch erworben worden sein, dass Personen bereits einmal die Krankheit überstanden haben, denn meist kommt nur ein einmaliges Erkranken wie bei der Mehrzahl der acuten Exantheme vor. Freilich sind immerhin Beispiele bekannt, in denen einzelne Personen zwei und selbst drei Male binnen längerer Zeiträume von Flecktyphus betroffen wurden.

Dabei wollen wir gleich erwähnen, dass auch Recidive der Krankheit und selbst mehrmalige Rückfälle beobachtet worden sind, d. h. dass die Kranken knapp entfiebert waren, und binnen wenigen Tagen erkrankten sie unter gleichen Erscheinungen noch ein Mal.

In gewissen Gegenden herrschen Endemien von Flecktyphus. Gewissermaassen den classischen Boden der Krankheit bildet Irland, und man hat hier vielfach beobachtet, dass sich die Krankheit an die Fersen auswandernder Iren festsetzte und mit ihnen nach England, Schottland und Amerika Einlass und unter Umständen verheerende Ausbreitung gewann. Aber auch auf dem europäischen Festlande giebt es beständige Heimatsstätten des Flecktyphus. Vor Allem zu nennen sind als solche gewisse Districte der russischen Ostseeprovinzen und Russlands überhaupt, Galizien, Ungarn (schon

im 16ten Jahrhundert heisst die Krankheit Febris hungarica) und bestimmte Gebiete Italiens.

Man sieht leicht ein, dass in Folge des regen Verkehres, welcher heutzutage auch zwischen weit abgelegenen Ländern besteht, die Möglichkeit gegeben ist, dass zeitweise Flecktyphus künstlich in solche Landstriche verpflanzt wird und in ihnen vorübergehend epidemische Ausbreitung zu gewinnen vermag, welche für gewöhnlich von dieser gefährlichen Seuche frei sind. Nun zeigt es sich aber, dass Flecktyphus gerade eine Krankheit der niederen Bevölkerung ist, woraus folgt, dass vor Allem fremde Arbeiter und Vagabunden als Verbreiter der Krankheit zu betrachten, zu fürchten und zu behandeln sind. Vielfach hat man nachgewiesen, dass Arbeiter an Chausséen, an Eisenbahn- oder anderen Bauten, wenn sie aus Orten zugereist waren, in welchen Flecktyphus endemisch vorkommt oder vielleicht mehr zufällig herrschte, an der fremden Stätte zum Ausgangspunkte ausgebreiteter Epidemien wurden. Relativ oft schleppten ungarische Drahtbinder Flecktyphus in weit abgelegene Orte und Länder ein. Nicht weniger gefährlich sind jene modernen Vagabunden, welche von früher Jugend auf heimatlos hierhin und dorthin wandern, unterhalten und grossgezogen durch falsch verstandene Mildthätigkeit.

Aber nicht mit Unrecht hat man mehrfach neuerdings die Beobachtung betont, dass gewissermaassen künstlich manche grossen Städte zum endemischen Sitze für Flecktyphus gemacht worden sind, welche vordem von der Krankheit so gut wie verschont waren. So hat *Fränzel* für Berlin nachgewiesen, dass hier Flecktyphus seit mehreren Jahren nicht mehr ausstirbt, und dass alljährlich vereinzelt Fälle den Krankenhäusern zugeführt werden. Immer sind es jene niederen Herbergen — in Berlin die sogenannten Pennen —, in welchen unsauberes Volk aller Art zusammenströmt, und in denen von Lüftung und namentlich von regulärer Reinigung der Schlafstätten keine Rede ist, so dass ebenso das Zusammengedrängtsein, wie der Umstand, dass inficirte Schlafstätten immer wieder von bisher gesunden Neuankömmlingen benutzt werden, es zum Erlöschen der Krankheit nicht kommen lässt. Man denke sich nun, dass ein solcher Vagabund noch gesund den Infectionsort verlässt und vielleicht erst nach zwei oder drei Wochen an einem weitabgelegenen Orte an exanthematischem Typhus erkrankt, so sieht man ebenso leicht ein, welche grossen Gefahren das moderne Landstreicherwesen dem allgemeinen Volkswohle bringt, wie, dass es möglich ist, dass viele Fälle von Flecktyphus gewissermaassen autochthon entstanden zu sein scheinen. Nicht verabsäumen wollen wir, hervorzuheben, dass es mit den geschilderten Verhältnissen übereinstimmt, dass an Orten, an welchen wiederholentlich eingeschleppter Flecktyphus epidemische Ausbreitung gewann, die Krankheit von ganz bestimmten Häusern und Strassen immer und immer wieder den Ausgang nahm.

Eine autochthone Entstehung des Flecktyphus giebt es (wenigstens nach unserem Dafürhalten) nicht. Wenn man zugesteht, dass der Krankheit aller Wahrscheinlichkeit nach spezifische niedere Organismen zu Grunde liegen, so ist eine autochthone Genese schon an und für sich ausgeschlossen, denn begreiflicher Weise käme dieselbe einer *Generatio aequivoca* gleich, welche man immer hat fallen lassen müssen, so sehr

man sich selbst noch in neuerer Zeit bemüht hat, ihr Vorkommen zu beweisen. Man hat für eine autochthone Entstehung des Flecktyphus den Umstand anführen wollen, dass man zu Kriegszeiten, zur Zeit von Hungersnoth oder in überfüllten Gefängnissen, Schiffen und Hospitalern die Krankheit in epidemischer und verheerender Weise auftreten sah, Dinge, welche man dadurch erklären zu müssen meinte, dass durch sie Zersetzungs- und Fäulnisvorgänge gefördert werden. Hat doch auch daher die Krankheit die Namen des Kriegs-, Hunger-, Kerker-, Schiffs- und Lazarethtyphus erhalten. Dass es sich hier vielfach um falsche Auslegungen der Erscheinungen handelte, ist wiederholentlich nachgewiesen worden. Unter Anderem zeigten für eine ostpreussische Epidemie (1867 und 1868) *Kansow*, *Passauer* und *Müller*, dass Missernten mit der epidemischen Verbreitung des Flecktyphus nur zeitlich zusammenfielen, und dass schon vor der eigentlichen Missernte Krankheitsfälle vorgekommen waren, welche durch oberschlesische Eisenbahnarbeiter eingeschleppt worden waren, und auch *Naunyn* erkannte in der gleichen Epidemie, dass die Verbreitung der Krankheit durch die fremden Arbeiter besorgt wurde, welche bei eingetretenem Froste arbeitslos geworden waren und sich überallhin zerstreuten. Man überlege, wieviel und welches Volk bei Kriegen, auf Schiffen und in Gefängnissen zusammenströmt, wie Alles dicht beieinander gedrängt ist, wie den Gesetzen der Ordnung und Reinlichkeit meist im entferntesten nicht nachgekommen werden kann, — ist es dann wirklich noch nothwendig, für eine autochthone Genese des Flecktyphus einzutreten?

Da Flecktyphus meist eine Krankheit des persönlichen Verkehrs ist, so kann es nicht Wunder nehmen, dass sich klimatische und tellurische Einflüsse bei seiner Verbreitung nicht erkennen lassen. Auch haben kaum Bodenbeschaffenheit, Höhe eines Ortes und Grund-, wie wahrscheinlich auch Trinkwasser Einfluss. Im Allgemeinen ist auch die Jahreszeit für die Entwicklung von Epidemien gleichgiltig, obschon im Winter und Frühjahr Epidemien ein wenig häufiger beobachtet worden sind als zu anderer Zeit.

Das Geschlecht übt keinen nennenswerthen Einfluss aus. Wenn vielleicht Männer etwas zahlreicher erkranken als Frauen, so vergesse man nicht, dass Männer sich dem vagirenden Leben und dem öffentlichen Verkehre und damit der Ansteckungsgefahr stärker aussetzen. Uebrigens kennt man auch Epidemien, in welchen die Zahl der kranken Frauen grösser war. Nach einigen Berichten soll sogar im Kindesalter das weibliche Geschlecht überwiegen.

Rücksichtlich des Lebensalters ergibt sich, dass die grösste Zahl der Erkrankungen in das 15.—25ste Lebensjahr fällt. Binnen der ersten fünf Lebensjahre ist die Krankheit selten, und von Erkrankungen innerhalb der ersten zwölf Lebensmonate ist mir nur eine von *Murchison* flüchtig berührte Beobachtung bekannt. Jenseits des 45sten Lebensjahres wird die Krankheit schon selten, doch habe ich selbst einen decrepiden Greis von 72 Jahren behandelt, und es lassen sich aus der Litteratur vereinzelte Fälle anführen, in welchen die Kranken das 80ste Lebensjahr überschritten hatten.

Die Constitution ist wohl ohne Bedeutung. Dass Lungenschwindsüchtige und Schwangere immun seien, hat sich nicht bewahrt. Entbehrungen, Sorgen, Angst und Ausschweifungen aller Art mögen die Disposition steigern, indem sie den Organismus den Ansteckungsstoffen zugänglicher machen.

Die Lebensstellung hat einen gewissen Einfluss. Die Krankheit betrifft, wie nach Darlegung der aetiologischen Verhältnisse leicht begreiflich, vorwiegend die arme Bevölkerung (Proletarierkrankheit), kann aber selbstverständlich rein zufällig auch in höhere Kreise hineingetragen werden. Im letzteren Falle will man beobachtet haben, dass ihr Verlauf meist ungünstig war.

Mehrfach ist behauptet worden, dass häufig bestimmte Gewerbe verschont bleiben, z. B. Lohgerber, Fleischer u. s. f., wahrscheinlich ist daran nichts Anderes wahr, als dass solche Handwerker mitunter frei bleiben, welche in Folge ihres Berufes wenig in den allgemeinen Verkehr des niederen Volkes hineinkommen.

Oft hat man gleichzeitig neben Epidemien von Flecktyphus solche von Abdominaltyphus und namentlich von Rückfallsfieber gesehen, gelten doch für letzteres fast genau dieselben Verbreitungsbedingungen wie für Flecktyphus, so dass beispielsweise ein Theil der Vagabunden die heimgesuchten Ortschaften mit exanthematischem Typhus, der andere mit Rückfallsfieber „beschenkt“. Mitunter nahm eine Epidemie von Abdominaltyphus auffällig ab, während sich exanthematischer Typhus breit machte.

Auch hat man mehrfach Flecktyphus unmittelbar nach Scharlach auftreten gesehen.

Erkrankungen an Abdominaltyphus und gleich darauf an exanthematischem Typhus sind mehrfach beschrieben worden. Auch beobachtete *v. Niemeyer* gleichzeitig Intermittens und Flecktyphus, so dass man es mit einer Combination einer anderen Infectiouskrankheit mit Flecktyphus zu thun bekommt. *Barallier* und *Buchanan* beschrieben zugleich Erkrankung an Pocken und Flecktyphus.

Die erste Heimat des Flecktyphus ist unbekannt. Auch ist nichts Sicheres darüber zu erfahren, ob die Krankheit zur Zeit des griechischen und römischen Alterthumes geherrscht hat, wiewohl man mehrfach die Vermuthung ausgesprochen hat, dass schon Berichte im biblischen Zeitalter über schwere Pestilenz, mit der der „allgütige“ Gott die Menschheit strafte, auf Flecktyphus zu beziehen seien. Die ersten Nachrichten rühren von *Fracastorius* her, welcher Epidemien beschrieb, die am Anfange des löten Jahrhunderts von Cyprien aus über Italien einbrachen und grosse Verheerungen erzeugten. Seitdem haben sich die Beschreibungen mehr und mehr gehäuft und vervollkommenet und namentlich oft trat Flecktyphus in erschreckender Weise zu Kriegzeiten auf. Auch während der napoleonischen Kriege am Anfange unseres Jahrhunderts wurde Flecktyphus zu einer Geißel ebensowohl der Heere wie der bedrückten Völker, und vor Allem gewann die Krankheit unter jenen verkommenen Horden Boden, welche als schmähliche Trümmer des so kühn unternommenen und so kläglich beendeten russischen Feldzuges sich mühsam durch Feindesland nach Frankreich zu schleppen suchten. In grauenvoller Weise herrschte Flecktyphus zur Zeit des Mittelalters in englischen Gefängnissen. Kam es doch vielfach vor, dass todtkranke Gefangene vor den Gerichtshof geführt wurden, dass sie der irdischen Strafe durch den Tod entrückt wurden, dass sie aber während des Verhöres diejenigen angesteckt hatten, welche über ihnen zu Gericht sassen, so dass ganze Gerichtshöfe ausstarben.

Unter den Epidemien der neuesten Zeit haben namentlich mehrfache Epidemien in Oberschlesien und Ostpreussen (1867—1868) die Aufmerksamkeit auf sich gelenkt. Kleinere Epidemien treten hier und da alljährlich auf und namentlich wurde in Norddeutschland während des Winters 1881—82 neben Rückfallstyphus vielfach exanthematischer Typhus beobachtet.

II. Anatomische Veränderungen. Anatomische Veränderungen, welche für Flecktyphus specifisch wären, kennt man kaum, woher sich der pathologische Anatom nicht gut an die Diagnose der Krankheit heranwagen wird, wenn ihm nicht der behandelnde Arzt mit den Beobachtungen während des Lebens zu Hilfe kommt. Man gewinnt im Allgemeinen nur den Eindruck, dass es sich um eine acute Infectiouskrankheit handle.

Die Leichenstarre pflegt nur kurze Zeit zu währen und Fäulniss schnell einzutreten.

Auf der Haut werden mitunter neben Todtenflecken blauroth verwaschene Flecke und Petechien sichtbar. Auf Lippen, Zahnfleisch, Zunge und in der Nase häufig Fuligo.

Die allgemeine Ernährung pflegt wegen des schnellen Verlaufes der Krankheit nicht erheblich gelitten zu haben.

Die Musculatur erscheint ähnlich wie bei Abdominaltyphus trocken, dunkelroth und schinkenfarben. *Neumann* wies in sehr sorgfältigen Untersuchungen neben körniger Degeneration und Verfettung *Zenker'sche* Degeneration in den Muskelfasern nach. Zuweilen beobachtet man Blutungen in den Muskeln oder im Musculus rectus abdominis haemorrhagische Entzündungsherde wie bei Abdominaltyphus.

Auch am Herzmuskel kommen gleiche Veränderungen vor, woher seine Schläffheit. Das Blut zeichnet sich meist durch dunkelrothe Farbe und geringe Neigung zur Gerinnung aus.

In den Bronchien werden Zeichen von Katarrh erkannt, während in den Lungen Atelektase, Hypostase und katarrhalische oder fibrinöse Entzündungen angetroffen werden. *Larsen* beobachtete ausserdem in ihnen kleinere Blutungen.

Magen- und Darmschleimhaut sind nicht selten geschwellt und hyperaemisch. *Virchow* fand mehrfach Eiorisse an der Magenschleimhaut, von welchen aus Blutungen entstanden waren. Auf der Darmschleimhaut entwickelt sich nicht zu selten leichte Schwellung der solitären und agminirten Follikel; ob Ulcerationen in den oberflächlichen Partien entstehen, erscheint uns zweifelhaft, jedenfalls handelt es sich immer nur um ein ausnahmsweises Vorkommniss.

Mitunter sind auch die mesenterialen Lymphdrüsen leicht intumescirt und hyperaemisch.

Die Milz ist meist bedeutend vergrössert; dabei erscheint sie von dunkelrother Farbe und weicher breiger Consistenz, zuweilen fast zerfliesslich. *Salomon* bestimmte ihr Gewicht in einer Beobachtung auf 700 Gramm, also fast dreimal so gross als normal. Es finden sich mitunter keilförmige und einfach haemorrhagische Infarcte, angeblich auch zuweilen kleinere Abscesse wie bei Rückfallfieber.

Die Leber ist gewöhnlich vergrössert, ergiebt bei mikroskopischer Untersuchung körnige Trübung und Verfettung ihrer Zellen und lässt, wie *Mannkopf* fand und *Hartwig* beschrieb, Kernvermehrung im intralobulären und interlobulären Bindegewebe erkennen.

Gleiche Veränderungen bilden sich in den Nieren aus.

Am Gehirn kommen meningale und cerebrale Blutungen und Oedem vor. Bei mikroskopischer Untersuchung fand *Popoff* Infiltration der Ganglienzellen mit Rundzellen, Rundzellen in den periganglionären Räumen, zwischen den Nervenfasern und in den adventitiellen Lymphscheiden, sowie Pigmentinfiltration der Ganglienzellen. Diesen Dingen kommt aber eine spezifische Bedeutung nicht zu, denn sie finden sich auch bei Abdominaltyphus. In zwei Fällen wurden kleine multiple Lymphome beschrieben.

Beveridge beobachtete neuerdings Schwellung an den Ganglien des Hals-sympathicus und liess sich dadurch verführen, eine sympathische Theorie der Krankheit aufzustellen. Vor ihm hat übrigens schon *Marmy* über gleiche Befunde berichtet.

III. Symptome. Das Incubationsstadium des Flecktyphus wird als sehr verschieden lang angegeben. Manche Autoren berichten, dass bereits wenige Stunden auf die Gelegenheit zur Ansteckung die ersten krankhaften Veränderungen folgten, während bei anderen Kranken eine bis drei Wochen darüber hingingen. Nach *Naunyn* soll bei Kindern die Incubation kürzere Zeit währen als bei Erwachsenen.

Die Prodrome leiten sich in der Regel mit einem einmaligen Schüttelfrost oder mit wiederholtem Frösteln ein. Bei manchen Kranken tritt häufiges Erbrechen ein, andere klagen über Angst und Oppression in der epigastrischen Gegend, bei Kindern kommt es wohl auch zu eclamptischen Zufällen. Die Körpertemperatur geht schnell in die Höhe und erreicht sehr bald 40°, 41° und darüber hinaus. Mit ihr ist auch die Pulsfrequenz gestiegen; der Puls ist hart und macht oft mehr als 100 Schläge binnen einer Minute. Der Patient erweckt einen schwerkranken Eindruck. Er wird so schwach und schwindelig, dass er schnell das Bett aufsuchen muss. In kurzer Zeit nimmt die Unbesinnlichkeit überhand, und sehr bald kommt es zu

Delirien. Die Patienten klagen über Schwerhörigkeit und Ohrensausen. Das Gesicht erscheint geröthet und turgescens. Der Ausdruck der Augen wird stier und gläsern; dabei sind die Conjunctiven lebhaft injicirt. Die Zunge ist stark grau oder graugelb belegt; bald wird sie ebenso wie die Lippen klebrig, trocken und rissig; sie blutet leicht, das Blut trocknet ein, und es bildet sich Fuligo. Während unstillbarer Durst besteht, fehlt der Appetit fast vollkommen. Meist sind Leber- und Milzgegend druckempfindlich; an der Milz tritt schnelle Vergrößerung ein. Der Harn enthält häufig nach wenigen Tagen Eiweiss. Der Stuhl ist meist angehalten; im weiteren Verlaufe der Krankheit freilich stellt sich mitunter leichter Durchfall ein.

Häufig sind den eigentlich prodromalen Erscheinungen bereits ein bis zwei Tage lang allgemeine und unbestimmte Krankheitserscheinungen vorausgegangen, welche aber für exanthematischen Typhus nichts Eigenthümliches haben. Dahin gehören Mattigkeit, unbestimmtes Krankheitsgefühl, Eingenommenheit des Kopfes, Unlust zu körperlicher und geistiger Thätigkeit, Appetitverminderung, Verdauungsstörungen, Ziehen in den Gliedern u. Aehn.

Hat das Prodromalstadium drei bis fünf Tage angehalten, so wird es von dem Stadium eruptionis gefolgt.

Meist macht sich das Exanthem zuerst auf der Brust-Bauchgrenze bemerkbar und dehnt sich dann auf Rumpf und Extremitäten aus. Auch das Gesicht bleibt nicht verschont; freilich kann man hier das Exanthem oft nur bei Personen mit zarter blasser Haut deutlich erkennen, namentlich bei Kindern, während es bei Erwachsenen verschwommen und undeutlich ist. Besonders reichlich findet man es häufig auf den Extremitäten, vor Allem auf den Streckseiten der Unterarme. Das spezifische Exanthem besteht in Roseolen, also in rundlichen, blassröthlichen Flecken, welche, anfänglich wenigstens, auf Druck vollkommen erblassen. Nach zwei bis vier Tagen aber macht die Rosenröthe einer mehr lividen Verfärbung Platz, die Grenzen der Flecke werden verschwommen und nach Druck tritt nicht mehr ein völliges Schwinden der Flecken ein, sondern es bleiben gelbliche und bräunliche Reste zurück. Offenbar haben sich zur anfänglichen Hyperaemie Exsudation von Serum und Diapedese von rothen Blutkörperchen zugesellt. Die Zahl der Flecke beträgt oft mehrere Tausende. Sie bleiben meist zehn Tage und länger, also bis in die Reconvalescenz bestehen. Schwinden sie, so erfolgt Abschuppung der Haut in feinsten Weise, seltener — wie in einer neuerdings von *Benary* beschriebenen Beobachtung — tritt Abschuppung in grösseren Fetzen ein.

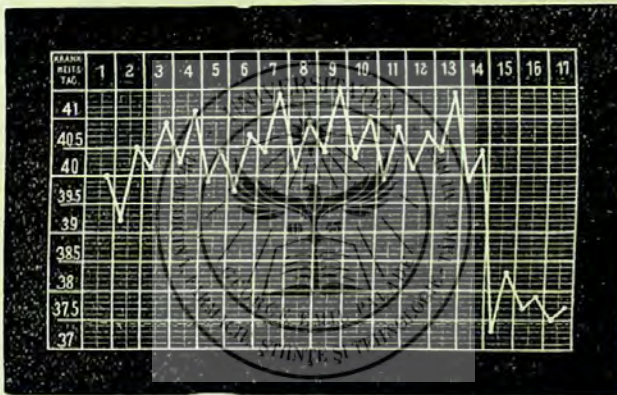
Die Haut soll sich durch einen eigenthümlichen Geruch auszeichnen, welchen *Griesinger* als moderig benennt. Meist ist sie trocken und brennend heiss; selten kommen auch ausserhalb der Krise Schweisse vor.

Das Verhalten der Körpertemperatur spielt bei der Diagnose des Flecktyphus eine wichtige Rolle, namentlich, wenn es sich darum handelt, in einem zweifelhaften Falle zwischen Fleck- und Abdominaltyphus zu entscheiden. Im Gegensatz zu Abdominaltyphus steigt die Körpertemperatur bei exanthematischem Typhus nicht allmählig und staffelförmig, sondern plötzlich an, ebenso wie sie nicht langsam und lytisch, sondern schnell und kritisch zur Norm

herabsinkt. Temperaturen von über 40° und 41° sind nichts Seltenes; der Temperaturgang ist continuirlichen Charakters. Die excessive Fieberhöhe bedingt zum Theil die Gefahr der Krankheit, und namentlich darf man dann nicht gut auf Genesung rechnen, wenn die Körpertemperatur dauernd 42° erreicht. Zuweilen sieht man wenige Stunden vor Eintritt des Todes die Körpertemperatur ganz besonders schnell und stark steigen. Mitunter tritt gegen Ende der ersten Woche eine leichte Remission ein, aber mit dem Beginne der zweiten Woche erhebt sich meist wieder die Temperatur, nicht selten höher als jemals zuvor, um in der Regel zwischen dem 14.—17ten Tage kritisch zur Norm zurückzukehren. Mitunter erfolgt der kritische Abfall schon früher, beispielsweise am 8. oder 10ten Tage und noch früher, aber in anderen Fällen tritt er auch wieder später ein, am 21ten Tage und noch später (vergl. Fig. 26).

Die Krise, welche sich wie bei anderen acuten fieberhaften Krankheiten unter Schweissausbruch zu vollziehen pflegt, ist häufig

Fig. 26.



*Fiebercurve bei mittelschwerem, regulär verlaufendem Flecktyphus.
(Eigene Beobachtung.)*

schon binnen zwölf Stunden beendet. In anderen Fällen vollzieht sich der Temperaturabfall während zwei bis drei Tagen, sogenannte protrahirte Krise, ja! es nimmt mitunter die Entfieberung fast lytischen Charakter an. Zuweilen gehen dem Eintritte der Krise für wenige Stunden enorme Steigerung der Körpertemperatur (über 43° C., sogenannte hyperpyretische Temperatur), Schüttelfrost, Erbrechen und andere scheinbar bedrohliche Symptome voraus, aber bald machen sich unverkennbar die sehulichst erwarteten Erscheinungen der Krise bemerkbar, es hat sich eben nur um eine sogenannte *Perturbatio critica* gehandelt. Auch kommen Pseudokrisen vor, d. h. die Temperatur fällt zwar zu der gewöhnlichen Zeit, hebt sich aber am nächsten Abende wieder zur früheren Höhe und erst dann tritt ein definitiver Temperaturabfall ein. Unmittelbar nach beendeter Krise ist die Temperatur nicht selten subnormal.

Während der Krise verfallen die meisten Kranken in einen tiefen erquickenden Schlaf, aus welchem sie gewöhnlich mit dem

Gefühl der Befreiung und Erleichterung erwachen. Freilich stellt sich nicht selten so bedeutendes Schwächegefühl ein, dass doch noch Erschöpfungstod eintritt. Der Harn lässt nach der Krise meist reichliches Sedimentum lateritium von harnsauren Salzen niederfallen, und bei chemischer Untersuchung findet man in ihm postepikritische Harnstoffausscheidung, worüber späterhin mehr.

Der Puls hat im Allgemeinen, entsprechend der Körpertemperatur, an Zahl zugenommen. Seine Frequenz beträgt meist 100 bis 120 Schläge, Zahlen darüber hinaus gewähren eine bedenkliche Prognose, ja! es wollen manche Autoren sicherer nach der Höhe des Pulses als nach derjenigen der Körpertemperatur den Ausgang der Krankheit vorherberechnen. Zuweilen ist der Puls unregelmässig und wider Erwarten langsam. Dicrotie des Pulses kommt beträchtlich seltener als bei Abdominaltyphus vor. Nach beendeter Krise wird meist auch der Puls von normaler Schlagzahl, doch kommen ähnlich wie bei der Temperatur auch subnormale Ziffern vor.

Fast immer stellen sich Störungen des Bewusstseins ein, welche zum Theil von dem hohen Fieber, zu einem anderen Theil von der Infection abhängen. Meist bestehen zuerst heftige Kopfschmerzen und mitunter ausgesprochene Neuralgien, bald umnebelt sich das Sensorium mehr und mehr, ein Theil der Kranken liegt im stillen Traumleben da, höchstens vor sich hinhurmeln, während der andere furibunden Delirien verfällt. Viele Kranke müssen genährt werden; oft erfolgen Secessus involuntarij, oder die Kranken empfinden keinen Drang zum Harnlassen und ihre Blase füllt sich bis zum Nabel. Tremor der Zunge und Gesichtsmuskeln, Haesitiren der Sprache, Tremor artuum, Flockenlesen und Subsultus tendinum sind nichts Seltenes.

Lippen, Zunge und Naseneingang sind meist trocken, haben Einrisse, bluten und bedecken sich, wie bereits erwähnt, mit russig aussehenden Belägen, Fuligo. Mosler fand das durch eine Canüle entleerte Secret der Parotis sauer; er empfiehlt Katheterisation des Ductus Stenonianus, um das Eintreten von Parotitis zu verhindern, welche seiner Meinung nach häufig durch Verstopfung des Stenonianischen Ganges mit Secret erzeugt wird. Es lässt sich Katarrh an der Augenbindehaut, auf der Nasenschleimhaut und im Rachen nachweisen, und so lange die Kranken noch bei freiem Bewusstsein sind, pflegen sie dementsprechend über Lichtscheu und Stechen in den Augen, über Trockenheit und Brennen in Nase und Schlund und über Schlingbeschwerden zu klagen. Meist bestehen auch Schwerhörigkeit und Ohrensausen, theils in Folge von Tubenkatarrh, theils von Katarrh des Mittelohres und Entzündung des Trommelfelles.

Am Thorax lassen sich fast immer Zeichen trockenen Bronchialkatarrhes nachweisen. Das Herz erscheint nicht selten nach rechts hin verbreitert (febrile Dilatation). Zuweilen bekommt man febrile systolische Geräusche zu hören. In schweren Fällen wird der erste Ton in Folge von Herzschwäche unhörbar.

Milz und Leber, namentlich ersteres Organ, nehmen an Umfang zu und werden druckempfindlich. Selten machen sich leichter Meteorismus und Druckempfindlichkeit in der epigastrischen Gegend

bemerkbar. Auch Uebelkeit, Singultus und Erbrechen kommen im Ganzen selten vor.

Wohl immer beobachtet man Durstvermehrung, und selbst benommene Kranke trinken gierig gereichte Flüssigkeit, die sie freilich spontan nicht forderten. Der Appetit fehlt. Meist ist Obstipation vorhanden.

Der Harn zeigt zunächst die Eigenschaften des Fieberharnes; sparsame Menge, dunkelrothe Farbe, stark saure Reaction, hohes specifisches Gewicht, vermehrte Harnstoff-, Harnsäure- und Kreatinmenge, dagegen Abnahme der Chloride bis auf Spuren. *Unruh* wies auf *Leyden's* Klinik postepikritische Harnstoffausscheidung nach, d. h. die Harnstoffmenge war kurz vor dem Eintritte der Krise beträchtlich, sank am Tage der Krise und nahm erst wieder zwei bis drei Tage später ungewöhnlich hohe Werthe an. Albuminurie — meist mässigen Grades — findet sich häufig. Auch beobachtete *Griesinger* im Sediment Nierencylinder und Epithelien der Harncanälchen und Blase. *v. Frerichs* stellte aus dem Harn Leucin und Tyrosin dar, während *Buchanan* mehrmals Zucker gefunden haben will (?).

Der Tod kann bereits vor Ausbruch des Exanthes in Folge einer excessiven Temperaturerhöhung erfolgen, oder er kommt auf der Höhe der Krankheit, oder endlich kurz vor oder nach der Krise. Meist handelt es sich um einen Herztod. Auch Complicationen und Nachkrankheiten können ihn bedingen.

Unter den Anomalien eines Flecktyphus seien zunächst einige im Ganzen bedeutungslose Besonderheiten des Exanthes erwähnt. In manchen Fällen von Flecktyphus erscheinen die Roseolen nicht flach erhaben, sondern fast spitz papulös. Auch findet man mitunter auf ihrer Mitte kleine Bläschen. Zuweilen kommt es auf ihnen und neben ihnen zur Bildung von Petechien; auch Vibices hat man beobachtet.

Zu erwähnen ist noch der Typhus exanthematicus sine exanthemate.

Dass Fälle von kurzer Dauer vorkommen — T. e. abortivus —, wurde bereits im Vorhergehenden angedeutet. Es tritt die Krankheit aber auch als T. e. levissimus und T. e. levis auf, bei welchen die einzelnen Symptome nur in geringem Grade entwickelt und oft auch flüchtigerer Natur sind.

An Complicationen und Nachkrankheiten ist Flecktyphus nicht arm, aber eine so grosse klinische Bedeutung denselben auch wegen ihrer Gefährlichkeit zukommt, etwas Specifisches für Flecktyphus haben sie nicht. Theils sind sie Folgen der schweren Infection und hohen Temperatursteigerung, theils wohl solche einer Secundärinfection mit Entzündungserregern.

Eiterige Meningitis wurde neuerdings noch von *Hampeln* beschrieben. Derselbe Autor beobachtete embolische Veränderungen im Hirn, und auch *Scoresby-Jackson* hat Aphasie und rechtsseitige Hemiplegie im Anschluss an Flecktyphus entstehen gesehen. Zuweilen bleiben nach überstandener Krankheit für lange Zeit Gedächtnisschwäche und Schwachsinn zurück.

Mehrfach hat man auf der Höhe der Krankheit epileptiforme Zufälle beobachtet (febrile Erscheinung).

Nordt beschrieb als Nachkrankheit clonische Zuckungen und Anfälle von Aphasie, *Salomon* Neuralgien.

Mitunter kommen Paraplegien vor, welche auf einen myelitischen Ursprung hinzudeuten scheinen. *Bernhardt* wies in einem Falle von Radialislähmung Neuritis an dem Radialnerven nach, doch ist es möglich, dass sich auch rein myopathische Lähmungen entwickeln.

Seitens des Ohres kommen langwierige eiterige Entzündungen und Taubheit vor, wobei sich erstere noch auf die Hirnhäute fortsetzen können. Vereinzelt hat man Amaurose angegeben. Die Pupillen sind meist eng; nach *Schneider* soll oft Ungleichheit der Pupillen anzutreffen sein.

Mitunter bildete sich Parotitis, mit nachfolgender Pyaemie und Septicaemie. Auch Noma, sowie Vereiterung peripherer Lymphdrüsen ist beschrieben worden.

Moers fand Blutungen aus katarrhalischen Geschwüren des Schlundes. Vereinzelt sah man Diphtherie des Schlundes und Kehlkopfes. Zuweilen kommt Nasenbluten vor. In einem Falle stellte sich Haemoptysis ein, ohne dass man im Stande war, an den Lungen Abnormitäten ausfindig zu machen. *Wojciechowski* beschrieb Haematemesis, ob in Folge von Schleimhauteinrissen im Magen oder von übermässiger Hyperaemie, blieb zweifelhaft. Selten kommt Darmblutung vor, nach *Murchison* unter 7000 Fällen 6 Male, nach *Russel* unter 4000 Fällen 3 Male, neuerdings eine Beobachtung von *Reid*. Zuweilen treten in Folge von necrotischen oder diphtherischen Veränderungen auf der Darmschleimhaut dysenteriforme Stühle auf. Peritonitis ist eine sehr seltene Complication und wurde von *Fenner*, *Buchanan* und vor einigen Jahren von *Collie* beobachtet. *Murchison* beschrieb ein Mal acute gelbe Leberatrophie, *Horn* dagegen Milzruptur.

Haematurie ist selten. Oft werden pseudomenstruale Blutungen erwähnt. Mitunter entsteht Cystitis oder Pyelitis. Zuweilen kommen auf der Kehlkopfschleimhaut Geschwürbildungen vor. An den Lungen fand man Hypostase und Entzündung, Embolie, Abscess und Gangraen. *Varantrapp* beschrieb Miliartuberculose. Pleuritis, Pericarditis und Endocarditis sind selten. Herzmuskelerkrankung und Tod durch Herzlähmung ereignen sich häufig. Bei eintretender Lähmung des Herzens sind die Extremitäten häufig kühl und cyanotisch, während das Körperinnere glüht.

In Venen und Arterien der Extremitäten kommen Embolie und marantische Thrombose vor, unter Umständen mit nachfolgender Gangraen.

Defluvium capillitii ist häufig, aber bedeutungslos. Decubitus kann sich trotz aller Sorgfalt bei der Pflege entwickeln. Als Veränderungen auf der Haut sind noch zu nennen: Herpes (*Drasche*), Miliaria, Furunkel, multiple Abscessbildung, Erysipel, Noma und Gangraen der Haut und Genitalien.

IV. Diagnose. Die Erkennung eines Flecktyphus ist leicht.

Von Abdominaltyphus unterscheidet er sich durch plötzlichen Anfang, durch kritisches Ende und dadurch, dass das Exanthem reichlicher und namentlich auch im Gesichte und auf den Extremitäten vorhanden ist. Auch sind Durchfall, Ileocöcalgeräusch und Schmerz in der Ileocöcalgegend bei Flecktyphus selten.

Vor Masern zeichnet sich Flecktyphus dadurch aus, dass Masern meist Kinder befallen, und dass sich bei ihnen katarrhalische Entzündungen der Conjunctiva, Nasen- und Kehlkopfschleimhaut mehr in den Vordergrund drängen.

V. Prognose. Flecktyphus ist unter allen Umständen eine sehr ernste Krankheit, obschon die Prognose wesentlich von dem Charakter einer Epidemie abhängig ist und die Mortalität in den verschiedenen Epidemien zwischen 5 und mehr als 60 Procenten schwankt. Rücksichtlich individueller Verhältnisse hat man die Vorhersage um so ernster zu stellen, je höher das Fieber, je frequenter der Puls, je schwächer die Constitution, je vorgerückter die Lebensjahre und je schwerer die Complicationen der Krankheit sind. Im Allgemeinen weist auch reichliches Exanthem auf schweren Verlauf hin. Vor Allem lasse man bei der Vorhersage die Kraft und Thätigkeit des Herzens nicht unberücksichtigt.

VI. Therapie. Einer Verschleppung des exanthematischen Typhus kann man nicht anders wirksam entgegengetreten, als wenn man strenge Sperrgesetze durchführt und vagabundirendes und namentlich gesundheitlich verdächtiges Gesindel an der Grenze abfängt. Auch sollte dem Landstreichertume auf internationalem Wege energisch entgegengearbeitet werden. Mit grossem Nutzen hat man sich auf privatem Wege dadurch zu schützen versucht, dass man die Vagabunden nicht durch Geldspenden zum Nichtsthun aufforderte, sondern ihnen das Vagantenthum durch Anweisung von Arbeit und gesunder Speise weniger verlockend machte.

Sind aus einer Herberge, einem Gefängnisse oder aus ähnlichen Orten Kranke mit exanthematischem Typhus zur Behandlung gekommen, so schliesse man die betreffenden Locale, lasse alle Gebrauchsgegenstände von minderm Werthe verbrennen und werthvollere Habe energisch desinficiren; auch desinficire man die Zimmer und lüfte sie längere Zeit. Ausserdem sollte die Polizei darauf achten, dass in Gasthäusern niederster Art Ventilation und Reinigung der Nachtlager durchgeführt werden.

Selbstverständlich wäre es ungemein vortheilhaft, wenn seitens der Staaten ähnliche Maassregeln dafür geschähen, dass die Krankheit an solchen Orten beschränkt, womöglich zum Aussterben gebracht würde, an welchen sie endemisch besteht.

Kranke mit exanthematischem Typhus sollten auch dann sofort in weitabgelegene Absonderungshäuser kommen, wenn sie den besseren Ständen angehören. Hier sind sie vollkommen abzusperren; auch erhalten sie eigenes Wartepersonal, eigenes Geräth und eigene Aerzte. Jedenfalls sollen Aerzte, welche noch andere Kranke gleichzeitig behandeln, Typhuskranke zuletzt besuchen, sich sorgfältigst danach desinficiren und ihre Kleider wechseln. Die Kranken dürfen keine Besuche empfangen, auch keine Dinge nach auswärts schicken. Bei Kranken in Privathäusern muss die Polizei Besuche verbieten und durch öffentlichen Anschlag auf die Gefahren der Krankheit hinweisen, auch die Typhushäuser durch Tafeln kennzeichnen. Verstorbene sollen möglichst schnell in Totenkammern gebracht werden, Leichenbesuche und Versammlungen im Trauerhause sind zu verbieten, überhaupt eine Beerdigung ohne Gefolge (sogenannte stille Beerdigung) anzuordnen. Rücksichtlich der Desinfection von Kleidern, Geräthen und Zimmern gilt das Bd. IV, pag. 192 Gesagte.

Die Krankenzimmer sollen ruhig liegen und tüchtig gelüftet werden, schon um den Infectionsstoff zu verdünnen und zu zerstreuen. In Bezug auf Krankenwartung und Krankendiaet gilt Alles wie bei Abdominaltyphus und ist darüber ein späterer Abschnitt nach zusehen.

Specifische Mittel gegen den exanthematischen Typhus giebt es nicht, da aber Fieber und Kräfteverfall den Tod zu bringen drohen, so mache man früh von Alkohol in grossen Gaben und in jeder Form (Cognac, Wein, Champagner), eventuell von stärkeren Excitantien und von Antifebrilien Gebrauch. Unter letzteren würden wir dem Phenacetin (1·0), Antipyrin (4·0—6·0 in einem kleinen Klysma) und dem Antifebrin (0·5, 1stündl. bis zur Entfieberung) den Vorzug geben. Die Behandlung mit kalten Bädern hat bei exanthematischem

Typhus wenig sichere Erfolge aufzuweisen. *Neumann* wandte neuerdings prolongirte warme Bäder ohne Erfolg an.

Im Uebrigen ein rein symptomatisches Verfahren.

5. Rose. Erysipelas.

(*Rothlauf*.)

I. Aetiologie. Rose gehört zu den Wundinfektionskrankheiten. Sie kann überall da entstehen, wo nach stattgefundener Verwundung der Haut oder Schleimhäute Spaltpilze von ganz bestimmten Eigenschaften (*Erysipelcoccen*) Zugang zu den Lymphgefässen finden und von hier aus eine spezifische Entzündung der Haut oder Schleimhäute anfachen. Die Krankheit gehört demnach mehr in das Gebiet der Chirurgie als in dasjenige der inneren Medicin. Da aber in vielen Fällen Wunden nicht gleich nachweisbar oder in anderen so unbedeutend sind, dass man sie kaum als Gegenstand einer chirurgischen Behandlung ansieht, so kommt es häufig vor, dass Rose dem Internen zur Behandlung zufällt.

Bis auf die neueste Zeit wird behauptet, dass nicht alle Fälle von Rose von Wunden den Ausgang nehmen, sondern dass auch eine spontane oder primäre Rose, — *Erysipelas verum s. exanthematicum*, vorkomme. Zugeben wird jeder Arzt, dass sich mitunter Kranke vorstellen, an welchen man eine Verwundung nicht ausfindig zu machen im Stande ist; aber ebenso sicher ist es, dass, je genauer man nachsucht, um so häufiger Laesionen gefunden werden. Seitdem es jedoch nachgewiesen ist, dass Spaltpilze auch in die gesunde Haut und Schleimhaut eindringen können, hat die Lehre vom *Erysipelas verum* ein sicheres experimentelles Fundament erhalten, obschon in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle Rose von einer infortirten Wunde ausgeht.

Ausser auf der Haut kommt *Erysipelas verum* auf den Schleimhäuten und wohl auch auf den serösen Häuten vor. Manche Autoren sprechen von einem Erysipel der inneren Eingeweide, z. B. von einem solchen der Lungen, welches sich in Form einer *Pneumonia migrans* darstellt.

Es unterliegt heute keinem Zweifel mehr, dass das Erysipel seine Entstehung der Wucherung von niederen Organismen, sogenannten *Erysipelcoccen* verdankt, um deren Erkenntniss sich *Koch* und namentlich *Fehleisen* grosse Verdienste erworben haben.

Die *Erysipelcoccen* stellen runde Spaltpilze dar — Mikrococcen im engeren Sinne — welche häufig paarweise oder in längeren Ketten zu 6 bis 12 neben einander liegen, also *Diplococcen* und *Streptococcen* bilden, daher ihr Name *Streptococcus erysipelatosus*. Die Grösse der Coccen beträgt 0.3—0.4 μ (1 μ = 0.001 Mm.). Sie finden sich nur innerhalb der Lymphgefässe der Haut, seltener in Lymphspalten, nicht aber in den Blutgefässen (vergl. Fig. 27).

Auch in den Lymphräumen der Haut kommen *Erysipelcoccen* nur an den Randpartien der erysipelatosen Hautveränderungen und über diese hinaus in der gesunden Peripherie, nicht aber in den am längsten und intensivsten erkrankten Hautpartien vor.

Fehleisen hat zum ersten Mal den Versuch gemacht, *Erysipelcoccen* künstlich rein zu züchten und mit Erfolg auf den Menschen zu übertragen, nachdem schon vordem ähnliche, aber weniger einwurfsfreie Versuche von *Orth* an Thieren angestellt worden waren.

Erysipelcoccen zeigen mit gewissen Spaltpilzen der Eiterung, *Streptococcus pyogenes*, die innigste Verwandtschaft; mikroskopisch kann man beide Formen nicht von einander unterscheiden und auch bei Culturversuchen lassen sich die innigsten Beziehungen erkennen. Jedoch wächst nach *Hoffa* der *Streptococcus pyogenes* langsamer und weniger gleichmässig und lässt in der Mitte seiner Colonien eine bräunliche Verfärbung erkennen. Auch bei Uebertragungen auf Thiere kommen sehr ähnliche, aber immerhin doch verschiedene (*Hajek*) Wirkungen zum Vorschein. *Simone* behauptet, dass die *Erysipelcoccen* mit den Mikroben der *Pyæmie* identisch seien.

Klebs & Reiter haben neuerdings die Frage aufgeworfen, ob es sich bei Erysipel der Haut immer nur um eine Art von Spaltpilzen handele. Sie sahen in der erysipelatosen

Haut bei Kranken mit Abdominaltyphus Bacillen und sind daher der Ansicht, dass auch Typhusbacillen, wenn sie in die Lymphbahnen der Haut verschleppt werden, Erysipel erzeugen können.

Was nun die Wirkungsweise der Streptococcen des Erysipels anbetrifft, so kommt einmal ein localer entzündlicher Einfluss auf die Haut in Betracht. Zu diesem gesellt sich aber eine Allgemein-infection, welche dadurch bedingt ist, dass die Erysipelcoccen toxische Substanzen produciren, die in den allgemeinen Kreislauf hineingelangen.

Fig. 27.



Erysipelcoccen in der Cutis. Vergr. 750. Immersion.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

Die Uebertragung des Infectionsstoffes geschieht entweder unmittelbar durch Berührung, oder sie wird durch Mittelspersonen oder leblose Gegenstände oder durch die Luft vermittelt. *v. Eiselsberg & Emmerich* wenigstens waren im Stande, in der Luft von Räumen, in welchen Erkrankungen an Erysipel vorgekommen waren, Erysipelcoccen nachzuweisen. *Stratz & Lebedoff* beschrieben Beobachtungen, in welchen ein Erysipel bei einer Schwangeren auf die Frucht übergegangen war.

Uebertragungsversuche auf Thiere sind mit Blut und mit dem Inhalte der Blasen von erysipelatöser Haut mehrfach mit Erfolg ausgeführt worden. Die In-

fectiosität des Blutes erscheint um so auffallender, als *Fehleisen* nicht im Stande war, Erysipelcoccen im Blute nachzuweisen.

Oft, namentlich zur Zeit von Erysipelenpidemien, reichen unbedeutende Wunden aus, um Rose mit schweren und unglücklich auslaufenden Erscheinungen nach sich zu ziehen, z. B. Blutegelstiche, Schröpfköpfe, Aderlasswunden oder subcutane Injectionen u. Aehnl. Ob eine Verwundung gross oder klein, oberflächlich oder tief ist, erweist sich für die Complication mit Rothlauf als vollkommen gleichgiltig. Unbedeutende Kratz-, Risswunden und Erosionen können zum Ausgangspunkte von Erysipel werden, wenn sie mit specifischen Erysipelcoccen inficirt worden sind. Besonders hervorgehoben sei, dass Kopfwunden bei studentischen Schlägermensenuren nicht selten Erysipel nach sich gezogen und zu der vielfach discutirten Frage Veranlassung gegeben haben, ob der Schläger im gerichtlichen Sinne als tödtliche Waffe zu betrachten sei oder nicht.

Sehr häufig schliessen sich Erysipelen an chronische Entzündungen, Eczeme oder Furunkulose auf der Nasenschleimhaut an, recidiviren im Verlaufe von wenigen Monaten oder Jahren mehrfach und bleiben nicht früher aus, als bis der Ausgangspunkt der Krankheit getilgt ist. Auch Entzündungen am Thränennasencanal oder Thränensack sind häufig Veranlassung für Erysipel. Mitunter hängt Rose mit einem Zahngeschwür (*Parulis*) zusammen, sogenannte Zahnrose, oder mit Eczem an der Ohrmuschel oder im äusseren Gehörgange. Eczeme an anderen Körperstellen können Rothlauf nach sich ziehen. Mitunter sah man Erysipel im Abheilungsstadium von Pocken. Nicht selten stellt es sich im Anschlusse an Unterschenkelgeschwüre ein.

Erysipel tritt mitunter als Complication im Wochenbett auf, von der Wundfläche der Gebärmutter den Ausgang nehmend. Auch bei Neugeborenen kommt es nach der Abnabelung vor.

Eine besondere Form ist das Impferysipel, welches späterhin bei Besprechung der Vaccination genauer geschildert werden soll.

Erysipel tritt mitunter sporadisch auf; häufiger bekommt man es mit Rothlaufepidemien oder mit Erysipelenpidemien zu thun, ja! selbst Andeutungen einer pandemischen Verbreitung lassen sich nicht selten wahrnehmen.

Rothlaufepidemien treten am häufigsten im Frühjahr auf und erstrecken sich bald über eine grössere Ortschaft, bald nur über einzelne Häusergruppen.

Rothlaufepidemien stellen sich nicht selten in Krankenhäusern ein. Mitunter wird in ein Krankenhaus durch einen eingebrachten Fall Erysipel eingeschleppt, von welchem aus weitere Erkrankungen um sich greifen. In anderen Fällen hängt das häufige Vorkommen von Erysipel mit Ueberfüllung und schlechter Lüftung der Wohnräume und Krankenzimmer zusammen.

In manchen Krankenhäusern sind oder eigentlich waren ganz bestimmte Zimmer, Betten oder Plätze dafür bekannt, dass die Insassen von Erysipel befallen wurden. *König* beschrieb eine Erysipelenpidemie aus der Rostocker Klinik, in welcher die Erysipelen vom Operationstische den Ausgang nahmen, weil die Kissen desselben mit Blut und Secreten eines von Erysipel befallenen Operirten durchtränkt und lange Zeit nicht gewechselt worden waren. Ebenso können Instrumente, Verbände und Wäschestücke die Uebertragung der Krankheit vermitteln. Heute, wo die Chirurgen peinlichst sauber sind, wird man dergleichen Vorkommnissen viel seltener begegnen.

Erysipel gehört zu denjenigen Infectionskrankheiten, welche gegen eine wiederholte Erkrankung nicht nur keine Immunität, sondern vielmehr eine erhöhte Disposition verleihen, namentlich wenn Wunden bestehen bleiben. Jedoch fand *Fehleisen* bei absichtlichen Uebertragungsversuchen, dass immer ein längerer Zeitraum dazu gehört, wenn auf eine gelungene Impfung eine zweite Impfung mit Erfolg unternommen werden soll.

Eine gewisse Berücksichtigung erfordern die Beziehungen des Erysipels zu anderen Infectionskrankheiten. Zunächst findet ein Ausschluss mit anderen Infectionskrankheiten nicht statt, im Gegentheil! sieht man mitunter Rose bei Abdominaltyphus, Flecktyphus, Rückfallstypus, Intermittens, Rachendiphtherie, Ruhr, Cholera, Lungenentzündung, Parotitis u. s. f. als unangenehme Complication hinzukommen.

Zuweilen freilich hat man auch einen günstigen Einfluss beobachtet. So sah man bei Syphilis durch hinzugetretenes Erysipel Zurückgehen der Erscheinungen. *Kopff* beschrieb neuerdings einen Fall von acutem Gelenkrheumatismus, in welchem die Gelenkveränderungen schnell schwanden, als Erysipel zum Ausbruche gekommen war, während *Nieden* hartnäckige Iritis und in einem anderen Falle Chorioiditis disseminata nach überstandenem Erysipel des Gesichtes schwinden sah. Auch beobachtete man nach Erysipel Schwund oder Verkleinerung von Krebs, Fibromen, Naevis, Lymphdrüsentumoren, phagedaenischen Geschwüren, Elephantiasis und Lupus, so dass Vorschlag und Versuch verständlich erscheinen, eine Impfung von Erysipel zur Beseitigung von Geschwülsten vorzunehmen, sogenanntes Erysipelas salutare. Freilich ist eine solche Impfung nicht ohne Gefahr; beispielsweise sahen *Faenisch* und *Neisser & Feilchenfeld* je eine Frau mit Brustdrüsenkrebs sterben, welcher sie Erysipelcoccen eingimpft hatten. Auch muss man wissen, dass sich vielfach die Erscheinungen nur vorübergehend bessern und sehr bald wieder vielleicht stärker als zuvor auftreten.

II. Symptome. Die Dauer des Incubationsstadiums bei Erysipel schwankt und wird auf einen bis acht Tage angegeben.

J. Heiberg will zur Zeit einer Erysipelenepidemie in Rostock bereits zwei Stunden nach einer Incision Temperatursteigerung eintreten gesehen haben.

Prodrome werden vielfach vermisst; manche Kranke aber klagen über Mattigkeit, Abgeschlagenheit, Appetitmangel, Gliederschmerzen und allgemeines Krankheitsgefühl.

Oft beginnen die manifesten Erscheinungen mit einem einmaligen Schüttelfrost oder mit wiederholten leichteren Frostanfällen. Es schliesst sich daran Fieber an, welches meist binnen wenigen Stunden auf 40° und darüber ansteigt. Gewöhnlich hält die erhöhte Körpertemperatur, so lange die erysipelatöse Hautveränderung besteht, continuirlichen Verlauf inne. Die Dauer des Fiebers richtet sich nach dem Bestehen und nach der Ausdehnung des Erysipels, und meist findet ein kritischer Temperaturabfall statt (vergl. Fig. 28). Dass dieser Abfall stets am siebenten Tage zu Stande komme, wie der Volksmund behauptet, ist nicht richtig. Zuweilen gehen dem Eintritte der Krise Erscheinungen einer Perturbatio critica voraus: plötzliche

stärkere Steigerung der Körpertemperatur, Delirien, Frost u. s. f. Nimmt die Krankheit einen unglücklichen Ausgang, so steigt die Körpertemperatur vor dem Tode nicht selten ungewöhnlich hoch (hyperpyretische Körpertemperatur), und es findet zuweilen auch nach dem Tode noch einige Zeit Erhöhung der Körpertemperatur statt (postmortale Temperatursteigerung). Treten Rückfälle bei Erysipel ein, so steigt nicht selten auch die normal gewordene Körpertemperatur wieder an (vergl. Fig. 29).

Mit der Erhöhung der Körpertemperatur findet eine Zunahme der Pulsfrequenz statt, und wie bei fieberhaften Zuständen aus anderen Ursachen, so klagen auch hier die Kranken über vermehrten Durst und Mangel an Appetit.

Handelt es sich um ein Erysipel auf der äusseren Haut, so werden eigenthümliche Veränderungen auf der Haut bemerkbar. Die Kranken klagen an den erkrankten Stellen über Prickeln,

Fig. 28.



Temperaturcurve in einem mittelschweren Falle von Gesichtsrose bei einer 44jährigen Frau.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

Jucken, Stechen und Schmerz. Die Haut erscheint in Folge von entzündlichem Oedem ödematös, gedunsen, faltenlos und glänzend; sie fühlt sich heiss an und röthet sich.

Jedes Erysipel hat Neigung, sich auszubreiten, und es ist daher nicht richtig, wenn man die Wanderrose, Erysipelas migrans s. ambulans, als eine bestimmte Form von Rothlauf hinzustellen gesucht hat. Freilich erfolgt die Ausbreitung in den verschiedenen Fällen verschieden schnell und verschieden umfangreich und kann jedenfalls so weit geschehen, dass sich allmählig das Erysipel über die Haut des ganzen Körpers ausdehnt, ja! es werden mitunter solche Stellen von Neuem ergriffen, welche mittlerweile wieder frei geworden waren. Die Ausbreitung erfolgt nicht etwa regellos, sondern hält

den Verlauf jener Spalt- und Zugrichtungen der Haut inne, wie sie besonders eingehend von *Langer* studirt worden sind. Die Wanderung vollzieht sich für das Auge in der Weise, dass sich zuerst eine fahlgelbe ödematöse Zone wallartig vorschiebt, welcher dann Hyperaemie der Haut folgt.

Auf der unbehaarten Haut kann man die Wanderung des Rothlaufes unmittelbar mit dem Auge verfolgen, auf dem behaarten Kopfe aber daran vermuthen, dass die Kopfschwarte über den entzündeten Abschnitten schmerzhaft wird und sich geschwellt und heiss anfühlt; mitunter bekommt man beim Auseinanderziehen der Haare auch Röthung zu sehen.

Fig. 29.



Temperaturcurve in einem mittelschweren Falle von Gesichtserisipel bei einem 22jährigen Burschen mit Recidiv am 9ten Krankheitstage. (Eigene Beobachtung, Züricher Klinik.)

Starke Schwellung der Haut bringt häufig schwere Entstellung hervor; im Gesichte beispielsweise erscheinen die Lider so an Umfang vermehrt, dass die Kranken nicht im Stande sind, sie zu öffnen. Die Nasenlöcher sind nicht selten verengt und die Nasengänge undurchgängig. Ohren und Lippen erscheinen unförmlich gedunsen und hängend.

Sehr häufig findet man, von der Peripherie des Hauterysipeles ausgehend, rothe Striche und Bänderungen, welche entzündeten

Lymphgefässen der Haut entsprechen. Auch pflegen die benachbarten Lymphdrüsen intumescirt und schmerzhaft zu sein, — consensueller Bubo.

In der Regel haben die erysipelatösen Veränderungen am dritten Tage an den betreffenden Stellen den Höhepunkt ihrer Entwicklung erreicht. Es treten jetzt Abnahme der Röthung und Schwellung der Haut und schliesslich Hautabschuppung ein. Hatten sich Blasen gebildet, so trocknen diese zu dünnen Schuppen und Krusten ein, Erysipelas crustosum. Die Ausheilung etwaiger gangraenöser Veränderungen dagegen bedarf längerer Zeit.

Auf der Höhe der Krankheit kommt neben Fieber und Hautveränderungen noch eine Reihe anderer Symptome vor, theils Folgen des Fiebers, theils solche der Allgemeininfektion.

Vielfach leidet das Sensorium und es treten oft schon sehr früh Delirien oder Somnolenz und Coma ein. Die Zunge erscheint häufig trocken, rissig, braungelb oder fuliginös, erinnernd an das Aussehen der Zunge bei Abdominaltyphus. Oft besteht katarrhalische Angina. Nicht selten leiden die Kranken an häufigem Erbrechen und klagen über Schmerz in der Magengegend. Oft lassen sich Schwellung und Schmerz der Milz nachweisen; auch an der Leber kommen nicht selten leichte Vergrösserung und Schmerzhaftigkeit vor. Der Stuhl ist meist angehalten, seltener begegnet man Durchfall. Albuminurie (febriler Natur) kommt häufig vor. Die chemische Untersuchung des Harnes ergibt kaum etwas Anderes als die Eigenschaften eines Fieberharnes, namentlich Vermehrung des Harnstoffgehaltes und der Phosphorsäure. *Hardy* fand die Kochsalzausscheidung unverändert, während *Brieger* den Phenolgehalt des Harnes als gesteigert angiebt. Im Blute will *Nepveu* Mikrococcen gefunden haben, am reichlichsten im Blute aus solchen Hautstellen, welche erysipelatös verändert waren (?).

Die Dauer der Krankheit beträgt mitunter nur wenige Tage, in anderen Fällen zieht sie sich mehrere Wochen und selbst mehrere Monate hin, namentlich bei weit wanderndem Erysipel und mehrfachen Rückfällen.

Anomalien eines Erysipelas beziehen sich bald auf die Schwere der Allgemeininfektion, bald auf das Exanthem selbst. So kann es geschehen, dass Erysipelas feberfrei verlaufen, Erysipelas afebrile, und sich allein auf örtliche Hautveränderungen beschränken. Häufig, aber keineswegs immer, wird die Epidermis in Gestalt von kleinen Bläschen oder von umfangreicheren Blasen emporgehoben, welche anfangs einen mehr serösen, dann einen molkigen und selbst eitrigen Inhalt beherbergen. Seltener finden sich Blasen mit blutigem Inhalte. Von manchen Seiten wird behauptet, dass, wenn man die Loupe zu Hilfe nimmt, niemals blasige Erhebungen der Epidermis vermisst werden, so dass jedes Erysipel je nachdem ein Erysipelas vesiculosum, bullosum oder ein E. pustulosum darstellt. Nimmt die Spannung der Haut überhand, so kann es zu Hautgangraen kommen, Erysipelas gangraenosum. Die Haut verfärbt sich dabei schwärzlich-roth oder grünlich-schwarz, etwaige Blasen füllen sich mit haemorrhagischem Inhalte, die Blasen platzen, und es kommt

zu Zerfall auf der Haut, welcher mitunter im Gesichte die Augäpfel binnen kurzer Zeit blosslegt und schwere Entstellungen zu Wege bringt.

Die Zahl der Complicationen ist bei Hauterysipel keine kleine, jedoch entbehren dieselben grösstentheils eines specifischen Charakters. Wegen ihrer relativen Häufigkeit und Wichtigkeit seien besonders zwei namentlich gemacht, nämlich eiterige Meningitis und Glottisödem.

Eiterige Meningitis ist keine übermässig seltene Todesursache bei Erysipel und dürfte in vielen Fällen direct unter Vermittlung der Lymph- und Blutgefässe des Schädels von einem Erysipel der Kopfhaut fortgepflanzt sein.

Acutes Glottisödem scheint in vielen Fällen nichts Anderes als ein auf die Kehlkopfschleimhaut fortgeleitetes Erysipel zu sein, welches mitunter in erstaunlich kurzer Zeit dem Leben ein Ziel setzt.

Zu den selteneren Complicationen gehören Veränderungen auf der Haut selbst. So hat man in manchen Fällen Herpes facialis, in anderen Roseola oder Impetigo beobachtet, mitunter auch multiple Hautabscesse, nach deren spontaner oder künstlicher Eröffnung zuweilen eine Art von kritischem Abfalle der erysipelatösen Erscheinungen zu Stande gekommen sein soll. *Holm* beschrieb in einem Falle zur Zeit des Erysipels vasomotorische Störungen (blauröthe Verfärbung und Sensibilitätsverminderung) an den Phalangen der Finger, welchen dann während der Reconvalescenz spontane Gangraena der betreffenden Körperabschnitte folgte.

Bei gangraenösem Erysipel nahe der Augen kann es zu Panophthalmitis und Phthisis bulbi kommen.

Accidentelle (febrile) Geräusche am Herzen sind nichts Seltenes. In anderen Fällen bildet sich Endocarditis verrucosa oder E. ulcerosa aus. Auch kann es zu Myocarditis oder Pericarditis kommen. *Jaccoud* behauptet, dass Pericarditis nie ohne eine gleichzeitig bestehende Endocarditis auftritt, und dass letztere immer nur an den venösen, nicht an den arteriellen Klappen zu finden sei.

Auch kommen Bronchialkatarrh, Pneumonie, Pleuritis und Mediastinitis als Complicationen vor.

In manchen Fällen stellt sich heftiges Nasenbluten ein, welchem eine Art von kritischer Bedeutung zufallen kann.

Zuweilen hat man Icterus beobachtet; in anderen Fällen kam es zu dysenteriformen Stühlen oder zu Darmblutung, Dinge, welche mit einem runden Duodenalgeschwüre oder mit Ulcerationen auf den Lymphfollikeln der Darmschleimhaut zusammenhängen. Vereinzelt ist Peritonitis erwähnt worden, namentlich bei Erysipel der Bauchdecken.

Mehrfach wurde acute (haemorrhagische) Nephritis beschrieben, welche man mitunter in chronischen Morbus Brightii übergehen sah. *Balde* fand in einem Falle dreitägige Glycosurie.

In manchen Fällen führt Erysipel zu septicämischen und pyämischen Zuständen, welche in der Regel den Tod verursachen.

Als Nachkrankheiten eines Erysipels bleiben mitunter auf der Haut Narbenbildungen zurück, namentlich bei gangraenösem Erysipel, wenn dieses zu tieferen Zerstörungen auf der Haut geführt hat. Wenn Erysipela an ein und derselben Stelle, z. B. an den Unterschenkeln oder im Gesichte, häufig recidivirt haben, so kommt es leicht zu hyperplastischen und hypertrophischen Veränderungen im subcutanen Bindegewebe, — Elephantiasis Arabum. Mitunter findet man an solchen Hautstellen, an welchen erysipelatöse Veränderungen bestanden haben, Anaesthesia oder Hyperaesthesia, wohl Folgen von Veränderungen in den Hautnerven. Auch bleiben mitunter hartnäckige Neuralgien zurück, am Kopfe beispielsweise im Gebiete von Trigeminasästen oder von Occipitalnerven. *Broadbent* beschrieb in einem Falle Atrophie der Haut, verbunden

mit Anaesthesie, während *Holm*, wie bereits erwähnt, in einem anderen symmetrische Gangraen an den Fingerphalangen beobachtete. *Demiéville* begegnete in einer neuerdings von ihm beschriebenen Erysipelepidemie ungewöhnlich häufig Panaritien. Bei Erysipel des behaarten Kopfes stellt sich ziemlich regelmässig *Defluvium capillitii* ein, als Folge von Ernährungsstörungen der Haarfollikel, doch wachsen die Haare meist nach einiger Zeit wieder.

Mehrfach sind Gelenkveränderungen beschrieben worden, bald nur Schmerz ohne sonstige Veränderung an den Gelenken, bald multiple schmerzhafteste Gelenkschwellungen wie bei acutem Gelenkrheumatismus, mitunter eiterige Gelenkentzündung, ähnlich pyaemischen Veränderungen an den Gelenken. *Ritzmann* beobachtete dabei in zwei Fällen tödtlichen Ausgang. *Hoffa* und *Breuning* wiesen in dem Gelenkeiter Erysipelcoccen nach.

Eine wichtige Bedeutung fällt den Veränderungen am Auge zu. Mitunter kommt es zu Abscessbildung an den Augenlidern oder es werden die Augenlider durch Gangraen der Haut theilweise zerstört, woraus Verunstaltungen und Ectropiumbildung hervorgehen. Nicht selten gesellt sich Entzündung im Orbitalzellgewebe hinzu, welches in einer von *Knapp* mitgetheilten Beobachtung zur Ursache von Compression der Netzhautgefässe und von Thrombose in denselben wurde. Es kommen aber auch mitunter plötzliche Erblindungen während eines Erysipels oder im Anschluss an ein solches vor, welche auf einer fortgepflanzten retrobulbären Neuritis oder auf Druck der Orbitalgefässe und damit auch der Retinalgefässe beruhen, welche retrobulbäre Veränderungen auszuüben vermögen. Diese Dinge sind glücklicher Weise einer Heilung fähig. Mitunter beobachtet man Keratitis, wie ich Dergleichen noch kürzlich bei einem von schwerem Gesichtserysipel betroffenen Philosophen sah. Auch kommt es zuweilen sehr bald zu Amaurose, wobei die ophthalmoskopische Untersuchung Atrophie der Netzhaut und des Opticus ergibt. Ferner sind Gaskörpertrübungen und Glaucom beschrieben worden. Mitunter gleichen sich diese Störungen allmählig wieder aus.

Dass Herzkrankheiten und unter Umständen auch Morbus Brightii als Nachkrankheiten zurückbleiben, wurde bereits im Vorausgehenden angedeutet. In einem Falle eigener Beobachtung trat nach abgelaufenem Kopferysipel acute Manie ein, so dass die Kranke einer Irrenheilanstalt überwiesen werden musste.

Erysipel der Schleimhäute kann primär entstehen und durch allmähliche Wanderung auf die benachbarte äussere Haut übergehen, oder umgekehrt macht ein Erysipel auf der äusseren Haut den Anfang und führt secundär zu Erysipel der Schleimhäute. Zuweilen bleibt das Erysipel auf Schleimhäute beschränkt, Fälle, welchen man nicht immer die erysipelatöse Natur sicher abzulesen vermag. Am häufigsten kommt Erysipel auf den Rachengebilden vor — Angina erysipelatosa —, demnächst auf der Nasenschleimhaut oder auf der Schleimhaut der Thränenwege. Auch Erysipel der Kehlkopfschleimhaut ist vielleicht nicht so selten, als man vielfach glaubt, scheint aber meist für ein acutes Glottisödem erklärt worden zu sein. Bei Wöchnerinnen entwickelt sich mitunter Erysipel auf der Schleimhaut der Vagina und Gebärmutter, welches durch die Tuben auf das Bauchfell wandern und hier Peritonitis erzeugen kann. Viele solcher Fälle von Erysipelas internum gehen unter dem Titel eines Puerperalfiebers.

Starke Schwellung und Röthung der betreffenden Schleimhäute, Entzündung der benachbarten Lymphdrüsen und Blasen- und Abscessbildung sind, sowie Verschorfung die Hauptveränderungen. Sicher wird die Diagnose, wenn daneben Hauterysipel besteht. Klinisches Bild dasjenige des Hauterysipels.

III. Anatomische Veränderungen. Die Kenntnisse über die anatomischen Veränderungen bei Erysipel der Haut sind gerade in der letzten Zeit durch den Nachweis von Erysipelcoccen in dem erkrankten Gewebe wesentlich gefördert worden.

Zu Seiten der mit Erysipelcoccen erfüllten Lymphgefässe finden Ansammlungen von zahlreichen Rundzellen statt. Daneben hat sich Hyperaemie der Blutgefässe der Haut ausgebildet. Die Veränderungen betreffen nicht allein das eigentliche Gewebe der Cutis, sondern greifen vielfach, wenn auch unregelmässig, in das subcutane Fettgewebe hinein.

Uebrigens muss bemerkt werden, dass an der Leiche die Röthung der Haut, welche während des Lebens bestand, schwindet und nur Schwellung übrig bleibt.

Im Blute hat *Fehleisen* immer Spaltpilze vermisst.

Von Veränderungen an inneren Organen seien Milzschwellung, parenchymatöse Schwellung und Trübung von Herz, Leber und Nieren, Schwellung der Lymphfollikel des Darmes und Ulcerationen auf der Darmschleimhaut genannt. Dinge, welche theils mit der Allgemeininfektion, theils mit der Erhöhung der Körpertemperatur in Zusammenhang stehen.

IV. Diagnose. Die Erkennung eines Hauterysipels ist leicht, denn Röthung, Hitze, Schwellung der Haut und benachbarten Lymphgefässe und Lymphdrüsen, bei schwerer Beeinträchtigung des Allgemeinbefindens kennzeichnen die Krankheit hinlänglich gegenüber äusserlich ähnlich aussehenden Hautveränderungen, z. B. gegenüber Erythemen.

Von Hautphlegmone unterscheidet man Rothlauf daran, dass bei jener die Infiltration der Haut bretthart ist und Neigung zu Abscessbildung zeigt. Bei acutem purulentem Oedem zeichnet sich die Haut ebenfalls durch teigige Infiltration aus, aber Allgemeinstörungen bleiben oft lange Zeit aus. Von Milzbrand ist die Diagnose schon dadurch leicht, dass Milzbrandbacillen nachweisbar sind.

Erysipel der Schleimhäute ist, wie bereits erwähnt, dann schwer zu erkennen, wenn die Haut unversehrt bleibt.

V. Prognose. Die Vorhersage ist bei uncomplicirtem Erysipel keine sonderlich schlechte; viele Menschen überstehen Zeit ihres Lebens eine grosse Zahl von Anfällen. Wurde doch erwähnt, dass der Einfluss auf andere Krankheiten zuweilen sogar ein heilsamer ist. Aber trotzdem darf man nie vergessen, dass unberechenbare Complicationen hinzutreten können, und dass auch die Schwere der Allgemeinstörungen, namentlich bei decrepiden, alten und dem Alkoholmissbrauche ergebenen Personen mitunter überraschend schnell einen tödtlichen Ausgang herbeiführt. Auch bei gangraenösem Erysipel

sieht man nicht selten sehr schnell Collapstod eintreten; desgleichen ist das Erysipel der Wöchnerinnen von sehr ernster Bedeutung.

VI. Therapie. Der Prophylaxe fallen sehr wichtige Aufgaben zu. Alle Wunden, mögen sie auch noch so leicht, oberflächlich und bedeutungslos erscheinen, sind sorgfältigst mit Carbolsäure (5%) zu desinficiren und peinlichst sauber zu behandeln. In Krankenhäusern hat man für gute Lüftung und Sauberkeit in Wäsche, Verbandstücken, Wänden, Fussböden und Betten nebst Bettgestellen zu sorgen. Erysipelzimmer und Erysipelwinkel sind durch Sublimat sorgfältigst zu desinficiren, lange Zeit zu lüften und zeitweise ausser Gebrauch zu setzen. Zur Zeit von Erysipelenpidemien vermeide man alle Operationen und Verwundungen, mögen letztere heissen, wie sie wollen, z. B. auch Vaccination, Morphininjectionen u. s. f. Erysipelkranke sind sofort zu isoliren; sie sollen ein eigenes Wartepersonal und womöglich auch einen eigenen Arzt bekommen, um die Uebertragungsgefahr möglichst zu beschränken. Jedenfalls soll ein Arzt erst am Schlusse seiner Krankenvsichte einen von Rothlauf betroffenen Patienten besuchen, sich danach sorgfältig desinficiren und die Kleider wechseln. Personen mit Eczem an der Nase oder am Ohre, mit Erkrankungen an den Thränenwegen, mit Unterschenkelgeschwüren u. s. f. sollen auf Heilung ihres Leidens bedacht sein, um den Erysipelcoccen den Zugang möglichst zu erschweren.

Gegen ausgebrochenes Erysipel kommen locale und allgemein wirkende Mittel in Betracht. Unter ersteren empfehlen wir nach eigener Erfahrung am meisten Carbolsäure in Terpentinöl, einstündlich zum Aufpinseln (Rp. Acid. carbol. 2·0. Öl. Terebinth. 30·0. MDS. Einstündlich äusserlich).

Selbstverständlich wird man bei Gesichtserysipel vermeiden, dass von der Carbol-Terpentinölmischung etwas in die Augen hineingelangt. Auch wird an solchen Stellen, an welchen Blasen geplatzt sind und die Haut von Epidermis entblösst daliegt, die Einreibung um der Schmerzen willen zu vermeiden sein. Man dehne die Aufpinselung überall 2—5 Cm. über die Grenze des makroskopisch veränderten Hautbezirkes aus, um dem Fortschreiten des Erysipels möglichst Einhalt zu thun.

Bei sehr starker Spannung der Haut mache man kleine Einstiche, um die Haut zu entspannen und Gangraen zu vermeiden. Ist trotzdem Gangraen eingetreten, so verbinde man diese Stellen mit essigsaurer Thonerde (1—2%).

Die Patienten müssen Bettruhe haben, erhalten ein leichtdunkles, luftiges Zimmer, bekommen nur flüssige Kost, gegen Durst Limonade und haben für täglichen Stuhl zu sorgen. Gegen bestehendes Fieber wird man am sichersten mit Phenacetin (1·0), Antipyrin (4·0—6·0 auf ein Klysm) oder mit Antifebrin (0·5, 2stündlich bis zur Entfieberung) ankämpfen. Vielfach freilich verläuft die Krankheit binnen wenigen Tagen spontan günstig, so dass eine antifebrile Behandlung nicht durchaus nothwendig ist, es sei denn, dass sich hyperpyretische Temperaturen einstellen, oder dass es sich um heruntergekommene Personen, Säufer, Schwangere oder Greise handelt.

Bei Complicationen rein symptomatisches Eingreifen.

Zur localen Behandlung des Erysipels empfahl *Hüller* subcutane Injectionen von Carbolsäure (1·0—2·0%), namentlich in der noch gesunden Umgebung. Auch Stichelungen und Scarificationen der Haut mit nachfolgendem Auswaschen und Ueberschläge mit 2·0—5·0% Carbolsäurelösung oder mit Sublimat sind empfohlen worden. *Lücke*

lobt Bepinslungen mit *Oleum Terebinthinae* alle 10—15 Minuten. Auch hat man Bepinslungen mit Eisenchloridlösung, Collodium, Jodtinctur und Tannin-aufträufungen empfohlen. *Schwalbe* benutzte den faradischen Strom (1), *Bay* die Aetherdouche, noch Andere Eis- oder Bleiwasserumschläge. Um das Wandern des Rothlaufes zu verhindern, hat man die peripheren Grenzen mit Jodtinctur oder *Argentum nitricum* umzogen, was aber nichts hilft. Schon mehr verdient der Vorschlag Beachtung, die erkrankte Extremität an den Grenzen eines Erysipelles mit Heftpflaster oder mit einem Gazestreifen zu umschnüren und letzteren mit Collodium zu bepseln.

Innerlich hat neuerdings wieder *Withers* Jodkalium (0,5, zweistündlich) gepriesen. Daneben kommt der ganze antifebrile und antiphlogistische Heilapparat in Betracht.

Das Erysipel der Schleimhäute verlangt eine antiphlogistische locale Behandlung, bei Abscessbildung Incision oder bei Erstickungsgefahr die Tracheotomie.

6. Herpes.

(Bläschenflechte.)

Herpes führt zur Bildung kleiner Bläschen, welche gruppenförmig auf gerötheter Basis neben einander stehen. Auf vielen Bläschen erkennt man eine mehr oder minder ausgesprochene Delle. Die Bläschen zeigen anfangs klaren serösen Inhalt, werden späterhin molkig und eiterartig und trocknen nach zwei bis vier Tagen zu dünnen Krusten ein. Letztere fallen ohne zurücklassende Narbe ab, nur erscheinen die betreffenden Stellen geröthet und für einige Zeit pigmentirt. Das ganze Krankheitsbild spielt sich in acuter Weise ab.

Herpes tritt bald als Exanthem auf der äusseren Haut, bald als Enanthem auf Schleimhäuten auf. Unter den Schleimhäuten kommt namentlich die Schleimhaut des weichen Gaumens, der Vorhaut und der Conjunctiva in Betracht. Ausserdem findet sich Herpes auf der Zunge, Kehlkopfschleimhaut und Hornhaut vor.

Eine Gelegenheit zur Herpesbildung ist alle Male dann gegeben, wenn sich Entzündungen peripherer Nerven ausgebildet haben. Dergleichen kann aus vulgären Ursachen geschehen, z. B. durch Verletzungen oder Compression oder es sind infectiöse Einflüsse im Spiele. Rücksichtlich der letzteren hat man wieder primäre und secundäre Erkrankungen zu unterscheiden, je nachdem es sich um eine selbstständige Infectiouskrankheit oder nur um eine Complication bei einer bereits bestehenden Infectiouskrankheit handelt. Wir lassen eine gesonderte Besprechung der einzelnen Herpesformen folgen.

a) Herpes facialis.

(*Hydroa febrilis*.)

I. Symptome und Aetiologie. Eine sehr lehrreiche Beobachtungsreihe über primären infectiösen Herpes facialis hat neuerdings *Zimmerlin* aus dem Baseler Bürgerspital beschrieben. Es erkrankten hier binnen drei Monaten 30 Personen, sämmtlich Insassen eines und desselben Flügels im Krankenhause. Auch Aerzte und Wartepersonal kamen an die Reihe.

Secundärer infectiöser Herpes facialis ist häufiger. Man begegnet ihm im Verlaufe von vielen fieberhaften Infectious-

krankheiten, am häufigsten bei fibrinöser Pneumonie, aber auch bei Febris recurrens, Malaria und Meningitis, dagegen nur ausnahmsweise bei Abdominaltyphus und Flecktyphus. Am häufigsten handelt es sich um einen Herpes labialis, d. h. es entwickeln sich Bläschen auf der Grenze zwischen äusserer Haut und Schleimhaut der Lippen. Meist ist nur eine Lippenhälfte betroffen, seltener kommt der Herpes über die ganze Ober-, respective Unterlippe verbreitet vor, oder er erstreckt sich halbseitig auf Ober- und Unterlippe zugleich. Aber man beobachtet zuweilen auch, dass der gesammte Umfang der äusseren Mundöffnung mit Gruppen von Herpesbläschen umrahmt ist; die Lippen erscheinen alsdann gewulstet und geschwollen und sind in späterer Zeit mit mehr oder minder dicken grauen, braunen oder blutigen Krusten und Borken bedeckt. Mitunter kommt es gleichzeitig und gleichseitig zu einer Eruption von Herpesbläschen auf der Schleimhaut der Wangen oder des harten und weichen Gaumens (Enanthem neben Exanthem). Auch halbseitiger Herpes der Zunge kommt vor, — Glossitis herpetica.

Beträchtlich seltener als Herpes labialis findet man *H. nasalis* auf den Nasenflügeln, *H. auricularis* auf den Ohrläppchen, *H. infra-orbitalis*, *palpebralis*, *conjunctivalis* und *H. episcleralis*.

Thomas beobachtete bei einem an Pneumonie erkrankten Knaben Herpes sacro-schiadicus sinister und in einem anderen Falle zugleich Herpes facialis und *H. manus*.

Ueber den Zusammenhang zwischen Herpeseruption und fieberhaften Infektionskrankheiten ist nichts Sicheres bekannt, jedenfalls verdient die Ansicht von *Gerhardt* eingehende Beachtung, nach welcher es während des Fiebers zu einer stärkeren Erweiterung der Blutgefässe und dadurch wieder zu mechanischer Reizung einzelner Trigeminasäste innerhalb enger und nachgiebiger Knochenkanäle im Schädel kommen soll. Da aber nicht alle fieberhaften Krankheiten zu Herpes facialis in gleicher Häufigkeit führen, so möchten wir annehmen, dass eine Neuritis mit dem Infektionsvorgange an sich zusammenhängt, und dass Spaltpilze der einen Infektionskrankheit oder ihre Toxine leichter einen Zugang zu peripheren Nerven finden als solche einer anderen. Wenn die Angabe *Dochmann's* richtig ist, dass sich durch den Inhalt von Herpesbläschen bei Intermittenskranken auf Gesunde Malaria übertragen lässt, so taucht der Gedanke auf, ob vielleicht der Herpes in manchen Fällen eine directe Folge der Einwirkung von Mikroparasiten auf die Haut ist.

Ausser bei den vorhin genannten fieberhaften Infektionskrankheiten tritt Herpes facialis nicht selten bei fieberhaftem und fieberlosem Magenkatarrh auf. Auch stellt er sich bei manchen Frauen mehr oder minder regelmässig zur Zeit der Menstruation ein. Ferner wird angegeben, dass sich bei manchen Menschen in Folge heftiger psychischer Aufregung, z. B. nach Schreck, Herpes facialis zeigt.

II. Therapie. Eine Behandlung des Exanthemes ist kaum nöthig, weil die Bläschen binnen wenigen Tagen spontan eintrocknen und schwinden. Sind die Lippen in dem gesammten Umfange betroffen, so bilden sich mitunter schmerzhaftes Rhagaden, und man thut alsdann gut, durch zweistündliches Bepinseln mit *Oleum Amygdalarum* die Abstossung der Borken zu begünstigen und zu beschleunigen. Klagen die Kranken in Folge von Enanthem auf der Mund- oder Rachenschleimhaut über Schmerz im Munde, über Schluckbeschwerden, schlechten Geschmack oder Foetor ex ore, so verschreibe man *Liquor Aluminii acetici* (5 : 100), und lasse damit zweistündlich (einen Esslöffel auf eine Tasse lauen Wassers) spülen oder gurgeln. Wählt man statt

dessen Kalium chloricum, so gebe man es nicht zu stark (etwa 5 : 200), um zu heftiges Brennen zu vermeiden.

b) Gürtelrose. Herpes Zoster.

(Gürtelausschlag. Zona.)

I. Aetiologie. Dass nicht alle, aber manche Formen von Herpes Zoster infectiösen Ursprunges sind, ist seit längerer Zeit mehrfach hervorgehoben worden, denn man sah vielfach Herpes Zoster epidemisch in Frühlingsmonaten auftreten, und ähnlich wie die meisten acuten infectiösen Exantheme befällt gewöhnlich Herpes Zoster nur einmal während des Lebens. Ueber die Beschaffenheit der Noxe weiss man nichts.

Hutchinson bringt manche Fälle von Herpes Zoster mit Syphilis in Zusammenhang, und behauptet, dass das namentlich für doppelseitigen Herpes gilt. *Hauff* beobachtete Herpes Zoster nach acutem Gelenkrheumatismus.

Daneben kommen aber auch nicht infectiöse Formen von Herpes Zoster vor. An Häufigkeit des Auftretens sind unter diesen diejenigen voranzustellen, welche sich an Erkrankungen des Nervensystems anschliessen, mögen diese im Gehirn, im Rückenmark oder in den peripheren Nerven ihren Sitz haben. Bald handelt es sich hier, wie bei Krankheiten des Gehirnes und Rückenmarkes, um Störungen in gewissen trophischen Nervenbahnen; bald sind die peripheren Nerven direct von Schädigungen betroffen.

Weiss beobachtete recidivirenden bilateralen Herpes im Gebiete der Nervi mediani nach heftigen psychischen Aufregungen, während *Block* Herpes und Tetanie neben einander entstehen und wieder schwinden sah. Häufig kommt es bei Krebs oder Tuberculose der Wirbelsäule zum Ausbruche von Herpes Zoster, wenn die Ganglia intervertebralia, welchen bekanntlich trophische Functionen zukommen, comprimirt und entzündet werden. Ja! es muss unter Umständen das Auftreten von Herpes Zoster den Verdacht auf ein latentes Wirbelleiden hinlenken. Nicht selten tritt bei Lungenschwindsüchtigen Herpes Zoster auf, wenn sich zu Tuberculose der Lungen solche in den Wirbeln hinzugesellt hat. *Leudet* sah unter 1000 Lungenschwindsüchtigen 17 mit Herpes Zoster. In anderen Fällen lassen sich Erkrankungen peripherer Nerven nachweisen. Dergleichen hat man bei adhaesiver Pleuritis, Mediastinaltumoren, Aortenaneurysma, Schlag, Stoss, Hieb, Quetschung und Schnitt peripherer Nerven und bei Druck durch Callusbildung beobachtet. *David* hebt hervor, dass man nach Operationen oder Verletzungen der Zähne Herpes auf Wangen und Zahnfleisch zu sehen bekommt, ja! dass der durch Ausbruch eines Weisheitszahnes ausgeübte Reiz eine gleiche Wirkung zur Folge haben kann. Auch sah *Gerhardt* zwei Male Herpes am Kinn nach Galvanisation des Nervus mentalis auftreten.

Als toxischen Herpes Zoster möchten wir solche Fälle bezeichnen, welche sich zuweilen nach Kohlenoxydgasvergiftung ausbilden. Auch sahen *Hutchinson* und *Bokai* nach Arsengebrauch Herpes Zoster entstehen.

Die klinische Erfahrung lehrt, dass Herpes Zoster zwar in jedem Lebensalter vorkommt (*Böhm* beobachtete ihn bei einem fünf- und bei einem siebenmonatlichen Kinde), dass er sich aber in der Zeit etwa vom 12.—25sten Lebensjahre am häufigsten zeigt.

Die Angaben über das Geschlecht der Kranken stimmen nicht mit einander überein. Nach Einigen soll Schwangerschaft zu Herpes praedisponiren.

II. Symptome. Bei Herpes Zoster entwickeln sich Herpesbläschen im Verlaufe von bestimmten Hautnerven. Meist tritt er einseitig

auf, obschon Ausnahmen davon bekannt sind und mitunter sogar Herpes multiplex vorkommt, d. h. Herpes im Bereiche mehrerer von einander örtlich getrennter Hautnerven, beispielsweise zugleich im Gesichte und auf der Hand. Die Angaben darüber, ob die rechte oder die linke Körperhälfte häufiger betroffen sei, schwanken, aber darin ist man wohl einig, dass Herpes Zoster am Rumpf am häufigsten vorkommt.

Je nach der Oertlichkeit, auf welcher Herpes Zoster zur Entwicklung gelangt, kann man in groben Zügen einen Herpes Zoster capillitii, faciei, nuchae, brachialis, pectoralis, abdominalis und einen Herpes femoralis unterscheiden.

Welche Hautnerven im Einzelnen betroffen sind, wird aus einem Vergleiche zwischen der Vertheilung der Bläschengruppen und der anatomischen Verbreitung der Hautnerven leicht ersichtlich sein.

Am häufigsten begegnet man dem Herpes Zoster pectoralis, wesshalb wir ihm eine eingehendere Schilderung angedeihen lassen. Die Bläschengruppen nehmen meist eine Höhe von einem bis vier Intercostalräumen ein. Sie beginnen in den typischen Fällen an der Wirbelsäule, steigen, der Verlaufsweise der Intercostalnerven folgend, zuerst etwas nach abwärts, um sich wieder auf der Vorderfläche des Thorax nach dem Sternum zu nach aufwärts zu erheben. Sehr häufig schliessen sie nicht vollkommen mit der Mittellinie ab, sondern gehen ein wenig in der hinteren und vorderen Medianlinie auf die andere Seite über, nach eigenen Erfahrungen hinten meist stärker als vorne. In manchen Fällen bekommt man es nicht mit einer ununterbrochenen Bläschengruppenreihe, sondern mit zerstreuten Bläschengruppen zu thun. Mitunter finden sich solche nur neben der Wirbelsäule, in der Seitengegend des Thorax oder neben dem Brustbeine, oder es tritt gar nur eine einzige derselben auf.

Hat man Gelegenheit, die Entwicklung der Efflorescenzen genau zu verfolgen, so wird man wahrnehmen, dass die Veränderungen mit diffusen erythematösen Erscheinungen beginnen. Auf diesen Stellen kommt es zur Bildung kleiner rother Papeln, über welchen sich bald die Epidermis zu stecknadelknopf- bis linsengrossen hellen Bläschen erhebt. Mitunter confluiren einzelne Bläschen und stellen dann unregelmässig auslaufende, bis über erbsengrosse Gebilde dar. Die zu einer Gruppe gehörigen Bläschen machen alle Veränderungen gleichzeitig durch, doch kommt es oft vor, dass die einzelnen Gruppen nach einander aufschliessen, so dass die Vesikeln in einer Gruppe eingetrocknet und als Krusten dem Abfalle nahe sind, während man in einer anderen die frühesten Entwicklungsstufen vor sich hat. Mitunter kommt es in manchen Gruppen gar nicht zur ausgesprochenen Bläschenbildung. In anderen dagegen findet man den Inhalt der Herpesbläschen haemorrhagisch-schwarz; es kommt zu tieferen Zerstörungen der Cutis und zur Narbenbildung. In solchen Fällen kann sich der Verlauf eines Herpes Zoster länger als zwei bis drei Monate hinziehen, während er für gewöhnlich in zwei bis vier Wochen beendet ist.

Oft gehen dem Ausbruche von Herpes Zoster Prodrôme voraus. Bei Herpes Zoster pectoralis stellt sich ausgebildete Intercostalneuralgie

ein, welche mitunter vier bis sechs Wochen lang bestehen bleibt. Wenige Tage zuvor kann es zu Frost, Temperatursteigerung und gastro-enteritischen Erscheinungen kommen. Auch klagen die Kranken nicht selten über Schmerz, Zittern und Krampf in einzelnen Muskeln. Bei Herpes Zoster capillitii aut faciei hat man ausser Neuralgie in bestimmten Trigeminasästen schweres Eingenommensein des Kopfes, Delirien und Erbrechen beobachtet.

Nur selten stellen sich die Efflorescenzen ohne nachweisbare Vorläufer ein. Die Patienten empfinden heftiges Stechen und schmerzhaftes Prickeln in der Haut und werden beim Nachsehen die geschilderten Efflorescenzen gewahr.

Neuralgie und Fieberbewegungen lassen oft nach, wenn die Bläschengruppen aufgeschossen sind. In anderen Fällen aber nehmen dann die neuralgischen Beschwerden gerade zu und führen zu hartnäckiger Schlaflosigkeit und nächtlicher Aufgeregtheit. Im günstigsten Falle sind die Bläschen in acht bis vierzehn Tagen abgeheilt; die Krankheit zieht sich längere Zeit hin, wenn die einzelnen Bläschengruppen in längeren Intervallen aufeinander folgen, oder wenn es sich um Herpes Zoster haemorrhagicus mit tieferen Zerstörungen der Haut handelt.

Bei Herpes Zoster im Gebiete des Ramus I n. trigemini hat man sich vielfach schwere Erkrankungen des Auges entwickelt gesehen, Herpes ophthalmicus. *Kock* fand, dass unter 80 Fällen von Herpes ophthalmicus 46 Male das Auge in Mitleidenchaft gezogen war, davon 40 Male linkerseits. Es kommt zu Herpeseruption auf der Conjunctiva und Cornea, zu Anaesthesie der Cornea, zu Iritis und Herabsetzung des intraocularen Druckes, ja! es kann sich daran Panophthalmitis anschliessen, welche in einer Beobachtung von *Hornet & Wyss* zum Tode führte. *Hutchinson* behauptet, dass sich zu Herpes im Gebiete des ersten Trigeminasastes nie anders Erkrankung des Auges hinzugesellt, als wenn sich Herpesbläschen auf dem oberen Abschnitte des Nasenrückens finden, doch sind mehrfach Ausnahmen von dieser vermeintlichen Regel beschrieben worden.

Bei Herpes Zoster im Bereiche des Ramus II n. trigemini kommen auf der Schleimhaut von Wangen und hartem und weichem Gaumen Bläschenruptionen und aus ihnen hervorgehende seichte Schleimhautgeschwüre vor. In manchen Fällen ist Herpes der Schleimhaut das Primäre, und es schliesst sich erst daran Herpes faciei externus an, oder der Herpes der Schleimhaut besteht allein. Man hat danach Ausfallen von Zähnen und Atrophie am Kiefer beobachtet.

Nicht zu selten bleiben Nachkrankheiten zurück. Es ist hier wiederum hartnäckiger Neuralgien zu gedenken, welche sich in manchen Fällen erst nach dem Abheilen der Bläschen einstellen. Auch hat man Lähmung des Facialis oder der Extremitäten gefunden, die aber fast ohne Ausnahme in einiger Zeit wieder verschwunden war. *Duncan* beschrieb sogar bei zwei älteren Frauen Hemiplegie, die er als durch den Sympathicus reflectorisch entstanden erklärt (?). Zuweilen sind in den betroffenen Nervengebieten Atrophie von Muskeln, Hyperhidrose, Anhidrose, Anaesthesien, Paraesthesien und Ausfallen oder Ergrauen der Haare beobachtet worden (neuritische Folgen?). *Falk* erwähnt neuerdings Diabetes mellitus als Nachkrankheit von Herpes Zoster.

II. Anatomische Veränderungen. Die Zahl der anatomischen Untersuchungen ist zwar bis jetzt noch keine sehr grosse, erscheint aber ausreichend, um Herpes Zoster als Folge von Innervationsstörungen zu erklären. *v. Bärensprung* hat zuerst bei Herpes Zoster

pectoralis Entzündung der Intervertebralganglien nachgewiesen, ein Befund, welcher späterhin mehrfach bestätigt worden ist. *Wyss* fand in einem Falle von Herpes ophthalmicus Entzündung im Ganglion Gasseri nervi trigemini, und es stimmt damit die Anschauung überein, nach welcher die bezeichneten Nervenapparate trophischen Vorgängen vorstehen. Je nach der Ausbreitung des entzündlichen Processes in den Ganglien wird sich auch die Verbreitung der Herpesbläschen richten.

Aber begreiflicherwise wird sich Herpes Zoster auch dann entwickeln, wenn trophische Nervenfasern in ihrem peripheren Verlaufe von entzündlichen Veränderungen betroffen worden sind, und in der That hat man zuweilen auch entsprechende anatomische Befunde machen können. Freilich darf man bei derartigen Untersuchungen nicht Hautnerven in nächster Umgebung der Herpesbläschen in Betracht ziehen, weil sich hier leicht secundäre Veränderungen von der Haut aus bilden können.

Ob Störungen der trophischen Nervenfasern Herpes nach sich ziehen, oder ob Herpes eine Folge davon ist, dass bestimmte Gebiete der Haut zum Absterben gelangen und damit infectiösen Einflüssen leichter zugänglich werden, ist noch nicht entschieden.

Was den anatomischen Bau der Bläschen selbst anbetrifft, so bietet er kaum etwas für Herpes Charakteristisches dar. Die verschiedenen Entwicklungsstadien sind etwa folgende: Erweiterung der Gefässe der Cutis, seröse Exsudation, Emigration farbloser und sparsamer farbiger Blutkörperchen — Abhebung der Epidermis von dem Rete Malpighi durch das in die Epidermis vorgedrungene seröse Exsudat und Bläschenbildung; letztere besitzt fächerigen Bau, wobei die einzelnen Septa von zusammengedrückten Epidermiszellen gebildet werden — Bildung von Nestern von Wanderzellen innerhalb des Rete Malpighi durch Theilungsvorgänge der Epithelzellen, Umwandlung und theilweiser Zerfall ihres Protoplasmas — späterhin Eintrocknung des flüssigen Inhaltes und Regeneration des Stratum corneum der Epidermis von dem restirenden Rete Malpighi aus.

III. Diagnose. Die Diagnose eines Herpes Zoster ist leicht; man halte sich an die charakteristische und leicht kenntliche Gruppenform der Bläschen und an ihre Verbreitung innerhalb bestimmter Nervenbahnen.

IV. Prognose. Die Prognose gestaltet sich fast immer gut; der Tod erfolgt nur ausnahmsweise, wie in einer bereits erwähnten Beobachtung von *Wyss*.

V. Therapie. Bei der Therapie möge man sich einer eingreifenden Behandlung möglichst enthalten. Man bepinsele die Bläschengruppen morgens und abends mit Oleum Olivarum, Ol. Amygdalarum oder Ol. Hyoscyami, überdecke sie mit Watte und behüte sie vor Druck und Reibung. Bestehen heftige neuralgische Beschwerden, so mache man eine subcutane Morphiuminjection. Bleibt eine Neuralgie nach Abheilung des Herpes zurück, so gebe man Chinin (1·2—2·0), wenn sich die Schmerzen intermittirend zeigen, oder auch Liquor Kali arsenicosi (Rp. Liq. Kali arsenicosi. Aq. Amygd. amar. aa. 5·0. MDS. 3 Male täglich 5—10 Tropfen nach dem Essen), constanten Strom oder Morphium subcutan. Bei Lähmung und Atrophie kommt der faradische Strom in Anwendung.

c) Herpes progenerialis.

I. Symptome und Diagnose. Bei Herpes progenerialis schießen Herpesbläschen an den Geschlechtstheilen auf. In der Regel kommen nur einige wenige Bläschen zum Vorschein. Bei Männern findet man dieselben am häufigsten auf dem inneren Blatte der Vorhaut (Herpes praeputialis, vergl. Fig. 30), aber auch auf Eichel und Dorsum penis. Nur selten treten sie in dem vordersten Theile der Urethra auf, wo sie zu blennorrhöischen Ausflüssen zu führen im Stande sind. Bei Frauen bekommt man Herpes progenerialis auf dem Praeputium clitoridis oder auf der Innenfläche der kleinen Schamlippen, seltener an den grossen Schamlippen zu sehen.

Die Patienten klagen meist über ein eigenthümlich prickelndes und schmerzhaft juckendes Gefühl. Gewöhnlich bekommt man bei ärztlicher Untersuchung keine Bläschen, sondern seichte Geschwüre zu sehen. Haben die Patienten dem Juckreize nachgegeben und gekratzt oder sich unsauber gehalten, so können die Ulcerationen an Umfang zugenommen haben. Sie stellen dann grössere tiefere eiternde

Fig. 30.



Herpes progenerialis. (Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

Substanzverluste dar, welche leicht mit weichen Schankern oder, falls ihre Basis entzündlich infiltrirt ist, selbst mit einem harten Schanker verwechselt werden. Auch kann es zu Balanitis, Balano-Posthitis und Oedema praeputii kommen. Der wahre Sachverhalt würde sofort aufgeklärt sein, wenn sich die Erscheinungen spontan und ohne vorausgegangenen Beischlaf eingestellt haben, doch darf man sich in dieser Beziehung niemals auf die Betheuerungen der Kranken verlassen. Man achte ausserdem auf Betheiligung der benachbarten Inguinaldrüsen, welche für Schanker sprechen würde. Balzer betont, dass, wenn man die eiterigen Auflagerungen eines verdächtigen Geschwüres mikroskopisch untersucht, bei Herpes progenerialis nur Eiterkörperchen und Epithelzellen angetroffen werden, während bei einem weichen Schankergeschwür, welches sich nicht auf die Epidermis beschränkt, sondern auf die Cutis übergreift, auch elastische Fasern vorkommen. Endlich heilt der Process, wenn es sich um Herpes handelt, binnen wenigen Tagen bei vollkommen indifferenten Behandlung.

II. Aetiologie. Manche Personen bekommen fast nach jedem Beischlaffe Herpes progenerialis. Man wird ihn oft dann antreffen, wenn eine Phimose oder reichliche Absetzung von Smegma praeputiale besteht. Frauen erkranken nicht selten zur Zeit der Menses an Herpes progenerialis. Zuweilen tritt er epidemisch auf, wie ich dies mehrfach in den Frühlingsmonaten zu beobachten Gelegenheit hatte. Herpes progenerialis hat grosse Neigung zu recidiviren.

III. Therapie. Personen mit Herpes progenerialis müssen sich des Beischlafes so lange enthalten, bis die Efflorescenzen vollkommen abgeheilt sind, denn von offenen Wunden aus ist die Gefahr zu einer geschlechtlichen Infection begreiflicher Weise eine sehr grosse. Man überdecke die Efflorescenzen mit Bor-Vaselin oder Carbolöl oder mit Unguentum Zinci, und falls Phimose oder eine reichliche Talgproduction besteht, suche man späterhin diesen Zuständen nach bekannten Regeln entgegenzutreten (vergl. Bd. III, pag. 666).

d) Herpes des Rachens. Herpes pharyngis.

(*Angina herpetica.*)

I. Aetiologie. Zuweilen entwickelt sich Herpes auf der Rachenschleimhaut als selbstständiges Leiden. Als Ursachen werden Erkältungen und Menstruationsstörungen angegeben, wobei im letzteren Falle jeder Eintritt der Regeln von Herpes gefolgt sein kann. Vor einigen Wintern beobachtete ich in Göttingen Herpes der Rachenschleimhaut epidemisch. Ich selbst behandelte binnen wenigen Wochen sechs Fälle und hörte auch von einigen Collegen über gleiche Erfahrungen. Zugleich kamen ausserordentlich oft Fälle von Herpes praeputialis und Erythema nodosum vor. *Herzog* freilich betont ausdrücklich, dass eine Infectiosität der Krankheit nicht nachweisbar sei (?).

II. Symptome und Diagnose. Oft beginnt die Krankheit mit einem heftigen Schüttelfrost, welchem sich hohes Fieber und grosse Abgeschlagenheit anschliessen. Am Ende des ersten oder zweiten Krankheitstages bemerkt man auf der Rachenschleimhaut gelbe, leicht erhabene, schmal rothgeränderte Flecke oder Kleckse, deren Umfang meist wenig grösser als stecknadelknopfgross ist. Am häufigsten kommen dieselben am Gaumenbogen vor, können aber auch an jeder anderen Stelle der Rachenschleimhaut sitzen, in einem Falle meiner Beobachtung auf der hinteren Fläche der Uvula, also nur durch den Kehlkopfspiegel erkennbar. Sie finden sich nur einseitig und lassen sich dadurch von Pseudoherpes unterscheiden, welcher eine diffuse und unregelmässig vertheilte Bläschenruption auf der Rachenschleimhaut darstellt, der man bei leidenschaftlichen Rauchern nicht selten begegnet. Häufig kommt es im Anschlusse an Herpes pharyngis zu Herpes facialis. Auch sah man mitunter Herpes pharyngis und H. praeputialis mit einander abwechseln.

Die Kranken klagen über Schlingschmerz, Brennen im Schlunde, oft auch über sehr üblen Geschmack. Am dritten oder vierten Tage lässt das Fieber nach, die gelben Flecken stossen sich ab und lassen

seichte vernarbende Geschwüre zurück. Mitunter bleibt auffällig lang starke Prostration zurück. In einem Falle beobachtete ich Gaumenlähmung. Auch hat man in seltenen Fällen Perforation der Gaumenbögen oder des Velums oder pseudomembranöse Entzündungen beobachtet.

III. Therapie. Es genügt ein Gurgelwasser von chloresäurem Kalium (5:0:200).

e) Herpes des Kehlkopfes. Herpes laryngis.

(*Laryngitis phlyctaenulosa.*)

Es handelt sich um eine nur selten beschriebene Erkrankung (*Meyer, Beregszászi & Schnitzler*), welche meist mit febrilen Erscheinungen beginnt und neben Herpes auf der äusseren Haut oder auf anderen Schleimhäuten besteht, beispielsweise neben Herpes der Rachenschleimhaut (*Schnitzler*). Es zeigen sich zuerst auf der Kehlkopfschleimhaut epitheliale Trübungen und später bläschenartige Erhebungen, aus welchen seichte Geschwüre hervorgehen. Letztere sind von geröthetem Hofe umgeben und heilen binnen 8—14 Tagen. Die Diagnose ist selbstverständlich nur mit Hilfe des Kehlkopfspiegels möglich. Gute Prognose. Indifferentere Behandlung.

Sowohl auf der Rachen-, als auch auf der Kehlkopfschleimhaut kommen mitunter Bläschenruptionen (Pseudoherpes) vor, welche sich aber im Gegensatz zu Herpes nicht halbseitig vertheilt finden, sondern sich an Stellen mit reichlichen Schleimdrüsen halten (*Fischer & Schrötter*).

7. Schweissfriesel. Febris miliaris.

I. Aetiologie. Ueber die Existenz des Schweissfriesels ist bis auf die neueste Zeit gestritten worden. Wir selbst haben über die Krankheit keine eigene Erfahrung, sind demnach auf Berichte von Anderen angewiesen und glauben danach, dass Schweissfriesel als selbstständige Infectionskrankheit vorkommt, ohne damit freilich sagen zu wollen, dass alle älteren und neueren Schilderungen nichts Anderes als Schweissfriesel gewesen seien.

Die ersten Epidemien lassen sich bis in das 15. und 16te Jahrhundert zurückverfolgen. Zum ersten Male brach die Krankheit unter den Truppen Heinrich VII. von England in London aus, breitete sich bald über Stadt und Land aus und forderte sehr zahlreiche Opfer. 1507, 1518 und 1529 stellten sich neue Epidemien ein, unter welchen die letzte zum ersten Mal den englischen Boden verliess und auf das benachbarte Festland übergang. Man gab daher der Krankheit den Namen des englischen Schweisses, *Sudor anglicus*.

Erst mit dem Anfange des 18ten Jahrhunderts tauchen neue Epidemien auf. Dieselben sind milder und kommen ab und zu bis auf die Gegenwart vor. England, Frankreich, Italien und Deutschland geben den Boden für die Krankheit ab.

Die meisten Epidemien fallen auf den Sommer, die wenigsten auf den Herbst. Nebelige, feuchte und unbeständige Witterung begünstigen ihr Entstehen, vielleicht auch sumpfiges Erdreich. In der Regel halten Epidemien wenig länger als zwei bis sechs Wochen an. Am häufigsten werden Personen während des 20.—40sten Lebensjahres betroffen, Frauen erkranken zahlreicher als Männer; gerade kräftigere Constitutionen kommen besonders oft an die Reihe. Die eigentliche Noxe ist unbekannt. Eine Ansteckung von Person zu Person unter Vermittlung der Luft scheint nicht vorzukommen. Manche halten das Leiden für miasmatischen Ursprunges. Auffällig ist vielfach die locale Beschränkung der Epidemien. Oft ist mehrfaches Erkranken beschrieben worden.

II. Symptome. Meist gehen für zwei bis drei Tage Prodrome voraus, welche sich in allgemeinem Krankheitsgefühl äussern.

Kranke, welche sich des Abends noch ohne besondere Localbeschwerden niedergelegt haben, erwachen in der Nacht, weil sie von Schweiss zerfliessen. Daneben Gefühl von Beklemmung in der Herzgegend, Eingenommensein des Kopfes, Kopfschmerz, Schwindel, Herzklopfen, Druckempfindlichkeit in der Herzgrube und mitunter auch

Wadenkrämpfe. Die Körpertemperatur ist mehr oder minder hoch; Puls abnorm frequent; Athmung beschleunigt und dyspnoëtisch. Die Schweisse halten an und sind mitunter so reichlich, dass das ganze Bett durchnässt wird. Am dritten oder vierten Tage tritt als Folge der starken Schweisse Miliaria auf, anfänglich Miliaria crystallina, welche späterhin zur Miliaria rubra und M. alba wird. Mit dem Ausbruche des Exanthemes ist oft das Gefühl von Prickeln und Taubsein auf der Haut verbunden. Appetit fehlt. Es zeigen sich Durststeigerung, Brechneigung, Erbrechen, Obstipation und sparsame Diuresis. Milz meist vergrössert.

Der Tod kann unter Collaps oder durch Zeichen von Herz- oder Hirnlähmung oder durch Complicationen (Diphtherie, Pneumonie, Diarrhoe, Dysenterie, Purpura, Blutdissolution) erfolgen.

Die Dauer der uncomplicirten Krankheit beträgt meist sechs bis acht Tage. Die Reconvaleszenz freilich zieht sich mitunter lange Zeit hin. Mit dem Schwinden der Miliariabläschen tritt eine kleienförmige oder grossschuppige Abschilferung der Haut ein. In manchen Epidemien hat man bis 50% Todesfälle notirt; Durchschnittsmortalität knapp 10%.

III. Anatomische Veränderungen. Fast übereinstimmend wird die grosse Neigung zu schneller Fäulniss der Leichen hervorgehoben, ebenso das dünne, schwarze Blut und die grosse weiche Milz.

IV. Therapie. Die Behandlung beruht darauf, dass man die Patienten mit dünnen Bettdecken überdeckt, das Krankenzimmer auf 15° R. erhält, zum Getränk gutes kaltes Quellwasser mit Rothwein oder Cognac reicht, nur flüssige Kost erlaubt, und gegen die Schweisse Atropinum sulfuricum (0·01 : 10, I Spritze subcutan) anwendet, ein Mittel, welches sich mir in einer grossen Typhusepidemie dann ausserordentlich prompt bewährt hat, wenn sich profuse Schweisse zeigten, so dass die Patienten dampften und erflossen, mit Sudamina übersät waren und durch schnell überhandnehmenden Kräfteverfall dem Tode nahe gebracht waren.

8. Windpocken. Varicellae.

(Wasser-, Spitz-, Schaf-, Schweiss-, Steinpocken.)

I. Aetiologie. Windpocken gehören zu den Kinderkrankheiten. Meist erlischt die Praedisposition für die Krankheit mit dem zehnten Lebensjahre, noch vollständiger mit vollendeter Pubertät. Nur selten und ausnahmsweise kommen sie bei Erwachsenen vor, so selten, dass man bei Erwachsenen stets den Verdacht haben muss, dass die vermeintlichen Windpocken leichteste Variola seien.

Den jüngsten Fall beobachtete *Senator* bei einem 11tägigen Kinde. *Baader* sammelte aus Basel innerhalb der Jahre 1875—1880 584 Erkrankungen, wovon betrafen:

1.—5. Lebensjahr	= 382	= 65·4	Procente
6.—10. "	= 191	= 32·7	"
11.—15. "	= 7	= 1·1	"
16.—20. "	= 2	= 0·4	"
20.—40. "	= 2 (?)	= 0·4	"

Rücksichtlich der fünf ersten Lebensjahre ergab sich Folgendes:

1. Lebensjahr	= 93	Erkrankungen	24·3	Procente
2. "	= 70	"	18·5	"
3.—5. "	= 219	"	57·2	"

Beobachtungen von angeborenen Varicellen sind nicht bekannt.

Das Geschlecht ist ohne Einfluss.

Tordens beschrieb das Auftreten von Varicellen in einer Kleinkinderbewahranstalt; unter 80 Kindern erkrankten 38, worunter 20 Knaben und 18 Mädchen.

Dass es sich um eine contagiöse Krankheit handelt, kann keinem Zweifel unterliegen. Der sicherste Beweis für die Contagiosität der Krankheit wird selbstverständlich durch Impfversuche mit den Krankheitsproducten geliefert. Es liegen in der That positive Resultate

vor, indem es gelang, durch Impfung mit dem Inhalte von Windpockenbläschen an gesunden Kindern die Krankheit künstlich hervorzurufen. Nicht wenige Autoren freilich stellten Impfversuche resultatlos an, aber die positiven Ergebnisse sind begreiflicher Weise entscheidend. Wahrscheinlich kann auch eine Ansteckung durch die Ausathmungsluft zu Stande kommen.

Tschamer will aus Harn und eingetrockneten Borken Pilzculturen gewonnen haben, welche er für die eigentliche Noxe hält. Er beschreibt und bildet ab verzweigte Fäden, welche sich nach dem freien Ende zu verzüngen und Gonidien tragen (?). *Guttmann* und *Wolf* gewannen mit zuverlässigeren Methoden mehrere Arten von Spaltpilzen aus dem Inhalte von Varicellenbläschen, aber einen specifischen Spaltpilz konnten sie nicht darstellen; ebenso lauten die Angaben von *Bareggi* und *Rille*.

In grösseren Städten kommen fast immer sporadische Fälle von Windpocken vor. Häufig sieht man Windpocken epidemisch in Schulen, Spielschulen, Kleinkinderbewahranstalten, Pensionen oder bei mehreren Kindern einer Familie um sich greifen. Zeitweise tritt die Krankheit als weit verbreitete Windpockenepidemie auf, wobei namentlich öffentliche Spielplätze und Schulen den geeignetsten Boden für die Verschleppung abgeben. Einen bestimmten Turnus halten die Epidemien nicht inne; auch lässt sich an ihnen kaum eine Abhängigkeit von der Jahreszeit oder Witterung erkennen. Häufig sind sie binnen weniger Wochen beendet, während sie sich in anderen Fällen mehrere Monate hinziehen. Oft schliessen sich Windpockenepidemien an Epidemien von Masern, Scharlach, Variola oder Keuchhusten an, oder sie gehen ihnen voran oder begleiten sie.

Mitunter hat man beobachtet, dass Windpocken gleichzeitig mit anderen Infectiouskrankheiten bei ein und derselben Person bestanden, so mit Masern, Scharlach und Keuchhusten. Nicht selten geht die eine Krankheit voraus und schliesst sich die andere fast unmittelbar an.

Thomas sah ein Kind am zweiten Tage einer Pleuro-Pneumonie an Varicellen erkranken. Eine Combination von Pocken und Windpocken ist bisher nicht bekannt geworden.

Mit manchen anderen Infectiouskrankheiten theilen Windpocken die Eigenschaft, dass sich fast immer nur eine einmalige Erkrankung während des Lebens ereignet; Ausnahmen von dieser Regel sind zwar bekannt, aber selten.

II. Symptome und anatomische Veränderungen. Die Incubationsdauer beträgt für Varicellen durchschnittlich 13—16 Tage. Mitunter besitzt sie einen kürzeren Verlauf (8 Tage), zuweilen auch einen längeren (bis 19 Tage).

Eine sehr reine Beobachtung zur Bestimmung der Incubationszeit verdanke ich meinem Collegen *Krönlein* in Zürich. Am 4. Januar 1884 wird auf die chirurgische Klinik ein Kind von Auswärts aufgenommen, an welchem am 6. Januar Windpocken mässigen Grades zum Ausbruche kommen. Vordem waren weder auf der chirurgischen noch auf der medicinischen Klinik Varicellenerkrankungen vorgekommen. Am 20. Januar mittags erkrankten 2 andere Kinder und am Abend des gleichen Tages sind die ersten Efflorescenzen ausgebrochen. Die beiden Kinder waren dem zuerst erkrankten Patienten zunächst gelegen, waren aber am nächsten Tage von ihm getrennt worden. Die genau am 14ten Tage Erkrankten wurden sofort in das Absonderungshaus der medicinischen Klinik verlegt.

Bei Impfungen hat das Incubationsstadium meist kürzere Zeit betragen, etwa 8 Tage, ja! *Fleischmann* sah einmal bereits am zweiten Tage nach der Impfung Exanthem ausbrechen.

Ein Prodromalstadium wird in vielen Fällen vermisst. Auch die sorgsamsten Mütter und Pflegerinnen geben nicht selten an, dass die Veränderungen auf der Haut die ersten und einzigen krankhaften Erscheinungen gewesen seien. Bei manchen Kindern freilich stellen sich Unlust, Mattigkeit, Appetitmangel, Aufstossen, Erbrechen und Unregelmässigkeit des Stuhlganges ein. *Canstatt* erwähnt auch noch spastische Erscheinungen am Harnapparate, wie Harn-drang, Tenesmus und blassen Harn. Andere haben mitunter Schling-beschwerden beobachtet. Selten wird über Delirien und Convulsionen berichtet. In der Regel bleibt die Körpertemperatur unverändert, mitunter aber treten Fieberbewegungen auf, welche sich höher als auf 39° C. erheben können. Die prodromalen Symptome dürften sich kaum länger als einen bis zwei Tage hinziehen, ja! die erhöhte Körpertemperatur besteht gewöhnlich nur wenige Stunden.

Das Stadium eruptionis leitet sich in seltenen Fällen durch flüchtiges Erythem ein. Das spezifische Exanthem tritt zuerst im Gesichte auf, um sich bald darauf auf Rumpf und Extremitäten auszudehnen. Auch betonte *Thomas*, dass oft die behaarte Kopfhaut betroffen ist. In anderen Fällen bleibt der Kopf ganz und gar verschont.

Das charakteristische Exanthem bildet zunächst rothe Flecke, welche auf Fingerdruck erblässen (*Roseola*), den Umfang einer Linse bis zu demjenigen eines Nagelgliedes, seltener darüber hinaus erreichen und sich vielfach über das benachbarte Hautniveau leicht und allmähig erheben. Zur Bildung von kleinen spitzen Knötchen wie bei Variola kommt es niemals. Nach kurzer Zeit (6—12 Stunden) bildet sich, von der Mitte ausgehend, ein Bläschen, welches mehr und mehr an Ausdehnung gewinnt und schliesslich den Umfang einer Linse oder einer Erbse, seltener grösseren Raum einnimmt, obschon Blasen bis gegen 4 Ctm. Durchmesser bekannt sind, doch kommen grosse Blasen wohl immer nur vereinzelt vor. Gleich den vorangegangenen Flecken besitzen auch die Blasen häufiger eine ovale als kreisrunde Gestalt. In der Regel nehmen sie aber nicht den ganzen Umfang der prodromalen *Roseola* ein, so dass sie meist von einem rothen Saume (*Halo*) umgeben sind. Dieser Hof beruht immer nur auf Hyperaemie der Hautgefässe und fühlt sich nicht indurirt an. Das Bläschen kommt in den obersten Schichten der Epidermis zu liegen und wird nur von einem dünnen Epidermishäutchen überdeckt. Die Mitte erscheint nicht selten leicht eingesunken und weniger durchsichtig, so dass eigene Erfahrungen nicht mit der verbreiteten Angabe übereinstimmen, nach welcher dem Windpockenbläschen eine Delle (*Nabel*) nicht zukomme. Der Inhalt des Bläschens ist klar und wässerig. Nach einiger Zeit freilich — durchschnittlich vom zweiten Tage an — wird er in Folge von lebhafterer Beimischung von zelligen Elementen molkig-trübe und undurchsichtig. Selten und nur vereinzelt kommen Bläschen mit eiterigem Inhalt — *Varicellae pustulosae* — vor, welche vollkommen Pockenpusteln gleichen.

Sticht man ein Windpockenbläschen mit der Nadel an, so sickert nur allmähig klares Fluidum heraus. Aus diesem Verhalten folgt, dass das Bläschen im Innern einen fächerigen Bau besitzen muss, denn andernfalls würde sich beim Eröffnen der Inhalt auf ein-

mal entleeren und die Blasendecke schnell zusammenfallen. Der Inhalt der Bläschen ist sehr zellenarm und bald neutral, bald alkalisch reagierend, niemals im Gegensatz zu Miliaria saure Reaction besitzend.

Wird das Windpockenbläschen sich selbst überlassen, so tritt durch Resorption seines flüssigen Inhaltes, vielleicht auch durch Verdunstung geringer Collaps ein und die Bläschendecke wird dadurch runzelig. Etwa um den vierten Tag herum trocknet der Blaseninhalt ein und bildet eine dünne hornartig-gelbe oder gelbgraue Borke. Zwei bis drei Tage später fällt letztere ab, ohne tiefe Narben zu hinterlassen, höchstens bleiben für einige Tage roth pigmentirte Hautstellen zurück. Nur selten haben einzelne Blasen in die tieferen Schichten der Epidermis und selbst in die oberflächlichen Lagen der Cutis übergegriffen, so dass es hier zur Bildung von bleibenden Hautnarben kommt. Es gilt dies namentlich für etwaige eiterige Blasen.

Nicht selten werden die kleinen Kranken zur Zeit der Eintrocknung der Bläschen durch starkes Hautjucken geplagt, so dass sie mit den Fingernägeln die Bläschen aufkratzen und selbst noch in deren nächster Umgebung Excoriationen erzeugen. Aber es kommt auch vor, dass sehr prall gefüllte Bläschen spontan platzen und nach theilweiser Entleerung des Inhaltes eintrocknen.

Meist sind die Bläschen unregelmässig vertheilt; *Thomas* beobachtete mitunter eine gruppenförmige Anordnung, ähnlich wie bei Herpes. Die Zahl der Bläschen unterliegt grossen Schwankungen, von 10—800 und noch mehr. Am reichlichsten pflegt von ihnen die Rumpfhaut überdeckt zu sein. Sehr selten findet eine Confluenz von zwei benachbarten Bläschen statt. Das Auftreten von Flecken und Bläschen erfolgt nicht an allen Körperstellen zu gleicher Zeit, sondern schubweise im Verlaufe von wenigen Tagen. Gegen Ende der Krankheit kommt es vor, dass sich nur Roseolen zeigen.

Die älteren Aerzte haben unnöthiger Weise verschiedene Bläschenformen differenzirt und solche mit besonderen Namen belegt (*Varicellae globulosae, lenticulares, ovales, conformes, acuminatae*). Vereinzelt will man Varicellenbläschen mit blutigem Inhalte beobachtet haben. Zuweilen hat man in ihnen Luftblasen bemerkt, *Varicellae emphysematosae s. ventosae*. Offenbar hatten hier vorausgegangene Einrisse in die Epidermis der Luft Zugang zum Bläschenraume verschafft. Als *Varicellae gangraenosae* hat schon *Vitell Stokes* (1807) solche Fälle beschrieben, in welchen es zu ausgebreiteter Hautgangraen kam. In neuerer Zeit sind einzelne englische Aerzte — *Hutchinson, Crocker, Barlow, Drruitt* — wieder auf den Gegenstand eingegangen. *Crocker* betont, dass namentlich Kinder mit tuberculöser Beanlagung zu dieser Form von Windpocken geneigt seien, welche relativ oft tödte oder nach *Hutchinson* durch eiterige Irido-Chorioiditis zu Verlust der Augen führe. Wir wollen hier noch erwähnen, dass vereinzelt Fälle vorkommen, in welchen das Exanthem Abortivformen annimmt und immer nur bis zur Ausbildung von Roseola gedeiht.

In seltenen Fällen bekommt man auch Efflorescenzen auf Schleimhäuten, *Enanthem*, zu sehen, am häufigsten auf dem harten und weichen Gaumen, aber auch auf Zunge, Wangen-, Lippen-, Nasen- und Conjunctivalschleimhaut. *Henoch* beschrieb eine Beobachtung von *Enanthem* zugleich auf Conjunctiva und Zahnfleisch. Am harten und weichen Gaumen kann man die Bläschen in charakteristischer Gestalt wahrnehmen, während sie auf der übrigen Mundschleimhaut meist schnell bersten und ein seichtes, roth gerändertes Geschwür hinterlassen. Auch am Praepitium und auf der Schleimhaut der Labien

sind Windpockenbläschen beobachtet worden, auf welche meist die Empfindung des Brennens während des Urinirens oder nach demselben aufmerksam macht. Nach *Comby* soll *Enanthem* mitunter der Ausbildung des *Exanthemes* vorausgehen.

Dass sich die Krankheit in nicht zu seltenen Fällen auf den Ausbruch des beschriebenen *Exanthemes* und *Enanthemes* beschränkt, ist im Vorausgehenden bereits hervorgehoben worden. In anderen Fällen machen sich während der ersten Krankheitstage Fieberbewegungen bemerkbar, welche meist mässigen Grades sind und am Morgen Remissionen, am Abend Exacerbationen zeigen. Zuweilen kommen aber auch beträchtlichere Temperatursteigerungen vor (bis über 41° C.), welche dann mit consecutiven Erscheinungen, selbst mit Delirien und Convulsionen, verbunden sein können.

Vielfach bekommt man leichte Entzündungen der Schlundorgane zu sehen, welche Schlingbeschwerden nach sich ziehen. Auch ist Schwellung der submaxillaren und cervicalen Lymphdrüsen beschrieben worden. Eines meiner eigenen Kinder klagte über sehr heftige Schmerzen in den geschwollenen Lymphdrüsen. Oft bilden sich Bronchialkatarrhe, meist sogenannte trockene, welche man an Schnurren und Pfeifen leicht erkennt. Es kann zu Albuminurie und Acetonurie, auch zu Diaceturie (*Rille*) kommen.

Fast ohne Ausnahme ist der Verlauf der Krankheit gutartig. Die Dauer des Leidens beträgt meist acht bis vierzehn Tage, doch kennt man auch Fälle mit sechswöchentlichem Verlaufe. Mitunter werden Recidive beobachtet, d. h. nochmaliges Befallenwerden binnen kurzer Zeit, nachdem das *Exanthem* bereits abgeheilt war.

Als Complicationen hat man bei *Varicellae capillitii* Erysipel und sonst vereinzelt *Peritonitis* beobachtet; auch hat *Reimer* Otitis beschrieben.

Mitunter bleibt gewissermaassen als Nachkrankheit auffällig lange Blässe und eine Art von chronischem Siechthum zurück. *Trousseau* und nach ihm andere Autoren beschrieben *Pemphigus* als Nachkrankheit; auch sah ich selbst jüngst einen solchen Fall bei einer Consultation in Herisau. Ferner wird *Urticaria* als Nachkrankheit angegeben. Neuerdings beobachtete *Henoch* in vier Fällen 8 bis 14 Tage nach überstandener Krankheit *Nephritis acuta*, welche sogar in einem Falle durch Lungenödem tödtete. Gleiches berichten *Hoffmann*, *Högyes*, *Fanssen*, *Unger* und *Bokai*. In der Beobachtung des zuletzt genannten Autors ging dem Auftreten der acuten *Nephritis* *Polyarthrit* voraus.

III. Diagnose. Die Erkennung von *Varicellen* ist leicht. Von *Pemphigus* unterscheidet man das Leiden dadurch, dass *Pemphigus* grössere Blasen setzt und langsamer verläuft. Bei *Miliaria* sind Schweisse vorausgegangen, die unbedeckten Hautstellen bleiben von *Miliariabläschen* frei, der Inhalt der durchschnittlich kleineren Bläschen reagirt sauer und die Bläschen schwinden sehr schnell. *Herpes* führt zur Bildung von Bläschen, welche immer gruppenförmig zusammenstehen. *Eczema vesiculosum* ist mit heftigem Jucken

verbunden; auch ist fast immer die Haut zwischen den Bläschen entzündet. Bläschen in Folge von Verbrennung oder Anwendung von Canthariden treten gewöhnlich nicht multipel auf; auch entscheidet die Anamnese. Bei Erwachsenen hüte man sich vor Verwechslungen mit gewissen syphilitischen Exanthenen, welche man um der Aehnlichkeit willen direct als Varicellae syphiliticae bezeichnet; hier entscheiden andere syphilitische Veränderungen auf Haut, Schleimhäuten und Genitalien und das seltene Vorkommen von Variellen bei Erwachsenen. Meist ist auch leicht eine Verwechslung mit Variola zu vermeiden, denn bei letzterer gehen schwere Prodromalsymptome, namentlich heftige Kreuzschmerzen, voraus; auch handelt es sich bei ihr um Eiterbläschen, welche sich auf kleinen Knötchen bilden, und ausserdem bekommt man im Gegensatz zu Pocken alle möglichen Stadien des Exantheses neben einander zu sehen.

Vielfach hat man darüber gestritten, ob Variellen eine Krankheit spezifischer Art oder nur die leichteste Form von Variola seien. Die meisten neueren Autoren nehmen eine Verschiedenheit beider Krankheiten an. Es spricht dafür: Vaccination schützt nicht vor Variellen, ebensowenig sind Kranke mit überstandenen Windpocken vor Variola sicher; — bei Kindern mit Variellen hat man zur Zeit des Exantheses mit Erfolg die Vaccination vorgenommen; — Variellen haben bei Ansteckung noch niemals ausgesprochene Variola erzeugt; — noch nicht geimpfte Kinder erkranken häufig an Variellen, während man bei ihnen gerade die schwersten Variolaformen erwarten sollte. Tschamer suchte die Differenz auf botanischem Wege festzustellen und will bei beiden Krankheiten verschiedene Pilze gefunden haben (?).

IV. Prognose. Die Vorhersage ist fast ohne Ausnahme gut.

V. Therapie. Eine besondere Behandlung ist meist unnöthig. Fiebern die Patienten nicht, so dürfen sie ausser Bett bleiben, doch wird man gut thun, sie bei der Diät vorsichtig sein zu lassen und vor Erkältung zu bewahren. Zur Zeit der Abtrocknung der Bläschen empfehlen sich Bäder von 28° R., um das Abfallen der Borken zu beschleunigen und den Pruritus cutaneus zu mindern. Sonst eine rein symptomatische Behandlung.

Um eine Ausbreitung der Krankheit zu verhindern, bleibt keine andere Maassregel als strenge Isolation der Kranken übrig, doch wird man dieses Verfahren der Unbequemlichkeiten wegen nur selten durchführen, da die Krankheit fast beschwerde- und für die Umgebung gefahrlos verläuft.

9. Pocken. Variola.

(Blattern.)

I. Aetiologie. Unter allen Infectionskrankheiten haben Pocken in den verflossenen Jahrhunderten die grösste Verheerung angerichtet. Durchschnittlich betraf alljährlich der sechzehnte Theil aller Verstorbenen Pockenranke. Wenn in unserem Jahrhunderte die Krankheit um Vieles seltener und namentlich bedeutend milder auftritt, so liegt dies an der Schutzimpfung mit Kuhpockeninhalt (Vaccination), welche sich mehr und mehr Eingang verschafft hat und in vielen Staaten obligatorisch eingeführt worden ist.

Als häufigste Quellen der Ansteckung sind Pockenranke selbst anzusehen, deren einzelne in grösseren Städten fast immer

vorkommen, theils einheimische, theils zugereiste Personen. Die Ansteckung erfolgt bald durch unmittelbare Berührung von Pockenkranken, bald unter Vermittlung der Luft, bald durch Mittelspersonen, die mit Pockenkranken und dann mit Gesunden zu thun hatten, bald endlich durch leblose Gegenstände, welche von Pockenkranken benutzt wurden. Dass der Ansteckungsstoff in dem Inhalte von Pockenpusteln vorhanden ist, hat man am Menschen experimentell bewiesen, denn man hat früher, als man die Kuhpockenimpfung noch nicht kannte, mehrfach Impfungen mit Blatterninhalt an Menschen ausgeführt (Variolation), weil man die Erfahrung machte, dass gewöhnlich nach absichtlicher Ansteckung durch Impfung die Krankheit milder verlief, als wenn sie zufällig erworben wurde, und man nicht ohne Grund annahm, dass kaum ein Sterblicher dieser gefahrvollen Seuche entgeht. Auch dann, wenn der Inhalt der Pockenpusteln zum Schorfe eingetrocknet ist, behält letzterer Ansteckungsfähigkeit und erhält sich diese auch dann, wenn man ihn lange Zeit aufbewahrt hat. Physiologische Secrete: Speichel, Schweiß, Thränenflüssigkeit, Harn, Koth und Auswurf, haben sich bei Impfversuchen als unwirksam erwiesen, vorausgesetzt, dass ihnen Pustelinhalt nicht beigemischt war. Die Angaben über die Infectionsfähigkeit des Blutes von Pockenkranken schwanken; jedenfalls liegen bis jetzt keine sicheren Beweise für die Ansteckungskraft desselben vor.

Pockenranke bringen nicht nur dann Ansteckungsgefahr, wenn sie mit Pusteln und Krusten bedeckt sind, sondern es scheint auch die Ansteckungsmöglichkeit bereits in sehr frühen Stadien der Krankheit, vielleicht schon zur Zeit der Incubation zu bestehen.

So berichtet *Schaper* über eine Beobachtung, in welcher man einem scheinbar gesunden Menschen ein Stückchen Haut zur Transplantation genommen hatte. Einige Stunden später erkrankte er unter den Erscheinungen von Prodromalsymptomen der Pocken. Nach einiger Zeit bekam auch dasjenige Individuum Pocken, auf welches das Hautstückchen übertragen worden war.

Das Pockengift verbreitet sich auch in die Umgebung der Kranken und macht Wäschestücke, Hausgeräth und Zimmerluft infectiös. Je mehr Pockenranke bei einander liegen und je weniger die Krankenzimmer gelüftet werden, um so grösser ist begreiflich die Ansteckungsgefahr für alle, welche die Krankenzimmer betreten.

In den letzten grösseren Pockenepidemien der Jahre 1870—1873 will man mehrfach beobachtet haben, dass, wenn Pockenranke in Isolirhäuser gebracht waren, nach einiger Zeit Pockenfälle in benachbarten, aber nicht unmittelbar anstossenden Häusern vorkamen, welche mit den Insassen des Pockenlazarethes in keine directe Berührung gekommen waren, namentlich wenn in den Krankenzimmern ständig die Fenster offen gehalten wurden. Die gleichen Erfahrungen liegen aus London vor, und man hat daher hier sogar Schiffe auf der Themse ausgerüstet, die als Pockenlazarethe dienen und weit ab von London vor Anker liegen.

Auch ersieht man, dass eine Ansteckung durch solche Mittelspersonen geschehen kann, welche selbst vielleicht von der Krankheit verschont bleiben.

Die Aufnahme des Pockengiftes geschieht meist durch die Respirationsorgane, wohl nur ausnahmsweise durch directe Impfung von Wunden. Fütterung mit Pockeneiter und Pockenborken bei Thieren blieb erfolglos. Die Infection kann sich binnen sehr kurzer Zeit vollziehen. So besuchte ein College von mir seinen an Pocken erkrankten Vater, welcher in dem von mir geleiteten Züricher Pockenspital be-

handelt wurde, hielt sich bei dem Kranken nur drei Minuten auf, berührte den Mann gar nicht, sondern blieb etwa 1.5 Meter weit von ihm entfernt stehen, und erkrankte trotzdem an mittelschweren Pocken.

Dass es nicht immer leicht ist, in jedem Einzelfalle die Infectionsquelle aufzudecken, liegt auf der Hand. *Fiedler* beispielsweise gedenkt einer Beobachtung, in welcher Jemand eine Droschke benutzte, in welcher vordem ein Pockenkranker transportirt worden war; nach 13 Tagen gleichfalls Erkrankung an Pocken. *Hennig* konnte in einer Epidemie im Zerbster Kreise mehrfach nachweisen, dass Ansteckungen durch Geldstücke und namentlich durch Papiergeld erfolgten, welches die Hände von Pockenkranken passirt hatte. Auch hat man Pocken unter Arbeitern ausbrechen gesehen, welche Lumpen zu sortiren hatten, wenn die Lumpen Wäschestücke von Pockenkranken enthielten (*Lewis*) u. Aehnl. In Zürich traten mehrfach Pocken in einem Federngeschäfte auf, das seine Waare in Russland, Polen und Galizien einkauft (vergl. *Wedekind*, Inaug.-Dissert., Zürich 1888).

Die Natur des Pockengiftes ist noch nicht mit Sicherheit erkannt, obwohl man schon ein Recht haben dürfte, es in specifischen Spaltpilzen zu vermuthen.

Angaben über Variolapilze liegen namentlich von *Keber*, *Weigert*, *Cohn*, *Klebs* und *Guttmann* vor. *Cohn* beschreibt in dem Inhalte der Pockenpusteln feinste Körnchen, welche sich zu 2, 4, 8 u. s. f. theilen, zu Haufen von 16, 32 und darüber hinaus zusammenliegen, und grössere Zoogläamassen bilden. Sie sind meist unbeweglich und stellen auch mehrgliedrige rosenkranzförmige Ketten dar. *Klebs* dagegen betont, dass in dem Inhalte von Pockenpusteln und in dem Schleimhautsecret des Rachens und der Trachea von Pockenkranken Mikrococcen von 0.6 μ Durchmesser zu finden seien, welche zum Theil zu 4 in Quadratform, aber doch von einander geschieden zusammenliegen, woher er den Namen *Mikrococcus quadrigeminus* s. *Tetracoccus variolae* vorschlägt. *Bareggi* gibt an, Spaltpilze von der Gestalt derjenigen von *Cohn* und *Klebs* beschriebenen nicht nur rein gezüchtet, sondern auch mit Erfolg auf den Menschen übertragen zu haben, wobei eine Versuchsperson starb. *Guttmann* gewann neuerdings aus dem Inhalte von Pockenpusteln ausser *Staphylococcus pyogenes aureus* einen weisslichen Coccus, den er *Staphylococcus albus* nennt, doch vermochte er nicht specifische Pilze darzustellen, und ausserdem kommen ausser den genannten wohl noch andere Spaltpilze im Pockenpustel-inhalte vor. *Pfeiffer* beschrieb im Inhalte von Pockenpusteln Sporozoen. Auch im Blute will man ab und zu Spaltpilze beobachtet haben.

Der Inhalt von Pockenpusteln hattet bei der Impfung nicht nur am Menschen, sondern es ist auch die Impfung auf gewisse Thiere wirksam, so auf Kuh, Kalb, Pferd, Esel, Schaf, Schwein, Hund und Affe. Jedoch hat der Thierkörper die Fähigkeit, die deletären Eigenschaften des Menschenpockengiftes wesentlich abzuschwächen, so dass beispielsweise eine Rückimpfung von der mit Menschenpockenlymphe geimpften Kuh auf einen gesunden Menschen nach Angaben mancher Autoren, die freilich nicht unbestritten geblieben sind, nur die milden und localen Erscheinungen der Kuhpockenimpfung erzeugt. Genauer vergl. im folgenden Abschnitte über Vaccination.

Eine Disposition für Pocken besteht fast bei allen Menschen. Bei gebildeten Völkern freilich wird dieselbe heutzutage meist in frühester Kindheit dadurch vernichtet oder vermindert, dass eine Schutzimpfung mit Kuhpockeninhalt (Vaccination) vorgenommen wird. Jedoch hält die Schutzkraft der Kuhpockenimpfung bei Vielen nicht länger als zehn Jahre an, so dass man mindestens alle zehn Jahre von Neuem eine Schutzimpfung (Revaccination) vorzunehmen hätte, wenn die Gefahr der Ansteckung mit Menschenblattern ganz gehoben werden soll. Aber auch dann, wenn der richtige Zeitpunkt für die Wiederholung der Schutzpockenimpfung versäumt ist, hat doch noch die einmalige Kuhpockenimpfung in der Jugend in der Regel die günstige Nachwirkung, dass, wenn überhaupt, meist nur die leichteste Form der Pocken, Variolois, zum Ausbruche kommt.

Für nicht geimpfte Personen erwächst demnach an Orten, in welchen Pocken herrschen, grosse Gefahr. Es sei hier an ein Beispiel aus jüngster Zeit erinnert, be-

treffend eine zur Schaustellung herübergeholtte Gesellschaft von Eskimos, welche theils in Deutschland, theils in Frankreich an den schwersten Formen von Pocken erkrankte und in dem civilisirten Europa bis auf den letzten Mann fern von der Heimat verstarb.

Nur Wenige gibt es, welche sich ohne vorausgegangene Kuhpockenimpfung dauernder Immunität gegen Menschenpocken erfreuen, — angeborene Immunität.

Bei Anderen besteht nur eine vorübergehende Immunität; solche Personen bleiben bei einer Epidemie oder Ansteckungsgelegenheit verschont und werden bei einer nächsten von Pocken befallen.

Wer ein Mal Pocken überstanden hat, bleibt späterhin in der Regel von der Krankheit unberührt und besitzt demnach eine erworbene Immunität. Vereinzelt kommen freilich Ausnahmen von dieser Regel vor, ja! man will bis sechsmaliges Befallenwerden beobachtet haben.

Von einem mehrfachen Erkranken an Pocken innerhalb grösserer Zwischenräume muss man die Pockenrecidive unterscheiden. Dieselben sind sehr selten.

In neuerer Zeit wurden Pockenrecidive von *Michel* und *Hernick* beschrieben. In den beiden Beobachtungen von *Michel* kam es in einem Falle nach 18, in dem anderen nach 22 Tagen zu einem neuen heftigen Ausbruche von Variolaexanthem.

Durch gewisse Umstände kann sich eine gesteigerte Disposition für Pocken ausbilden. Vor Allem gilt dies für Schwangerschaft und Wochenbett. Hier macht sich die vermehrte Disposition namentlich noch dadurch bemerkbar, dass es oft zu den mit Recht gefürchteten haemorrhagischen Pocken kommt.

Nach *Quinquand* sollen auch Potatoren, Geschwächte und Reconvalescenten, nach *Grievé* namentlich solche Personen, welche dem Feuer ausgesetzt sind (Köchinnen, Heizer, Locomotivführer), zu haemorrhagischen, also zu den schwersten Pockenformen geneigt sein.

Im Allgemeinen sind Lebensalter und Geschlecht ohne Einfluss. Die meisten Pockenfälle freilich kommen binnen des 1. bis 40sten Lebensjahres vor, allein man hat auch gesehen, dass pockenkrankte Schwangere Kindern das Leben gaben, deren Haut mit Pockenpusteln bedeckt war, und andererseits sind auch bei hochbetagten Greisen Pocken beobachtet worden.

Auch klimatische Einflüsse bestehen nicht. Pocken können sich überall da ausdehnen, wohin der Ansteckungsstoff getragen wird, und wo er nicht geimpfte oder nicht durchseuchte Personen findet. In Amerika hat man ganze Völkerstämme durch Pocken aussterben gesehen, als die Seuche bald nach Entdeckung des Landes von Europa als ein wenig erfreuliches und wenig willkommenes Gastgeschenk importirt wurde.

Hier namentlich will man gefunden haben, dass Rassenunterschiede bestehen; so sollen Neger in hervorragender Weise zu Pocken praedisponirt sein.

In Ländern, in welchen die Vaccination üblich, noch mehr in solchen, in welchen sie gesetzlich vorgeschrieben ist, kommen Pocken meist nur sporadisch und häufig eingeschleppt vor. Unter anderen Umständen treten sie als Pockenepidemie auf, und früher hat man sie auch in pandemischer Verbreitung beobachtet. Nach Einigen sollen sich Epidemien in grösseren Städten in gewissen Zwischenräumen wiederholen, deren Dauer zwischen fünf bis zwölf Jahren angegeben wird. Die Jahreszeiten haben auf das Auftreten von Pockenepidemien keinen sonderlichen Einfluss, obschon sie in kälteren Monaten etwas

häufiger beobachtet werden als in heissen Sommermonaten. Durch bestimmte äussere Umstände wird mitunter die Verbreitung von Pockenepidemien begünstigt, beispielsweise durch den Zusammenfluss von vielen Menschen in Kriegen bei schlechten hygienischen äusseren Verhältnissen. Gab doch noch der letzte deutsch-französische Krieg eine unwillkommene Gelegenheit, diese alte Erfahrung von Neuem bestätigt zu sehen. Die Dauer von Pockenepidemien schwankt; während meiner Thätigkeit in Zürich begann eine Epidemie im November 1884 und zog sich unter Remissionen und Exacerbationen bis zum Juli 1886 hin. Die Zahl der Erkrankten belief sich auf 719, worunter 346 Männer und 373 Frauen.

Zuweilen kommen Pocken gleichzeitig mit anderen Infectionskrankheiten an einem Individuum vor, so mit Masern, Scharlach, Syphilis, Erysipel, Pemphigus, Abdominaltyphus, Intermittens und Lungenschwindsucht. In anderen Fällen gehen diese Krankheiten unmittelbar voraus oder schliessen sich direct an Pocken an. Aber alle diese Dinge sind seltene Vorkommnisse.

Zuweilen haben Pocken auf andere Krankheiten einen günstigen Einfluss. So sah man Chorea und Keuchhusten nach überstandenen Pocken verschwinden (*Neureutter*). *Rilliet & Barthez*, sowie *Brachet* geben an, dass nach Pocken tuberculöse Lungenveränderungen verkneiden und Neigung zur Ausheilung erkennen lassen, doch ist dem von *Penoud* energisch widersprochen worden. Jedenfalls ist ein etwaiger günstiger Einfluss von Pocken auf andere Krankheiten von älteren Aerzten stark übertrieben worden.

Das Heimatsland der Pocken ist nicht sicher bekannt. Man vermuthet es in den Centralländern Asiens und namentlich sollen in Indien länger als 1000 Jahre vor Christi Pocken bekannt gewesen sein. Auch im Centralgebiete von Afrika haben seit alter Zeit Pocken geherrscht. In den südeuropäischen Ländern tauchen die ersten Berichte im zweiten Jahrhunderte nach Christi auf. Auch im sechsten Jahrhunderte nach Christi kamen hier verbreitete Epidemien vor. Zur Verschleppung der Pocken in die mittel- und nord-europäischen Länder scheinen die Kreuzzüge wesentlich beigetragen zu haben. In Holland tauchen die ersten Nachrichten im zehnten Jahrhunderte auf (*A. Hirsch*). Am Ausgang des fünfzehnten Jahrhunderts (1493) soll die Seuche aus den Niederlanden nach Deutschland eingeschleppt worden sein.

Vielfach wurden früher Pocken und Masern zusammengeworfen; erst *Sydenham* führte Ende des siebzehnten Jahrhunderts eine strenge Scheidung durch.

II. Symptome. Die Dauer der Incubation bei Pocken wird ziemlich übereinstimmend auf 10—14 Tage angegeben. Bei absichtlicher Uebertragung von Pocken durch Impfung fiel die Incubationszeit meist kürzer aus als nach natürlicher Ansteckung.

Ich hatte mehrfach Gelegenheit, die Incubationszeit der Pocken bei solchen Medicinern genau feststellen zu können, die mit mir nur ein einziges Mal das Pockenspital für etwa eine halbe Stunde lang betreten hatten, und dann genau nach 9 Tagen 8 Stunden und 9 Tagen 14 Stunden unter den ersten Prodromalerscheinungen erkrankten.

Während der Incubation fühlen sich die meisten Menschen ganz gesund. Nur bei einer geringeren Zahl stellen sich gegen Ende der Incubationszeit leichte Allgemeinstörungen ein: geringe Temperaturerhöhung, Frösteln, Appetitmangel, Kopfschmerz, Gefühl der Abgeschlagenheit u. Aehnl.

Das Stadium prodromorum beginnt in vielen Fällen mit einem einmaligen kräftigen Schüttelfrost oder mit wiederholten geringeren Frostschauern. Die Körpertemperatur steigt sehr schnell

und erreicht in wenigen Stunden 39, 40° C. und darüber hinaus. Zugleich findet eine lebhaftere Beschleunigung des Pulses statt, welcher meist über 100, oft auch über 120 Schläge innerhalb einer Minute macht. Auch die Athmungsfrequenz nimmt zu; viele Kranke klagen über Athmungsnoth, welche jedoch mehr nervöser Natur zu sein pflegt. Bei Kindern, auch bei erregbaren und schwächlichen Erwachsenen, stellen sich leicht Delirien, epileptiforme Convulsionen und meningitische Erscheinungen ein. Die meisten Kranken klagen über Eingenommensein im Kopfe, über so starken Schwindel, dass sie sich nicht auf den Beinen halten können, und über quälenden Kopfschmerz, welcher in der Regel in die Stirngegend verlegt wird, in manchen Fällen auch den Hinterkopf einnimmt und halbseitig oder im Verlaufe von einzelnen Trigeminusästen verbreitet ist. Die Augenbindehaut erscheint oft lebhaft injicirt, womit Lichtscheu und vermehrte Thränensecretion Hand in Hand gehen. Die Zunge ist belegt; oft ist Foetor ex ore bemerkbar. Während das Durstgefühl gesteigert ist, fehlt der Appetit vollkommen. Die Patienten klagen oft über Uebelkeit und Aufstossen, und ungewöhnlich häufig kommt es zu wiederholtem reichlichem Erbrechen. Der Stuhl ist meist angehalten; Harn sparsam und hochgestellt. Am Herzen stellt sich Dilatation des rechten Ventrikels ein; oft ist der erste Herzton unrein, blasend und durch ein systolisches Geräusch ersetzt. Bei der Untersuchung der Lungen machen sich nicht selten Zeichen von meist trockenem Bronchialkatarrh bemerkbar. Die Milz nimmt an Umfang zu. Oft finden sich bereits sehr früh Druckempfindlichkeit und leichte Vergrößerung der Leber. Häufig, namentlich nach mehrfachem Erbrechen, ist auch die epigastrische Gegend druckempfindlich.

Ganz besonderer Beachtung werth sind wegen ihrer Constanz heftige Rückenschmerzen, welche die Kranken in die Lenden- und Nierengegend zu verlegen pflegen. Ueber die Natur derselben ist viel gestritten worden. Die Einen brachten sie mit Congestionszuständen in den Nieren zusammen, was wenig wahrscheinlich ist, während sie die Anderen auf meningiale Hyperaemie des Lendenmarkes zurückführen. Letztere Annahme gewinnt dadurch viel Wahrscheinliches, dass die Schmerzen häufig auch in die Beine oder nach vorn in die Bauchdecken ausstrahlen und mitunter mit Anaesthesie, Hyperaesthesie oder Paraesthesien in den unteren Extremitäten verbunden sind.

Oft machen sich schon sehr früh Erscheinungen von Rachen- und Mundkatarrh bemerkbar, welche sich bald durch diffuse Röthe verrathen, in anderen Fällen aber zu fleckweiser Hyperaemie der Schleimhaut führen. Auch bekommen manche Kranke früh Heiserkeit, oder sie klagen über Brennen und Verstopfung in der Nase; auch kann es zu wiederholtem Nasenbluten kommen.

In vielen Fällen treten am zweiten oder dritten Krankheitstage Prodromalexantheme auf, welche bald diffuse Erytheme, wie bei Scharlach, bald kleinere, umschriebene Hauthyperaemien — Roseola variolosa —, bald endlich quaddelartige Bildungen nach Art von Urticaria darstellen. *Th. Simon* hat mit Recht betont, dass man ihnen an bestimmten Körperstellen besonders oft begegnet. Namentlich ist dies der Fall in der Unterbauchgegend, an den Seiten von Bauch und Brustkorb bis zur Achselhöhle und auf der Aussenfläche des Unter-

schenkels, besonders im Verlaufe des *Musculus extensor halucis*. Die Häufigkeit dieser Exantheme schwankt je nach dem Charakter der Epidemie. Dass solche Hautstellen, an welchen sie bestehen, späterhin von eigentlichen Pockenefflorescenzen verschont bleiben, ist nicht richtig. Als Grund wird Lähmung von vasomotorischen Hautnerven angenommen, wofür man namentlich angeführt hat, dass die Vertheilung des Prodromalexanthes keine willkürliche ist, sondern bestimmten Nervenbahnen folgt.

Die Dauer des Prodromalstadiums — von manchen Autoren auch Initialstadium genannt — beträgt durchschnittlich drei Tage, doch kommen Abweichungen darüber und darunter vor. Die Schwere der Erscheinungen hängt mit derjenigen des weiteren Krankheitsverlaufes nicht immer zusammen.

Dem Prodromalstadium schliesst sich das Stadium eruptionis an. Die ersten Hautveränderungen stellen sich in demselben im Gesichte und auf dem behaarten Kopfe ein, doch kann man sie auf letzterem nur bei kurzem und dünnem Haupthaare erkennen. Nach 24 Stunden dehnen sie sich auf den Rumpf und schliesslich auch über die Extremitäten aus. Aber nicht etwa, dass Pocken allein unter der Form von Hautexanthem verlaufen. Auch die Schleimhäute werden von Veränderungen betroffen, welche man im Rachen, Kehlkopf, in der Nase und auf der Augenbindehaut, an der Mündung der Urethra, in der Vagina und auf der Cervicalportion des Uterus zu sehen bekommt.

Jedoch ist weder das Exanthem noch das Enanthem von Anfang an vollendet ausgebildet. Beide machen gewisse Entwicklungs- und späterhin Rückbildungsstadien durch, so dass das Eruptionstadium in gewisse Unterabtheilungen zerfällt, welche man als *Stadia papulosum, vesiculosum, pustulosum, suppurationis, crustosum s. exsiccationis* und als *Stadium reparationis* bezeichnen kann.

Sehr bemerkenswerth ist, dass die schweren Allgemeinerscheinungen, welche während des Prodromalstadiums den Kranken stark belästigen, mit dem Eintritte des Stadium eruptionis zunächst bedeutend geringer werden, ja! viele Patienten fühlen sich so erleichtert, dass sie sich der Meinung hingeben, die Krankheit überstanden zu haben. Mitunter laufen sie meilenweit zu Fuss in Krankenanstalten hinein. Vor Allem sinkt das Fieber (vergl. Fig. 31) und nähert sich mehr der Norm, womit Abnahme der Puls- und Athmungsfrequenz Hand in Hand geht.

Im Gesichte findet man zur Zeit des Stadium papulosum masernartige Flecke, welche mit besonderer Vorliebe die Stirn- und Nasen-Wangengrenze bedecken. Die Flecken erblassen auf Druck, beruhen also auf einfacher Hauthyperaemie und fühlen sich im Vergleich mit gesunden Hautstellen heiss an. Daneben besteht Oedem der Haut, woher es leicht zur Schwellung der Augenlider und Verengerung der Lidspalte kommt. Sehr schnell erheben sich inmitten der Flecke vielfache kleine Papeln, welche sich sehr häufig, aber nicht regelmässig, um Haar- oder Schweissfollikel gruppieren, so dass man in ihrem Centrum die Ausführungsgänge der genannten drüsigen Gebilde zu sehen bekommt.

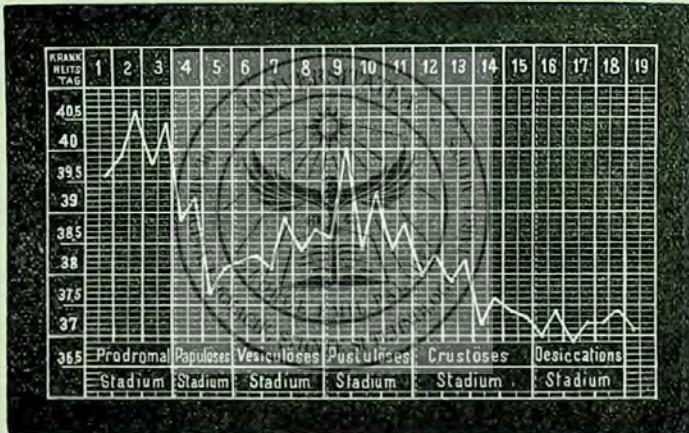
Auf dem Rumpfe kommen Flecke und Papeln nicht nur später, sondern gewöhnlich auch sparsamer zur Entwicklung. Reichlicher finden sie sich auf den Extremitäten, hier namentlich auf den Streckseiten und an den Fingern.

Der Ausbruch der beschriebenen Veränderungen geht häufig mit dem Gefühl von Brennen und Jucken auf der Haut einher.

Das Stadium papulosum besitzt durchschnittlich eine Dauer von zwei Tagen.

Am dritten Tage des Eruptionsstadiums oder, was dasselbe sagt, am sechsten Krankheitstage nimmt das Stadium vesiculolum den Anfang. Auf der Spitze der einzelnen Papeln wird die Epidermis in Gestalt eines kleinen durchsichtigen Bläschens von dem Rete Malpighi abgehoben, eine Veränderung, welche an den zuerst im Gesichte aufgetretenen Papeln den Anfang nimmt und sich dann, dem weiteren Entwicklungsgange des ersten Exanthemes folgend, auf Rumpf und Extremitäten ausbreitet. In den nächsten Tagen nehmen

Fig. 31.



Temperaturcurve in einem mittelschweren Falle von Pocken.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

die Bläschen mehr und mehr an Umfang zu, und namentlich macht sich vielfach dabei in der Mitte eine umschriebene Vertiefung bemerkbar, die viel umstrittene Pockendelle, auch Pockennabel genannt. Dass dieselbe gerade für Pockenbläschen etwas Specificisches darstellt, ist ganz und gar unrichtig.

Sticht man ein Bläschen an, so sickert sein Inhalt allmähig aus, ein Beweis, dass das Fluidum theilweise in einem Maschenwerke des Bläschens zurückgehalten wird.

Die Vertheilung der Bläschen erfolgt nicht regellos, denn man wird sie oft nach dem Verlaufe der Spaltrichtungen der Haut oder gemäss der Verbreitung von Hautnerven antreffen.

Die Dauer des vesiculösen Stadiums der Pocken beträgt meist drei Tage.

Mit dem neunten Krankheitstage nimmt das Stadium pustulosum s. suppurationis den Anfang. Dem Kranken macht es

sich dadurch unangenehm bemerkbar, dass die Körpertemperatur und mit ihr die Frequenz des Pulses und der Athmung zunehmen, und dass sich von Neuem das Gefühl schweren Krankseins in den Vordergrund drängt. Bei manchen Personen treten wohl auch Fröste und Delirien ein. Hand in Hand damit gehen Umwandlungen an den Pockenbläschen. Ihr Inhalt trübt sich mehr und mehr und wird molkig und eiterig. Ihr Umfang wächst. Während der nächste Rand stark geröthet und infiltrirt erscheint, schliesst sich meist um diesen herum ein leicht geschwellter, rother, vorwiegend auf Hanthyperraemie beruhender Hof an. Je mehr die Pockenpustel dem Höhepunkte ihrer Ausbildung näher kommt, um so mehr geht die Pockendelle verloren und gleicht sich die Oberfläche der Pustel aus. Die eiterige Umwandlung beginnt an denjenigen Körperstellen am frühesten, an welchen zuerst Papeln auftraten, also im Gesichte. Oft geht daneben eine so beträchtliche Schwellung der Haut einher, dass die Kranken Tage lang nicht im Stande sind, die Augen zu öffnen und daher bis zur Unkenntlichkeit entstellt werden. Auch an den Fingern werden meist sehr dicht Pockenpusteln angetroffen. Viele klagen über sehr heftigen brennenden Schmerz in den Fingern. In der Hohlhand und auf den Fusssohlen kommt es fast niemals wegen der dicken Epidermis zu ausgebildeten Pusteln, und erscheinen hier die Efflorescenzen in Gestalt von röthlich oder bräunlich-roth durchschimmernden Papeln oder von grösseren blasigen Erhebungen der Haut.

Nach etwa drei Tagen hat das Eiterungsstadium sein Ende erreicht und wird durchschnittlich am zwölften Krankheitstage von dem Stadium *crustosum* s. *exsiccationis* gefolgt. Die Körpertemperatur und mit ihr die übrigen Fiebersymptome verringern sich; ein Theil der Eiterblasen platzt und lässt ihren Inhalt heraussickern; dieser trocknet zu gelben, grauen und braunen Borken ein, während in einem anderen Theile von Pockenpusteln ein Bersten gar nicht stattfindet, aber ihr Inhalt allmählig eintrocknet, womit die Pustel schlaffer wird und sich schliesslich ebenfalls in Krusten umwandelt. Vielfach nimmt die Entstellung des Gesichtes jetzt noch mehr zu; auch die Schmerzen an den Fingern können sich steigern. Die meisten Patienten verspüren unerträglichen Juckreiz, welchem sie kaum zu widerstehen vermögen. Geben sie demselben nach und kratzen sie die Haut, so unterhalten sie Eiterung und Krustenbildung auf der Haut und verzögern den Eintritt der Heilung.

Allmählig fallen die Borken ab, hier früher, dort später, je nach der Tiefe der Hauterkrankung, durchschnittlich um den sechzehnten Krankheitstag, Stadium *decrustationis*. Es bleiben braunroth pigmentirte Stellen zurück, oder an solchen Orten, an welchen Pockenpusteln tief in die Cutis drangen, entwickeln sich braunroth pigmentirte strahlige Narben, welche sich späterhin in weisse Hautnarben umwandeln.

Die Dauer der Pocken lässt sich unter gewöhnlichen Umständen auf vier bis sechs Wochen angeben.

Wir haben im Vorausgehenden nur der Veränderungen auf der äusseren Haut gedacht, allein damit ist, wie bereits erwähnt, der Process keineswegs beendet, denn es kommen auch Veränderungen auf den Schleimhäuten vor.

Sehr früh, oft schon in der Prodromalzeit, stellen sich Erkrankungen auf der Rachenschleimhaut ein, welche sich zur Zeit der Eruption und auch später mehr und mehr bemerkbar machen. Man findet die Schleimhaut stark geröthet, und es kommt auf ihr zu pustulösen Bildungen. Selbige beginnen als hyperaemische Knötchen; dann erhebt sich über ihnen das Epithel in Form einer weissen oder perlmuttgrauen Blase, schliesslich wird die Epitheldecke abgestossen, worauf ein subepithelialer Defect zurückbleibt. Dabei klagen die Kranken über Schlingbeschwerden und manche sind kaum im Stande, selbst nur Flüssigkeiten hinunterzubringen.

Bei Erkrankung der Mundschleimhaut stellt sich meist sehr lästige Salivation ein. Nimmt die Zunge an dem Erkrankungsprocesse Theil, so gewinnt sie mitunter so bedeutenden Umfang, dass sie kaum in der Mundhöhle Platz findet und zwischen den Zahnreihen eingeklemmt erscheint, — Glossitis variolosa. Auch auf der Schleimhaut der Speiseröhre können Pockenefflorescenzen auftreten.

In manchen Fällen gehen die Veränderungen auch auf die Tuba Eustachii und auf das Mittelohr über, woraus sich Schwerhörigkeit, Ohrensausen, Ohrenschmerz u. Aehn. ergeben.

Mitunter werden auch die Schleimhäute der luftleitenden Wege von Pockenefflorescenzen betroffen.

Auch hat man auf der Schleimhaut der vorderen Urethralmündung Pockeneruptionen beobachtet; womit Beschwerden bei der Harnentleerung verbunden sind. Zu erwähnen sind noch Efflorescenzen auf der Schleimhaut der Scheide und der Vaginalportion des Uterus, sowie im Mastdarne.

Wer auf Grund der vorausgegangenen Beschreibung glauben wollte, dass die einzelnen Stadien der Pocken immer streng von einander geschieden sind, und dass die Krankheit zu einer genau systematischen Abwicklung neigt, der wird sich in der Praxis sehr schwer getäuscht finden. Die Uebergänge vollziehen sich allmählig. Die einzelnen Fälle verlaufen verschieden schwer, je nach der Individualität und dem Charakter der Epidemie. Wir wollen hier zunächst auf einige Pocken anormalien hinweisen, welche ihre Eigenthümlichkeit theils in der Schwere der Infection, theils in der Besonderheit des Exanthemes finden.

Als eine besonders leichte Art von Pocken hat man im Allgemeinen die *Variola sine exanthemate*s. *Febris variolosa* anzusehen. Es handelt sich dabei um Personen, welche sich einer Ansteckungsgelegenheit ausgesetzt haben, charakteristische Prodrome bekommen und zuweilen auch Prodromalexantheme zeigen, bei welchen es aber zur Eruption eines Pockenausschlages nicht kommt und die Krankheit bereits mit dem Prodromalstadium ihren Abschluss findet.

Mitunter hat man *Variola afebrilis* beobachtet; das Exanthem ist unverkennbar vorhanden, aber die Kranken fiebern wenig oder gar nicht.

Als *Variola abortiva* möchten wir solche Fälle benennen, in welchen die Eruption bereits mit dem papulösen oder squamösen Stadium beendet ist und es zur Pustelbildung gar nicht kommt.

Bei der *Variola siliquosa* bekommt man es mit Blasen zu thun, welche keinen flüssigen Inhalt führen, sondern Luft.

Glücklicherweise verlaufen die meisten Pockenformen viel leichter, als man das nach der im Vorausgehenden gegebenen Uebersichtsschilderung vermuthen sollte. Man stellt dieselben auch als *Variolois* der *Variola vera* gegenüber. Mit Recht behauptet man, dass, je mehr die Schutzimpfung mit Kuhpockenlymphe Ausbreitung gewonnen habe, um so häufiger *Variolois* auftrate, während *Variola vera* seltener geworden sei, welche gerade in den Epidemien früherer Jahrhunderte die typische Pockenform bildete. Geimpfte bekommen in der Regel nur *Varioloiden*, auch dann, wenn seit der Impfung lange Zeit verflossen ist. Zuweilen sind Pockenefflorescenzen so sparsam vertheilt, dass nur einige wenige auf der Gesamthaut aufzufinden sind. Die Krankheit verläuft milder und schneller; es bildet sich sparsames Exanthem; es kommt seltener zu Complicationen, namentlich zu schweren Angenerkrankungen, und es bleiben meist keine tiefen und Zeit des Lebens entstellenden Hautnarben zurück.

Eine schwere Form der Pocken bildet die *Variola confluens*. Meist leitet sie sich schon mit schweren Prodromalsymptomen ein. Flecke und Papeln auf der Haut sind reichlich und so dicht, dass sie stellenweise mit einander verschmelzen. Noch mehr ist dies der Fall zur Zeit der Pustel- und Borkenbildung. Sehr bedeutende entzündlich-ödematöse Schwellung der Haut. Zur Zeit der Pustelbildung findet man namentlich das Gesicht, dann aber auch Unterarme und Finger wie in einer Art Maske steckend. Oft sind unter den Krusten Eitermassen zurückgehalten, welche beim Platzen oder Anstechen der Krusten nach aussen sickern. Häufig verbreiten die Kranken in dieser Zeit einen unangenehmen Geruch. Schweres Allgemeinbefinden. Oft Delirien, hyperpyretische Temperaturen und Tod durch Herzparalyse. Häufig stellen sich gefährvolle Complicationen ein.

Eine ungewöhnlich schwere, meist tödtliche Infection stellen die haemorrhagischen Pocken dar, nur muss man genau wissen, was darunter zu verstehen ist. Dass zur Zeit des Eruptionsstadiums hier und da zwischen den Knötchen kleine Hautblutungen vorkommen, ist etwas sehr Häufiges und nichts Bedenkliches und gehört nicht etwa in das Gebiet der haemorrhagischen Pocken. Ganz anders aber stehen die Sachen, wenn im Eruptionsstadium massenhafte Hautblutungen — *Purpura variolosa* — auftreten, welche bald Knötchen in der Haut, bald umfangreiche Suffusionen und Infiltrate darstellen, mit schweren Collapszuständen, mit Blutungen aus Nase, Mund, Luftwegen, Magen, Darm, Nieren und Genitalien verbunden sind und vielfach früher unter zunehmendem Kräfteverfall den Tod herbeiführen, als bis es zur Ausbildung von Pockenefflorescenzen gekommen ist. In anderen Fällen gelangt der haemorrhagische Charakter der Pocken in einer späteren Krankheitsperiode zum Vorschein. Erst nachdem sich Blasen oder gar Pusteln gebildet haben, wird deren Inhalt blutig und schwarzroth, woher der Name *Variola nigra*, und kommen weitere Blutungen auf der Haut und den erwähnten Schleimhäuten hinzu. Aber auch hier besteht die Gefahr des zunehmenden Collapses; meist stellen sich bald Coma und baldiger Tod ein.

Im Blute will *Renault* bei haemorrhagischen Pocken Entfärbung der rothen Blutkörperchen und im Blutsrum Haematinkristalle gefunden haben.

An Complicationen sind Pocken nicht arm. Bald hängen dieselben unmittelbar mit den Veränderungen auf der Haut zusammen, bald sind sie Folge der Allgemeininfection. Es können seitens der verschiedensten Organe unangenehme Zufälle eintreten.

Auf der Haut hat man in manchen Fällen Erysipel sich ausbilden gesehen, das sich zur Zeit der Pustelbildung oder der Abheilung einstellte. Zuweilen kommt es in der Umgebung von Efflorescenzen zu Hautgangraen, was man wohl auch als *Variola gangraenosa* bezeichnet hat. Mitunter stellen sich multiple Hautabscesse ein, welche man unter Umständen als Zeichen einer pyaemischen Infection anzusehen hat. Auch im intermusculären Bindegewebe kommen multiple Muskelabscesse vor.

An den Gelenken sind entzündliche Schwellung, auch Vereiterung und Ankylosenbildung beobachtet worden, wovon am häufigsten die grossen Extremitätengelenke betroffen werden.

Seitens des Nervensystemes gehören Delirien zu den häufigsten Vorkommnissen. Zuweilen treten ausgesprochene psychopathische Zustände auf, häufiger von maniakalischem, seltener von melancholischem Charakter, mitunter mit Selbstmordtrieb verbunden. Zuweilen gehen derartige Dinge bereits dem Ausbruche von Pocken voraus, in anderen Fällen stellen sie sich erst als Nachkrankheit ein und arten in bleibende Geistesstörung aus.

Eine Combination mit eitriger Meningitis ist selten und ebenso selten hat man halbseitige Lähmung in Folge von Encephalitis, Encephalomalacie oder Encephalorrhagie beobachtet. Mehrfach sind Fälle von Aphasie oder von Dysarthrie in Folge von alleiniger Hypoglossuslähmung erwähnt worden. Auch berichtet *Armstrong* über einen Fall von Catalepsie.

Westphal beschrieb Myelitis disseminata, während *Leyden* acute aufsteigende Spinallähmung beobachtete. Mitunter stellen sich Zeichen von acuter Ataxie ein.

Lähmungen mit peripherem Charakter und wahrscheinlich auf Neuritis beruhend, sind gerade bei Pocken selten. *Gubler & Laborde* erwähnen Lähmung des Musculus detrusor vesicae zu Beginn und auch am Ende von Pocken.

Diabetes insipidus und D. mellitus sind mehr zu den Nachkrankheiten von Pocken zu rechnen.

Sehr schwere Veränderungen können sich am Auge vollziehen und gerade die Epidemien früherer Jahrhunderte sind deswegen mit Recht gefürchtet gewesen.

Katarrh der Augenbindehaut gehört zu den fast regelmässigen Erscheinungen. Schon ernster stehen die Dinge, sobald die Hypersecretion zur Eiterbildung führt, namentlich wenn die Augenlider bis zum vollkommenen Verschlusse geschwellt sind und eine Entfernung von Entzündungsproducten erschweren. *Hirschberg* beschrieb diphtherische Herde auf der Conjunctiva, welche unter Umständen zu Verlust des Auges führen. Zuweilen brechen Pockenpusteln auf der Augenbindehaut auf. Dieselben haben meist ihren Sitz auf dem Bulbus-

theile und befinden sich hier mitunter dem Cornealrande so nahe, dass sie auf die Hornhaut übergreifen. Auf der Cornea selbst kommen Pockenpusteln nicht vor. *Adler* sah dem Ausbruche von Pusteln auf der Haut Pusteln auf der Conjunctiva vorausgehen. Sie sind dort kleiner und stellen gewöhnlich gelbliche Knötchen dar, welche von einem hyperaemischen Gefässkranze umgeben sind. Bei haemorrhagischen Pocken kommen subconjunctivale Haemorrhagien vor, welchen eine diagnostische Wichtigkeit nicht abzusprechen ist. Auch beobachtete *Knecht* unter genannten Verhältnissen Blutungen in der Chorioidea und Netzhaut.

Nicht selten begegnet man ulcerösen Veränderungen auf der Hornhaut. Am häufigsten stellen sie sich als Keratitis circumscripta superficialis dar, welche zu Hypopyon, Zerstörung der Hornhaut, Irisprolaps, damit zu Synechia anterior und selbst zu Phthisis bulbi zu führen vermag. Dergleichen wird nicht gut vor dem zwölften Tage, also vor Beginn des Stadium exsiccationis beobachtet. Seltener wird Keratitis interstitialis diffusa beschrieben. Auch hat man Keratomalacie beobachtet, welcher eine sehr ungünstige prognostische Bedeutung zufällt.

Iritis und Irido-Chorioiditis sind seltenere Erkrankungen und gehören mehr in das Gebiet der Nachkrankheiten als in dasjenige der Complicationen.

Oft bilden sich Glaskörpertrübungen, ähnlich wie bei Recurrens, oder Trübungen auf der hinteren Linsenfläche.

Adler beschrieb acutes Glaucom, *Mans* Retinitis und auch von anderen Seiten sind Retinitis und Neuro-Retinitis erwähnt worden.

Genannt sei noch acute und chronische Dacryocystitis. *Krauss* beobachtete in einem Falle Paralyse des linken äusseren Augenmuskels.

Dass das Gehörorgan bei Blattern nicht unbeeinflusst bleibt, darauf deuten schon Ohrensausen, Klingen, Schwerhörigkeit und Schmerz hin, über welche sich die meisten Patienten beklagen. Besonders eingehende Untersuchungen an der Leiche sind darüber von *Wendt* ausgeführt worden. Veränderungen am Ohre sind bei Pocken ungewöhnlich häufig, denn unter 168 Leichen fand *Wendt* nur bei zweien intacte Gehörorgane.

Bekannt ist, dass die Ohrmuscheln von Pockenpusteln reichlich bedeckt zu sein pflegen, auch kommen sie im äusseren Gehörgange vor, soweit er knorpelig ist. Im knöchernen Theile, auf dem Trommelfelle, im inneren Ohre und auf der Schleimhaut der Tuba Eustachii sind zwar Pockenpusteln nicht beobachtet worden, aber um so häufiger stösst man hier auf Hyperaemie, so dass es zu Extravasatbildung kommt, oder es bildet sich eine so bedeutende Schwellung der Schleimhaut an umschriebenen Stellen aus, dass polypenartige Wucherungen entstehen. Es entwickeln sich zuweilen auch entzündliche Veränderungen an dem Felsenbeine.

An der Nase zeigen sich ausser Entzündung, Pustelbildung und Blutung auf der Nasenschleimhaut unter Umständen Verschwärungen der Schleimhaut, Knochen und Knorpel, welche zu unangenehmen Verwachsungen, Deformitäten und Functionsstörungen führen.

Entzündungen der Speicheldrüsen kommen nicht besonders häufig vor; die vielfach zu beobachtende Salivation wird meist reflectorisch von der entzündeten Mundschleimhaut angefaßt. Stellen sich pyaemische Zustände ein, so können sich auch metastatische

Entzündungen in den Speicheldrüsen bilden, doch gehört dies schon mehr in das Gebiet der Nachkrankheiten. Es kommen dabei auch phlegmonöse Veränderungen im submaxillaren Zellgewebe vor.

Förster beschrieb im Abheilungsstadium bei einem 5 $\frac{1}{2}$ -jährigen Mädchen *Noma*, während *Neureutter* über Retropharyngealabscess und davon abhängig über Arrosion der Carotis und Verblutungstod berichtet. Zuweilen kommt es zu necrotischen oder diphtherischen Veränderungen am Rachen.

In der Speiseröhre hat man Erscheinungen von phlegmonöser Oesophagitis beobachtet.

Katarrh der Kehlkopfschleimhaut ist sehr gewöhnlich. Sehr ernst stehen die Dinge, wenn sich Zeichen von Glottisödem einstellen, oder wenn es zu necrotischen Veränderungen an den Kehlkopfknorpeln kommt. Erkrankungen der letzteren Art können noch in sehr später Zeit tödten oder durch Ankylosenbildung und Deformität dauernde Heiserkeit hinterlassen.

Bronchialkatarrh findet man bei Pocken so häufig, dass viele Autoren ihn gar nicht zu den Complicationen rechnen. Geht der Bronchialkatarrh in die feineren Luftwege hinab, so gesellt sich zu ihm zuweilen Bronchopneumonie, oder es entwickelt sich mitunter auch bei Pocken fibrinöse und hypostatische Pneumonie, sowie Lungenbrand. In manchen Fällen führt Lungenödem den unglücklichen Ausgang herbei. Bei haemorrhagischen Pocken kommen bedrohliche Lungenblutungen vor.

Pleuritis — sehr häufig eiteriger Natur — ist keine zu seltene Complication.

Pericarditis entwickelt sich bald selbstständig, bald im Anschlusse an Pleuritis. Auch wird Endocarditis beobachtet, mitunter *E. ulcerosa*. In übertriebener Weise haben *Desnos & Huchard* die Häufigkeit einer Myocarditis variolosa angenommen und behauptet, dass sie bei *Variola confluens* regelmässig bestehe und stets den Tod bedinge, wenn letzterer vor dem zehnten Krankheitsstage eintrete.

Vom Blute giebt *Verstraeten* an, dass, je intensiver die Erkrankung ist, um so schneller und reichlicher die weissen Blutkörperchen an Zahl zu-, die rothen abnehmen.

Dass sich häufig Erbrechen einstellt, wurde im Vorausgehenden bereits erwähnt. Bei haemorrhagischen Pocken tritt nicht selten Haematemesis auf. Durchfall ist als eine nicht gern gesehene Complication zu betrachten; eine direct schlechte Vorbedeutung kommt dem blutigen Stuhl bei haemorrhagischer Variola zu.

Bei Frauen treten häufig Störungen der Menstruation ein. Meist zeigen sich die Regeln zu früh und häufig auch zu reichlich, oder es machen sich pseudomenstruale Ausflüsse bemerkbar.

Eine ernste und beachtenswerthe Complication ist Schwangerschaft, denn wie bereits erwähnt, neigen Schwangere zu Pocken und werden relativ häufig von den schwersten Pockenformen befallen, namentlich von haemorrhagischen Pocken. Oft erfolgt Frühgeburt oder Abortus; die späteren, weniger schon die Anfangsmonate einer Gravidität praedisponiren am meisten zu einer vorzeitigen Geburt. In selteneren Fällen kommen Kinder mit Pockenexanthem zur Welt; häufiger erkranken sie erst einige wenige Tage nach der Geburt.

Bei Zwillingsgeburten hat man mitunter beobachtet, dass nur eine Frucht erkrankt war. Auch sind Fälle bekannt, in welchen die Mutter gesund gewesen sein soll, während das Kind an Pocken erkrankte. Wahrscheinlich handelte es sich bei der Mutter um Abortivpocken mit Prodromalexanthem oder um Pocken ohne Exanthem, so dass bei ihr die Pockenerkrankung übersehen wurde.

Bei Männern hat man mehrfach Orchitis beschrieben, welche bald parenchymatöser Natur war, bald vornehmlich die Umhüllungen der Hodensubstanz betraf.

Albuminurie kommt bei Pocken sehr häufig vor, stellt sich mitunter bereits in der Initialperiode ein und ist bald febriler Natur, bald hängt sie mit dem Infectionsvorgange zusammen. Eine ausgesprochene acute Nephritis ist nicht sonderlich häufig. Bei haemorrhagischen Pocken wird Haematurie beobachtet.

Rücksichtlich der chemischen Eigenschaften des Harnes bei Pocken sei erwähnt, dass der Harn zur Zeit bestehenden Fiebers die Eigenschaften des Fieberharnes zeigt: hohen Harnstoffgehalt und verminderte Kochsalzmenge. In einem Falle von haemorrhagischen Pocken fand *Brieger* die Phenolmenge im Harn sehr gering. *v. Frerichs* stellte aus dem Harn von Pockenkranken Leucin und Tyrosin dar, *Emminghaus* Fettsäuren.

Complicationen und Nachkrankheiten der Pocken lassen sich nicht streng auseinanderhalten.

Auf der Haut bleiben nicht selten Zeit des Lebens entstellende Narben zurück. Mitunter kommt es zur Bildung von Narbengeschwülsten, Keloid, welche man mit dem Messer entfernen muss. Oft tritt Verlust der Haare, Defluvium capillitii, ein, wie auch als vorübergehende Ernährungsstörung nach anderen schweren Krankheiten. Hatten aber Pockenpusteln in die Tiefe gegriffen und den Haarsack zerstört, so kommt eine Haarregeneration nicht mehr zu Stande. Auch kann sich Abstossung der Nägel vollziehen. Mehrfach hat man Pemphigus und Aene rosacea als Nachkrankheiten von Pocken beschrieben. Mitunter stellen sich cachectische Oedeme ein. Es kann jedoch auch zu einseitigem Oedem an einer unteren Extremität in Folge von marantischer Venenthrombose kommen.

Ferner können Lähmungen, Störungen der Sinnesnerven, Herzkrankheiten und Nierenerkrankungen zurückbleiben, auch sind Psychopathie und Ankylosen zu nennen. Bei einer Frau, welche ich während einer Pockenepidemie in Zürich (Winter 1884/85 — 156 Fälle) behandelte, traten von Anfang an heftige maniakalische Zustände ein, welche die Krankheit überdauerten. Zuweilen kommt es nachträglich zur Entwicklung von tuberculösen Lungenprocessen. Mitunter sah man sich in Folge von Pockennarben auf der Oesophagusschleimhaut die Erscheinungen von Verengerung der Speiseröhre entwickeln.

III. Anatomische Veränderungen. Was zunächst die anatomischen Veränderungen der Pockenefflorescenzen selbst anbetrifft, so haben eingehende Untersuchungen, namentlich von *Weigert*, ergeben, dass Spaltpilze dabei eine Rolle spielen. Man beobachtet in den oberflächlichen, aber auch in den tieferen Schichten des Coriums Bacterienherde, welche gruppenweise in schlauchförmiger Anordnung zusammenliegen, mitunter auch in Blutgefässen vorkommen. Dieselben sind aber nur zu Beginn der Krankheit nachweisbar und schwinden in späteren Stadien. Die Blutgefässe der Cutis erweitern sich stellenweise, und so kommt es zu fleckförmiger Hauthyperaemie. Im Bereiche der Pilzherde findet in den tiefsten Schichten des Rete Malpighi Coagulationsnecrose der Epithelzellen

statt, wodurch dieselben zu plumpen kernlosen schollenartigen Gebilden werden. Auch will man innerhalb der Epithelzellen Spaltpilzcolonien gefunden haben. Damit tritt eine umschriebene Umfangszunahme der Epidermis, also Papelbildung, ein. Zwischen den necrotischen Zellen bilden sich Hohlräume, welche sich anfangs mit serösem, dann mit mehr und mehr eiterig werdendem Fluidum füllen. Die necrotischen Epithelmassen stellen ein Maschenwerk dar, in welchem das Fluidum eingeschlossen ist. Oft sind die Maschen in der Mitte am wenigsten dehnbar, so dass hier die Epidermisoberfläche eingesunken erscheint und eine Delle (Nabel) bildet.

Mitunter kommt die Delle auch dadurch zu Stande, dass sich rings um eine Schweissdrüse oder um einen Haarfollikel Efflorescenzen entwickelt haben, und dass gerade an diesen Stellen die Epidermis fest haften bleibt und sich nicht wie die Peripherie leicht abhebt. Endlich haben mit Recht *Auspitz & Basch* betont, dass auch lebhaft Schwellung in der Peripherie der Efflorescenzen die Mitte nabelartig vertieft erscheinen lassen kann.

Die eigentliche Efflorescenz hat meist ihren Sitz in der Epidermis; nur dann, wenn sie bis in die Cutis greift, bleiben nach der Abheilung dauernd tiefe Narben zurück.

Nach *Uma* soll die Bildung von Pocken zunächst nur zwischen den Schichten des Stratum lucidum stattfinden. Uebrigens muss noch tieferes Eindringen der Epithelzapfen in die Cutis hervorgehoben werden.

Wie in der Haut, so kommen auch in inneren Organen Pilzherde vor. *Weigert* fand solche in Lymphdrüsen, Leber, Nieren und Milz. Oft waren sie von einer doppelt contourirten Membran umgeben; in der Leber und in den Nieren kamen sie in Venen und Capillaren (Glomerulusschlingen) zu liegen. Die zelligen Gebilde in ihrer Nähe sind mitunter intact, in anderen Fällen dagegen im Zustande der Coagulationsnecrose; mitunter finden sich, genau wie in der Haut, so auch in ihrer Nachbarschaft Rundzellenansammlungen.

Besonders beachtenswerth sind Pockenefflorescenzen in inneren Organen. Man hat Dergleichen auf den Schleimhäuten des Kehlkopfes, der Trachea und Bronchien, der Speiseröhre und des Magens gefunden.

Bei *Variola haemorrhagica* kommen in den verschiedensten Organen mehr oder minder umfangreiche Blutergüsse vor, selbst im Knochenmark (*Golgi*) und in den Scheiden der peripheren Nerven. Für die Veränderungen auf der Haut selbst betont *Wyss*, dass die Blutungen nicht durch Rhexis, sondern durch Diapedese von rothen Blutkörperchen zu Stande kommen. Schweiss- und Haarfollikel sind unbetheiligt.

Erwähnt sei noch, dass die Leiche infectiös bleibt, wahrscheinlich durch mechanische Abschuppung der erkrankten Haut.

Ueber den übrigen Leichenbefund können wir schnell hinweggehen, denn er ist derselbe wie bei den meisten fieberhaften Infectiouskrankheiten.

Die Musculatur erscheint oft schinkenfarben und getrübt. *Hayem* wies in ihr körnige Trübung und wachsartige Entartung nach.

Das Blut fällt mitunter durch theerartige Farbe und flüssige Beschaffenheit auf.

Milz vergrößert und von weicher Consistenz; auf dem Durchschnitte erscheinen oft die Follikel ungewöhnlich stark geschwellt.

Herz, Leber und Nieren sind meist körnig getrübt oder fettig entartet. Auf der Darmschleimhaut kommen necrotische und diphtherische Veränderungen vor. Oft sind die mesenterialen Lymphdrüsen geschwellt.

Nicht selten beobachtet man Oophoritis, Perioophoritis und Orchitis, wobei *Chiari* in den Entzündungsherden der Hoden Spaltpilze nachwies.

IV. Diagnose. Die Diagnose von Pocken ist leicht, namentlich leicht zur Zeit von Pockenepidemien. Leicht ist es auch, die einzelnen Pockenfälle zu rubriciren, ob Variolois, Variola vera, discreta, confluens oder V. haemorrhagica, obschon Uebergangsformen vorkommen. Ausserhalb von Epidemien sind Verwechslungen denkbar mit Impetigo, namentlich mit Impetigo contagiosa, doch leidet hier das Allgemeinbefinden weniger, namentlich werden im Initialstadium Kreuzschmerzen und Erbrechen vermisst, und kommt es schneller zur Genesung. Pockenartige Ausschläge können durch Einreibungen mit Brechweinsteinsalbe erzeugt werden, doch fällt hier die schwere Beeinträchtigung des Allgemeinbefindens fort. Zuweilen kommen unter dem Einfluss von Syphilis pockenartige Ausschläge vor, die aber auf Jodkalium und Quecksilber schnell schwinden. Vor Allem hat man die Genitalien auf syphilitische Veränderungen zu untersuchen. Bei Fiebernden kann Borkenkrätze mit Pocken verwechselt werden; man hat in zweifelhaften Fällen auf Milbeneier und Krätzemilben selbst zu fahnden.

Schwierig, ja! unmöglich ist eine Unterscheidung zwischen Masern und Pocken im Stadium papulosum; man warte 24 Stunden zu und darf dann fast sicher Pocken annehmen, wenn sich auf den Papeln Bläschen erheben und auch auf der Mund-Rachenschleimhaut Blasen vorhanden sind.

Bestehen Epidemien von Pocken und Abdominaltyphus nebeneinander, so sprechen heftige Kreuzschmerzen zur Zeit von prodromalen Erscheinungen dafür, dass Pocken zu erwarten sind, während bei Abdominaltyphus Schmerzen in den Beinen vorwiegen.

V. Prognose. Die Vorhersage gestaltet sich bei Pocken ungemein verschieden. Am besten fällt sie bei Variolois, viel ernster bei Variola confluens und am ungünstigsten bei Variola haemorrhagica aus. Je zahlreicher sich Complicationen einstellen, um so grösser die Gefahr. Alte, decrepide oder dem Alkoholmissbrauche ergebene Personen leisten nur wenig Widerstand. Auch Schwangerschaft bildet eine ernste und oft ungünstige Complication.

VI. Therapie. Die Prophylaxe hat zwei Aufgaben zu erfüllen, einmal muss man Pockenranke streng isoliren und damit die Möglichkeit zu weiterer Ansteckung zu beseitigen suchen, ausserdem ist es Jedermanns Pflicht, die Disposition für das Pockengift dadurch zu vernichten oder abzuschwächen, dass er sich der Schutzpockenimpfung mit Kuhlymphe unterzieht, über welche Genaueres im nächsten Abschnitte nachzusehen ist. Allein nur derjenige hat wirklichen Schutz, welcher sich mindestens alle zehn, womöglich alle fünf Jahre revacciniren lässt.

Die Isolirung von Pockenkranken geschieht am zweckmässigsten in weit von Wohnungen entlegenen Pockenlazarethen; Wohnung und Hausgeräth der Kranken sind zu desinficiren, ebenso sämtliche

Kleider und Wäschestücke. Geht der Kranke auf die Ueberführung in ein Pockenlazareth nicht ein, so sperre die Obrigkeit das Haus streng ab und mache es durch leicht kenntlichen Anschlag als Pockenhäus bekannt; eigentlich müsste man auch das Oeffnen der Fenster verbieten, wenn die Nachbarn vor Ansteckung bewahrt bleiben sollen. Es haben alle Insassen des betreffenden Hauses allgemeinen Verkehr zu meiden; späterhin Desinfection sammt und sonders. Die Pockenkranken selbst dürfen nicht früher in den allgemeinen Verkehr zurückkehren, bis jede Abschuppung aufgehört hat. Sie mögen zuvor wiederholt warme Bäder genommen haben.

Pockenleichen sind in dicht verpichte Säрге zu legen und möglichst schnell in Leichenhallen auf Kirchhöfe zu bringen. Die Ausstellung der Leiche ist zu verbieten und ein stilles Leichenbegängniss anzuordnen.

Specifische Mittel gegen Pocken sind nicht bekannt, so dass sich die Behandlung von Pocken auf ein diaetisches und symptomatisches Verfahren zu beschränken hat.

Als Specifica gegen Pocken hat man Chinin, Xylol, Thymol, Carbonsäure, unterschwefligsaures Natron, salicylsaures Natron, Calomel und Bronkalium versucht, aber glänzender und überzeugender Resultate darf man sich nicht rühmen.

Die Patienten erhalten ein geräumiges, leicht dunkel gehaltenes Zimmer, dessen Temperatur ständig auf 15° R. gehalten wird. Sie müssen in Privatwohnungen allein liegen, schon um weitere Ansteckung zu vermeiden. Man setze sie auf flüssige Kost (Milch, Ei, Wein, Fleischsuppe) und Sorge dafür, dass täglich Stuhlgang erfolgt. Die Patienten nehmen zweckmässig morgens und abends ein protharirtes laues Bad von 28° R.

Gegen Schlingbeschwerden wende man Gurgelungen mit Kalium chloricum (5·0 : 200) nach jeder Mahlzeit an; bei Foetor ex ore geben wir der essigsäuren Thonerde den Vorzug (1·0%). Ausserdem lasse man Eisstückchen schlucken.

Bei beständig hohem Fieber sind laue Bäder (26° R., 20 bis 30 Minuten Dauer) am Platze, im Verein mit Antifebrilien, unter welchen dem Phenacetin (1·0), dem Antipyrin (4·0—6·0 zu einem Klysma) oder dem Antifebrin (0·5, 2stündlich bis zur Entfieberung) der Vorzug zu geben ist.

Starke Delirien, Kopfschmerz und meningitische Symptome erfordern Eisblase auf den Kopf.

Bei haemorrhagischen Pocken stimulirende Behandlung: grosse Alkoholgaben, Aether, Kampher oder Moschus mit Stypticis.

Um die Abheilung von Pockenpusteln zu begünstigen und Narbenbildung möglichst zu vermeiden, sind empfohlen worden: Bepinselungen des Gesichtes mit indifferenten Fetten, mit Collodium, Jodtinctur oder Carbonsäurelösung, ferner Incisionen der Pockenpusteln und Aetzungen mit Höllenstein. Am angenehmsten für die Kranken sind kalte Umschläge oder warme Kataplasmen.

10. Schutzpockenimpfung. Vaccination.

I. Variolation. Die grossen Verluste an Menschenleben, welche alljährlich die Pockenepidemien vorausgegangener Jahrhunderte bedingten, haben schon sehr früh den Gedanken nahegelegt, ob es nicht

möglich wäre, dem grausamen Feinde energisch gegenüberzutreten und seine Kraft zu brechen. Angeblich sind derartige Bestrebungen in China bereits viele Jahrhunderte vor Beginn der christlichen Zeitrechnung unternommen worden. Man brachte Gesunde absichtlich in die Nähe von Pockenkranken, oder man zog ihnen Wäschestücke an, welche von Pockenkranken benutzt und mit dem Inhalte von Pockenpusteln durchtränkt waren, oder man verband damit Wunden bei Gesunden, oder man brachte Pockenkrusten in die Nase — Alles, um mit Absicht an Gesunden eine Erkrankung an Menschenpocken hervorzurufen, weil man erfahren hatte, dass eine absichtlich herbeigeführte Ansteckung meist leichter und günstiger verlief als eine zufällige Infection. Allmähig kam man dazu, den Inhalt von Pockenpusteln auf Gesunde mit Absicht zu überimpfen und sich damit der Variolation zu bedienen. Die Uebertragung geschah entweder mittels Stiches oder Schnittes unter die Epidermis, oder man strich den Pockenpustelinhalt auf das blossliegende und nässende Corium, welches man durch Spanischfliegenpflaster freigelegt hatte.

Grosses Aufsehen namentlich machte es, als die Gemahlin des englischen Gesandten *Montague* in Constantinopel 1718 ihre Kinder variolisiren liess, und es fand darauf hin diese Art von Schutzimpfung besonders in England und Frankreich viele Anhänger.

Jedoch sind die Gefahren einer Variolation nicht zu unterschätzen. Einmal ist der Eingriff für den Geimpften selbst nicht immer unbedenklich. Gab doch *Ferro* an, dass sich auf 18 Variolationen ein Todesfall ereigne, eine Ziffer freilich, welche von *Wilson* auf 1 : 662 zurückgeführt wurde. Selbst dann liessen sich die unglücklichen Zufälle nicht heben, als man den Versuch gemacht hatte, eines günstigen Erfolges durch vorausgegangene Entziehungscuren und durch Darreichung von Calomel oder Chinin (*Hufeland*) sicherer zu werden.

Noch schwerer in's Gewicht fallen dürfte jedoch die Gefahr für die Umgebung. Man denke sich, dass sich einige wenige Leute in einem von Menschenpocken freien Orte variolisiren lassen, so geben dieselben begreiflicher Weise eine günstige Gelegenheit dafür ab, dass von ihnen aus die Umgebung angesteckt wird und eine Variola-Epidemie zum Ausbruche kommt. Demnach ist es vollauf berechtigt gewesen, dass die Regierungen die Variolation gesetzlich verboten haben.

Glücklicherweise hat man die Variolation um so eher aufgeben können, als man die Erfahrung machte, dass Schutzimpfung mit Kuhpocken dem Geimpften oder der Umgebung keine Gefahren bringt, dabei aber gleichen Schutz gegen Ansteckung mit Menschenblattern verleiht.

II. Thierpocken. Pockenartige Exantheme kommen ausser beim Menschen auch bei manchen Hausthieren vor, so dass man den Menschenpocken Thierpocken gegenüberstellt. Dergleichen beobachtet man bei Schafen, Pferden und Kühen, und man spricht daher je nachdem von einer Ovinola, Equinola und Vaccinola.

Schafpocken, Ovinola, besitzen rücksichtlich ihres klinischen Verhaltens die grösste Aehnlichkeit mit Menschenpocken, denn sie leiten sich mit fieberhaften Allgemeinerscheinungen ein, führen

zu Pockenausschlag auf der gesammten Haut, pflanzen sich durch die Luft auf gesunde Thiere fort und bedingen in Schafherden oft sehr bedeutende Sterblichkeit. Um die Gefahren der Krankheit zu vermindern, haben die Landwirthe absichtliche Impfungen mit Schafpockeninhalt — Ovination — ausgeübt, doch ist dieselbe gesetzlich nur beim Herannahen einer Schafpockenepidemie als Nothimpfung erlaubt, da ovinirte Herden für benachbarte gesunde zur Ansteckungsquelle werden können.

Pferdepocken, *Equinola*, führen auch den Namen Mauke. Sie stellen ein pustulöses Exanthem dar, welches nicht auf der gesammten Haut auftritt, sondern sich auf die Fessel der Thiere beschränkt. Allgemeinerscheinungen fehlen oder sind sehr gering.

Den mildesten Verlauf unter den Thierpocken zeigen Kuhpocken, *Vaccinola*. Dieselben sind ebenfalls localisirt und kommen immer nur am Euter der Thiere und hier am häufigsten an den Zitzen vor. Es besteht bei ihnen keine Fortpflanzung des Ansteckungsstoffes durch die Luft; letzterer ist nur im Inhalte der Pockenpusteln enthalten. Allgemeinkranksein fehlt dabei ganz.

Wie bei Menschenpocken, so ist auch der Inhalt von Thierpocken übertragbar und nicht nur, dass er an der gleichnamigen Thierspecies selbst haftet, man kann ihn auch mit Erfolg auf Menschen, Affen, Kameel, Esel, Schwein, Ziege, Hund, Katze und Kaninchen überimpfen.

Sehr eigenthümlich ist, dass Menschenpockeninhalt nicht nur auf Thiere impfbar ist, sondern dass die Variolation von Thieren immer nur die Pockenform erzeugt, welche dem betreffenden Thiere eigenthümlich ist. Wenn man also Kühe mit Variolalymphe am Euter impft, so entsteht nicht etwa ein unter schweren fieberhaften Erscheinungen einhergehender Allgemeinpockenausschlag, sondern ein ohne Allgemeinerscheinungen auf dem Euter der Thiere und nur an den Impfstellen entstandenes Pustelalexanthem. Ja! impft man von letzterem auf Menschen zurück, so bilden sich die gleichen Folgen, wie wenn man natürliche Kuhpocken zum Impfen benutzt hätte. Gleiches geschieht, wenn man *Ovinola* auf Kühe übertragen hat. Es hat demnach der Thierkörper die Fähigkeit, das Gift der Menschenblattern in hohem Grade zu mildern; am ausgesprochensten findet man dies bei der Variolation von Kühen.

Chauveau freilich und andere Lyoner Aerzte haben diesen Angaben energisch widersprochen. Sie impften Variola auf Kühe und erzeugten bei der Rückimpfung auf Kinder wieder Variola.

Jeder Unbefangene wird sich sofort die Vorstellung bilden, dass Menschen- und Thierpocken eine gewisse Verwandtschaft zu einander besitzen, ja! von manchen Seiten ist der Ansicht Raum gegeben worden, welche auch wir nicht für unwahrscheinlich halten, dass allen Pockenformen doch schliesslich ein und dieselbe Noxe zu Grunde liegt. Man hat als letztere Mikrocoecen beschrieben, doch sind künstliche Culturen derselben und wirksame Impfungen mit letzteren bisher noch nicht mit Sicherheit gelungen. Die nahe Verwandtschaft zwischen Thier- und Menschenblattern giebt sich auch noch dadurch kund, dass Impfung des Menschen mit dieser oder jener Thierpockenart vor Ansteckung mit Menschenblattern schützt. Begreiflicher Weise wird man diejenige Thierpocke zum Impfen benutzen, welche am meisten local auftritt und am wenigsten Allgemeinerscheinungen erzeugt; dies ist eben die Kuhpocke. Dadurch ist das Recht der Vaccination begründet.

III. Vaccination. Die Uebertragbarkeit der Kuhpocken auf den Menschen ist seit langer Zeit bekannt. Unter den Landwirthen weiss man, dass Melker und Melkmädchen leicht pustulöse Ausschläge an den Fingern davontragen, wenn sie mit wunden Fingern solche Kühe melken, welche an den Zitzen Pockenpusteln haben. Aber noch mehr! Man wusste auch, dass zur Zeit von Menschenpocken-Epidemien solche Personen von der Seuche verschont blieben oder doch nur in sehr leichtem Grade erkrankten, welche eine Infection mit Kuhpocken durchgemacht hatten. Unter Anderen wies hierauf der Amtmann *Jobst Bose* in der Nähe von Göttingen im vorigen Jahrhunderte mit besonderem Nachdrucke hin.

Einen sehr wesentlichen Schritt vorwärts machte der Schulmeister *Plett* in Starkendorf bei Kiel, welcher 1791 zum ersten Male absichtlich drei Kinder des Pächters Martini auf Hasselburg mit Kuhpockeninhalt impfte und danach sah, dass dieselben von Menschenblattern verschont blieben, welchen zu damaliger Zeit kein Sterblicher zu entgehen pflegte, während die nicht geimpften Geschwister an Menschenblattern erkrankten. Freilich konnte hier immer noch der Zufall eine Rolle gespielt haben. Die letzten Zweifel beseitigt zu haben, ist ein unsterbliches Verdienst des englischen Arztes *Edward Jenner*. Dieser hervorragende Mann impfte am 14. Mai 1796 von dem Arme des Milchmädchens Sarrha Nelmess den Knaben James Phips mit Kuhpockeninhalt. Als er darauf, nachdem die Kuhpockenpusteln abgeheilt waren, den Knaben absichtlich mit Menschenblatterngift impfte, ergab sich letzteres als unwirksam, und es war demnach der sichere und wissenschaftliche Beweis geliefert, dass die Vaccination vor Variola Schutz gewährt.

Die Wucht der Thatsachen war so mächtig und überzeugend, dass die Vaccination als Schutzpockenimpfung binnen sehr kurzer Zeit bei gebildeten Menschen Eingang fand. Namentlich entstanden in England und Deutschland Impfgesellschaften (in Deutschland am frühesten in Hannover und Berlin), welche der Vaccination schnellen Eingang beim Publicum verschafften. Sehr bald nahmen sich einsichtsvolle Regierungen der Vaccination an und führten dieselbe gesetzlich und zwangsweise ein, um die Bewohner ihres Landes vor Menschenpocken zu bewahren.

IV. Lympharten. Zur Vaccination kann man vier Arten von Kuhlymphe benutzen, welche den Namen humanisirte, originäre Kuhlymphe, Retrovaccinationslymphe und animale Lymphe führen.

Unter humanisirter Kuhlymphe versteht man den Inhalt solcher Kuhpockenpusteln, welche durch eine vorausgegangene Vaccination beim Menschen erzeugt wurden. Des Genaueren kann man sich hier der Impfung von Arm zu Arm oder mit künstlich aufbewahrter humanisirter Kuhlymphe bedienen. Im ersteren Falle eröffnet man die Pockenpustel eines geimpften Kindes zu geeigneter Zeit und impft mit dem aussickernden Inhalte der Pustel unmittelbar andere Kinder ab. Begreiflicher Weise kann man von dem Inhalte einiger Pusteln eines einzigen Kindes eine grosse Menge anderer Personen abimpfen; man nennt das Kind, welches für Andere das Impfmateriel abgiebt, Stammimpfung.

Da man nicht zu allen Zeiten Stammimpfungen erhalten kann, so hat man sich bemüht, den aus Kuhpockenpusteln des Menschen gewonnenen Inhalt künstlich zu conserviren und erhält damit die künstlich aufbewahrte humanisirte Kuhpockenlymphe. Man hat früher den Inhalt von Pusteln zwischen Deckgläschen eingetrocknet oder mit ihm Fischbeinstäbchen überstrichen und in beiden Fällen vor dem Gebrauche die eingetrockneten Massen wieder aufgeweicht, jedoch hat dieses Verfahren jetzt grösstentheils der Aufbewahrung der Kuhpockenlymphe in Lymphröhrchen Platz gemacht. Es sind das feine Glasröhrchen, welche in der Mitte eine spindelförmige Ausbuchtung besitzen. Hat man Pockenlymphe in einem sorgfältig gereinigten Uhrsälchen gesammelt, so breche man zwischen den Fingernägeln die beiden zugeschmolzenen Enden des Lymphröhrchens ab und halte es fast horizontal mit dem einen offenen Ende in die Flüssigkeit hinein, worauf sich das ganze Röhrchen mit Lymphhe füllt. Darauf schmelze man die Enden wieder über einer Spiritusflamme zu oder versiegle sie fest. Man achte darauf, dass in dem Lymphröhrchen keine Luft enthalten ist, da sich sonst die Lymphhe leicht unter Pilzentwicklung zersetzt. Länger als sechs bis zwölf Monate soll man der Wirksamkeit der Lymphhe nicht trauen, und auch so lang erhält sich selbige nur dann, wenn man das Röhrchen an einem kühlen und dunklen Orte, am besten im Keller, aufgehoben hat. Trübungen und Wolkenbildungen, letztere oft aus Pilzen bestehend, machen die Lymphhe unbrauchbar. Zweckmässig hebt man die Lymphröhrchen in Reagenzgläsern auf, welche mit einem Wappfropf verschlossen sind und ausserdem einen Zettel mit der Angabe enthalten, von welchem Kinde und an welchem Tage man die Lymphhe abgenommen hat.

Zum directen Abimpfen von Arm zu Arm oder zum künstlichen Aufheben der Lymphhe darf man nur Kuhpockenpusteln solcher Kinder benutzen, welche aus gesunder Familie stammen und selbst gesund sind. Kinder aus phthisischen oder scrophulösen, sowie aus syphilitischen Familien sind zum Abimpfen nicht zu verwenden. Auch muss das Kind selbst gut entwickelt und vollständig gesund sein. Der Arzt hat es genau und namentlich bei vollkommen entblösstem Körper zu untersuchen; vor Allem sind After und Genitalien auf syphilitische Veränderungen — breite Condylome, abnorme Pigmentirungen oder Narben — nachzusehen.

Die Pockenpustel, deren Inhalt gesammelt werden soll, muss alle Eigenschaften einer regulär entwickelten Kuhpockenpustel besitzen. Pusteln mit sehr breitem Entzündungshofe incidet man, da ihr Inhalt bei der Impfung mitunter noch ausgedehntere Entzündungen und unter Umständen selbst Impfersipel abgiebt. Auch benutzt man nur Pockenpusteln solcher Kinder, welche zum ersten Male geimpft worden sind, denn die Lymphhe aus Pusteln von revaccinirten Personen haftet weniger sicher und erzeugt oft nur verkümmerte und in ihrer Schutzkraft zweifelhafte Efflorescenzen. Die geeignetste Zeit zum Aufsammeln oder Abimpfen des Pustelinhaltes ist der achte oder neunte Tag nach der Vaccination. Unter keinen Umständen darf Lymphhe benutzt werden, welche makroskopisch Blutbeimengungen enthält, denn wenn man das Unglück haben sollte, doch ein syphiliti-

sches Kind zum Stammimpfung ausgesucht zu haben, so überträgt der einfache Pustelinhalt in der Regel keine Syphilis beim Abimpfen, während Dergleichen zu erwarten steht, wenn deutliche Blutbeimengungen von dem syphilitischen Stammimpfinge in der Lymphe enthalten sind. Bei mikroskopischer Untersuchung freilich enthält jede Pockenlymphe vereinzelte rothe Blutkörperchen.

Viel von sich reden gemacht hat mit Recht die von Müller angegebene Glycerin-Kuhpockenlymphe. Müller fand nämlich, dass man Kuhpockenlymphe sehr stark mit Glycerin versetzen darf, ohne dass sie an Wirksamkeit einbüsst. Dabei nimmt sie aber an Haltbarkeit zu. Er empfahl daher, die Pockenpustel zu eröffnen, ihren Inhalt mit einem sauberen Haarpinsel aufzusaugen und in ein sorgfältig gereinigtes Uhrschildchen abzustreichen, der gesammelten Flüssigkeit die vierfache Menge eines Gemisches von Glycerin und destillirtem Wasser zu gleichen Theilen zuzusetzen, die Mischung mit einem sterilisirten Glasstabe gut umzurühren und das Gemisch bis zum Gebrauche in Lymphröhrchen aufzuheben.

Man erkennt, dass man bei der Glycerin-Kuhpockenlymphe nach Müller auch noch den Vortheil erreicht, die Menge des Impfmateriales zu vergrößern.

Neuerdings hat man noch Zusätze von Natrium sulfuricum (*Schenk*), Acidum salicylicum und Thymol (*Kobert & Köhler*) angeräthlich, um die Beständigkeit der Lymphe zu erhöhen.

Gegen die Anwendung der humanisirten Kuhpockenimpfung sind mehrfach Bedenken laut geworden. Einmal hat man gerade bei ihr die Uebertragung von Krankheiten auf gesunde Kinder gefürchtet, ausserdem hat man geglaubt, dass, wenn immer nur von Mensch auf Mensch fortgeimpft werde, die Wirksamkeit der Vaccination mehr und mehr abnehmen und sich erschöpfen könnte. Dem ersteren Vorwurfe begegnet man am besten dadurch, dass man bei der Auswahl des Stammimpfinges besonders sorgfältig zu Werke geht. Nun kommt es zwar vor, dass Kinder mit hereditärer Syphilis bis drei Monate lang vollkommen gesund aussehen und doch noch späterhin an Syphilis erkranken, allein auch hier entgeht man jeglicher Gefahr, wenn man nur Kinder zum Abimpfen benutzt, welche den sechsten Lebensmonat hinter sich haben. Was den Vorwurf einer allmäligen Abschwächung der Impfkraft anbetrifft, so wird er zum mindesten durch die Erfahrung in keiner Weise bestätigt.

In Lepragegenden ist die Uebertragung von Lepra durch die Impfung beobachtet worden (*Gardner*).

Die Benutzung von originärer Kuhpockenlymphe, also Verwendung des Inhaltes von spontan entstandenen Kuhpocken an den Zitzen des Rindviehes, hat auch einige Schattenseiten. Einmal ist die Krankheit an sich nicht sehr häufig und demnach Impfmateriale nicht zu jeder Zeit zu erhalten, und ausserdem machen gerade Vaccinationen mit originärer Kuhpockenlymphe beim Menschen die stärksten Erscheinungen, nämlich oft lebhaftes Anschwellen des Armes, erysipelatöse Röthe und nicht unbedeutende Fieberbewegungen. Auch vergesse man nicht, dass, wenn Thiere an Perlsucht leiden, eine Uebertragung von Tuberculose bei der Impfung möglich ist, man müsste also das Thier tödten und sich von der Gesundheit seiner Organe überzeugen, bevor man von ihm eine Vaccination beim Menschen

vornimmt. Milder sind die Erscheinungen, wenn man die Pockenpusteln bei Thieren künstlich durch Impfen mit originärer Kuhlymphe hervorgerufen hat, wie das in den gleich zu erwähnenden Impfinstituten geschieht, sogenannte animale Kuhlymphe.

Als Retrovaccinationslymphe bezeichnet man den Impfmodus, dass man Kuhpockenlymphe von Menschen auf die Bauchhaut von Kälbern zurückgeimpft hat und nun zum weiteren Impfen beim Menschen den Inhalt der bei Thieren durch Vaccination erzeugten Pusteln benutzt. Am besten sammelt man den Inhalt der Pusteln am fünften Tage. Auch hier darf nur der Inhalt von Pockenpusteln solcher Thiere benutzt werden, welche bei der Tödtung gesunde innere Organe zeigen. Es giebt jetzt in vielen Städten sogenannte Impfinstitute, welche sich die Aufgabe stellen, derartige Impfungen bei Thieren von Zeit zu Zeit auszuführen und den Impfstoff nie ausgehen zu lassen, um Aerzte jederzeit mit zuverlässigem Impfmateriale zu versorgen. Dergleichen Institute bestehen in Berlin, Hamburg, Weimar, Elberfeld, Lancy bei Genf etc.

Die animale Lymphe gewinnt man wie Retrovaccinationslymphe dadurch, dass man Kälber zwar nicht mit humanisirter, sondern mit originärer Kuhpockenlymphe impft und den Inhalt der Impfpocken zum Impfen von Menschen benützt.

Die Aufbewahrung der Lymphe erfolgt bei der originären Kuhpockenlymphe und bei der Retrovaccinationslymphe genau so wie bei humanisirter Kuhpockenlymphe.

Der übertragbare Impfstoff, das Kuhpockenvirus, besteht aller Wahrscheinlichkeit nach in Spaltpilzen, doch sind dieselben genauer nicht bekannt.

Nach *Klebs* kommen hier ähnlich wie bei Pocken Tetracoccen in Betracht, welche sich häufig nur in Gerinnselbildungen der Vaccine, nicht aber in dem Serum finden, wesshalb letzteres sich bei der Impfung als unwirksam ergeben soll. In ähnlichem Sinne äussert sich *Bareggi*, doch sind seine Untersuchungsmethoden nicht einwurfsfrei. Der letztere Vorwurf trifft auch Untersuchungen von *Quist*. *Feiler & Koch* waren nicht im Stande, aus der Vaccine spezifische Pilze zu gewinnen, dagegen berichten neuerdings *Voigt* und *Garré*, dass sie neben belanglosen Coccen, welche grünliche oder graugelbe Colonien bildeten, Coccen mit grauweissen Colonien rein züchteten, welche sie auf Grund von Uebertragungsversuchen auf Thiere als die Träger des Infectionsstoffes ansehen und daher als Vaccinecoccen benennen. *Pfeifer* dagegen macht auf das Vorkommen von Amöbenähnlichen Gebilden aus der Gattung Sporozoa aufmerksam und auch *van der Loeff* beschreibt Rhizopoden in der Lymphe.

V. Impftechnik. Die Impftechnik an sich ist einfach, wird aber doch sehr verschieden gehandhabt. Die Methode, durch Spanischfliegenpflaster das Corium blosszulegen und die nässende Hautpartie mit Lymphe zu bestreichen, ist heute wohl allgemein aufgegeben worden, da ausgebreitete Pusteln und im Anschlusse daran entstellende Narben entstehen. Meist wendet man heute Stich oder Schnitt an.

Zum Impfstich benutzt man ein lanzettförmiges Messerchen — Impflancette —, welches man ziemlich horizontal unter die Epidermis einstösst, so dass man zwischen Hornschicht und Schleimschicht hineingelangt und sich dem Corium möglichst nähert. Oberflächliche Verletzungen des letzteren und Hervorquellen eines kleinen Bluttröpfchens schaden in keiner Weise, dagegen vermeidet man gern tiefe Einstiche in die Cutis, weil sich daran leicht Furunkelbildung

(Impffurunkel) anschliesst. Die Lancette wird dann auf der Spitze mit Lymphe stark benetzt und letztere in die Stichöffnung hineingestrichen.

Andere ziehen dem Stiche den Impfschnitt vor, der sich ebenfalls der Cutis nähern soll. Namentlich verdient der Kreuzschnitt empfohlen zu werden, da in seinen Winkeln der Impfstoff besonders leicht und gut haftet. Auch schaben Manche die Epidermis oberflächlich ab und bringen dann den Impfstoff hinauf.

Besondere Instrumente zum Impfen, namentlich Impfnadeln mit vorderer Ausbuchtung zur Aufnahme des Impfstoffes, sind zum mindesten nicht nothwendig.

Ueber die Zahl der Impfstiche oder Impfschnitte ist vielfach gestritten worden. Zuverlässige Aerzte haben behauptet, dass eine einzige gut ausgebildete Pockenpustel genügt, um Schutzkraft gegen Menschenblattern zu gewähren, ja! man hat beobachtet können, dass nach der Impfung auch dann mitunter Schutzkraft bestand, wenn es gar nicht zum Ausbruche von Impfpusteln gekommen war. Wir persönlich ziehen mehrere Impfschnitte vor, halten aber auch drei bis vier für genügend und machen auch deshalb nur mehrere Impfschnitte, weil vielleicht zufällig bei einem einzigen ein Erfolg ausbleiben könnte.

Dass eine einzige Pockenpustel vollständigen Impfschutz verleiht, habe ich an meinem eigenen Knaben erfahren. Zur Zeit einer Pockenepidemie in Zürich impfte ich ihn im dritten Lebensmonate an zwei Stellen, von denen aber nur eine einzige zur Pustelbildung führte. Vier Jahre später impfte ich ihn bei einer anderen Epidemie nochmals an zwei Stellen, aber ohne Erfolg.

In Amerika und Frankreich ist es in besseren Familien vielfach üblich, an den Oberschenkeln zu impfen, namentlich Mädchen, damit an den Armen keine entstellenden Narben entstehen. Bei uns wird meist der Oberarm zur Impfstelle benützt, aber man hat auch hier die Pflicht, bei Mädchen darauf zu achten, dass die Impfnarben so zu liegen kommen, dass sie beim Tragen von Kleidern mit kurzen Aermeln nicht zu sehen sind. Man wähle die Aussenfläche des Oberarmes, etwa die Gegend unterhalb des unteren Ansatzes des Deltoideus. Die einzelnen Impfstiche sollen etwa 2 Cm. von einander getrennt sein, damit es nicht zur Confluenz von benachbarten Pockenpusteln kommt.

Im Allgemeinen empfiehlt es sich, nur Kinder jenseits des sechsten Lebensmonates zu vacciniren, schon damit Impfsyphilis möglichst sicher vermieden werde. Freilich überstehen selbst Neugeborene ohne Gefahr den Vorgang, und zur Zeit von hereinbrechenden Pockenepidemien wird man sich keinen Augenblick besinnen dürfen, Alles ohne Rücksicht auf das Alter zu vacciniren. Kinder, welche an Rachitis oder Scrophulose leiden oder welche zahnen oder Durchfall haben, werden so lange mit der Impfung verschont, bis sie gesund sind; das Gleiche gilt von schwächlichen und anaemischen Kindern.

Wir wollen nicht versäumen, darauf hinzuweisen, dass peinliche Sauberkeit in Instrumenten und Impfmateriel zu beobachten, dass das Impfinstrument bei Massenimpfung nach Beendigung jeder Einzelimpfung in fünfprocentiger Carbolsäurelösung zu reinigen und der Arm des Geimpften vor der Vaccination mit Carbolsäurelösung abzuwaschen ist. Es geschehen darin oft unglaublich grosse Nachlässigkeiten.

Als intrauterine Vaccination hat man die Impfung von Schwangeren beschrieben, wonach man gesehen haben will, dass späterhin eine Vaccination der Kinder fehlschlug. Die meisten neueren Autoren geben an, dass die Impfmethode zum mindesten

unzuverlässig ist, was ich nach einigen eigenen Erfahrungen völlig bestätigen kann. Auch hat man Impfung mit subcutaner Injection von Kuhpockenlymphe versucht.

VI. Wiederimpfung, Revaccination. Einmalige Schutzpockenimpfung verleiht in der Regel nicht für das ganze Leben Immunität gegen Menschenblattern. Die Schutzkraft der Impfung nimmt von Jahr zu Jahr ab, so dass man sie nicht länger als zehn Jahre annehmen darf. Dadurch wird die Nothwendigkeit einer Wiederimpfung (Revaccination) gegeben. Im deutschen Reiche sind Impfung und Wiederimpfung gesetzlich vorgeschrieben; erstere geschieht vor Ablauf des ersten, letztere vor Beendigung des zwölften Lebensjahres. Bei der wehrpflichtigen männlichen Bevölkerung kommt eine dritte gesetzliche Impfung noch bei Einstellung in das Militär zur Ausführung.

Zur Zeit von Pockenepidemien sollten sich zum mindesten alle diejenigen impfen lassen, bei welchen länger als zehn Jahre seit der letzten Impfung verstrichen sind, oder die früher, aber ohne Erfolg geimpft wurden. Manche Personen bekommen selbst dann immer wieder gut ausgebildete Kuhpocken, wenn man sie in kürzeren als zehnjährigen Intervallen impft; sind doch Fälle von fünfmaligem erfolgreichem Revacciniren bekannt. Derartige Menschen bilden einen gewissen Gegensatz zu denjenigen, bei welchen die Vaccination niemals haftet. Freilich kommen solche nur selten vor, so dass man, wenn die erste Impfung fehlschlägt, zunächst immer an Kunstfehler oder an die Anwendung von unwirksamer Lympe zu denken und demnach bald die Vaccination zu wiederholen hat. Immunität gegen Vaccine haben mehrfach solche Kinder gezeigt, deren Mütter zur Zeit der Schwangerschaft Variola durchmachten. Die Neugeborenen boten dabei entweder Hautveränderungen als Zeichen einer in utero überstandenen Variola dar, oder sie waren von solchen frei.

Wird zur Zeit einer Pockenepidemie die Vaccination ausgeführt, so hat sich die Schutzkraft erst dann ausgebildet, wenn die Vaccinolae alle Entwicklungsstadien durchgemacht haben. Hatten sich Personen bereits vor der Impfung mit Menschenpocken inficirt, so wird trotzdem begreiflicherweise Variola zum Ausbruche gelangen, nur verläuft sie häufig milder.

VII. Symptome der Vaccination. Das klinische Bild der Vaccination gestaltet sich unter gewöhnlichen Umständen folgendermaassen:

An den ersten Tagen nach der Impfung findet eine Veränderung an den Schnitt- oder Stichstellen der Haut kaum statt. Am vierten Tage erhebt sich auf ihnen ein rothes Knötchen, Papel. Am fünften Tage sammelt sich unter der Epidermis der Papel Serum, so dass auf ihr ein kleines Bläschen aufschiesst. Am sechsten Tage nimmt dasselbe an Umfang zu; sein Inhalt wird mehr molkig-trübe, während sich seine Peripherie mit einem rothen Hofe umgiebt. Am siebenten Tage ist das Bläschen zur Pustel geworden, sein Inhalt ist eiterig, sein rother Rand leicht infiltrirt, um ihn herum ein hyperaemischer, allmählig zum Gesunden ablassender Hof. Das Bläschen nimmt in den nächsten Tagen an Umfang zu und steht etwa am zehnten Tage auf der Höhe seiner Entwicklung. Mit dem zwölften Tage beginnt die Eintrocknung des Pustelinhaltes; es entsteht eine Borke, welche um den 21sten Tag abfällt. Anfangs findet man an

ihrer Stelle eine vielfach grubig oder gitterförmig eingezogene rothe Hautnarbe, deren Farbenton späterhin weiss wird (Impfnarbe) und meist für das ganze Leben als Wahrzeichen einer vorausgegangenen Impfung bestehen bleibt.

Krankhafte Allgemeinerscheinungen kommen gewöhnlich nicht vor. Wenn man freilich genaue Temperaturmessungen vornimmt, so findet man in den ersten drei Tagen und um den siebenten bis neunten Tag, also zur Zeit der Suppuration, leichte Temperatursteigerungen — Prodromalfieber und Suppurationsfieber. Erhebt sich die Temperatur bis auf 40° C. oder gar darüber, so kommen auch andere Fiebererscheinungen: Durstvermehrung, Appetitlosigkeit, weinerliche Stimmung, unruhiger Schlaf und selbst Convulsionen und Delirien hinzu.

Im anatomischen Bau, der neuerdings namentlich von *Pohl-Pincus* verfolgt wurde, stimmen Vaccine- und Variola-Efflorescenzen der Hauptsache nach überein.

VIII. Pathologie der Vaccination. Pathologische Zufälle bei der Vaccination betreffen bald die Impfstellen selbst, bald sind sie allgemeiner Natur.

In vereinzeltten Fällen hat man so unstillbare Blutungen aus den Impfstellen eintreten gesehen, dass Verblutungstod erfolgte. *Strohmayer* und *Henoch* beschrieben Dergleichen bei einem haemophilischen, *Pott* bei einem leukaemischen Kinde. Aber der Vorgang stellt bei Haemophilie doch immer nur die Ausnahme dar, denn erfahrungsgemäss wird von Blutern unter allen Verwundungen gerade die Impfung gut vertragen.

Zuweilen entsteht an der Impfstelle ein schmerzhafter und mit Fieberbewegungen verbundener Furunkel, Vaccinefurunkel, namentlich dann, wenn man bei der Impfung zu tief in die Cutis hineingestochen hat.

Als Vaccinegeschwür bezeichnet man solche Fälle, in welchen sich die Kuhpockenpustel bis zum zehnten Tage normal entwickelt. Dann aber berstet sie und es zeigt sich in der Tiefe ein Geschwür, welches schmerzhaft ist und unter fieberhaften Allgemeinerscheinungen verläuft. Es kommt relativ oft nach Impfung mit originärer Kuhpockenlymphe vor.

Unter Blasenpocken versteht man solche Fälle, in welchen nach der Impfung grosse Blasen mit wasserhellem Inhalte entstehen. Letzterer bildet später dünne Borken, welche ohne Narbenbildung abfallen.

Bei den Eczem- oder Krätzpocken bildet sich um die Impfstellen eine Reihe von Bläschen, welche späterhin in einen nässenden Ausschlag ausarten. Dergleichen beobachtet man relativ häufig bei anaemischen, rachitischen und scrophulösen Kindern, namentlich wenn dieselben schon vordem an Eczem gelitten hatten.

Bednar beschrieb in zwei Fällen Gangraen der Impfstellen mit Ausgang in Tod durch Collaps. Ich selbst sah dasselbe ein Mal in Jena in der Praxis eines Collegen; hier wurde das Kind gerettet.

Von besonders ernster Bedeutung ist das Impferysipel, von welchem man ein Früh- und ein Späterysipel (*Bohn*) zu unterscheiden hat. Das Früherysipel stellt sich zwei bis drei Tage nach der Impfung ein und ist weit gefährlicher als das Späterysipel, welches zwischen

dem 10.—21sten Tage aufzutreten pflegt. Man hat es hier mit nichts Anderem als mit einem Wunderysipel zu thun, welches von den Impfstellen den Ausgang nimmt und sich über den Arm und selbst über den grösseren Theil des Rumpfes ausdehnt. Es bringt häufig den Tod. Zu seiner Entstehung tragen Unsauberkeit beim Impfen, Impfen in sehr heisser Jahreszeit und epidemisches Auftreten von Impferysipel bei. Auch Abimpfen von Pocken mit sehr breitem Entzündungshofe, Abimpfen von erysipelatösen Kindern selbst und Vaccination mit originärer Kuhpockenlymphe begünstigen die Entstehung von Erysipel. Zeigen sich mehrere Fälle von Erysipel, so gebe man das Impfgeschäft für einige Zeit auf; sonst Vermeidung der eben angegebenen Schädlichkeiten. Behandlung wie bei sonstigem Erysipel.

Zuweilen treten nach dem Impfen pockenartige Blasen auf dem ganzen Körper auf, Nebenpocken, Vaccinola, doch scheint es sich hier nur um eine zufällige Combination mit Varicellen zu handeln.

Als *Impfrosole* bezeichnet man roseolöse Flecken, welche oft nur wenige Stunden bestehen und sich mitunter zwischen dem dritten bis achtzehnten Tage nach der Impfung einstellen.

Mitunter schloss sich an eine Impfung der Ausbruch von *Impetigo contagiosa* an, von welcher mitunter bei Massimpfungen der grösste Theil der Geimpften befallen wurde. Der Zusammenhang zwischen beiden Erkrankungen ist noch nicht aufgeklärt, doch vermochte *Pogge* aus dem Pustelinhalte der *Impetigo* Coccen zu züchten, welche sich mit Erfolg auf Gesunde übertragen liessen. Derartige Vorkommnisse, die an sich ganz ungefährlich sind, haben den Impfgegnern sehr willkommene Gelegenheit dargeboten, um gegen die Impfung selbst zu Felde zu ziehen.

Dass benachbarte *Lymphdrüsen* erkranken und selbst schmerzen, ist sehr gewöhnlich; nur ausnahmsweise kommt es zu eiterigen Drüsenveränderungen oder zu Drüsenschwellung an fern gelegenen Orten und zu *Intumescenz* an den Speicheldrüsen. Zuweilen beobachtet man auch *Lymphangiitis*. *Bednar* will nach der Impfung mehrfach *Peritonitis*, auch *Pericarditis* entstehen gesehen haben; ich selbst beobachtete bei einem dreimonatlichen Kinde, bei welchem die localen Veränderungen normal und glatt abliefen, Durchfall mit blutigen Beimengungen. *Fehn* und *Lürmann* sahen bei *Revaccinirten* in ausgebreiteter Weise *Icterus* entstehen (vergl. Bd. II, pag. 340). Zuweilen soll sich *Meningitis* eingestellt haben.

IX. *Impfagitation*. Wir haben zum Schlusse noch der Impfgegner und *Impfagitation* zu gedenken. Es giebt gewisse Querköpfe, welche behaupten, dass die Impfung mit Kuhpockeninhalt nicht eine der segensreichsten, sondern eine der verderblichsten Entdeckungen sei, so dass es daher in keiner Weise gerechtfertigt erscheine, dass Staaten die Impfung zwangsweise vorschrieben. Gegen die Thatsache freilich können sie nicht ankämpfen, dass die Pocken, welche noch im vorigen Jahrhunderte unglaublich grosse Verheerungen anrichteten, jetzt fast ausgestorben sind; die Impfgegner erklären dies als Zufall. Demselben Zufalle schreiben sie es zu, dass *Menschenblattern*, wenn sie überhaupt auftreten, jetzt meist als leichteste Form, *Varioloiden*, verlaufen. Die Anhänger der Impfung sagen mit

Recht, dass vielleicht überhaupt keine Pocken mehr vorkommen würden, wenn bei Allen regelrechte Revaccination durchgeführt würde. War es vielleicht auch Zufall, dass im Jahre 1870—71 während des deutsch-französischen Feldzuges unter den nicht vaccinirten französischen Soldaten 23.469 an Menschenblattern starben, während unter den deutschen vaccinirten und grösstentheils revaccinirten Truppen nur 261 Todesfälle an Blattern vorkamen?

Die Impfgegner gehen noch viel weiter, denn sie meinen nicht nur, die Impfung helfe nichts gegen Menschenpocken, sondern sie schade sogar in anderer Weise. So wird behauptet, dass seit Einführung der Vaccination Masern, Scharlach, Croup und Abdominaltyphus an Häufigkeit zugenommen hätten. Abgesehen davon, dass dies statistisch nicht nachgewiesen ist, so wäre das Ding, wenn es wahr wäre, dadurch leicht erklärlich, dass nicht mehr so viel Kinder an Pocken sterben, also mehr Material für andere Kinderkrankheiten übrig bleibt. Ein französischer Artillerieofficier, *Carnot*, wollte gefunden haben, dass seit Ausübung der Vaccination das Durchschnittsalter der Menschen abgenommen habe. Auch dies stimmt nicht, denn der Statistiker der Gothaer Lebensversicherung *Hopf* berechnete gerade, dass das durchschnittliche Lebensalter der Menschen vor Einführung der Vaccination etwa um zwei Jahre niedriger war. Man hat endlich auf die Gefahr aufmerksam gemacht, dass Scrophulose, Lungenschwindsucht und Syphilis durch Impfung übertragen werden könnten, oder dass ein Impferysipel den Tod bringen kann, allein es wurde im Vorausgehenden bereits betont, wie man diesen Gefahren zu entgehen vermag. Das freilich ist nicht zu leugnen, dass bei bisher gesunden Kindern aus gesunden Familien mitunter nach der Impfung chronische Hautausschläge entstehen, welche zuweilen Monate lang anhalten, doch ist dieses Vorkommniß selten, endet immer mit Genesung und ist ein unbedeutendes Ding gegenüber dem Vortheile, den Gefahren der Menschenblatternerkrankung entrückt zu sein.

Abschnitt II.

Infectionskrankheiten mit vorwiegender Betheiligung des Bewegungsapparates (Gelenke und Muskeln).

1. Acuter Gelenkrheumatismus, Rheumatismus articularum acutus.

(*Polyarthriti acuta.*)

I. Aetiologie. Durch die modernen Anschauungen über das Wesen der Infectionskrankheiten ist kaum eine Krankheit so sehr betroffen worden als der acute Gelenkrheumatismus. Seine rheumatische, d. h. allein durch Erkältung bedingte Natur schien seit Jahrhunderten gesichert. Zwar giebt es auch heute noch angesehene Autoren, welche an der Erkältungstheorie zäh festhalten, jedoch nehmen die Stimmen mehr und mehr an Zahl zu, welche die Krankheit unter die Infectionskrankheiten rechnen und sie sich durch specifische Spaltpilze hervorgerufen denken. Unser eigener Standpunkt erhellt zur Genüge daraus, wohin wir die Krankheit in diesem Buche eingereiht haben. Folgerichtig ist es nach unserer Anschauungsart zweckmässiger, die Bezeichnung Gelenkrheumatismus fallen zu lassen und sie durch Arthritis oder Polyarthriti infectiosa zu vertauschen.

Unter den Gründen für die infectiöse Natur des Gelenkrheumatismus wollen wir in keiner Weise darauf pochen, dass *Salisbury* im Blute Pilze gefunden haben will, welche er als *Zymototi translucens* bezeichnet hat, denn noch Niemand hat nach unserer Ueberzeugung den Spaltpilz des Gelenkrheumatismus mit Sicherheit gesehen; selbst die neuesten Angaben von *Guttman*, nach welchen er im Gelenkinhalte, im pericardialen Exsudate und in Nierenherden bei acutem Gelenkrheumatismus *Staphylococcus pyogenes aureus* gewann, entbehren der Specificität. Auch führen wir nicht die Beobachtungen von *Pocock*, *Schäfer* und *Jacoud* in's Feld, in welchen eine von Gelenkrheumatismus befallene Schwangere einem Kinde das Leben gab, welches ebenfalls Zeichen von Gelenkrheumatismus darbot. Endlich wollen wir auch nicht eine Bemerkung von *Thoresen* herbeiziehen, welcher ein Mal die Uebertragung der Krankheit durch den persönlichen Verkehr gesehen haben will. Freilich hat man auch auf der Leipziger Klinik mehrfach beobachtet, dass in Sälen, in welchen Kranke mit acutem Gelenkrheumatismus aufgenommen waren, Ansteckungen bei anderen Kranken vorkamen. Dagegen möchten wir hervorheben, dass acuter Gelenkrheumatismus vielfach epidemisch auftritt, und namentlich an meinem gegenwärtigen Wirkungskreise in Zürich

habe ich es vielfach erfahren, wie innerhalb weniger Tage eine grössere Zahl von Kranken mit acutem Gelenkrheumatismus in die Klinik hineinkommt, so dass ich wiederholentlich mehr als ein Dutzend Kranker auf einmal in meinen Sälen liegen habe. Am häufigsten kommen solche Epidemien in unbeständigen und kalten Winter- und Frühlingsmonaten, am seltensten während beständiger Sommerszeiten vor. Dazu kommt, dass wie bei anderen Infectionskrankheiten, der Charakter der einzelnen Epidemie ungemein wechselt, dass aber Fälle aus ein und derselben Epidemie unter sich grosse Aehnlichkeit haben.

Sehr werthvolle statistische Zusammenstellungen hat neuerdings *Edlefsen* bekannt gegeben, welche ebenfalls für die infectiöse Natur des acuten Gelenkrheumatismus sprechen. Für Kiel fand er nämlich, dass acuter Gelenkrheumatismus, ähnlich wie fibrinöse Pneumonie und Abdominaltyphus, eine Hauskrankheit ist, so dass sich beispielsweise 728 Fälle auf nur 492 Häuser vertheilten.

Ausserdem beobachtete *Edlefsen*, dass die Häufigkeit des acuten Gelenkrheumatismus weder von der Höhe der Aussentemperatur, noch von Witterungsschwankungen abhängig ist, sich dagegen nach der Reichlichkeit der Niederschläge richtet, so dass sich ähnlich wie bei fibrinöser Pneumonie und Abdominaltyphus bei geringen Niederschlägen die Fälle häufen, bei reichlichen abnehmen.

Nach *Thoresen* soll die Krankheit ähnlich wie andere Infectionskrankheiten nicht mehr über gewissen Höhen gedeihen. Ihr eigentliches Gebiet sind Länder der gemässigten Zone, namentlich die Seeküsten.

Für die infectiöse Natur des acuten Gelenkrheumatismus scheint uns besonders berücksichtigenswerth, dass er zu anderen Infectionskrankheiten innigste Beziehungen unterhält, namentlich zu Endocarditis und Meningitis.

Wer endlich Sectionen von acutem Gelenkrheumatismus gesehen hat, der wird erstaunt sein, wie sehr an der Leiche der Eindruck einer Infectionskrankheit wachgerufen wird: Blutungen in den verschiedensten Organen, trübe Schwellung an Herz, Leber und Nieren, weiche grosse Milz u. s. f.

Freilich werden die Gegner der Infectionstheorie einwenden, dass die meisten Kranken Erkältung als Grund ihres Leidens angeben, allein wenn man sich nicht auf die gebräuchlich gewordenen Angaben der Kranken verlässt, sondern eingehend die Erkältungsgelegenheit klar zu stellen trachtet, so wird man darüber verwundert sein, in einem wie kleinen Bruchtheile von Fällen wirklich Erkältung als wahrscheinliche Ursache übrig bleibt. Die meisten Patienten geben diese Ursache aus einer gewissen Bequemlichkeit oder Voreingenommenheit an. Ausserdem wollen wir auch hier wieder betonen, dass wir die schädliche Wirkung einer Erkältung durchaus nicht in Abrede stellen, dass wir ihr aber eine mehr secundäre und den Spaltpilzen gegenüber gewissermaassen praeparatorische Bedeutung beizumessen geneigt sind. Als besonders verderblich gilt bei Laien Erkältung bei von Schweiss triefendem Körper.

Manche Kranke geben auch körperliche oder psychische Aufregungen als Grund des Leidens an. Nicht ohne Einfluss sind Verletzungen, wenigstens in dem Sinne, dass häufig zuerst und am stärksten solche Gelenke erkranken, welche kurz vorher von einer Verletzung betroffen worden waren.

Mitunter scheint Heredität eine Rolle zu spielen; vielleicht, dass hier gerade die Gelenke von besonders geringer Resistenzfähigkeit sind.

Das männliche Geschlecht erkrankt kaum häufiger als das weibliche; das Gleiche gilt für Berufsclassen, welche viel im Freien zu schaffen haben, gegenüber solchen, die in geschlossenen Räumen arbeiten.

Wenn man auch Fälle kennt, in welchen Kinder mit Erscheinungen von acutem Gelenkrheumatismus zur Welt kamen oder wenige Tage

oder Wochen nach der Geburt unter solchen erkrankten, so kommt das Leiden dennoch zwischen dem 15.—30sten Lebensjahre am häufigsten vor. Im späteren Alter ist es wie in der Kindheit selten.

Die Krankheit praedisponirt in hohem Grade zu Recidiven. Je häufiger Recidive auftreten, um so kürzer pflegen die freien Intervalle zwischen ihnen auszufallen.

II. Symptome. Prodrome werden bei acutem Gelenkrheumatismus in den meisten Fällen vermisst; nur selten geben die Kranken an, dass einen bis drei Tage lang allgemeines Unbehagen, Mattigkeit und wohl auch ziehende Schmerzen in den Gliedern vorausgegangen seien.

In der Regel beginnt die Krankheit plötzlich mit einem einmaligen Schüttelfrost oder mit mehrfachem Frösteln. Es tritt Fieber von unregelmässigem Charakter auf, meist gegen 39° C. oder darüber, doch nur selten über 40° C. Mit der Erhöhung der Körpertemperatur stellt sich auch Vermehrung der Puls- und Athmungsfrequenz ein. Die Zunge ist belegt, der Appetit fehlt, der Durst dagegen in hohem Grade gesteigert. Der Stuhl pflegt angehalten und trocken zu sein.

Der Harn wird meist sparsam gelassen, ist von dunkelrother Farbe, lässt sehr häufig ein rothes Sediment von Uraten niederfallen, besitzt ein erhöhtes spezifisches Gewicht, zeigt häufig ungewöhnlich stark saure Reaction und enthält nicht selten geringe Eiweissmengen.

Die chemische Untersuchung des Harnes ergibt wie bei fieberhaften Zuständen überhaupt Vermehrung des Harnstoffes und in proportionalem Verhältnisse auch der Harnsäure. *v. Jaksch* wies in zwölf Fällen Peptone im Harn nach, allein nur dann, wenn die Gelenkschwellungen durch Resorption rückgängig wurden. Wahrscheinlich rührt das Pepton von den aus den entzündeten Gelenken in das Blut resorbirten Exsudatzellen her. Mitunter stellt sich Cystinurie ein.

Die Haut bedeckt sich meist mit sehr reichlichem, sauer riechendem Schweisse, dessen Excretion und theilweise Stagnation auf der Haut vielfach zur Entwicklung von Miliaria crystallina, rubra et alba Veranlassung giebt.

Im Blute hat man schnelle Abnahme der rothen Blutkörperchen und Zunahme der farblosen gefunden. *Salomon* war nicht im Stande, in ihm Milchsäure nachzuweisen, was sehr zu Ungunsten der mehrfach geäußerten Annahme spricht, dass acuter Gelenkrheumatismus seine Entstehung einer Aufspeicherung von Milchsäure in den Säften verdanke.

Fast gleichzeitig mit dem Eintritte des Fiebers haben sich sehr auffällige und namentlich für den Kranken ungewöhnlich quälende Veränderungen an den Gelenken ausgebildet, welchen die Krankheit zum Theil ihren Namen verdankt. In der Regel beginnt das Leiden in den Gelenken der unteren Extremitäten, namentlich in den Fussgelenken. In den Oberextremitäten stellen sich Gelenkveränderungen vielfach nur dann zuerst ein, wenn die Personen gerade ihre Arme lebhaft gebrauchen, z. B. bei Schreinerinnen, Glätterinnen u. Aehnl. Am häufigsten werden die grossen Extremitätengelenke betroffen, namentlich Knie-, Fuss-, Schulter-, Hand- und Ellenbogengelenke, aber oft kommen auch kleinere Gelenke, z. B. diejenigen der Zehen und Finger an die Reihe. Vielfach fangen die Symptome in einem oder in einigen wenigen Gelenken an und schwinden nach drei

bis vier Tagen, um sich dann in anderen einzustellen. Der Wechsel vollzieht sich zuweilen ungewöhnlich schnell, nicht selten während einer Nacht. Mitunter sind fast alle Gelenke betroffen, selbst die Gelenke des Unterkiefers, der Wirbel, das Sterno-Claviculargelenk und die Synchondrosen der Rippen, der Schamfuge und des Kreuz-Darmbeines. Vereinzelt ist auch schmerzhaftes Erkrankung in den Giessbeckenknorpelgelenken beschrieben worden.

Die erkrankten Gelenke sehen verdickt und geschwellt aus. Die Haut über ihnen ist geröthet, faltenlos und glänzend. Sie fühlt sich heiss an und lässt auf Druck eine mehr oder minder deutliche Grube zurück, Beweis, dass sie ödematös ist. Und in der That kommt die sichtbare Schwellung der Gelenke weniger durch Ansammlung eines reichlichen Exsudates in den Gelenkhöhlen als vielmehr durch Oedem der die Gelenke umgebenden Weichtheile zu Stande. Jede, auch die leiseste, Berührung der Gelenke, namentlich aber active oder passive Bewegungen sind mit heftigsten Schmerzen verbunden. Die Kranken nehmen meist anhaltend leichte Beugstellung mit den erkrankten Gelenken ein, sind bei ausgebreiteter Gelenkerkrankung unfähig, irgend ein Glied zu rühren, müssen gefüttert und umgelagert werden und können selbst nicht natürliche Bedürfnisse ohne fremde Hilfe verrichten. Besonders qualvoll gestaltet sich der Zustand, wenn die Dreh- und Beugegelenke des Kopfes und die Kiefergelenke ergriffen sind, weil dann die Kranken mit dem Kopfe keine Abwehrbewegungen zu machen im Stande sind und auch ihre Ernährung behindert ist.

Zuweilen bekommt man bei passiven Bewegungen in den Gelenken Knarren zu fühlen, doch findet dasselbe nicht immer in der Gelenkhöhle seinen Ursprung, sondern entsteht mitunter in Folge einer begleitenden Entzündung in benachbarten Sehnenscheiden.

Drosdoff gibt an, dass bei Prüfung mit feuchten Elektroden eines faradischen Stromes die elektrocutane Schmerzempfindung über den erkrankten Gelenken vermindert und selbst aufgehoben ist, was auch *Schramm* in $\frac{1}{3}$ der Fälle bestätigen konnte. Bei Anwendung von trockenen Elektroden fand *Abramovisk* immer die Schmerzempfindung im Vergleiche zu gesunden Gelenken vermehrt. *Drosdoff* beobachtete über den entzündeten Gelenken herabgesetzte Druckempfindung, dagegen verfeinerte Temperatur- und Raumeempfindung. Die locale Temperatursteigerung der Haut schwankte über den entzündeten Gelenken um $2-3^{\circ}$ C.

Die Dauer eines acuten Gelenkrheumatismus wechselt von einigen wenigen Tagen bis zu 4—12 Wochen, selbst noch mehr. Vielfach kommen Remissionen und Exacerbationen vor, letztere namentlich, wenn die Kranken zu früh aufstehen und unvorsichtig die erkrankt gewesenen Gelenke gebrauchen, oder es localisirt sich die Krankheit auf ein bestimmtes Gelenk, in welchem sie nun mit grosser Hartnäckigkeit fortbesteht. Je länger sie sich hinschleppt, um so geringer pflegen Fieber und die erwähnten Haut- und Harnveränderungen ausgesprochen zu sein. Nur selten tritt eine Art von kritischem Abfalle ein, meist vollzieht sich der Uebergang zur Genesung allmähig. Ueber den detumescirten Gelenken sieht man nicht selten die Epidermis runzelig werden, platzen und sich lebhaft abschuppen. Viele Kranke werden auffällig schnell blass und behalten auch längere Zeit Anaemie zurück.

Immermann und im Anschlusse an ihn *Edlefszen* haben neuerdings auf das Vorkommen eines larvirten Gelenkrheumatismus hingewiesen, welcher sich ähnlich wie die larvirte Intermittens häufig als typisch einsetzende Neuralgie, meist als Trigeminusneuralgie, äussert, sich mit Endocarditis vergesellschaftet, die Gelenke frei lässt, aber unter Salicylsäuregebrauch schnell schwindet.

Dem larvirten Gelenkrheumatismus nahe verwandt steht die Polyarthritide sine arthritide. Man versteht darunter solche Fälle, in welchen es zur Zeit von Epidemien von Gelenkrheumatismus ohne vorhergegangene Gelenkaffection zu einer Pericarditis oder Endocarditis kommt, welche einer Salicylsäurebehandlung gleich einem acuten Gelenkrheumatismus zugänglich ist und den Eindruck der Infection, wohl mit derselben Noxe wie bei acutem Gelenkrheumatismus, hervorruft.

Bei acutem Gelenkrheumatismus stellen sich ausserordentlich häufig Complicationen ein, unter welchen solche seitens des Herzens und Gehirnes die wichtigsten und in gewissem Sinne charakteristischen sind.

Oft kommt es zu Endocarditis, mitunter sogar zu Endocarditis ulcerosa. Je mehr Gelenke betroffen sind, um so eher stellt sich complicirende Endocarditis ein. Genaueres über Symptome, Bedeutung und Diagnose dieser Complication ist Bd. I. nachzusehen.

Etwas seltener beobachtet man Pericarditis (Endocarditis etwa in 20, Pericarditis nur in 14 Procenten der Fälle). Nicht selten bestehen Peri- und Endocarditis neben einander.

Dilatation des rechten Ventrikels kommt wie bei allen acuten fieberhaften Krankheiten, so auch bei acutem Gelenkrheumatismus häufig vor. Auch treten oft febrile systolische Geräusche auf. In manchen Fällen wird der Herzmuskel von einer bestehenden Endocarditis aus secundär durch Embolie in Mitleidenschaft gezogen; es kommt zu einer embolischen Myocarditis. Von manchen Autoren wird auch die Ausbildung einer nicht embolischen Myocarditis angenommen. Andere sprechen kurzweg von Herzmuskelrheumatismus und wollen darauf plötzliche Zufälle von Herzschmerz und Herzmuskelschwäche zurückführen, welchen die Kranken zuweilen schnell erliegen.

Complication seitens des Gehirnes sind in ihrer Natur sehr verschiedenartig. In einer Reihe von Fällen hängen sie von dem hohen Fieber ab; es kommt zu Benommenheit und Delirien. Ausgesprochene psychopathische Zustände beobachtet man öfter als Nachkrankheit. Oder das Fieber geht so schnell in die Höhe, dass der Tod unter den Erscheinungen einer hyperpyretischen Temperatur eintritt. Man hat Temperaturen von mehr als 43° C. und selbst noch einige Zeit nach dem Tode weitere Temperatursteigerung (postmortale) beobachtet. Mitunter kommen meningitische Erscheinungen vor, für welche aber an der Leiche nicht immer eine ausgesprochene Entzündung, sondern nicht selten nur vermehrte Blutfülle in den Meningen, Haemorrhagien oder starkes Oedem vorhanden sind. Auch kann durch Embolie von Hirngefässen Lähmung und Aphasie hervorgerufen werden. Zuweilen sind Hirnerscheinungen Folge von uraemischer Intoxication. Man hat früher alle diese ursächlich sehr verschiedenen Zustände unter der Bezeichnung Gehirn-rheumatismus, Rheumatismus cerebralis, zusammengefasst.

Mitunter gehen Complicationen von den Gelenken selbst aus. Gegen die Regel kommt es zu eitriger Gelenkentzündung, welche zu Durchbruch, Pyaemie oder Ankylostenbildung führt.

In einzelnen Fällen hat man an den Sehnnenscheiden vielfache knotenförmige und gegen Druck empfindliche Excrescenzen gefunden, welche nach Untersuchungen von *Hirschsprung* und *Grawits* aus entzündlicher Bindegewebswucherung und aus Faserknorpel bestanden. Man hat solche Fälle als Rheumatismus nodosus (*Rehn*) bezeichnet. Diese Form scheint namentlich dem Kindesalter eigenthümlich zu sein. Die Knoten schwinden meist spontan, aber sie bleiben mitunter mehrere Monate bestehen. Zuweilen verbinden sich damit Verkürzungen einzelner Sehnen.

Vereinzelt hat man Muskelabscesse beschrieben. In einem von *Ledru* beobachteten Falle hatte eitrige Psoriasis zu Durchbruch in den Peritonealraum und Tod geführt. Häufiger kommt Muskelschmerz, Myalgie, vor, bald in Muskeln, welche den entzündeten Gelenken benachbart sind, bald in fern abgelegenen. *Bürger* beschrieb Ischias als Complication.

Auf der äusseren Haut hat man Roseola, Urticaria, Erythem (an Scharlach erinnernd) und Herpes facialis, vereinzelt auch Erysipel und Gangraena beobachtet. Mehrfach sind Purpura und Ecchymosen beschrieben worden; mitunter heben sich über letzteren Blasen mit serösem, serös-eitrigem oder sanguinolentem Inhalte ab. *Hauff* beschrieb Herpes Zoster in der Höhe des unteren Schulterblattwinkels. Mitunter hat man Knotenbildung unter der Haut gefunden, am häufigsten auf Stirn und Hinterhaupt, welche mit den Gelenkveränderungen wieder verschwinden.

Bei einer Patientin von mir bildete sich doppelseitig marantische Venenthrombose in den Cruralvenen.

Am Auge hat man vereinzelt Irida-Chorioiditis und Cyclitis, in einem Falle auch Oculomotoriuslähmung beschrieben (*Nischt*), doch hing letztere wohl mit meningitischen Veränderungen zusammen.

Angina catarrhalis wird mehrfach erwähnt und stellte sich bald als Prodromalsymptom, bald im späteren Verlaufe der Krankheit ein.

Bronchialkatarrh gehört zu den sehr häufigen Vorkommnissen. Nicht selten entwickelt sich Pleuritis, meist ein-, seltener doppelseitig, mitunter im Verein mit Endo-Pericarditis. Auch kann sich fibrinöse Pneumonie einstellen, namentlich unter dem Bilde einer Wanderpneumonie (vergl. Bd. I, pag. 492). Zuweilen spielen sich die Störungen mehr auf nervösem Gebiete ab; die Kranken bekommen Anfälle von Athmungsnoth, die Athmung wird unregelmässig und seufzend.

In bisher vier Beobachtungen entwickelte sich Thyreoiditis (*Picklin*).

Peritonitis — neben Pleuritis und Endo-Pericarditis — ist selten.

Oppert beschrieb in einem Falle Blutungen aus dem Darm und Uterus.

Zuweilen kommt es zu Erscheinungen von acuter Nephritis und Haematurie. Mitunter aber stellt sich Anurie ein, welche selbst zu uraemischen Symptomen zu führen im Stande ist. Man beachte, dass Haematurie nicht immer Zeichen von acuter Nephritis ist, sondern auch durch Embolie in die Nierenarterie in Folge von vorausgegangener Endocarditis hervorgerufen sein kann, ebenso durch Anwendung von Salicylsäure. Vereinzelt wird Cystitis erwähnt. *Godin* und *Riel* beschrieben Ausflüsse aus der Urethra, Urethritis rheumatica, wobei letzterer Autor das Fehlen von Gonococcen feststellte. Ich selbst sah Dergleichen bis jetzt zwei Male.

Wenn acuter Gelenkrheumatismus tödtlich verläuft, so wird das unglückliche Ende wohl ausnahmslos durch Complicationen herbeigeführt, so durch schnelle Temperatursteigerung, Embolie in die Lungenarterie, Meningitis, Erstickung durch Pericarditis oder Pleuritis, Herzmuskelschwäche, Pyaemie u. Aehnl.

Viele der Complicationen führen unmittelbar zu Nachkrankheiten über. Als solche sind zu nennen: Ankylose, an welche sich mitunter ungewöhnlich schnell Muskelatrophie anschliesst, Paraplegie und Blasenlähmung in Folge von Betheiligung des Rückenmarkes, Hemi- und Monoplegie, hervorgerufen durch Erkrankungen im Gehirn oder durch periphere Neuritis, Herzklappenfehler u. s. f. Mehrfach beobachtete ich, dass Tage lang eine ungewöhnlich langsame Herzbewegung zurückblieb, die mitunter anfallsweise auftrat und zu beengendem Gefühl in der Herzgegend, zu Schwindel und Ohnmachtsanwandlungen führte, — Bradycardie. Dabei zeigte sich das Herz im Uebrigen ganz unverändert. Mitunter entwickelt sich chro-

nische Nephritis. Ganz besondere Berücksichtigung verdienen aber auch hier wiederum zwei vom Centralnervensysteme abhängende Krankheiten, nämlich Chorea und Geisteskrankheiten. Beide beginnen nicht selten zur Zeit der ausgebildeten Krankheitssymptome als Complication, überdauern dann aber das Grundleiden und werden damit zu Nachkrankheiten. Im Allgemeinen bekommt man im Kindesalter öfter Chorea, im späteren Alter Psychopathie zu sehen. Rücksichtlich der Chorea verweisen wir auf Bd. III, pag. 506. Die an acuten Gelenkrheumatismus sich anschliessenden psychopathischen Zustände sind zuerst am eingehendsten von *Griesinger* studirt worden, unter späteren Arbeiten seien diejenigen von *Th. Simon* genannt.

Th. Simon konnte 1874 im Ganzen 62 Beobachtungen sammeln. Die Häufigkeit der Complication gestaltet sich örtlich sehr verschieden. Während im allgemeinen Krankenhause in Wien unter 2000 Fällen kaum ein einziger mit Geisteskrankheit vorkam, war in Hamburg die Frequenz etwas mehr als 1 Procent, worunter mehr Frauen als Männer. *Simon* unterscheidet drei Formen von Geisteskrankheiten, welche er als Melancholia cum stupore, als alternirendes Irresein und als Schwachsinn bezeichnet. Selten treten maniakalische Zufälle ein. Bei Recidiven der Gelenkveränderungen kommt es auch leicht zu Recidiven der Psychopathie; seltener hat man dabei gerade Heilung des psychopathischen Zustandes eintreten gesehen (*Griesinger & Peyser*). Meist erfolgt binnen zwei Wochen bis vier Monaten Genesung. Die Ursachen scheinen nicht specifischer Natur zu sein, sondern von anaemischen Veränderungen in Folge von complicirenden Herzveränderungen abzuhängen (?).

III. Anatomische Veränderungen. Ueber anatomische Veränderungen bei acutem Gelenkrheumatismus ist wenig bekannt, da die meisten Kranken mit dem Leben davonkommen. In einem Falle eigener Beobachtung, ein blühendes junges Mädchen von 27 Jahren betreffend, welches unter hyperpyretischer Temperatur verstorben war, ergaben sich Blutungen im Mediastinum und Epicard, in den Pleuren, in der Milz, unter der Serosa des Darmes und in den Meningen und parenchymatöse Blutungen in Herz, Leber und Nieren. Daneben trübe Schwellung im schlaffen Herzmuskel, in Leber und Nieren. Grosse weiche Milz.

Die Gelenke erhalten mitunter sehr wenig Flüssigkeit, wohl weil dieselbe zum Theil nach dem Tode aus den Gelenkhöhlen verschwunden ist. In anderen Fällen findet sich reichlicher flockiger, trüber, zuweilen eitriger Inhalt. Synovialmembran, Gelenkknorpel und selbst die Gelenkknochenenden sehen lebhaft injicirt aus und lassen mitunter auch Blutungen erkennen. Die Gelenkzotten erscheinen geschwellt. Zuweilen ist der Gelenkknorpel usurirt.

Bei mikroskopischer Untersuchung der Gelenke konnten *Ollivier & Ranvier* Wucherung der Knorpelkapseln und Knorpelzellen nachweisen. In dem flüssigen Exsudate wurden Eiterkörperchen und grosse Zellen mit mehreren Kernen neben Fettkörnchenzellen gesehen. Die Flocken bestanden aus Fibrin und Mucin.

Mitunter will man auf der Innenfläche der Gelenke fibrinöse Niederschläge beobachtet haben und hat dies Arthromeningitis cruposa s. fibrinosa benannt.

IV. Diagnoss. Es hält in der Regel nicht schwer, die Symptome eines acuten Gelenkrheumatismus richtig zu erkennen. Besondere Beachtung schenke man dem Eintreten von Complicationen und versäume niemals, täglich das Herz eingehend zu untersuchen.

Bei der Differentialdiagnose hüte man sich vor Verwechslungen mit jenen secundären Formen von multipler acuter Gelenk-

entzündung, wie sie sich im Verlaufe von mannigfaltigen Infectionskrankheiten einstellen, so nach Scharlach, Gonorrhoe, Diphtherie, Syphilis, Dysenterie, Abdominaltyphus, Recurrens, Erysipel, Pyaemie, Septicaemie, Puerperalfieber und Erythema nodosum. Bei diesen handelt es sich bald um eine Infection mit anderen specifischen Spaltpilzen, bald um eine Secundärinfection mit Eitercoccen.

Von Gicht unterscheidet sich acuter Gelenkrheumatismus dadurch, dass Gicht meist fieberlos besteht und mit Vorliebe das Grosszehengelenk befällt.

V. Prognose. Die Vorhersage ist gut, insofern nur selten (kaum bei 3 Procenten der Fälle) unmittelbare Lebensgefahr in Betracht kommt, ernst aber, vielfach ungünstig, wegen Complicationen und Nachkrankheiten, deren man nicht Herr wird.

VI. Therapie. Bei der Behandlung eines acuten Gelenkrheumatismus kommen zunächst diätetische Regeln in Betracht: geräumiges, ventilationsfähiges Zimmer, dessen Temperatur ständig auf 15° R. erhalten wird, und bequemes Krankenlager, womöglich zwei neben einander stehende Betten, eines für den Tag, das andere für die Nacht. Als Getränk empfiehlt sich Citronenlimonade. Zur Zeit bestehenden Fiebers hauptsächlich flüssige Kost.

Unter den Medicamenten hat *Acidum salicylicum* fast alle anderen verdrängt; viele ziehen übrigens *Natrium salicylicum* vor. Man reiche es zu 0·5—1·0 einstündlich, bis sich als erstes Intoxicationssymptom Ohrensausen einstellt. Man fängt wieder mit Salicylsäure an, wenn das Ohrensausen verschwunden ist. In vielen Fällen ist die Wirkung ungemein schnell. Oft darf man sagen, dass schon kurze Zeit nach dem ersten Pulver die Beschwerden geringer werden, und dass solche Personen nach zwölf Stunden bereits schmerzfrei sind, welche vordem kein Glied zu bewegen vermochten. Im Allgemeinen darf man um so eher auf einen prompten Erfolg rechnen, je acuter die Erscheinungen eingesetzt haben und je heftiger sie ausgesprochen sind, je höher das Fieber ist, je zahlreichere Gelenke befallen sind und je ausgesprochener die Entzündung in ihnen besteht. Haben die Schmerzen nachgelassen, womit meist überraschend schnell auch die Schwellung der Gelenke zurückgeht, so reiche man an den nächsten beiden Tagen die Salicylsäure nur zweistündlich, dann zwei Tage lang dreistündlich, dann vierstündlich, kurz und gut, man leite noch eine Art von Nachbehandlung mit Salicylsäure ein. Versäumt man dieselbe, so treten nicht selten bald wieder Recidive auf, welche schon ohnedem bei der Salicylsäurebehandlung nichts Ungewöhnliches sind.

Ueber die Wirkungsweise der Salicylsäure bei acutem Gelenkrheumatismus ist nichts Genaueres bekannt; bei dem meist schnellen und sicheren Erfolg möchte man an eine specifische Wirkung auf die noch unbekannt Mikrogen des Gelenkrheumatismus glauben. In der Regel fällt das Rückgängigwerden der Gelenkveränderungen mit dem Schwinden des Fiebers zusammen. Dabei ist es interessant zu erfahren, dass auch andere Antifebrilia, namentlich *Antipyrin* (1·0, 1stündl.), *Antifebrin* (0·5, 3stündl.), *Phenacetin* (1·0, 3stündl.)

und Salol (1·0, 2stündl.) als Specifica gegen acuten Gelenkrheumatismus empfohlen und von manchen Seiten der Salicylsäure gleichgestellt worden sind, also Heilmittel, denen zunächst Einwirkungen auf die Körpertemperatur zukommen. Unsere eigenen Erfahrungen freilich stimmen nicht damit überein, die eben aufgeführten Mittel mit der Salicylsäure auf eine Stufe zu stellen. Hervorzuheben ist, dass es Fälle giebt, in welchen Salicylsäure nichts hilft, dagegen Antipyrin und umgekehrt.

Nicht zu selten ereignet es sich, dass trotz genügend grosser Salicylsäuregaben nicht alle Gelenke schmerzfrei werden, sondern dass eines oder das andere intumescirt und schmerzhaft bleibt. In solchen Fällen sah ich von warmen Localbädern, wenn es sich, wie in der Regel, um Hand- oder Fussgelenke, um Zehen- oder Fingergelenke handelt, den besten Erfolg: 30° R., 1 Pfund Salz hinein, 30 Minuten Dauer. Auch durch Anlegen eines Gypsverbandes gelang es mir vielfach, in kurzer Zeit Schwellung und Schmerz aus den Gelenken zu entfernen, nur tritt dabei mitunter schnelle Abmagerung der Musculatur ein, so dass man eine faradische Behandlung der atrophirten Muskeln nachfolgen lassen muss.

Ein arger Irrthum wäre es, wenn man glauben wollte, dass der Salicylsäure, dem Antipyrin, Antifebrin, Phenacetin und Salol kein Fall von acutem Gelenkrheumatismus widersteht. Erweisen sich diese Praeparate als unwirksam, so würden wir Fixation der Gelenke durch Schienen-, Kleister- oder Gypsverbände sehr warm empfehlen, nur dass man bei multiplen Entzündungen praktisch auf Schwierigkeiten stösst.

Auch sahen wir von der *Davies'schen* Behandlungsmethode des acuten Gelenkrheumatismus häufig sehr guten Erfolg. Man bringt dabei ein Spanischfliegenpflaster auf die erkrankten Gelenke, bei grossen Gelenken auch zwei, wartet zu, bis eine Blase gezogen ist, eröffnet diese, überstreicht die Fläche mit Carbolöl und hüllt sie in Salicylwatte. Kranke, welche sich anfangs sträuben, merken bald, dass sich Schmerzen und Schwellung in den Gelenken so bedeutend und schnell mindern, dass sie bei einer Erkrankung von neuen Gelenken meist um Blasenpflaster bitten. Vergiftungen durch Cantharidin sind zwar nicht unmöglich, kommen jedoch sehr selten vor, so dass der Anwendung der *Davies'schen* Methode kaum daraus Hindernisse erwachsen.

Der Behandlungsmethoden gegen acuten Gelenkrheumatismus giebt es sehr viele, die Krankheit trotz aber mitunter allen therapeutischen Bestrebungen lang und energisch. Wir führen folgende Behandlungsweisen an: *a)* Derivantien: Bluteigel, Schröpfköpfe, Moxen, Ferrum candens, spirituöse Einreibungen, Veratrineinreibungen, Petroleum einreibungen, Ichthyolsalbe (15:50), Höllensteinstrich, faradischer Strom auf die erkrankten Gelenke und andere Derivantien. *b)* Antiphlogistica: Eisblase, Aetherspray, Elaychlorür auf die Gelenke. *c)* Narcotische Einreibungen mit Chloroform, Chloroformliniment (Rp. Chloroformii 10·0; Linimenti volatilis 40·0. MDS. Zur Einreibung), Belladonnasalbe, Salben aus Opium, Morphinum u. s. f. *d)* Subcutane Injectionen von Morphinum oder Acidum carbolicum (1—3%) über den erkrankten Gelenken (*Künze*). *e)* Resorbentien: Jodtinctur, Jodsalbe, Jodoformsalbe u. s. f. *f)* Antirheumatica: Aconitum, Colchicum, Jodkalium. *g)* Antifebrilia: Digitalis, Tartarus stibiatus, Veratrin, Chinin, Benzoesäure, Salicylsäure, Salicin, Antipyrin, Antifebrin, Kairin (*Menche*), Tinctura Eucalypti, Cresotinsäure u. s. f. *h)* Diaphoretica: Pilocarpinjectionen, Schwitzbäder, Schwitzkasten. *i)* Laxantien. *k)* Quecksilberpräparate (innerlich und äusserlich). *l)* Alkalien: Kalium nitricum,

Natrium nitricum, Kalium carbonicum, Natrium bicarbonicum. *m)* Adstringentien: Plumbum aceticum (*Munk*), Ergotin. *n)* Narcotica: Opium, Morphinum, Atropin, Chloralhydrat, Bromammonium, Cyankalium, Zinkeyanür. *o)* Specifica: Propylamin (wir selbst sahen davon in vielen Fällen keinen Erfolg), Tinctura Cynarne (*Copemann*), Tinctura Guajaci, übermangansaures Kalium (*Duman*).

Gegen zurückbleibende Anaemie empfehlen sich Jod- und Eisenpräparate.

Complicationen sind nach bekannten Regeln zu behandeln, namentlich achte man auf hyperpyretische Temperaturen, welche die Anwendung von protrahirten lauen Bädern (26° R., Stunden lang, den Kranken in der Badewanne auf Gurten) nebst grossen Gaben von Antipyrin (4·0—6·0 zu einem Klysma), Phenacetin (1·0) oder Antifebrin (0·5, 1stündlich bis zur Entfieberung) verlangen.

Anhang. In einigen Fällen beobachtete ich eine Polysynovitis et Polyendinitis acuta, d. h. eine von Fieber begleitete multiple acute und schmerzhafte Entzündung von Schleimbeuteln und einzelnen Sehenscheiden, welche zur Zeit von herrschendem Gelenkrheumatismus vorkam und auf Salicylsäuregebrauch rückgängig wurde.

2. Chronischer Gelenkrheumatismus. Rheumatismus articulorum chronicus.

(*Polyarthritis chronica.*)

I. Aetiologie. Chronischer Gelenkrheumatismus ist in vielen Fällen die Folge eines acuten. Wurde doch im vorausgehenden Abschnitt bereits erwähnt, dass mitunter mit dem Nachlasse der acuten Erscheinungen in einzelnen Gelenken Schmerzen und Schwellung oder auch erstere allein für längere Zeit zurückbleiben und sich gewissermaassen festsetzen, doch kann sich die Krankheit auch von Anfang an selbstständig entwickeln, wovon den Kranken dann meist auf Erkältung zurückgeführt und am häufigsten mit wiederholter Durchnässung oder mit Aufenthalt in feuchten Räumen in Zusammenhang gebracht. In der Regel handelt es sich um Leute jenseits des 40sten Lebensjahres. Mitunter will man hereditäre Einflüsse wahrgenommen haben.

II. Symptome. Das Hauptsymptom ist Gelenkschmerz, welcher sich spontan oder nur auf Druck einstellt, sowie bei Bewegungen passiver und activer Art. Vielfach, aber nicht regelmässig, kommt dazu Gelenkschwellung, ja! zu Zeiten, in welchen die Veränderungen sehr lebhafter Natur sind, können sich auch leichte Hautröthe oberhalb der Gelenke und Oedem der Haut zeigen. Am häufigsten sind die Gelenke der Füße und Kniee oder die Schulter-, Ellbogen- und Handgelenke betroffen, doch kommen dergleichen Veränderungen auch in den Zehen- und Fingergelenken vor. Hat die Entzündung einige Zeit gewährt, so entwickelt sich mitunter Gelenknarren; die Gelenke werden schwer beweglich, selbst ankylotisch. Auch kommt es zu bleibenden Verdickungen der Gelenkkapsel, der Gelenkenden der Knochen und der sich ansetzenden Fascien.

Der Zustand besteht ohne Fieber. Im Gegensatz zu acutem Gelenkrheumatismus kommt es gewöhnlich nicht zu Complicationen seitens des Herzens oder anderer Organe.

Die Krankheit hält viele Wochen, Monate, Jahre und selbst das ganze Leben an. Oft kommen Remissionen und Exacerbationen vor, namentlich pflegen sich letztere zur Zeit von unbeständiger Witterung einzustellen, so dass viele Kranke sich zu Wetterpropheten entwickeln und an auftretenden oder schwindenden Gelenkschmerzen den Umschwung der Witterung voraussagen wollen.

Sind besondere Schädlichkeiten vorausgegangen, so zeigen sich mitunter so bedeutende Exacerbationen, dass sich ein Intervall mit Symptomen von acutem Gelenkrheumatismus einschleibt, ja! dergleichen Vorfälle wiederholen sich zuweilen mehrfach.

Als Complicationen und Nachkrankheiten sind die bereits erwähnten Deformitäten der Gelenke und Ankylosen zu nennen. An diese schliessen sich mitunter ungewöhnlich schnell Muskelatrophien an, zu schnell, als dass man sie allein auf Inactivitätsatrophie zurückführen sollte.

III. Anatomische Veränderungen. Die anatomischen Veränderungen, so weit sie die Gelenke angehen, bestehen in Verdickung der Synovialmembran, der Gelenkzotten und Gelenkkapsel, mitunter auch in Adhaesionen im Inneren des Gelenkraumes. Die Gelenkflüssigkeit ist meist sparsam vorhanden. Es kann zu Usur an den Gelenkknorpeln gekommen sein, entstanden durch Verfettung und durch bindegewebige, sowie schleimige Umwandlung des Knorpelgewebes.

IV. Diagnose. Die Diagnose ist leicht und direct durch die Symptome gegeben.

Von Gicht unterscheidet man die Krankheit durch den mehr schleibenden Verlauf; ausserdem ist im Gegensatz zu Gicht das Grossezehengelenk nicht besonders oft und intensiv ergriffen. Schwieriger kann die Unterscheidung von Arthritis deformans sein, wobei man namentlich zu beachten hat, dass häufig acuter Gelenkrheumatismus vorausgegangen ist, und dass entzündliche Erscheinungen die Ausbildung von Gelenkdeformitäten vorbereiteten.

V. Prognose. Die Prognose ist nicht besonders günstig, denn wenn auch das Leiden keine Lebensgefahr bringt, so ist es dem Kranken lästig, beschränkt ihn in der Arbeitsfähigkeit, verkürzt ihm den Lebensgenuss, und dazu kommt, dass die ärztliche Kunst oft nur bessern, nicht heilen kann.

VI. Therapie. Bei chronischem Gelenkrheumatismus mag man immerhin mit Acidum salicylicum oder Natrium salicylicum, mit Antipyrin, Antifebrin, Phenacetin oder Salol einen Versuch machen, doch ist die Wirkung unsicher, weniger schnell als bei acutem Gelenkrheumatismus und jedenfalls nur dann zu erwarten, wenn man grosse Gaben genügend lang fortsetzt. Demnächst ziehe man Jodkalium (10·0:200, 3 Male täglich 1 Esslöffel) in Anwendung oder Tinctura Aconiti aetherea und Tinctura Colchici e seminibus (Rp. Tinct. Aconit. aeth., Tinct. Colchic. e seminib. aa. 10·0. MDS. 3 Male täglich 20 Tropfen). Ausserdem hat man unter Umständen alle jene

Mittel zu versuchen, welche gegen acuten Gelenkrheumatismus in Anwendung gezogen werden.

Personen wohlhabender Stände schicke man im Frühjahr und Herbst nach dem Genfer See oder nach Tirol, im Winter an die oberitalienischen Seen oder an die Riviera, wo sie in einem milden und gleichmässigen Klima leben können.

Im Sommer empfehlen sich Badecuren, und zwar in indifferenten Thermen (Akratothermen), z. B. in Wildbad-Gastein, Wildbad-Württemberg, Ragaz, Pfäfers, Teplitz, Warmbrunn oder in Soolbädern oder in Schwefelbädern. Auch Schlamm- und Moorbäder, russische Dampfbäder, irisch-römische Bäder und Kaltwassercuren können grossen Nutzen bringen. Diesem hilft diese, jenem eine andere Badeform, ohne dass sich bestimmte Gesetze darüber vorausbestimmen lassen. Bei ärmeren Leuten muss es mit einfachen Wannenbädern (von 30° R.), eventuell mit Zusatz von Soole oder Schwefelsalzen, sein Bewenden haben. Auch sind Schwitzcuren zu versuchen.

Unter den localen Mitteln sind Blutegel, Schröpfköpfe, spirituöse und narcotische Einreibungen, subcutane Injectionen mit Morphinum oder Carbonsäure, Massage und Elektrizität zu nennen. *Seeligmüller* empfahl den faradischen Pinsel (starken Strom, den Pinsel als negativen Pol).

3. Muskelrheumatismus. Rheumatismus musculorum.

I. Symptome. Muskelrheumatismus äussert sich in Muskelschmerz, welcher spontan auftritt oder durch Druck hervorgerufen werden kann. Bald bleiben die Schmerzen in einem Muskel bestehen, bald springen sie in verschiedene Muskeln über, fixer-vager Muskelrheumatismus. In der Regel besteht das Leiden ohne Fieber, seltener stellt sich Erhöhung der Körpertemperatur ein, meist nur dann, wenn die Erkrankung über viele Muskeln ausgebreitet ist. Die Patienten sind in der Gebrauchsfähigkeit der Extremitäten erheblich beschränkt. Bei Muskelrheumatismus der Brustmuskeln kann es bei den Athmungsbewegungen zu starken Schmerzen, zu Behinderung der Athmungsbewegungen und zu Cyanose und Dyspnoe kommen. Ich sah vor einiger Zeit bei einem Manne so heftigen Muskelrheumatismus der gesammten Rückenmuskeln, dass der Kranke hochgradigen Opisthotonus darbot und, wenn man von den Schmerzen absah, an den Anblick eines Tetanischen erinnerte. Sind die Halsmuskeln ergriffen, so bekommt der Kopf eine steife, bei einseitiger Erkrankung eine schiefe Haltung (Torticollis rheumaticus). Bei Rheumatismus der Bauchmuskeln hat man sich vor Verwechslung mit Peritonitis zu hüten.

Nach dem Verlaufe hat man zwischen acutem und chronischem Muskelrheumatismus zu unterscheiden, jener zieht sich über wenige Tage hin, während sich dieser über Wochen und Monate erstreckt, oft Remissionen und Exacerbationen macht und mitunter das ganze Leben anhält. Zuweilen kommt es dabei zu rheumatischen

Muskelcontracturen oder zu bindegewebigen Verdickungen, sogenannten rheumatischen Muskelschwielen.

Als Complicationen von Muskelrheumatismus hat man vereinzelt Endo- und Myocarditis beobachtet.

II. Aetiologie. Die Krankheit entwickelt sich meist jenseits des 30sten Lebensjahres und wird in der Regel auf Erkältung, feuchte Wohnung u. Aehnl. zurückgeführt; auch hat man hereditäre Einflüsse behauptet. Wir persönlich sind nicht abgeneigt, auch hier an eine Einwirkung niederer Organismen zu denken.

III. Anatomische Veränderungen. Anatomische Veränderungen lassen sich nicht nachweisen.

IV. Diagnose und Prognose. Diagnose leicht, Prognose günstig, weil kaum jemals Lebensgefahr droht, ungünstiger schon bei veraltetem Uebel.

V. Therapie. Behandlung diejenige des chronischen Gelenkrheumatismus.



Abschnitt III.

Infectionskrankheiten mit vorwiegender Betheiligung des Blutes und der blutbereitenden Organe.

1. Rückfallsfieber. Febris recurrens.

(*Wiederkehrendes Fieber. Rückfallstypus. Typhus recurrens.*)

I. Aetiologie. Rückfallsfieber stimmt in Bezug auf die Art der Ansteckung und Verbreitung ganz und gar mit dem Fleckfieber überein (vergl. Bd. IV, pag. 212). Es handelt sich demnach um eine Erkrankung, welche in der Regel durch unmittelbaren persönlichen Verkehr erworben, seltener durch Mittelspersonen, schon häufiger durch Gebrauchsgegenstände, Kleider, Wäsche oder Nachtlager von Recurrenskranken übertragen wird. Auch bei Rückfallstypus hat man in Spitälern vielfach Erkrankungen bei Wärtern, Wäscherinnen und Aerzten oder eine Verpflanzung der Krankheit auf benachbarte Betten dann beobachtet, wenn Recurrenskranke auf allgemeine Krankenabtheilungen gelegt worden waren.

In manchen Ländern herrscht Rückfallsfieber andauernd; es bestehen hier also Endemien von Recurrens. Als solche Länder, von welchen aus die Krankheit begrifflicherweise in gesunde Gegenden importirt werden kann, sind in erster Linie Irland und Russisch-Polen zu nennen.

Mehrfach sah man selbst in Grossbritannien Epidemien entstehen, deren Keime jüdische Wanderer aus Russisch-Polen mitgebracht hatten. Näher ist hier freilich der Weg aus Irland, und in der That haben vielfach irische Arbeiter die Seuche nach England und Amerika hineingetragen. Die mehrfachen neuesten Epidemien in Norddeutschland stammten meist aus dem benachbarten russischen Osten.

Durch immer und immer sich erneuerndes Verschleppen der Krankheit kann ein Land oder eine Stadt künstlich zum epidemischen Sitze für Rückfallsfieber werden. So wurde neuerdings London mehrere Jahre hindurch mit dieser wenig beneidenswerthen Eigenschaft bedacht.

Kommt es in Gegenden, in denen Rückfallsfieber nicht endemisch herrscht, zum Auftreten der Krankheit, so ist sie zunächst meist

wie Flecktyphus eine Krankheit von Vagabunden und Armen, und es kommen hier genau dieselben Umstände für die Entstehung und Verbreitung der Krankheit in Betracht wie bei Flecktyphus. Oft hat man das Entstehen einer ausgebreiteten Epidemie von einem einzigen zugereisten Falle verfolgen können, und namentlich häufig sind es niedere und schmutzig gehaltene Herbergen oder Polizei- und Gefängnisräume, von welchen aus Epidemien den Ausgang nahmen.

Dass der Ansteckungsstoff im Blute der Kranken enthalten ist, kann keinem Zweifel unterliegen. *Motschutkoffsky* hat vielfach erfolgreiche Impfversuche mit Blut am Menschen ausgeführt, doch trat eine Impfwirkung nur dann ein, wenn das Blut während eines Fieberanfalles den Kranken entnommen worden war. Zur Zeit der Incubation steckte das Blut noch nicht an; auch hatte es die Infectionskraft verloren, wenn es zehn Wochen nach dem letzten Fieberanfälle zum Impfversuche benutzt worden war. Man wird daraus vielleicht den Schluss ziehen dürfen, dass auch bei dem gewöhnlichen Ansteckungsmodus zur Zeit der Incubation und von der zehnten Woche der Reconvalescenz an das betreffende Individuum für die Umgebung gefahrlos ist.

Wir wollen hier noch erwähnen, dass in *Motschutkoffsky's* Versuchen das Blut auch dann noch wirksam blieb, wenn es in zugeschmolzenen Capillarröhren bei 10° R. zwei Tage lang aufbewahrt, oder wenn ihm das gleiche Quantum einer 0.1% salzsauren Chininlösung hinzugesetzt worden war. Dagegen verlor es die Impfkraft, wenn man es mit $\frac{1}{10}$ Volumen eines 60grädigen Spiritus versetzt hatte. Speichel, Schweiß, Milch, Harn und Excremente enthielten den Ansteckungsstoff nicht.

Impfversuche an Thieren (Mäuse, Ratten, Meerschweinchen, Kaninchen, Katzen, Hunde, Schweine) — von den verschiedensten Forschern unternommen — schlugen stets fehl. Nur am Affen gelangen Impfversuche und wurden mit Erfolg von *Koch*, *Carter* und *Metschnikoff* ausgeführt. Freilich werden bei Affen eigentliche Rückfälle des Fiebers vermisst. Auch hat es fast den Anschein, als ob der Thierkörper im Stande ist, das Recurrensgift zu modificiren, wenigstens beschreibt *Carter*, dass die im Blute der recurrenskranken Affen beweglichen Spirochaeten kürzer waren und weniger Windungen zeigten als beim Menschen. Wurde nach einer erfolgreichen Impfung einige Zeit später die Impfung wiederholt, so zeigte sich, dass durch eine einmalige Erkrankung die Empfänglichkeit nicht genommen war.

Die körperliche Form des Ansteckungsstoffes ist nicht bekannt. Nach der schönen Entdeckung von *Obermeier* aus dem Jahre 1873 trifft man zwar ohne Ausnahme im Blute während des Fieberanfalles bewegliche Schizomyceten an, welche wir späterhin unter dem Namen Spirochaete *Obermeieri* genauer schildern werden, aber man muss sich davor hüten, gerade diese selbst oder allein als Träger des Ansteckungsstoffes anzusehen. Im Gegentheil! weisen absichtliche Uebertragungen und klinische Erfahrungen darauf hin, dass man den Infectionsstoff auch in Keimen — Sporen — dieser Spirochaeten zu suchen hat. Unter Anderen fand *Motschutkoffsky* das Blut von Recurrenskranken auch dann bei der Impfung wirksam, wenn er die Spirillen durch Zusatz von Chininlösung (0.1%) getödtet und bewegungslos gemacht hatte. Es ist daraus zugleich der Schluss zu ziehen, dass die Sporen widerstandsfähiger sind als die Spirillen. Wie aber die Sporen aussehen, weiss Niemand, obschon man mit mehr oder minder grosser Bestimmtheit vermuthet hat, sie seien jene kleinen glänzenden Körnchen, welchen man vielfach im Blute begegnet. Da nun klinische Erfahrungen darauf hinweisen, dass der Ansteckungsstoff der Recurrens in der Ausathmungsluft und in der

Hautausdünstung enthalten ist, so wird man den fraglichen Keimen der Recurrensspirillen eine gewisse Flüchtigkeit zuschreiben müssen.

Uebrigens erhält sich die Ansteckungsfähigkeit kurze Zeit auch an der Leiche. *Edinger* giebt gelegentlich eines Berichtes über eine Recurrens-epidemie aus der Giessener Klinik an, dass der verstorbene pathologische Anatom *Perls* unmittelbar nach einer Section einer Recurrensleiche an schwerer Recurrens erkrankte, was damit übereinstimmt, dass *Heydenreich* bei einer Leiche noch neun Stunden nach dem Tode und bei einer Körpertemperatur der Leiche von 36.8° C. bewegliche Spirillen im Blute fand.

Eine autochthone Entstehung der Krankheit halten wir aus genau den gleichen Gründen, welche bei Besprechung des Flecktyphus aufgeführt wurden, für ein Unding.

Auch für den Rückfallstyphus hat man ähnlich wie für Flecktyphus behauptet, dass Missernten, Hungersnoth, Krieg und allgemeine Calamitäten die Krankheit hervorzurufen im Stande seien, aber es gilt hier genau das vom Flecktyphus Gesagte. Bodenbeschaffenheit, Klima, Temperatur, Jahreszeit und Grundwasser sind auf die Entstehung und Verbreitung des Leidens ohne Einfluss. Auch eine Verbreitung oder gar Entstehung der Krankheit durch Trinkwasser halten wir für unwahrscheinlich.

Die Mehrzahl der Erkrankungen fällt auf die Zeit zwischen dem 15.—25sten Lebensjahr. Bei Kindern aber, namentlich binnen des 5.—10ten Lebensjahres, ist die Krankheit keineswegs selten; das erste Lebensjahr bleibt in der Regel, aber nicht ausnahmslos, verschont (9monatliches Kind — *Litten*), ja! *Albrecht* wies sogar mehrfach mit Sicherheit nach, dass die Frucht im Mutterleibe erkrankt, wenn die Mutter selbst von Recurrens ergriffen worden ist (Recurrensspirillen im Blute der Frucht). Jenseits des 45sten Lebensjahres kommt Recurrens schon selten vor, doch befallt sie mitunter selbst hochbetagte Greise.

Das Geschlecht erscheint ohne besonderen Einfluss; im Allgemeinen erkranken mehr Männer, doch soll im Kindesalter gerade die Zahl der kranken Mädchen überwiegen.

Ebenso sind Gewerbe und Constitution belanglos. Erkrankungen von Schwangeren wurden vielfach beobachtet. Meist trat Abort ein, wobei das Kind bereits todt zur Welt kam oder gewöhnlich wenige Tage nach der Geburt verstarb. Für die Mutter lief das Ereigniss häufig auffällig günstig ab.

Personen, welche ein Mal Recurrens durchgemacht haben, bleiben meist bei späteren Epidemien verschont. Aber trotzdem ist mehrmaliges Erkranken mehrfach beschrieben worden. *Perls* beispielsweise hatte einige Jahre zuvor bereits in Königsberg schwere Recurrens überstanden und *Christison* wurde während fünfzehn Monaten drei Male von Recurrens befallen.

Häufig tritt Recurrens neben epidemischer Verbreitung von Flecktyphus, seltener von Abdominaltyphus auf, mitunter aber wird Abdominaltyphus seltener, während Rückfallstyphus die Oberhand gewinnt. Auch liegen Berichte vor, nach welchen Personen zuerst von Recurrens und gleich darauf von Flecktyphus betroffen wurden oder umgekehrt. Mehrfach wird angegeben, dass bei gleichzeitigem Herrschen von Recurrens und Flecktyphus erstere mit Vorliebe die ärmere, letzterer die wohlhabende Bevölkerung befiel. Wiederholentlich sah man innige Beziehungen zu Intermittens, indem Intermittens-kranke an Recurrens erkrankten oder sich Intermittens unmittelbar an Recurrens anschloss.

Recurrens gehört zu den Infectionskrankheiten der modernen Zeit, denn die ersten sicheren Beobachtungen lassen sich nicht über das Jahr 1739 zurückverfolgen,

in welchem nach *Rutty* eine Epidemie in Dublin geherrscht haben soll. Immer ist Irland einer der Hauptherde der Krankheit geblieben. Nach *Hirsch* traten in Russland zum ersten Male im Jahre 1833 Epidemien auf. Die Schweiz, Frankreich und Italien sind bisher fast ganz verschont geblieben. In Afrika und Asien ist die Krankheit nicht selten und kommt hier namentlich oft unter der Form des biliösen Typhoides vor.

II. Anatomische Veränderungen. Die specifischen anatomischen Veränderungen bei der Recurrens betreffen Blut, Milz und Knochenmark; alle übrigen Leichenveränderungen hängen von der Allgemeininfektion und dem Fieber ab.

Die Leichen von Recurrenskranken zeichnen sich durch frühen Eintritt der Todtenstarre und lange Dauer derselben aus.

Die Haut lässt häufig einen leicht gelblichen Farbenton erkennen; auch bekommt man mitunter Petchien auf ihr zu sehen. Zuweilen handelt es sich um sehr intensiven Icterus (bei sogenanntem biliösem Typhoid) und auch die inneren Organe bieten alsdann Zeichen von schwerer Gelbsucht dar.

Die Ernährung hat nicht nennenswerth gelitten, was in Anbetracht der meist kurzen Dauer der Krankheit nicht zu verwundern ist.

Die Muskulatur macht sich in der Regel durch trockene Beschaffenheit und tief rothe Farbe bemerkbar; auch hat man zuweilen ähnlich wie bei Abdominal- und Flecktyphus haemorrhagische Entzündung und Erweichung im *Musculus rectus abdominis* gefunden. Nicht selten werden in der Muskulatur wie in den verschiedensten anderen inneren Organen kleine Blutungen gesehen.

Bei mikroskopischer Untersuchung der Muskeln trifft man körnige Trübung und Verfettung in den Muskelfasern und Wucherung der Muskelkerne an.

Der Herzmuskel fällt meist durch Blässe, mürbe Beschaffenheit und Schlaffheit auf. Bei mikroskopischer Untersuchung bekommt man in ihm mitunter kaum eine Muskelfaser zu sehen, welche sich nicht im Zustande körniger Trübung und Verfettung befände.

Fast ohne Ausnahme erscheint die Bronchialschleimhaut geschwellt, geröthet und mit reichlichem Secret bedeckt. Dazu kommen häufig Schwellung und Hyperaemie der Bronchialdrüsen. Atelectase und Hypostase in den Lungen sind gewöhnliche Befunde, wenn es nicht gar zu schwereren Complicationen gekommen ist.

Die Milz erscheint häufig bis um das Fünf- bis Sechsfache ihres gewöhnlichen Volumens vergrößert. Ihre Kapsel ist gespannt; auch werden nicht selten frische perisplenitische Auflagerungen gefunden. Auf dem Durchschnitt ist die Milzpulpa intensiv geröthet und von breiiger zerfliesslicher Consistenz. Die *Malpighi'schen* Körperchen sind vergrößert und machen sich als graue oder gelbliche Knötchen bemerkbar, welche man gewissermaassen mit der Messerspitze herausgraben und herausheben kann. Oft ist das Centrum necrotisch erweicht, oder es ist hier zu Abscessbildung gekommen, so dass das Organ von vielfachen kleinen Abscessen durchsetzt erscheint. Es kommen aber auch relativ häufig grössere Abscesse vor, welche meist aus keilförmigen oder einfach haemorrhagischen Infarcten hervorgegangen sind. Auch hat man mehrfach Milzruptur beschrieben, welche entweder in Folge von excessiver Schwellung oder von vorhergegangener Eiterung entstand. *Petersen* giebt dieses Ereigniss

neuerdings auf 5·9 Procente der Fälle an. Am häufigsten soll der Einriss auf der dem Magen zugekehrten Fläche eintreten.

Die mikroskopische Untersuchung der Milz ergibt, dass ihre Umfangszunahme zum Theil auf Blutüberfüllung beruht, zum anderen Theil aber auf Hyperplasie der zelligen Elemente. Besonders auffällig erscheint das Auftreten grosser verfetteter Zellen, welche aus der Milz in den allgemeinen Blutstrom importirt werden und an der Leiche auch im Blute der Milzvene und Pfortader nachzuweisen sind.

Die Veränderungen der Milzfollikel gehen von den centralen Arterien aus, in welchen es zu Anhäufung von Rundzellen mit nachfolgendem schnellem fettigem Zerfalle kommt, woraus centrale Höhlenbildungen hervorgehen. Fettkörnchenzellen beobachtet man sowohl in dem Parenchym der Milzfollikel, als auch in der Adventitia und Muscularis der Arterien. Auch kommen an den Endothelien der Milzvenen Verfettung und Abstossung vor, während des Lebens werden daher spindelförmige Zellen im Blutstrom angetroffen.

Rücksichtlich der so häufigen Entwicklung von Milzinfarcten hat man daran gedacht, ob dieselben Folgen davon sein könnten, dass sich Recurrensspirillen zusammenballten und die Blutgefässe verstopften, doch hat man bisher den mikroskopischen Nachweis für diese Vermuthung nicht führen können. *Lubimoff* beobachtete in den necrotischen Milzfollikeln Spirillen; auch hat man sie mittels Färbungsmethoden im Blute der Milzgefässe gefunden. Nach *Metschnikoff* gehen die Recurrensspirillen zur Zeit der Krise durch Phagocytose innerhalb von mehrkörnigen Leukocyten oder von Leukocyten mit gelappten Kernen in der Milz zu Grunde. *Cortes* giebt an, dass sich in den Wänden der Milzvenen Sporen zu Spirochaeten entwickeln.

Die Leber ist in der Regel bedeutend vergrössert, erscheint auf dem Durchschnitte trübe und zeigt bei mikroskopischer Untersuchung körnige Trübung und Verfettung der Leberzellen. Auch wird längs der Pfortaderäste Infiltration mit Rundzellen wahrgenommen. Frische Peritonitis auf der Leberserosa ist mehrfach beschrieben worden. Die Gallenblase ist oft strotzend gefüllt und enthält meist dunkelgrüne Galle, welche mitunter mit Schleimflockchen untermischt ist. Die Schleimhaut des Ductus choledochus ist an der Darmmündung häufig geschwellt oder durch einen Schleimpfropf verschlossen.

Handelt es sich um bilöses Typhoid, so kommen in der Leber Veränderungen vor, welche denjenigen bei acuter gelber Leberatrophie gleichen.

Katarrhalische Entzündung der Magen-Darmschleimhaut ist häufig; nicht selten finden sich auch blutige Suffusionen und Schwellungen des Follikelapparates. Intumescenz der mesenterialen Lymphdrüsen kommt selten vor.

Die Nieren sind meist vergrössert und getrübt, dabei von schlaffer Consistenz. Es kommen Blutungen in ihnen vor. *Ponfick* beschrieb Dergleichen namentlich innerhalb der Tubuli contorti und *Henle'schen* Schleifen. Die Epithelien der Harncanälchen erscheinen meist körnig getrübt und verfettet. Kleinere Blutungen und leichte Entzündungen stellen sich auch auf der Schleimhaut der gröberen harnleitenden Wege ein.

Am Gehirn sind häufig meningale Blutungen und Oedem gesehen worden.

Bei der Untersuchung des Knochenmarkes fand *Ponfick* ähnliche Veränderungen wie in den Milzfollikeln, welche sich makroskopisch zunächst als verzweigte kreideweisse Linien darstellten. Auch kommen mehr oder minder umfangreiche und wie in der Milz entstandene Erweichungsherde vor, welche im Stande sind, Cysten, Abscesse und cariöse Veränderungen an den Knochen zu erzeugen. Auch finden sich im Knochenmarke viele Körnchenzellen.

III. Symptome. Das Incubationsstadium hat bei Rückfallsfieber eine Dauer von fünf bis sieben Tagen. Damit stimmen sowohl klinische Erfahrungen überein, als auch das Ergebniss der früher erwähnten Impfversuche beim Menschen, welche *Motschutkoffsky* ausführte.

Ein Stadium prodromorum scheint in manchen Fällen ganz zu fehlen. In anderen gehen wenige Stunden oder Tage allgemeine krankhafte Störungen voraus: Mattigkeit, Appetitmangel, eingenommener Kopf u. Aehnl.

Meist beginnt die Krankheit mit einem einmaligen heftigen Schüttelfrost, oder es kommt auch mehrmaliges Frösteln vor. Die Patienten bekommen sehr schnell hohes Fieber, klagen über heftigstes Klopfen in den Schläfen und starken Kopfschmerz und haben Eingenommensein des Kopfes und oft so bedeutendes Schwindelgefühl, dass sie wie Trunkene hin und her taumeln und sich nicht auf den Beinen zu halten vermögen. Sie klagen über Rückenschmerz, namentlich in der Lendengegend und über ziehende Schmerzen in den Beinen. Auch kann es zu ausgesprochenen Neuralgien kommen. Besonders hochgradig pflegt das Gefühl der Zerschlagenheit und Kraftlosigkeit zu sein. Die Conjunctiven erscheinen injicirt und die Scleren meist leicht icterisch-gelb; die Gesichtshaut sieht oft auffällig blass und fast cachectisch aus. Bei manchen Patienten stellt sich bei Beginn der Krankheit quälendes Oppressionsgefühl in der epigastrischen Gegend ein, mit oder ohne Erbrechen.

Im weiteren Verlaufe der Krankheit müssen vor Allem drei Symptomengruppen die Aufmerksamkeit auf sich lenken, nämlich Veränderungen des Blutes, der Körpertemperatur und der Milz.

Wenn man Blut aus den peripheren Körperabschnitten mittels Nadelstiches oder Schnittes entleert, so fällt dasselbe oft durch intensiv schwarzrothe und hypervenöse Farbe auf. Bei der mikroskopischen Untersuchung findet man in ihm korkzieherartig gewundene und sich schnell vorwärts bewegende Gebilde, welche 1873 von *Obermeier* entdeckt und ihm zu Ehren als *Spirochaete Obermeieri* oder *Recurransspirillen* benannt wurden (vergl. Fig. 32). Dieselben kommen so constant im Blute vor, dass nicht gut Jemand *Recurrans* wird diagnosticiren wollen, wenn diese Gebilde bei einer fieberhaften Krankheit dauernd im Blute fehlen.

Heydenreich beobachtete mehrfach, dass bereits einige Stunden (nach *Carter* sogar ein bis zwei Tage) vor dem Fieberanfälle Spirillen im Blute aufzufinden waren, bei einer Achselhöhlentemperatur von unter 38° C. In der Regel freilich zeigen sie sich erst mit eintretendem Fieber, mitunter sogar erst einige Stunden später. Kommt es späterhin zur Krise, so werden die Bewegungen der *Recurransspirillen* langsamer und sie verschwinden meist aus dem Blute, bevor noch die Krise beendet ist. *Birch-Hirschfeld* freilich hat sie in einem Falle noch am zweiten, *Winzer* sogar noch am dritten Tage und *Naunyn* sogar vierzehn Tage nach dem Abfalle des Fiebers beobachtet. Mit den nächsten Fieberanfällen treten sie von Neuem im Blute auf. Ihre Zahl unterliegt grossen Schwankungen, und es hat sich dabei zwischen derselben und der Schwere der krankhaften Symptome an anderen Organen keine Abhängigkeit ergeben. *Motschutkoffsky* beobachtete, dass sie sich vor der Krise eines etwaigen dritten Fieberanfalles am reichlichsten zu zeigen pflegen.

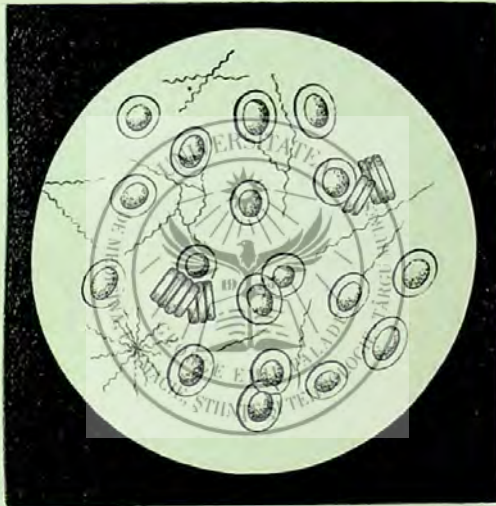
Die Gebilde sind für ein geübtes und ruhiges Auge bereits ohne Immersionslinse zu erkennen. Man überschaue ein Blutpräparat und passe auf, ob sich irgendwo eine scheinbar unmotivirte Bewegung rother oder farbloser Blutkörperchen zeigt, welche man dann nicht selten auf mitgetheilte Bewegungen seitens der Spirillen zurück-

zuführen hat. Vielfach schiessen sie schnell unter dem Gesichtsfelde dahin, Alles zur Seite drängend, was ihnen in den Weg kommt. Mitunter liegen sie knäuelartig bei einander, oder es legen sich zwei übereinander, wie wenn sie mit einander verwachsen wären.

Die einzelnen Spirillen stellen feine Fädchen dar, deren Länge zwischen 16—40 μ schwankt ($1 \mu = 0.01 \text{ Mm.}$). Man erkennt an ihnen mehrfache (5—10—18) Schraubendrehungen. Bei ihrer Vorwärtsbewegung treten Rotationen um die Längsachse, Vorwärts- und Rückwärtsbewegungen in toto und Undulationen in ihrer Gesamtlänge auf. Ihre Bewegungen werden durch feinste Geisselfäden hervorgerufen, deren Darstellung *Koch* gelang. Je ausgebreiteter Gerinnungserscheinungen im Blute Platz greifen, um so langsamer werden ihre Bewegungen. Man findet sie schliesslich von feinsten Körnchen umgeben, in welche sie selbst zu zerfallen scheinen. Ihre Structur ist vollkommen homogen und nur selten kann man in ihnen feine Körnchen erkennen.

Unter gewissen Cautelen kann man sie lange Zeit ausserhalb des Körpers lebendig erhalten. *Motschutkoffsky* beispielsweise fand sie noch nach 37 Tagen lebend im Blute. *Müllendorf* erhielt sie 8—10 Tage lang in feinen Capillarröhren lebend und sah sie dann in feine Punkte zerfallen. Gegen Reagentien sind sie sehr empfindlich, und man

Fig. 32.



Blut bei Febris recurrens mit Spirochaete Obermeieri. Immersion. Vergr. 1150fach.

darf im Allgemeinen sagen, dass sie durch alle solche Stoffe ihre Lebensfähigkeit einbüßen, welche das Protoplasma an und für sich alteriren, z. B. kann man sie durch Zusatz von destillirtem Wasser tödten. *Motschutkoffsky* fand, dass sie ausserdem durch Glycerin, Kochsalz, Jodkalium, hypermangansaures Kali, Kreosot, Zucker und Hühner-eiweiss vernichtet werden. Grösseren Widerstand boten sie Lösungen von Strychnin, kohlen-saurem Natron, Salicylsäure und Salzsäure. In 0.5% Kochsalzlösung blieben sie wie im Blutserum leben. Menschenmilch erhielt ihre Bewegungen 8, Schweiß 2, Speichel 1—4, Kuhmilch 1 Stunde, dagegen zeigten wieder Harn und Galle einen sehr ungünstigen Einfluss. Nach *Heydenreich* bringen ihnen Temperaturen von 43—46° binnen 1 $\frac{3}{4}$ bis 3 $\frac{1}{4}$ Stunden den Tod. Temperaturen unter 0° versetzen sie in einen Zustand von Kältestarre, aus welchem sie sich wieder erholen, wenn die niedere Temperatur nicht zu lange gewährt hat. Aber auch bei -18° sterben sie doch erst nach 8 bis 9 Stunden ab. Auch unter dem Einflusse von Chloroformdämpfen, Kohlensäure, Sauerstoff und des elektrischen Stromes tritt schnelleres Absterben ein.

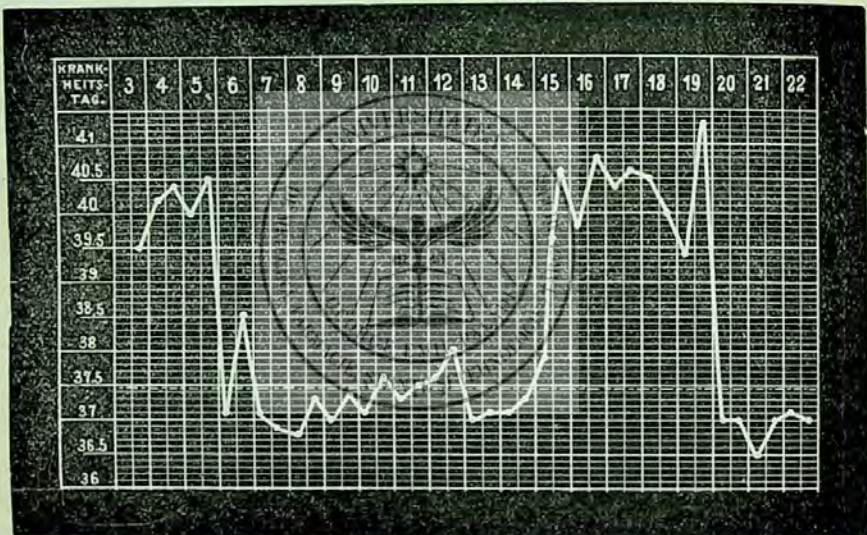
Koch unternahm Züchtungsversuche und sah dabei, dass die Spirillen zu langen Fäden auswuchsen, welche unter einander verschlungen und zu zopfartigen Bildungen verstrickt waren, aber immer ihre schraubenförmige Gestalt beibehielten.

Recurrensspirillen kommen nur im Blute vor; die Se- und Excrete des Körpers enthalten keine Spirochaeten.

Alle übrigen Blutveränderungen bei der Recurrens sind von geringerer Bedeutung. Wiederholentlich hat man auf Vermehrung der farblosen Blutkörperchen zur Zeit der Fieberanfalle hingewiesen, was *Laptschinsky* und *Heydewreich* numerisch verfolgten. Es kommen ausserdem im Blute grosse, körnige, zum Theil verfettete Zellen vor — sogenannte Protoplasmazellen, welche auf Zusatz von Essigsäure mehrere Kerne zum Vorschein kommen lassen und amöboider Bewegungen fähig sind. Dieselben Gebilde trifft man, wie früher beschrieben, auch in der Milz an und wahrscheinlich stammen sie aus dieser her. Auch beobachtet man spindelförmige verfettete Zellen, Gefässendothelien der Milzvenen. Vereinzelt finden sich auch grössere Protoplasmazellen mit einer oder mit mehreren Vacuolen oder mit eingeschlossenen rothen Blutkörperchen. Endlich seien noch Körnchenbildungen genannt, sogenannte Protoplasmakörnchen, in welchen manche Autoren Keime der Spirillen wittern.

Im Anschlusse an den die eigentliche Krankheit eröffnenden Schüttelfrost tritt schnelle Erhöhung der Körpertemperatur ein; schon binnen kurzer Zeit pflegen Temperaturen von 40, 41 und selbst 42° erreicht zu sein. Meist hält das Fieber unter continuirlichem Typus fünf bis sieben Tage an. Dann erfolgt ein schneller

Fig. 33.



Temperaturcurve bei Febris recurrens mit einem Rückfall. (Eigene Beobachtung.)

kritischer Abfall, der Kranke erholt sich auffallend rasch und bleibt ungefähr wieder fünf bis sieben Tage fieberfrei. Darauf tritt unter gleichen Erscheinungen wie das erste Mal ein Rückfall ein: Frost, schnelle Temperaturerhöhung und continuirliches Fieber von fünf bis sieben Tagen oder von kürzerer Dauer. Ja! es kann unter ähnlichen Umständen selbst noch ein dritter, vierter und fünfter Rückfall erfolgen. Aber meist sind die späteren Rückfälle kürzer und weniger typisch. Man begreift, dass dadurch die Temperaturcurve etwas so Charakteristisches erhält, dass man nach Ablauf der Krankheit aus ihr allein mit voller Deutlichkeit das Leiden zu erkennen vermag (vergl. Fig. 33).

Vor Beginn der Krise stellen sich zuweilen Zeichen von *Perturbatio critica* ein. Relativ oft sah ich dabei starken Schüttelfrost. Die Krise vollzieht sich unter den auch sonst bekannten Erscheinungen meist während der Nacht und oft sind bereits drei Stunden dazu

ausreichend, um einen Temperaturabfall von mehr als 5° und 7° C. zu erzielen. Kurz vor der Krise sah ich wiederholentlich die Temperatur mehr als 43.0° C. betragen, während sie nach Beendigung derselben einen subnormalen Werth angenommen hatte.

In seltenen Fällen ist die Krankheit mit einem einmaligen Fieberanfälle beendet.

Auch dauert zuweilen das Fieber beim ersten Anfalle kürzere oder längere Zeit. Mitunter hat man bei gleichzeitig herrschender Intermittens zu Beginn der Krankheit intermittirenden Fiebertypus mit Schüttelfrost und Schweiss beobachtet. Häufiger läuft gewissermaassen Recurrens in Intermittens aus.

Die Milz schwillt meist sehr beträchtlich an und oft klagen die Kranken über Schmerz in der Milzgegend. Die Milz wird palpabel. Auch will man mitunter über ihr herzsystolisches, dem Placentargeräusche gleichendes Blasen gehört haben. *Friedreich* machte die Beobachtung, dass sich bereits vor Eintritt des ersten Fieberanfalles Milzschwellung ausbildet. Ist die Fieberperiode überstanden, so schwillt die Milz beträchtlich ab, um beim nächsten Anfalle von Neuem zu intumesciren.

Alle übrigen Symptome hängen theils mit dem bedeutenden Fieber, theils mit dem Infectionsvorgange zusammen.

Der Puls ist meist ungewöhnlich beschleunigt, 120 bis 140 Schläge, mehr als der Körpertemperatur entspricht. Meist ist der Puls voll, hart und nur selten auf der Höhe des Fiebers dikrot, letzteres schon eher nach eingetretener Krise. Es kommt mitunter Pulsarrhythmie vor. Nach beendeter Krise ist die Pulszahl nicht selten subnormal.

Das Sensorium bleibt meist frei; Delirien sind selten. Viele Kranke klagen über hartnäckige Schlaflosigkeit. Meist bestehen Ohrensausen und Schwerhörigkeit, theils in Folge von Tubencatarrh, welcher von dem entzündeten Schlunde aus fortgepflanzt ist, theils bedingt durch schwerere Veränderungen im Mittelohr.

Die Zunge ist in der Regel mit weissem, gelblichem oder bräunlichem Belage bedeckt, erscheint verdickt und besitzt nicht selten an den Rändern Zahneindrücke. Oft macht sich unangenehmer Foeter ex ore bemerkbar. Die Patienten klagen über schlechten Geschmack und vermehrten Durst. Auffälliger Weise ist in manchen Fällen trotz hohen Fiebers der Appetit wenig vermindert. Trockenes Gefühl in Nase und Schlund nebst Brennen und Schlingbeschwerden werden öfters geklagt.

Die Haut zeigt häufig leicht graugelbes Colorit. Oft bekommt man auf der Bauch- und Brusthaut Roseolen zu sehen, zuweilen auch Herpes labialis, seltener H. nasalis oder H. auricularis. Zuweilen kommen ausgebreitete Erytheme vor, auch Petechien und Urticaria oder, wie *Litten* beschrieb, blaurothe, auf Fingerdruck nicht erblasende Flecke auf vorderer Rumpffläche und Oberschenkeln, sogenanntes Pelioma. Fast immer ist die Haut heiss und trocken; seltener stellen sich bereits zu Anfang der Krankheit Schweisse ein. Dagegen vollzieht sich die Krise unter starkem Schweissausbruche und bildet sich oft als Folge davon Miliaria aus. Hyperalgesie, seltener Analgesie sind wiederholentlich gesehen worden. In der Reconvalescenz zeigt sich meist Abschuppung der Haut, welche unter Umständen sogar in grösseren Fetzen erfolgt.

Auf den Lungen machen sich fast regelmässig Erscheinungen von trockenem Bronchialkatarrh bemerkbar.

Das Herz erscheint in seinem rechten Abschnitte nicht selten verbreitert; auch ist der erste Herzton häufig leise und unrein (febrile Veränderungen). An den Carotiden und Temporalarterien beobachtete ich mehrfach lebhaft pulsationen, an der Temporalis starke Schlängelungen.

Das Abdomen ist mitunter etwas aufgetrieben und nicht allein in der Milz- und Lebergegend druckempfindlich. Manche Patienten haben auffällig lebhaft Schmerzen in der Nierengegend.

Die Leber nimmt in der Regel an Umfang zu.

Der Harn zeigt zunächst die Eigenschaften des Fieberharnes: geringe Menge, dunkelrothe Farbe, stark saure Reaction und hohes specifisches Gewicht. Zuweilen treten vorübergehend und gewissermaassen unmotivirt reichlichere Harnmengen auf. Ist der Fieberanfall vorüber, so nimmt der Harn wieder normale Eigenschaften an. In der Reconvalescenz erfolgen mitunter sehr reichliche Harnausscheidungen, bis 6000 Cbcm., welche nach einiger Zeit wieder zurückgehen. Albuminurie kommt während des Fiebers sehr oft vor; daneben finden sich häufig in Sedimente hyaline und körnige Cylinder und Epithelien aus den Harncanälchen, welche aber auch ohne Albuminurie auftreten.

Auch die chemische Zusammensetzung des Harnes hängt vor Allem vom Fieber ab. Man findet, so lange die Körpertemperatur erhöht ist, die Harnstoffmenge vermehrt; auch wies *Schulzen* die Erscheinungen der postepikritischen Harnstoffausscheidung nach. In den nächsten Anfällen pflegt die Harnstoffmenge nicht mehr so bedeutend gesteigert zu sein, wie das erste Mal. Den Gehalt an Harnsäure geben *Bock & Wyss* während des Fiebers als vermindert an; andere Autoren dagegen fanden ihn im Vergleich zur Apyrexie gewachsen. *Hällervorden* erkannte im Fieber Zunahme des Ammoniaks. Derselbe Autor berichtet über febrile Vermehrung der Schwefelsäure im Harn. Die Phosphate und Sulfate fanden *Kobitschek & Pribram* an Menge geringer, während *Riesenfeld* gesteigerte Phosphorsäureausscheidung behauptet. Dagegen stimmen alle Angaben darin überein, dass die Chloride bis auf Spuren schwinden und erst einige Tage in der Intermission allgemach steigen. *Semon & Traube* beschrieben, dass bei einem an Recurrens erkrankten Diabetiker der Zucker aus dem Harn während des Fiebers schwand, auch wurde das specifische Gewicht des Harnes geringer, doch wurde während der Apyrexie allmählig Alles wie vordem.

Der Stuhl erfolgt häufig mehrmals am Tage und ist dann dünn; oft zeichnet er sich durch starken Gallengehalt aus.

Haben die Patienten ihren Fieberanfall glücklich überstanden, so erholen sie sich meist auffällig schnell, freilich um so langsamer, je mehr Anfälle wiederkehrten.

Recurrens kann sehr verschiedene Grade erreichen, welche sich ebenso nach der Länge der Krankheit, wie nach der Schwere ihrer Symptome von einander unterscheiden. In uncomplicirten mittelschweren Fällen pflegt die Dauer der Krankheit vier bis fünf Wochen zu betragen, durch Complicationen dagegen kann sie wesentlich verlängert werden. Der Tod kann auf der Höhe des ersten Fieberanfalles durch excessive Temperatursteigerung, Herzlähmung oder Collaps erfolgen, in anderen Fällen aber wird er durch Complicationen oder durch Nachkrankheiten bedingt.

Unter den Complicationen einer Febris recurrens verdient eine wegen ihrer ersten Bedeutung an erster Stelle genannt zu werden, nämlich das biliöse Typhoid.

Wenn man früher mitunter Bedenken getragen hat, diesen Symptomencomplex für eine Abart des Rückfallsfiebers zu halten, so kann man heute nicht mehr daran zweifeln, weil man im Blute Spirillen findet, und weil es *Motschutkoffsky* gelang, beim Menschen durch Impfung von Blut von Personen mit biliösem Typhoid unzweideutige Recurrens zu erzeugen. Glücklicherweise entstand bei diesen gewagten Experimenten niemals wieder biliöses Typhoid. Manche Epidemien und Länder zeichnen sich durch häufiges Vorkommen von biliösem Typhoid aus, so nach *Griesinger*, welchem man die ersten eingehenden Untersuchungen verdankt, namentlich Egypten. — *Kartulis* freilich hat neuerdings gemeint, dass es sich hier meist nicht um Recurrens, sondern um einen sogenannten Typhus icterodes handle. Das biliöse Typhoid kann vielleicht am kürzesten als Verbindung einer Recurrens mit den Erscheinungen von Icterus gravis bezeichnet werden, wobei wir den letzteren weniger als Leber- denn als sogenannten Bluticterus auffassen und als Folge der schweren Infection erklären. Freilich bleibt die Leber in ihrer Structur nicht unverändert, sondern bietet vielmehr Zustände ähnlich denjenigen bei acuter gelber Leberatrophie dar. Der Icterus wird sehr intensiv, das Sensorium ist benommen, es kommt zu Blutungen auf Haut und Schleimhäuten, und viele Patienten sterben bereits beim ersten Anfalle durch Collaps.

Lassen wir dem biliösen Typhoid eine kurze Besprechung anderer Complicationen und Nachkrankheiten folgen, so sei erwähnt, dass mitunter seitens des Nervensystems ausser Delirien Zustände von epileptiformen Convulsionen und Trismus auftreten. Selten wird das Bewusstsein so benommen, dass die Patienten Harn und Koth unter sich lassen, oder dass die Blase sich bis zum Nabel mit Harn füllt, so dass man auf ein regelmässiges künstliches Entleeren der Harnblase Bedacht zu nehmen hat. Alle diese Zustände ereignen sich zur Zeit bestehenden Fiebers. Auch kann es zu bedeutender Nackensteifigkeit kommen, welche man jedoch nicht immer auf meningitische Veränderungen, sondern mitunter auf eine lebhaft schmerzhaftigkeit der Nackenmuskeln zu beziehen hat. Zuweilen treten unmittelbar nach der Krise sehr heftige Delirien ein, welche man als Inanitionsdelirien aufgefasst hat. Vereinzelt stellten sich in der Reconvalescenz ausgesprochene Psychopathien ein, welche aber wieder vorübergingen. Mitunter bleiben Lähmungen zurück. Beispielsweise beschrieb *Fritz* aus der *Leyden'schen* Klinik einen Fall von atrophischer Lähmung des rechten Armes (periphere Neuritis?). Auch sind mehrfach transitorische Augenmuskellähmungen, am häufigsten solche des Abducens, erwähnt worden. *Griesinger* nennt als Nachkrankheit Diabetes mellitus.

Oft wird das Auge von Nachkrankheiten betroffen, und fast hat es den Anschein, als ob die Häufigkeit dieser Veränderungen mit dem Charakter der Epidemien wechselt. Angeblich kommt Dergleichen häufiger bei Männern als bei Frauen vor. Meist leidet der Chorioidealtractus. So beobachtet man nicht selten flockige Trübungen im Glaskörper, welche für sich bestehen oder mit Iritis, Irido-Chorioiditis oder mit Iridocyclitis verbunden sind. Auf der hinteren Fläche der Cornea findet man mitunter helle feinste Pünktchen — Descemetitis; — auch kann sich Hypopyon-Keratitis einstellen. *Winsler* beobachtete an Fällen der *v. Frerichs'schen* Klinik Netzhautblutungen, während *Litten* Conjunctivitis phlyctenulosa beschrieb. *Förster* fand transitorische Amaurose; auch sind Accommodationsparesen gesehen worden. Der Zusammenhang mit dem Grundleiden ist unbekannt.

Katarrh und eiterige Entzündung im Mittelohr beschrieb *Luchan* in mehreren Fällen einer jüngsten Königsberger Epidemie.

Hänisch erwähnt Stomatitis; auch Angina follicularis (*Krause*) und Pharyngitis zur Zeit der Fieberperiode sind beobachtet worden. *Litten* fand Schwellung der Zungenfollikel. Als Nachkrankheit entwickelt sich in manchen Fällen eitrige Parotitis, auch sind Entzündungen der Submaxillardrüse bekannt. Bei der Section hat man vereinzelt im Magen croupöse Auflagerungen gefunden. Zuweilen treten blutige oder dysenteriforme Stühle auf, welchen bei der Section necrotische Veränderungen, namentlich auf der Schleimhaut des Dickdarmes, entsprechen.

Necrotisirende Veränderungen sind auch auf der Schleimhaut des Kehlkopfes und der Bronchien beschrieben worden, mitunter auch auf der hinteren Kehlkopfwand Geschwüre wie bei Abdominaltyphus. Auch kommt Glottisödem vor. Zuweilen gesellen sich zu bestehendem Bronchialkatarrh Atelectase der Lungen, Hypostase, katarthalsche oder fibrinöse Lungenentzündung, selten Abscess oder Brand der Lungen. *Huff* beobachtete Haemoptoe.

Selten entsteht Pleuritis, Pericarditis oder Endocarditis, jedoch kann die Entzündung der serösen Häute auch haemorrhagischer Natur sein. Ebenso selten ist Peritonitis.

Mitunter gehen Complicationen und Nachkrankheiten von der Milz aus, so Milzruptur mit schnell tödtlicher Peritonitis oder Milzabscess, welcher sich nach beendetem Fieber durch Schüttelfröste, erneute Fiebersteigerungen und Schweisse verräth und in das Peritoneum, in Pleura, Lungen, Pericard oder durch die Lendenmuskeln durchbricht, auch in den Magen oder Darm.

Mitunter stellt sich Haematurie ein, wobei auf der *Leyden'schen* Klinik Spirillen im Harn nachgewiesen wurden, welche offenbar mit dem Blute in den Harn hineingekommen waren. Als Nachkrankheit kommt chronischer Morbus Brightii vor.

Aus den Genitalien stellen sich mitunter pseudomenstruale Blutflüsse ein.

Zuweilen kommen auf der Haut Abscesse oder Furunkel als Nachkrankheit vor. Selten entwickelt sich Erysipel oder Decubitus. Ebenso selten entsteht Gangraen der Haut unabhängig von Decubitus, z. B. an Ohren, Nase, Lippen oder Scrotum; auch kann sich in Folge von arteriellen Thromben Gangraen an den Extremitäten ausbilden. Zuweilen zeigen sich in der Reconvalescenz pustulöse, bullöse oder lichenartige Exantheme, oder es kommt zu Entzündung und Vereiterung von Lymphdrüsen. Auch hat man mehrfach Abschuppungen der Haut beobachtet.

Mitunter sehen die Kranken lange nach überstandenem Fieber anaemisch aus; auch kommt es zu Oedem der Haut, ohne dass Albuminurie oder marantische Thrombose vorhanden ist.

In manchen Fällen schwellen die Gelenke in der Fieberperiode an, sind schmerzhaft und machen Veränderungen durch wie bei acutem Gelenkrheumatismus. An den Muskeln hat man Contracturen beschrieben.

IV. Diagnose. Die Erkennung der Recurrens ist wegen des specifischen Blutbefundes (Spirillen) leicht und sicher, und eine Verwechslung kaum möglich; daneben kommt die charakteristische Fiebercurve in Betracht.

V. Prognose. Die Vorhersage ist in uncomplicirten Fällen fast gut, weil die Todesziffer häufig nur 2 Procente beträgt und 6 oder gar 12 Procente bereits zur Ausnahme gehören. Dagegen macht jede Complication die Prognose ernst und bei biliösem Typhoid ist sie sogar sehr bedenklich, da hier die Mortalität bis 60 Procente steigt. Im Uebrigen richtet sich die Prognose nur nach allgemein giltigen Satzungen, wie nach Alter, Constitution u. Aehn.

VI. Therapie. Die Prophylaxe bleibt dieselbe wie beim Flecktyphus. Auch in Bezug auf die Behandlung gilt das von jener Krankheit Gesagte (vergl. Bd. IV, pag. 223). Specifische Mittel kennt man gegen Recurrens nicht, so dass man auf eine symptomatische Behandlung angewiesen ist. Bei biliösem Typhoid sah *Griesinger* von grossen Chiningaben (2.0) guten Erfolg. Die antipyretische Behandlung leistet wenig, nur durch Kairin will man eine Unterdrückung des Fiebers gesehen haben. Ueber die Wirkungen des Antipyrin, Antifebrin und Phenacetin liegen keine ausgedehnteren Erfahrungen vor. Neuerdings berichtet *Bogomdow*, dass es ihm mehrfach gelang, durch Liquor Kalii arsenicosi die Spirillen aus dem Blute zum Verschwinden zu bringen und das Fieber abzukürzen, doch haben schon

frühere Autoren mehrfach Arsenik ohne Erfolg versucht. Neuerdings hat *Oks* behauptet, dass in 60 Procenten der Fälle nach dem Gebrauche von Calomel keine Relapse vorkamen.

2. Malaria.

I. Aetiologie. Die Malariakrankheiten führen auch den Namen Sumpffieber, denn in der That sieht man sie besonders häufig und zahlreich in sumpfigen Gegenden auftreten. Viele Ländergebiete sind daher dafür berüchtigt, dass in ihnen Malaria endemisch vorkommt, beispielsweise gewisse Sumpfgenden von Italien, Griechenland, Galizien und Ungarn, weite Strecken in den Tropen u. s. f.

Sehr häufig begegnet man endemischen Malariaherden in der Nähe der Ufer grosser Flüsse, in Deltagebieten mächtiger Ströme und an den Ufern von Seen. Bekannt ist, dass an der Donau und Weichsel, am Niemen und Rhein, an der Elbe und Oder endemische Malariaherde bestehen.

Auch die Meeresküste ist vielfach mit endemischen Malariaherden besetzt, beispielsweise die Küsten der Ost- und Nordsee. Als besonders gefährlich gelten solche Küstenstriche, an welchen sich Süß- und Meereswasser in Folge von Ebbe und Fluth mit einander mischen, wo es also zur Bildung von stagnirendem Braakwasser kommt.

Zuweilen werden mehr zufällig Malariaherde geschaffen. Dergleichen beobachtet man nach grossen Ueberschwemmungen oder starken Regengüssen, welche von trockener Hitze gefolgt sind, beim Urbarmachen von Wäldern, beim Aufwerfen von Gräben und Wällen, beim Trockenlegen von Sümpfen u. Aehnl. Vereinzelt sah man Malaria nach vulcanischen Eruptionen auftreten. Malariaherde bilden sich auch dann, wenn ein bisher bewirtschaftetes Gebiet dem Verfall überlassen wird, und umgekehrt ist nichts wirksamer, um Malaria zu beseitigen, als wenn die Cultur von Neuem in unwirthlich gewordenen Gegenden Platz greift. Auch auf Schiffen hat man Malaria auftreten gesehen, wenn im Kielraume Wasser stagnirte und sich in ihm faulige Zersetzungen ausbildeten.

Im Allgemeinen darf man behaupten, dass überall da Bedingungen zum Gedeihen der Malarianoxe gegeben sind, wo bei einem gewissen Feuchtigkeitsgehalte des Bodens ein Modern und Verfaulen von pflanzlichen Stoffen stattfindet. Daher sind auch viele Moor- gegenden, z. B. in Hannover und Oldenburg, bekannte Malariaherde. Je reicher der Erdboden in seinen oberflächlichen Schichten an organischen Substanzen und je poröser und durchlässiger er für Feuchtigkeit ist, um so günstiger gestalten sich die Verhältnisse für die Entstehung des Malariagiftes. So kann es geschehen, dass selbst auf Höhen Malariaherde vorkommen, obschon die Krankheit im Allgemeinen mehr eine Geissel der Niederung als des Gebirges ist.

Man erkennt also leicht, dass das Malariagift an dem Boden haftet; Malaria ist daher ein Prototyp für eine miasmatische Infection. Wer sich dem Dunstkreise des gefährlichen Terrains nähert, kommt in Ansteckungsgefahr, wobei die Ansteckung durch

Einathmung infectiöser Luft vermittelt zu werden scheint. Ob eine Ansteckung durch Trinkwasser vorkommt, ist noch strittig. Eine Infection durch den persönlichen Verkehr und durch einfache Berührung mit Erkrankten findet gewöhnlich nicht statt.

Nicht verschwiegen soll es werden, dass nach einzelnen Angaben doch unter Umständen Ansteckungen durch den persönlichen Verkehr und fern von Malariaorten einzutreten scheinen. So giebt *Sawyer* an, dass er eine vollkommen fieberfreie Gegend besuchte, in dieser von Malaria, welche er sich an seinem gewöhnlichen Wohnorte geholt hatte, befallen wurde und nach etwa neun Tagen eine in dem malariafreien Orte ansässige Dame ansteckte, die ihn während der Krankheit gepflegt hatte. Ich selbst behandelte vor einiger Zeit eine Kellnerin auf der Züricher Klinik, welche sich nie an einem Malariaorte aufgehalten, aber vielfach italienische Eisenbahnarbeiter bedient hatte, von denen einige an Malaria litten. *Hjelt* macht neuerdings für die Intermitterns in Finnland geltend, dass sie nicht unter Vermittlung von Sumpfen, Binnenseen u. Aehnl. verbreitet wird, sondern eingeschleppt ist und unabhängig von den berührten Schädlichkeiten durch den Verkehr mehr und mehr an Ausdehnung gewinnt. *Buchner* behauptet, dass der Schweiß von Intermitternskranken beim Zusammenschlafen auf Gesunde die Krankheit übertrage.

Mehrfache Erfahrungen machen es wahrscheinlich, dass sich das Malariagift weniger leicht nach oben als in der Fläche fortpflanzt, so dass es eine gewisse Schwere zu besitzen scheint.

Auch Winde und Windrichtung sind auf den Vorgang der Infection nicht ohne Einfluss. So hat *Geselle* die Beobachtung gemacht, dass ein einem Torfmoore nahe gelegenes Dorf von Malaria befallen wurde, weil dasselbe ständig den über dem Moore streichenden Winden ausgesetzt war, während die Arbeiter auf dem Moore selbst und die andere selbst nähere Umgebung verschont blieben. Bemerkenswerth ist, wie unbedeutende Hindernisse mitunter genügen, um der Verbreitung der Krankheit entgegen zu treten; hat man doch beobachtet, dass zuweilen eine Mauer ausreichte, um grosse Menschenmassen zu schützen.

In Bezug auf die Natur der Malarianoxe hat man wohl allgemein die Ansicht aufgegeben, dass es sich um rein chemische schädliche Verbindungen handle. Man ist heute geneigt, sie in bestimmten organischen Gebilden zu suchen und immer zahlreicher werden die Angaben, dass man es mit gewissen Plasmodien (Malaria-plasmodien) zu thun habe.

Laveran, *Richard*, dann *Celli* & *Marchiafava* beobachteten zuerst innerhalb der rothen Blutkörperchen kurz vor und während der Fieberanfalle eigenthümliche Gebilde mit amöboiden Bewegungen, welche die beiden zuletzt genannten Autoren Plasmodium malariae benannt haben und nicht zu den Spaltpilzen, sondern zu den Mycetozoen rechnen. *Metschnikoff* und *Celli* & *Guarnieri* freilich zählen diese Malariaplasmodien zu den Protozoen, und zwar zu der Classe der Sporozoen. Die Angaben über das Vorkommen von Malariaplasmodien wurden von *Golgi*, *Sternberg* und neuerdings von sehr vielen anderen Autoren bestätigt. Ich selbst fand die Plasmodien bei den beiden letzten Intermitternskranken meiner Klinik, von denen sich der eine seine Ansteckung in Italien, der andere in Westphalen geholt hatte. Die Plasmodien zeigen sich zur Zeit der Fieberanfalle als helle Körper mit amöboider Bewegung in den rothen Blutkörperchen. Sie nehmen den Blutfarbstoff der rothen Blutkörperchen vielfach auf, so dass dann Pigmentkörnchen in ihnen erscheinen, und führen dadurch das rothe Blutkörperchen dem Untergange entgegen. Frei geworden finden an den Plasmodien innerhalb des Blutplasmas Theilungsvorgänge statt.

Die Entwicklung dieser jungen Gebilde scheint in Organen mit langsamer Blutströmung, namentlich in den Gefässen der Milz vor sich zu gehen. Besonderer weiterer Untersuchung noch bedürftige und nach bisherigen Erfahrungen nicht constante Formen sind die sogenannten Halbmonde und die Formen mit Geisselfäden.

Golgi zeigte, dass den tertiären und quartanen Intermitternsformen Plasmodien mit verschiedener Entwicklungsdauer entsprechen; auch konnte er an diesen beiden Species

differente Structurveränderungen erkennen. Ausserhalb der Fieberanfalle fehlen Plasmodien meist im Blute; je schwerer der Anfall, um so grösser ihre Zahl im Blute.

Culturversuche mit Malariaplasmodien misslangen bisher. *Gerhardt* konnte Intermittens bei Gesunden erzeugen, wenn er ihnen Blut, welches er Intermittenskranken während des Fieberanfalles entnommen hatte, subcutan injicirte, ebenso *Marchiasava* und *Cidrorchi & Mariotti*. Schon vordem war *Dochmann* bei der Impfung mit dem Inhalte von Herpesbläschen von Intermittenskranken zu einem positiven Ergebnisse gelangt.

Die älteren Angaben über Malariapilze haben kaum noch historischen Werth. *Salisbury* und nach ihm einige Andere glaubten die Malariapilze in gewissen Algenarten, *Palmellae*, gefunden zu haben, doch ist das wohl sicherlich unrichtig.

Später beschrieben *Klebs & Tommasi-Crudeli* und *Schiavuzzi* stäbchenförmige Gebilde, *Bacillus malariae*, welche sie cultivirten und angeblich mit Erfolg auf Kaninchen übertrugen.

Das Auftreten von Malaria findet endemisch, epidemisch, pandemisch oder sporadisch statt. Auch an solchen Orten, an welchen Malaria endemisch herrscht, häufen sich zeitweise die Erkrankungen zur ausgesprochenen Malariaepidemie. Dabei erkennt man, dass auf die Entstehung von Epidemien die Jahreszeit nicht ohne Einfluss ist, denn die meisten Epidemien nehmen im Frühling oder Herbst den Anfang. Auch die Temperatur ist wichtig; je höher sie ansteigt, je mehr Sümpfe dem Eintrocknen nahe gebracht und je stärker die dünnen Wasserschichten in ihnen von der Sonne durchwärmt werden, je mehr demnach Zersetzungen auf ihrem Boden um sich greifen, um so grösser die Gefahr zur epidemischen Verbreitung. In den tropischen Gegenden befördert die Regenzeit wesentlich das Anwachsen von Epidemien.

Ab und zu hat die Krankheit pandemische Verbreitung angenommen, grosse Erdtheile überzogen, Wanderungen in ferne Ländergebiete unternommen und Orte heimgesucht, die sonst von ihr verschont blieben.

Sporadische Fälle sind meist aus Malariagegenden zugeleitet. Häufig hören sie spontan auf, wenn in malariafreien Orten Aufenthalt genommen wird. Mitunter treten die ersten Zeichen der Infection erst dann auf, wenn bereits gesunde Gegenden aufgesucht worden sind. Zugereiste sind an endemischen Malariaorten besonders gefährdet. Als am meisten schädlich gelten Schlafen auf feuchtem Boden und Aufenthalt in der Nähe von Sümpfen am frühen Morgen und namentlich am späten Abend.

Durch Excesse aller Art und durch Erkältungen wird die Krankheitsdisposition gesteigert.

Alter und Geschlecht haben auf die Ansteckungsgefahr keinen Einfluss; namentlich kommt das Leiden im kindlichen Alter weit häufiger vor, als man dies meist anzunehmen pflegt. Im ersten Lebensjahre freilich ist die Zahl der Erkrankungen gering, wenn man auch mitunter selbst Neugeborene mit Malaria behaftet gesehen hat, wenn sie von malariakranken Müttern geboren waren. Die Erkrankungen mehren sich im zweiten bis achten Lebensjahre, um dann wieder seltener zu werden.

Von manchen Autoren werden Racenunterschiede angenommen, namentlich sollen Neger wenig an Intermittens erkranken. Das mehrfach behauptete Ausschlussverhältniss zwischen Lungenschwindsucht und Intermittens hat sich in keiner Weise bestätigt. Ebenso wenig ist es richtig, dass Schwangerschaft und Wochenbett Immunität abgeben. *Goth* behauptet sogar, dass im Wochenbette die Praedisposition zu Malaria erhöht sei. Unter 46 malariakranken Schwangeren kamen

41 Procente zu früh nieder; die Kinder blieben im Mittel 669 Grm. unter dem normalen Gewichte.

Vor vielen anderen Infectionskrankheiten zeichnet sich Malaria dadurch aus, dass ein einmaliges Ueberstehen eine Neigung zu Recidiven abgiebt, und namentlich dann, wenn Personen nicht die Gelegenheit haben, Sumpfgenden für immer zu verlassen, ist das Leiden hartnäckig und zieht sich nicht selten dauernd während des ganzen Lebens hin. Man hat bis viermaliges Rückfälligwerden beobachtet.

Sehr bemerkenswerth sind die Beziehungen der Malaria zu anderen Infectionskrankheiten. In den Tropen herrschen vielfach neben einander Ruhr und Intermittens, so dass derjenige, welcher vielleicht dem einen Uebel glücklich entgeht, um so sicherer eine Beute des anderen wird. Auch hat man wiederholentlich gesehen, dass mehrfach Intermittens Choleraepidemien vorausging. Auf die innigen Beziehungen zu Recurrens wurde bereits im vorausgehenden Abschnitte aufmerksam gemacht. Auch erscheint hier die Bemerkung am Platze, dass man mehrfach Abdominaltyphus einer Malaria vorausgehen oder sich an Malaria anschliessen sah. Mitunter nehmen andere Krankheiten zur Zeit von Malariaepidemien intermittirenden Charakter an. Beispielsweise berichtet *Porter* über einen Amputirten, bei welchem sich aus dem Amputationsstumpfe intermittirende Blutungen zeigten. *Fournier* betont, dass Malaria bei Syphilitischen zu dem Ausbruche von schweren luetischen Veränderungen Veranlassung abgeben kann.

II. Symptome. Das klinische Bild, unter welchem sich Malariaerkrankungen zeigen, wechselt, und man ist seit langer Zeit darin übereingekommen, mehrere Formen von Malariaerkrankung zu unterscheiden. Gewöhnlich werden dieselben bezeichnet als Febris intermittens simplex oder Wechselfieber, als Febris intermittens larvata, als Febris intermittens perniciosa et comitata, als Febris remittens et continua und als Malariacachexie, wobei man bei der letzteren, dessen man sich meist wenig bewusst zu sein pflegt, zwischen primärer und secundärer Malariacachexie zu unterscheiden hat.

Das Incubationsstadium schwankt bei Malaria durchschnittlich zwischen 7 bis 21 Tagen.

Mitunter freilich will man bereits wenige Stunden nach stattgehabter Ansteckung die ersten krankhaften Veränderungen gefunden haben. So liegen Berichte vor, nach welchen einzelne Aerzte selbst Malariagegenden berührten, fast unmittelbar darauf und noch an dem schädlichen Orte selbst Kratzen im Schlunde und Kehlkopfe, Trockenheit und zusammenschnürendes Gefühl empfanden und kurze Zeit später von weiteren manifesten Symptomen der Malariavergiftung befallen wurden. Im Gegensatz dazu kann die Incubationszeit auch mehrere Monate betragen; einer meiner Kranken, der in einer Malariagegend gelebt hatte, wurde neun Monate nach Verlassen dieser Gegend in einem gesunden und weit abgelegenen Lande von Intermittens befallen.

Nicht selten gehen dem Ausbruche der Krankheit Prodrome voraus, doch bieten dieselben nichts für Malaria Charakteristisches. Die Patienten bekommen ein ungewöhnlich blasses Aussehen, fühlen sich matt, frösteln öfter, haben Schlafneigung oder gestörten Schlaf und klagen namentlich häufig über gastro-enterische Beschwerden, wie über Appetitmangel, schlechten Geschmack, Geruch aus dem Munde, Aufstossen, Erbrechen, Magendruck, Durchfall u. Aehnl. m.

Die Form der manifesten Malaria hängt zum Theil von der Oertlichkeit ab. Während in unseren Breiten meist nur reine Intermittens oder larvirte Intermittens vorkommt, herrschen in den Tropen und an endemischen Malariaberden überhaupt die remittirenden und continuirlichen Sumpffieber und schwere cachectische Zustände vor. Auch die perniciöse und comitirte Intermittens ist am häufigsten in tropischen Gegenden zu finden. Bei uns werden die schweren Malariaformen in der Regel nur dann beobachtet, wenn absonderliche Ereignisse, z. B. Ueberschwemmungen, dem Auftreten einer verbreiteten Malaria zu Grunde liegen, oder wenn Malaria in epidemischer Ausdehnung auftritt.

Febris intermittens simplex, Wechselfieber, ist diejenige Malariaform, welche bei uns am häufigsten vorkommt. Kurz gesagt, charakterisirt sich die Krankheit dadurch, dass vielstündige Fieberparoxysmen (Pyrexie) mit fieberfreien Zeiten (Apyrexie) in regelmässigen Zeitintervallen abwechseln.

In vielen Fällen setzt der Fieberanfall zu einer ganz bestimmten Tageszeit ein, dauert jedesmal eine bestimmte Zahl von Stunden und kehrt alle 24, 48, 72 Stunden u. s. f. wieder. Wiederholen sich die Fieberzufälle jeden Tag, so nennt man das eine Febris intermittens quotidiana, liegt immer ein fieberfreier Tag dazwischen, so hat man es mit einer *F. i. tertiana* zu thun, und beträgt endlich die fieberfreie Zwischenzeit zwei Tage, so entsteht die *F. i. quartana*. Damit sind aber die Möglichkeiten noch nicht erschöpft. Eine Febris intermittens octana hat neuerdings noch *Binz* beschrieben, ja man will bis 30tägige fieberfreie Zwischenzeiten beobachtet haben (?). Im Allgemeinen werden die Fiebertypen um so weniger deutlich, je länger sich die Wiederholung der Fieberanfälle über die Quartana entfernt.

Mitunter kommt es vor, dass sich jeder neue Fieberanfall einige Zeit früher zeigt als der vorausgegangene, was man als Febris intermittens anteponeus benannt hat. Dadurch kann es geschehen, dass eine Tertiana allmählig in eine Quotidiana übergeht u. s. f. Aber man begegnet auch dem umgekehrten Verhalten, wobei sich jeder neue Fieberanfall etwas später als der vorhergegangene einstellt, Febris intermittens postponens (vergl. Fig. 35). Bildet sich ein zweiter Fieberanfall bereits aus, bevor der erste vollkommen abgelaufen ist, so bezeichnet man das als Febris intermittens subintrans.

Als besondere Unterart sei noch die Febris intermittens duplicata erwähnt. Bei der Febris intermittens quotidiana duplicata treten jeden Tag zwei Fieberanfälle auf, von welchen jeder seine bestimmte Zeit und häufig auch verschiedene Heftigkeit innehält. Die Febris intermittens tertiana duplicata kennzeichnet sich dadurch, dass zwar jeden Tag ein Fieberanfall erscheint, aber die Fieberanfälle an den graden und an den ungraden Tagen sind von sehr verschiedener, an den entsprechenden Tagen unter sich gleicher Intensität. Bei der Febris intermittens duplicata quartana folgen sich zwei Tage mit je einem Fieberanfälle, dann kommt ein fieberfreier Tag, zwei Tage mit Fieberparoxysmen, fieberfreier Tag u. s. f.

Die Temperaturcurven bei der Intermittens sind an sich schon so bezeichnend, dass es meist aus ihnen allein bereits gelingt, die Krankheit mit Sicherheit zu erkennen. Wir verweisen auf beistehende Figuren, welche quotidiane und tertiane Intermittens betreffen (vergl. Fig. 34—35).

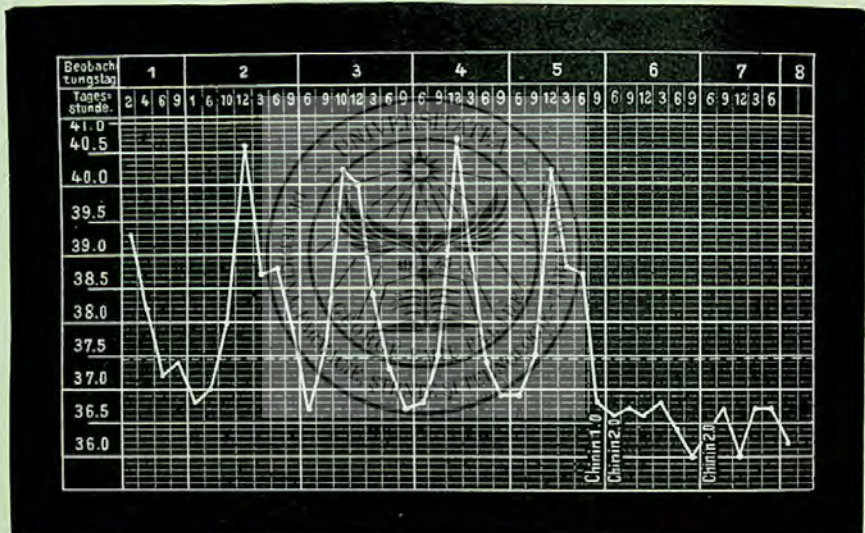
In unseren Gegenden sind die tertianen Intermittenten bei Weitem die häufigsten. Intermittens quartana soll in den Tropen so

gut wie gar nicht beobachtet werden. Mitunter gehen die Typen im weiteren Verlaufe der Krankheit in einander über, so dass beispielsweise die Krankheit als Quotidiana anfängt und sich dann in eine Tertianiana umwandelt.

Während des einzelnen Fieberparoxysmus hat man mehrere Stadien zu unterscheiden; fast immer zeigt sich zuerst ein Froststadium, welchem ein Hitzestadium folgt, an welches sich als letztes das Schweisstadium anschliesst.

In manchen Fällen will man eine umgekehrte Reihenfolge der Stadien beobachtet haben und hat dann von einem Typus *inversus* gesprochen. Auch liegen einzelne Berichte vor, nach welchen mitunter zwischen den einzelnen Stadien, welche sich sonst immer unmittelbar an einander anschliessen, freie Zeiträume von mehreren Stunden Dauer einschleichen, sogenannte *Febris intermittens dissecta*. Als *Febris intermittens erratica* hat man solche Fälle bezeichnet, in welchen die Fieberparoxysmen keiner bestimmten Zeitregel folgen; man beobachtet sie namentlich bei Personen, welche schon früher mehrfach an Malaria gelitten haben.

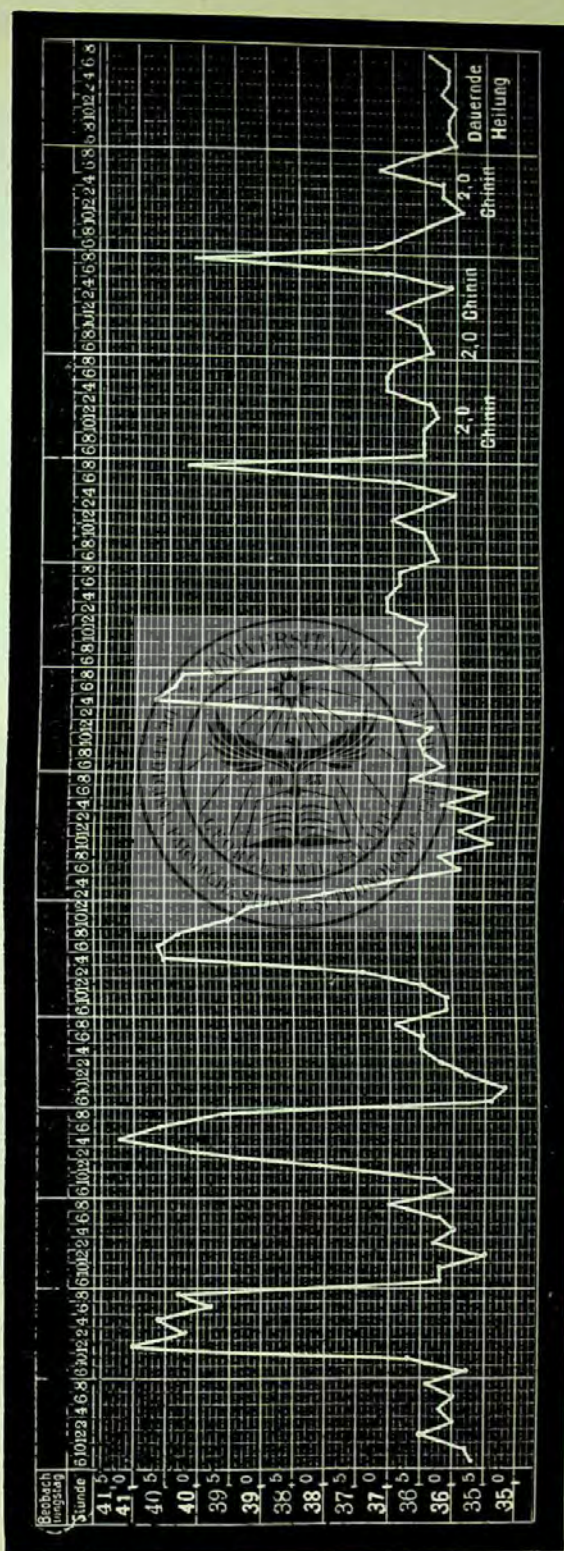
Fig. 34.



Temperaturcurve bei *Febris intermittens quotidiana* eines 33jährigen Piemontesen.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

Das Froststadium des Fieberparoxysmus nimmt in der Regel einen allmähigen Anfang. Die Kranken fühlen sich matt, werden blass, gähnen häufig und strecken und recken ihre Glieder. Bald stellen sich leichte Frostschauder ein, welche längs des Rückens abwärts laufen und von der Lendengegend aus in die Extremitäten strahlen. Die Frostempfindungen nehmen mehr und mehr überhand und bald kommt es zum ausgesprochenen Schüttelfrost. Die Kranken klappern heftig mit den Zähnen und werden nicht selten so stark hin und her gerüttelt, dass Bett und selbst Gegenstände im Zimmer erzittern und beben. Ihre Haut ist blass, fühlt sich eisig kalt an und zeigt, mit der Binnentemperatur des Körpers verglichen, Unterschiede von 5–7° C. Gewöhnlich hat sich starke Gänsehaut ausgebildet. Die lebhafteste Contraction der Hautgefässe erkennt man daran, dass, wenn man einen Nadelstich in die Fingerkuppe ausübt,

Fig. 35.



Temperaturen bei Febris intermittens tertiana (postponens) eines 32-jährigen Italieners.
(Eigene Beobachtung, Züricher Klinik.)

gar nicht oder nur wenig Blut zum Vorschein kommt oder nur nach

Fig. 36.



Fig. 37.

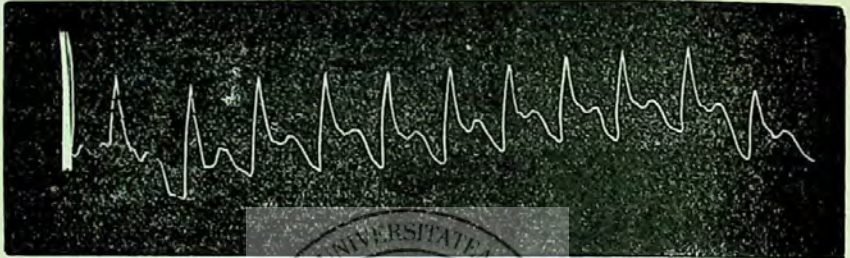


Fig. 38.

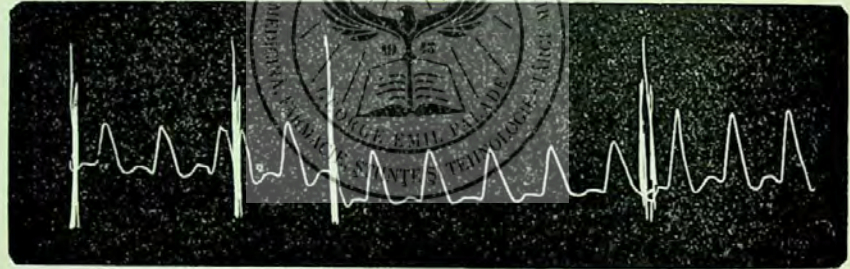
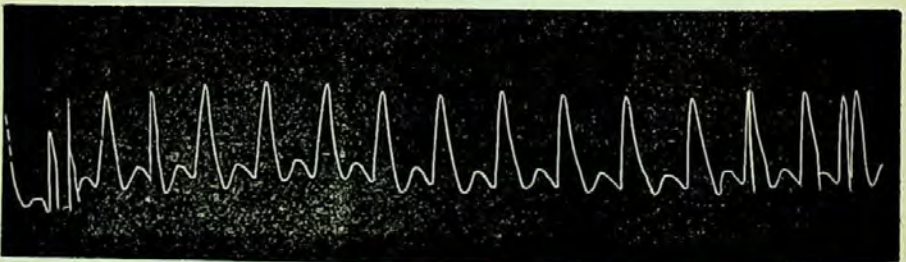


Fig. 39.



Pulscurven der rechten Radialarterie bei Febris intermittens quotidiana eines 33 jährigen Mannes vor und während des Fieberanfalles. (Dudgeons'scher Sphygmograph.)

Fig. 36. Vor dem Anfall, Vormittags 9 Uhr. $T. = 36.5^{\circ}C.$ (Unterdikroter Puls.)

Fig. 37. Vor dem Anfall, Vormittags 11 Uhr. $T. = 36.5^{\circ}C.$ (Unterdikroter Puls.)

Fig. 38. Während des Fieberanfalles, Nachmittags 5 Uhr. $T. = 40.4^{\circ}C.$

(Vollkommen dikroter Puls.)

Fig. 39. Dasselbe um 6 Uhr Nachmittags, $T. = 39.4^{\circ}C.$ (Ueberdikroter Puls.)

längerem Drücken erscheint, und dass das Blut in Folge von ver-

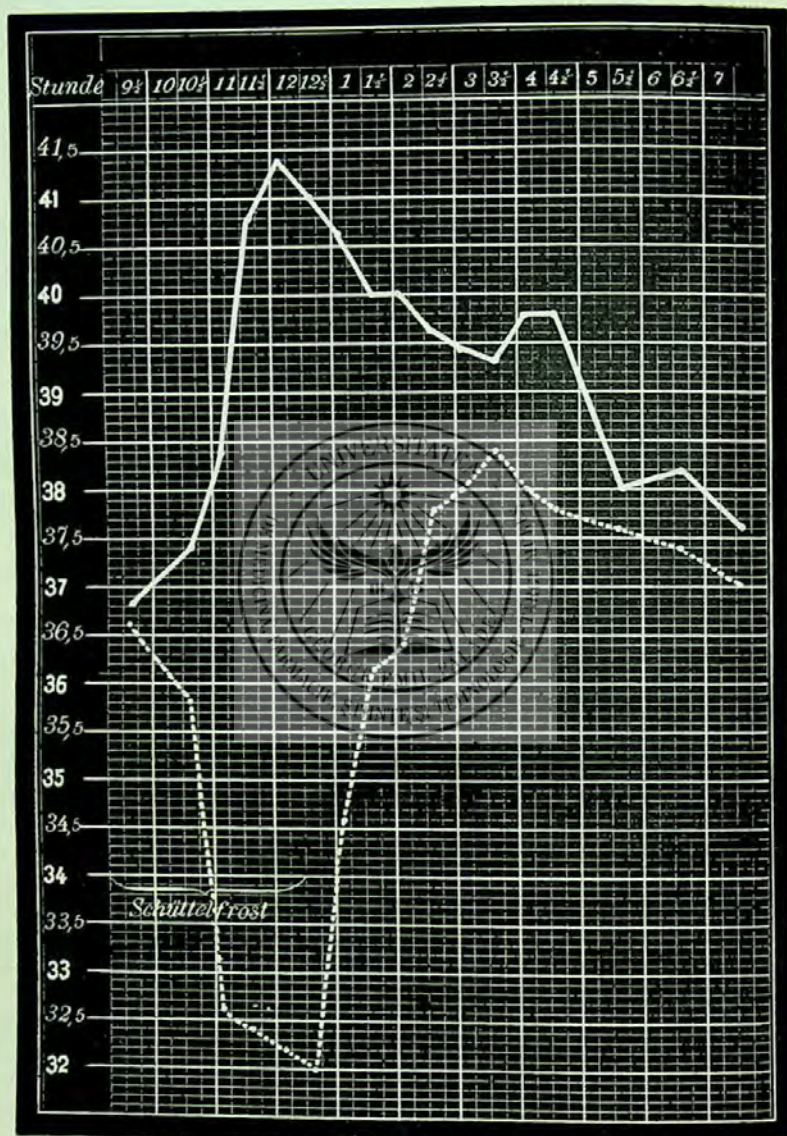
langsamer Circulation auf der Körperoberfläche intensiv schwarzroth aussieht. Die Haut hat ihren Turgor eingebüsst, so dass beispielsweise sonst enge Fingerringe leicht abgestreift werden können oder spontan von den Fingern abfallen. Die Augen sind meist blau halonirt und sehen matt aus. Die Pupillen erscheinen weit und von träger Reaction. Viele klagen über Schwindel, Eingenommensein des Kopfes und Ohnmachtsanwandlungen. Auch Flimmern vor den Augen, Dunkelsehen und Ohrensausen kommen vor. Die Zunge ist oft belegt. Auch stellen sich mitunter Aufstossen oder hartnäckiges Erbrechen ein. Puls und Athmung sind beschleunigt. Nicht immer, aber häufig, entleeren die Kranken reichlichen hellen wässerigen Harn. Die Milz erscheint vergrössert und schwillt um so mehr an, je näher das zweite Stadium heranrückt. Auch werden nicht selten Druckempfindlichkeit in der Magen- und Lebergegend, sowie spontane Schmerzhaftigkeit in der Nierengegend oder Empfindlichkeit gegen Druck beobachtet. Von besonderem Interesse ist das Verhalten der Binnentemperatur des Körpers, indem zuerst *De Haën* erkannte, dass die Innentemperatur bereits während des Frostes excessiv steigt und meist schon gegen Ende des Froststadiums den höchsten Punkt erreicht (vergl. Fig. 40). Man hat Temperaturen bis 44° C. (*Hirtz*) gefunden.

Die Dauer des Froststadiums beträgt im Durchschnitt eine bis zwei Stunden, aber es kommen immerhin nicht zu selten Fälle vor, in welchen sie viel länger (sechs Stunden und darüber) währt.

Der Beginn des Hitzestadiums macht sich subjectiv dadurch bemerkbar, dass immer mehr die Empfindung von innerer Hitze überhand nimmt, welche in die Peripherie ausströmt, so dass schliesslich das frühere Gefühl der Kälte gerade in das Gegentheil umschlägt. Auch objectiv findet man, wie besonders eingehend *Schülein* an Fällen der *v. Frerichs'schen* Klinik unter meiner Aufsicht gezeigt hat, dass die Hauttemperatur mehr und mehr steigt und sich der Höhe der Binnentemperatur nähert. Die Innentemperatur hält sich anfänglich bald auf derselben Höhe, welche sie am Ende der Frostperiode erreicht hatte, bald steigt sie noch ein wenig; letzteres ist aber der seltenere Fall. Die Haut gewinnt ihren Turgor wieder, ja! sie erscheint in erhöhtem Maasse turgescens und fühlt sich trocken und brennend heiss an. Puls und Athmung sind womöglich noch mehr beschleunigt als vordem. Die Radialarterie erscheint ungewöhnlich voll und der Puls in ihr sehr kräftig. Zugleich wird der Puls stark dikrot (vergl. Fig. 36—39). Das Gesicht gewinnt ein congestionirtes Aussehen. Die Conjunctiven sind meist injicirt und der Blick starr. Schwindel, Ohrensausen, Schmerz und Klopfen im Kopfe dauern fort. Die Temporalarterie findet man stark geschlängelt, bedeutend gefüllt und lebhaft pulsirend. Ungebührlich grossen Werth hat man früher auf Druckempfindlichkeit über den unteren Hals- und oberen Brustwirbeln gelegt. Am Herzen tritt nicht selten Verbreiterung des rechten Ventrikels ein; auch nehmen die ersten (systolischen) Töne blasenden Charakter an. Ebenso bekommt man nicht zu selten über der Carotis systolisches Geräusch und über den grösseren peripheren Arterien neben den bekannten acustischen Druckphänomenen herzsystolischen Arterienton zu vernehmen. Ueber den Lungen er-

scheinen mitunter die Athmungsgeräusche rau; daneben trockene oder feuchte Rasselgeräusche, also Zeichen von Bronchialkatarrh. Die Milz nimmt an Umfang zu; auch hat man über ihr vereinzelt continuirliche oder herzsystolische Gefäßgeräusche gehört, deren Ursprung wohl in

Fig. 40.



Temperaturcurve für die Haut- und Binnentemperatur bei einem Anfall von Febris intermittens quotidiana. Die Hauttemperatur (punktirte untere Linie) wurde zwischen den Zehen bestimmt, die Binnentemperatur in der Achselhöhle. (Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

die stark erweiterten Gefäßräume der Milz zu verlegen ist. Nicht selten klagen die Kranken über Druckempfindlichkeit und Schmerz in der Milzgegend. Magen und Leber bleiben gleichfalls empfindlich; an der Leber lässt sich mitunter Vergrößerung nachweisen. Der

Harn wird sparsam und saturirt und nimmt die Eigenschaften eines Fieberharnes an.

Harnanalysen sind gerade bei Febris intermittens vielfach und mit besonderer Sorgfalt ausgeführt worden, weil man der Meinung war, aus ihnen den Stoffwechsel nicht nur bei Intermittens, sondern beim fieberhaften Prozesse überhaupt zu erkennen. Die ersten eingehenden Untersuchungen wurden von *Fochmann & Traube* unternommen. Die Harnstoffmenge nimmt im Fieberfroste bedeutend zu und erreicht meist gegen Ende desselben das Maximum. *Ringer* beobachtete sogar, dass bereits vor Eintritt des Frostes die Harnstoffausfuhr wächst. Allmählig bildet sich während des Hitze- und namentlich im Verlaufe des Schweissstadiums langsames Sinken aus. Aber *A. Fränkel* betont neuerdings mit Recht, dass man in manchen Fällen die während der Fieberparoxysmen ausgeschiedenen Harnstoffmengen gerade niedriger findet als diejenigen aus der fieberfreien Zeit, nur muss man Production und Excretion des Harnstoffes auseinanderhalten, denn trotzdem war die Production im Fieber gesteigert und nur die Excretion während desselben gestört und beschränkt. Setzt man durch Chinin dem Eintritte des Fiebers künstlich ein Ziel, so bleibt dennoch die gesteigerte Harnstoffausscheidung bestehen (*Redtenbacher, Ringer, Senator*) und stellt sich zu jenen Zeiten ein, in welchen der Fieberparoxysmus zu erwarten gewesen wäre.

Die Harnsäure nimmt, wenn überhaupt, nur wenig zu. Dagegen bildet sich Vermehrung in der Ausfuhr der Phosphorsäure aus. Besonders berücksichtigenswerth erscheint das Verhalten der Chloride. Während sich dieselben sonst bei febrilen Zuständen im Harn mindern, findet bei der Intermittens eine der Harnstoffausfuhr daralle laufende Steigerung statt (*Vogel, Fränkel*). Nur *Hammond* behauptet keine Veränderung, *Uhle* sogar Verminderung gesehen zu haben.

Die Dauer des Fieberparoxysmus wechselt meist zwischen drei bis vier Stunden, doch kommen auch Fälle mit zehnstündiger Dauer und selbst darüber hinaus vor.

Tritt das Schweissstadium ein, so nimmt das subjective Gefühl vermehrter Hitze mehr und mehr ab. Die Haut auf den bedeckten Körperstellen, namentlich zuerst in der Achselhöhle, wird feucht und bald treten zahlreiche grosse und säuerlich riechende Schweisstropfen auf Stirn und Gesicht und schliesslich über dem ganzen Körper auf. Die Körpertemperatur sinkt mehr und mehr und hat am Ende des Schweissstadiums nicht selten subnormale Werthe erreicht. Der Puls wird voll, weich und verlangsamt. Die Trockenheit im Munde mildert sich. Die Milz schwillt ab. Der Harn wird sparsam und lässt oft, aber nicht constant, ziegelmehlartiges Sediment (S. lateritium) von harnsauren Salzen niederfallen. Viele Kranke überkommt tiefer erquickender Schlaf, aus welchem sie mit dem Gefühle der Erleichterung und Genesung erwachen. Ueberhaupt pflegen sich die Patienten, wenigstens in der ersten Zeit ihres Leidens, schnell zu erholen, und Viele sieht man bald wieder an der gewohnten Arbeit oder auf der Strasse.

In der Regel währt das Schweissstadium zwei bis vier Stunden, so dass die Gesamtdauer eines vollständigen Fieberanfalles meist sechs bis zehn Stunden beträgt, doch kommen nicht zu selten Ueberschreitungen des genannten Zeitraumes vor. Meist nehmen die Fieberanfälle zwischen Mitternacht und Mittag den Anfang. Es kommen jedoch sehr bemerkenswerthe Ausnahmen vor. So berichtet *Da Costa Alvarenga* über eine Frau, welche ungewöhnlich blass aussah, scheinbar ohne nachweisbaren Grund. Die Ursache wurde erst klar, als man auch während der Nacht thermometrische Messungen anstellte; man erkannte dabei Intermittens, deren Paroxysmen erst um Mitternacht eintraten.

Verfolgt man den Gang der Körpertemperatur während eines Intermittensanfalles genauer, so erkennt man leicht, dass der Anstieg

der Temperatur schneller vor sich geht als der Abfall. Beide Abschnitte der Temperaturcurve machen, wenn überhaupt, nur seltene und kleine Unterbrechungen, meist ist der Temperaturgang ein ununterbrochen fortlaufender (vergl. Fig. 41).

Auffällig ist es, wie schnell in manchen Fällen das Körpergewicht in Folge von Febris intermittens sinkt. Der Piemontese, dessen Fiebercurve in Fig. 41 wiedergegeben ist, hatte ausserhalb des Spitals zwei Fieberanfalle gehabt. Bei seiner Aufnahme auf die Züricher Klinik betrug sein Körpergewicht 56 Kilo. Acht Tage später wog er nur 52 Kilo 750 Gramm, trotzdem er im Spital nur noch fünf Fieberanfalle durchzumachen hatte. Trotz fieberfreien Zustandes erhob sich sein Körpergewicht nur sehr langsam und betrug acht Tage später erst wieder 53 Kilo.

Die Dauer einer einfachen Intermittens hängt zum Theil davon ab, ob die Krankheit mehr accidentell oder an endemischen Malariaarten erworben wurde; im letzteren Falle kann sie lange Zeit währen. Kommen Kranke aus Malariaarten in fieberfreie Gegenden, so hört die Intermittens mitunter binnen einer bis zwei Wochen spontan auf, wesshalb man auch in der Beurtheilung des Erfolges aller Fiebermittel vorsichtig sein muss, wenn es sich um Hospitalberichte handelt. *Rühle* beobachtete bei einer Intermittens-epidemie in dem für gewöhnlich von Malaria freien Bonn eine Krankheitsdauer von sechs bis acht Wochen. So lang die Milz vergrössert ist, muss man auf Recidive gefasst sein.

An Complicationen pflegt die einfache Intermittens nicht besonders reich zu sein.

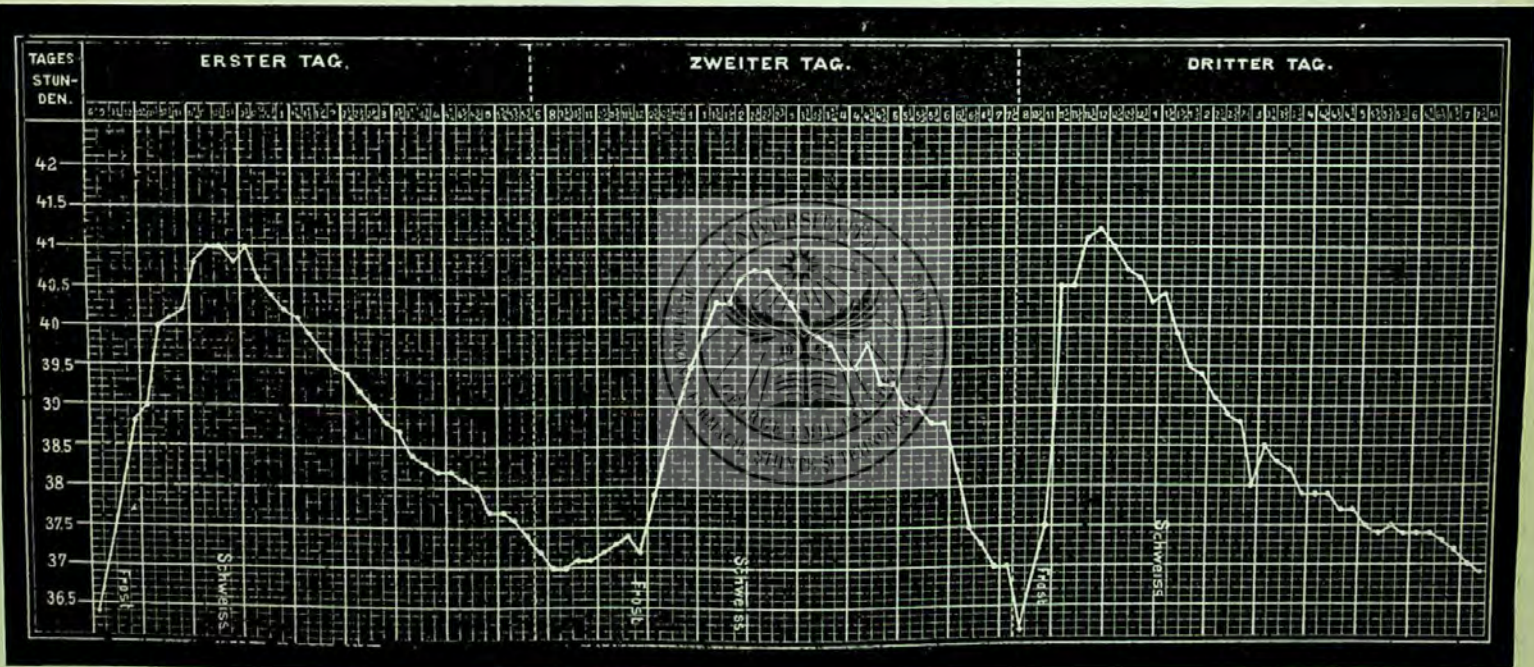
Bei Kindern stellen sich zur Zeit der Frostanfalle mitunter allgemeine Convulsionen ein; auch im Hitzestadium kann Dergleichen geschehen. Auch pflegen sich gerade bei ihnen gastro-enterische Störungen bemerkbar zu machen. *Curtmann* beschreibt als ein regelmässiges Vorkommniss bleigrauen Belag, welcher sich auf dem Rücken der Zunge von der Spitze bis zu den Papillae circumvallatae hinzieht. Seitens der Milz hat man ein Mal mit Eintritt des Anfalles Ruptur beobachtet, vielleicht dadurch entstanden, dass in Folge des allgemeinen arteriellen Gefässkrampfes auf der Haut die inneren Organe mit Blut überladen wurden. Im Harn kommen Albuminurie und vereinzelt auch Haematurie und Haematurie (*Badger & Stranz*) vor. Auf der Haut bildet sich häufig Herpes labialis oder auch Herpes an anderen Stellen des Gesichtes und selbst auf dem Gaumen, auch relativ oft urticariartiges oder erythematöses Exanthem.

Unter den Nachkrankheiten sei vor Allem der Malaria-anaemie gedacht. Manche Kranke erblassen auffällig schnell und bekommen wachsbleiche Farbe der Lippen und Schleimhäute, so dass sie fast einen cachectischen Eindruck machen.

Kelsch, welcher die Veränderungen im Blute eingehend verfolgte, fand, dass namentlich im Anfange der Krankheit zur Zeit des Paroxysmus die farblosen und farbigen Blutkörperchen an Zahl stark abnehmen, erstere mehr als letztere. Die farbigen zeigen zum Theil ungewöhnliche Grösse, so dass neben Oligocythaemie Makrocythaemie besteht. Der Haemoglobingehalt sinkt bis $\frac{1}{5}$ der Norm. Die Verminderung der farblosen Blutkörperchen ist um so bedeutender, je umfangreichere Milzschwellung bestand. Nach überstandenen Anfällen nehmen die farblosen Blutkörperchen an Zahl zu, und oft trifft man zahlreiche Elementarkörnchen im Blute an.

Auch muss Melanaemie unter den Nachkrankheiten von Intermittens aufgeführt werden, worüber Bd. IV, pag. 47 zu vergleichen ist. Mitunter hängt Leukaemie mit vorausgegangener Intermittens zusammen. Zuweilen kommen am Herzen Veränderungen vor, z. B. Endocarditis vermicosa, E. ulcerosa (nach *Lancereaux* namentlich oft an den Aortenklappen) und Myocarditis (*Fabre*). An Leber und Nieren bilden sich mitunter allmählig chronische interstitielle Veränderungen und Schrumpfungerscheinungen aus. Auch kann es zu ausgedehnter Amyloidartung kommen. Zuweilen entwickelt sich

Fig. 41.



Temperaturcurve bei Febris intermittens quotidiana einer 24jährigen Frau.
 $\frac{1}{4}$ stündliche Messungen. Dauer der Krankheit 4 Wochen. (Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

Symptome: Febris intermittens.

Hydrops, ohne dass im Harn Eiweiss aufzufinden ist. Mitunter beobachtet man Glycosurie, die aber auch in permanenten Diabetes mellitus überzugehen vermag. Von mehr untergeordneter Bedeutung ist es, dass manche Kranke, wie ich dies mehrfach beobachtete, in der Reconvalescenz grosse Harnmengen lassen, wie man dies auch bei anderen fieberhaften Infectiouskrankheiten vorübergehend zu sehen bekommt (Reconvalescentenpolyurie). Parotitis, Thyreoiditis (*Zesas*), Noma, multiple Blutungen, darunter intraoculäre Blutungen (*Stedmann. Bull. Brunt*), chronische Dyspepsie, Psychopathien sind gleichfalls als Nachkrankheiten zu erwähnen.

Febris intermittens larvata macht sich durch bestimmte Organstörungen bemerkbar, welche in regelmässigen Zeitintervallen auftreten und häufig auf Chinin zurückgehen. Oft kommen dabei vorausgehende Mattigkeit, leichtes Frösteln und geringe Temperaturerhöhung der Haut vor, in anderen Fällen aber werden derartige Störungen vermisst. Die Milz lässt sich mitunter als vergrössert nachweisen; häufiger aber ist Milzschwellung nicht vorhanden.

Am häufigsten stellt sich das Leiden in Form einer Neuralgia intermittens dar, welche besonders häufig den Trigemini und hier wiederum den Supraorbitalnerven betrifft. Sie kommt aber auch als Intercostalneuralgie, als Ischias antica und I. postica, als Occipitalneuralgie, als Clavus, Ciliarneuralgie, Mastodynie und Hodenneuralgie vor. Mitunter springt der Schmerz von einem Nervengebiete auf ein anderes über.

In anderen Fällen bekommt man es mit intermittirenden Lähmungen, mit Krämpfen, Hyperaesthesia oder Anaesthesia zu thun. Auch hat man intermittirende Hysterie und Psychopathie beschrieben, ebenso Delirien, Aphasie und Agrypnie. Desgleichen können Contracturen intermittirender Natur sein; noch neuerdings beobachtete *Bertrand* Torticollis intermittens.

Zuweilen tritt Hydrops articulorum intermittens auf oder kommt es zu intermittirender Arthralgie, namentlich zu Coxalgia intermittens.

Auf der Haut sind intermittirende Oedeme localer und allgemeiner Art gesehen worden. Oder es kam zu intermittirenden Exanthemen: Erythem, Erysipel, Urticaria, Pemphigus, Haemorrhagien und selbst zu gangraenösen Veränderungen.

Mitunter hat man intermittirende Taubheit und Blindheit auftreten gesehen. Mehrfach ist intermittirende Otitis beschrieben worden. Auch ist intermittirende Stimmbandlähmung beobachtet worden, oder es stellten sich in typischen Anfällen Niesen, Husten, Asthma, Erbrechen, Aufstossen, Magenschmerz, Meteorismus u. Aehn. ein. Zuweilen kommt es zu intermittirenden Blutungen aus sehr verschiedenen Organen. Auch bilden sich intermittirende schmerzhaft anschwellende Brust oder Hoden aus. Erwähnt sei noch intermittirende Dysurie, Obstipation und Diarrhoe.

In manchen Fällen machen sich gar keine anderen als die genannten larvirten Malariaerscheinungen bemerkbar, in anderen sind denselben andersartige manifeste Malariasymptome vorausgegangen, oder letztere folgen ihnen nach.

Die Febris intermittens perniciosa et comitata zeichnet sich dadurch aus, dass einzelne sonst nicht bedenkliche

Symptome der Malaria gewissermaassen in lebensgefährlicher Weise ausarten, oder dass bestimmte, für gewöhnlich nicht vorhandene Organerkrankungen hinzukommen, welche das Krankheitsbild zu einem sehr gefährvollen machen. Die Gefahren können ohne sonstige Complicationen darin liegen, dass man es mit wenig widerstandsfähigen Kindern oder Greisen zu thun hat. Oder es bringt die Schwere der Infection Gefahr. Aber diese Fieberformen bekommt man häufiger in tropischen und endemischen Malariaarten als bei uns zu sehen. Wird dem Leiden nicht mit aller Energie entgegengetreten, so erfolgt häufig der Tod. Nicht selten fangen die Erscheinungen gutartig an, aber bei den nächsten Anfällen kommen perniciöse Symptome hinzu.

Wir wollen im Folgenden die häufigeren Formen kurz auführen.

Intermittens perniciosa algida. Nach heftigstem Frostanfalle bleibt das Hitzestadium aus, die Kranken kühlen mehr und mehr ab, bekommen einen kleinen Puls, verfallen und gehen schliesslich durch Collaps zu Grunde.

Intermittens perniciosa diaphoretica. Im Schweisstadium stellen sich so lebhafte und überhandnehmende Schweisse ein, dass die Patienten comatös werden und bei nicht rechtzeitiger Hilfe durch Collaps zu Grunde gehen.

Intermittens perniciosa syncopalis. Meist zur Zeit des Fieberfrostes erfolgt tiefe und anhaltende Ohnmacht, aus welcher die Kranken mitunter nicht mehr erwachen.

Intermittens perniciosa comatosa. Die Kranken werden namentlich zur Zeit des Hitzestadiums mehr und mehr benommen, liegen mitunter länger als einen oder zwei Tage im Coma und sterben nicht selten in demselben.

Intermittens perniciosa apoplectica. Es treten apoplectische Zufälle mit transitorischen oder auch bleibenden Lähmungen ein.

Intermittens perniciosa epileptica, tetanica, hydrophobica, delirans et eclamptica sind bereits durch den Namen genügend gekennzeichnet. Mitunter bilden sich Zustände von Scheintod, ja *Frousseau* erwähnt, dass man einen solchen Kranken bereits in das Sektionszimmer gebracht hatte, als man glücklicherweise noch Leben an ihm wahrnahm.

Bei der *Intermittens perniciosa bronchitica* bekommt man es mit Zuständen heftigsten Bronchocatarthes zu thun, welcher mitunter mit Dyspnoe und Asthma verbunden ist.

Intermittens perniciosa pnenmonica führt zu intermittirender und mit den Fieberanfällen sich ausbildender Pneumonie. Ebenso giebt es eine *Intermittens perniciosa pleuritica et pericarditica*.

Intermittens perniciosa cardiaca erzeugt gefahrdrohende Anfälle von Herzklopfen und Herzschwäche, oft verbunden mit intensivem Schmerz in der Herzgegend.

Genannt seien noch *Intermittens perniciosa cardialgica*, gekennzeichnet durch starken intermittirenden Magenschmerz, *I. p. cholericica et dysenterica* — Durchfall, Reisswasserstühle und Collaps in dem einen, blutige und unter Tenesmus entleerte Stühle in dem anderen Falle —, *I. p. icterica*, *I. p. peritonitica*, Perniciosen mit Blutungen aus Nase, Lungen, Magen, Darm, Nieren, Geschlechtsorganen, *I. p. amaurotica, erysipelatosa et lymphangitica* (*Bousel-Koncière*).

Febris remittens et continua ist vor Allem Tropenkrankheit und kommt in gemässigten Klimaten nur bei sehr heftigen Malariaepidemien vor. Zuweilen wandelt sich durch immer stärker werdendes Anteponiren eine *Intermittens* in eine *Remittens* oder in eine *Continua* um oder umgekehrt läuft *Remittens* oder *Continua* in *Intermittens* aus. Meist wiegen gastrische Störungen vor, dazu Milz- und oft auch Lebervergrösserung. Zuweilen drängen sich icterische Veränderungen so sehr in den Vordergrund, neben blutigen Stühlen

und Blutbrechen, dass man an Gelbfieber erinnert wird. In anderen Fällen machen sich dysenteriforme Erscheinungen bemerkbar, oder die Patienten liegen benommen wie Typhöse da und gehen nicht selten durch Collaps zu Grunde.

Bald dauert eine Remittens oder Continua nur wenige Tage, bald mehrere Wochen. Wird das Leiden in seiner Natur verkannt und daher nicht zweckentsprechend behandelt, so nimmt es leicht tödtlichen Ausgang.

Als *Fièvre biliense-hématurique* wurden namentlich in neuerer Zeit mehrfach Fälle beschrieben, in welchen es zu schwerem Icterus und Blutharnen kam.

Malariacachexie entwickelt sich, wie bereits vorhin erwähnt wurde, nicht selten nach überstandener Intermittens oder nach anderen Malariaformen als secundäre *Malariacachexie*. Aber sie kann auch primär entstehen, ohne dass andere Malariasymptome vorausgegangen sind, namentlich an endemischen Malariaherden — primäre *Malariacachexie*. Die Patienten bekommen wachsbleiche Farbe, leiden an Herzklopfen und kommen leicht ausser Athem; man findet Verbreiterung des Herzens, systolische Geräusche und Geräusche in den Halsvenen. Oft leiden die Patienten an belegter Zunge, schlechtem Geschmack, Appetitmangel, Völle des Leibes, Aufstossen und Erbrechen; Milz und Leber sind häufig vergrössert. Oft besteht Durchfall, selbst von dysenteriformem Charakter. Zuweilen machen sich Tremor, Chorea, Lähmungen, Krämpfe, Contracturen oder bedenkliche psychopathische Zustände bemerkbar. *Borelli* beschreibt Verkümmern der männlichen Geschlechtstheile und allmälige Annäherung zum weiblichen Habitus.

Die Folgen aller Malariaerkrankheiten bleiben dieselben, wie sie für die *Intermittens simplex* aufgeführt wurden.

III. Anatomische Veränderungen. Ueber anatomische Veränderungen bei Malaria ist im Ganzen wenig bekannt, weil bei uns derartige Kranke nur selten sterben.

Fast regelmässig findet man Vergrösserung der Milz. Der Milztumor besteht anfänglich vornehmlich als Folge hochgradigster Hyperaemie. Es kann, wie schon erwähnt, zum Bersten der Milz kommen. Auch entstehen mitunter haemorrhagische Infarcte, seltener Abscesse und perisplenitische Veränderungen. Späterhin wird die Milz härter und treten in ihr hyperplastische Zustände zu Tage. Auf eine Schilderung der melanaemischen und amyloiden Veränderungen gehen wir hier nicht ein.

Auch in der Leber, deren Veränderungen namentlich *Kelsch* & *Kiener* beschrieben, kommen neben melanaemischen hyperplastische Vorgänge diffuser und miliärer Art vor. *Guarnieri* fand ausserdem kleinere necrotische Herde.

Ueber das Wesen der Krankheit ist viel gestritten worden. Von manchen älteren Autoren wurde angenommen, dass die Malarianoxe in erster Linie die Milz schädige und Malaria gewissermassen eine Milzkrankheit sei, doch kommen vereinzelt Erkrankungen ohne Milzschwellung vor. Heute neigen sich die Anschauungen mehr dahin, dass, wenn die Milz vielleicht auch eine Art von Reservoir für die Malarianoxe ist, letztere vor Allem doch das Nervensystem und hier namentlich die wärme-regulatorischen Centren schädige.

IV. Diagnose. Die Erkennung der Malaria ist nur für denjenigen leicht und sicher, der im Stande ist, Malariaplasmodien mikroskopisch nachzuweisen; im anderen Falle hat man bei der Diagnose namentlich zu achten auf das typische Auftreten der Erscheinungen, auf die Gelegenheit zu Malariainfektion und auf den meist prompten Erfolg des Chinins.

Febris intermittens simplex kann ohne Berücksichtigung des Blutbefundes mit Pyaemie, Endocarditis ulcerosa, Miliartuberculose und Lungenschwindsucht, mit Leberabscess und Cholelithiasis verwechselt werden, und hat man in zweifelhaften Fällen auf Wunden, auf Herz-, Leber- und Lungenveränderungen zu achten.

Bei den perniciosen und comitirten Intermittensformen kann man leicht die Malariaursache übersehen.

Remittens et Continua bieten Gelegenheit zur Verwechslung mit Icterus gravis, Gelbfieber und Dysenterie.

V. Prognose. Die Vorhersage bei Malaria hängt zum Theil davon ab, ob die Kranken im Stande sind, endemische Malariaorte zu verlassen oder nicht. Verweilen an dem schädlichen Orte giebt auf wirkliche Heilung nur geringe Aussicht und meist bilden sich Cachexie, ausgebreitete Amyloidentartung und unheilbarer Marasmus aus. Die Malariafieber der Tropen sind im Allgemeinen ersterer Natur als die unserigen. Je mehr der intermittirende Typus ausgesprochen ist, um so besser die Prognose. Perniciöse und comitirte Malaria, ebenso Remittens und Continua sind namentlich dann gefährlich, wenn sie in ihrem Wesen verkannt werden. Prognostisch werthvoll erscheint noch der Blutbefund, denn je zahlreichere Malariaplasmodien, eine um so schwerere Erkrankung. Begreiflicher Weise sind unter allen Verhältnissen Kinder, Greise und geschwächte Personen besonders gefährdet.

VI. Therapie. Die prophylactischen Maassnahmen gegen Malaria sind theils allgemeiner, theils individueller Natur. Sumpfgenden sind entweder ganz trocken zu legen oder unter so hohen Wasserstand zu bringen, dass ein Modern auf dem Sumpfboden verhindert wird. Zum Austrocknen von feuchtem Erdreiche hat man neuerdings mehrfach Anpflanzungen von Eucalyptus globulus, einer in Australien einheimischen Myrtacee, benutzt. Durch das Gradelegen von Flussläufen und durch genügende Eindämmung oder Ausbaggerung kann Ueberschwemmungen vorgebeugt werden. Auch sieht man durch Einführung der Cultur, Malariaorte vielfach unschädlich werden.

Die individuelle Prophylaxe verlangt, dass Personen, welche Malariaorte betreten, langes Verweilen in den vergifteten Gegenden, namentlich nach Sonnenuntergang, Schlafen auf dem Erdboden und Genuss von Wasser vermeiden. Man hüte sich vor Erkältungen und Excessen aller Art und ahme alle lobenswerthen Lebensregeln der Eingeborenen möglichst nach. Bei der Wahl der Schlafräume sei man vorsichtig und gebe Zimmern in oberen Stockwerken nach der Sonnenseite den Vorzug.

Schlafen bei offenen Fenstern ist zu meiden. Auch wird vor dem Genusse von Fischen und säuerlichen Früchten gewarnt, z. B. von Melonen, Pfirsichen, Gurken u. s. f.

Prophylactisches Einnehmen von Chinin ist neuerdings vielfach anempfohlen worden; ältere Angaben dagegen lauten entschieden ungünstig. Ausser Chinin hat man noch Arsenik, Gentiana und Strychnin prophylactisch versucht.

Kranke im Fieberanfälle der Intermittens schicke man in das Bett. Zur Zeit des Frostes überdecke man sie mit wollenen Decken, späterhin leichtere Bedeckung und gegen Durst säuerliche Limonade. Bei Erbrechen gebe man Eisstückchen oder kohlenensäurehaltiges Wasser. Man lasse den Kranken nicht früher in's Freie, als bis die Schweisse einige Stunden vorüber sind.

Gegen Malaria jeder Form ist Chinin das sicherste Mittel. Seine Wirkung ist namentlich dadurch verständlich geworden, dass es die Malariaplasmidien tödtet. Man gebe es als Chininum hydrochloricum 2—3 Tage lang zu 1.0—2.0 etwa 3 Stunden vor dem zu erwartenden Anfalle. In den nächsten Tagen verordne man die Hälfte oder den vierten Theil so lange fort, bis die Milzvergrösserung zurückgegangen ist und Recidive nicht mehr zu erwarten sind. Wird Chinin erbrochen, so reiche man es subcutan (Rp. Chinin. hydrochloricum, Glycerin., Aq. destillat. aa. 3.0 MDS. Erwärmt 1 Spritze subcutan) oder als Clysmia mit etwas Stärkemehl und lauem Wasser.

Neben dem Chinin bleibt nur noch der Arsenik für manche Fälle als wirksam bestehen (Liquor Kali arsenicosi, 5—8 Tropfen 3 Male täglich nach dem Essen).

Sind die Fieberanfälle fortgeblieben, so verordne man gegen bestehende Anaemie Eisen mit Arsen (Tinctur. ferri chlorati 20.0, Liquoris Kali arsenicosi 5.0, 3 Male täglich 25 Tropfen nach dem Essen).

Es ist noch eine Reihe von anderen Mitteln empfohlen worden, aber allen kommt weit geringere Zuverlässigkeit zu als dem Chinin. Wir nennen: a) Cinchonin, Chinidin, Chinoidin, Cinchonidin. b) Folia Eucalypti globuli als Tinctur oder Eucalyptol. c) Carbolsäure, Salicylsäure, Resorcin. d) Salicin, Berberin, Lupinin, Gentianin, Apiol, Picrinsäure, Laurus nobilis, Strychnin, Santonin, Buxinsulfat (*Mazzollini*), Elaterium, Centaurea calcitropa. e) Bromkalium, Jodkalium, Kochsalz, schwefligsaure Salze, Kalium nitricum, Kalium aceticum, Alumen. f) Liquor ferri sesquichlorati, Quecksilberpräparate. g) Chloroform. h) Gelsemium sempervirens. i) Pilocarpinum muraticum. k) Faradisation der Milz und Galvanisation des Sympathicus. In manchen Gegenden, z. B. in Schwaben, gehört starkes Essen zu den angeblich gut wirkenden Mitteln.

3. Pest. Pestilentia.

(*Bubonenpest. Beulenpest.*)

I. Aetiologie. Pestepidemien lassen sich weit in die vorchristliche Zeitrechnung zurückverfolgen. Die Verheerungen, welche sie anrichteten, waren oft unglaublich gross; namentlich hat man für die grossen Epidemien des Mittelalters berechnet, dass ihnen zeitweise mehr als der vierte Theil der Bewohner zum Opfer fiel. Unter den europäischen Epidemien sind die unter dem Namen des schwarzen Todes beschriebenen die am meisten bekannt gewordenen, welche im vierzehnten Jahrhundert über den grössten Theil Europas Angst und Entsetzen brachten. Seit Mitte dieses Jahrhunderts blieb Europa verschont,

aber im Jahre 1878—1879 lag die Gefahr nahe, dass sich von den Ufern der Wolga aus von Neuem der mächtige Feind Zugang verschaffte.

Auch im Orient ist die Krankheit seltener und seltener geworden, obschon hier immer wieder einzelne Epidemien auftauchen. Das eigentliche Heimatland der Seuche wird in Indien und Vorderasien vermuthet.

Wenn Pest an solchen Orten ausbricht, an welchen sie nicht endemisch herrscht, so handelt es sich wohl immer um Einschleppung, und es sind demnach strengste Absperrungsmaassregeln der sicherste Schutz gegen Verschleppung. Die Krankheit gewinnt um so leichter Boden, je schmutziger, dürftiger und schlechter hygienisch die äusseren Lebensbedingungen einer Bevölkerung sind. Klima, Jahreszeit und Bodenbeschaffenheit besitzen, wenn überhaupt, nur geringe und untergeordnete Bedeutung. Einmaliges Erkranktsein schützt nicht vor späterem Befallenwerden, obschon dann oft die Erscheinungen geringer sind. Die Krankheit befallt ohne Unterschied des Geschlechtes und des Alters; selbst an Früchten pestkranker Mütter hat man die anatomischen Veränderungen der Seuche angetroffen. Racenunterschiede bestehen wohl kaum anders, als sie durch besseres Leben gegeben sind.

Eine autochthone Entstehung der Pest ist mehrfach behauptet worden, aber nicht wahrscheinlich. Viel gestritten ist darüber, ob schon die einfache Berührung des Kranken schädlich ist; die neueren Autoren geben darauf eine verneinende Antwort. Dagegen ist kein Zweifel darüber, dass die Krankheit durch Gebrauchsgegenstände aller Art, welche von Pestkranken kommen, in hervorragender Weise verbreitet wird. Daher die seitens der russischen Regierung in den Jahren 1878—1879 getroffene und streng durchgeführte Maassregel, Hütten sammt Hausgeräth und pestkranken Leichen auf Staatskosten zu verbrennen.

Die Natur des Pestgiftes ist unbekannt, obschon aus den jüngsten Epidemien Astrachans Angaben über das Vorkommen von kleinsten glänzenden Körperchen im Blute und vielleicht auch im Buboneneriter existiren. Aus älterer Zeit liegen Behauptungen von Ansteckung durch Eiter und Blut vor.

II. Symptome. Man kann Pest als eine acute Infectionskrankheit definiren, bei welcher es zur Entzündung von externen und internen Lymphdrüsen mit Neigung derselben zur Vereiterung kommt. Der äussere Zustand der Kranken erinnert nicht selten an Typhus, daher auch der Name Bubonentyphus.

Das Incubationsstadium wird auf zwei bis sieben Tage angegeben, doch tauchen auch Behauptungen über kürzere und längere Zeiträume auf.

Hirsch hat neuerdings drei verschiedene Grade der Erkrankung beschrieben.

Bei der leichtesten Form der Erkrankung fühlen sich die Patienten mitunter so wenig krank, dass sie umhergehen, aber begreiflicherweise tragen gerade solche Patienten zur Ausbreitung der Krankheit am meisten bei. Prodrome fehlen. Einmaliger Schüttelfrost bildet oft den Anfang der Krankheit. Es stellen sich Kopfschmerz, Erbrechen und Stuhlverstopfung ein. Zugleich schmerzen und schwellen periphere Lymphdrüsen an, namentlich die Inguinales, Crurales, Axillares, Submaxillares und Cervicales, aber selten an symmetrischen Stellen in gleicher Weise. Nach drei bis sechs Tagen brechen einzelne Lymphdrüsen auf; es entleert sich Eiter; es kommt zu lebhaftem Schweissausbruch und dann tritt die Reconvalescenz ein. Bubonennarben sind immer nur oberflächlich.

In den mittelschweren Fällen sind alle Symptome stärker ausgesprochen. Die Augenbindehaut erscheint stark injicirt; mitunter finden sich subconjunctivale Blutungen. Oft zeigen sich Delirien und Bewusstlosigkeit. Die Körpertemperatur ist erhöht. Es bilden sich Carbunkel und Petchien auf der Haut. Die Zunge ist dick weiss belegt. Dazu acute Bubonen. Eiteraufbruch aus denselben ist vielfach als günstiges Ereigniss angesehen worden. Tod in vier bis sechs Tagen oder Genesung in einer bis drei Wochen.

Die hochgradigsten Fälle verlaufen unter dem Bilde der Pestis siderans. Die Patienten klagen über heftigste Beängstigung, behalten aber mitunter die Besinnung bis zum Tode. Der Process verläuft gewissermassen so fulminant, dass es zu einer nachweisbaren Schwellung der Lymphdrüsen gar nicht kommt. Es besteht hartnäckiges Erbrechen bei anhaltender Obstipation. Die Harnsecretion versiecht mitunter vollkommen. Dazu Erscheinungen von Blutdissolution, namentlich Blutungen aus Haut, Magen, Darm, Nieren und Lungen. Vor Allem war der schwarze Tod des Mittelalters durch häufiges Auftreten von Lungenblutungen ausgezeichnet. Schneller Collapstod.

Die Reconvalescenz zieht sich mitunter lange Zeit hin. Recidive sind nicht selten.

Als Nachkrankheiten sind Furunkel auf der Haut und in den Muskeln, Parotitis, Pneumonie, Lähmungen und Geisteskrankheit, Otitis und Hydrops zu nennen.

III. Anatomische Veränderungen. Die anatomischen Veränderungen betreffen, wie neuerdings namentlich *Virchow* hervorhob, nicht nur die äusseren, sondern auch die inneren Lymphdrüsen. Es gehen dabei Hyperaemien, entzündliches Oedem und Hyperplasie im Parenchym und im periglandulären Bindegewebe Hand in Hand; auch Blutungen kommen vor. Späterhin tritt stellenweise Necrose und Eiterung ein. Die Milz ist wohl immer intumescirt. Auch Leber und Nieren erscheinen vergrössert und körnig getrübt. Vielfach finden sich grössere und kleinere Blutungen in inneren Organen.

IV. Diagnose. Die Diagnose ist nicht immer leicht; namentlich liefern dafür jene Streitigkeiten einen Beweis, welche sich in Epidemien der letzten Jahre rücksichtlich der Diagnose entsponnen haben. Verwechslungen sind namentlich mit Typhoid, Malaria, Milzbrand und Syphilis möglich, besonders wenn eine Gelegenheit zu feineren Blutuntersuchungen nicht gegeben ist.

V. Prognose. Die Vorhersage ist ernst; die Mortalität erreicht bis mehr als 90 Procente.

VI. Therapie. Der Verbreitung der Krankheit kann nur durch strengste Absperrung Einhalt gethan werden. Vernichtung der Leichen und Habe durch Feuer, womöglich auch der Häuser. Gegen die ausgebrochene Krankheit sind keine anderen als symptomatische Mittel bekannt.



Abschnitt IV.

Infectionskrankheiten mit vorwiegender Betheiligung der Respirationsorgane.

1. Keuchhusten. *Tussis convulsiva.*

(*Stichhusten. Pertussis.*)

I. Aetiologie. Dass Keuchhusten zu den übertragbaren und contagiösen Krankheiten gehört, kann keinem ernstern Zweifel unterliegen. Es wird dies weniger dadurch bewiesen, dass er meist in epidemischer Verbreitung auftritt, als vielmehr dadurch, dass sich in den meisten Fällen nachweisen lässt, dass die Krankheit durch Berührung und Zusammensein mit vordem an Keuchhusten Erkrankten erworben wurde. Gemeinsame Schlaf- und Wohnräume, Schulen, öffentliche Spielplätze, Kirchen und ähnliche Orte sind die Stätten, von welchen die Ausbreitung der Krankheit auszugehen pflegt.

Aber Keuchhusten wird nicht allein durch unmittelbare Berührung mit Keuchhustenkranken erworben, er kann auch durch Mittelpersonen (Wärterinnen, Aerzte, Verwandte, Besuche u. s. f.) und selbst durch leblose Objecte, z. B. durch Wäsche, auf Gesunde überpflanzt werden. Aus diesen Möglichkeiten erhellt, wie schwierig es werden kann, die Infectionswege aufzudecken.

Wahrscheinlich steckt Keuchhusten in allen Stadien der Krankheit an, am leichtesten aber wohl im Höhestadium (Stadium convulsivum). Da bereits Aufenthalt in dem gleichen Raume ohne unmittelbare Berührung des Kranken zur Ansteckung genügt, so wird man sich die Vorstellung bilden müssen, dass das Keuchhustengift vor Allem in der Ausathmungsluft enthalten ist. Demnächst wird man es im Auswurfe zu vermuthen haben, welcher wahrscheinlich seine Infectiosität auch im getrockneten und pulverisirten Zustande behält. Erwägt man nun, dass keuchhustenkranke Kinder gewöhnlich überallhin auswerfen und damit allerorts Infectionsherde absetzen, so versteht man, wie leicht sich Keuchhusten verbreiten kann, und wie

schwer sich häufig die Infectionsquelle ausfindig machen lassen wird. Strittig ist, ob die Ansteckung rein local ist und nur von der Respirationsschleimhaut ausgeht, oder ob sie vom Blute aus erfolgt und damit allgemeiner Natur ist. Wenn auch die Symptome des Keuchhustens vorwiegend locale sind, so sind sie es doch nicht ausschliesslich, und namentlich würde sich eine Uebertragung der Krankheit von der Mutter auf die Frucht nicht anders als durch Blutinfection erklären lassen.

Die Natur des Keuchhustengiftes ist unbekannt, aber hoffentlich gelingt es bald, den Keuchhustenzpilz, um den es sich doch wohl handelt, zu finden.

Zwar liegen bereits positive Angaben über Keuchhustenzpilze von *Poulet*, *Letzerich*, *Tschamer* und neuerdings noch von *Burger*, *Afanassiew*, *Szemetzenko*, *Wendt*, *v. Geuser* und *Deichler* vor, auch haben *Letzerich*, *Tschamer* und *Afanassiew* über gelungene Uebertragungsversuche auf Thiere berichtet, doch weichen die Angaben der einzelnen Autoren stark von einander ab, sind zum Theil direct bekämpft worden (*Fansen* gegen *Poulet*, *Rosbach* gegen *Letzerich*) und verdienen vorläufig noch keine besondere Glaubwürdigkeit. *Letzerich* beschrieb einen Pilz, den er zu den Ustilagineen rechnet, andere Autoren dagegen fanden Bacillen, ausgenommen *Deichler*, der eine Protozoë beschrieb.

Von manchen Autoren ist bis auf die neueste Zeit eine autochthone Entstehung von Keuchhusten vertheidigt worden. Man hat als Ursachen dafür schlechte sanitäre Verhältnisse, Dentition, Helminthiasis, Scrophulose, Rachitis und selbst Nachahmungstrieb angegeben. Eine solche Vorstellung widerstreitet modernen Naturanschauungen, und es gilt hier wie in ähnlichem Sinne für alle anderen Infectionskrankheiten der Satz: keine Keuchhustenerkrankung ohne vorausgegangene spezifische Keuchhustenquelle.

Keuchhusten kann überall auftreten, wohin das Keuchhustengift getragen wird. In den tropischen Ländern ist er selten; kalte Gegenden mit windiger und schnell wechselnder Witterung begünstigen seine Entstehung dadurch, dass sie Katarrhe der Luftwege hervorrufen.

In grossen Städten kommen vereinzelte, sporadische Fälle fast immer vor, so dass die Ansteckungsherde kaum aussterben. Es besteht hier demnach die Möglichkeit, dass es aus irgend einem Grunde zum Ausbruche von Keuchhustenepidemien kommt. Mitunter lässt sich in kleineren Orten der Ausbruch einer Epidemie auf einen von Auswärts zugereisten Fall von Keuchhusten zurückführen.

Die meisten Keuchhustenepidemien treten im Winter oder Frühlinge auf. Ihre Dauer schwankt; man hat sie wenig mehr als zwei Monate und dann wieder länger als ein Jahr anhalten gesehen. In manchen grossen Städten will man eine regelmässige Wiederkehr von Keuchhustenepidemien gefunden haben, so in München alle zwei Jahre (*Ranke*), in Frankfurt a. M. alle drei Jahre (*Spiess*). Der Charakter der einzelnen Epidemie gestaltet sich sehr verschieden; bald ist er so mild, dass eine Mortalität kaum vorkommt, während in anderen Fällen bis fünfzehn Procente und mehr Todesopfer gefordert werden.

Auch als Pandemie ist Keuchhusten beobachtet worden.

Zuweilen stellen sich Keuchhustenepidemien gleichzeitig, unmittelbar vor oder nach Epidemien anderer Infectionskrankheiten ein. Am häufigsten trifft dies für Masern, seltener für Scharlach, Pocken und Varicellen zu. Auch hat man Keuchhusten neben Intermittens, Rothlauf und Herpes Zoster beobachtet. Bestand Keuchhusten zuerst, so hört er in milden Fällen während der Dauer der neuen Infectionskrankheit für immer auf, oder er wurde in schweren Fällen nur gelinder, um späterhin wieder zu exacerbiren. Mitunter will man selbst von der Impfung günstigen Einfluss auf Keuchhusten gesehen

haben, woher der therapeutische Vorschlag, gepulverte Vaccinepusteln intern gegen Pertussis zu gebrauchen (1).

Die Disposition für Keuchhusten hängt sehr wesentlich von dem Lebensalter ab. Keuchhusten ist eine exquisite Kinderkrankheit und kommt bei Erwachsenen nur selten vor, obschon man vereinzelt selbst Greise von ihm betroffen gesehen hat. Am häufigsten stellt er sich während der ersten bis zweiten Dentition (siebenter Lebensmonat bis siebentes Lebensjahr) ein. Bei Säuglingen binnen der ersten sechs Lebensmonate begegnet man ihm selten, doch sind Beispiele von Erkrankung bereits wenige Tage nach der Geburt bekannt, ja! man berichtet, dass mitunter keuchhustenkranke Mütter Kindern das Leben gaben, welche mit Keuchhusten zur Welt kamen.

Behauptet wird auch, dass Keuchhusten bei Müttern während der Schwangerschaft die Früchte späterhin gegen die Krankheit immun mache, weil die Kinder gewissermaassen bereits in utero eine Infection durchgemacht hätten.

Im Allgemeinen erkrankt das weibliche Geschlecht zahlreicher an Keuchhusten als das männliche. Man hat dies damit in Zusammenhang gebracht, dass Frauen zu allen krampfartigen Krankheiten, folglich auch zu Krampfhusten, mehr hinneigen, für Erwachsene, bei welchen ein Ueberwiegen der Frauen besonders deutlich ist, auch noch damit, dass Frauen meist die Pflege der Erkrankten übernehmen und sich damit der Gefahr zur Ansteckung besonders stark aussetzen.

Nicht ohne Einfluss zeigt sich die Constitution. Schwächliche, anaemische, rachitische und scrophulöse Kinder werden besonders häufig betroffen, einmal, weil sie der Ansteckung weniger Widerstand leisten, dann aber auch, weil sie häufig an Entzündungen der Schleimhäute des Respirationstractes leiden, welche einer Ansiedelung und Verbreitung des Keuchhustengiftes unbedingt Vor-schub leisten.

Meist erkranken Kinder der ärmeren Bevölkerung zahlreicher als diejenigen der Wohlhabenden. Ueberfüllung der Wohnräume, mangelnde Isolirung der Erkrankten von den Gesunden, schlechte, mit Kohlensäure und Ammoniak geschwängerte Luft, mangelhafte körperliche Pflege und häufiges Vorkommen von Katarrhen auf der Luftröhrenschleimhaut erklären diesen Umstand zur Genüge.

Manche Menschen erfreuen sich dauernder Immunität und bleiben von Keuchhusten verschont, so oft und so sehr sie sich auch einer Ansteckungsgefahr ausgesetzt haben mögen. Andere besitzen nur vorübergehende Immunität; sie bleiben dieses Mal frei, um bei nächster Gelegenheit zu erkranken. Erworbene Immunität bildet sich nach einmaligem Ueberstehen des Keuchhustens aus. Fälle von mehrmaligem Erkranken gehören zu den Seltenheiten; es stimmt hierin Keuchhusten mit vielen anderen Infectionskrankheiten überein.

Zuweilen macht sich eine zufällig gesteigerte Disposition für Keuchhusten bemerkbar. Jeder accidentell erworbene Katarrh der Luftwege erhöht die Ansteckungsgefahr; für Erwachsene gelten Schwangerschaft und Puerperium als Praedisposition.

In den Schriften der alten Aerzte ist Keuchhusten nicht mit Sicherheit zu finden. Die erste genaue Beobachtung rührt von *Bailou* her, welcher Ende des 16ten Jahrhunderts eine Epidemie um Paris als *Tussis quinta* schilderte. Seit dem 17ten Jahrhundert ist die Krankheit immer häufiger und ausgebreiteter geworden. *A. Hirsch* vermuthet, dass das Leiden auch bereits im Alterthum, vielleicht aber zufällig nicht in den südlichen Ländern Europas, vorgekommen sei, in welchen bekanntlich gerade die ältesten medicinischen litterarischen Quellen ihren Ursprung haben.

II. Symptome. Die Dauer des Incubationsstadiums bei Keuchhusten beträgt ungefähr eine Woche. Die Patienten befinden sich dabei wohl, trotzdem sie den Keim der Krankheit in sich tragen und letzterer sich mehrt, um schliesslich krankhafte Störungen hervorzurufen. Schwankungen in der Dauer des Incubationsstadiums kommen begreiflicherweise vor und rühren u. A. von der Widerstandsfähigkeit der Betroffenen, sowie von der Menge und Lebensenergie des übertragenen Ansteckungstoffes her.

Den Verlauf der eigentlichen Symptome des Keuchhustens pflegt man in drei Stadien zu theilen und selbige als Stadium catarrhale, St. convulsivum s. nervosum und St. decrementi s. criticum zu benennen. Die Dauer der verschiedenen Stadien ist sehr wechselnd. Man erkennt das schon aus der grossen Mannigfaltigkeit der Gesamtdauer der Krankheit, welche zwischen vier bis sechs Wochen und ebenso vielen Monaten und selbst darüber hinaus beträgt. Durchschnittlich kann man die einzelnen Krankheitsperioden bestimmen: das Stadium catarrhale auf zwei bis vier Wochen, das St. convulsivum auf vier bis sechs Wochen, das St. decrementi gleichfalls auf vier bis sechs Wochen.

Das Stadium catarrhale nimmt nicht selten mit leichten Allgemeinerscheinungen den Anfang. Die Kinder verlieren den Appetit, werden matt und blass, haben unruhigen Schlaf und fiebern vorübergehend in geringem Grade. Die Augenbindehaut erscheint lebhaft injicirt; es bestehen leichte Photophobie und vermehrte Thränensecretion. Die Patienten empfinden Brennen und Prickeln in der Nase, niesen häufig und haben vermehrte Abscheidung von Nasenschleim. Zeitweise deuten leichtes Brennen im Schlunde und geringe Schlingbeschwerden auf eine Entzündung der Rachenschleimhaut hin. Es treten Husten und geringe Heiserkeit auf, verbunden mit Kitzelgefühl im Kehlkopf und unterhalb des Brustbeines. Allmähig wird der Husten häufiger und intensiver, während die Entzündung auf der Conjunctiva und Nasenschleimhaut geringer wird, schliesslich kommt der krampfartige Husten zum vollen Ausdrücke und damit hat das Stadium catarrhale das Ende erreicht, zugleich aber das Stadium convulsivum den Anfang genommen.

Mitunter wird ein Stadium catarrhale vermisst; namentlich will man das beim Keuchhusten der Säuglinge erfahren haben. Ueberhaupt muss man festhalten, dass die einzelnen Stadien oft unvermerkt in einander übergehen.

Das Stadium convulsivum ist gekennzeichnet durch charakteristische Hustenanfälle. Dieselben beginnen mit einer tiefen, pfeifenden Inspiration, welcher ununterbrochen kurze expiratorische Hustenstösse folgen. Man hat die pfeifende Inspiration mit dem Geschrei eines Esels verglichen, woher die alte Bezeichnung Eselshusten für Keuchhusten. Mitunter folgen sich 20 und 30 expiratorische Hustenstösse, ehe eine neue langgezogene und pfeifende Inspiration (sog. Reprise) auftritt, an welche sich dann wieder expiratorische Hustenbewegungen anschliessen. Fälle, in denen die Reprisen fehlen, sind selten. Die Dauer eines einzigen Hustenanfalles kann $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ —1 Minute betragen; mitunter hält aber eine Reihe der beschriebenen Hustenparoxysmen zehn und fünfzehn Minuten lang an. Das Ende der Hustenparoxysmen ist nicht früher zu erwarten, bis zäher glasiger

Schleim Mundhöhle und Schlund erfüllt, welchen die Kranken unter einem Gemische von Husten-, Würge- und Brechbewegungen nach oben befördern. Bei jüngeren Kindern muss man denselben häufig mit den Fingern aus der Mundhöhle herausholen, während ältere ihn mit Anstrengung spontan auswerfen.

Oft lassen sich für den Eintritt von Hustenanfällen äussere Veranlassungen nachweisen, wie Schreck, Freude, Lachen, Weinen, Schlucken u. Aehnl. Bei sehr vielen Kranken vermag man ziemlich sicher einen Keuchhustenanfall auszulösen, wenn man mit einem Spatel oder Löffelstiel den Zungengrund herunterdrückt, bis sich Würgebewegungen einstellen. Ohne Frage spielt auch Nachahmungstrieb eine wichtige Rolle. Stellt sich im Kreise mehrerer erkrankter Kinder bei einem ein Hustenparoxysmus ein, so brechen häufig bald darauf auch bei den anderen Anfälle aus. In anderen Fällen sind die eben aufgezählten Reize nicht vorausgegangen, aber es hat sich kurz vor dem Eintritte des Hustenparoxysmus Schleimrasseln in der Trachea oder im Kehlkopf eingestellt, und offenbar hat der Schleim durch Irritation der laryngo-trachealen Schleimhaut den ersten Anstoss zum Hustenanfalle abgegeben.

Nicht selten klagen verständige Kranke vor dem Beginne des Hustenanfalles über unüberwindliches Kitzelgefühl in der Gegend des Kehlkopfes, der Trachea oder unter dem Sternum. Nur selten gelingt es, durch Willensstärke den Hustenreiz zu unterdrücken. Die Patienten gerathen mehr und mehr in Angst, Kinder klammern sich an den nächsten festen Gegenstand oder an die Wärterin an oder flehen darum, dass man ihnen den Kopf mit den Händen halten möge, oder stemmen selbst den Kopf gegen die Wand an. Kleinere Kinder erheben oft jämmerliches Geschrei.

Während der Keuchhustenparoxysmus tobt, machen sich namentlich im Gesicht Erscheinungen bemerkbar, welche auf eine während des Hustenanfalles mehr und mehr sich ausbildende venöse Stase hindeuten. Das Gesicht wird stärker und stärker cyanotisch (woher der alte Name blauer Husten), die Angäpfel quellen aus den Augenhöhlen heraus, das Auge thränt, Lippen und Wangen schwellen auf, die Jugularvenen treten als fingerdicke blaue Stränge an den Seiten des Halses zu Tage, Sch weiss bedeckt Gesicht und Extremitäten, der Puls ist theils wegen der heftigen Erschütterungen des Gesamtkörpers schlecht fühlbar, theils kommen Aussetzen der Herzbewegungen und Kleinerwerden des Pulses vor. Mitunter stellt sich, weil der Druck der Bauchpresse übermächtig geworden ist, unwillkürlicher Abgang von Urin, Flatus und Faeces ein.

Untersucht man während eines Hustenanfalles den Thorax, so findet man während der expiratorischen Hustenstösse gedämpften Percussionsschall, wie dies auch sonst der Fall ist, wenn durch Pressen, Husten oder Weinen Thoraxwand und Lungen ungewöhnlich stark gespannt werden. Nur während der pfeifenden Inspirationen schlägt der vordem gedämpfte Percussionsschall in lauten Lungenschall um. Das Athmungsgeräusch ist gerade während der langgezogenen Inspiration nicht vernehmbar, weil sich während derselben die Stimmritze krampfhaft verengt hat, so dass die atmosphärische Luft nur langsam in die tieferen Luftwege hineingelangt.

Während der expiratorischen Hustenstösse sind schwache unbestimmte Athmungsgeräusche vernehmbar.

Nach *Guéneau de Mussy* soll man über dem Manubrium sterni Dämpfung beobachten, hervorgerufen durch Intumescenz der tracheo-bronchialen Lymphdrüsen (?).

Dass die Kranken durch die Hustenparoxysmen in unsägliche Erstickungsangst gerathen, kann nach der vorausgehenden Darstellung nicht befremden. Auffällig aber ist es häufig, wie schnell sich die Störungen ausgleichen und wie Viele gleich darauf zu ihrer Beschäftigung zurückkehren, wie wenn nichts vorgefallen wäre. Bei Anderen bleiben noch einige Zeit Mattigkeit, Druck im Kopfe und auch leichte Schwindelempfindung zurück. Häufig wird über Schmerz in den Bauchdecken geklagt, Folge der energischen Anstrengungen beim Husten.

Die Zahl der Hustenanfälle innerhalb eines Tages wechselt nach der Schwere der Erkrankung. Als mittelschwere Fälle kann man solche ansehen, bei welchen sich die Anfälle 20—25 Male innerhalb eines Tages einstellen. In schweren Fällen ist die Zahl mehr denn doppelt so gross, ja! man will bis 100 Anfälle gezählt haben. Fast immer ist die Zahl der Keuchhustenparoxysmen während der Nacht bedeutender als am Tage; man hat das darauf zurückgeführt, dass sich während des Schlafes besonders leicht Schleimmassen in den Luftwegen ansammeln, von welchen der Hustenreiz ausgeht. Sehr beachtenswerth ist die Beobachtung von *Hauke*, dass Verunreinigung der Luft durch Kohlensäure und Ammoniak die Häufigkeit der Keuchhustenanfälle befördert, wesshalb man sie sich bei Aufenthalt in überfüllten und schlecht gelüfteten Räumen in grosser Zahl einstellen sieht, während Bewegung in frischer Luft günstig und hemmend wirkt.

Der Uebergang vom Stadium convulsivum zum Stadium decrementi s. criticum vollzieht sich ganz allmählig. Die einzelnen Hustenparoxysmen treten seltener auf, es lässt mehr und mehr ihr krampfartiger Charakter nach und die Symptome klingen mit den Erscheinungen eines vulgären Katarrhes der luftleitenden Wege ab. Jedoch muss bemerkt werden, dass Erkältungen leicht wieder zu Exacerbationen und dazu Veranlassung abgeben, dass sich von Neuem convulsive Störungen einstellen.

So lange Keuchhusten währt, so lange lässt sich auf der Schleimhaut der luftleitenden Wege entzündliche Hyperämie nachweisen. Dieselbe beginnt, wie neuerdings namentlich *v. Herff* an sich selbst verfolgte, bereits an den Choanen und lässt sich mittels des Kehlkopfspiegels bis zur Theilung der Trachea nach abwärts verfolgen. Nur die wahren Stimmbänder bleiben verschont. Die Gegend der Giessbecken-, *Satorini'schen* und *Wrisberg'schen* Knorpel, die Regio interarytaenoidea, die hintere Larynxwand unterhalb der Stimmritze und die untere Fläche der Epiglottis erscheinen meist am stärksten ergriffen. Berührung der Regio interarytaenoidea oder der unteren Fläche der Epiglottis rufen typische Hustenparoxysmen hervor, nicht aber eine solche an anderen Stellen des Kehlkopfes. Den „spontanen“ Hustenanfällen sah *v. Herff* Schleimflockenauflagerungen in der Regio interarytaenoidea vorausgehen, deren Entfernung den Hustenparoxysmus abschneidet.

Die Complicationen des Keuchhustens sind rücksichtlich ihrer Natur von verschiedener Art, denn bald hängen sie mit der Infection zusammen, bald sind sie rein mechanischer Natur und Folgen der heftigen Hustenanstrengungen.

Nur selten treten Complicationen seitens des Kehlkopfes hinzu, nämlich Croup oder Spasmus glottidis, Krankheiten, welche zum Tode führen können.

Eine häufige Complication stellt Bronchialkatarrh dar, welcher sich wohl in der Mehrzahl der Fälle nachweisen lässt. Ernst stehen die Dinge, wenn sich dazu Lungenentzündung, Bronchopneumonie (Keuchhustenpneumonie) zugesellt, auf welche man namentlich dann zu fahnden hat, wenn sich beschleunigte, kurze und ächzende Respirationen und lebhaftige Temperatursteigerung zeigen.

Als seltenere Complicationen führen wir noch an: Struma, Pleuritis, Pericarditis und Endocarditis. Im Harn will man mitunter Zucker gefunden haben, doch wird dem neuerdings von *Maccall* widersprochen. *Steffen* beobachtete während und unmittelbar nach heftigen Hustenanfällen Albuminurie.

Mitunter bersten bei heftigen Hustenstößen Alveolen, und es entwickelt sich interstitielles Emphysem. Daraus kann sich bei eintretender Ruptur der Pulmonalpleura Pneumothorax ergeben, oder es verbreitet sich die Luft innerhalb des peribronchialen Zellgewebes zu dem Hauptbronchus, zu dem mediastinalen Bindegewebe und zum subcutanen Zellgewebe der Fossa jugularis und tritt zunächst hier als subcutanes Emphysem zu Tage. Zuweilen erstreckt sich letzteres über einen grossen Abschnitt des Körpers. Auch liegt die Möglichkeit vor, dass sehr ausgebildetes Emphysem durch Compression der Luftwege zu Erstickungsgefahr führt.

Oft besteht hartnäckiges Erbrechen. Die Kranken erbrechen nach jedem Hustenparoxysmus und andererseits ruft wieder Nahrungsaufnahme Hustenanfälle hervor. Es können daraus sehr bedenkliche Inanitionszustände hervorgehen.

Mitunter finden sich Geschwüre auf der vorderen Kante des Zungenbändchens, seltener auf den Seiten der unteren Zungenfläche. Selbige beobachtet man nur bei Personen mit Zähnen, denn sie verdanken ihren Ursprung einer mechanischen Verletzung der Zunge, welche durch Reiben an den Zähnen während der Hustenparoxysmen leicht zu Stande kommt. Sie entstehen nur während des Stadium convulsivum.

Die während des Hustenanfalles übermässig angestrengte Bauchpresse führt mitunter zur Entstehung von Hernien und Prolapsus ani.

Oft kommt es zu Hautveränderungen, welche zum Theil so bezeichnend sind, dass man daran zur Zeit von Keuchhustenepidemien die Patienten schon auf der Strasse erkennt. In Folge der starken venösen Stase zur Zeit der Hustenanfälle bilden sich subcutane Haemorrhagien, welche mitunter die Ausdehnung von umfangreichen Blutbeulen erreichen.

Vereinzelte Hautwassersucht beschrieben worden, von welcher man nicht weiss, ob man sie auf Marasmus oder auf eine complicirende Nephritis beziehen soll, da Harnuntersuchungen fehlen. *Pierson* erklärt sie neuerdings als die Folge einer acuten Dilatation und Insufficienz des rechten Herzens, also einer Stauung, und schreibt ihr daher eine sehr ungünstige prognostische Bedeutung zu. *Fadelot* beobachtete Pemphigus.

Ausser auf der Haut entstehen bei den Hustenstössen häufig Blutungen auf den Schleimhäuten. Sehr oft begegnet man subconjunctivalen Blutungen; es kann aber auch zu Nasenbluten und zu Blutungen aus den Luftwegen und aus dem Magen-Darmtract kommen. Auch werden mitunter Blutungen aus dem äusseren Gehörgange beobachtet, welche auf Zerreissung des Trommelfelles zurückzuführen sind.

In seltenen Fällen hat man Otitis media und dadurch bei doppelseitiger Erkrankung bei Kindern unterhalb des vierten Lebensjahres Taubstummheit entstehen gesehen. Nach *Falls* kommt aber auch rein nervöse Taubheit vor.

Auch entwickeln sich zuweilen am Auge ernstere Erkrankungen als die bedeutungslosen subconjunctivalen Blutungen. *Landesberg* beispielsweise beobachtete in einem Falle Neuritis optica und blutige Infiltration der Lider, in einem anderen vollständigen Exophthalmus eines Auges durch retrobulbären Bluterguss, in einem dritten Blutaustritte in die Netzhaut und in den Opticus und in einem letzten Linsluxation. *Alexander* beschrieb Erblindung nach Keuchhusten, einmal ohne ophthalmologischen Befund, das andere Mal mit Neuritis optica.

In vereinzelten Fällen hat man während des Bestehens von Keuchhusten auffällige Veränderung der psychischen Stimmung beobachtet, welche schon mehr als Psychopathie zu bezeichnen war.

Seltener bilden sich in Folge von venöser Stase Blutungen im Schädelraum aus, doch beschreibt neuerdings noch *Barrier* einen plötzlichen Todesfall durch eine subdurale (arachnoideale) Blutung. Auch beschrieb *Marschall* zwei Fälle von Lähmung mit Aphasie in Folge von durch Keuchhusten entstandener Hirnblutung. Mitunter zeigen sich während eines Hostenparoxysmus Convulsionen als Folgen von übermässig starker venöser Stase im Schädelraum.

Viele Kinder überstehen Keuchhusten auffällig gut und machen die Krankheit fast auf der Strasse durch. Bei Anderen dagegen bilden sich ernste Nachkrankheiten aus, welche bleibende schwere Schäden zurücklassen und dem Leben ein frühes Ende bereiten. So wird mitunter allgemeines Siechthum beobachtet, welchem die Kinder über kurz oder lang erliegen. Die Kleinen werden blass, magern mehr und mehr ab, verlieren den Appetit und gehen schliesslich entkräftet zu Grunde. Zuweilen machen sich nach überstandenen Keuchhusten Zeichen von Scrophulose bemerkbar. Nicht selten bleiben chronische Krankheiten des Respirationstractes zurück: chronische Heiserkeit, chronische Bronchialcatarrhe oder tuberculöse Prozesse in den Lungen. Auch kommt es im Anschlusse an tuberculöse verkäste Bronchialdrüsen zu Miliartuberculose, namentlich zu Meningitis tuberculosa, und zwar oft erst nach Jahren. Vereinzelt findet man Lungenemphysem, hervorgerufen durch acute Lungenblähung zur Zeit der Keuchhustenanfälle, meist freilich bildet sich letztere nach überstandener Krankheit bald wieder zurück. Als seltene Nachkrankheiten gelten Epilepsie und Chorea. Wir weisen endlich noch auf die bereits erwähnten Complicationen hin, welche als Nachkrankheiten verbleiben: Hernien, Prolapsus ani, Herzklappenfehler, zuweilen Störungen am Gehörorgan oder Auge.

III. Anatomische Veränderungen. Specificische anatomische Veränderungen für den Keuchhusten sind nicht bekannt; was darüber — zum Theil auf Grund vorgefasster Meinungen — berichtet ist, entbehrt der Glaubwürdigkeit oder ist zufälliger Befund, beispielsweise Hyperaemie des verlängerten Markes, des Vagus oder Sympathicus oder Hyperplasie der tracheo-bronchialen Lymphdrüsen.

Die Schleimhäute der luftleitenden Wege befinden sich meist im Zustande vermehrter Schwellung und Injection; auch enthalten sie gewöhnlich reichliches Secret. Jedoch erinnere man sich, dass dergleichen Erscheinungen an der Leiche sehr zurückgegangen sein können.

Wie gewöhnlich unter solchen Umständen sind die tracheo-bronchialen Lymphdrüsen häufig intumescirt und stark hyperaemisch. Auch kann sich die Hyperaemie auf den eingebetteten Vagus erstrecken, um einen constanten Befund aber handelt es sich nicht.

Oft werden in den Lungen Veränderungen angetroffen, welche häufig zur eigentlichen Todesursache geworden sind. Während die oberen Lappen und die medianen Lungenränder blass und stark gebläht sind, kommen an den hinteren und unteren Lungenabschnitten hyperaemische und eingesunkene luftleere Stellen zum Vorschein, welche theils aus Atelektase, theils aus einer katarrhalischen Pneumonie hervorgegangen sind. Selten trifft man fibrinöse Lungenentzündung an; vereinzelt kommt auch fibrinöse Entzündung in den luftleitenden Wegen vor.

Leber, Milz und Nieren fallen meist durch Hyperaemie und oft auch durch leichte Schwellung auf. Aehnlichen Veränderungen begegnet man an den mesenterialen Lymphdrüsen, an den solitären und Peyer'schen Lymphfollikeln der Darmschleimhaut und auch an den Follikeln der Magenschleimhaut.

Im Gehirn können meningale und parenchymatöse Blutungen entstanden sein.

Das Wesen des Keuchhustens ist Gegenstand vielfacher Controversen gewesen. Wir selbst halten ihn für eine Infectionskrankheit, bei welcher es sich ursprünglich nicht um eine locale, sondern um eine allgemeine, d. h. vom Blute ausgehende Infection handelt. Es kommt zunächst zu einer gesteigerten Erregbarkeit des vasomotorischen und des Hustencentrums im verlängerten Marke. Erstere bedingt vermehrte Secretion auf der Schleimhaut der Luftwege, letztere eine gesteigerte Erregbarkeit der Hustennerven, vor Allem des Laryngeus superior. Das in den Organismus eingedrungene Contagium fließt gewissermassen von der Schleimhaut der Respirationswege wieder nach aussen ab. Neuerdings fassen manche Autoren den Keuchhusten als Reflexneurose der Nasenschleimhaut auf.

Den Keuchhusten für eine vulgäre centrale oder periphere Neurose zu halten, dagegen spricht seine Ansteckungsfähigkeit. Das gleiche Moment lässt sich gegen die Ansicht in's Feld führen, dass er ein gewöhnlicher Bronchialkatarrh mit auffälliger Reizbarkeit der Schleimhäute sei. Neuerdings hat sich wieder Guéneau de Mussy bemüht, die Krankheit von einer Vergrößerung der tracheo-bronchialen Lymphdrüsen mit Druck und Reizung des Recurrens abzuleiten; schon das häufige Fehlen der vermeintlichen Ursache spricht gegen die Richtigkeit dieser Auffassung.

IV. Diagnose. In der Zeit des Stadium convulsivum ist die Erkennung des Keuchhustens leicht, so leicht, dass man die Diagnose fast immer schon nach den Berichten der Angehörigen zu stellen vermag. Mit Recht pflegen Laien die tief ausholende pfeifende Inspiration besonders hervorzuheben. Auch hartnäckige Hustenanfälle, begleitet von häufigem Erbrechen und subconjunctivalen Blutungen oder von Blutungen aus anderen Schleimhäuten müssen den Verdacht auf Keuchhusten hinlenken. Ebenso Husten bei Bestehen von Geschwüren am Zungenbändchen. Ist man seiner Sache nicht vollkommen sicher, so erinnere man sich, dass Schlucken oder Herunterdrücken der Zunge nicht selten einen Keuchhustenanfall auslöst, so dass man die typischen Symptome schnell hervorzurufen vermag.

Im ersten und dritten Stadium der Krankheit stehen die Dinge anders, und es ist dann oft sehr schwer, die Differentialdiagnose von einem vulgären Bronchokatarrh richtig zu stellen. Vor Allem kommt es darauf an, ob eine Gelegenheit zur Ansteckung bestanden hat, oder im dritten Stadium, ob convulsive Erscheinungen vorausgegangen sind.

V. Prognose. Die Vorhersage ist meist gut, denn die Durchschnittsmortalität beträgt bei Keuchhusten wenig über 3 Procente

der Erkrankten. Im Genaueren richtet sich die Prognose nach dem Charakter einer Epidemie. Je jünger ein Individuum ist, um so grösser die Gefahr. Anaemische, rachitische und scrophulöse Kinder sind gleichfalls stark gefährdet. Im Allgemeinen sterben mehr Mädchen als Knaben. Auch sind die Gefahren eines Keuchhustens bei Kindern ärmerer Leute grösser als bei dem wohlhabenden Theile der Bevölkerung, wegen mangelhafter Pflege, Ueberfüllung und schlechter Ventilation der Wohnräume, dadurch gesteigerter Zahl der Hustenparoxysmen und günstigerer Gelegenheit zu Complicationen. Sporadische Fälle verlaufen vielfach günstiger als epidemische. Die Jahreszeit beeinträchtigt die Prognose insofern, als kalte Jahreszeit mit schwankender Witterung ernstere Complicationen an den Respirationsorganen, namentlich die Entstehung von Lungenentzündung, begünstigt. Auch hängt die Prognose begreiflicher Weise von der Intensität des einzelnen Erkrankungsfalles oder, was dasselbe sagt, von der Zahl der täglichen Hustenparoxysmen ab. Der erfahrene *Trousseau* räth zu einer ernsten Prognose bei 30–50 Anfällen binnen eines Tages, ungünstig aber hält er die Vorhersage dann, wenn die Ziffer der täglichen Hustenanfälle 60 übersteigt. Bei Schwangeren liegt die Möglichkeit eines Abortus in Folge der vielfachen heftigen Erschütterungen vor, doch wird dieselbe vielfach in ihrer Häufigkeit überschätzt, namentlich von solchen Aerzten, welche wenig sehen, aber viel theoretisiren.

VI. Therapie. Einer Ausbreitung des Keuchhustens kann man allein durch strengste Prophylaxe entgegenarbeiten. Die erkrankten Kinder müssen vollkommen abgesperrt werden und dürfen nicht Schulen, Spielplätze, überhaupt Orte besuchen, an welchen ein Zusammenfluss vieler Kinder stattfindet. In der Familie selbst ist ein vollkommener Abschluss kaum anders ausführbar, als wenn man die gesunden Kinder in ein anderes Haus, womöglich an einen anderen Ort schickt. Halbe Maassregeln nützen nichts; es hätte also keinen wesentlichen Zweck, wenn man den gesunden und kranken Theil der Familie den Zimmern nach trennt, wenn aber Eltern oder Bedienung von dem einen zum anderen laufen. Zu beachten ist, dass die Isolirung möglichst früh eintritt und so lange dauert, bis jeder Husten und Katarrh geschwunden ist. Wer die Kinder erst dann absperret, wenn sich Zeichen des Stadium convulsivum gezeigt haben, und sie bereits wieder hinauslässt, während noch Erscheinungen des Stadium decrementi bestehen, der führt prophylactische Maassregeln nur dem Namen nach aus.

Die Kinder müssen ihr eigenes Tafelgeschirr haben, welches auch in besonderen Geräthen zu reinigen ist. Desgleichen müssen Bett, Leibwäsche und Kleider abgesondert gereinigt und in heissen strömenden Dämpfen desinficirt werden. Die Kranken dürfen nicht überall hin, sondern nur in Gefässe auswerfen, welche zur Desinfection des Auswurfes Carbonsäure (5%) oder Sublimatlösung (1:1000) enthalten.

Auf Spaziergängen ist stets in das Taschentuch auszuwerfen, damit nicht neue Infectionsherde an anderen Orten abgesetzt werden. Der Arzt besuche Keuchhustenkranke zuletzt, wenn er nicht zum Conductor der Krankheit in gesunde Familien werden will.

Specifische Mittel gegen Keuchhusten sind nicht bekannt. An Empfehlungen freilich hat es niemals gefehlt, wer aber sein Urtheil nicht nach vereinzelt Pseudoerfolgen bestimmt, sondern es an zahlreichen und an den verschiedensten Fällen abmisst, der wird die Ueberzeugung gewinnen, dass ein Medicament noch zu finden ist, welches den Keuchhustenzpilz tödtet.

Jede Keuchhustenbehandlung fange mit diätetischen Vorschriften an; bestehen keine besonderen Complicationen, so kann es dabei sein Bewenden haben.

Die Kranken sollen ein geräumiges, sonniges, helles Zimmer erhalten, welches im Sommer direct, zu anderer Jahreszeit durch Nebenräume lange und mehrmals am Tage gelüftet wird. Fürgens sah sehr guten Erfolg, wenn er die Zimmer mehrfach wechseln liess. Jede Ansammlung von Kohlensäure und Ammoniak in der Zimmerluft befördert und protrahirt die Krankheit. Das Zimmer ist zweistündlich mit dreiprocentiger Carbolsäurelösung zu durchsprayen. Im Winter stelle man Wasserschalen in die Ofenröhre und thue einen halben Theelöffel Kreosot hinzu. Wird das Zimmer am Morgen feucht aufgenommen, so muss der Kranke so lange einen anderen trockenen Raum zum Aufenthalte nehmen, bis die Dielen vollkommen getrocknet sind, sonst kommt es leicht zu Erkältungen, zu vermehrtem Katarrh der Luftwege und zu Steigerung der Krankheit. Die Zimmerluft ist gleichmässig warm auf 15° R. zu erhalten. Die Kranken sollen sich täglich längere Zeit in freier Luft bewegen, vorausgesetzt, dass kein Wind, namentlich kein Nord- oder Nordostwind herrscht. Kalte Temperatur an sich schadet in keiner Weise. Die Kost sei leicht und kräftig: Milch, Ei, Fleischsuppe, gebratenes Fleisch, abgekochtes Obst und Wein. Für die Nacht ist namentlich bei kleinen Kindern Wache nothwendig, damit sie bei eintretendem Hustenanfalle sofort emporgerichtet werden und Erstickungsgefahr vermieden wird. Aeltere Kinder ermahne man, etwaigen Hustenreiz möglichst zu unterdrücken; aber den Keuchhusten allein mit Drohungen und Strafen bekämpfen zu wollen, heisst denn doch zu weit gegangen. In hartnäckigen Fällen wirkt Fortschicken an einen anderen Ort oft überraschend schnell, nur berücksichtige man die Ansteckungsgefahr für die neue Umgebung. Man verstehe mich nicht falsch; ich weiss sehr wohl aus langjähriger poliklinischer Praxis, wie viel und wie ausserordentlich oft von den gegebenen Rathschlägen der äusseren Umstände wegen fortfallen muss.

Machen sich einzelne Symptome besonders bemerkbar, so bekämpfe man diese nach bekannten Regeln. Ist beispielsweise die Zahl der Keuchhustenanfälle sehr gross oder der einzelne Anfall sehr protrahirt, so gebe man Narcotica, z. B.: Rp. Inf. fol. Belladonnae 0·5 : 100. Kali bromati. Syrup. balsamici. aa. 10·0. MDS. 2stündl. 1 Theelöffel — 1 Kinderlöffel, oder: Rp. Aq. Amygd. amarar. 10·0. Morphin. hydrochloric. 0·03. MDS. 3stündl. 5 bis 10 Tropfen.

Besteht sehr ausgebreitetes Schnurren und Pfeifen, so reiche man lösende Expectorantien, z. B.: Rp. Sol. Apomorphin. hydrochloric. 0·1 : 100. Acid. hydrochloric. gtt. V. Syrup. simpl. 20·0. MDS. 2stündl. 1 Theelöffel — 1 Kinderlöffel.

Verbreitete feuchte Rasselgeräusche geben Veranlassung, zu den kratzenden Expectorantien zu greifen, z. B.: Rp. Inf. rad. Ipecac. 0·5:100. Aq. Amygd. amarar. 5·0. Syrup. simpl. 15·0. MDS. 2stündl. 1 Theelöffel — 1 Kinderlöffel.

Einer Verbindung von diffusen trockenen und feuchten Rasselgeräuschen trete man entgegen mit: Rp. Inf. rad. Ipecacuanh. 0·5:100. Kalii jodat. 2·0 Syrup. simpl. 20·0. MDS. 2stündl. 1 Theelöffel — 1 Kinderlöffel, $\frac{1}{2}$ Stunde nach dem Essen u. s. w.

Wir geben noch im Folgenden eine Auswahl von Mitteln an, welche gegen Keuchhusten empfohlen worden sind: a) Nervina: Valeriana, Castoreum, Moschus, Asa foetida, Camphora, Argentum nitricum, Auro-Natrium chloratum, Magisterium Bismuthi, Arsen-, Zink-, Kupferpräparate u. s. f.; b) Narcotica: Morphiun, Chloralhydrat, Chloroform, Bromoform, Aether, Crotonchloral, Bromkalium, Belladonna, Veratrin, Hyoscyamus, Cicuta, Lactuca, Nux vomica, Conium, Ergotin, Pulsatilla, Sedum, Castania, Tonkabohne, Aqua Amygdalarum amararum, Cannabis, Cocain u. s. f.; c) Expectorantien aller Art; d) Antiparasitica: Carbolsäure, Salicylsäure, Kreosot, Benzin, Petroleum, Chinin, Chinolin, Antipyrin, Antifebrin, Phenacetin, Resorcin, Athmungen in Gaskammern; e) Balsamica: Oleum Terebinthinae, Oleum Petrae Italicum; f) Brechmittel in wiederholter Anwendung; g) Tonica: Ferrum carbonicum, Chinin; h) Adstringentien, wie Acidum tannicum, Plumbum acetium; i) Purgantien; k) Resorbtion: Jodkalium innerlich und Jodtinctur auf das Manubrium sterni gepinselt zur Resorption von etwaig vergrösserten Lymphdrüsen; l) constanten Strom auf das verlängerte Mark und den Vagusstamm; m) Inhalationen, Insufflationen und Pinselungen des Kehlkopfes (mit Höllenstein) und Insufflationen in die Nase mit Chinin u. Aehn.; n) Einathmungen von comprimierter Luft; o) Derivantien auf die Brust; p) Specifica: Cochenille, Cantharidinctur, Propylamin, Pilocarpin, gepulverte Vaccinepusteln innerlich u. s. w.; q) Unterkiefergriff bei eintretenden Anfällen wie bei Chloroformirten (Naegeli).

2. Grippe. Influenza.

I. Aetiologie. Grippe tritt meist in epidemischer, häufig in pandemischer und nur selten in sporadischer Weise auf. Eine gewaltige pandemische Verbreitung gewann das Leiden im letzten Winter 1889/90, wo es, im Osten beginnend, sich rasch über Europa hinzog, um dann auch fernere Welttheile zu erreichen. Diese neueste Pandemie ist von grosser Bedeutung gewesen, indem sie eindringlich gelehrt hat, dass Influenza den Charakter einer sehr ernstesten Volksseuche annehmen kann.

Die ältesten Epidemien von Grippe lassen sich bis in das zwölfte Jahrhundert zurückverfolgen (A. Hirsch). Zuweilen wurden nur einzelne Länder oder Ländergruppen betroffen, oder in anderen Fällen beschränkten sich Influenzaepidemien auf einzelne Städte oder gar nur auf einzelne Localitäten mit vielen Insassen, z. B. auf Kasernen, Gefängnisanstalten u. Aehn. m.

Die Ausbreitung einer Epidemie erfolgt meist überraschend schnell, so dass man vielfach gemeint hat, dass der Ansteckungsstoff in einem Miasma zu suchen sei, welches in der Luft vertheilt sei und dadurch viele Menschen zu gleicher Zeit befallt. Wir selbst stimmen dem ganz und gar nicht bei. Wir halten Influenza für eine ausgesprochen contagiöse Krankheit, welche am häufigsten durch den Verkehr mit Erkrankten erworben wird, aber auch durch Mittelpersonen und Gebrauchsgegenstände von Erkrankten verbreitet werden kann. Das explosionsartige Auftreten einer Epidemie erklärt sich unserer Meinung nach durch die kurze Incubationsdauer der Krankheit, durch die starke Virulenz des Infectionsstoffes und durch die ungemein verbreitete Empfänglichkeit für das Contagium.

Zur Zeit der letzten Grippeepidemie habe ich vielfach in Familien beobachten können, dass keineswegs sämtliche Familienmitglieder gleichzeitig an Influenza erkrankten, sondern nacheinander, freilich oft binnen sehr kurzer Zeiträume. In Zürich kamen schon im November 1889 mehrfach vereinzelt Influenzaerkrankungen unter den Angestellten der am Bahnhof gelegenen Gasthöfe vor, bevor sich die Krankheit im December über die ganze Stadt ausdehnte. Sowohl in Zürich, als auch an anderen Orten hat man beobachtet, dass in geschlossenen Anstalten (Irrenanstalten, Gefängnissen) zuerst solche Personen (Angestellte oder deren Kinder) erkrankten, denen der Verkehr mit der Aussenwelt unbehindert offen stand, und dann erst kamen die Internirten an die Reihe. Freilich will man auch gesehen haben, dass auf Schiffen, die sich seit längerer Zeit auf dem Meere befanden, Influenza vorkam, ja! man berichtet, dass sie auf Schiffen, die sich dem Festlande näherten, gerade zu der gleichen Zeit wie auf dem Festlande selbst auftrat, allein diese Angaben bedürfen doch wohl einer genaueren Controle, ehe man sie als Beweis dafür ansehen darf, dass die Verbreitung der Influenza allein durch die Luft vermittelt wird. *Seit* wies bei der letzten Epidemie nach, dass auf sicher vom Verkehr abgeschlossenen Orten (Säntis, Gotthard) keine Influenza auftrat, dass dagegen an anderen hohen Orten mit Influenzaerkrankung (Grimmel) stets Verkehr mit vorher in der Niederung Erkrankten vorausgegangen war.

Bei Thieren (Pferde, Katzen) kommen Influenza ähnliche Erkrankungen vor, und man will sogar beobachtet haben, dass sich dieselben gerade zur Zeit von Influenzaepidemien beim Menschen einstellten, und dass Uebertragung von Thier auf Mensch und umgekehrt stattfanden.

Die Dauer der einzelnen Influenzaepidemien unterliegt grossen Schwankungen. Mitunter handelt es sich um einige wenige Wochen (4—6), in anderen Fällen aber um 8—10 Monate. Verzettelte Fälle werden mitunter noch Monate lang beobachtet, nachdem die eigentliche Epidemie bereits erloschen ist.

Das Auftreten von Epidemien hängt weder vom Klima noch von den Jahreszeiten ab, ebensowenig haben, wie man früher mehrfach behauptet hat, Witterungsverhältnisse, Windrichtungen oder gar der Ozongehalt der Luft einen Einfluss. Freilich lehrt die Erfahrung, dass die meisten Epidemien im Winter und nur wenige während des Sommers herrschten. Bestimmte Zeitintervalle zwischen den einzelnen Epidemien lassen sich nicht erkennen, und die Ursachen dafür, dass sich die Krankheit plötzlich und meist unvermuthet fast den ganzen Erdball unterthan macht, sind bis jetzt völlig unbekannt.

Der Charakter der einzelnen Epidemien wechselt. Vielfach hatte sich die irrthümliche Meinung verbreitet, dass Influenza mehr eine unangenehme, als eine ernste Krankheit sei; man lehrte daher, dass sich Todesfälle nur selten ereigneten, aber die letzte Epidemie hat in unzweideutiger Weise gelehrt, wie grosse Gefahren die Krankheit im Gefolge haben kann. Auch ändert sich mitunter der Charakter der Krankheit während einer Epidemie; bei der letzten Epidemie beispielsweise waren die Erkrankungen anfangs leichter als später.

Zuweilen herrschen gleichzeitig epidemisch andere Infectionskrankheiten, wie Masern, Keuchhusten, Varicellen, Pocken oder Malaria, aber man hat auch wiederholt gesehen, dass zur Zeit von epidemisch verbreiteter Influenza die genaunten Krankheiten sparsamer wurden oder ganz aufhörten, um freilich nicht selten nach dem Ende der Influenzaepidemie wieder zu erscheinen. Zur Zeit der letzten Epidemie ist vielfach das gehäufte Auftreten von fibrinöser Pneumonie aufgefallen.

Ueber die Natur des Ansteckungsstoffes weiss man nichts. Schon früher hatte *Letzerich* im Blute und *Seifert* im Nasensecret und Auswurf Coccen beschrieben, aber solche Befunde beweisen nichts, um so weniger, als Reinculturen nicht vorliegen und die von

Seifert beobachteten Spaltpilze nicht einmal auf Thiere mit Erfolg übertragen werden konnten. Leider haben die Bemühungen auch sehr geübter Bacteriologen, den Influenzaspaltpilz zu finden, trotz der vervollkommeneten Untersuchungsmethoden bei der letzten Epidemie ebenfalls kein positives Ergebniss gehabt, so dass man sich nur zur Vermuthung verstehen darf, dass es sich mit grösster Wahrscheinlichkeit um einen specifischen Pilz handeln wird. Freilich hat man von manchen Seiten daran gezweifelt, ob es specifische Influenzapilze gäbe und ob nicht vielmehr Influenza auf eine Invasion mit *Streptococcus pyogenes* oder mit *Fraenkel*'schen Pneumoniococcen hinauslaufe, die man in den Entzündungsproducten sehr regelmässig antrifft. Beobachtungen von *Klebs* (Flagellaten im Blute) legen den Gedanken nahe, es könnte sich bei Influenza vielleicht nicht um Spaltpilze, sondern um specifische Protozoen handeln, etwa wie bei Malaria. Wahrscheinlich ist der Infectionsstoff im Secret der Nase, in der Thränenflüssigkeit, im Pharynx- und Bronchialsecret enthalten, aber es dürfte vor Allen die Atmosphäre der Kranken infectionsfähig sein.

Die Disposition für die Krankheit ist eine sehr verbreitete, und man kann nicht sagen, dass sich dabei Einflüsse nach Lebensalter oder Geschlecht, erkennen lassen. Wenn am häufigsten Personen zwischen dem 20—40sten Lebensjahre erkranken, so vergesse man nicht, dass diese sich auch am meisten im Verkehre bewegen und sich daher am ergiebigsten den Ansteckungsgelegenheiten aussetzen. Wiederholtes Erkranken ist keineswegs selten, und es sind mir Aerzte bekannt, welche an Influenza erkrankten, so oft sie mit Influenzakranken in Berührung kamen.

II. Symptome. Das Incubationsstadium bei Influenza ist zweifellos von sehr kurzer Dauer, so dass man nicht selten zu hören bekommt, dass ein solches überhaupt nicht existire, sondern dass sich Ansteckung und Krankheitserscheinungen unmittelbar auf dem Fusse folgten. Ich selbst verspürte die ersten Krankheitserscheinungen (Ziehen im Rücken, Müdigkeit in den Beinen) kaum eine halbe Stunde später, nachdem ich mich einer Ansteckungsgelegenheit ausgesetzt hatte.

Als Prodrôme sind Mattigkeit, Abgeschlagenheit, Appetitlosigkeit, häufiges Frösteln und leichte Fieberbewegungen, Eingenommenheit des Kopfes, Schwindel, Kopfschmerz, Erbrechen, auffällige Blässe u. Aehnl. zu nennen. Diese Prodrôme können sich zwar einige wenige Tage hinziehen, in der Regel aber dauern sie nur sehr kurze Zeit an, zuweilen so kurz, dass sie der Kranke übersieht, so dass dann die Krankheit in vollendeter Ausbildung ganz plötzlich einzusetzen scheint.

Die manifesten Symptome beginnen häufig mit wiederholtem Frösteln oder selbst mit einmaligem oder mehrmaligem Schüttelfrost, welchem Fieber bis 39° und 40° C., seltener darüber hinaus folgt. Das Fieber zeigt häufiger Neigung zum remittirenden als zum continuirlichen Verlauf; auch wird nicht selten Fieber mit Typus inversus beobachtet (*Příbram*). Wir müssen jedoch hervorheben, dass es Fälle mit dauernd afebrilem Verlaufe giebt. Der Puls wird frequent, oft häufiger, als es der Höhe der Körpertemperatur entspricht, und fällt vielfach durch geringe Füllung und Spannung auf.

Kaum jemals beobachtet man eine Erkrankung an Influenza, in welcher sich nicht das Centralnervensystem in deutlichster Weise ergriffen findet, und wir müssen es hier besonders betonen, dass die Influenzatoxine in erster Linie dem Nervensystem Schaden bringt. Der Kranken bemächtigt sich die Empfindung tiefer Niedergeschlagenheit, Entmuthigung, Kraftlosigkeit und Gleichgiltigkeit. Oft sind sie weder geistig, noch körperlich der geringsten Anstrengung fähig. Die Einen sind schlafsüchtig, die Anderen schlaflos. Schwindel, Oppressionsgefühl, Herzklopfen machen es unmöglich, dass sich die Kranken auf den Beinen halten. Manche werden von neuralgischen Beschwerden, Augenfimmern, Ohrensausen gequält, ja! man hat auch heftige Delirien, Convulsionen, Sehnenhüpfen, Gliederzittern und Wadenkrämpfe gesehen. In drei Fällen beobachtete ich den Ausbruch acuter Manie, so dass die Kranken in Irrenheilanstalten verbracht werden mussten.

Die Influenza kann während ihres ganzen Verlaufes diesen rein nervösen Charakter bewahren und sich auf die bisher geschilderten Symptome beschränken. Die Regel freilich ist das nicht und meist stellen sich nebenher Störungen namentlich seitens der Respirationsorgane, etwas weniger häufig seitens der abdominalen Organe ein. In manchen Fällen gewinnen dieselben sogar so sehr die Ueberhand, dass man in Gefahr kommt, die Betheiligung des Nervensystemes zu übersehen. In einer etwas schematisirenden Weise kann man daher zwischen cephalen, thoracalen und abdominalen Erscheinungen der Influenza unterscheiden, wobei bald diese, bald jene vorwiegen.

Die thoracalen Symptome äussern sich in der Regel in Erscheinungen einer sehr acuten katarrhalischen Entzündung der Nase und ihrer Nebenhöhlen, sowie des Kehlkopfes, der Trachea und Bronchien. Die Kranken verspüren Brennen und Prickeln in der Nase, niesen viel, empfinden zunächst das Gefühl ungewöhnlicher Trockenheit, aber bald kommt es zu einer sehr lebhaften Abscheidung eines dünnen wässerigen Secretes. Betheiligung der Stirnhöhlen verräth sich durch heftige, bohrende oder klopfende Schmerzen in der Gegend der Glabella, seltener schon sind die Highmorshöhlen ergriffen und wird dann über Schmerz im Innern des Oberkiefers geklagt. Oft hat sich der Katarrh der Nasenschleimhaut unter Vermittlung des Thränennasencanals auf die Augenbindehaut fortgesetzt; die Conjunctiven sehen lebhaft geröthet und geschwellt aus und es besteht reichliche Thränensecretion und beträchtliche Lichtscheu. Fortgesetzter Katarrh der Tubenschleimhaut führt zu Ohrensausen und Schwerhörigkeit. Auch die Rachenschleimhaut ist oft betheiligt, so dass die Patienten von dem unangenehmen Gefühl abnormer Trockenheit, Kitzel und selbst leichtem Schmerz gepeinigt werden.

Katarrh der Kehlkopfschleimhaut führt zu rauher und heiserer Stimme und lässt sich in seiner Stärke und Ausdehnung leicht mit dem Kehlkopfspiegel verfolgen. Daneben bestehen wundes Gefühl und Brennen in der Kehlkopfgegend, sowie Husten. Husten und wundes Gefühl unter dem Sternum machen sich auch dann bemerkbar, wenn sich die Entzündung auf die Luftröhre und Bronchien fortgesetzt hat. Zuweilen nimmt der Husten die Form eines Krampfhustens an. Mitunter stellen sich Anfälle von Dyspnoe ein, die aber meist auf nervösen Ein-

flüssen beruhen und in den nachweisbaren Veränderungen nicht begründet erscheinen.

Bei den abdominalen Erscheinungen bekommt man es am häufigsten mit Störungen der Magen- und Darmthätigkeit zu thun. Belegte Zunge, pappiger Geschmack, Appetitlosigkeit, Aufstossen, Erbrechen, hartnäckige Verstopfung oder auch Durchfall, der in seltenen Fällen blutig ist (*Duflöc*), deuten auf einen Katarrh der Magen- und Darmschleimhaut hin. Ich habe mehrfach die Symptome von Influenza sich auf Abgeschlagenheit und unstillbares Erbrechen beschränken gesehen, wobei doch mehr rein nervöse Störungen im Spiele zu sein schienen. Zuweilen nehmen Erbrechen und Durchfall so überhand, dass man von einer cholericformen Influenza sprechen kann. Leber und namentlich Milz erscheinen häufig vergrößert. Auch seitens anderer Abdominalorgane können sich neben den bisher beschriebenen oder für sich krankhafte Erscheinungen zeigen; so beobachtete ich Metrorrhagie und Haematurie.

Wie sich die verschiedenen Symptomengruppen von Influenza in sehr verschiedener Weise mit einander combiniren können, so ist auch die Intensität der Erscheinungen in den einzelnen Fällen und Epidemien sehr verschieden ausgesprochen. Beides trifft selbst in solchen Fällen zu, in denen man die gleiche Infectionsquelle vermuthen sollte, z. B. bei Mitgliedern einer Familie.

Die Dauer der Krankheit schwankt ausserordentlich. Manche haben das Leiden binnen 1–2 Tagen überwunden und Andere brauchen dazu mehrere Wochen. Nicht selten ist das Ende fast kritisch mit plötzlichem Schweissausbrüche; bei Vielen freilich haben während des ganzen Verlaufes der Krankheit profuse schwächende Schweisse bestanden. Nachfieber und Recidive sind durchaus nicht selten.

Unter den Complicationen werden besonders häufig katarrhalische und fibrinöse Pneumonie und Pleuritis angetroffen. Lungenentzündung entwickelt sich vielfach schleichend; man vermisst den charakteristischen Auswurf, sowie ausgebildete Dämpfung. Oft wird Pneumonie Ursache des Todes.

Vereinzelt wurde putride Bronchitis und Pneumothorax (*Leyden, Mosler*) beschrieben. Seltener findet man Croup, Kehlkopfabsczess (*Schäfer*), Thyreoiditis, Lungenbrand, Lungenabscess, Pericarditis, Bradycardie, Tachycardie, Endocarditis, Peritonitis, Meningitis, Encephalitis, Aphthen, Angina, Parotitis, Icterus und Cystitis. Auf der Haut sind erythematöse, roseolöse, urticariaähnliche Veränderungen, sowie Herpes, Herpes Zoster, Miliaria und Purpura beobachtet worden. Auch Furunkelbildungen kommen vor. Ab und zu stellte sich marantische Venenthrombose ein. *Leyden* beobachtete Neigung zu Blutungen aus Nase, Rachen und Kehlkopf, aus Nieren und Uterus.

Complicationen und Nachkrankheiten lassen sich nicht streng von einander trennen. Unter den eigentlichen Nachkrankheiten spielen nervöse Störungen eine hervorragende Rolle und zeigen es besonders deutlich, in wie hohem Grade die Influenzanoxe das Nervensystem schädigt. Viele bleiben Wochen und selbst viele Monate lang apathisch, gedächtnisschwach und klagen über Schwindel, Angst, Beklemmung und Herzklopfen. Der Schlaf ist unruhig und von schreckhaften Träumen unterbrochen; Viele können kaum Schlaf finden. Mitunter stellt sich ausgesprochene Geisteskrankheit ein.

In zwei Fällen beobachtete ich Aphasie, die beide Male nach einiger Zeit zurückging, bei zwei Frauen Erscheinungen von progressiver Bulbärparalyse, bei einem Manne Diabetes mellitus, bei einem anderen Diabetes insipidus, einmal Polyneuritis und Chorea und bei einem Collegen symmetrische Gangrän an den Beinen, die zum Tode führte.

Alison will in zwei Fällen Tetanus beobachtet haben, *Holst* fand Sinusthrombose. Auch Hirnembolie, Epilepsie, Hysterie, *Landry'sche* Lähmung, Muskelatrophie und Myelitis sind beschrieben worden. Mitunter kommen die Sinnesorgane an die Reihe. So wurde einfache, eitrige und haemorrhagische Mittelohrentzündung bekannt gemacht; namentlich oft fanden sich Blutungen in der Substanz des Trommelfells selbst. Am Auge hat man Oedem und Abscesse der Lider, retrobulbäre Phlegmone (*Socor*), Tenonitis (*Fuchs*), Augenmuskellähmung, Accommodationslähmung, Keratitis, Ulcus corneae perforans, Hypopion, Iritis, Iridocyclitis, Ciliarneuralgie, Glaucom, Neuritis optica, Netzhautembolie (*Heuer*), Xanthopsie, Hemeralopie u. s. f. gesehen. Hier und da kam es zu Entzündung und Vereiterung von Gelenken und Knochen, so dass chirurgische Eingriffe nothwendig wurden.

Zuweilen hat sich an Influenza das Bild einer acuten Miliartuberculose oder einer chronischen Lungentuberculose angeschlossen, wie überhaupt die Krankheit besonders Schwindsüchtigen verhängnissvoll zu werden pflegt.

Seitens der Abdominalorgane sind Nachkrankheiten selten, und wenn man auch auf der Höhe der Krankheit ab und zu febrile Albuminurie und Peptonurie (*Alison*) zu beobachten bekommt, so ist ausgesprochener Morbus Brightii eine entschiedene Seltenheit, ob schon *Leyden* in einem Falle Tod durch acute Nephritis eintreten sah. *Walker* beschrieb Paranephritis und Periorchitis.

Senator fand einige Male vermehrte Indicanausscheidung und Diazoreaction im Harn. *Wright* beschrieb Hodenschwellung und Ausfluss aus der Urethra.

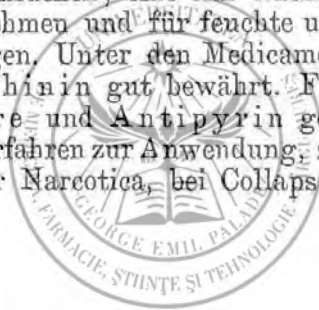
Was den Einfluss von Influenza auf andere Krankheiten anbelangt, so ist der Gefahren bei Schwindsüchtigen bereits gedacht worden. *Verneuil* aber hebt hervor, dass auch Operirte ernstesten Gefahren entgegengehen, indem Wunden schlecht heilen, zu Eiterung neigen und leicht Pyaemie eintritt. Auf Geisteskrankheiten hat man bald günstigen (*Hecht, Metz*), bald ungünstigen (*Becker*) Einfluss gesehen.

III. Anatomische Veränderungen. Influenzakeranke können unter Erscheinungen zunehmender Schwäche zu Grunde gehen, ohne dass man bei der Section irgend eine Todesursache und spezifische Veränderungen fände. Ich habe dies zwei Male gesehen; beide Male war die Milz vergrößert und weich (Infectionsmilz). Ueberhaupt sind charakteristische anatomische Veränderungen bis jetzt unbekannt. Bei den meisten Verstorbenen wird man katarrhalische oder fibrinöse pneumonische Herde oder Mischformen von beiden finden, aus denen man besonders Streptococcen und *Fraenkel'sche* Pneumonicococcen (*Weichselbaum*), aber auch Staphylococcen gewonnen hat. Die fibrinösen Herde zeichnen sich meist durch Schlaffheit und Neigung zum eitrigen Zerfließen aus. Pneumonicoccen neben Streptococcen und Staphylococcen werden auch in Abscessen der verschiedensten Organe angetroffen (*Weichselbaum*). *Klebs* wies in vielen Organen ausgedehnte Capillarthrombosen nach. An den Nieren beobachtete ich mehrfach auffällige Gefäßfüllung; *Leyden* beschrieb Glomerulonephritis. Zuweilen traf man in den verschiedensten Organen Blutaustritte an.

IV. Diagnose. Die Erkennung von Influenza ist zur Zeit einer Epidemie um der hervorstechenden Symptome willen leicht; dagegen ist es schwer, wenn nicht unmöglich, sporadische Fälle richtig zu deuten, was um so bedauerlicher ist, als sie zum Ausgangspunkte grösserer Epidemien werden können.

V. Prognose. Die Vorhersage darf man für das mittlere Lebensalter im Allgemeinen gut stellen, nur muss man trotzdem eingedenk bleiben, dass man es mit einer ernsten Krankheit zu thun hat, die einer sorgfältigen Pflege bedarf. Entkräftete Individuen, daher auch Greise, gehen dagegen grossen Gefahren entgegen und werden nicht selten durch Collaps oder Pneumonie hingerafft. Auch bei Lungenschwindsüchtigen und Herzkranken gestaltet sich die Vorhersage ernst. Bei Schwangeren kann es zu Abort kommen.

VI. Therapie. Bei der meist gewaltigen Ausdehnung von Influenza-epidemien und der verbreiteten Neigung zur Erkrankung wird man eine Prophylaxe durch Isolirung der Erkrankten und Desinfection ihrer Gebrauchsgegenstände kaum durchführen können. Specifische Mittel gegen die Krankheit sind nicht bekannt. Die Patienten thun gut, das Bett aufzusuchen, eine nur flüssige und leicht verdauliche Kost zu sich zu nehmen und für feuchte und gleichmässig temperirte Zimmerluft zu sorgen. Unter den Medicamenten hat sich auch in der letzten Epidemie Chinin gut bewährt. Fast ebenso wirksam haben wir Salicylsäure und Antipyrin gefunden. Oft kommt ein symptomatisches Verfahren zur Anwendung, z. B. bei heftiger Bronchitis Expectorantien oder Narcotica, bei Collaps Excitantien und Aehnl.



Abschnitt V.

Infectionskrankheiten mit vorwiegender Betheiligung des Verdauungsapparates.

1. Epidemische Ohrspeicheldrüsenentzündung. Parotitis epidemica.

(Ziegenpeter. Mumps. Parotitis polymorpha.)

I. Aetiologie. Epidemische Parotitis kommt namentlich in den Winter- und Herbstmonaten zur Beobachtung; es scheint, als ob ihre Ausbreitung durch ungünstige Witterungsverhältnisse befördert wird. Zuweilen stellt sie sich als Vorläufer von Masern-, Keuchhusten- oder Diphtherieepidemien ein, oder sie schliesst sich an das Schwinden von Epidemien der genannten Krankheiten an. Mehrfach hat man sie neben Scharlachepidemien beobachtet, doch ist es nicht richtig, wenn man nach dem Vorgange Schönlein's für den Einzelnen ein Ausschliessungsverhältniss zwischen Scharlach und Mumps behauptet hat.

An manchen Orten soll Parotitis endemisch herrschen. Dabin werden namentlich die feuchten Küstenstriche von Holland, Frankreich, England und die Gestade der Ostsee gezählt; aber auch einzelne Districte der Schweiz und der Vereinigten Staaten werden angeführt.

Im Allgemeinen wird das männliche Geschlecht häufiger von der Krankheit befallen als das weibliche.

Das Lebensalter spielt insofern eine wichtige Rolle, als Kinder im Säuglingsalter und ebenso hochbetagte Personen erfahrungsgemäss frei bleiben. Manche Epidemien betreffen fast ausschliesslich Kinder, andere kommen vornehmlich unter Erwachsenen zum Ausbruch. Am häufigsten trifft man die Krankheit während des 2.—20sten Lebensjahres an.

Sehr oft hat man epidemische Parotitis in Anstalten auftreten gesehen, in welchen viele Personen zusammen wohnen, z. B. in Kasernen, Waisenhäusern und Erziehungsanstalten. Sie kann unter solchen Umständen eine ganz unglaublich grosse Ausdehnung gewinnen. So berichtet Luehe über eine Epidemie in der Kadettenanstalt Ploen in

Holstein, in welcher unter 131 Zöglingen 118 (90 Procente) von Mumps ergriffen wurden. Auch wird, wie neuerdings namentlich *Soltmann* hervorhebt, durch Schulen die Ausbreitung von Epidemien wesentlich befördert.

Mehrfach sind Fälle von Contagiosität nachgewiesen worden. Häufig lief der Vorgang in der Weise ab, dass aus einem Orte, in welchem eine Parotitisepidemie herrschte, ein scheinbar gesundes Individuum zugereist kam, nach einigen Tagen jedoch an Mumps erkrankte und nun nach einander Angehörige, Hausgenossen und Nachbarn ansteckte. Ja! man hat unter Umständen von hier wieder die Krankheit in andere bisher gesunde Ortschaften forttragen gesehen. *Roth* hebt hervor, dass Aerzte den Ansteckungsstoff verschleppen können.

Ueber die Natur der Mumpsnoxe ist nichts Sicheres bekannt. *Pasteur* beschrieb im Blute Stäbchen von 1μ Breite und 2μ Länge, aber Impfversuche an Thieren blieben ohne Erfolg. Auch *Capitan & Charrin* und *Ollivier* beobachteten im Speichel, Blut und Harn von Erkrankten neben Coccen kleine Stäbchen.

Vielfach ventilirt hat man die Frage, ob epidemische Parotitis eine Localkrankheit oder eine allgemeine Infectiouskrankheit mit vorwiegend localer Erkrankung der Ohrspeicheldrüse ist. Die letztere Annahme hat die grösste Wahrscheinlichkeit für sich. Für dieselbe sprechen epidemisches Auftreten, Contagiosität und die Erfahrung, dass ein Mal von Mumps befallene Personen meist bei späteren Epidemien frei bleiben. Freilich sind die allgemeinen, namentlich die fieberhaften Erscheinungen oft nur sehr unbedeutend ausgesprochen, aber andererseits kommen doch Fälle vor, in welchen innere Organe in schwerer Weise an dem Erkrankungsproccesse theilhaftig sind, und in denen tiefe Benommenheit des Sensoriums, hohes Fieber und starker Verfall der Kräfte den Eindruck einer ersten Infectiouskrankheit wachrufen.

Nahe liegt es, sich die Vorstellung zu bilden, dass die Noxe von der Mundhöhle aus durch die Ausführungsgänge der Parotis den Zugang zum Körperinnern sucht, und dass die Allgemeinerscheinungen wesentlich davon abhängen, ob das Virus aus der Speicheldrüse reichlich und unbehindert in den allgemeinen Säftestrom hineingelangt oder nicht. Besonders betont *Soltmann*, dass die grosse Enge des Ductus Stenonianus bei Säuglingen im Verein mit der geringen Entwicklung der Speicheldrüsen dem frühesten Kindesalter Immunität zu verleihen scheint.

II. Anatomische Veränderungen. Ueber die anatomischen Veränderungen der Ohrspeicheldrüse bei Mumps ist nur wenig bekannt, weil das Leiden gewöhnlich nicht tödtet und demnach die Gelegenheit zu Autopsien sehr selten ist. Nach *Virchow* findet man die Drüsenläppchen hyperaemisch; die Drüsenausführungsgänge sind mit schleimig-eiterigem Inhalte erfüllt und das periglanduläre Bindegewebe erscheint entzündlich ödematös und bei mikroskopischer Untersuchung mit Rundzellen durchsetzt.

III. Symptome. Das Incubationsstadium bei Mumps, d. h. derjenige Zeitraum der Latenz, welcher zwischen der Infection und den ersten manifesten Symptomen verstreicht, wird von den Autoren verschieden lang angegeben. *Trousseau* bestimmte es auf 10 bis 14 Tage, *B. Wagner* sah es zwischen 12—21, *Soltmann* zwischen 9—18, *Demme* zwischen 8—15 Tagen schwanken und *Roth* fand es mehrmals 18 Tage während. Die Grenzwerte halten sich also zwischen 1—3 Wochen.

Nicht selten gehen den charakteristischen Erscheinungen für einen bis drei Tage Prodrome voraus. Die Kranken fiebern, fühlen sich matt und abgeschlagen und sind appetitlos. Handelt es sich um

Kinder, so kann die Temperatursteigerung, welche bis über 39.5° C. reicht, zu eclamptischen Zufällen führen.

Die ersten specifischen Veränderungen geben sich gewöhnlich als Gefühl von Druck und Spannung in der Ohrspeicheldrüsengegend kund. Zuweilen kommt es zu heftigen Schmerzen, welche in die Ohrgegend und selbst bis zwischen die Schulterblätter ausstrahlen. Namentlich sind die Kranken bei allen Kau- und Kieferbewegungen behindert. Sehr bald stellen sich Zeichen von Schwellung in der Ohrspeicheldrüsengegend ein. Jedoch hält sich in der Regel die Intumescenz nicht an das eigentliche Gebiet der Parotis, sondern dehnt sich nach allen Richtungen hin über dasselbe aus. Nach oben kann man sie bis an die Augenlider, nach unten bis zum Schlüsselbeine, nach hinten bis zur Wirbelsäule und nach vorn bis über die Kinngenge verfolgen. Die Geschwulst hat in der Regel ein blasses Aussehen. Die überdeckende Haut ist glänzend, faltenlos, glatt, mitunter ödematös, seltener trifft man sie entzündlich geröthet an. Für die Hand fühlt sich ihre Temperatur erhöht an. Sie ist von teigig-harter Consistenz und gegen Druck mehr oder minder empfindlich.

Gewöhnlich beginnt die beschriebene Veränderung einseitig, wobei erfahrungsgemäss die linke Parotis am häufigsten den Anfang macht, doch greift sie späterhin fast immer auch auf die andere Ohrspeicheldrüse über, freilich kann die Mitbetheiligung der letzteren sehr verschiedenartig ausfallen.

Die starke Schwellung bringt mannigfaltige Störungen und Unbequemlichkeiten mit sich. Die Kranken haben die Fähigkeit zu mimischen Veränderungen fast vollkommen oder vollkommen verloren und bekommen einen eigenthümlich stupiden und blöden Gesichtsausdruck. Die Bewegungen des Kopfes sind behindert. Bei einseitiger Erkrankung halten die Patienten meist den Kopf unbeweglich nach der erkrankten Seite hinüber, während jeder Versuch zu Drehbewegungen des Kopfes ausserordentlich heftige Schmerzen hervorruft. Bei doppelseitiger Erkrankung wird eine eigenthümlich steife und etwas nach hinten oder nach vorn übergebeugte Haltung des Kopfes beobachtet, derjenigen ähnlich, welche man bei Entzündung der Halswirbelsäule anzutreffen pflegt. Die Bewegungen des Unterkiefers sind mitunter fast vollkommen aufgehoben, und es bleibt zuweilen ein nur sehr schmaler Spalt zwischen den Zahnreihen übrig, welcher die Ernährung hochgradig erschwert. Wegen der mechanisch behinderten und von Schmerzen begleiteten Kaubewegungen halten sich die Patienten fast immer an flüssige Nahrung. Auch das Sprechen ist erschwert und die Articulation wird undeutlich. Die Unmöglichkeit, die Mundhöhle sauber zu halten, bedingt oft unerträglichen Foetor ex ore.

Besonders begünstigt wird letzterer dann, wenn sich zur Parotitis Stomatitis und Ptyalismus hinzugesellen. In Bezug auf letzteren ist zu merken, dass zu Anfang der Parotisschwellung die Speichelsecretion oft vermindert und erst im weiteren Verlaufe gesteigert ist. Auch Entzündungen der Mandeln und der Rachenschleimhaut, sowie Folliculärentzündungen kommen in manchen Fällen zur Beobachtung.

Man wird mit Recht aus der gegebenen Beschreibung geschlossen haben, dass die Intumescenz nicht allein auf Veränderungen der Ohrspeicheldrüse zu setzen ist, sondern dass auch entzündliches Oedem in dem umgebenden Zellgewebe in Betracht kommt. Sehr gewöhnlich betheiligen sich auch die Submaxillar- und Sublingualdrüse an den entzündlichen Veränderungen, ja! man kennt Beobachtungen, in welchen zur Zeit einer Mumpsepidemie einzelne Individuen allein von Intumescenz der beiden zuletzt genannten Drüsen befallen wurden. Meist nehmen auch die benachbarten Lymphdrüsen an der Schwellung Theil.

Rücksichtlich fieberhafter Erscheinungen ist zu bemerken, dass nach völliger Ausbildung der Intumescenz das Fieber abzufallen pflegt, so dass es sich meist unter 39° C. hält. Uebrigens kommen auch Fälle von afebrilem Verlaufe vor.

Die Dauer einer uncomplicirten Parotitis epidemica pflegt circa vierzehn Tage zu sein. Die Intumescenz nimmt mehr und mehr ab, die Kieferbewegungen werden freier, die Beschwerden geringer, und schliesslich tritt vollkommene Genesung ein. Oft erfolgt im Gebiete der früheren Intumescenz lebhaftige Hautabschuppung.

Unter den Complicationen der Krankheit verdienen an erster Stelle Erkrankungen am Geschlechtsapparat genannt zu werden. Bei Männern gelangt nicht zu selten Orchitis zur Ausbildung, jedoch entsteht Orchitis nur bei mannbaren Personen, woher Kinder und Greise von dieser Complication frei bleiben.

Granier sammelte aus Militärepidemien 495 Fälle, unter welchen 115 Male (23 Procente) Orchitis hinzutrat. In der bereits angeführten Beschreibung von *Luche* über eine Parotitisepidemie in der Kadettenanstalt Ploen kam unter 118 Erkrankungen nur 1 Mal Orchitis bei einem über Sechzehnjährigen hinzu.

Die Orchitis ist meist einseitig, wobei der erkrankte Hode oft der allein oder vorwiegend erkrankten Parotisseite entspricht. Doppelseitige Erkrankung der Hoden kommt selten vor, aber zuweilen geräth erst der eine, späterhin noch der andere Hode in Entzündung (Beobachtung von *Grisolle*). Bei doppelseitiger Parotiserkrankung findet man öfter den rechten Hoden befallen.

Die ersten Erscheinungen der Orchitis verrathen sich in der Regel durch ziehende Schmerzen in den Lenden und durch Schmerz in den Schenkelbengen und längs des Samenstranges. Sehr gewöhnlich steigert sich die Körpertemperatur. Auch kommt es zu Erbrechen. Man findet nach einiger Zeit den Hoden vergrössert und druckempfindlich; meist ist auch das Scrotum geröthet und ödematös. *Jarjavay* betont, dass es sich um eine Entzündung des Hodens selbst, nicht wie bei Gonorrhoe um eine solche des Nebenhodens handelt.

Die häufige Complication mit Orchitis hängt ausser vom Lebensalter noch von dem Charakter einer Epidemie ab. Jedenfalls verdient hervorgehoben zu werden, dass bestehende Gonorrhoe an sich keine Praedisposition dafür abgiebt, dass es bei Entwicklung von Parotitis zu einer complicirenden Orchitis kommen müsste, wofür *Blondeau* ein Beispiel beschrieben hat. Auch richtet sich das Auftreten von Orchitis in keiner Weise nach der Ausbildung der entzündlichen Veränderungen in der Parotis; *Rizet* berichtet sogar über eine Epidemie, in welcher gerade die leichten Fälle zu Orchitis führten.

Mehrfach hat man beobachtet, dass, während sich Orchitis entwickelte, die Parotitis zurückging, oder dass wiederholte Schwankungen in der Intensität von Parotitis und

Orchitis auftraten. Auch haben *Berard* und *Boyer & Link* Beobachtungen beschrieben, in welchen es zuerst zu Orchitis und dann erst zu Parotitis kam, während *Kocher* Orchitis ohne Parotitis zur Zeit einer Mumpsepidemie entstehen sah.

In manchen Fällen von Parotitis ist tripperähnlicher Ausfluss aus der Harnröhre erwähnt worden.

Bei Frauen hat man Schmerzen und selbst fühlbare Schwellung in den Ovarien (*Meynerl*), Intumescenz und Haematombildung der Vaginalschleimhaut und Schamlippen, sowie Schwellung der Brüste gefunden.

Eine unangenehme Complication stellt die Vereiterung der entzündeten Ohrspeicheldrüse dar, denn abgesehen davon, dass dadurch der Ausgang in Heilung verzögert wird, kommen unter Umständen noch andere unangenehme Zufälle vor. So kann der Eiter durch mehrfache Fisteln nach aussen dringen und verjauchen, oder er bahnt sich einen Weg in die Mundhöhle, in den Schlund oder durch den äusseren Gehörgang, oder er zerstört den Gesichtsnerven und führt dauernde Facialislähmung herbei, oder es entsteht Arrosion grosser Halsgefässe und Verblutungstod, oder der Eiter bricht in die Luftwege, in Pleura, Pericard u. s. f. durch und führt zu secundären Entzündungen, oder endlich es bildet sich Pyaemie oder Septicaemie und Tod aus.

Unter anderen Complicationen erwähnen wir: a) Hirnhypaemie, entstanden durch Druck der Parotisgeschwulst auf die Jugularvene, ferner Meningitis und Meningo-Encephalitis, mit Hemiplegie und Aphasie. b) Delirien und maniakalische Zufälle (*Shreve*) haben immer eine ungünstige prognostische Bedeutung. c) Sehstörungen (Amblyopie und Farbenblindheit) beobachtete *Hatry* mehrmals und führt sie auf nachweisbare Hypaemie der Opticuspapille zurück. Heilung in 14 Tagen. Auch kommen Accommodationslähmung (*Baas*), Conjunctivitis, Thränenfluss und Photophobie vor. d) Larynxstenose wurde namentlich in manchen Epidemien von *Hufeland* beobachtet und durch Compression des Larynx erzeugt. e) Zuweilen stellt sich Bronchitis oder Bronchopneumonie ein. f) Endo- und Pericarditis, Pulsverlangsamung mit Sinken der Temperatur und bedrohlichen Ohnmachtsanwandlungen erwähnt *Larguet*. g) Acute Albuminurie, Uraemie und Tod beschrieb *Colin*. *Jourdan* berichtet über einen Fall von Haematurie, *Sommer* einen solchen von Glomerulonephritis. *Lemarchau* fand persistirende Albuminurie. Ich selbst sah einen 7jährigen Knaben an acuter haemorrhagischer Nephritis erkranken; dieselbe ging dann in chronische Nephritis über und acht Monate später bot das Kind das ausgeprägteste Bild einer secundären Nierenschrumpfung dar. h) Magen-Darmstörungen kommen ausserordentlich häufig vor, namentlich pflegt der Stuhl angehalten, selten diarrhoisch zu sein. Auch zeichnen sich manche Fälle durch hartnäckiges Erbrechen aus. i) *Lannois & Lemoine* beobachteten multiple schmerzhaftes Schwellung der Gelenke und Sehenscheiden.

In manchen Fällen von Mumps bleiben Nachkrankheiten zurück. So tritt mitunter vollkommene Resorption der entzündlichen Intumescenz nicht ein, und es bestehen entstellende Reste für viele Monate oder Zeit des Lebens. Besonders oft beobachtet man das bei serophulösen Kindern. Auch kommt gerade bei ihnen Vereiterung der Ohrspeicheldrüse vor, woran sich Fistelbildung, Eitersenkung, Pyaemie oder Arrosion grosser Gefässe anschliessen können, die unter Umständen zum Tode führen.

Bei einem 9jährigen Knaben beobachtete ich lebhaften Ptyalismus, welcher die Grundkrankheit drei Monate lang überdauerte und durch Atropin geheilt wurde. Es secretirten beide Drüsen abnorm lebhaft, besonders aber die erkrankte gewesene. *Burton* sah gerade das Gegentheil und führte wieder Speichelabsonderung durch Anwendung des constanten Stromes herbei. Zuweilen kommen Erscheinungen von Facialisparalyse zum Vorschein als Folge von vorausgegangenem Druck auf den Gesichtsnerven. Bei Männern, welche an Orchitis gelitten haben, bildet sich mitunter Hodenatrophie aus. Die vorhin erwähnte Zusammenstellung von *Granier* ergibt 495 Beobachtungen, 115 Male (23 Procente) Orchitis, von diesen 51 (45 Procente) mit Hodenatrophie. *Faloux* beschrieb einen Fall, in welchem der gesunde Hode hypertrophirte. Mehrfach ist Taubheit beobachtet worden, welche sich durch Geräusche im Ohre und Schwindel einleitete.

Bald scheint sie mit primären oder secundären Labyrinthkrankungen, bald mit einem secundären Mittelohrkatarrh zusammenzuhängen. Sie kann ein- oder doppelseitig, vorübergehend oder bleibend sein.

IV. Diagnose. Die Erkennung einer Parotitis ist sehr leicht, denn man findet eine Intumescenz, welche zwischen Processus mastoideus, äusserem Gehörgange und Processus zygomaticus ihren vornehmlichen Sitz hat. Ebenso leicht ist es, sich über die epidemische Natur der Parotitis klar zu werden, und sind dabei Anamnese und begleitende Umstände in Betracht zu ziehen.

V. Prognose. Die Prognose ist bei der epidemischen Parotitis fast immer günstig, nur selten wird das Leben bedroht oder bleiben ernste Nachkrankheiten zurück.

VI. Therapie. Zur Behandlung einer epidemischen Parotitis genügen fast immer ölige Einreibungen auf die geschwellten Theile und Bedecken derselben mit Watte. Daneben Sorge man durch leichte Abführmittel für tägliche Leibesöffnung und setze den Kranken vorwiegend auf flüssige Kost. *Sesta* hat neuerdings sehr die Anwendung von Jaborandi empfohlen. Zuweilen nützen Blutegel an den Damm. Kommt es zur Eiterung in der Parotis, so cataplasmiere man und incidire so früh als möglich. Bleiben Indurationen zurück, so bestreiche man die Intumescenz mit Jodtinctur, Jodsalbe, Jodoformsalbe, Jodoformcollodium und verordne auch innerlich Jodkalium oder Jodeisen. Sollten Erscheinungen von Orchitis hinzukommen, so muss der Kranke andauernd Bettruhe innehalten und den Hoden auf untergeschobenem Kissen hochlagern.

2. Primäre acute infectiöse Phlegmone des Pharynx. Pharyngitis phlegmonosa acuta infectiosa idiopathica.

I. Anatomische Veränderungen. *Senator* hat das Verdienst, auf diese seltene und wenig bekannte Erkrankung neuerdings (1888) die Aufmerksamkeit hingelenkt zu haben. Ausserdem liegt je eine Beobachtung von *Gerhardt & Landgraf*, *Baruch* (?), *Hewick* und *Hager* vor.

Es handelt sich um eine eiterige Infiltration der tieferen Schleimhautgewebe des Rachens, die sich nach abwärts auf die Kehlkopfgebilde und Lymphdrüsen fortsetzt. In der von *Hager* mitgetheilten Beobachtung trat auch noch eine ausgedehnte Phlegmone in dem Halszellgewebe hinzu. Die inneren Organe erscheinen unversehrt, nur die Milz lässt die Eigenschaften einer Infectionsmilz erkennen. Auch sind Schwellung der Magen- und Darmschleimhaut und Schleimhautblutungen angetroffen worden, sowie trübe Schwellung der Nieren.

II. Aetiologie. Für die Krankheit charakteristisch ist, dass sie als ein selbstständiges Leiden auftritt, unabhängig von Verletzungen chemischer oder mechanischer Art und unabhängig von anderen Infectionskrankheiten. Zweifellos ist sie infectiösen Ursprunges, doch ist es bisher nicht gelungen, spezifische Spaltpilze zu finden.

III. Symptome. Die Krankheit beginnt meist mit Schmerzen im Rachen, die namentlich bei Schluckbewegungen zunehmen. Die Rachengebilde erscheinen geröthet und geschwellt. Ist der Kehlkopf an der Erkrankung theilhaftig, so gesellen sich Heiserkeit und Athmungsnoth hinzu. Auch erscheinen die Weichtheile am Halse geschwellt. Es besteht mässig hohes Fieber. Sehr früh und constant wird das Sensorium benommen. Es kommt zu Albuminurie, oft auch zu Durchfall. Es tritt schneller Kräfteverfall ein und binnen weniger Tage erfolgt der Tod. Nur in dem Falle *Hager's*

kam bisher der Kranke mit dem Leben davon, trotzdem sich hier noch als Complicationen linksseitiger Pleuraerguss und multiple Gelenksschwellungen einstellten. *Senator* beobachtete in einem Falle ein Erythem auf den Oberschenkeln.

IV. Diagnose. Die Erkennung der Krankheit ist leicht, wenn man sich erinnert, dass sie primärer Natur ist. Höchstens könnte man sie mit primärem Erysipel der Rachenschleimhaut verwechseln, doch wies *Senator* in seinem Falle das Fehlen von Erysipelcoccen nach.

V. Prognose. Nach dem Gesagten gestaltet sich die Vorhersage fast immer ungünstig.

VI. Therapie. Die Behandlung ist symptomatisch: Eisstückchen, Eiscravatte, bei Abscessbildung Incision, bei hochgradiger Athmungsnoth Tracheotomie, vielleicht auch Salicylpräparate u. Aehnl.

3. Febris herpetica.

I. Symptome. Jeder beschäftigte Arzt wird Kranke zu behandeln bekommen, bei welchen sich urplötzlich ein fieberhaftes Allgemeinbefinden einstellte, welches oft ohne nachweisbare Ursache entstand und binnen kurzer Zeit ohne ernstere Residuen wieder verschwunden ist. Nicht selten eröffnet ein einmaliger heftiger Schüttelfrost die Scene, oder die Kranken klagen über wiederholtes Frösteln, auffälliges Müdigkeitsgefühl und Apathie und äussern oft die — glücklicherweise meist trügerische — Vorahnung, dass ihnen ein schweres Leiden in allernächster Zeit bevorstehe. Bei Kindern kann es zum Ausbruch von Krämpfen kommen. Die Körpertemperatur steigt innerhalb eines kurzen Zeitraumes auf 39°, 40° C. und selbst darüber hinaus. Hand in Hand damit stellen sich Beschleunigung des Pulses und der Athmung, vermehrter Durst, Abnahme der Diuresis. Appetitlosigkeit und Stuhlverstopfung ein. Die Zunge zeigt meist dicken, grauen, gelblichen oder bräunlichen Belag und oft macht sich unangenehmer Foetor ex ore bemerkbar. Aufstossen und Erbrechen sind keine seltenen Symptome. Auch wird mitunter über Druckempfindlichkeit in der Magengegend geklagt und der Leib kann aufgetrieben erscheinen. In einzelnen Fällen glaube ich mich von dem Vorhandensein einer leichten Milzschwellung überzeugt zu haben.

Oft entwickelt sich sehr schnell Herpes an den Lippen, seltener auf den Nasenflügeln, Wangen, Ohrfläppchen oder gar an anderen Körperstellen, woher der Name Febris herpetica. Auch habe ich in einigen Beobachtungen einzelne roseolöse Flecken auf den Bauchdecken aufgefunden. Treten nun gar noch leichte Benommenheit des Sensoriums und Delirien hinzu, so kann sich scheinbar die Situation sehr ernst gestalten.

Allein der weitere Verlauf der Krankheit klärt in der Regel sehr bald den wahren Sachverhalt auf. Oft hat sich schon in der nächsten Nacht die Krankheit entschieden. Unter Ausbruch von reichlichem Schweiss ist die Körpertemperatur normal und selbst subnormal geworden, der Harn erscheint stark sedimentirt, die Kranken fühlen sich erleichtert und die noch bestehende Schwäche schwindet meist schnell. Der rasche Verlauf der Krankheit hat ihr zu dem Namen Ephemera verholfen. Seltener schleppt sie sich mehrere Tage und nur ausnahmsweise länger als eine Woche hin.

II. Aetiologie. Manche Menschen lassen für die beschriebenen krankhaften Störungen eine ausgesprochene Praedisposition erkennen und haben Zeit ihres Lebens eine grössere Reihe der geschilderten Zufälle zu überstehen. Rücksichtlich des Lebensalters ergibt sich, dass Personen von mittleren Lebensjahren am häufigsten erkranken. Geschlecht und Lebensstellung erscheinen ohne bemerkenswerthen Einfluss. Die Meisten geben Erkältung, dieses so viel missbrauchte Wort, als Grund an, woher auch der Name Febris rheumatica s. catarrhalis, aber bei eingehendem Zufragen wird man in der Mehrzahl der Fälle genauere Angaben über Zeitpunkt und Gelegenheit zur Erkältung vermissen. Andere beschuldigen Unmässigkeit beim Essen und Trinken, körperliche oder geistige Ueberanstrengungen oder die Einwirkung von zu grosser Hitze als Ursache ihres Leidens. Macht schon der gesammte Krankheitsverlauf den Eindruck einer Infection, so kommt noch hinzu, dass man zuweilen mehrere Personen gleichzeitig oder nach einander unter den geschilderten Erscheinungen erkranken sieht, so dass man nach unserem Dafürhalten nicht fehlt geht, die Krankheit für ein Infectionsfieber von sehr geringer — ephemerer — Dauer zu halten.

Neuerdings hat *Flessing* aus der Leipziger Klinik Beispiele mitgetheilt, in welchen das Leiden mehrere Personen nach einander befiel, doch nur solche, welche sich in einer bestimmten Krankenbaracke aufgehalten hatten.

III. Diagnose. Die Diagnose ist leicht. Es fehlen ansser den fieberhaften und gastro-enterischen Erscheinungen Organerkrankungen anderer Art, und der schnelle und fast immer günstige Verlauf schützt vor Verwechslung mit Abdominaltyphus, centraler Pneumonie, Meningitis und Aehnl.

IV. Prognose. Vorhersage fast ausnahmslos gut.

V. Therapie. Die Behandlung ist rein symptomatisch; schmale und flüssige Kost, Säuren und eventuell Bekämpfung hervorstechender Symptome.

4. Abdominaltyphus. Typhus abdominalis.

(*Darmtyphus. Unterleibstyphus. Ileotyphus. Typhoid. Nervenfieber.*)

I. Aetiologie. Abdominaltyphus ist eine Krankheit, welche nie autochthon entsteht, sondern immer durch Ansteckung erworben wird. Der Ansteckungsstoff ist in dem Stuhl der Typhoidkranken enthalten, und Jedermann setzt sich daher einer Ansteckungsgefahr aus, welcher mit dem Typhoidstuhl in Berührung kommt. Rücksichtlich der Natur des Typhoidgiftes scheint es fast gewiss, dass man es mit specifischen Spaltpilzen, den sogenannten Typhusbacillen (vergl. Fig. 42 und 43) zu thun hat.

Um das Studium der Typhusbacillen haben sich namentlich *Fischl & Klebs*, *Eberth*, *Meyer & Friedländer* und *Koch & Gaffky* verdient gemacht. *Gaffky* konnte Typhusbacillen in den typhösen Darmgeschwüren, in den Mesenterialdrüsen, in der Milz und in den Blutgefässen der Leber und Niere nachweisen. Sie liegen hier herdförmig zusammen und waren um so zahlreicher, je frischer die Erkrankung war (vergl. Fig. 43). *Ebermaier*, *Valentini* und *Orlow* fanden je ein Mal im Knochenmarke Typhusbacillen. Wenn es

Gaffky anfangs nicht gelang, Typhusbacillen aus Stuhl zu züchten, so hatten neuerdings Pfeiffer und viele Andere günstigeren Erfolg. Freilich gelingt der Versuch leider keineswegs ausnahmslos. Im Blute von Lebenden hat zuerst Neuhaus Typhusbacillen gefunden, war und auch hier nur unter 15 Fällen 9 Male. Während Seitz bei seinen Untersuchungen des Blutes nur negative Resultate zu verzeichnen hatte, wies neuerdings Fränkel & Simmonds konnten in einem Falle Typhusbacillen im Roseolenblute nach. Auch Regel aber fehlen sie hier (Janowski). Typhusbacillen aus Blut züchten, in der Herden von Typhuskranken, in den Kehlkopfknorpeln bei ulcerösen Veränderungen und in der Haut bei Erysipel von Typhösen gefunden sein. G. Seitz gewann zwei Male aus dem Harn Typhusbacillen, ebenso Hüppe und Chantemesse & Vidal, doch litten alle Kranke an Albuminurie. In der Milch, im Auswurf und im Inhalte von Sudamina suchten Chantemesse & Vidal vergeblich nach Typhusbacillen.

Die Länge der Typhusbacillen kommt etwa einem Drittel des Durchmessers eines rothen Blutkörperchens gleich, während ihre Breite den dritten Theil ihrer Eigenlänge beträgt. An den Enden erscheinen sie abgerundet (vergl. Fig. 43). Mitunter liegen

Fig. 42.



Herde von Typhusbacillen aus der Milch. Vergr. 1250fach.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

sie als Scheinfäden neben einander. Sie besitzen in Culturen lebhaftige Eigenbewegungen und Löffler zeigte mit seiner neu entdeckten Färbemethode, dass sie Geißelfäden besitzen, an denen man mehrfache Windungen erkennen kann. Die Bacillen färben sich nicht leicht in Anilinfarben, z. B. in Methylenblau, Gentianviolett, Bismarckbraun und Fuchsin. Bezeichnend für sie ist, dass sie bei Behandlung mit Gentianviolett, Anilinölwasser und dann mit Jod-Jodkalilösung (Gram'sches Verfahren) den Farbstoff wieder abgeben. Mitunter kommen Sporen in ihnen vor, welche sich durch Anilinfarben nicht tingiren lassen und daher als farblose Kreischen erscheinen. Die Sporen nehmen die ganze Breite der Bacillen ein und liegen stets endständig. In jedem Bacillus bildet sich nur eine gut entwickelte Spore. Liegen zwei Bacillen an einander, so finden sich die Sporen nur an den einander zugekehrten Enden.

Gaffky und nach ihm Andere waren im Stande, den Typhusbacillus ausserhalb des Körpers auf Fleischwasser-Peptongelatine, Agar-Agar, Blutserum und Kartoffelscheiben zu züchten. Gelatine wird von Typhusbacillen nicht verflüssigt. Im Gegensatz zu manchen anderen Spaltpilzen sind namentlich ihre Culturen auf gekochten Kartoffelscheiben charakteristisch. Die geimpften Kartoffeln sehen nämlich nach einigen Tagen noch unverändert aus; berührt man aber ihre Oberfläche mit einer Platinnadel, so erkennt man

auf derselben eine resistente Haut, welche aus gewucherten Typhusbacillen zusammengesetzt ist. Uebertragungsversuche auf Thiere (Affen, Kaninchen, Meerschweinchen, Mäuse, Tauben, Huhn, Kalb) haben bisher, trotz gegentheiliger Angaben, zu keinem zweifellosen Resultate geführt (*Baumer & Peiper, Flüge & Srotinin, Baumgarten & Wolfowicz*), und daher darf man zunächst die Ergebnisse der bacteriologischen Untersuchung nur als sehr wahrscheinlich richtige, aber nicht als zweifellos sichere betrachten. *Tayon* machte den sehr gewagten Versuch, sich und einigen seiner Freunde Typhusbacillen einzupflanzen. Es stellten sich danach Fieber, Schlaflosigkeit, Appetitmangel und Durchfall ein; eine spätere Impfung blieb ohne Wirkung.

In Bezug auf die Wirkungsweise der Typhusbacillen liegt die Annahme am nächsten, dass sie gewisse toxische Substanzen (Typhotoxin) produciren, welche den Organismus vergiften. Untersuchungen in dieser Richtung stellte neuerdings *Brieger* an.

Auch rein klinische Erfahrungen weisen darauf hin, dass man das Typhusgift in den Faeces zu suchen hat, woher sich einer Ansteckungsgefahr nur derjenige aussetzt, welcher auf irgend eine Weise mit ansteckungsfähigem Darminhalte in Berührung kommt. Beachtung

Fig. 43.



Typhusbacillen.

Klatschpraeparat aus einer Reincultur, die aus dem Stuhl eines Typhuskranken der Züricher Klinik gewonnen wurde. Vergr. 1250fach.

verdient, dass der Stuhl auch dann noch einige Zeit infectionsfähig bleibt, wenn sich die Kranken entfiebert haben und die Reconvalescenz begonnen hat. In den Dunstkreis des Abdominaltyphuskranken verbreitet sich die Noxe nicht, und demzufolge tritt keine Ansteckung bei solchen Personen ein, welche etwa mit dem Kranken nur das gleiche Zimmer theilen, oder mit ihm in innigere Berührung kommen, ohne aber etwas mit den inficirenden Faeces zu thun haben. Es könnte daher auch gewagt werden, was auch vielfach geschieht, in Krankenhäusern Typhuskranken unter andere Patienten zu legen, nur muss man dann auf Desinfection der Faeces, Abtritte, Bettgeschüsseln und beschmutzter Wäschestücke strengstens achten.

Schon früher und wieder neuerdings sind einzelne Beobachtungen mitgeteilt worden, welche eine Ansteckung unter Vermittlung der den Kranken umgebenden Luft

beweisen sollen. Sind auch die aufgeführten Beispiele unserer Meinung nach nicht stichhaltig — es handelte sich u. A. um Gelähmte, welche neben Typhuskranken lagen, unsaubere Bettschüsseln u. s. f.?) — so wollen wir doch für seltene Fälle die Möglichkeit eines solchen Uebertragungsmodus gern zugestehen, denn da es geschehen kann, dass sich von entzündlichen Herden der Lungen oder des Kehlkopfes Typhusbacillen dem Auswurf beimischen, so könnte es sich ereignen, dass Reste eines solchen Auswurfes werden, wodurch weitere Ansteckung erfolgen könnte. Vielleicht werden auch einmal Kothpartikelchen und mit ihm lebenskräftige Typhusbacillen staubförmig durch die Luft verbreitet.

Was die Infectionswege anbetrifft, so geschieht wohl zweifellos in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle die Ansteckung von der Mundhöhle aus durch Nahrungsmittel. Zuweilen mögen auch Typhusbacillen eingeathmet zunächst im Nasen-Rachenraum liegen bleiben, um dann mit Speisen und Trank in den Magendarmtract zu gelangen.

Manche nehmen auch die Möglichkeit einer Infection von den Respirationsorganen an, ja! sie deuten Beobachtungen, in welchen sich die eigentlichen typhösen Erscheinungen durch schwere Entzündung der Lungen einleiteten, dahin, dass das Typhusgift zunächst an seiner Eintrittsstelle schädliche Wirkungen entfaltete, bevor es an seiner typischen Stelle, dem Darmcanale, zur vollen deletären Wirkung gelangte. Auch eine Ansteckung vom After, z. B. bei Benützung nicht desinficirter und mit Typhusstuhl inficirter Abtritte, Bettschüsseln, Klystierspritzen dürfte mehr zu den Ausnahmen gehören.

Die genaueren Wege, auf welchen im Einzelfall das Typhusgift in den menschlichen Organismus dringt, lassen sich nicht immer mit Sicherheit verfolgen. Ohne Frage spielt dabei das Trinkwasser eine hervorragende Rolle.

Vielfach hat man Epidemien auftreten gesehen, deren Verbreitung dadurch auffiel, dass nur solche Häusergruppen oder Strassen betroffen wurden, welche aus einem bestimmten Brunnen oder Wasserlaufe ihr Trinkwasser entnahmen. Bei näherer Untersuchung hat sich dann mehrfach ergeben, dass die Brunnen oder Wasserleitungen undicht geworden waren und von Abtrittsgruben, Düngerhaufen, Berieselungsanlagen von Wiesen und Feldern u. s. f. Zuflüsse erhielten, welche inficirte Faecalmassen beherbergten. Mitunter hatte man Typhuswäusche in Bächen gereinigt, deren Wasser stromabwärts zum Trinken benutzt wurde. Auch liegt die Möglichkeit vor, dass durch Einathmung von zerstäubtem infectiösem Wasser Ansteckung zu Stande kommt.

Versuche, Typhusbacillen im Wasser nachzuweisen, schlugen häufig fehl, doch gelangten neuerdings *Moers, Michael, Baeumer, Chantemesse & Vidal, Rodet, v. Ermengem* u. A. zu positiven Ergebnissen. Man muss bei diesen Untersuchungen ganz besonders vorsichtig sein, da die Gefahr gross ist, Typhusbacillen mit anderen ganz ähnlichen Spaltpilzen zu verwechseln. Uebrigens zeigten *Flügge & Meade Bolton, Kraus* und *Karlinski*, dass Wasser ein sehr ungeeigneter Boden für die Vermehrung von hineingelangten Typhusbacillen ist, so dass, wenn der Zufluss von Typhusbacillen aufgehört hat, das Wasser nach einiger Zeit seine Infectionsfähigkeit wieder spontan verliert.

Auch hat man, namentlich in England, mehrfach Infectionen durch Milch beschrieben, wobei nur in solchen Familien Typhus auftrat, welche von demselben Händler ihren Milchbedarf entnahmen. Meist war der Hergang der, dass die Milch mit inficirtem Wasser „getauft“ war. Offenbar liegt die Möglichkeit vor, dass sich in der angedeuteten Weise noch andere Infectionsarten durch Speise oder Trank ereignen.

In der Schweiz und merkwürdigerweise immer nur aus Orten des Cantons Zürich sind mehrfach Typhusepidemien beschrieben worden, in welchen als Ursache der Krankheit der Genuss von verdorbenem Fleische angegeben wird, Fleischtyphusepidemien. Es handelte sich meist um Volksfeste, zu welchen viele Menschen zusammengeströmt waren, so dass Massenerkrankungen zu Stande kamen, weil verdorbenes Fleisch zur Bereitung besonderer volksthümlicher Leckerbissen benutzt worden war. Am bekanntesten

ist eine Epidemie in Andelfingen (1819) und eine solche aus neuerer Zeit in Kloten (1878), bei welcher letzteren von 700 Sängern 500 erkrankten (*Walder*). Auch hat *Wys* eine kleinere Epidemie in Würenlos (1881) beschrieben. *Suter* hat neuerdings das ganze Actenmaterial in einer lesenswerthen Doctordissertation (Zürich 1889) zusammengetragen. Diese sogenannten Fleischtvphusepidemien haben zu vielen Controversen Veranlassung gegeben und namentlich drehte sich der Streit um drei Fragen: a) Hatte man es hier überhaupt mit Abdominaltyphus zu thun? b) War im bejahenden Falle der Typhus durch den Genuss von einfach fauligem Fleische entstanden? oder c) handelte es sich um eine Infection mit Fleisch eines typhösen Thieres? Nach dem heutigen Stande unseres Wissens darf man wohl sagen, dass es sich bei diesen Fleischvergiftungen um eine Krankheit gehandelt hat, welche zwar dem Abdominaltyphus klinisch und anatomisch zum Verwechseln gleicht, dass sie aber dennoch nicht mit ihm identisch war, weil es sich nach menschlichem Ermessen nicht um eine Infection mit Typhusbacillen handelte, sondern um eine solche mit Fäulnisstoffen (Ptomainen), entstanden durch Wucherung von Fäulnissspilzen in verdorbenem Fleische. In künftigen Fällen wird sich die Frage sicher auf bacteriologischem Wege entscheiden lassen.

Mitunter wird die Ansteckung durch Wäsche und Kleidungsstücke von Typhuskranken vermittelt. So sieht man namentlich in Krankenanstalten häufig Wäscherinnen erkranken, welche die mit Typhusstuhl beschmutzte und daher inficirte Wäsche zu besorgen haben. Auch habe ich im Züricher Spital einen Hausknecht an Abdominaltyphus behandelt, welcher die Matratzen von Typhuskranken ausgeklopft hatte.

Nach Beobachtungen, welche *Alison* gesammelt hat, gewinnt es den Anschein, als ob Typhusexcremente im getrockneten Zustande auf Wäschestücken länger als 1 $\frac{1}{2}$ Jahre ihre Ansteckungsfähigkeit bewahren können. Damit stimmen auch gewisse neuere Erfahrungen über Epidemien in Kasernen überein, wo die Infection durch Hosen vermittelt wurde, die von typhösen Soldaten beschmutzt, dann ungenügend gereinigt worden waren und nach längerer Zeit solche Soldaten ansteckten, welche diese Beinkleider tragen mussten.

Zuweilen werden solche Personen von Abdominaltyphus betroffen, welche mit dem Reinigen von Abtrittsgruben, Düngergruben u. Aehn. beschäftigt waren oder sich den Exhalationen solcher Oertlichkeiten bewusst oder unbewusst aussetzten. Auch habe ich mehrfach schwere Hausepidemien entstehen gesehen, unmittelbar nachdem nach langer Pause eine Reinigung von Kloaken ausgeführt war. Besonders zu bemerken ist, dass das Typhusgift lange Zeit im Abtrittsinhalte seine Wirksamkeit bewahrt (Experimente von *Uffelmann*), vielleicht viele Jahre lang, und dass es dann oft schwer hält, ausfindig zu machen, ob einst Typhusstuhl in die Abtritte hineingelangt war.

Es bleiben aber noch Einzelfälle und Epidemien übrig, in welchen die Infectionswege nicht nachweisbar sind. Wir selbst sind der Ansicht, dass es leichte Formen von Abdominaltyphus giebt, mit welchen die Patienten ohne besonderes Krankheitsgefühl umhergehen. Selbstverständlich können selbige durch Absetzung ihrer Faeces Infectionsherde setzen, die, da sich ohne Frage das Typhusgift ausserhalb des menschlichen Organismus unter geeigneten Verhältnissen mehrt, zum Ausgangspunkte von schweren Erkrankungen werden. Dieser Anschauung liegt nicht eine einfache Hypothese zu Grunde; man kennt Fälle, in welchen Personen scheinbar gesund mitten in der Arbeit durch Unglücksfall starben, und bei welchen bei der Section ausgebildeter Darmtyphus gewissermaassen als etwas Zufälliges gefunden wurde (*Fiedler*, *Birsch-Hirschfeld*).

In grossen Städten trifft man fast immer vereinzelte, sporadische Fälle von Abdominaltyphus an. Manche Länder und Städte

sind durch häufiges Vorkommen der Krankheit besonders ausgezeichnet, und es treten dabei nicht selten bemerkenswerthe locale Verschiedenheiten zu Tage. Während beispielsweise in England Abdominaltyphus sehr häufig ist, kommt in dem benachbarten Schottland und Irland vorwiegend exanthematischer Typhus vor. Unter deutschen Städten ist u. A. München als Typhusstadt berüchtigt gewesen; erst in den letzten Jahren ist nach *v. Ziemssen* auch hier Typhoid sehr selten geworden.

Sehr häufig tritt Abdominaltyphus in Gestalt von Haus-epidemien auf; dergleichen hat man vielfach in Kasernen, Waisenhäusern, Gefängnissen u. s. f. beobachtet. In Krankenhäusern mit guten Abtritts- und Canalanlagen und strenger Desinfection der Stühle kommen Haus- oder Spitalinfectionen nicht häufig vor, selbst dann, wenn man die Typhuskranken auf allgemeine Abtheilungen legt. In grossen Städten pflegen bestimmte Häuser, Häusergruppen und Strassen als mit Typhus belastet berüchtigt zu sein. Auch beim Ausbruche von umfangreichen Typhusepidemien lässt sich nicht selten verfolgen, dass sich die ganze Epidemie aus vielfachen Hausepidemien zusammensetzt. Man muss daher unter solchen Umständen zwischen primären und secundären Fällen unterscheiden, je nachdem es sich um originäre Erkrankungen oder um spätere Ansteckungen unter den Hausbewohnern handelt.

Nicht selten treten an sonst freien Orten verbreitete Epidemien auf, welche vielleicht von einem von Auswärts eingeschleppten Falle ihren Ausgang nehmen und auf gewisse Zufälligkeiten, z. B. auf den Genuss von inficirtem Trinkwasser oder von inficirter Milch zurückzuführen wären, mitunter aber auch scheinbar spontan entstanden.

Auf den Ausbruch von Typhusepidemien ist die Jahreszeit nicht ohne Einfluss. Die meisten Epidemien und die zahlreichsten Erkrankungen pflegen während August bis November zu erfolgen, die geringsten in den Anfangsmonaten des Jahres, Februar bis April. Freilich kann diese Regel Ausnahmen erleiden, was beispielsweise für München zutrifft, an welchem Orte die grösste Typhusfrequenz auf den Monat Februar fällt.

Witterungseinflüsse sind insofern bemerkbar, als im Allgemeinen nach Sommern mit hoher Temperatur viel Typhusfälle zu erwarten sind, während sehr kalte Winter der Verbreitung der Krankheit entgegenarbeiten.

Durch klimatische Verhältnisse werden dem Auftreten von Abdominaltyphus keine Schranken gesetzt, denn man begegnet ihm ebenso gut im hohen Norden als in Ländern der gemässigten Zone und in den Tropen.

v. Buhl und *v. Pettenkofer* bringen die Typhusfrequenz mit dem Stande des Grundwassers in Zusammenhang und wollen gefunden haben, dass auf niedrigen Stand des Grundwassers vermehrte Ausdehnung des Typhus folgt. Sie erklären dies dadurch, dass bei niedrigem Grundwasserstande in den oberen und nunmehr trocken gelegten Erdschichten die Typhusnoxe besonders üppig gedeihen und sich durch die Bodenluft der Atmosphäre mittheilen und fast schrankenlos inficiren kann. Abgesehen davon, dass diese Grundwassertheorie nicht auf alle Typhusepidemien anwendbar ist, so sprechen noch sehr gewichtige Erfahrungen gegen den ganzen Uebertragungsmodus, wie ihn die genannten Forscher und ihre Schüler und Anhänger angenommen haben.

Um das Vorkommen von Typhusstädten zu erklären, wird man voraussetzen haben, dass sich im Laufe der Jahre der Untergrund so stark mit Typhuskeimen gesättigt hat, dass hier ununterbrochen eine Vermehrung derselben stattfindet. Selbstverständlich kann unter solchen Umständen der Stand des Grundwassers von Bedeutung

sein, aber mehr auf indirectem Wege, denn je tiefer das Grundwasser steht, um so reichlicher wird es sich mit seinen Verunreinigungen dem Inhalte solcher Brunnen (Pumpbrunnen) beimischen, die im Wesentlichen nichts Anderes als Grundwasser sind. Bemerkenswerth ist, dass bereits die Laien nichts mehr als den Genuss von Trinkwasser in Typhusstädten fürchten.

Die Disposition für Abdominaltyphus hängt zum Theil von dem Lebensalter ab. Im ersten Lebensjahre ist Abdominaltyphus eine seltene Krankheit. Mit jedem Jahre nimmt dann seine Häufigkeit zu, während der Kindheit besonders stark innerhalb des 5.—10ten Lebensjahres. Am allerhäufigsten befällt die Krankheit zwischen dem 10—30sten Lebensjahre (Maximum 20—25stes Lebensjahr), obschon sie auch bei Kindern und im hohen Greisenalter (jenseits des 70sten Lebensjahres) beobachtet worden ist.

Charceley soll zwei Male Abdominaltyphus bei Neugeborenen gefunden haben. *Hastelius* berichtet neuerdings, dass eine an Typhus erkrankte Schwangere im achten Schwangerschaftsmonate niederkam. Bei dem todgeborenen Kinde wurden Milzschwellung und markige Infiltration der Darmfollikel und mesenterialen Lymphdrüsen angetroffen. *Neuhaus* fand in den Organen einer Frucht Typhusbacillen und *Chantemesse & Vidal* vermochten sie aus dem Blute der Placenta darzustellen, *Eberth* aus dem Blute der Placenta und des Herzens des Kindes. *Hildebrand* wies sie auch noch in Milz, Leber, Mesenterialdrüsen und Nervensystem nach. *Reher* war zwar im Stande, aus dem Saft der Leber einer Frucht Typhusbacillen zu züchten, aber er war nicht im Stande, sie in der Leber selbst wiederzufinden. Die Untersuchungen von *Goldschmidt & Merkel*, *Fraenkel & Simmonds* und *Fraenkel & Kideilen* freilich fielen negativ aus. *Chantemesse & Vidal* haben übrigens auch auf experimentellem Wege eine Uebertragung von Typhusbacillen auf die Frucht nachgewiesen.

Das Geschlecht ist ohne sonderlichen Einfluss. Im Allgemeinen freilich erkranken mehr Männer als Frauen an Abdominaltyphus. Für die Kindheit geben manche Autoren ein umgekehrtes Verhalten an, doch scheint uns diese Behauptung noch nicht genügend gesichert.

Häufig werden robuste und vollaftige Constitutionen betroffen, ja! es wird von manchen Aerzten angenommen, dass schwächliche und anaemische Menschen, sowie Personen, welche an Krebs, Herzfehler, Syphilis oder Lungenschwindsucht leiden, fast immun seien. *Bouchard & Legendre* behaupten, dass Personen mit Magenerweiterung zu Abdominaltyphus prädisponirt seien, vielleicht in Folge ihrer schlechten Ernährung und des verminderten Salzsäuregehaltes des Magensaftes.

Pfeiffer meint, dass es Typhusfamilien giebt, d. h. dass innerhalb mancher Familien Abdominaltyphus ungewöhnlich häufig vorkommt. Er glaubt dafür eine gewisse geringe Resistenzfähigkeit des Darmfollikelapparates in Anspruch nehmen zu müssen.

Man hat früher vielfach gelehrt, dass Schwangerschaft und Wochenbett Immunität gegenüber dem Abdominaltyphus verleihen. Neuerdings wird an diesem Dogma mit Recht nicht mehr festgehalten. *Kaminsky* beispielsweise sah nicht selten Schwangere an Abdominaltyphus erkranken, während *Hecker* im Wochenbette gerade eine erhöhte Disposition für Abdominaltyphus annimmt. Freilich geschieht es leicht, dass man das Leiden für Puerperalfieber hält. Nach *Duguyot* kommt es bei zwei Drittheilen der Schwangeren, welche von Abdominaltyphus betroffen worden sind, zu Abort, und zwar um so eher, je mehr sich die Schwangerschaft dem normalen Ende genähert hat. Meist wird das Kind todt geboren oder es stirbt sehr bald nach der Geburt. Der Abdominaltyphus nimmt in der Regel keinen anderen Verlauf, wie wenn keine Schwangerschaft bestünde, und auch nach erfolgter Frühgeburt bleiben häufig Complicationen aus. Man ist demnach berechtigt, die Prognose relativ gut zu stellen. Ursachen der Frühgeburt können hohes Fieber und Schwere der Infection oder Störungen der Athmung sein.

Von aetiologischer Bedeutung ist die Lebensstellung, denn zweifelsohne ist Abdominaltyphus am häufigsten bei Leuten der ärmeren Volksklasse zu finden.

Auch kann ein bestimmtes Gewerbe eine Praedisposition für Abdominaltyphus abgeben. So ist aus Krankenanstalten bekannt, dass, während Aerzte und Wartepersonal in der Regel verschont bleiben, nicht selten Waschfrauen, welche mit dem Reinigen der Wäsche von Typhuskranken beschäftigt sind, der Krankheit zum Opfer fallen.

Fremde erkranken an Abdominaltyphus besonders oft, sobald sie eine Typhusstadt oder ein Typhushaus berühren, während bei den Einheimischen allmählig eine Art von Acclimatisation eintritt.

Abdominaltyphus theilt mit den meisten Infectionskrankheiten die Eigenschaft, dass gewöhnlich nur ein einmaliges Befallen werden beobachtet wird. Aber es sind auch hier wie bei anderen Infectionskrankheiten Ausnahmen bekannt, ja! man hat vereinzelt gesehen, dass Personen drei und selbst vier Male Abdominaltyphus zu überstehen hatten.

Vor Kurzem behandelte ich auf der Züricher Klinik eine Schwäbin, welche binnen der letzten 6 Jahre drei Male an Abdominaltyphus erkrankt war, jedes Mal mit der gleichen Intensität und mit annähernd gleich langer Dauer. Einer meiner hiesigen Collegen hat sogar vier Male Abdominaltyphus überstanden, die beiden ersten Male mit schwerer Infection, die letzten beiden Male mit leichteren Erscheinungen. *Huber* beobachtete unter 457 Typhusfällen der *v. Pfeufer'schen* Klinik 8mal (1.7 Procente) 2faches Erkranken, während unter 666 Typhuskranken der Züricher Klinik, welche ich 1884—1886 behandelte, 28 (4.1 Procente) bereits früher einmal Typhus durchgemacht hatten.

Vereinzelt hat man Abdominaltyphus neben anderen Infectionskrankheiten gesehen. In manchen Fällen schliessen sich andere Infectionskrankheiten erst an eben überstandenen Abdominaltyphus an, wohin beispielsweise Lungenschwindsucht und Miliartuberculose zu rechnen sind.

Kesteven beschrieb eine Combination von Abdominaltyphus mit Masern; ich selbst beobachtete seiner Zeit auf der *v. Frerichs'schen* Klinik eine Verbindung mit Scharlach; *Maclagan* meint in drei Fällen gleichzeitig Abdominaltyphus und exanthematischen Typhus gesehen zu haben, während *Fronmüller* Abdominaltyphus und Variola beschrieb. *Jessen* fand mehrmals eine Combination von Abdominaltyphus mit acutem Gelenkrheumatismus und mit Intermittens. *Karlinski* beobachtete gleichzeitig Typhus und Milzbrand. Auch sah *v. Liebermeister* eine Person an Abdominaltyphus erkranken, welche wegen bestehender Syphilis mit Calomel behandelt wurde.

Zur Zeit einer Typhusepidemie ist es nicht auffällig, dass sich die einzelnen Fälle in ihren Symptomen und in ihrem allgemeinen Verlaufe vielfach sehr ähnlich sind, was den Charakter einer Typhusepidemie bestimmt. Und wieder bei Fällen, welche aus einem Hause kommen, zu einer Familie gehören oder aus gleicher Infectionsquelle stammen, kommt oft eine überraschende Gleichförmigkeit vor (*Wagner, Eichhorst & Schwarz*).

Abdominaltyphus hat in den letzten Jahrzehnten mehr und mehr an Ausdehnung gewonnen. In den Schriften der Alten werden Beschreibungen vermisst. *Morgagni* (1761) theilt einen Sectionsbericht mit, welcher kaum etwas anderes als einen Fall von Abdominaltyphus betreffen kann. Genauere Kenntnisse stammen erst aus unserem Jahrhundert; namentlich hat man dieselben den eingehenden anatomischen Untersuchungen des vierten und fünften Decenniums zu verdanken. Zu Kriegszeiten hat Abdominaltyphus sehr häufig in grosser Verbreitung geherrscht; offenbar wurde die Ansteckung durch das nahe Beisammensein, durch Vernachlässigung notwendiger Desinfection, durch Entbehren und Erkältungen begünstigt.

II. Anatomische Veränderungen. Im Verlauf eines Abdominaltyphus können zwar sämtliche Organe von krankhaften Veränderungen betroffen werden, aber die dem Abdominaltyphus als specifisch

zukommenden anatomischen Befunde drehen sich um drei Gebilde, nämlich um die Lymphfollikel der Darmschleimhaut, um die mesenterialen Lymphdrüsen und um die Milz.

An den Lymphfollikeln der Darmschleimhaut pflegt man mehrere Krankheitsstadien zu unterscheiden. Wohl immer leiten sich die Veränderungen mit rein katarrhalischen Entzündungserscheinungen ein. An denselben sind nicht nur die Lymphfollikel, sondern auch die Darmschleimhaut selbst beteiligt und auch im weiteren Verlaufe der Krankheit bleiben mehr oder minder ausgebildete Erscheinungen von Schleimhautkatarrh — Hyperaemie, Schwellung, vermehrte Secretion — bestehen. Die zunächst katarrhalisch erkrankten Follikel wölben sich stärker als normal über die Schleimhautoberfläche hervor und sind meist von einem Kranze hyperaemischer Gefässe umgeben. Die solitären Follikel gewähren nicht selten den Anblick feiner, durchsichtiger Perlen, welche, wenn man sie ansticht, unter Entleerung eines klaren Fluidums zusammenfallen. Offenbar ist zunächst die vorhandene Schwellung Folge eines entzündlichen Oedemes. Sehr bald aber tritt Vermehrung der zelligen Elemente innerhalb der Lymphfollikel ein, der Follikel wird mehr undurchsichtig und milchig-trübe und collabirt nicht mehr, wenn man ihn mit der Nadel oder Lancette eröffnet. Damit hat das katarrhalische Stadium den Höhepunkt erreicht, was zeitlich ausgedrückt in der zweiten Hälfte der ersten Krankheitswoche der Fall zu sein pflegt.

Allmählig vollzieht sich der Uebergang in das zweite anatomische Stadium, Stadium der markigen Infiltration nach *v. Rokitsansky*. Hypertrophie und Hyperplasie der zelligen Elemente nehmen mehr und mehr zu und damit geht begrifflicher Weise eine sehr beträchtliche Umfangszunahme der solitären und imaginirten Darmfollikel Hand in Hand. Die Solitärfollikel schwellen bis zu der Grösse einer Erbse und darüber an, während die *Peyer'schen* Plaques umfangreiche Platten darstellen, deren Dicke mehr als 5 Mm. betragen kann. Meist fallen die Ränder dieser Infiltrate steil ab; zuweilen hat sich das Infiltrat pilzförmig über die Ränder gedrängt und es wird mitunter die Gestalt eines Pilzes um so eher nachgeahmt, als die Mitte leicht nabelartig vertieft und gewissermaassen gedellt erscheint.

Ist der Erkrankungsprocess sehr ausgebreitet, so kommt es vor, dass nahe gelegene Follikel zusammenfliessen. Auf diese Weise kann es geschehen, dass sich geschwulstartige Massen auf der Darmschleimhaut bilden, welche mitunter wie eine Art Sphincter den Querschnitt des Darmlumens umgeben und letzteres bis zu einem gewissen Grade verengen. Relativ oft pflegt man Dergleichen an der Ileocöcalclappe und an dem untersten Theile des Ileums zu finden.

An den *Peyer'schen* Plaques hat nicht selten die Wucherung der eigentlichen Follikelsubstanz diejenige des interfollikulären Bindegewebes merklich übertroffen, so dass die Oberfläche der infiltrirten Plaques vielfach grubenförmig, gitter- oder netzartig vertieft erscheint. Auch beschränkt sich an manchen Stellen die Infiltration nur auf einzelne Abschnitte eines *Peyer'schen* Drüsenhaufens, während sich benachbarte eine annähernd normale Beschaffenheit bewahrt haben.

Auf Durchschnitten überzeugt man sich leicht, dass sich vielfach die markige Infiltration nicht auf das eigentliche Gebiet der Lymphfollikel beschränkt, sondern sich auch theilweise auf die anliegende Schleimhaut erstreckt. Auch greift sie stellenweise über das Gebiet der Schleimhaut hinweg und nimmt Darmmuscularis und selbst die

Serosa des Darmes ein. So kann es geschehen, dass man unter dem peritonealen Darmüberzuge kleine markige Knötchen zu sehen bekommt, welche ein Unerfabrener für Miliartuberkel zu halten geneigt sein könnte. Oft ist die Serosa auch ohne die genannten Veränderungen an solchen Stellen, unter welchen sich auf der Darmschleimhaut typhöse Veränderungen finden, lebhafter mit Blut gefüllt, und es fühlt sich der Darm an diesen Orten verdickt und verhärtet an.

Die mikroskopischen Veränderungen in den Lymphfollikeln des Darmes betreffen sämtliche Bestandtheile der genannten Gebilde. Die Blutgefässe erscheinen erweitert und ihre Wände glasig gequollen. Stellenweise findet man sie mit farblosen Blutkörperchen wie vollgestopft. An den Parenchymzellen der Follikel gehen lebhaftere Theilungs- und Wucherungsvorgänge vor sich; man begegnet grossen Zellen, die mehr denn 10 und 15 Kerne enthalten und wahre Riesenzellen (Typhuszellen, *Rindfleisch*) darstellen. Auch in dem bindegewebigen Stroma haben sich Schwellung des Gewebes, Wucherung der verästelten Zellen und Infiltration mit Rundzellen vollzogen. Als besonders wichtiger Befund kommen noch die Typhusbacillen hinzu. Die Typhusbacillen liegen stets zwischen, nicht innerhalb der Zellen und finden sich auch reichlich in den Lymphgefässen der Muscularis. *Heschl* beobachtete, dass die mikroskopischen Veränderungen beim Abdominaltyphus weit über das Gebiet der Lymphfollikel hinausgreifen. An den Capillaren der Darmwand fand er Schwellung und Vermehrung der Gefässkerne, so dass sich dieselben stellenweise in das Gefässlumen hineindrängten. Auch an den Muskelkernen in der Längsmuskelschicht des Darmes war es zu ähnlichen Veränderungen gekommen, woraus stellenweise Nester von Rundzellen hervorgingen.

Während die markig infiltrirten Stellen anfänglich hyperaemisch und succulent sind und etwa in Aussehen und Consistenz an das Hirnmark von kindlichen Leichen erinnern, schwindet späterhin die Blutüberfüllung, die infiltrirten Abschnitte sind mehr grauroth, dann weiss und gewinnen auch ein mehr derbes, fast krümeliges Gefüge.

Der Zustand der markigen Infiltration kann unter besonders günstigen Umständen allwärts in das Stadium der Resorption übergehen. Die in Wucherung gerathenen zelligen Gebilde verfetten und zerfallen und der fettige Detritus wird in den Säftestrom aufgenommen. Makroskopisch macht sich die Verfettung dadurch bemerkbar, dass die vordem markig infiltrirten Partien ein gelbliches Aussehen gewinnen. An den *Peyer'schen* Follikeln ereignet es sich nicht selten, dass die gewucherten zelligen Gebilde in der Follikelsubstanz früher zur Verfettung und Resorption gelangen als in dem interfollikulären Bindegewebe, so dass sie jetzt häufig ein entgegengesetztes Aussehen darbieten, wie im Stadium der markigen Infiltration, d. h. die Follikel erscheinen grubig vertieft und die interfollikulären Bindegewebszüge treten leistenförmig und gitterartig hervor. Hatten sich zur Zeit der markigen Infiltration an die bestehende Hyperaemie Blutextravasationen angeschlossen, so wandelt sich der Blutfarbstoff mehr und mehr um und es bleiben schliesslich in den Lymphfollikeln schwärzliche Pigmentreste zurück. Die *Peyer'schen* Plaques können dadurch wie schwarz getupft erscheinen. Diese Veränderungen haben meist eine Dauer von vielen Jahren und sind unter Umständen als werthvolle Wahrzeichen dafür zu betrachten, dass eine typhöse Darmkrankung vorausgegangen ist. Auch in dem hyperaemischen Hofe, welcher, wie früher erwähnt, die Follikel umrahmt, kann es zu Extravasatbildung mit nachfolgender bleibender Pigmentirung kommen.

In der Regel führt das Stadium der markigen Schwellung der Lymphfollikel des Darmes nicht in Resorption, sondern in das Stadium der Verschorfung über, oder wenigstens geschieht es am häufigsten, dass die Mehrzahl der infiltrirten Lymphfollikel

verschorft und sich nur ein kleinerer Theil ohne dem wieder rückbildet. Im Allgemeinen pflegt die Verschorfung um die Mitte der zweiten Krankheitswoche vor sich zu gehen. Offenbar ist sie theilweise Folge davon, dass die zelligen Elemente an Zahl so überhand nehmen, dass Blutgefässe comprimirt werden und die von der Ernährung ausgeschlossenen Zellen absterben, zum Theil aber mag die Verschorfung auch directe Wirkung der Typhusbacillen sein. Die Verschorfung nimmt auf der Oberfläche der Follikel den Anfang. Es bildet sich zunächst eine dünne necrotische Decke, welche durch Imbibition mit Gallenfarbstoff ein gelbliches oder bräunliches Aussehen angenommen hat. Jedoch kann die Verschorfung so gewaltig in die Tiefe greifen, dass es zu Perforation auch der Darmserosa kommt. Zuweilen verfallen die den Lymphfollikeln benachbarten Partien der Darmschleimhaut dem Sphacelus, ja! man bekommt mitunter zu sehen, dass losgelöste gangraenöse Fetzen in das Darmlumen hineinhängen.

Etwa von der Mitte der dritten Krankheitswoche an folgt das Stadium der Geschwürsbildung. Die Schorfmassen stossen sich ab und hinterlassen einen Substanzverlust, auf dessen Grunde man häufig die Streifen der Darmmuscularis trefflich herauszuerkennen vermag. Die aus den solitären Follikeln hervorgehenden Geschwüre sind meist von rundlicher Form, während die den Peyer'schen Plaques entstammenden eine länglich-runde, ovale Gestalt besitzen. Im Gegensatz zu tuberculösen Geschwüren verläuft ihr längerer Durchmesser stets in der Längsaxe des Darmes und werden ringförmige Ulcerationen fast immer vermisst. Die Abstossung der Schorfe geschieht meist in der Weise, welche der Chirurg als Exfoliatio insensibilis bezeichnet, d. h. in feinsten Partikelchen. Seltener gelangen grössere Schorfmassen oder ein Schorf in seinem ganzen Umfange zur Austossung, und kann es alsdann gelingen, dieselben während des Lebens im Stuhle aufzufinden. Losstossung der Schorfe und Ausbildung der Geschwüre können mit Gefahren verbunden sein, vor Allem mit Blutungen aus grösseren Gefässen, welche bei der Abstossung eröffnet werden. Jedoch kommt Dergleichen erfahrungsgemäss seltener vor, als man dies vielleicht erwarten sollte, da meist vorausgehende Thrombosirung der Gefahr vorbeugt.

Etwa mit der Mitte der vierten Woche beginnt das Schlussstadium, die Geschwürsheilung. Auf dem Geschwürsgrunde kommt es zur Granulationsbildung, welche in Ausnahmefällen so lebhaft ist, dass man fast von einer leichten Eiterung sprechen darf, und es tritt allmälige Vernarbung ein. Kaum jemals geben Typhusnarben zu Verengerung des Darmlumens Veranlassung, obschon das benachbarte Schleimhautgewebe zum Theil in den Vernarbungsprocess hineingezogen wird, was man aus der leicht strahligen Anordnung desselben zu erkennen vermag. Jahre lang stellt die Narbe eine verdünnte Stelle dar, welche namentlich dann besonders deutlich hervortritt, wenn man den aufgeschnittenen Darm gegen das Licht hält. Auch ist sie nicht selten in ihrer Mitte oder im Umkreise schwärzlich pigmentirt. Das Narbengewebe überdeckt sich in manchen Fällen nur mit einer Epithelschicht, in anderen aber kommt es zur Neubildung von Darmzotten mit Blutgefässen (*Birch-Hirschfeld*), doch

pflegen die Zotten sparsamer vertheilt und von mehr ungleicher Höhe und Breite zu sein als auf der gesunden Darmschleimhaut.

Die typhösen Veränderungen der Darmfollikel beginnen und sind am meisten ausgesprochen im untersten Ende des Ileum und auf der Klappe. Von hier aus nehmen sie nach Oben mehr und mehr ab. Im Duodenum kommen sie in der Regel nicht mehr vor, obschon manche Autoren nicht nur im Zwölffingerdarm, sondern selbst noch auf der Schleimhaut des Magens typhöse Veränderungen gefunden haben wollen. Zuweilen ist der Processus vermiformis ganz besonders stark ergriffen, dessen Schleimhaut an Lymphfollikeln sehr reich ist, ja! ich habe einen Fall an Perforationsperitonitis verloren, in welchem nirgendwo anders als auf der Spitze des Wurmfortsatzes ein Typhusgeschwür zu finden war. Der Dickdarm kann ganz frei geblieben sein. Ist er betroffen, so handelt es sich fast durchweg um eine Erkrankung der solitären Follikel, da ihm *Peyer'sche* Plaques fehlen. Die Erkrankung erstreckt sich unter Umständen bis in das Rectum. Durch Confluenz von benachbarten Geschwüren entstehen auch hier grössere Substanzverluste. Zuweilen ist der Dickdarm gerade der vornehmliche oder gar ausschliessliche Sitz von Abdominaltyphus, was man wohl auch als Colotyphus benannt hat. Oft befinden sich die typhösen Veränderungen der einzelnen Darmfollikel in sehr verschiedenen Entwicklungsstadien, ein Umstand, welcher darauf hinweist, dass sie vielfach nach einander entstehen.

Gleichzeitig mit der Erkrankung der Lymphfollikel auf der Darmschleimhaut gehen Veränderungen an den mesenterialen Lymphdrüsen Hand in Hand. Am frühesten und ausgesprochensten pflegen diese in der Nähe des untersten Abschnittes vom Ileum zu sein. Die mesenterialen Lymphdrüsen nehmen an Umfang so bedeutend zu, dass einzelne unter ihnen die Grösse eines Tauben- und selbst eines Hühnereies erreichen. Auf dem Durchschnitt sehen sie lebhaft geröthet aus; meist ist die Rindensubstanz in höherem Grade hyperaemisch als das Mark. Auch kann es stellenweise zu Blutaustritten gekommen sein. Die Schnittfläche erscheint feucht und saftreich, die Consistenz weich. Späterhin tritt die Blutüberfüllung mehr in den Hintergrund, auch schwindet zum Theil die Succulenz und ähnlich wie an den Lymphfollikeln des Darmes bildet sich ein Zustand markiger Infiltration aus.

Auch mikroskopisch stimmen die Veränderungen mit denjenigen in den Darmfollikeln überein; auf Zupfpräparaten bekommt man nicht selten blutkörperchenhaltige Zellen zu sehen. Bacillen sind auch hier nachgewiesen worden.

Werden die Veränderungen auf der Darmschleimhaut rückgängig, so schwellen auch die mesenterialen Lymphdrüsen ab, und es kommt nach vorausgegangener Verfettung zur Resorption. Aber mitunter bilden sich auch in ihnen necrotische Erweichungsherde, welche zur Perforation mit nachfolgender Peritonitis führen können. Oder es kommt zuweilen auch zur Verkäsung und Verkreidung; unter Umständen schliesst sich später eine Infection mit Tuberkelbacillen und von da aus allgemeine Miliartuberculose an.

Die Milz beginnt mit der Mitte der ersten Krankheitswoche an Umfang zuzunehmen und erreicht durchschnittlich mit dem Ausgange der zweiten den Höhepunkt ihrer Volumenzunahme. Nur bei

alten Personen, oder dann, wenn die Milz in Folge von vorhergegangener Entzündung Verdickungen des serösen Ueberzuges oder feste Verwachsungen mit benachbarten Organen erlitten hatte, wird eine Intumescenz mehr oder minder vollkommen vermisst. Die Milzkapsel erscheint auf der Höhe der Veränderungen prall gespannt, bei eintretender Abschwellung häufig gerunzelt. Auf dem Durchschnitte erkennt man die weiche, zuweilen fast zerfliessliche Consistenz. Das Organ ist blutüberfüllt und dunkel-kirschroth; auch treten mitunter die Milzfollikel als kleine graue Infiltrate auf der Schnittfläche hervor. In vorgeschritteneren Fällen macht sich oft ein abnorm reichlicher Pigmentgehalt der Milz bemerkbar, die Folge eines ungewöhnlich reichlichen Zerfalles von rothen Blutkörperchen innerhalb der Milz. Mikroskopisch pflegt man ausser Vermehrungs- und Theilungsercheinungen an den Milzzellen ungewöhnlich viele Milzzellen anzutreffen, die mit mehr oder minder veränderten rothen Blutkörperchen, wohl auch nur mit Trümmern derselben erfüllt sind. Die Zahl der encystirten rothen Blutkörperchen kann bis zwanzig betragen. Auch in der Milz sind Typhusbacillen nachgewiesen worden, welche in der Leiche an Zahl zunehmen und dann herdförmig bei einander liegen. Als nicht seltene Complicationen sind keilförmiger, einfach haemorrhagischer Milzinfarkt und selbst Milzabscess zu nennen.

Mehrfache Erfahrungen sprechen dafür, dass sich die schädlichen Einflüsse der typhösen Intoxication nicht auf die Lymphfollikel der Darmschleimhaut, auf mesenteriale Lymphdrüsen und Milz beschränken, sondern dass in schweren Fällen fast das gesammte Lymphdrüsen-system erkrankt. So hat man nicht nur an den retroperitonealen, sondern auch an den tracheo-bronchialen und selbst an den peripheren Lymphdrüsen, z. B. an denjenigen des Nackens und der Inguinalbeuge (*Chrostek & Duchek*) markige Infiltration gefunden. Gleiches beobachtete man an den Tonsillen, an den Balgdrüsen der Zunge und an der Schilddrüse.

Das Knochenmark ist oft von rother Farbe, zeigt gleich der Milz Vermehrung der Parenchymzellen und ist durch grossen Reichthum an kernhaltigen Blutkörperchen und blutkörperchenhaltigen Zellen ausgezeichnet.

Wohl niemals sind die Leichenveränderungen beim Abdominaltyphus auf die im Vorausgehenden beschriebenen specifischen Erkrankungen beschränkt. Meist kommt es in sehr vielen anderen Organen zu mehr oder minder beträchtlichen Veränderungen, Dinge, welche secundär zum Theil von der Infection, zum anderen Theil von der erhöhten Körpertemperatur abhängen. Wir müssen uns damit begnügen, an dieser Stelle eine Reihe der wichtigsten Erscheinungen kurz hervorzuheben.

Sind die Patienten auf der Höhe der Krankheit erlegen, so pflegt schnell Todtenstarre einzutreten und sehr ausgesprochen zu sein. Auch findet man meist reichliche Ausbildung von Todtenflecken auf dem Rücken und an den abhängigen Partien des Körpers überhaupt.

Das Fettpolster ist nicht selten selbst dann in trefflicher Entwicklung vorhanden, wenn die Kranken während des Lebens länger als zwei bis drei Wochen gefiebert hatten. Die Muskulatur zeichnet sich meist durch Trockenheit und tief rothe Verfärbung aus, welche letztere man passend mit der Farbe von geräuchertem Schinken verglichen und demnach als schinkenfarben benannt hat. Hier und da bemerkt man blassgraue oder blassgelbliche Stellen, welche sich am häufigsten in den Musculi recti abdominis und in den Adductoren der Oberschenkel finden, aber auch in anderen Muskelgruppen, selbst in Herz, Zunge und Zwerchfell vorkommen. Bei mikroskopischer Untersuchung beobachtet man hier, dass der Inhalt der Muskelfasern schollig zerklüftet ist und ein mattglänzendes, glasiges, geronnenes Aussehen darbietet. Man nennt dies nach *Zenker*, welcher diese dem Abdominaltyphus übrigens keineswegs specifische Muskel-erkrankung zuerst eingehend beschrieb, die *Zenker'sche* oder wachartige Muskel-

degeneration. An anderen Stellen finden sich die Muskelfasern mit feinen und feinsten Körnchen erfüllt, welche zum Theil auf Essigsäurezusatz schwinden und daher albuminoider Natur sind, zum anderen Theil bestehen bleiben und sich nach Behandlung mit Ueberosmiumsäure schwärzen, also aus Fettkörnchen bestehen. Man spricht im ersteren Falle von körniger Trübung oder parenchymatöser Degeneration, im letzteren von fettiger Entartung. Nicht selten wird auch Vermehrung der Muskelkerne beobachtet.

Der Herzmuskel fällt häufig durch Schlaffheit, mürbe Beschaffenheit und Blässe auf. Man erkennt vielfach auf Quer- und Flachschnitten blassgraue und hellgelbe Stellen, bei mikroskopischer Untersuchung körnige Trübung der Muskelfasern, Verfettung und wachsartige Degeneration. Häufig enthalten die Muskelfasern ungewöhnlich viel bräunliches Pigment. Auch werden Kernwucherungen innerhalb der Muskelfasern gesehen.

Am Kehlkopf kommen Geschwürsbildungen vor, deren häufigster Sitz die Ränder der Epiglottis oder die hinteren Abschnitte der wahren Stimmbänder sind. Die ältere, dann wieder verlassene Anschauung, nach welcher sie sich aus einer vorausgegangenen typhösen Infiltration entwickeln, ist vielleicht für einzelne Fälle richtig, da man in ihrem Grunde Typhusbacillen nachgewiesen haben will. Letztere dringen mitunter bis auf die Kehlkopfsknorpel und bedingen Necrose und theilweise Exfoliation derselben, oder sie werden Veranlassung für Glottisödem, welches zur eigentlichen Todesursache wurde. Katarrhalische Entzündung auf der Schleimhaut der Bronchien gehört zu den fast regelmässigen Befunden.

An den Speicheldrüsen hat *C. E. E. Hoffmann* als häufige Veränderung Schwellung nachgewiesen, besonders in den ersten Zeiten eines Abdominaltyphus. Bei mikroskopischer Untersuchung erkennt man in den derben Drüsen Vermehrung und körnige Trübung der Zellen innerhalb der Drüsenacini. Die Zeichen von katarrhalischer Entzündung der Rachenorgane, welche während des Lebens bestanden, werden meist an der Leiche rückgängig. Auf der Schleimhaut des Magens findet sich nicht selten katarrhalische Entzündung, während sich an der Bauchspeicheldrüse dieselben Veränderungen wie an den Mundspeicheldrüsen ausbilden.

Die Leber ist häufig vergrössert. Bei mikroskopischer Untersuchung findet man ihre Zellen theils körnig getrübt, stellenweise fettig entartet. *Wagner* beobachtete Lymphombildungen, doch erklären *Fränkel & Sammonds* die Entstehung dieser Rundzellenanhäufungen anders, indem sie selbige als reactive Erscheinungen um circumscribte Leberherde auffassen, in welchen die Leberzellen durch Coagulationsnecrose zu Grunde gegangen sind. *Gaffky* hat in diesen Herden spärliche Typhusbacillen gefunden. Die Gallenblase ist vielfach schlaff und beherbergt dünne und an Gallenfarbstoff arme Galle.

Auch die Nieren sind häufig leicht intumescirt und auf der Schnittfläche trübe. Nicht selten erscheinen sie blass und schlaff. Die mikroskopische Untersuchung ergibt in ihnen körnige Trübung und Verfettung der Epithelzellen in den Harncanälchen. Auch Lymphombildungen kommen vor. Mitunter findet sich leichte katarrhalische Entzündung auf der Schleimhaut der harnleitenden Wege.

Am Gehirn kommen meningeale Blutungen und Oedem der Pia vor. Mehrfach sind weitgehende mikroskopische Veränderungen am Hirnparenchym beschrieben worden. *Meyner* fand in der Hirnrinde Blutüberfüllung der Capillaren und in den Ganglienzellen grobkörnige Umwandlung, Vermehrung der Kerne und Zerklüftung des Protoplasmas. *Popoff* giebt Infiltration der Ganglienzellen mit Rundzellen an. Auch fand er Rundzellenanhäufungen in den periganglionären und in den adventitiellen Lymphräumen der Blutgefässe und längs der Nervenfasern. Ferner beobachtete derselbe Autor an den Ganglienzellen Pigmentinfiltration, welche vordem schon *Hoffmann* beschrieben und namentlich reichlich in den Ganglienzellen des Corpus striatum und Thalamus opticus gefunden hatte. Stellenweise kommen Pigmentkörnchen auch frei zu liegen und sind schon makroskopisch als gelbe oder bräunliche Flecke zu erkennen.

Einen sehr beachtenswerthen Fund machte neuerdings *Gurschmann* am Rückenmark. Es handelte sich um einen Typhuskranken, bei welchem sich die Erscheinungen einer ansteigenden Spinalparalyse entwickelt hatten. Bei der Section gelang es, aus dem Rückenmarke Culturen von Typhusbacillen zu gewinnen und dann auch im Rückenmarke selbst darzustellen, so dass es sich hier um eine Localinfection mit den specifischen Spaltpilzen des Typhus gehandelt zu haben scheint.

An den peripheren Nerven haben *Pitres & Vaillard* häufig neuritische Veränderungen beobachtet.

Wie im Gehirn, so wird auch in anderen Organen Verfettung der Blutgefässe wahrgenommen.

III. Symptome. Die Angaben über die Dauer des Incubationsstadiums beim Abdominaltyphus schwanken, aber man dürfte der

Wahrheit wohl am nächsten kommen, wenn man dieselbe zwischen 14—21 Tagen annimmt.

Wie bei anderen Infectiouskrankheiten, so kommen begreiflicherweise auch bei Abdominaltyphus Schwankungen in der Incubationsdauer vor, welche bald unterhalb, bald jenseits des eben genannten Zeitraumes liegen. *Griesinger* war sogar der Ansicht, und führt dafür Erfahrungen an eigener Person in das Feld, dass zuweilen die ersten krankhaften Erscheinungen wenige Stunden der Infection folgen (?).

Das Stadium prodromorum beträgt meist einige Tage, seltener mehrere Wochen oder nur wenige Stunden. Die Patienten klagen über unbestimmtes Krankheitsgefühl, sind matt und appetitlos, schlafen unruhig und träumen viel, haben Unlust zu geistiger und körperlicher Arbeit und fühlen sich verwirrt. Auch stellen sich nicht selten ziehende Muskelschmerzen, am häufigsten in den Beinen, seltener in den Rückenmuskeln ein.

Den eigentlichen Anfang der Krankheit eröffnen meist mehrfache Fröste oder seltener ein einziger Schüttelfrost. In der Regel schliesst sich daran schnell Temperaturerhöhung an, so dass man vom Eintritte der Fröste oder des Fiebers die Krankheitstage zu zählen pflegt. Die manifesten Symptome richten sich im Allgemeinen nach den auf der Darmschleimhaut sich abspielenden anatomischen Veränderungen und geben von diesen bis zu einem gewissen Grade ein getreues Spiegelbild wieder. Vor Allem dreht es sich dabei um das Verhalten der Körpertemperatur, um die Beschaffenheit der Zunge, um Exanthem, um das Verhalten des Abdomens und hier namentlich der Ileocoecalgegend und um Veränderungen der Milz und des Stuhles.

Abdominaltyphus verläuft fast ohne Ausnahme unter erhöhter Körpertemperatur, ja dieselbe macht, wie namentlich *Wunderlich* eingehend hervorgehoben hat, einen so charakteristischen Gang durch, dass man in zweifelhaften Fällen aus ihr die Diagnose zu stellen vermag, mitunter selbst dann, wenn man den Kranken gar nicht gesehen hat. In der ersten Woche (entsprechend dem anatomischen Stadium der katarrhalischen Schwellung und beginnenden markigen Infiltration der Lymphfollikel des Darmes) steigt die Körpertemperatur allmähig staffelförmig an. Durchschnittlich beträgt sie an jedem Abende um circa 1° C. mehr als an dem vorausgegangenen, doch pflegt am nächsten Morgen eine Erniedrigung der Körpertemperatur um 0.5° C. einzutreten (vergl. Fig. 44). Am Ende der ersten Krankheitswoche hat meist das Fieber den Höhepunkt erreicht und hält sich in annähernd continuirlichem Typus auf demselben während der ganzen zweiten Krankheitswoche (Stadium der beendeten markigen Infiltration und beginnenden Verschorfung der Darmfollikel). Binnen der dritten Woche treten grössere Temperaturschwankungen ein, der Fiebertypus wird remittirend. Während sich im Darm Typhusgeschwüre ausbilden, reinigen und vernarben, tritt während des Ablaufes der vierten Woche allmähige Entfieberung ein. Die Schwankungen zwischen Morgen- und Abendtemperaturen sind oft sehr bedeutend, so dass *Traube* für das Entfieberungsstadium den Namen Stadium hecticum vorschlug. Mitunter nimmt hierbei das Fieber einen Typus inversus an, d. h. die Exacerbation erfolgt am Morgen, die Remission abends.

Es gehört nach dem Gesagten Abdominaltyphus zu den subacuten fieberhaften Krankheiten, denn er beginnt in der Regel nicht mit einem einmaligen Schüttelfrost, der Fieberverlauf erstreckt sich bei ihm länger als über vierzehn Tage und das Schwinden des Fiebers tritt nicht plötzlich (kritisch), sondern allmählig (lytisch) ein.

Mit der Erhöhung der Körpertemperatur gehen andere febrile Begleiterscheinungen Hand in Hand, als welche hier Vermehrung der Pulsfrequenz, Abnahme des Appetites, erhöhter Durst, Veränderungen des Harnes und Veränderung des Körpergewichtes genannt sein mögen.

Der Puls ist beim regulären Typhus wie bei allen fieberhaften Krankheiten beschleunigt, aber mehrfach hat man darauf hingewiesen, dass er gerade bei Abdominaltyphus meist weniger frequent ist, als man es nach der Höhe des Fiebers erwarten sollte. Ziffern von 100—120 Schlägen gehören zur Regel, darüber hinaus deutet auf einen schweren Krankheitsverlauf hin. Zuweilen ist die Pulszahl ungewöhnlich langsam, ohne dass man im Stande ist, die Ursache zu ergründen, oder sich berechtigt fühlen

Fig. 44.



Typische Temperaturcurve bei mittelschwerem Abdominaltyphus. (Eigene Beobachtung.)

darf, darin ein besonders bedenkliches Symptom zu erblicken. Meist ist der Puls voll, weich und häufig sehr deutlich dicrot, oder er gewinnt letztere Eigenschaft namentlich zur Zeit des Abheilungsstadiums. Als bedrohlich hat man es zu erachten, wenn ein bisher regelmässiger Puls irregulär und klein wird und zeitweise aussetzt, während das Herz fortarbeitet, oder ungleiche Wellen macht. Es sind das Zeichen, welche häufig einer Herzlähmung vorausgehen.

Sphygmographische Untersuchungen des Pulses haben bisher zu keinem besonderen Ergebnisse geführt und bestätigen das im Vorhergehenden Gesagte. Wir haben vielfach bei Typhuskranken Tag für Tag sphygmographische Untersuchungen vorgenommen. Zum Exempel geben wir in Fig. 45—50 Curven von einem 24jährigen Typhuskranken wieder, welche so ausgewählt wurden, dass nur die Tage, an welchen Pulsveränderungen eingetreten waren, angegeben sind. Man erkennt, dass während des Verlaufes der Krankheit der Puls mehr und mehr dicrot wird, d. h. dass der Blutdruck mehr und mehr sinkt.

Im Blut beobachtet man zuweilen leichte Vermehrung der farblosen Blutkörperchen oder reichliches Auftreten von sogenannten Elementarkörnchen, besonders zur Zeit der Reconvalescenz.

Wahrheit wohl am nächsten kommen, wenn man dieselbe zwischen 14—21 Tagen annimmt.

Wie bei anderen Infektionskrankheiten, so kommen begreiflicherweise auch bei Abdominaltyphus Schwankungen in der Incubationsdauer vor, welche bald unterhalb, bald jenseits des eben genannten Zeitraumes liegen. *Griesinger* war sogar der Ansicht, und führt dafür Erfahrungen an eigener Person in das Feld, dass zuweilen die ersten krankhaften Erscheinungen wenige Stunden der Infection folgen (?).

Das Stadium prodromorum beträgt meist einige Tage, seltener mehrere Wochen oder nur wenige Stunden. Die Patienten klagen über unbestimmtes Krankheitsgefühl, sind matt und appetitlos, schlafen unruhig und träumen viel, haben Unlust zu geistiger und körperlicher Arbeit und fühlen sich verwirrt. Auch stellen sich nicht selten ziehende Muskelschmerzen, am häufigsten in den Beinen, seltener in den Rückenmuskeln ein.

Den eigentlichen Anfang der Krankheit eröffnen meist mehrfache Fröste oder seltener ein einziger Schüttelfrost. In der Regel schliesst sich daran schnell Temperaturerhöhung an, so dass man vom Eintritte der Fröste oder des Fiebers die Krankheitstage zu zählen pflegt. Die manifesten Symptome richten sich im Allgemeinen nach den auf der Darmschleimhaut sich abspielenden anatomischen Veränderungen und geben von diesen bis zu einem gewissen Grade ein getreues Spiegelbild wieder. Vor Allem dreht es sich dabei um das Verhalten der Körpertemperatur, um die Beschaffenheit der Zunge, um Exanthem, um das Verhalten des Abdomens und hier namentlich der Ileocoealgegend und um Veränderungen der Milz und des Stuhles.

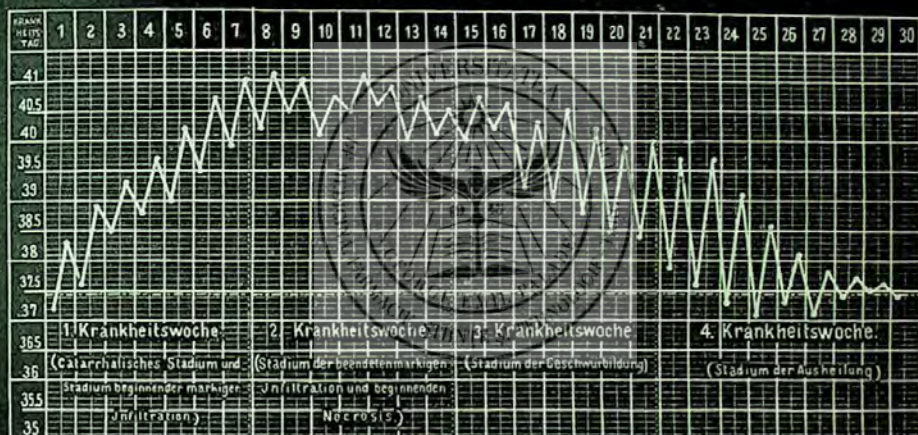
Abdominaltyphus verläuft fast ohne Ausnahme unter erhöhter Körpertemperatur, ja dieselbe macht, wie namentlich *Wunderlich* eingehend hervorgehoben hat, einen so charakteristischen Gang durch, dass man in zweifelhaften Fällen aus ihr die Diagnose zu stellen vermag, mitunter selbst dann, wenn man den Kranken gar nicht gesehen hat. In der ersten Woche (entsprechend dem anatomischen Stadium der katarrhalischen Schwellung und beginnenden markigen Infiltration der Lymphfollikel des Darmes) steigt die Körpertemperatur allmählig staffelförmig an. Durchschnittlich beträgt sie an jedem Abende um circa 1° C. mehr als an dem vorausgegangenen, doch pflegt am nächsten Morgen eine Erniedrigung der Körpertemperatur um 0.5° C. einzutreten (vergl. Fig. 44). Am Ende der ersten Krankheitswoche hat meist das Fieber den Höhepunkt erreicht und hält sich in annähernd continuirlichem Typus auf demselben während der ganzen zweiten Krankheitswoche (Stadium der beendeten markigen Infiltration und beginnenden Verschorfung der Darmfollikel). Binnen der dritten Woche treten grössere Temperaturschwankungen ein, der Fiebertypus wird remittirend. Während sich im Darm Typhusgeschwüre ausbilden, reinigen und vernarben, tritt während des Ablaufes der vierten Woche allmähliche Entfieberung ein. Die Schwankungen zwischen Morgen- und Abendtemperaturen sind oft sehr bedeutend, so dass *Traube* für das Entfieberungsstadium den Namen Stadium hecticum vorschlug. Mitunter nimmt hierbei das Fieber einen Typus inversus an, d. h. die Exacerbation erfolgt am Morgen, die Remission abends.

Es gehört nach dem Gesagten Abdominaltyphus zu den subacuten fieberhaften Krankheiten, denn er beginnt in der Regel nicht mit einem einmaligen Schüttelfrost, der Fieberverlauf erstreckt sich bei ihm länger als über vierzehn Tage und das Schwinden des Fiebers tritt nicht plötzlich (kritisch), sondern allmählich (lytisch) ein.

Mit der Erhöhung der Körpertemperatur gehen andere febrile Begleiterscheinungen Hand in Hand, als welche hier Vermehrung der Pulsfrequenz, Abnahme des Appetites, erhöhter Durst, Veränderungen der Harnes und Veränderung des Körpergewichtes genannt sein mögen.

Der Puls ist beim regulären Typhus wie bei allen fieberhaften Krankheiten beschleunigt, aber mehrfach hat man darauf hingewiesen, dass er gerade bei Abdominaltyphus meist weniger frequent ist, als man es nach der Höhe des Fiebers erwarten sollte. Ziffern von 100—120 Schlägen gehören zur Regel, darüber hinaus deutet auf einen schweren Krankheitsverlauf hin. Zuweilen ist die Pulszahl ungewöhnlich langsam, ohne dass man im Stande ist, die Ursache zu ergründen, oder sich berechtigt fühlen

Fig. 44.



Typische Temperaturcurve bei mittelschwerem Abdominaltyphus. (Eigene Beobachtung.)

darf, darin ein besonders bedenkliches Symptom zu erblicken. Meist ist der Puls voll, weich und häufig sehr deutlich dicrot, oder er gewinnt letztere Eigenschaft namentlich zur Zeit des Abheilungsstadiums. Als bedrohlich hat man es zu erachten, wenn ein bisher regelmässiger Puls irregulär und klein wird und zeitweise aussetzt, während das Herz fortarbeitet, oder ungleiche Wellen macht. Es sind das Zeichen, welche häufig einer Herzlähmung vorausgehen.

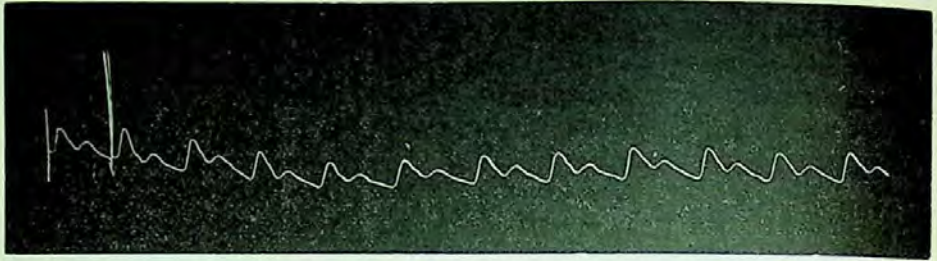
Sphygmographische Untersuchungen des Pulses haben bisher zu keinem besonderen Ergebnisse geführt und bestätigen das im Vorhergehenden Gesagte. Wir haben vielfach bei Typhuskranken Tag für Tag sphygmographische Untersuchungen vorgenommen. Zum Exempel geben wir in Fig. 45—50 Curven von einem 24jährigen Typhuskranken wieder, welche so ausgewählt wurden, dass nur die Tage, an welchen Pulsveränderungen eingetreten waren, angegeben sind. Man erkennt, dass während des Verlaufes der Krankheit der Puls mehr und mehr dicrot wird, d. h. dass der Blutdruck mehr und mehr sinkt.

Im Blut beobachtet man zuweilen leichte Vermehrung der farblosen Blutkörperchen oder reichliches Auftreten von sogenannten Elementarkörnchen, besonders zur Zeit der Reconvalescenz.

In einem Falle fand ich im circulirenden Blute der Fingerkuppe grosse granulirte Zellen, welche bis sieben rothe Blutkörperchen eingeschlossen hielten, und auch *Wernick* hat späterhin mehrfach die gleiche Beobachtung gemacht.

Leichtenstern führte Bestimmungen des Haemoglobingehaltes am Blute aus. Während des Fiebers ist die Haemoglobinmenge nicht selten vermehrt, dagegen bildet sich nach eingetretener Defervescenz bedeutende Abnahme aus, welche noch lange während der Reconvalescenz bestehen bleibt, schliesslich aber schnell schwindet.

Fig. 45.



7ter Krankheitstag. Morgens = 38°5'. Abends = 39°7'.

Fig. 46.



8ter Krankheitstag. Morgens = 38°4'. Abends = 39°5'.

Fig. 47.



11ter Krankheitstag. Morgens = 38°0'. Abends = 38°0'.

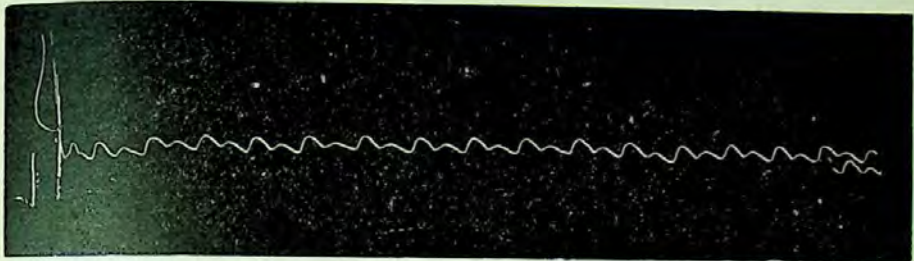
Der Harn zeigt bei Abdominaltyphus nichts Specificisches, seine Veränderungen hängen vor Allem von dem bestehenden Fieber ab.

Die Harnmenge ergibt sich als vermindert, die Harnfarbe als saturirt, die Reaction als stark sauer und das specificische Gewicht als erhöht. Ziegelmehlartiges Sediment von saurem harnsaurem Natron ist nicht selten. Der Harnstoff hat an Menge zugenommen, am meisten während der ersten Krankheitswoche, um so mehr sinkt seine Menge zur Zeit der Reconvalescenz. Wird die Körpertemperatur durch kalte Bäder, Chinin oder Salicylsäure künstlich herabgedrückt, so nimmt meist die Harnstoffmenge etwas zu (*Bauer & Künstle*). In der Ausscheidung der Harnsäure machen sich keine Besonderheiten bemerkbar. Die Menge des Kreatinins und Ammoniaks ist gesteigert (*Hallervorden*). Chlornatrium kann bis auf Spuren schwinden. *Salkowski* zeigte neuerdings,

dass bei eintretender Reconvalescenz die Kaliausscheidung sehr bedeutend sinkt (bis $\frac{1}{8}$ der Norm). Die Schwefelsäure ist absolut vermindert, relativ vermehrt.

An abnormen Bestandtheilen im Harn wiesen *v. Frerichs & Städeler* Leucin und Tyrosin nach. Zuweilen tritt im Harn Gallenfarbstoff auf, ohne dass Icterus der Haut oder der Schleimhäute besteht (*Griesinger & Lehmann*). Mehrmals wurde Haemoglobinurie beobachtet. Die Angaben über Glycosurie sind unsicher. *Gerhardt* fand Peptonurie, welche sich nach *Pacanowsky* hauptsächlich zur Zeit der Defervescenz des Fiebers einstellt.

Fig. 48.



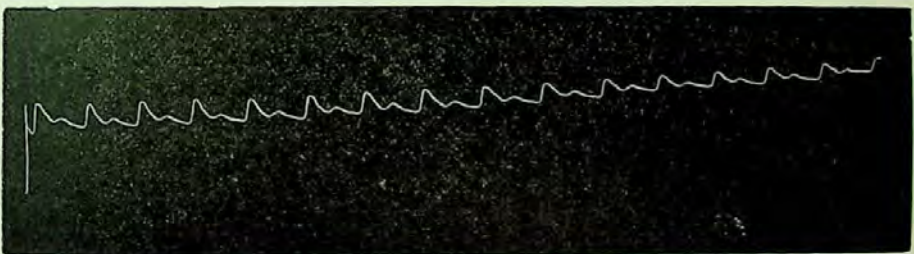
16ter Krankheitstag. Morgens = $36^{\circ}3'$. Abends = $38^{\circ}4'$.

Fig. 49



22ter Krankheitstag. Morgens = $35^{\circ}7'$. Abends = $36^{\circ}2'$.

Fig. 50.



30ter Krankheitstag. Morgens = $36^{\circ}2'$. Abends = $36^{\circ}4'$.

Fig. 45—50. Pulscurven von einem 24jährigen Typhuskranken. Marey'scher Sphygmograph.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

Das Körpergewicht pflegt auch in leichteren Fällen nicht unwesentlich abzunehmen, und zwar fand *Seidel*, dass bei Kindern die Gewichtsverminderung geringer ist als bei Erwachsenen.

Sehr genau sind in neuester Zeit die Veränderungen des Körpergewichtes von *Cohin* und *Kohlschütter* verfolgt worden. *Cohin* fand, dass während der ersten Woche ein täglicher Gewichtsverlust von durchschnittlich 260 Grm. und in der zweiten von 537 Grm. stattfindet. Der durchschnittliche tägliche Gewichtsverlust für die ganze Krankheitsdauer beläuft sich auf 448 Grm. Complicationen, z. B. Pneumonie, erhöhen diese Werthe.

Die Abnahme ist eine ziemlich gleichmässige, nicht sprungweise; die grösste Gewichtsverminderung findet am Ende der zweiten oder zu Beginn der dritten Krankheitswoche statt. In der Reconvalescenz vollzieht sich die Gewichtszunahme weit langsamer als die Abnahme während des Fiebers.

Die Zunge ist in der Regel zu Anfang der ersten Woche klebrig-feucht und mit einem dicken, grauen, graugelben oder graubraunen Belage bedeckt, welcher bei mikroskopischer Untersuchung aus abgestossenen Epithelien, Speiseresten und Schizomyceten besteht. In der zweiten Hälfte der ersten Krankheitswoche nimmt die Trockenheit der Zunge zu und gleichzeitig erscheinen die Ränder bis zur Spitze ungewöhnlich rein und fast ziegelroth. Mit dem Uebergange in die zweite Krankheitswoche stösst sich der Belag, von der Zungenspitze beginnend und allmählig nach hinten rückend, mehr und mehr ab. Oft erfolgt die Reinigung der Zunge auf der Zungenspitze in Gestalt eines Dreieckes (Typhusdreieck der Zunge), dessen Spitze mit der Zungenspitze zusammenfällt. Meist ist die Zunge in den ersten Tagen der zweiten Krankheitswoche vollkommen rein geworden. Sie ist ungewöhnlich trocken, roth und oft wegen Schwellung der Papillae fungiformes warzig-rauh und vielhöckerig.

Gegen Ende der ersten Krankheitswoche stellt sich häufig ein eigenthümliches Exanthem ein. Es bilden sich auf der Haut blasse, rothe Flecke von meist rundlicher Gestalt, welche sich ein wenig über die Haut erheben und auf Fingerdruck vollkommen erblassen, *Roseola typhosa*. In der Regel machen sie sich zuerst auf der Haut des Abdomens bemerkbar, kommen aber auch auf derjenigen von Brust und Rücken und hier mitunter sogar reichlicher als auf den Bauchdecken vor. Selten finden sie sich auf den Extremitäten und dann meist nur auf Oberarmen oder Oberschenkeln; im Gesicht dagegen kommen sie fast niemals vor. Meist schwinden die einzelnen Roseolen wieder nach drei bis fünf Tagen; mitunter bleiben sie aber auch länger als eine Woche bestehen. Unter letzteren Umständen habe ich mehrfach dem Abblassen der Flecken leichte Epidermisabschuppung folgen gesehen. Oft treten bis in die vierte Krankheitswoche hinein immer neue Roseolen auf und selbst noch in der Reconvalescenz. Ihre Zahl schwankt nach den verschiedenen Epidemien, kann aber so reichlich sein, dass die Hautveränderung an Masern erinnert. Abdominaltyphus ganz ohne Roseolen habe ich, soweit es sich um frische Fälle handelt, unter mehr als tausend Fällen niemals gesehen, doch wird Dergleichen von manchen Autoren als seltenes Vorkommniss angenommen.

Neuhaus hat neuerdings die Ansicht aufgestellt, es könnten die Roseolen durch Pilzembolien der Hautgefässe mit Typhusbacillen entstanden sein, weil er nur in dem aus Roseolen gewonnenen Blute, wie bereits erwähnt, Typhusbacillen zu gewinnen vermochte.

Mitunter bilden sich auf der Spitze der Roseolen feine Bläschen.

Das Abdomen erscheint in der Regel gewölbt. Die Hervorwölbung macht sich in der unteren Hälfte des Abdomens besonders bemerkbar, und vielfach habe ich wahrgenommen, dass namentlich die Ileocoecalgegend prominirte.

Die Ileocoecalgegend erweist sich fast immer als druckempfindlich, woher selbst benommene Kranke bei der Palpation derselben das Gesicht schmerzhaft zu verziehen pflegen. Seltener besteht auch Druckschmerz im Epigastrium oder an anderen Orten des Ab-

domens. Zugleich fühlt man häufig in der Ileocoecalgegend ein gurrendes, fast könnte man sagen, mittelgross- oder kleinblasiges Geräusch, sogenanntes Ileocoecalgeräusch. Dasselbe beweist nichts anderes, als dass sich unter den comprimirenden Fingern mit Gasblasen untermischter flüssiger Inhalt befindet; es ist demnach für *Neotyphus* in keiner Weise charakteristisch, aber erfahrungsgemäss gerade bei ihm besonders häufig. Bei der Percussion bekommt man es im Vergleich zu anderen Stellen auf den Bauchdecken meist mit einem gedämpften oder noch öfter mit einem gedämpft-tympanitischen Percussionsschalle zu thun.

In der zweiten Hälfte der ersten Krankheitswoche lässt sich in der Regel die Milz als vergrössert nachweisen und während der zweiten Krankheitswoche nimmt die Milzschwellung noch beträchtlich zu. Sie erreicht nicht selten das Zwei- und Dreifache des normalen Umfanges. Lässt man die Kranken rechte Diagonalstellung einnehmen und legt, ohne in die Tiefe zu drücken, die Finger leise zwischen die vorderen vorspringenden Spitzen der elften und zwölften Rippe hinein, so gelingt es fast immer, auch trotz bestehenden Meteorismus das vergrösserte Organ zu fühlen, welches sich bei jeder tiefen Inspiration gegen die Fingerkuppen vordrängt. Zuweilen kann man nur verschwommen die Milzcontouren erkennen; in anderen Fällen vermag man Spitze und vorderen Abschnitt der Milz vollkommen deutlich herauszutasten. Das Organ ist glatt, von eigenthümlich weicher Consistenz und nicht zu selten druckempfindlich. In der dritten und vierten Woche bildet sich mit Nachlass der übrigen Symptome auch allmälige Detumescenz der Milz aus.

Wenn manche Autoren die Ergebnisse der Milzpercussion über diejenigen der Palpation stellen, so müssen wir dem nach eigenen Erfahrungen entschieden widersprechen. Wir halten die Möglichkeit, die vergrösserte Milz beim Abdominaltyphus zu fühlen, für eines der constantesten Symptome, vorausgesetzt freilich, dass die Palpation nicht in der Art ausgeführt wird, dass man mit den Fingern in die Tiefe drückt, wobei man die Milz unbemerkt in die Excavation des linken Hypochondriums zurückdrängt. Häufig genug bekommt man bereits in Rückenlage des Kranken die stumpfe Spitze der Milz zu fühlen.

Der Stuhl pflegt zu Beginn eines Abdominaltyphus häufig angehalten zu sein. Allmähig tritt Durchfall ein; es erfolgen meist zwei bis sechs Stühle am Tage. Die Stühle zeigen oft eigenthümliche Beschaffenheit, welche man sehr treffend als Erbsensuppen-artig bezeichnet hat. Sie sind dünn, von hellgelber, einer durchgeschlagenen Erbsensuppe gleichender Farbe, riechen nicht selten stechend und ammoniakalisch und besitzen alkalische Reaction. Beim Stehen setzt der Stuhl eine krümelige, bröckelige und theilweise flockige Sedimentschicht ab. Sein specifisches Gewicht beträgt circa 1015, die Menge der festen Bestandtheile etwa 4 Procente. Bei chemischer Untersuchung des Typhusstuhles fällt seine Armuth an Eiweisskörpern auf. Geht der Typhusprocess der Heilung entgegen, so werden die Stühle consistenter, sparsamer und gewinnen schliesslich normale Beschaffenheit.

Die mikroskopische Untersuchung des Typhusstuhles ergibt Epithelzellen der Darmschleimhaut, Rundzellen, Reste der Nahrung, Fettzellen, Fettkrystalle, auch nekrotisches und von der Darmschleimhaut abgestossenes Gewebe, Schizomyceten von rundlicher und stäbchenförmiger Gestalt und phosphorsaure Ammoniakmagnesia in Sargdeckelform (vergl. Fig. 51). Aus dem Stuhle lassen sich, wenn auch nicht ausnahmslos, Typhusbacillen gewinnen.

Nimmt Abdominaltyphus einen glücklichen Ausgang, so pflegt die *Reconvalescenz* doch immer längere Zeit in Anspruch zu nehmen, wie nicht wunderbar, da sich der Organismus so zu sagen zu regeneriren hat. Im Allgemeinen darf man acht Wochen als summarische Krankheitsdauer angeben, aber oft genug währt das Leiden länger, selbst ebensoviele Monate.

Zuweilen treten *Recidive* ein. Mitunter hat man sogar mehrfache *Recidive* gesehen. *Hallopeau* beobachtete in einem Falle vier *Recidive*, zwischen welchen fieberfreie Zeiten von 13—31 Tagen lagen. Die Häufigkeit des Auftretens von Rückfällen scheint von dem epidemischen Charakter abhängig zu sein. Als Ursachen werden

Fig. 51.



Typhusstuhl, enthaltend Rundzellen, Speisereste, hörnigen Detritus und Krystalle von phosphorsaurer Ammoniakmagnesia. Vergrößerung 250fach. (Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

ausserdem zu früher und unvorsichtiger Genuss von festen Nahrungsmitteln, Aufregungen aller Art und zu frühes Aufstehen angegeben, doch hat man die Wichtigkeit dieser Dinge vielfach überschätzt. Sicher ist, dass sich *Recidive* trotz aller Vorsichtsmaassregeln ausbilden, wobei es noch strittig ist, ob eine neue Infection dem *Recidiv* zu Grunde liegt, oder ob noch vorhanden gewesenes, aber abgesperres Typhusgift nachträglich zur Wirksamkeit gelangte. Uns erscheint letztere Annahme als die plausibelere, denn einmal hat *Gerhardt* mit Recht betont, dass, wenn nach geschwundenem Fieber eine Milzanschwellung nicht erfolgt, die Gefahr eines *Recidives* nahe liegt, ausserdem gehört Abdominaltyphus zu denjenigen Infectionskrankheiten, bei welchen eine Infection meist nur ein Mal während des Lebens eintritt, und endlich hat man gefunden, dass

sich Typhusbacillen noch längere Zeit im Darne lebend erhalten, nachdem eine Vernarbung der Geschwüre bereits eingetreten ist.

Nach *Ebstein* sollen namentlich geschwächte Constitutionen Recidive bekommen (?). Manche, beispielsweise *Innumermann*, sind der Ansicht, dass die antipyretische Behandlungsmethode die Häufigkeit von Recidiven begünstige. Je schwerer der Abdominaltyphus verlief, um so weniger ist ein Recidiv zu erwarten. Meist verläuft das Recidiv kürzer und leichter als die erste Attaque; auch kommen bei ihm seltener Nachkrankheiten vor. Milzschwellung tritt von Neuem ein. Roseola fehlt fast niemals; mitunter erscheint sie sogar reichlicher als beim ersten Anfälle. Der Beginn des Recidives geschieht bald plötzlich unter Frost und schneller Temperatursteigerung, bald erhebt sich die Körpertemperatur langsam und staffelförmig, nachdem sie Tage lang vollkommen fieberfrei gewesen war. Meist enden Recidive mit Genesung. *Schill* beobachtete in einer kleinen Epidemie von 32 Fällen in Jena 12mal Recidive (38 Procente), eine ganz ungewöhnlich hohe Ziffer. In der Leipziger Klinik kamen nach *Steinthal* unter 539 Fällen 45mal Recidive vor (8,3 Procente), doch schwankten in den einzelnen Jahrgängen die Procentzahlen zwischen 2,4—11,3 Procente. *v. Ziemssen* zählte auf seiner Klinik unter 832 Typhuskranken (1878—1881) 108 mit Recidiven = 13 Procente. Bei der grossen Züricher Typhusepidemie im Sommer 1884 hatte ich unter 411 Typhuskranken 26 Recidive (5,6 Procente).

Von den wirklichen Recidiven hat man die Nachschübe zu unterscheiden, welche sich als Exacerbationen eines noch nicht abgelaufenen Abdominaltyphus darstellen, und die sogenannten Nachfieber *Biermer's*, d. h. kurze Fiebersteigerungen während der Reconvalescenz.

Wer sich der Meinung hingeben wollte, dass sich Abdominaltyphus auf die im Vorausgehenden, gewissermaassen specifischen, Symptome zu beschränken pflegt, der würde sich, wenn er in die Praxis tritt, schwer täuschen, ja! es gehört eher zur Ausnahme, wenn man es mit einem so einfachen Typhusverlaufe zu thun bekommt. Gerade Abdominaltyphus zeichnet sich durch ungewöhnliche Vielgestaltigkeit aus. Vieles können wir hier kaum andeuten. Aber vielleicht lässt sich der Gegenstand am übersichtlichsten behandeln, wenn wir nach einander Varietäten, Complicationen und Nachkrankheiten des Abdominaltyphus erörtern.

Unter den Typhusvarietäten machen wir diejenigen zuerst namentlich, bei welchen sich andere Organerkrankungen so stark in den Vordergrund drängen, dass man Gefahr läuft, darüber den Abdominaltyphus zu übersehen. Es seien Pneumotyphus, Renotyphus und Meningotyphus (Hirntyphus) hervorgehoben.

Pneumotyphus imponirt dem Unerfahrenen häufig als einfache, wenn auch schwere fibrinöse Pneumonie. Freilich wird meist die starke Benommenheit des Sensoriums auffallen; auch pflegt die Milz ungewöhnlich gross zu sein, und als besonders verdächtig muss man es erachten, wenn sich auf der Haut Roseolen finden, welche bekanntermaassen bei einfacher fibrinöser Pneumonie so gut wie niemals vorkommen. Mitunter bleibt trotz eintretender Resorption die kritische Entfieberung der Pneumonie aus und machen sich dann die bis dahin verborgenen typhösen Erscheinungen immer mehr bemerkbar. Nicht selten freilich tritt der Tod bereits ein, bevor man die Krise hätte erwarten sollen. Manche Autoren nehmen zur Erklärung des Pneumotyphus an, dass die Infection nicht, wie vielleicht der Regel nach, von dem Verdauungstracte, sondern von den Respirationsorganen aus erfolgt ist, so dass sich die ersten und

heftigsten krankhaften Erscheinungen gerade an den Lungen bemerkbar machen.

Mitunter begegnet man den Ausdrücken Bronchotyphus und Laryngotyphus. Man versteht darunter Abdominaltyphen, welche an sich wohl diagnostisch klar sind, sich aber durch heftige Erscheinungen von Bronchialkatarrh oder von Entzündungen oder Ulcerationen auf der Kehlkopfschleimhaut auszeichnen. Wir halten dies für einen sprachlichen Missbrauch.

Renotyphus kennzeichnet sich durch hervorstechende Harnveränderungen von den ersten Tagen einer fieberhaften Erkrankung an. *Gubler* und *Robin* beschrieben ihn zuerst, dann folgte eine These von *Amat*; in Deutschland machten *Homburger & Kussmaul* auf ihn aufmerksam. Der Harn enthält Eiweiss, Cylinder und auch Blut. Mikroskopisch findet man bald parenchymatöse, bald interstitielle Veränderungen in den Nieren, aber mitunter fehlt beides, und bekommt man es höchstens mit Zuständen von trüber Schwellung zu thun. Es liegt hier die Gefahr nahe, den Abdominaltyphus zu übersehen und das Krankheitsbild für eine acute Nephritis zu halten.

Beim Meningotyphus (*Hirntyphus*) lenken Nackensteifigkeit, schwere Benommenheit des Sensoriums, mitunter auch vorübergehende Pupillendifferenz den Verdacht darauf hin, dass Meningitis besteht. Besonders oft kamen mir dergleichen Beobachtungen bei Zuständen mit hohem Fieber vor. War es gelungen, die Körpertemperatur herabzudrücken, so waren häufig die meningitischen Zeichen wie mit einem Schlage verschwunden. Wir vermuthen, dass die Symptome von hyperaemischen und oedematösen Zuständen auf den Meningen abhängen und könnten dafür Beispiele aus eigener Erfahrung als Beleg anführen.

In manchen Fällen versteckt sich Abdominaltyphus hinter den Erscheinungen einer acuten Manie. Bei der Züricher Typhusepidemie (1884) wurden mir mehrfach typhuskranke Personen aus der Irrenheilanstalt Burghölzli zugeschickt, welche der Hausarzt wegen ihrer starken Aufregungszustände als geisteskrank angesehen hatte, ohne zu ahnen, dass diesen Dingen Abdominaltyphus zu Grunde lag, psychopathische Form des Abdominaltyphus.

Als eine zweite Gruppe von Typhusvarietäten möchten wir nach der Schwere der Symptome zunächst den Typhus *levis* nennen. Demselben eigenthümlich ist, dass alle Erscheinungen oder wenigstens doch die Mehrzahl unter ihnen in sehr geringem Grade ausgesprochen sind. Zuweilen leidet das Allgemeinbefinden so wenig, dass die Patienten sich gar nicht krank fühlen und unbekümmert der gewohnten Arbeit nachgehen, sogenannter Typhus *ambulatorius*. Erwähnten wir doch schon früher, dass manche Personen mitten in voller Thätigkeit unvermuthet von schweren Complicationen betroffen und mitunter schnell durch sie hingerafft werden (Perforationsperitonitis, Darmblutung). In anderen Fällen ist das Fieber auffällig gering, und nach eigenen Erfahrungen müssen wir denjenigen Autoren beistimmen, welche für seltene Fälle fieberfreien Typhus annehmen, Typhus *afebrilis*. Mitunter fallen in solchen leichten Fällen geringe Schwellung der Milz, sparsames Auftreten von Roseolen und Geringfügigkeit der Darmerscheinungen auf.

Nach der Dauer der Krankheit kann man als eine dritte Typhusvarietät den Typhus *abortivus* unterscheiden. Zuweilen handelt es sich dabei um ein Leiden von nur wenigen Tagen, seltener zieht es sich in den Anfang der dritten Woche hinein. Oft nähert sich

ein derartiger Typhus mehr dem Charakter einer acuten Krankheit, indem Schüttelfrost den Anfang macht, hohes continuirliches Fieber folgt und unter Schweissausbruch die erhöhte Körpertemperatur ein ziemlich schnelles Ende findet. Bei sehr schnell verlaufenden Fällen scheint es kaum zu einer ausgebildeten markigen Infiltration, jedenfalls nicht zu Necrose und Geschwürsbildung auf den Lymphfollikeln der Darmschleimhaut zu kommen.

Complicationen bei Abdominaltyphus haben kaum etwas für die Krankheit charakteristisches. Auch sind sie rücksichtlich ihrer Entstehung und Bedeutung von sehr verschiedener Natur. Ein Theil unter ihnen hängt davon ab, dass sich bei Abdominaltyphus ulcerative Processe auf der Darmschleimhaut abspielen, so dass es, wie bei Darmgeschwüren aus anderen Ursachen, leicht zu Blutungen, Perforation, Peritonitis, unstillbarem Durchfall, bedrohlichem Meteorismus u. Aehnl. kommen kann.

Eine andere Gruppe von Complicationen ist als Folge des langen fieberhaften Processes aufzufassen. Dahin gehören Zustände von Herzschwäche, Katarrhe, Hypostasen u. Aehnl.

Bei einer dritten Reihe von Complicationen handelt es sich darum, dass Typhusbacillen an ungewöhnlichen Orten abgelagert sind und hier entzündliche Veränderungen erzeugen. Dahin gehören Geschwüre der Kehlkopf- und Schlundschleimhaut, manche Pneumonien, Periostitiden (*Ebermaier, Valentini*) und vielleicht auch manche Erysipele (*Klebs & Rheiner*).

Es bleibt aber noch eine letzte Gruppe von Complicationen übrig, bei welchen es sich um eine secundäre Infection mit Spaltpilzen, *Streptococcus pyogenes* oder *Staphylococcus pyogenes*, handelt, welche namentlich von den Geschwüren des Darmes leicht den Zugang zu dem allgemeinen Kreislaufe finden und in den verschiedensten Organen entzündliche Vorgänge anfachen.

Wir werden im Folgenden weniger dem aetiologischen, als vielmehr einem anatomischen Eintheilungsprincip folgen und die hauptsächlichsten Complicationen an den einzelnen Organsystemen aufführen. Es wird dem Leser vielfach leicht werden, sich über die jedesmalige Bedeutung der Complication klar zu werden, wenn auch hier und da zweifelhafte Punkte übrig bleiben.

Unter den Typhuscomplicationen gehören Bronchokatarrhe zu den häufigsten. Manche Autoren behaupten, dass kein Abdominaltyphus ohne Katarrh auf der Bronchialschleimhaut verläuft, so dass sie ihn nicht zu den Complicationen, sondern zu den Typhussymptomen zählen. Wir selbst können dem nicht beistimmen, denn wir haben eine grössere Zahl von Kranken behandelt, welche weder husteten, noch andere Zeichen von Bronchokatarrh darboten. Objectiv verräth sich Bronchialkatarrh meist durch verschärftes Vesiculärathmen, Schnurren und Pfeifen, schon seltener durch feuchte Rasselgeräusche. Die Regel, dass die Symptome in den hinteren und unteren Abschnitten der Lungen am meisten oder vielleicht ausschliesslich ausgesprochen sind, erleidet bei sorgsamer Untersuchung Ausnahmen.

Eisenlohr beschrieb acuten Bronchialcroup, welcher sich bei einem Mädchen in der ersten Zeit eines Abdominaltyphus ausgebildet hatte, trotz grosser Ausbreitung

ohne Beschwerden bestand und erst am Ende der zweiten Krankheitswoche schwand. Eine ähnliche Beobachtung theilte neuerdings *Massotti* mit, während *Leroy* Croup des Kehlkopfes beschrieb.

Complicationen seitens der Lungen sind nicht selten. Bei Patienten, welche man lange Zeit in ein und derselben Körperlage, namentlich in Rückenlage gelassen hat, bilden sich leicht Lungenhypostasen aus, welche man an einer mehr oder minder ausgesprochenen Dämpfung, die zuweilen von tympanitischem Schalle begleitet ist, an abgeschwächtem, mitunter fast fehlendem Vesiculärathmen, an feuchten Rasselgeräuschen nicht klingender Art und oft auch daran erkennt, dass sich, wenn man die Patienten alle Stunden umlagert und sie dadurch zwingt, immer andere Lungenabschnitte ergiebig zu ventiliren, die gedämpften Partien wieder aufhellen und an der Athmung theilnehmen. Versäumt man dagegen diese Regel, so kommt es leicht zur Ausbildung einer hypostatischen Pneumonie; die Dämpfung wird intensiver; es tritt Bronchialathmen ein und die Rasselgeräusche gewinnen klingenden Charakter. Je höher das Fieber, je grösser die Benommenheit und je vorgeschrittener der Kräfteverfall und namentlich die Abnahme der Herzkraft sind, um so leichter erfolgt die Ausbildung der in Rede stehenden Complicationen. Mitunter kommt es zur Entwicklung von fibrinöser Pneumonie, welche sich nicht selten ziemlich schleichend ausbildet. Unmotivirtes Steigen der Körpertemperatur, beschleunigte und erschwerte Athmung, Cyanose und leichte Benommenheit sollen alle Male Veranlassung abgeben, die Lungen eingehend zu untersuchen. Am häufigsten entwickelt sich das Leiden jenseits der zweiten Krankheitswoche.

Mehrfach habe ich Fremdkörperpneumonie beobachtet, welche sich trotz aller Sorgfalt bei der Ernährung der benommenen und entkräfteten Kranken auszubilden vermag. Lobuläre katarrhalische Pneumonie ist nicht zu selten. Mitunter machen sich Zeichen von haemorrhagischem Lungeninfarct bemerkbar, welcher von Herzthromben des rechten Herzhohles oder von einer marantischen Venenthrombose den Ausgang genommen hat. Zuweilen schliessen sich daran Erscheinungen von Lungenabscess. Auch wird mitunter Lungenbrand, aber doch mehr als Nachkrankheit beobachtet. Mitunter tritt durch Embolie der Lungenarterie schneller Tod ein, wenn ein Hauptast dabei obstruirt wurde. Pleuritis gehört zu den im Ganzen seltenen Complicationen. Bei einem Kranken meiner Abtheilung bestand eine haemorrhagische Pleuritis; Blut lackfarben und mit zahllosen Spaltpilzen durchsetzt; zuvor hatte sich eine marantische Venenthrombose in der linken Cruralvene entwickelt.

In einzelnen Fällen kommt es nach vorausgegangener Schwellung zu Vereiterung der Bronchialdrüsen. Daran schliesst sich mitunter Mediastinitis, welche *Fraentsel* auch von einer Entzündung des Oesophagus und des perioesophagealen Bindegewebes fortgepflanzt sah. Es bricht der Eiter in den Oesophagus, in die Bronchien, oder in Pleura oder Pericard durch, mit nachfolgender Pleuritis und Pericarditis.

Im Kehlkopf entwickeln sich nicht zu selten typhöse Kehlkopfgeschwüre. Dieselben treten mitunter schon in der zweiten Krankheitswoche auf. Häufig bestehen sie beschwerdelos und werden nur bei laryngoskopischer Untersuchung gefunden, welche man jedoch bei den benommenen und geschwächten Kranken nicht ohne besonderen Grund vornehmen wird. In anderen Fällen sind die Kranken heiser und haben Schmerzen beim Schlingen und auf Druck in die Kehlkopfgegend. Mitunter dringen die Geschwüre so tief, dass sie Perichondritis und Necrose der Kehlkopfknochen verursachen. Ja! es kann zu Durchbohrung der Kehlkopfwand mit nachfolgendem Hautemphysem kommen. Auch können Kehlkopfgeschwüre zum Ausgangspunkte von Glottisödem werden, welches tödtet, wenn man nicht

rechtzeitig die Gefahr durch Ausführung der Tracheotomie abzuwenden versucht hat. *Landgraf* spricht gewisse Ulcerationen als echte typhöse an.

Nach *Diltrich* soll sich Perichondritis laryngealis auch unabhängig von specifischen Ulcerationen im Verlaufe von Abdominaltyphus ausbilden. Mitunter hat man diphtherische und croupöse Entzündung auf der laryngo-trachealen Schleimhaut gefunden, meist mit gleichen Veränderungen auf den Schlundorganen.

In Zürich habe ich vielfach eitrige und haemorrhagische Entzündungen von Strumen (Strumitis typhosa) gesehen, welche durch meinen Collegen *Krönelin* mehrfach operirt wurden, mitunter aber zu so plötzlichen und bedrohlichen Erscheinungen von Kehlkopfstenose führten, dass trotz der Tracheotomie Erstickungstod eintrat. In manchen Fällen fanden sich ältere Kropfcysten mit frischem Blute erfüllt.

Katarrh der Nasenschleimhaut ist eine sehr häufige Complication. Es handelt sich dabei weniger um vermehrte Secretion, als vielmehr um starke Röthung, Schwellung und von letzterer abhängig um Undurchgängigkeit der Nase. Damit steht in Zusammenhang, dass oft beim Schnäuzen blutig verfärbte Massen zum Vorschein kommen, oder dass sich dem Auswurfe blutige Beimengungen aus den Choanen hinzugesellen. In dem prodromalen Stadium des Abdominaltyphus oder in der ersten Krankheitswoche stellt sich mitunter mehrfaches Nasenbluten ein, welches durch seine Intensität gefährlichen Charakter annehmen kann. Oft fühlen sich die Kranken danach vorübergehend wesentlich freier und leichter. Zuweilen tritt Nasenbluten erst in späterer Zeit auf, unter Umständen im Verein mit Zeichen von sogenannter Blutdissolution (Petechien auf Haut und Schleimhäuten, Darmblutung, Haematurie u. s. f.) und dann von übler Vorbedeutung.

Vereinzelt spielen sich Complicationen am Respirationstracte mehr auf nervösem Gebiete ab. *Heckylei* beispielsweise beschrieb in einem tödtlich verlaufenden Falle *Cheyne-Stokes'sches* Respirationssphaenomen und Stottern; Auftreten dieser Erscheinung am vierzehnten Krankheitstage. Ich selbst behandelte einen Mann, welcher in der dritten Krankheitswoche plötzlich Heiserkeit in Folge von Lähmung der Musculi thyreoarytaenoidei interni et arytaenoidei davongetragen hatte, während die laryngoskopische Untersuchung andere Veränderungen im Kehlkopfe nicht erkennen liess. Bei zwei anderen Kranken von mir stellte sich vollkommene einseitige Recurrens-Lähmung ein.

Seitens der Circulationsorgane gehören Pericarditis und Endocarditis zu den seltenen Accidentien. Häufig gelingt es, leichte Dilatation der rechten Herzhälfte nachzuweisen (grosse oder relative Herzdämpfung jenseits des rechten Sternalrandes), wie das auch bei anderen fieberhaften oder bei solchen Krankheiten geschieht, welche mit Consumptio virium verknüpft sind. Auch wird nicht selten der erste (systolische) Ton leise und blasend, meist am stärksten über der Herzspitze. Grosse Gefahren aber drohen seitens des Herzmuskels. Bald treten dieselben auf der Höhe der Krankheit, bald erst in der Reconvalescenz ein, im ersteren Falle durch die Höhe des Fiebers oder durch die Schwere der Infection oder durch beide Umstände bedingt. Die Gefahren beruhen auf Herzmuskellähmung, welche sich bald allmählig ausbildet, bald urplötzlich und unerwartet eintritt.

Wir nennen hier noch Bildung von Herzthrombose, welche, je nachdem sie die linke oder rechte Herzhälfte betrifft, zu Embolien in Milz, Niere u. s. f. oder zu solchen in die Lungenarterie führt.

Mehr als Nachkrankheit als in frühen Zeiten eines Abdominaltyphus kommt es zur Entwicklung von marantischer Venenthrombose. Am häufigsten betrifft selbige die Vena saphena an

ihrer Einmündungsstelle in die Vena cruralis und letztere selbst. Häufiger kommt sie linkerseits als rechts, erfahrungsgemäss öfter bei Männern als bei Frauen vor. Sie verräth sich durch Schmerz, Taubheitsgefühl, Kälte und vor Allem durch Oedem in der betreffenden Extremität; auch kann man zuweilen den Thrombus unterhalb des *Poupart'schen* Bandes als härtlichen Strang durchfühlen. Jedoch hat man bei der Palpation ausserordentlich vorsichtig zu verfahren, da leicht Partikelchen losgelöst und durch Vermittlung der Vena cava inferior in das rechte Herz und als Emboli in die Lungenarterie hineingetragen werden könnten. Zuweilen setzt sich die Thrombose aus der Vena cruralis in die untere Hohlvene und von hier in die andere Cruralvene fort, worauf auch die andere untere Extremität hydropisch wird.

Seltener kommen Thromben an anderen Orten vor. Mehrfach sah ich auf der Züricher Klinik Männer und Frauen, bei welchen die Vena saphena magna nur vom Knie bis zur Mitte des Oberschenkels thrombosirt war. Kein Oedem, dagegen häufig Ulcerationen mit Entleerung von eitrig-blutigem Fluidum. Ausgang in Heilung. *Cole* beschrieb eine Beobachtung von Thrombose der Vena anonyma.

Bei Frauen mit Varicen an den Beinen habe ich mehrfach Periphlebitis beobachtet.

Die Lippen sind meist trocken; es bilden sich auf ihnen Rhagaden und es lösen sich theilweise die Epithelschichten in Form von gelblichen oder bräunlichen Schuppen los. Nicht selten kommt es zu Blutungen. Das ausgetretene Blut trocknet zu braunrothen oder schwärzlichen Krusten ein, die Lippen erscheinen wie mit Russ bedeckt, woher der Name *Fuligo labiorum*. Zuweilen schliessen sich entzündliche Veränderungen an; die Lippen sind verdickt und die Kranken klagen über Schmerz.

Am Zahnfleisch entwickeln sich häufig Schwellung und Röthung. Auch hier bildet sich nicht selten *Fuligo*; oft haben auch blutig-schwarze Massen die Zähne geschwärzt. An diese Veränderungen reiht sich unter Umständen Abscess des Zahnfleisches an, von wo aus wiederum um sich greifende Ulcerationen den Ausgang nehmen können.

Auch auf der Zunge werden häufig Einrisse, Blutungen und *Fuligo* bemerkbar. Oft lassen die Zungenränder seitliche Eindrücke der Zähne wahrnehmen. Dieselben vermögen zur Bildung von Druckgeschwüren zu führen, an welche sich mitunter weitgehende Zerstörungen anschliessen. Die Beweglichkeit der Zunge hat häufig nothgelitten und nur langsam, schwerfällig und unter bedeutender Kraftanstrengung kommen die Kranken etwaigem Geheisse nach, die Zunge nach verschiedenen Richtungen hin zu bewegen. Oft kommt bei dem Versuche des Hinausstreckens die Zunge zitternd und unsicher zum Vorschein. Zur Erklärung hat man verschiedene Umstände heranzuziehen: allgemeine Schwäche, Trockenheit und Klebrigkeit der Zunge, aber vor Allem vergesse man nicht, dass auch in den Muskelfasern der Zunge körnige Trübung, Verfettung und wachsartige Degeneration nachgewiesen worden sind.

Angina catarrhalis ist eine häufige, fast constante Begleiterscheinung bei Abdominaltyphus. Wesentlich ernster stehen die Dinge, wenn sich im Verlauf eines Abdominaltyphus phlegmonöse *Angina* ausbildet, die sich durch starke Röthung und

namentlich durch lebhaftes entzündliches Oedem ausgezeichnet, welches letztere mitunter auf den Kehlkopf übergeht und durch entzündliches Glottisödem schnellen Tod herbeiführt. Zuweilen bilden sich auf den entzündeten Theilen fleckige weissliche Verfärbungen, welche aus gequollenen Epithelzellen und Pilzbildungen bestehen, Angina caechectica. Auch Angina follicularis kommt mitunter zur Entwicklung. Ernster stehen die Dinge, wenn sich necrotische Veränderungen auf den Rachenorganen ausbilden, welche sich mitunter auf Kehlkopf und Speiseröhre ausbreiten. Ich habe wiederholt das Zäpfchen so bedeutend durch Necrose zerstört gesehen, dass es dem Abfallen nahe war, so dass heftige Blutungen eintraten. Diese Dinge sind jedoch kaum vor Ablauf der dritten Krankheitswoche zu erwarten. Sie verrathen sich durch Schmerz im Schlunde und Beschwerden beim Schlucken. *Wagner* und vordem namentlich französische Autoren haben betont, dass zuweilen eine spezifische typhöse Angina vorkommt, welche zu umfangreichen oberflächlichen Substanzverlusten führt, die ihren Sitz namentlich an den vorderen Gaumenbögen zu haben pflegen. Diese Angina entsteht schon in der ersten Krankheitswoche und geht gleich den Darmgeschwüren in der vierten in Heilung über.

Mitunter, wenn auch nicht sonderlich häufig, bildet sich Entzündung der Ohrspeicheldrüse, Parotitis, aus; seltener kommt es auch an anderen Mundspeicheldrüsen zu entzündlichen Veränderungen. Bald mögen dieselben durch Fortleitung eines Katarrhes der Mundschleimhaut auf den Ductus Stenonianus entstehen mit Verstopfung des letzteren, bald nehmen sie ihren Ausgangspunkt von typhösen Veränderungen, welche nicht selten in der Ohrspeicheldrüse zur Ausbildung gelangen. Kommt es zu Eiterung, so kann der Tod durch Entkräftung oder durch Pyaemie erfolgen, oder der Eiter senkt sich nach abwärts, eröffnet venöse oder arterielle Gefässe, zerstört den Facialisnerven, bricht in den äusseren Gehörgang durch u. Aehnl. m. Es gehören diese Veränderungen zu den Spätcomplicationen und zeigen sich nicht gut vor Ablauf der dritten Krankheitswoche.

Mosler giebt an, dass bei Typhuskranken immer nur wenige Tropfen Speichels aus der Parotis zu erhalten und dass dieselben gegen die Regel von saurer Reaction sind.

In seltenen Fällen bekommt man auf der Mundschleimhaut Soorbildung zu sehen, welche sich mitunter bis auf die Speiseröhre erstreckt.

Der Durst ist wohl ausnahmslos gesteigert, aber benommene Kranke fordern kein Getränk, und ist es alsdann nothwendig, ihnen jede Stunde passende Flüssigkeit anzubieten. Der Appetit mangelt; erst in der Reconvalescenz stellt sich Heiss hunger ein. Befriedigen die Kranken denselben in zu früher Zeit und in unvorsichtiger Weise, so kann ihnen schwere Gefahr, namentlich durch Darmperforation, erwachsen. Der Geschmack wird meist als pappig und vielfach auch als unangenehm und ekelhaft angegeben.

Erbrechen kommt nicht selten vor, ja! *Griesinger* berichtet, dass zur Zeit von Choleraepidemien Erbrechen so reichlich erfolgen kann, dass man versucht wird, eher an Cholera als an Abdominaltyphus zu denken. Andere werden weniger durch Erbrechen als durch ein lästiges Gefühl von Uebelkeit geplagt.

Im Oesophagus werden katarrhalische Entzündung, Necrose mit Geschwürsbildung und Soor angetroffen. Zuweilen setzt sich die Entzündung auf das perioesophageale Bindegewebe und von hier auf das Mediastinum fort. *Lindner* beobachtete in einem Falle in der dritten Krankheitswoche unüberwindliche Schlundkrämpfe, welche wie bei Hydrophobie auftraten, sobald Flüssigkeit genossen werden sollte. Es erfolgte der Tod. Bei der Section fand man auf der Hirnoberfläche ein gelatinöses Exsudat, in Schlund und Speiseröhre unbedeutenden Katarrh. Vor einigen Jahren habe ich in Zürich

eine Frau im Beginne der zweiten Krankheitswoche unter ganz gleichen Erscheinungen verloren, nur bestand hier noch hochgradige Nackensteifigkeit. Sectionsbefund für diese beiden Erscheinungen negativ.

Vom Magen pflegen ausser Erbrechen und Druckempfindlichkeit keine besonderen Complicationen auszugehen.

Vereinzelt ist Blutbrechen beschrieben worden, entweder weil daneben ein rundes Magengeschwür bestand, oder auch als Folge einer excessiven Hyperaemie der Magenschleimhaut. Ganz kürzlich hatte ich einen Potator mit mittelschwerem Abdominaltyphus zu behandeln, bei welchem es am Anfange der zweiten Krankheitswoche zu mehrmaliger reichlicher Haematemesis kam.

Schwere und bedenkliche Zufälle gehen nicht selten vom Darm aus. So kann die Zahl der täglichen Darmausleerungen überhandnehmen und mehr denn zwanzig betragen, oft von Tenesmus begleitet. Häufig können die Kranken gar nicht mehr den Stuhl halten und lassen ihn in das Bett. Dergleichen Zustände sind sehr gefahrvoll und bringen nicht selten Tod durch Kräfteverfall. Auch entwickelt sich leicht Erythem der After- und Kreuzbeingegend, wenn die Haut mit flüssigen Kothmassen längere Zeit umspült gewesen ist, und es kann dieses wiederum Ursache für schwere Entzündungen der Haut, für Gangraen und Decubitus werden. In manchen Fällen hat man es in gewissem Sinne mit dem Gegentheile zu thun, indem Stuhlverstopfung, welche zu Anfang der Krankheit meist vorhanden ist, auch im weiteren Verlaufe bestehen bleibt. Das Ereigniss erheischt Berücksichtigung, denn wenn man die Obstipation überhand nehmen lässt, kann es leicht geschehen, dass die übermässig eingedickten und eingetrockneten Kothballen die Darmschleimhaut reizen und Darmblutung oder Perforation des Darmes veranlassen.

Wir wollen hier noch kurz erwähnen, dass *Marchand* bei einem Typhuskranken in dem durch Ricinusöl künstlich hervorgerufenen Stühle *Trichomonas intestinalis* fand. Besondere Störungen kamen dadurch nicht vor; die Krankheit endete mit Genesung.

Darmblutung gehört zu den ersten Complicationen, und man darf sich in dieser Auffassung nicht dadurch irre führen lassen, dass oft unmittelbar danach die Körpertemperatur vorübergehend afebril und selbst subnormal wird, dass eine etwaige Benommenheit des Sensoriums schwindet, gewöhnlich nur transitorisch, und dass die Kranken das Gefühl der Erleichterung und des Besserbefindens angeben. Ist die Blutung sehr reichlich, so kann gleich mit dem ersten Auftreten der Blutung der Tod durch Anaemie erfolgen, oder die anfangs gestillte Blutung wiederholt sich und bedingt dann den Verblutungstod. Oft wird bald nach dem Auftreten der Blutung der Puls auffällig dicot; auch habe ich danach wiederholentlich vorübergehend leichtes Oedem an den Malleolen gesehen. *Traube* beobachtete in einem Falle von recidivirender Darmblutung sehr ausgedehntes Oedem und Tod durch Glottisoedem. Nicht selten tritt nach einer Darmblutung schnelle Verkleinerung der Milz ein.

Die Ursache für eine typhöse Darmblutung ist am häufigsten eine Eröffnung von Gefässen bei Abstossung der necrotischen Schorfe und bei Reinigung der Geschwüre, daher die Erfahrung, dass sie sich meist nicht vor dem Ende der zweiten Krankheitswoche einstellt. Es ist nicht immer leicht, bei der Section das blutende Gefäss ausfindig zu machen. Man suche besonders diejenigen Geschwüre ab, welche dem Anfange des blutigen Darminhaltes zunächst gelegen sind, und wird dann zuweilen einen adhaerenten Thrombus auf einem Geschwürsgrunde entdecken. Oder man setze die Canüle einer mit Flüssigkeit gefüllten Spritze in eine Mesenterialarterie und passe auf, ob und wo die Injectionsmasse auf der Darmschleimhaut Abfluss findet. In selteneren Fällen verdankt die Darmblutung ihren Ursprung einer excessiven Hyperaemie der

Darmschleimhaut. Sie gehört alsdann zu den sogenannten capillären Blutungen, wofür ü. A. *Markwald* aus der *Traube'schen* Klinik ein gutes Beispiel beschrieben hat.

Vom klinischen Standpunkte hat man occulte und manifeste Darmblutungen zu unterscheiden. Im ersteren Falle kann bereits der Tod eintreten, bevor ein Tropfen Blutes aus dem After zum Vorschein gekommen ist. Latente Darmblutung darf man voraussetzen, wenn plötzlich auffällige Blässe des Gesichtes und der Hautdecken eingetreten ist, wenn die Augen verschleiert und das Gesicht geisterhaft aussehen, wenn Kälte der Extremitäten, klebriger Schweiß und kleiner Puls bis zur Pulslosigkeit vorhanden sind, wenn zugleich das Abdomen aufgetrieben erscheint und an einzelnen Abschnitten, unter welchen die darunter liegenden Darmpartien mit Blut erfüllt sind, bei der Palpation erhöhtes Resistenzgefühl erkennen lässt und bei der Percussion einen gedämpft-tympanitischen Schall giebt. Wird Blut durch den Stuhl entleert, so ist es meist dunkelroth, mitunter fast theerartig schwarzbraun, gewöhnlich geronnen, seltener vollkommen dünnflüssig. Seine Menge kann mehrere Liter betragen, woher kein Wunder, dass, wie in einer Beobachtung von *Trousseau*, der Tod bereits eine Stunde später erfolgte. In manchen Epidemien kommt Darmblutung ungewöhnlich oft vor. Kranke mit hoher Körpertemperatur scheinen besonders gefährdet. Auch beobachtete ich, dass sich mitunter einige Tage vorher Bauchschmerzen oder unmotivirte Schüttelfröste einstellten. *Nothnagel* fand gewissermaassen praemonitorische, mikroskopisch nachweisbare Blutmengen im Stuhl. Dass die Entstehung von Darmblutung durch eine Kaltwasserbehandlung des Abdominaltyphus begünstigt werde, ist unrichtig. Meist tritt sie spontan auf, oder sie wird in seltenen Fällen durch Obstipation oder unvorsichtige Bewegungen veranlasst.

Orton berichtet über Darmblutung bei Abdominaltyphus, welche einen Haemophilen betraf; hier erfolgte Heilung durch den Gebrauch von *Liquor ferri sesquichlorati*. Bei Kranken, welchen man vielleicht Wismuth oder Eisenchloridlösung gereicht hat, kommt auch schwarzer Stuhl vor (Färbung durch Schwefelwismuth, respective Schwefeleisen). Die mikroskopische Untersuchung der Faeces entscheidet leicht, dass es sich hier nicht um eine Darmblutung handelt.

Noch grössere Gefahren als durch Blutungen erwachsen dann, wenn sich Perforation des Darmes mit nachfolgender freier Perforationsperitonitis einstellt. Meist erfolgt die Perforation in der Nähe der Ileocoecalklappe, doch beschrieb *Ascher* eine Beobachtung von Perforation des Dickdarmes. Ein Darmriss kann sich leicht dadurch ausbilden, dass Necrose und Geschwürsbildung zu tief gegriffen haben und bei Pressbewegungen während des Stuhles, beim Husten, oder Erbrechen oder bei unvorsichtiger Körperbewegung oder durch Obstipation, starken Meteorismus oder unvorsichtigen Genuss von schwer verdaulichen Speisen die verdünnte und mitunter nur von der Serosa gebildete Darmwand einreißt. Vielleicht, dass auch vorhandene Ascariden eine Darmperforation begünstigen, obschon man in der Auffassung der Erscheinung, dass Ascariden häufig durch abnorme Darmöffnungen in den Peritonealraum übertreten, vorsichtig sein muss, weil diese Schmarotzer an und für sich Neigung haben, enge Oeffnungen zu durchwandern. Meist bildet sich Darmperforation nicht vor der dritten Woche aus, mitunter tritt sie erst spät ein (neunte und zehnte Woche), wenn sogenannte lentescirende Darmgeschwüre immer tiefer und tiefer greifen. Tritt Durchbruch des Darmes frei in die Bauchhöhle ein, so klagen die Kranken häufig über unerträglichen Schmerz im Abdomen. Sie verfallen schnell, sehen blass aus, haben einen kleinen, jagenden Puls und fühlen sich mitunter eiskalt an; das Abdomen erscheint aufgetrieben und druckempfindlich; Leber- und Milzdämpfung sind verschwunden, wenn Gas frei in den Peritonealraum getreten ist und die genannten Organe von den Brust- und Bauchwandungen abgedrängt hat. Bald kommt Dämpfung hinzu, entsprechend dem sich bildenden peritonitischen Exsudate. Nicht selten tritt Erbrechen ein, das häufig gras-

grüne, wässerig-breiige Massen zu Tage fördert. Kürzlich beobachtete ich bei zwei Kranken Kothbrechen ohne Verschluss des Darmes, und auch *Murchison* hat dergleichen gesehen. Die Körpertemperatur sinkt meist auf subnormale Werthe und dementsprechend wird oft das vordem benommene Bewusstsein wieder frei, so dass der Unerfahrene geneigt ist, den Zustand für günstig anzusehen. Mitunter tritt gerade Erhöhung der Körpertemperatur ein. Nicht selten erfolgt der Tod binnen wenigen Stunden, meist innerhalb der nächsten 24—96 Stunden, nur ausnahmsweise bildet sich wider Erwarten Genesung aus.

Tschudnowsky beobachtete in einem Falle über dem Abdomen ein amphorisches Geräusch, welches mit den respiratorischen Bewegungen zusammenfiel und dadurch entstanden zu sein schien, dass durch rhythmische Compression der Darmschlingen Gas aus dem Darmlumen durch die Perforationsstelle in den Peritonealraum entwich. Darmperforation kommt häufiger bei Männern als bei Frauen vor, betrifft meist den Dünndarm, seltener den Processus vermiformis oder gar das Colon. Zuweilen bestehen mehrfache Perforationen. *Fenner* beobachtete bei einem 13jährigen Knaben Perforation des Darmes nach vorausgegangener Verlöthung mit der vorderen Bauchwand durch den Nabel.

Verschwinden der Leber- und Milzdämpfung erfolgt trotz freier Darmperforation nicht, wenn die genannten Organe in Folge von alten peritonitischen Verwachsungen fixirt und dislocationsunfähig geworden sind. Zuweilen ist ohne bestehende Darmperforation die Leberdämpfung dadurch stark verkleinert, dass sich zwischen unterem Leberabschnitte und Brust-Bauchwand gashaltige Darmschlingen geschoben haben. Dieser Zustand pflegt nicht langen Bestand zu haben; auch kann man meist bei tiefem Eindrücken des Plessimeters die unter den Därmen liegende Leber herauspercutiren, ausserdem bleibt der obere Theil der Leberdämpfung unverändert bestehen.

Mitunter sind dem Eintritte von Darmperforation bereits Verklebungen von Darmschlingen und entzündliche Veränderungen am Peritoneum vorausgegangen. Unter solchen Umständen erfolgt keine freie, sondern eine abgesackte Perforation. Die Veränderungen vollziehen sich demnach sehr schleichend und können leicht übersehen werden.

Uebrigens kann Perforationsperitonitis, freilich ohne Austritt von Gas, auch von erweichenden Mesenterialdrüsen, von der Milz, Gallenblase, Leber u. s. f. ausgehen, wie dies betreffenden Ortes noch genauer erwähnt werden soll.

Mitunter schliesst sich an einen Abdominaltyphus nicht eine perforative, sondern eine einfache Peritonitis an, bald eine umschriebene, bald eine diffuse. Entzündung der oberhalb der Darmgeschwüre gelegenen Serosa dient als Ausgangspunkt dieser Veränderungen.

In manchen Fällen bilden sich vornehmlich auf der Schleimhaut des Dickdarmes necrotische oder diphtherische Veränderungen, was Viele auch als Dysenterie bezeichnen. Auch beobachtete *Scott* in einem Falle Darminvagination, welche nach Ausstossung eines sechs Zoll langen Darmstückes mit Genesung endete.

Grosse Gefahr erwächst mitunter durch überhand nehmende Gasansammlung im Darm, Meteorismus. Es können Hinaufdrängen des Zwerchfelles und im Anschlusse daran Compression von Lungen und Herz so weit gedeihen, dass Erstickung eintritt, und letzteres geschieht um so eher, als man nicht immer diesen Dingen genügend schnell und erfolgreich entgegenzutreten vermag.

Dass eine übermässige Umfangszunahme der Milz zu spontaner Ruptur führt, kommt bei Abdominaltyphus sehr selten vor. Viel häufiger geschieht es, dass sich Infarcte in der Milz ausbilden, deren Quelle häufig, aber nicht regelmässig, in Thromben des linken Herzens, seltener in frischen endocarditischen Auflagerungen nach-

zuweisen gelingt. Dieselben regen mitunter peritonitische Erscheinungen an, oder sie führen zur Vereiterung und Bildung von Milzabscessen, welche in den Peritonealraum oder in andere Organe durchbrechen.

Dass die Leber bei Abdominaltyphus intumescirt und leicht schmerzhaft ist, gehört zu den sehr häufigen Befunden. Selten kommt es zu Leberabscess oder gar zu acuter gelber Leberatrophie. Aus dem Gesagten erhellt, dass Icterus bei Abdominaltyphus auftreten kann, welchem aber wegen der Grundursachen sehr verschiedene prognostische Bedeutung zukommt. Geringe icterische Verfärbung der Scleren ist sogar nichts Seltenes, wie bei vielen fieberhaften Krankheiten. In einem von *Immermann* beschriebenen und mit Haemoglobinurie verbundenen Falle scheint es sich um einen sogenannten haematogenen Icterus gehandelt zu haben.

An der Gallenblase bilden sich mitunter necrotische (diphtherieähnliche) Prozesse aus, welche zu Durchbruch der Gallenblasenwand mit nachfolgender diffuser oder auch abgesackter Peritonitis führen.

Albuminurie ist im Verlaufe von Abdominaltyphus nicht selten. Sie ist meist rein febriler Natur und erscheint in der Regel nicht vor Ablauf der ersten Woche. Die Dauer wechselt zwischen einem Tage und mehr als einem Monate. Zuweilen aber wird Abdominaltyphus durch Symptome von acuter parenchymatöser Nephritis complicirt; die Eiweissmenge ist bedeutender, es kommen im Harnsedimente Nierencylinder und rothe Blutkörperchen vor, und es kann noch zur Zeit der Typhus Symptome Tod durch Uraemie erfolgen.

Vom Typhus renalis war bereits früher die Rede. Vereinzelt finden sich keilförmige Infarcte in den Nieren. Des Vorkommens von Typhusbacillen im Harn bei albuminurischen Typhuskranken wurde bereits an vorausgehender Stelle gedacht.

Mitunter machen sich Erscheinungen von leichter Cystitis oder Pyelitis bemerkbar. Bei Benommenen kommt es nicht selten zu übermässig grosser Harnstauung in der Blase, so dass letztere mit dem Scheitel bis dicht unter dem Nabel steht. Man muss unter solchen Umständen regelmässig mit sorgfältigst desinficirten Instrumenten catheterisiren.

Selten bilden sich auf der Schleimhaut der harnleitenden Wege (necrotische, diphtheriforme) Veränderungen aus.

Oft treten Unregelmässigkeiten der Menstruation ein. Die Menses stellen sich verfrüht ein und sind profus, oder sie bleiben aus. Fast immer besteht für zwei bis drei Monate nach überstandnem Abdominaltyphus Amennorrhoe. Selten zeigen sich pseudomenstruale Ausflüsse aus den Genitalien.

Bei Männern hat man Orchitis und Epididymitis beobachtet. Auch kann es bei beiden Geschlechtern zu phlegmonöser Entzündung oder zu Gangraeu der Genitalien kommen, welche durch Umsichgreifen den Tod bedingt.

Fast immer finden sich bei Abdominaltyphus die Functionen des Nervensystemes in mehr oder minder hochgradiger Weise beeinträchtigt, ein Umstand, welcher der Krankheit zu dem Namen Nervenfieber verholfen hat. Schon sehr früh stellen sich Schmerzen am Kopfe ein. Bald sind dieselben in diffuser Weise vertheilt, bald lassen sie sich streng auf bestimmte Nervenbahnen localisiren, mit einseitiger Vertheilung und den bekannten *Valeix'schen* Druckpunkten. Oft besteht daneben Hyperaesthesia. In manchen Fällen macht sich sehr früh Hyperaesthesia oder Anaesthesia der gesammten Haut oder umschriebener Abschnitte derselben bemerkbar, auch hat man

partielle oder allgemeine Convulsionen, unter Umständen auch Trismus auftreten gesehen. Sehr bald leidet das Bewusstsein. Die Kranken fühlen sich unlustig und unfähig zum Nachdenken, klagen über Eingenommenheit des Kopfes, beschweren sich nicht selten über Schlaflosigkeit und Unruhe in der Nacht, während sie am Tage viel schlummern, und klagen häufig über schreckhafte Träume. Es kommt anfänglich leicht vor dem Einschlafen zu Delirien, aber wenn die Kranken erschreckt auffahren, sind sie zunächst noch der Einsicht zugänglich, dass sie es mit Phantasiegebilden zu thun hatten. Allmählig nimmt die Unbesinnlichkeit mehr und mehr zu. Viele Kranke liegen benommen da und sprechen vor sich hin oder bewegen wie Sprechende zitternd Lippen und Zunge; geben sie auf Fragen überhaupt noch Antwort, so erfolgen die Worte stossweise und tremulirend. Man sieht sie vielfach mit den Händen unruhig arbeiten, an der Bettdecke zupfen, wie wenn sie Wolle zupften, sogenannte Floctitatio, oft treten unwillkürliche Muskelzuckungen auf, und findet man namentlich an den Unterarmen die Sehnen auf- und abhüpfen (Sehnenhüpfen, Subsultus tendinum). Wendet sich die Krankheit zum Guten, so tritt langsame Aufhellung des Bewusstseins auf, und die Kranken erwachen wie aus langem tiefem Schlafe. Die Erinnerung, was kurz vor und während der Krankheit mit ihnen geschah, ist abhanden gekommen, während die fernere Vergangenheit unverwischet in dem Gedächtnisse erhalten geblieben ist. Die alten Aerzte bezeichneten solche Fälle, in welchen die Kranken benommen, aber ruhig daliegen, gefüttert werden müssen und nicht danach Verlangen tragen, natürliche Bedürfnisse zu befriedigen, als *Febris nervosa stupida*. In einem gewissen Gegensatz dazu hat man die *Febris nervosa versatilis* aufgestellt. Auch hier sind die Kranken benommen, aber sie deliriren laut, schreien und schimpfen, schlagen um sich, begehen Gewaltthätigkeiten und machen Flucht- und Selbstmordversuche. Solche Kranke sind es, welche zuweilen auch in den trefflichst verwalteten Krankenhäusern einen unbewachten Augenblick benutzen, um an das Fenster zu eilen und sich auf die Strasse hinabzustürzen, oder sie laufen, nur mit dem Hemde bekleidet, auf die Strasse und unternehmen Spaziergänge, oder sie stürzen sich vielleicht in einen Fluss u. Aehnl. Man darf nur einmal mit eigenen Augen gesehen haben, mit welcher Windeseile und Schlaubeit die Kranken Dergleichen zu unternehmen verstehen, um es begreiflich zu finden, dass sich auch bei sorgsamer und geordneter Spitalpflege Unglücksfälle ereignen können. Nicht selten haben derartige Zustände einen ausgesprochenen maniakalischen Charakter. Zuweilen treten sie sehr früh ein, selbst schon zur Zeit der Prodrome, und manche dunklen Selbstmordversuche haben dadurch ihre Erklärung gefunden. In manchen Fällen bilden sich während eines Abdominaltyphus fixe Ideen aus, welche unter Umständen lange Zeit während der Convalescenz bestehen bleiben. Die Kranken bilden sich ein, einen bestimmten Ort besucht zu haben, bei einer gewissen Gelegenheit zugegen gewesen zu sein, Erbschaften gemacht oder das grosse Loos gewonnen zu haben u. Aehnl. m.

Ich habe einen Commis aus sehr bescheidenen Verhältnissen behandelt, in welchem sich während eines Abdominaltyphus die Vorstellung festgesetzt hatte, er sei Besitzer

einer Equipage mit sechs Schimmeln geworden. Noch sechs Wochen lang nach überstandem Fieber, und schon als der Kranke im Zimmer umherging und vernünftig sprach, hielt er an dieser Idee fest. Er wurde unwillig, wenn man versuchte, ihn ruhig und vernünftig davon abzubringen. Erst in der siebenten Woche der Reconvalescenz erklärte er eines Morgens, es sei ihm wie Schuppen von den Augen gefallen, und er begreife nicht, wie sich so thörichte Gedanken in ihm hätten festsetzen können.

Mosler & Peiper beobachteten auf der Höhe der Krankheit Chorea.

Während der Züricher Typhusepidemie im Sommer 1884 trat bei einem Telegraphenbeamten in der vierten Krankheitswoche ganz plötzlich ein apoplectischer Zustand mit rechtsseitiger Hemiplegie und Aphasie ein, doch gingen die Störungen allmählich zurück und nach vierzehn Tagen war der Mann vollkommen hergestellt. Man wird demnach Bedenken tragen, hier an schwere materielle Veränderungen zu denken.

Kühn sammelte aus der Litteratur 28 Beobachtungen von Aphasie nach Abdominaltyphus, welche bis auf 3 nur Kinder betrafen. Ebenso tritt das Ueberwiegen von Kindern in einer Mittheilung von *Bohn* zu Tage, nämlich 50 Kinder auf 7 Erwachsene. Die Dauer der Aphasie schwankte zwischen 2 Tagen und 6 Wochen. In meiner Heimat behandelte ich jedoch einen 21jährigen Bauernburschen mit Aphasie ohne Lähmung nach Typhus, bei welchem die Aphasie bereits 6 Monate bestand und auch nach einer mehrmonatlichen Behandlung keine Aenderung zeigte.

Mitunter drängen sich spinale Symptome in den Vordergrund, wie Steifigkeit im Rücken, Schmerz bei Druck und spontan in der Wirbelsäule, Paraparesen, Parästhesien, Blasenstörungen, so dass man in Gefahr kommt, eher an einen meningitischen oder myelo-meningitischen Process als an einen Abdominaltyphus zu denken. Dafür, dass die Typhusnoxe das Rückenmark selbst in Mitleidenschaft ziehen kann, wurde bereits früher eine Beobachtung von *Curschmann* angeführt.

Die Sehnenreflexe sind bald erhöht, bald unverändert, mitunter selbst geschwächt.

Unter den Sinnesorganen leidet häufig das Ohr, denn die meisten Kranken pflegen über Schwerhörigkeit und auch über Ohrensausen zu klagen. Grösstentheils hängen diese Beschwerden von Katarrh der Tubenschleimhaut ab, welcher von den Rachengebilden fortgepflanzt ist. *Hoffmann* beobachtete in mehreren Fällen eiterige Entzündung des Mittelohres, mit und ohne Perforation des Trommelfelles. Dabei kann der Eiter längs des Canalis Falopii bis in die Schädelhöhle dringen und hier secundäre eiterige Meningitis anfachen, oder es kommt zu Compression und Lähmung des Facialnerven.

Am Auge sind bei Abdominaltyphus als Complicationen, theilweise auch als Nachkrankheiten, beschrieben worden: Geschwüre in der Hornhaut, Mydriasis, Accommodationsparese, transitorische und bleibende Amaurose, letztere mit Sehnervenatrophie gepaart. *Galesowsky* erwähnt noch Neuritis und Perineuritis des Opticus. Welche anatomischen Vorgänge im Centralnervensystem diesen Dingen zu Grunde liegen, ist unbekannt. Pupillendifferenz ist eine häufige und gleichgiltige Erscheinung, bald am Beginn, bald am Ausgang der Krankheit.

Die Haut ist in der ersten Zeit der Krankheit und zur Zeit des continuirlichen Fiebers meist trocken. Schweisse stellen sich in der Regel erst dann ein, wenn remittirendes Fieber auftritt und häufig wird dann gleichzeitig Miliaria auf der Haut beobachtet. *Traube* hat daher das Ausheilungsstadium des Abdominaltyphus auch Stadium hecticum genannt. In manchen Fällen bestehen Schweisse von Anfang an; es richtet sich das wesentlich nach epidemischen, aber auch nach örtlichen Verhältnissen. Vereinzelt nehmen die Schweisse so überhand, dass daraus Gefahren entstehen.

Zuweilen bilden sich auf Roseolen oder unabhängig von ihnen Petechien. Diese Petechien gewinnen dann ernste Bedeutung, wenn sich noch andere Zeichen von Blutdissolution oder haemorrhagischer Diathese zeigen (Blutungen aus Zahnfleisch, Nase, Genitalien, Darm u. s. f.). Dergleichen kommt in der Regel in späteren Wochen der Krankheit, seltener schon in der ersten Woche vor und führt häufig schnell unter zunehmendem Collaps zum Tode. Zuweilen bekommt man auf Rumpf und Extremitäten bläulich-rothe, verwaschene und auf Fingerdruck nicht schwindende Flecke zu sehen,

Pelioma typhosum, welche keine besondere Bedeutung haben. *Herpes labialis* kommt bei Abdominaltyphus ungewöhnlich selten vor, so dass bestehende Herpeseruption zunächst gegen Typhus spricht. Zuweilen beobachtet man diffuses Erythem, am häufigsten auf Brust und Bauch, seltener auf den Extremitäten, und hier namentlich auf den Streckseiten; man hüte sich vor Verwechslung mit Scharlach, wozu die Gefahr namentlich bei vorhandener Angina nahe liegt.

Eine ungewöhnlich wichtige Complication ist *Decubitus*. Am häufigsten bekommt man ihn über dem Kreuzbeine, demnächst an den Trochanteren, an den Malleolen, Ellenbogen, Hinterhaupt u. s. f. zu sehen. Bei unaufmerksamer Krankenpflege kann er so tief greifen, dass er am Kreuzbein Usur erzeugt und bis auf die Meningen des Rückenmarkes dringt, oder vom Trochanter aus das Hüftgelenk eröffnet. In vielen Fällen ist *Decubitus* Folge mangelhafter Krankenpflege. Anhaltende Lage in ein und derselben Körperhaltung und faltenreiche Unterlage rufen ihn hervor, er ist einfacher Druckbrand. Dabei entsteht er bei solchen Kranken um so leichter, welche Harn und Stuhl unter sich gehen lassen und sich dadurch ihre Haut reizen. Aber es kommen auch Fälle vor, in welchen das Wartepersonal jegliche Sorgfalt beobachtet hat und der *Decubitus* mehr eine Folge von trophischen Störungen in der Haut ist, welche theils durch Ueberladung des Blutes mit anomalen Stoffwechselproducten, theils durch Abschwächung der Circulation in den Hautgefäßen veranlasst wurden. *Erysipel* entsteht mitunter, ohne dass man einen genügenden Grund dafür ausfindig zu machen im Stande ist; meist beginnt es in der Gegend der Nase, dehnt sich aber nicht selten von hier über Hals und Brust aus.

Muskelschmerzen, eine häufige Complication des Abdominaltyphus, sind von Vielen direct mit den Veränderungen in Zusammenhang gebracht worden, die sich in den Muskeln anatomisch nachweisen lassen.

Mitunter entstehen Muskelblutungen, Abscesse und Zerreissungen. Am häufigsten ist der *Rectus abdominis* betroffen, wobei noch *Jankowski* gelegentlich einer statistischen Zusammenstellung aus dem *Virchow'schen* Institute betont, dass sich in manchen Epidemien derartige Zufälle ungewöhnlich oft ereignen.

Complicationen und Nachkrankheiten des Abdominaltyphus lassen sich nicht streng von einander trennen und oft gehen die einen unvermerkt in die anderen über. Wie jedes Organ von Complicationen betroffen sein kann, so ist es auch möglich, dass sich an jedem Nachkrankheiten entwickeln. So werden auf der Haut Furunkel und Abscesse beobachtet, welche offenbar vielfach pyaemischen Ursprunges sind und mitunter durch Kräfteverfall den Tod bedingen. Zuweilen stellen sich nach den ersten Versuchen des Aufstehens Petechien oder Oedeme an den unteren Extremitäten oder Schmerzen oder Crampi in den Muskeln ein. Auch können die Lymphdrüsen erkranken und zu langwierigen Eiterungsprocessen Veranlassung abgeben.

Litten beobachtete in einem Falle der *v. Frerichs'schen* Klinik verbreitete Pigmentbildung auf der Haut in Form von schwärzlichen Flecken, was er mit Erkrankungen von sympathischen Nervenfasern in Zusammenhang bringt, während er in einem anderen ein urticariaartiges Exanthem fand.

Zuweilen bilden sich an einzelnen peripheren Abschnitten des Körpers *Necrose* und *Spontangangraen* aus, so an Nase, Geschlechtstheilen, Zehen u. s. f. Mehrfach hat man als Grund dafür

Thrombose einer grösseren Arterie nachweisen können. *Eppinger* fand in einem Falle von Gangraen der weiblichen Geschlechtstheile die feineren Blutgefässe mit Mikrococenthromben erfüllt. Auch ist hier der Ort, des Vorkommens von Noma zu gedenken.

Zu den häufigen, fast regelmässigen posttyphösen Erscheinungen gehört das Defluvium capillitii, als Folge von Ernährungsstörungen der Haare. Dasselbe kann so hochgradig sein, dass es fast zur vollkommenen Kahlköpfigkeit kommt. Der Zustand wird nach einiger Zeit wohl regelmässig rückgängig, wobei sich zuerst weiches dünnes Wollhaar und dann kräftiges langes Haar zu zeigen pflegt.

Anzureihen sind entzündliche Veränderungen an den Knochen.

Nach *Paget* kommt Periostitis posttyphosa am häufigsten an der Tibia vor, demnächst an Femur, Ulna und Scheitelbeinen. Ausnahmsweise tritt die Erkrankung doppelseitig auf. *Meusel* berichtet über ausgedehnte Necrose am Schädel in Folge von Thrombose eines vorderen Astes der Arteria meningea media. In der Regel handelt es sich um jugendliche Personen.

Ebermaier, Valentini und *Orlow* wiesen in dem Eiter von Periostitis Typhusbacillen nach; wahrscheinlich waren dieselben aus dem Knochenmarke unter das Periost gelangt. In der Beobachtung von *Orlow* hatten sich Typhusbacillen 8 Monate lang nach überstandem Abdominaltyphus lebensfähig erhalten.

Vereiterung der Gelenke mit nachfolgender Ankylose ist mehrfach beschrieben worden; ganz vereinzelt habe ich auch schmerzhaft, aber rückgängig werdende Gelenksschwellungen auf der Höhe der Krankheit gesehen.

Dass die Kranken mitunter mit Herzklappenfehlern behaftet aus einem Abdominaltyphus hervorgehen, wurde bereits im Vorausgehenden angedeutet. Zuweilen hat man Morbus Basedowii als Nachkrankheit von Abdominaltyphus beobachtet (*Waldenburg*); auch berichtet *Nothnagel* über Neurosis vasomotoria.

Das Entstehen von Lungenabscess und Lungenbrand bei Abdominaltyphus gehört theilweise gleichfalls zum Gebiete der Nachkrankheiten. Mitunter, aber nicht besonders häufig, kommt es zur Entwicklung von Lungenschwindsucht. Vereinzelt kommt auch Miliartuberculose vor.

Am Kehlkopf hat man bleibende Störungen in Folge von Necrose der Kehlkopfknorpel gesehen. Auch können sich mehr functionelle Lähmungen einzelner Stimmbandmuskeln, relativ oft der Glottiserweiterer entwickeln.

Zuweilen behalten die Kranken Zeit ihres Lebens eine auffällige Empfindlichkeit von Magen und Darm zurück, oder es bleiben Monate lang dünne und häufige Stühle bestehen. Selten kommt es zu Vereiterung des periproctalen Zellgewebes, Periproctitis.

In manchen Fällen bleibt dauernd leichte Milzvergrösserung zurück.

Chronischer Morbus Brightii als Nachkrankheit von Abdominaltyphus ist selten. Häufig stellt sich in der Reconvalescenz Polyurie ein (bis 6000 Cbem.).

Auch bei den Nachkrankheiten bewahrheitet es sich, dass Abdominaltyphus nicht mit Unrecht Nervenfieber genannt wird, denn sehr häufig machen sich gerade am Nervensystem Störungen

bemerkbar. Viele behalten lange Zeit Unlust zu geistiger Thätigkeit, Gleichgiltigkeit und Gedächtnisschwäche und Manche bekommen niemals ihre einstige geistige Frische und Kraft wieder. Seltener entwickelt sich Geisteskrankheit, doch giebt *Nasse* an, dass mitunter auch vorher bestandene Geisteskrankheit nach überstandem Abdominaltyphus schwindet, was sich auch in einer neuerdings von *Roth* beschriebenen Typhusepidemie in der Irrenanstalt Osnabrück bewahrheitete. Auch in einigen Fällen eigener Beobachtung trat während des Typhus eine auffällige Besserung bestehender Geisteskrankheit ein, aber nach einiger Zeit machte dieselbe meist wieder dem alten Zustande Platz. Zuweilen kommt es zu Erscheinungen von Meningitis, Sinusthrombose, Thrombose der Arteria fossae Sylvii in einzelnen Zweigen oder fast im gesammten Gefäßgebiete oder zu Blutungen auf den Meningen oder im Hirnparenchym. Mitunter zeigen sich rein functionelle Nervenstörungen. Bei zwei jungen Mädchen meiner Behandlung traten sehr plötzlich ausgesprochene hysterische Beschwerden auf, die aber bald wieder rückgängig wurden. Bei der einen Kranken handelte es sich um eine Hemianaesthesia der linken Körperseite und um Anfälle von Tremor in dem rechten Arm, während bei der anderen anfallsweise oberflächliche Schmerzen in der epigastrischen Gegend bestehen sollten, die sofort aufhörten, sobald man der Patientin die Canüle einer *Pravaz'schen* Spritze unter die Haut geführt hatte, ohne ihr Etwas zu injiciren. Auch sind Ataxie, Tremor, Chorea, Paraplegie und Sensibilitätsstörung beobachtet worden, und vielleicht darf man hierher auch den Diabetes insipidus rechnen. Zuweilen schliesst sich an überstandenen Abdominaltyphus das Bild einer multiplen Hirn-Rückenmarkssclerose an.

Auch kommen wie nach anderen Infectionskrankheiten Lähmungen einzelner Nervenstämmen und Muskeln vor, welche in manchen Fällen auf Neuritis beruhen.

IV. Diagnose. Die Erkennung eines Abdominaltyphus ist meist leicht, doch können Verwechslungen mit Typhus exanthematicus, Masern, Scharlach, Pocken, Pneumonie, Meningitis, Nierenentzündung, Miliartuberculose, Endocarditis ulcerosa, Osteomyelitis, florider Syphilis und fieberhaftem Magen-Darmkatarrh vorkommen. Trotzdem unsere Kenntnisse über den Typhusbacillus noch nicht abgeschlossen sind, darf man doch wohl schon jetzt behaupten, dass sein Nachweis im Stuhl oder Blut oder Harn bei einer Differentialdiagnose schwer in die Waagschale fällt. Auch hat man vorgeschlagen und ausgeführt (*Philipovicz*), die Milz zu punktiren und den aspirirten Milzsaft auf Typhusbacillen zu untersuchen, doch will es uns vorkommen, dass dieses Verfahren zu eingreifend und gefährlich ist.

Bei Unterscheidung zwischen Typhus exanthematicus und Abdominaltyphus achte man namentlich auf die Reichlichkeit und Art des Exantheses, auf den mehr plötzlichen Anfang und das kritische Ende bei exanthematischem Typhus, auf die kürzere Dauer der letzteren Krankheit und darauf, ob exanthematischer Typhus bereits in der Umgebung vorgekommen ist.

Bei Masern wird zum Unterschiede von Abdominaltyphus namentlich das Gesicht von Exanthe betroffen.

Scharlach setzt acuter ein und führt zur Abschuppung der Haut.

Eine Verwechslung mit Pocken kann sich im Prodromalstadium ereignen, doch achte man bei Variola auf das Vorherrschen von Kreuzschmerzen.

Für Pneumonie spricht in zweifelhaften Fällen ausser dem pneumonischen Sputum vorhandener Herpes labialis.

Bei Meningitis kommen ausser Nackensteifigkeit namentlich Lähmungs- und Reizungserscheinungen an den Extremitäten und Veränderungen am Augenhintergrunde in Betracht.

Auch bei Miliartuberculose achte man besonders auf die Beschaffenheit des Augenhintergrundes (Chorioidealtuberkel).

Endocarditis ulcerosa verlangt eine sorgfältige Untersuchung des Herzens auf Geräusche und Beachtung von embolischen Erscheinungen.

Bei Osteomyelitis hat man namentlich auf Druckschmerz der Knochen und andere locale Veränderungen, wie Oedem, zu achten.

Floride Syphilis ist mit Veränderungen an den Genitalien verbunden.

Acuter Magen-Darmkatarrh verläuft kürzer und meist unter geringeren Fieberbewegungen.

V. Prognose. Die Vorhersage stelle man bei Abdominaltyphus unter allen Umständen ernst, denn es handelt sich um eine Krankheit, welche oft lange dauert und von vielfachen Complicationen begleitet sein kann. Die Mortalitätsziffer ist in verschiedenen Epidemien ausserordentlich different. In der Hospitalbehandlung beträgt die Zahl der Todesfälle durchschnittlich 5—20 Procente.

In den sieben Jahren, während welcher ich der Züricher Klinik vorstehe, verlor ich

1884	unter 439 Typhuskranken	58 = 13.2 Procent
1885	" 162	7 = 4.3 "
1886	" 87	5 = 5.7 "
1887	" 51	4 = 7.8 "
1888	" 73	6 = 8.2 "
1889	" 90	7 = 7.8 "
1890	" 98	2 = 2.0 "

1000 Typhuskranken 89 = 8.1 Procent

Bei Kindern verläuft Abdominaltyphus meist günstiger als bei Erwachsenen, schon weil es bei ihnen selten zu wirklichen Darmulcerationen kommt und Complicationen erfahrungsgemäss weniger oft eintreten. Je höher die Temperatur ist und je länger sie sich auf bedeutender Höhe hält, um so grösser ist die Gefahr. Fettleibige, Säufer, Personen mit chronischen Herz- oder Lungenkrankheiten und Geschwächte bieten eine ernstere Prognose. Alle Complicationen machen die Prognose ernster, manche unter ihnen, wie bereits erwähnt, fast hoffnungslos.

Es verdient hier noch hervorgehoben zu werden, dass schweren klinischen Erscheinungen durchaus nicht immer ausgedehnte Veränderungen im Darne entsprechen und umgekehrt, und dass ausser den localen Störungen noch die Bedeutung der Allgemeininfektion schwer in's Gewicht fällt.

Neuerdings bricht sich übrigens mehr und mehr die Ueberzeugung Bahn, dass Abdominaltyphus nicht nur an Häufigkeit, sondern auch an Gefährlichkeit in den letzten Jahrzehnten stetig abgenommen hat.

VI. Therapie. Bei Bekämpfung des Abdominaltyphus fällt der Prophylaxe die wichtigste Aufgabe zu. Man Sorge für zweckmässige und gründliche Desinfection der Stühle und Wäschestücke von Typhuskranken; Abtrittsgruben müssen dicht ausgemauert sein, auch soll ihr Inhalt nicht zu lange stagniren; werden sie entleert, so ist dafür Sorge zu tragen, dass ein Hindurchsickern des Inhaltes

in vorbeifliessende Bäche, Flüsse oder Wasserleitungen nicht vorkommen kann. Es ist auf Versorgung mit reinem Trinkwasser Bedacht zu nehmen und durch zweckmässige Canalisirung der Erdboden von Auswurfstoffen möglichst zu säubern. Besonders schlagend hat *Virchow* nachgewiesen, von wie grossem Einflusse eine zweckmässige Reinigung der Städte auf die Ausbreitung von Abdominaltyphus ist. Für München hat neuerdings *v. Ziemssen* betont, dass Typhusfälle vorwiegend in solchen Stadttheilen vorkommen, welche entweder überhaupt noch nicht an das Canalisationsnetz angeschlossen sind, oder erst seit kurzer Zeit den Anschluss erreicht haben. Aber man erkennt, dass hier theilweise Aufgaben gestellt sind, welche über die Machtvollkommenheit des praktischen Arztes weit hinausgehen.

Ist in einem Hause Abdominaltyphus aufgetreten, so suche man eingehend die Ursachen zu ergründen, um die Umgebung zu schützen. Der sicherste Schutz würde das Verlassen des inficirten Hauses sein.

Die eigentliche Behandlung des Abdominaltyphus ist symptomatisch; specifische Mittel kennt man nicht, obschon dies mehrfach behauptet worden ist.

Als Specifica gegen Abdominaltyphus hat man namentlich Calomel, Sublimat und Jodkalium angegeben. Auch vom Chlorwasser und Kreosot, von der Carbonsäure und dem Naphthalin will man specifische Wirkungen gesehen haben. Die sehr kritiklos gemachten Angaben von *Gölze & Rossbach* über die Wirkungen des Naphthalins haben neuerdings durch *Kussmaul & Mureh* eine wohlverdiente Zurückweisung erfahren. Uebrigens hat *Seitz* auch noch experimentell nachgewiesen, dass im Gegensatze zu Chinin, Kairin, Thallin, Salicylsäure, Jodkali und Calomel gerade Naphthalin die Entwicklung von Typhusculturen nicht hemmt.

Man gebe, wenn möglich, dem Kranken ein geräumiges, luftiges, aber still gelegenes Zimmer, dessen Temperatur ständig auf 15° R. erhalten wird. Es soll im Sommer direct, im Winter durch ein Nebengemach mehrmals am Tage gelüftet werden. Man vermeide zu grelle Beleuchtung.

Die Bettunterlage muss sorgfältigst geglättet sein und mehrmals am Tage darauf hin aufmerksam untersucht werden. Auch halte man darauf, namentlich bei benommenen Kranken, dass die Körperlage jede Stunde gewechselt wird, um zu starken Druck einzelner Hautstellen und Hypostasenbildung in den Lungen zu vermeiden. Zweckmässig ist es, wenn morgens und abends der Rücken mit stubenwarmem Wasser abgerieben wird, welchem man Spiritus, Essig oder Eau de Cologne hinzugesetzt hat. Wenn es die äusseren Verhältnisse gestatten, soll der Kranke mit zwei Betten, welche nahe bei einander stehen, für den Tag und die Nacht wechseln.

Zum Getränk erhält der Patient gutes unverdächtigtes frisches Quellwasser, welchem man auf 1 Wasserglas 1 Theelöffel Cognac oder 2—3 Esslöffel guten Weiss- oder Rothweines hinzugesetzt hat; benommenen Kranken biete man jede Stunde etwas Flüssigkeit an.

So lange Fieber besteht, ist nur flüssige Nahrung gestattet: Milch, Fleischsuppe, Abkochungen von Gersten und Graupen, weiches Ei, reichlich Wein, Bier, Milchkaffee u. s. f. Hat das Fieber aufgehört, so kehre man allmähig zu festeren Speisen zurück; man fange vielleicht mit einigen Esslöffeln eines feinen Griesbreies oder Kartoffelbreies an, schiebe dann Taube, welche man vollkommen

zerkocht und alsdann durch ein Tuch gedrückt hat oder zartes Beefsteak ein und gehe später zu geschabtem rohem Fleische, Schinken, Wurst über u. s. f.

Man halte darauf, dass bei benommenen Kranken innerhalb bestimmter Pausen die Blase entleert wird; auch ist dafür zu sorgen, dass mindestens einen Tag um den anderen Stuhlgang eintritt, bei welchem die Patienten stets ein Steckbecken benutzen und lebhaftes Pressen vermeiden müssen. Eventuell hat man durch milde Abführmittel Stuhlgang künstlich zu erzielen, wobei wir dem Calomel (0·5, auf 1 Mal) den Vorzug geben.

Der Stuhlgang ist sorgfältig zu desinficiren, indem man ihn in einer reichlichen Menge Carbol- (5·0%) oder Sublimatlösung (0·1%) auffängt oder ihm 2 Volumprocente Kalkmilch (*Pfuhl*) oder das gleiche Volumen einer Lösung von Schwefelsäure oder Salzsäure 1:2 (*Uffelmann*) hinzufügt. Gleiches muss mit der Wäsche der Typhuskranken geschehen.

Erfahrungen auf der Kieler Klinik lehren, dass die Stühle noch mehrere Wochen in der Reconvalescenz infectiös bleiben, so dass man die Desinfection noch längere Zeit während der Genesung fortzusetzen hat.

Endlich würden wir noch anrathen, zur Pflege der Haut und Erquickung des Kranken täglich zwei laue Bäder von 26° R. zu verordnen, etwa um 9 Uhr morgens und 4 Uhr nachmittags.

Die Kranken sollen stets Bewachung um sich haben, namentlich delirirende, wobei gelernte Krankenpflegerinnen allen auch noch so sorgsam und aufopferungswilligen Verwandten vorzuziehen sind. Uebrigens denken sich viele Laien die Krankenpflege zu leicht und werden namentlich muth- und kraftlos, wenn sich die Krankheit längere Zeit hinzieht.

Mit dem angegebenen rein diätetischen Verfahren kommt man in vielen Fällen aus. Man wird zwar häufig gezwungen sein, Medicamente zu verschreiben, doch wähle man dann wenigstens möglichst indifferente Mittel, z. B. Sol. Acid. phosphoric. 5·0:200. DS. 2ständl. 1 Esslöffel oder Acid. hydrochloricum u. Aehnl.

Mitunter freilich wird man genöthigt sein, wegen der Höhe des Fiebers Antifebrilia anzuwenden, aber es ist durchaus verkehrt, eine antifebrile Behandlungsmethode als ein Postulat für jeden Typhus ansehen zu wollen. Giebt es doch heute viele Aerzte, welche sich durch eine Körpertemperatur von 39 oder 39·5° C. so in Schrecken und Verwirrung bringen lassen, dass sie bereits schleunigst zu Antifebrilien greifen und sie kritiklos verordnen, wenn auch Lebensgefahr gar nicht besteht, ja! nicht einmal die Diagnose sicher gestellt ist und ein klares Bild über den natürlichen Verlauf des vorliegenden Krankheitsfalles fehlt. Ich habe vielfach die Ueberzeugung gewonnen, dass sich Typhuskranke ohne antifebrile Behandlung viel schneller erholen. Zu einer antifebrilen Behandlungsmethode liegen kaum Indicationen vor, wenn nicht die Temperatur dauernd ungewöhnlich hohe Werthe (über 40·5° C.) festhält oder sehr lange dauert, oder wenn es sich um Greise, geschwächte Personen oder Potatoren handelt, die erfahrungsgemäss auch einer geringeren Fiebertemperatur nur wenig Widerstand bieten, oder bei Schwangeren, bei welchen man einem Abortus als Folge des Fiebers vorbeugen will. Auch bei tiefer

Benommenheit des Sensoriums sieht man häufig unter einer antifebrilen Behandlung das Bewusstsein schnell klarer werden. Getheilt sind die Ansichten darüber, ob man Antifebrilia am Abend oder selbst während der Nacht geben soll, um am nächsten Morgen eine möglichst tiefe Remission zu erzielen, oder morgens (9—11), um den Kranken Tages über und häufig auch die Nacht hindurch fieberfrei zu erhalten. Wir selbst geben der letzteren Behandlungsmethode den Vorzug.

Zuweilen üben Antifebrilia eine paradoxe Wirkung aus, d. h. an Stelle von Temperaturenniedrigung tritt Steigerung der Körpertemperatur ein. Auch kommen individuelle Schwankungen in der Wirkung derart vor, dass sich bei dem einen Kranken diese, bei dem andern jene Behandlungsmethode als wirksamer erweist.

Unter den antifebrilen Behandlungsmethoden kommen in Betracht: kalte Bäder, prothahirte laue Bäder, Phenacetin, Antipyrin, Antifebrin, Chinin, Salicylsäure, Benzoësäure, Kairin, Thallin, Digitalis und Veratrin.

Die Kaltwasserbehandlung des Abdominaltyphus, bereits Ende des vorigen Jahrhunderts von *James Currie* empfohlen, hat sich namentlich in den drei letzten Decennien grosser Anerkennung und verbreiteter Anwendung zu erfreuen gehabt. Will man streng den vielfach gepriesenen Regeln folgen, so hat man den Kranken stündlich zu messen und ihn in ein Bad zu stecken, falls die Temperatur in der Achselhöhle 39.5° C. übersteigt. Das Bad soll 15° R. haben; Dauer des Bades im Durchschnitt 10 Minuten.

Es sind auch kalte Waschungen, kalte Einwicklungen und Eisblasen angerathen worden, doch ist danach die Abkühlung bedeutend geringer.

Riess hat vor einiger Zeit prothahirte laue Bäder (von $25-30^{\circ}$ C., 12—24stündige Dauer) empfohlen und auch von anderen Seiten (*Affanasjew & Manassein. Unverricht*) sind rühmende Bestätigungen laut geworden. Nach eigenen Erfahrungen muss ich die prothahirten lauen Bäder als das sicherste Fiebermittel erklären, über welches wir zur Zeit verfügen, und ich darf mich rühmen, durch dieselben manchem Menschen das Leben gerettet zu haben, welches mir sonst verloren zu sein schien. Ich lagerte die Patienten dauernd in eine Wanne, in welcher Bettlaken ausgespannt waren, die unter dem Boden der Wanne mit einander fest verbunden waren.

Seit Jahresfrist benutze ich unter den Antifebrilien auf meiner Klinik fast ausschliesslich Phenacetin, welches keine unangenehmen Nebenwirkungen besitzt und zu 1.0 fast sicher die Temperatur für 6 bis 10 Stunden zur Norm herabsetzt. Man muss sich freilich darüber klar sein, dass alle inneren Antifebrilia gegenüber den Kaltwasserbädern den Nachtheil haben, nicht einen zugleich belebenden und erfrischenden Einfluss auszuüben.

Von Antipyrin geben wir einer einmaligen ausreichenden Gabe den Vorzug und verordnen das Mittel zu 4.0—6.0 auf 50 lauen Wassers, gelöst zu einem kleinen Klystier, weil wir dabei den Magen schonen und nur selten Erbrechen zu sehen bekommen. Sollte sich Antipyrinexanthem zeigen, so darf man ruhig mit dem Gebrauche des Antipyrins fortfahren. Während der Antipyrinwirkung gebe man reichlich Wein, um Collapszufällen vorzubeugen.

Auch Antifebrin (0.5 , 2stündl. bis zur Entfieberung) gehört zu den annähernd sicher wirkenden Mitteln, nur hält seine Wirkung nicht lange an.

Die Chininbehandlung des Abdominaltyphus ist weniger sicher. Handelt es sich um einen Erwachsenen, so wird man meist unter

2·0 Chininum hydrochloricum einen vollkommen afebrilen Effect nicht erreichen. Wir geben jede halbe Stunde 0·5 in Oblate, bis 2·0 Chinin verbraucht sind. Uebrigens wirkt auch Chinin, wenn man es mit etwas Stärke und lauem Wasser als kleines Klysma giebt, nur stellt sich mitunter danach unangenehmer Tenesmus ein. Bei starker Reizbarkeit des Magens oder Mastdarmes empfiehlt es sich, Chinin subcutan zu geben (Rp. Chin. hydrochloric. Glycerin. Aq. destillat. aa. 3·0. MDS. Erwärmt eine Spritze subcutan).

Vom Acidum salicylicum oder Natrium salicylicum gebe man in Oblaten oder mit Succus Liquiritiae mit einem Esslöffel Rothwein jede 15 Minuten 0·5, bis 6 Gaben verbraucht sind. Man darf aber auch auf die doppelte Dosis steigen, wenn ein Einfluss auf die Körpertemperatur ausbleiben sollte.

Genau in derselben Weise hat man das nach unseren Erfahrungen viel schwächer wirkende Natrium benzoicum zu reichen.

Kairin setzt zwar sehr sicher die Körpertemperatur herab, doch macht es sehr unangenehme Nebenerscheinungen. Die Patienten werden oft tief cyanotisch, eiskalt und bekommen klebrigen kalten Schweiß, der Puls wird klein und kaum fühlbar, die Herztöne erscheinen leise, auch kommen Stockungen der Athmung vor. Ausserdem stellen sich heftige Schüttelfröste ein, wenn die Temperatur wieder zu steigen und die Fieberhöhe zu erreichen beginnt, was meist sehr bald geschieht. Zudem ist es kein sehr bequemes Mittel, weil man gezwungen ist, den Temperaturgang mindestens stündlich zu verfolgen. Man reicht es stündlich zu 0·5—1·0, bis die Körpertemperatur afebril geworden ist, und fängt es wieder fortzugeben an, sobald sie wieder 38° C. erreicht. *Maragliano* meint, dass das Kairin den Abdominaltyphus nicht nur fieberfrei mache, sondern ihn auch abkürze, zumal er bei Culturversuchen gesehen haben will, dass sich bei Kairinzusatz Culturen von Typhusbacillen langsamer entwickelten.

Auch das Thallin kann als ein sehr sicher wirkendes Fiebermittel genannt werden, doch kommen ihm ganz ähnliche unangenehme Nebenwirkungen wie dem Kairin zu, nur in etwas abgeschwächtem Grade. Einmal beobachtete ich nach Thallingebrauch lebhaftes Albuminurie. Man giebt es einstündlich zu 0·25, bis die Körpertemperatur normal geworden ist, und giebt es wieder von Neuem, sobald sie fieberhaft wird. *Ehrlich & Laquer* empfehlen dauernde Einführung von kleinen Thallingaben (0·04—0·2, am Tage einstündlich, während der Nacht zweistündlich).

Von der schwachen antifebrilen Wirkung der Digitalis und des Veratrin wird wohl kaum mehr Gebrauch bei Abdominaltyphus gemacht.

Schwere Benommenheit des Sensoriums und Delirien schwinden nicht selten allein durch eine antifebrile Behandlung; man lege ausserdem eine Eisblase auf den Kopf und gebe bei sehr geschwächten Personen reichlich Alkoholica.

Bei starker Trockenheit des Mundes wische man die Mundhöhle alle zwei Stunden mit einem befeuchteten Leinwandläppchen aus; trockene und rissige Lippen fette man mit Cold-cream oder mit Vaselin ein.

Zuständen von Herzschwäche suche man von Vorneherein durch grosse Alkoholgaben zu beugen. Eventuell sind starker Kaffee, Thee, Champagner, Kampfer subcutan u. Aehn. in Gebrauch zu nehmen. Man hüte die Kranken unter solchen Umständen vor unvorsichtigem Emporrichten.

Ausgebreitete Katarrhe der Bronchien verlangen Expectorantien. Bei beginnender Hypostase in den Lungen lagere man die Kranken öfter um.

Sollten sich zu häufige und schwächende Durchfälle einstellen, so reiche man Pulvis Ipecacuanhae opiatum (0.2, 2stündlich 1 Pulver) oder Magisterium Bismuthi c. Opio (Mag. Bismuth. 0.5, Opii 0.02, 2stündlich 1 Pulver):

Bei starkem Meteorismus reibe man den Leib dreistündlich mit Oleum Terebinthinae ein, mache alsdann lauwarmer Ueberschläge und setze ein lauwarmes Wasserklystier. Eine Punction der Därme mit feinen Troikarts halten wir trotz gegentheiligcr Angaben für gefährlich, weil leicht Darminhalt durch die feine Punctionsöffnung in den Peritonealraum gelangt und Perforationsperitonitis anfacht.

Bei eintretender Darmblutung lege man eine Eisblase auf die Ileocoecalgegend oder auf den Ort, von welchem aus man die Blutung vermuthet, mache in die betreffende Gegend eine Ergotininjection und gebe innerlich Liquor ferri sesquichlorati (5—10 Tropfen, 2stündlich auf Salep- oder Gerstenschleim).

Bei drohendem Decubitus wende man Luft- oder Wasserkissen an und überdecke die Haut mit einem vollkommen glatt anliegenden Emplastrum adhaesivum. Bei sehr ausgebreitetem Decubitus lagere man den Kranken auf Gurten in einem permanenten Wasserbade.

Wir müssen es uns versagen, noch detaillirter auf die symptomatische Behandlung des Abdominaltyphus einzugehen und verweisen den Leser auf die einschlägigen Abschnitte dieses Buches.

5. Ruhr, Dysenterie.

I. Aetiologie. Unter Ruhr verstehen wir eine bei uns meist epidemisch auftretende und durch eine specifische Infection hervorgerufene entzündliche Erkrankung vornehmlich der Dickdarmschleimhaut, welche je nachdem katarrhalischer, eitriger oder necrotisirender Natur ist.

Ruhr kommt in vielen tropischen Ländern endemisch vor, z. B. in Ostindien, Ceylon, Java, im Innern von Afrika, in Westindien und auf den Antillen u. s. f. Auf dem europäischen Festlande wären die Balkan- und Pyrenäen-Halbinsel als Orte zu nennen, auf welchen die Krankheit ständig herrscht.

In Ländern der gemäßigten Breitgrade tritt Ruhr wohl immer nur eingeschleppt auf und kann dann epidemische Ausbreitung gewinnen, wobei unter Umständen Anstalten mit vielen Insassen (Gefängnisse, Kasernen, Waisenhäuser) und nahe gelegene und im innigen Verkehre mit einander stehende Ortschaften viel zu leiden haben. Eine solche Einschleppung hängt oft vom Zufalle ab, woher die Erfahrung, dass manche Orte 50 und 100 Jahre lang von Ruhr frei bleiben, bis eine neue Epidemie Boden gewinnt.

Aehnlich wie für andere Infectionskrankheiten gilt auch für Ruhr, dass der Ausbruch von Epidemien durch ganz bestimmte Umstände (Hilfsursachen) befördert wird. Einmal kommt das Klima in Betracht; wurde doch bereits erwähnt, dass in tropischen und

subtropischen Ländern die Krankheit am üppigsten gedeiht. Hier aber noch mehr für unsere Landstriche gilt, dass die heisse Jahreszeit der Verbreitung der Seuche besonders günstig ist; Winter-epidemien kommen beträchtlich seltener vor. Als einen besonders schädlichen Umstand hat man angesehen, wenn auf heisse Tage sehr kalte Nächte folgen. Auch anhaltende Regengüsse und Windstille begünstigen erfahrungsgemäss die Verbreitung der Seuche. Von grosser Bedeutung erscheint die Beschaffenheit des Erdbodens, indem sumpfiges und niedrig gelegenes Terrain der Ausbreitung der Krankheit Vorschub leisten. Brach Ruhr in Kriegsheeren aus, so verschwand sie mitunter plötzlich, wenn der Lagerplatz gewechselt wurde. Oder das eine Heer wurde entsetzlich zugerichtet, während ein dicht benachbartes Heerlager vollkommen frei blieb.

Mehrfach hat man hervorgehoben, dass oft Malaria und Ruhr neben einander wüthen, was in hervorragender Weise für die Tropen gilt. Auch gleichzeitiges Erkranken an Intermittens und Ruhr kommt, wie kürzlich wieder *Chollet* in seiner These betont, nicht zu selten vor. Freilich hat man zweifellos geirrt, wenn man beide Krankheiten nun auch noch weiter für innig verwandt mit einander erklärte und das Uebergehen von Intermittenskeimen in solche der Ruhr und umgekehrt behauptete. Bemerkenswerth sind auch gewisse Beziehungen zu Abdominaltyphus und Cholera. So bemerkt *Pfeifer* für eine Epidemie in Weimar (1868), dass die Krankheit in solchen Häusern zuerst vorkam, in welchen vordem die ersten Fälle von Abdominaltyphus und Cholera aufgetreten waren, und an anderen Orten hat man beobachtet, dass bei wiederkehrenden Epidemien die Krankheit immer von ganz bestimmten Häusern (Ruhrhäusern) ausging.

Enges Zusammenwohnen, schlechte Lüftung, Ueberfüllung von Wohnräumen und Unsauberkeit auf der Strasse und im Hause sind der Entwicklung der Krankheit günstig. Ebenso wird sie durch Excesse aller Art, namentlich durch Diäetfehler und Erkältung befördert. Auch psychische Stimmungen scheinen nicht ohne Bedeutung, wenigstens erwähnt noch *Fr. Seitz* aus dem deutsch-französischen Kriege, dass Ruhr unter den deprimirten französischen Gefangenen ganz besonders stark um sich griff.

Eine autochthone Entstehung der Ruhr halten wir für ein Unding. Immer handelt es sich um die Einschleppung eines specifischen Ruhrkeimes von Aussen, was freilich nicht in allen Fällen mit Sicherheit nachzuweisen gelingt. Manche Fälle von Ruhr mögen so leicht verlaufen, dass man sie gar nicht für Ruhr hält, und gerade diese Kranken müssen rücksichtlich der Verbreitung des Leidens für ganz besonders gefährlich angesehen werden, da sie reise- und verkehrsfähig sind und dabei durch ihre Dejecta den Ruhrkeim disseminiren.

Die Krankheit steckt nicht durch einfache Berührung an; das Gift ist in dem Stuhle enthalten und Jeder kann Ruhr erwerben, welcher irgendwie mit den inficirenden Bestandtheilen eines Ruhrstuhles in Verbindung kommt. Wahrscheinlich tritt eine Vermehrung der Ruhrkeime und gesteigerte Ansteckungsfähigkeit des Stuhles ein, wenn die Faeces stagniren. So können als Vermittler der Ansteckung Bettschüsseln, Klystierspritzen und Abtritte dienen, welche vordem von Ruhrkranken benutzt und nicht gehörig desinficirt worden sind. Gleiches kann geschehen durch Wäschestücke, durch Wasserläufe, welche mit undichten Aborten communiciren, wenn diese Ruhrstuhl enthalten, auch durch Speisen. Man giebt an, dass Ruhrkeime lange Zeit ihre Ansteckungsfähigkeit bewahren, in Abtritten bis zu zehn Jahren.

Sehr oft sind in Krankenhäusern Ansteckungen des Wartepersonales und anderer Kranken vorgekommen, wenn man Ruhrkranke auf allgemeine Abtheilungen legte, weil man die Desinfection der Stühle doch nicht immer streng genug durchgeführt hatte. Man thut daher immer gut daran, Ruhrkranke zu isoliren.

Hervorgehoben sei, dass Ruhr neben Abdominaltyphus und Flecktyphus zu den wichtigen und gefährlichen Krankheiten des Krieges gehört, wofür noch der letzte deutsch-französische Feldzug einen lehrreichen Beweis abgegeben hat. Auch sei bemerkt, dass die Krankheit mehrfach Forschungsreisenden ein unwillkommenes Ziel steckte und manche Expedition in der heissen Fremde fast vollkommen aufrieb.

Die Verbreitung der Krankheit in Gefangenenanstalten, Pensionen und zu Kriegzeiten erklärt sich leicht aus dem engen Zusammenleben vieler Menschen und aus den meist schlechten hygienischen äusseren Verhältnissen.

Mehrmaliges Erkranken an Ruhr kenne ich aus eigenem Erfahrungskreise.

Ueber die Natur des Ruhrgiftes ist nichts bekannt und selbst sehr begeisterte Anhänger der Spaltpilzlehre verhalten sich gegenüber der mycotischen Natur der Ruhr sehr reservirt, ja! *Heubner* glaubt sich berechtigt, behaupten zu dürfen, dass im Darme von Ruhrleichen nicht mehr und nicht andere Spaltpilze nachzuweisen sind, als im Darm von Leichen, welche nicht der Ruhr erlegen sind.

Prior will nicht nur im Stuhle, sondern auch im Gewebe der Darmschleimhaut, aber nicht im Blute, eigenthümliche Coccen gefunden haben. *Besser* suchte neuerdings durch Injectionen von Ruhrstuhl bei Thieren vergeblich Dysenterie zu erzeugen, doch behauptet er, aus dem Blute von Ruhrkranken eine Mikroccocccenart gewonnen zu haben, welche sich mit Erfolg auf Katzen übertragen liess (?). *Klebs* beobachtete in den Drüschichten des ruhrkranken Darmes Bacillen, doch waren Infectionsversuche bei Hunden und Kaninchen erfolglos. Auch *Aradas & Condorelli-Mattei* haben im Darminhalt von Ruhrkranken, nicht aber in der Darmwand und im Blut spezifische Bacillen angetroffen, die auch bei Thieren entzündliche Veränderungen der Darmschleimhaut hervorriefen. Sie wiesen dieselben Gebilde auch im Brunnenwasser nach, von welchem Ruhrkranke getrunken hatten. Ebenso wollen *Chantemesse & Vidal* spezifische Bacillen entdeckt haben. *Kartulis* endlich hat Angaben über das Vorkommen von specifischen (?) Amoeben gemacht.

Die Aufnahme des noch unbekanntes Ruhrgiftes wird bald durch den After, bald durch die Mundhöhle, bald vom Nasen-Rachenraume aus erfolgen.

Die Krankheit ist seit den ältesten Zeiten bekannt. Schon *Herodot* gedenkt ihrer und der Name Dysenterie wurde bereits von *Hippokrates* gegeben.

II. Anatomische Veränderungen. Die anatomischen Veränderungen bei Ruhr beschränken sich, soweit der Darm in Betracht kommt, meist auf den Dickdarm; nur selten dehnen sie sich oberhalb der Bauhini'schen Klappe noch auf einen Theil des Dünndarmes, dann aber fast immer nur auf das Ileum aus. Im Mastdarm sind sie am hochgradigsten entwickelt und nehmen hier gewöhnlich um so mehr an Intensität ab, je höher hinauf man den Darm verfolgt. *Virchow* hat mit Recht darauf hingewiesen, dass besonders stark die Flexuren des Dickdarmes ergriffen zu sein pflegen (Flexura sigmoidea, Flexura lienalis, hepatica et iliaca coli), was er daraus erklärt, dass hier Kothmassen am längsten stauen und damit die Darmschleimhaut am stärksten mechanisch reizen.

Nach Eröffnung der Bauchhöhle erscheint der Dickdarm meist contrahirt und verengt. Die Darmserosa ist nicht selten stark hyperaemisch und lässt stellenweise kleine subseröse Blutungen erkennen. Häufig erscheint ihre Oberfläche trübe, wohl auch mit einem dünnen, schleierartigen Häutchen bedeckt (beginnende Peritonitis).

Die Veränderungen auf der Darmschleimhaut sind bald katarhalischer, bald necrotisirender Natur.

Im katarrhalischen Stadium der Ruhr findet man die Schleimhaut des Dickdarmes sehr stark hyperaemisch, theils diffus, theils sind einzelne erweiterte Blutgefässe erkennbar. Die Hyperaemie ist auf allen hervorspringenden Schleimhautstellen am meisten ausgesprochen, namentlich auf der Höhe der Falten, der Zotten und der drei Längstaenien der Colonschleimhaut. Sehr häufig ist es stellenweise zu subepithelialen Blutungen gekommen, welche bald punktförmig, bald so bedeutend sind, dass sie grössere zusammenhängende Flächen bilden. Zu gleicher Zeit findet man die Darmschleimhaut geschwellt und im Zustande vermehrter Secretion. Letztere ist daran kenntlich, dass die Oberfläche der Darmschleimhaut ungewöhnlich reichlich mit glasigem, oft blutig punktirtem oder gestreiftem Schleim bedeckt ist. Auch das submucöse Gewebe ist sehr succulent hyperaemisch und geschwellt.

Im weiteren Verlaufe der Krankheit nimmt die Schwellung der Mucosa und Submucosa mehr und mehr zu, während die Hyperaemie geringer wird. Aber das Secret der Darmschleimhaut trübt sich immer mehr und nimmt eitrigen Charakter an. In manchen Fällen betheiligen sich auch die solitären Lymphfollikel an der Schwellung; sie erscheinen intumescirt, sind von einem hyperaemischen Gefässkranze umgeben und zerfallen häufig, zuerst im Centrum, dann in weiterer Umgebung. Man hat das auch als Dysenteria follicularis bezeichnet. In den Höhlen der Follikel begegnet man vielfach jenen schleimigen, Sago-artigen Massen, wie sie während des Lebens im Stuhle beobachtet werden.

Verfolgt man die beschriebenen Veränderungen mikroskopisch, so findet man anfänglich starke Erweiterung und Blutüberfüllung in den Gefässen der Mucosa und Submucosa, nebst starker ödematöser Durchtränkung des Grundgewebes. Die Epithelzellen der Darmschleimhaut erscheinen intact und die Interstitien zwischen den einzelnen *Lieberkühn'schen* Drüsen verbreitert. Späterhin kommt lebhaftere Emigration farbloser Blutkörperchen hinzu, welche besonders reichlich an den Aussenflächen der Blutgefässe stellenweise so dicht angehäuft sind, dass die unteren Enden cystisch abgeschnürt erscheinen. Je mehr Oedem und Emigration zunehmen, um so mehr tritt wieder eine Verengung von Blutgefässen ein, und bildet sich dementsprechend die lebhaftere Hyperaemie zurück. Uebrigens werden auch in der Darmmuscularis Ansammlungen von farblosen Blutkörperchen auf der Aussenfläche der Blutgefässe wahrgenommen.

Etwaige Follikelschwellung beruht anfänglich vornehmlich auf Hyperaemie und Oedem, späterhin kommen Hyperplasie der zelligen Elemente und bei überhandnehmender Vermehrung derselben Necrose hinzu.

Schreitet der dysenterische Process weiter fort, so kommt es zunächst zu oberflächlichen, epithelialen Necrosen und Auflagerungen. Man findet die Oberfläche der Schleimhaut mit feinen grüngelben oder grünlichen Flecken bedeckt, häufig, wie wenn sie mit Asche oder Kleie überstäubt wäre. Die Kleckse sind nicht mit der Messerklinge abstreifbar; sucht man sie gewaltsam zu entfernen, so bleiben Substanzverluste zurück. In vorgeschrittensten Fällen von Ruhr bekommt man es mit ausgedehnter Necrosenbildung zu thun. Mucosa und namentlich Submucosa sind stark verdickt. Die Oberfläche der Schleimhaut stellt eine vielhöckerige, grünliche oder schwärzliche Masse dar, welche man auch als moosartig benannt hat. Besonders hochgradig pflegen die Veränderungen längs der Taenien und der vorspringenden Querfalten der Schleimhaut entwickelt zu sein. Bei mikroskopischer

Untersuchung findet man das Gewebe von Mucosa und Submucosa mit fibrinösen Exsudatmassen durchsetzt. Durch Zerstörung der Schleimhaut können gefährvolle Blutungen entstehen, oder es hängen gangraenöse Fetzen der Darmschleimhaut in das Darmlumen hinein, und es bilden sich weitgreifende Eiterungen in der Submucosa mit Fistelbildung. Unschwer kann es durch Fortpflanzung der Entzündung in die Tiefe zu Peritonitis und Perforationsperitonitis kommen. Auch entwickeln sich mitunter im periproctalen Zellgewebe Eiterungen mit Bildung von Mastdarmfisteln.

Zuweilen bleiben, wenn der acute Entzündungszustand vorüber ist, quergestellte Geschwüre auf der Darmschleimhaut zurück, welche nur schwer heilen und den Zustand chronischer Ruhr unterhalten. Kommt es zur Vernarbung, so entstehen nicht zu selten derbe schwielige Narben, welche den Darm verengern und doch schliesslich noch Tod durch Darmstenose bedingen.

Die Lymphdrüsen des Mesocolons sind meist geschwellt und hyperaemisch. Es kommt mitunter in ihnen zu Necrose oder Verkäsung.

Die übrigen Organe bieten nichts Charakteristisches dar.

III. Symptome. Die Dauer der Incubation für Ruhr wird auf drei bis acht Tage angenommen.

Prodrome werden in vielen Fällen vermisst. In anderen stellen sich Appetitmangel, schlechter Geschmack, belegte Zunge, Druck in der epigastrischen Gegend, Kneifen und Kollern im Leibe und Unregelmässigkeit des Stuhlganges ein, welche mitunter länger als eine Woche anhalten.

Nicht besonders häufig setzt die Krankheit plötzlich mit einem Schüttelfroste oder mit mehrfachen Frostschauern ein. Oft machen von vornherein Störungen seitens des Darmes den Beginn des manifesten Leidens aus.

Die specifischen Symptome der Ruhr bestehen in häufigen Stuhlentleerungen, in einer eigenthümlichen Beschaffenheit des Stuhles, in Tenismus, Tormina und Borborygmi, in Druckempfindlichkeit und Schmerz namentlich in der linken Iliacalgegend.

Die Zahl der Stuhlentleerungen ist nicht selten sehr bedeutend. Stuhlgänge bis zu zwanzig bis dreissig während eines Tages sind nichts Ungewöhnliches, ja! manche Kranke bringen es bis auf sechszig, hundert und weit darüber hinaus. Unter solchen Umständen wird es leicht verständlich, dass viele Patienten kaum vom Steckbecken oder vom Nachstuble herunterkommen.

Die Menge des Stuhlganges pflegt binnen 24 Stunden zwischen 800—1000 Gramm zu schwanken. Wenn man freilich die Zahl der Ausleerungen berücksichtigt, so kommt oft auf jeden einzelnen Stuhlgang sehr wenig, mitunter knapp ein halber Esslöffel, 10—15 Grm.

Die Darmentleerungen zeigen nicht immer gleiches Aussehen; namentlich kommen sehr schwankende Mischungsverhältnisse zwischen Koth, Schleim, Eiter und Blut vor. Zunächst wird der Darminhalt in flüssiger Menge herausgeschafft. Allmählig treten mehr und mehr Schleimmassen auf. Dieselben kleben theils an den Kothmassen an, theils kommen sie für sich vor. Oft erkennt man in ihnen kleine,

glasige, wie gequollener Sago aussehende Klümpchen, deren Natur zu mannigfachen Controversen Veranlassung gegeben hat. Auch hat man sie nicht unpassend mit dem Aussehen von Froschlaich verglichen. Nicht immer bestehen sie wirklich aus Schleimstoff; *Virchow* fand nämlich, dass auch gequollene Stärkekörnchen, welche man bei mikroskopischer Untersuchung an der concentrischen Schichtung und an der Bläuung auf Jodzusatz leicht als solche herauserkennen wird, die gleiche Beschaffenheit gewinnen. Hat sich der Darm seines eigentlichen faecalen Inhaltes entledigt, so können rein schleimige Massen beim Stuhlgang entleert werden.

Um die Entstehung der Schleimklümpchen zu erklären, nimmt man neuerdings an, dass das Secret der Schleimdrüsen in bestehende folliculäre Verschwärungen auf der Darmschleimhaut hineingepresst wird, hier die zusammengeballte Form gewinnt und dann wieder in dieser nach Aussen entleert wird.

In vorgeschritteneren Fällen treten immer mehr und mehr eitrig-Beimengungen zu Tage, welche sich durch Farbe und Undurchsichtigkeit leicht erkennen lassen. Auch bilden sie nicht selten kleine Flöckchen oder grössere Fetzen, welche vorwiegend aus Eiterkörperchen zusammengesetzt sind. Zuweilen enthält der Stuhl fast nichts als reinen Eiter, namentlich dann, wenn es in dem submucösen Gewebe des Darmes zu Abscessbildung gekommen ist.

In vielen Fällen gewährt der dysenterische Stuhl blutiges Aussehen; dass auch in dem fast rein schleimigen Ruhrstuhle blutige Pünktchen und Aederchen vorkommen, ist etwas sehr Gewöhnliches. Aber oft ist dem Stuhle so reichlich Blut beigemischt und mit ihm so innigst vermengt, dass letzterer gleichmässig blutig gefärbt ist und verdünntem Fleischwasser gleicht. Schleimige und eitrig-Flöckchen und Fetzen lassen sich demnach in ihm leicht erkennen und setzen sich oft als Sedimentschicht zu Boden. Je nach dem Blutgehalte des Ruhrstuhles unterscheiden Viele zwischen einer Dysenteria alba und D. rubra. Innige Vermengung von Schleim und Blut verleiht mitunter dem Stuhle das Aussehen des rostfarbenen Sputums einer fibrinösen Lungenentzündung.

Zuweilen stellt sich rein blutiger Stuhl ein. Dergleichen geschieht, wenn zu Beginn der Erkrankung die Hyperaemie der Schleimhaut ungewöhnlich lebhaft ist — capilläre Haemorrhagien —, oder in späteren Stadien, wenn Ulcerationen auf der Darmschleimhaut entstanden und dabei Gefässe eröffnet worden sind.

Zuweilen nimmt der Stuhl aashaften Gestank an; er wird schwärzlich verfärbt und enthält auch mitunter abgestossene Fetzen der Darmschleimhaut. Man bezeichnet dies auch als putride oder brandige Ruhr, Dinge, welche meist einen tödtlichen Verlauf nehmen.

Häufig büsst der Stuhl mehr und mehr den faecalen Geruch ein, er wird fade riechend und erinnert zuweilen an den Geruch von Sperma. Die Reaction des Stuhles ist meist alkalisch oder neutral, selten sauer.

Chemisch fällt der Stuhl durch den hohen Gehalt an Eiweiss auf; filtrirt man ihn und erhitzt man das Filtrat, so geseht es nicht selten zu einer dicken Gallerte. Der lebhaft-weiße Eiweissverlust durch den Stuhl erklärt, warum Ruhrkranke meist schnell erblassen und häufig cachectische Oedeme bekommen. Im Blut hat *C. Schmidt* Eiweissverarmung nachgewiesen.

Bei der mikroskopischen Untersuchung des Ruhrstuhles hat man bisher nichts Specificisches entdeckt. Es finden sich Rundzellen, farbige Blutkörperchen, mehr oder minder veränderte Epithelzellen, Fetttropfen, Krystalle von phosphorsaurem Ammoniakmagnesia und von Fettkalk, auch Gallenfarbstoffklümpchen, daneben Speisereste, Helmintheneier und zahllose Schizomyceten verschiedenster Form. Neuerdings

versuchte *Motz*, eine eigenthümliche Spaltpilzart auf Fleischbrühe zu cultiviren; als er sich dieselbe dann aber in den Mastdarm spritzte, erwies sie sich als unwirksam.

Die meisten Kranken klagen, bevor es zur Stuhlentleerung kommt, über Kollern im Leibe, über kolikartige Schmerzen (Tormina) und sehr bald stellt sich dann heftiger, fast unbezwinglicher Stuhl-drang und Stuhlzwang, Tenesmus, ein. Ganz besonders starker Schmerz entsteht, sobald der Darminhalt die Afteröffnung passirt; die Schmerzen können sich dabei so bedeutend steigern, dass Ohnmacht eintritt, oder dass die Kranken erblassen und kalte und klebrig-feuchte Haut und Schwinden des Pulses bekommen. Auch dann, wenn man die Digitaluntersuchung des Afters ausübt oder das Ansatzrohr einer Klystierspritze in den Mastdarm einführt, schreien die Kranken laut auf, so lange man die Afteröffnung reizt. Oft ist die Afteröffnung eingezogen und bei der Inspection erkennt man krampfhaftige Zuckungen des Schliessmuskels. Bei Männern ist der Kremaster häufig stark contrahirt, und findet man namentlich oft den linken Hoden gegen den Leistenring emporgezogen. Hat Ruhr einige Zeit bestanden, so röthet sich der von Koth vielfach bespülte After und seine Umgebung; auch kommt es leicht zur Entwicklung von Erythem. Bei Manchen bildet sich in Folge des heftigen Tenesmus Prolapsus ani aus. Auch treten nach einiger Dauer der Krankheit paralytische Zustände des Afterschliessmuskels ein; der After steht offen und der Inhalt des Mastdarmes sickert continüirlich nach Aussen.

Der Leib ist zu Beginn der Krankheit mitunter etwas aufgetrieben, in vorgeschrittenen Stadien dagegen bildet sich Einsenkung aus. Die linke Fossa iliaca erscheint meist druckempfindlich und häufig auch etwas resistent. Hat sich der dysenterische Process weit über die Darmschleimhaut verbreitet, so kann sich die Druckempfindlichkeit auch längs des Colon descendens, transversum, ascendens und selbst über einen Theil der Dünndarmschlingen erstrecken. Oft fühlt man bei gelindem Druck auf die erkrankten Darmpartien Gurren, während man bei der Percussion einen gedämpften oder gedämpft-tympanitischen Schall vernimmt.

Die Zunge ist in der Regel grau oder gelblich belegt. Der Appetit fehlt und der Durst ist meist vermehrt.

Leber und Milz zeigen kaum etwas Besonderes.

Der Harn ist gewöhnlich sparsam, saturirt und enthält häufig, aber nicht regelmässig Eiweiss. Oft macht sich Harnzwang bemerkbar. Zuweilen besteht leichte Druckempfindlichkeit des Magens; auch kommen mitunter Erbrechen und Singultus vor.

Uffelmann stellte bei einer mit einer Gallenfistel behafteten Ruhrkranken und bei anderen Ruhrkranken Untersuchungen über die Verdauungssecrete an und kam dabei zu folgendem Resultat: der Mundspeichel nimmt in schweren Fällen von Ruhr an Menge bedeutend ab und gewinnt oft saure Reaction. Damit büsst er das Saccharificirungsvermögen mehr oder minder vollständig ein. Man vermisst in ihm Rhodankalium. An Speichelkörperchen erscheint er arm, dagegen enthält er viel Epithelzellen, körnigen Detritus und Pilze. Der Magensaft besass stärker saure Reaction als normal und wandelte auch Eiweiss in Peptone um, falls es sich um leichtere Ruhrfälle handelte; in schwereren dagegen nahm er alkalische Reaction an und vorlor die peptonisirenden Eigenschaften. Die Gallensecretion hörte bei schwerer Erkrankung auf; die anfangs in der Reconvalescenz producirte Galle besass noch nicht die gewöhnliche Farbe und erlangte diese erst vier bis fünf Tage später.

Veränderungen der Körpertemperatur können im ganzen Verlauf der Ruhr fehlen, in anderen Fällen stellen sich unregelmässige, am häufigsten remittirende Fieberbewegungen ein. Bei putriden Ruhr bildet sich nicht selten eine Art von typhösen Erscheinungen aus, woher auch der Name typhöse Ruhr: Fieber, benommenes Sensorium, Delirien, trockene fuliginöse Zunge und Lippen, kleiner Puls und stärkere Beschleunigung desselben, als der Körpertemperatur entspricht. Die Kranken kommen schnell von Kräften und gehen unter Collapserscheinungen zu Grunde, daher auch die Bezeichnung adynamische Ruhr. Offenbar handelt es sich hier um einen septicaemischen Zustand, entstanden durch Resorption von Jauchungsproducten.

Die Dauer der Krankheit ist sehr wechselnd. Oft halten die eigentlichen Ruhrerscheinungen eine bis vier Wochen an, ehe eine allmälige Besserung eintritt. Letztere macht sich dadurch kenntlich, dass Tenesmus und Tormina gelinder werden bis zum Verschwinden, dass die Stühle mehr und mehr faecale Beschaffenheit annehmen, und dass die schleimigen, eitrigen und blutigen Beimengungen in ihnen zurücktreten. Uebrigens darf man beim Erscheinen wirklicher Faecalmassen ohne sonstige Besserung nicht zu früh auf Genesung rechnen, denn es kommt vor, dass zeitweise, wahrscheinlich in Folge umschriebenen Darmmuskelkrampfes, Stühle zurückgehalten werden und dann, wenn die Darmpassage wieder frei wird, plötzlich im Stuhlgange erscheinen.

Leider hält Ruhr nicht immer acuten oder subacuten Verlauf inne. Es kommen auch chronische Ruhrfälle vor. Die Patienten haben Monate lang eitrigem Stuhl und gehen schliesslich marastisch zu Grunde. Meist bestehen dann auf der Darmschleimhaut chronische Geschwüre und submucöse Abscesse oder Fisteln. Auch in den acuten und subacuten Fällen gehört Collapstod nicht zu den Seltenheiten.

An Complicationen und Nachkrankheiten ist Dysenterie nicht arm.

Mehrfach hat man in neuerer Zeit auf multiple Gelenkschwellungen hingewiesen, welche mit Schmerz, Schwellung und unter Umständen mit secundärer Herzerkrankung (*Kräuter*) verbunden waren und dadurch vollkommen einem acuten Gelenkrheumatismus gleichen. Man bekommt sie kaum vor der zweiten Krankheitswoche zu sehen. Aeltere Autoren — die älteste Beobachtung rührt von *Zimmermann* (1756) her — geben den Ausgang in Tod an. Auch kann es zu Ankylose kommen und selbst aus neuester Zeit berichtet *Korczynski* über Contractur an den Beinen und Atrophie der Beinmuskulatur. Nach Analogie mit ähnlichen Zuständen bei anderen Infectiouskrankheiten wird man an eine secundäre Infection mit Streptococcen, vielleicht auch an eine Metastase der Ruhrnoxe zu denken haben.

Zuweilen ist Periostitis beobachtet worden. Marantische Venenthrombose kann bei Ruhr ebenso wie bei anderen schleichenden Krankheiten zur Ausbildung gelangen.

Zuweilen stellen sich während heftiger Durchfälle Wadenkrämpfe oder Krämpfe in anderen Muskelgruppen ein. Auch kann die Stimme heiser und hoch werden wie bei Cholera. Selbst das Gesicht wird eingefallen, die Augen erscheinen halonirt, die

Haut fühlt sich klebrig an, während die Innentemperatur des Körpers erhöht ist. *Gauster* beobachtete in einem Falle Muskelrheumatismus.

Von geringer Bedeutung ist das Vorkommen von Veränderungen auf der Haut. Roseolen wurden zuerst von *Wunderlich* erwähnt. *Valentiner* sah nach Ruhr weitgehende Erweiterung der Hautgefäße und Hautatrophie entstehen.

Ernst gestalten sich die Dinge, wenn sich eine umschriebene oder diffuse Peritonitis entwickelt, hervorgerufen dadurch, dass dysenterische Veränderungen bis auf das Peritoneum übergreifen. Selbst zu freier oder abgesackter Perforationsperitonitis kann es kommen. Zuweilen nimmt das Zellgewebe um den Mastdarm an der Entzündung theil, es entstehen hier Eiterung, Periproctitis, und nach Durchbruch des Eiters vollkommene oder unvollkommene Mastdarmfisteln. Mitunter führt Narbenbildung auf der Darmschleimhaut zu Darmverengerung und zu Erscheinungen von Ileus. *Griesinger* beschrieb bei chronischer Ruhr den Eintritt von Darminvagination. Bei Manchen bleibt Zeit des Lebens Neigung zu Durchfall zurück.

Von ganz besonderer Wichtigkeit erscheint die Verbindung von Ruhr mit Leberabscess, welche man namentlich oft in tropischen Ländern zu sehen bekommt. Die Ursachen dafür scheinen verschiedene zu sein. Mitunter treten die ersten Veränderungen so früh ein, dass man annehmen möchte, es verdankten Dysenterie und Leberabscess der gleichen Noxe den Ursprung. In anderen Fällen handelt es sich um embolische Vorgänge, vermittelt durch die mesenterialen Venen und die Pfortader.

Gluck hat neuerdings betont, dass sich Leberabscess namentlich dann leicht nach Ruhr entwickelt, wenn in Folge von vorausgegangener Malaria die Leber cirrhotisch oder amyloid entartet war.

Kartulis fand in einem Leberabscess seine Ruhramoeben und meint, dieselben könnten Eitercoccen aus dem Darm in die Leber übergeführt und letztere den Leberabscess angeregt haben. Auch hat man Pylephlebitis beobachtet.

Chronischer Morbus Brightii gehört zu den seltenen Complicationen. Mitunter stellen sich jedoch cachectische Oedeme ein.

Burkart & v. Niemeyer beobachteten mehrfach Infarcte in der Lunge und Milz, aber nur, wenn die Krankheit zehn bis vierzehn Tage gewährt hatte. Necrose und Diphtherie des Rachens und Kehlkopfes sind selten.

Zuweilen entwickelt sich ein pyaemischer oder septicaemischer Zustand mit Ausgang in Tod. Man hat sich dabei Decubitus, Pleuritis, Pericarditis, Parotitis, Noma und Erysipel entwickeln gesehen.

Zuweilen stellen sich Zeichen von Blutdissolution ein, Blutungen unter der Haut und aus dem gelockerten Zahnfleische, was man auch schlecht Dysenteria scorbutica benannt hat.

Bei chronischer Ruhr kann es zu Amyloidentartung der grossen Unterleibsdrüsen kommen.

Unter den Nachkrankheiten sind Lähmungen zu nennen, welche meist den Charakter von spinalen Lähmungen tragen. Nachdem man lange geneigt gewesen war, sie als Reflexlähmungen aufzufassen, hat *Leyden* gezeigt, dass sie durch Neuritis entstehen, welche vom Darm ausgeht und sich auf das Rückenmark fortsetzt.

Es kommen mitunter auch cerebrale Lähmungen (Hemiplegie mit und ohne Aphasie) vor, die durch marantische Thromben bedingt sein können.

Kräuter giebt noch als Nachkrankheit Blennorrhoea conjunctivarum an, die mitunter erst einige Wochen später eintreten soll.

IV. Diagnose. Die Erkennung der Ruhr gelingt namentlich zur Zeit von Epidemien leicht, wobei man besonders auf die charakteristische Beschaffenheit der Stühle, auf Tenesmus, Tormina, Borborygmi und auf Druckempfindlichkeit und Dämpfung in der linken Iliacalgegend Gewicht zu legen hat.

Verwechslungen sind denkbar: a) mit Mastdarmsyphilis — man fahnde auf syphilitische Veränderungen an anderen Körperstellen;

b) mit Mastdarmpolypen, — doch betreffen diese meist Kinder, und ist durch eine Digitaluntersuchung des Mastdarmes die Diagnose sicher zu stellen;

c) mit Haemorrhoiden, — es handelt sich aber bei diesen meist um reine Blutmassen im Stuhle, auch kann man die erweiterten Haemorrhoidalvenen sehen oder im Mastdarm fühlen;

d) mit Paramaecium, Distomum, Anchylostomum, — doch entscheidet hier der Fund von Parasiteneiern im Stuhl oder der Helminthen selbst.

e) mit Sublimatvergiftung, — man wird die Anamnese zu berücksichtigen und auf spezifische Nierenveränderungen (Epithelnecrosen, Verkalkungen) zu achten haben.

V. Prognose. Die Prognose richtet sich nach dem epidemischen Charakter des Leidens. Es sind Ruhrepidemien bekannt, in welchen mehr als 60 und 70 Procente der Erkrankten starben. Im Durchschnitt wird man die Mortalität auf 7—10 Procente beziffern dürfen. Je älter und je decrepider ein Individuum ist, um so ernster gestalten sich die prognostischen Aussichten. Als ungünstig sind auch Fälle von putrider und scorbutischer Dysenterie anzusehen. Durch die Möglichkeit von gefahrdrohenden Nachkrankheiten wird die Aussicht auf vollkommene Genesung wesentlich getrübt. Viele Kranke gehen, wenn sie Ruhr glücklich überstanden haben, doch noch durch Marasmus oder andere Complicationen zu Grunde.

VI. Therapie. Rücksichtlich der Prophylaxe gilt für Ruhr alles das, was bei Besprechung des Abdominaltyphus erwähnt wurde.

Ruhrkranke müssen dauernd das Bett hüten und sollen ausser Wein, namentlich den adstringirenden Rothweinen oder noch besser griechischen Weinen, nur dünnes Ei, gute Fleischbrühe, Milch und Schleimsuppen erhalten. Man lege ihnen über den ganzen Leib ein grosses, nicht zu schweres warmes Kataplasma. So lange im Stuhle noch feste Kothbröckel nachzuweisen sind, gebe man leichte Abführmittel: Oleum Ricini, Calomel u. s. f., womit leichtere Fälle von Ruhr schon an und für sich heilen. In schwereren Fällen lasse man ein Adstringens folgen, wobei wir selbst das *Dower'sche* Pulver vorziehen (Rp. Pulv. Ipecac. opiat. 0·3, Calomelan. 0·03, Sacch. 0·3. M. f. p. d. t. d. Nr. X. S. 3stündl. 1 Pulv.).

Ausserdem infundire man 2—3 Male am Tage mittels *Hegar'schen* Trichters 1—2 Liter Eiswassers, in welchem salicylsaures Natrium (2—4%) aufgelöst ist. Carbolsäure verdient keine Empfehlung, da Vergiftungsfälle bekannt sind. Gegen hochgradigen Tenesmus wende man Suppositorien aus Opium oder Morphinum oder vielleicht besser aus Cocain an.

Gegen chronische Ruhr können Trinkcuren in Karlsbad, Marienbad, Kissingen und Tarasp grossen Nutzen bringen.

Sonst symptomatische Behandlung.

Gegen Ruhr sind noch folgende Medicamente empfohlen worden: *a)* Sämmtliche Adstringentien intern oder als Clysmä; *b)* Narcotica: Opium, Strychnin, Chloralhydrat, Ergotin; *c)* Abführmittel; *d)* Brechmittel; *e)* Antiseptica: Carbonsäure, Salicylsäure etc.; *f)* Balsamica: Terpentinöl; *g)* Säuren; *h)* Chilisalpeter, Chlorkalium (*Defiae*) u. s. f.

6. Asiatische Cholera. Cholera asiatica.

(Indische Cholera.)

I. Aetiologie. Erst seit wenigen Jahrzehnten (1830) hat die asiatische Cholera europäischen Boden betreten. Ursprünglich einheimisch an den Ufern des Ganges und Brahmaputra, hat sie mehrfach ihr eigentliches Geburtsland verlassen und sich in pandemischer Verbreitung fast über den ganzen Erdball ausgedehnt, überallhin Verheerung und Entsetzen bringend. Es geht daraus hervor, dass das Choleragift im Stande ist, importirt, auch auf anderem als auf indischem Boden zu gedeihen.

Das Choleragift ist nach den berühmten Funden *Koch's* (1884) in gewissen Spaltpilzen zu suchen, welche wegen ihrer gekrümmten Gestalt den Namen Kommabacillen erhalten haben.

Kommabacillen kommen bei der Cholera asiatica regelmässig in Darminhalte vor. Auch in der Darmwand trifft man sie an.

Ausserdem hat man Kommabacillen im Ductus choledochus und in der Gallenblase (*Nicati & Rietsch*, *Cattani & Tizzoni*) mehrfach beobachtet, wohin sie zweifellos vom Darne aus gelangt waren, und Gleiches gilt wohl auch dann, wenn sie sich ab und zu im Mageninhalt und Erbrochenen finden. Jedenfalls spricht ihr regelmässiges Vorkommen im Darm zunächst für eine Localinfection des Darmes bei der Cholera.

Nicati & Rietsch beobachteten 2 Male in der Leber Kommabacillen. *Cattani & Tizzoni* wollen auch im Blute theils freie, theils in farblose Blutkörperchen eingeschlossene Kommabacillen gefunden haben, ebenso in der Cerebrospinalflüssigkeit, doch bedarf diese Angabe der Bestätigung.

Zwar haben schon früher viele Autoren in den Ausleerungen von Cholera-kranken Schizomyceten aufgefunden und selbige mit mehr oder minder grosser Kühnheit und Sicherheit als Cholera-pilze beschrieben, aber auch dann, wenn man von groben Unvorsichtigkeiten in der Beobachtung, wie beispielsweise von der falschen Auslegung von Eiern einzelner Darmparasiten, absieht, verdienen die Befunde kein Vertrauen. Weiss man doch, dass die Faeces auch gesunder Menschen von Schizomyceten wimmeln.

Dass die Kommabacillen die Cholera-noxe darstellen, geht einmal aus ihrem regelmässigen und ausschliesslichen Vorkommen bei Cholera hervor, dann aber auch daraus, dass die Schwere der Krankheit ihrer Zahl entspricht, und dass sie in den untersten Abschnitten des Dünndarmes am reichlichsten zu finden sind, wo sich die hauptsächlichsten Veränderungen bei der Cholera vollziehen. Auch kam es neuerdings auf dem Laboratorium von *Koch* vor, dass sich ein Laborant mit Culturen von Kommabacillen inficirte und an Cholera erkrankte. *Koch* ferner wies in dem Wasser eines Tankes in einer Vorstadt Calcuttas Kommabacillen nach; es war vorher Cholera-wäsche in dem Wasser gereinigt worden. Während in der Umgebung keine Cholera-fälle vorkamen, erkrankten die Anwohner des Tankes an Cholera, weil sie von dem inficirten Wasser tranken. Endlich ist es *Nicati & Rietsch*, sowie *van Ermengen*, *Koch*, *Weisser*, *Hüppe* und *Lustig* gelungen, unter gewissen Cautelen bei Thieren durch Uebertragen von Kommabacillen choleraartige Zustände zu erzeugen.

Was die Wirkungsweise der Cholera-Bacillen an betrifft, so hat es den Anschein, als ob die Kommabacillen bei ihrem Wachstume toxische Substanzen, sogenannte Ptomaine oder besser Toxine, produciren. *Nicati & Rietsch* machten zuerst darauf aufmerksam, dass Cholera-Stühle und Kommabacillenculturen nach einiger Zeit aetherischen Geruch annehmen, und dass chemische Substanzen entstanden sind, welche an Hunden Vergiftungserscheinungen hervorriefen. Auch andere Autoren gewannen theils aus Culturen von Kommabacillen, theils aus Organen von Choleraleichen alkaloidartige und albuminoide (*Petri, Scholl*) Substanzen, die auf den Thierkörper toxisch wirkten. *Cantani* freilich nimmt an, dass Kommabacillen an sich giftig sind, doch spricht dagegen, dass Flüssigkeiten, welche Kommabacillen enthalten, auch dann giftig bleiben, wenn man aus ihnen durch Filtration die Bacillen entfernt. Zu diesen rein toxischen Einflüssen würden dann aber noch die Folgen der grossen Wasserverluste hinzukommen, welche der Organismus ziemlich plötzlich bei der Cholera zu erleiden hat. Man hat vielleicht hierauf früher zu grossen Werth gelegt, aber ebenso ist man gegenwärtig in Gefahr, die Bedeutung dieser wichtigen Grösse zu unterschätzen. Ausserdem darf man nicht übersehen, dass bei Cholera die Nierenfunctionen schwer geschädigt zu werden pflegen, was zu dem Symptomencomplex der Cholera beitragen kann.

Kommabacillen sind etwa $\frac{1}{3}$ so lang als Tuberkelbacillen, aber plumper und dicker und zeigen eine leichte Krümmung, wöher ihr Name. Ihre Länge schwankt zwischen 1—1.5 μ und ihre Breite zwischen 0.3—0.5 μ . (1 μ = 0.001 Mm.) In der Regel ist die Krümmung nicht stärker wie bei einem Komma, seltener ist sie fast halbkreisförmig. Mitunter liegen Kommabacillen nebeneinander, wobei sie S-förmige Figuren bilden, wenn ihr Oeffnungswinkel nach entgegengesetzten Richtungen offen steht (vergl. Fig. 52). Häufig wachsen sie zu längeren Fäden aus, welche zierliche Schraubenwindungen eingehen, ähnlich den Recurrensspirillen, wöher *Koch* meint, dass sie keine echten Bacillen seien, sondern eine Uebergangsform zwischen Spirillen und Bacillen darstellten. Von Anderen werden sie zu den Spirillen (*Flügge*) oder zu den Spirochaeten (*Hüppe*) gerechnet. In Reinculturen bewegen sie sich lebhaft, gleich einem Schwarme von tanzenden Mücken, wobei die Bewegungen wohl durch Geisselfäden an ihrem einen Ende vermittelt werden.

Sie lassen sich auf Trockenpräparaten durch wässrige Fuchsin- oder Methyleneblaulösung färben, doch müssen sie bis 10 Minuten in der Farblösung verweilen. Bei Behandlung mit einer Jod-Jodkaliumlösung nach *Gram* geben sie nach vorausgegangener Färbung mit Anilinöl-Gentianaviolettlösung ihren Farbstoff wieder ab.

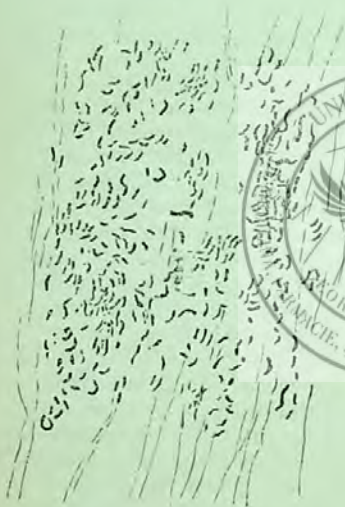
Im feuchten Zustande, z. B. auf feuchter Leinwand oder auf Schnittflächen gekochter Kartoffeln, vermehren sie sich sehr schnell, während sie beim Eintrocknen rasch zu Grunde gehen. Es gelingt leicht, Culturen von Kommabacillen herzustellen, so in Fleischwasser-Pepton-Gelatine oder auf Agar-Agar, auch auf Blutserum; in Fleischbrühe und Milch kommen sie sehr gut fort, doch ist es durchaus nothwendig, dass die Nährsubstanzen nicht sauer reagieren, da Kommabacillen gegen die meisten Säuren sehr empfindlich sind und dabei nicht gedeihen. In Culturen auf Agar-Agar und Fleischwasser-Pepton-Gelatine konnte *Guttmann* 219 Tage lang Kommabacillen lebend erhalten, *Hüppe* auf Agar-Agar 9 Monate und *Koch* auf Agar-Agar sogar länger als 2 Jahre. Niedere Aussentemperatur setzt ihrem Wachsthum Schranken, denn unter 16° C. hört es fast auf. Freilich bleiben sie noch bei — 10° C. lebend. *Babes* fand, dass sie bei 80° C. absterben. Auch in Medien, welche zahlreiche Fäulnisbakterien enthalten, gehen Kommabacillen zu Grunde, weil sie von den Fäulnisbakterien überwuchert werden. *Klebs* vermuthet, dass auch der Barometerstand oder, was dasselbe sagt, die Grösse des Luftdruckes auf das Gedeihen von Kommabacillen von Einfluss sei, und bringt hiermit die oft hervorgehobene Immunität von Höhenorten gegenüber der Cholera in Zusammenhang. Sporen- und Dauerformen sind von den Kommabacillen bisher nicht bekannt geworden; wahrscheinlich kommen Dauerformen überhaupt nicht vor. Nur *Hüppe* und später *Zästein* haben berichtet, dass Kommabacillen Arthrosporen bilden, doch werden auch diese durch Eintrocknung im Ganzen leicht getödtet.

Man muss sich vor dem Irrthum hüten, wie wenn jeder gekrümmte Bacillus ein *Koch'scher* Kommabacillus wäre, denn gekrümmte Bacillen finden sich auch im ge-

wöhnlichen Darminhalte, mitunter im diarrhoischen Stuhle bei Cholera nostras, im Zahnbelage und im Käse. Um einen gekrümmten Bacillus als Koch'schen Kommabacillus zu erkennen, gehören ausser morphologischen Eigenschaften noch biologische. Besonders charakteristisch für die Koch'schen Kommabacillen ist ihr Verhalten bei Culturversuchen in Fleischwasser-Pepton-Gelatine (Nährgelatine). Die Cultur erscheint bereits in ihren Anfängen unregelmässig begrenzt und ausgebuchtet und gewährt ein granulirtes Aussehen, wie aus kleinen Glasstückchen zusammengesetzt. Späterhin verflüssigt sich die Gelatine in nächster Umgebung der Colonie, letztere sinkt mehr und mehr in die Gelatinemasse hinein, und so bildet sich schliesslich eine trichterförmige Vertiefung, in deren Mitte die Colonie als ein kleines weissliches Pünktchen zu erkennen ist (vergl. Fig. 53). Auch erstarrtes Blutserum verflüssigen die Kommabacillen, dagegen nicht Agar-Agar.

Ueber das Vorkommen der Cholera bei Thieren liegen zwar namentlich aus den ersten Epidemiezügen der Cholera Berichte vor, nach welchen Thiere unter Symptomen von Cholera erkrankten und ihr zum Opfer fielen, dass Vögel aus der Luft todt niederstürzten, Fische in den Flüssen massenhaft starben u. Aehnl. m., aber diese Angaben können nicht für zuverlässig gehalten werden. Auch hat man vielfach versucht, dadurch bei Thieren künstlich Cholera zu erzeugen, dass man ihnen Erbrochenes,

Fig. 52.



Kommabacillen aus Choleraejektionen auf feuchter Leinwand.

Vergr. 600fach. Nach Koch.

Fig. 53.



Trichterförmige Einziehung am Impfstich der Gelatine im Reagenzglas.

Nach Koch.

Stuhl, Blut, Harn oder Schweiß von Choleraerkrankten im frischen oder fauligen Zustande in den Magen oder in die Blutgefässe oder subcutan injicirte. Ein Theil der Experimentatoren kam zu negativen Resultaten, ein anderer behauptet positive Erfolge, allein die Versuche sind, da es sich meist um putride Substanzen handelte, nicht einwurfsfrei, weil die vermeintlichen Choleraerscheinungen wahrscheinlich einfach Folgen der putriden Infection gewesen sind. Koch fand, dass der saure Magensaft der Thiere im Stande ist, Kommabacillen zu vernichten, so dass es entweder einer Umgehung des Magens bedarf (*Nicati & Rietsch*), wenn man bei Thieren durch Einverleibung von Kommabacillen Cholera hervorrufen will, oder einer Neutralisation oder Alkalisirung des Magensaftes (*Koch*).

Selbst Menschen haben sich früher zu dem ekelhaften Experimente hergegeben, Erbrochenes und Stuhl zu verzehren, weil sie von der Ueberzeugung ausgingen, dass diese Dinge nichts Ansteckendes enthielten. Derartige tollkühne Versuche sind nicht immer ungestraft abgelaufen. Dass Manchen aber keine weiteren Nachtheile erwachsen, kann nicht befremden, da eben die Krankheitsdisposition sehr ungleich vertheilt ist.

Um die Verbreitung der Cholera unter Menschen zu verstehen, ist es nothwendig, daran festzuhalten, dass die einfache Berührung eines Cholerakranken niemals ansteckt, wesshalb auch Aerzte und Krankenwärter nicht häufiger als Andere an Cholera erkranken, dagegen enthalten die Stühle den Ansteckungsstoff. Auch das von Cholerakranken Erbrochene beherbergt mitunter den Ansteckungsstoff, denn mehrfach konnten im Erbrochenen Cholera-bacillen nachgewiesen werden, freilich handelt es sich dabei mehr dem Namen nach um Mageninhalt, in Wirklichkeit hat sich Darminhalt in den Magen ergossen und war dann durch Erbrechen nach aussen befördert worden.

Man darf wohl voraussetzen, dass die Faeces bereits im frischen Zustande infectiös sind, aber ihre Ansteckungsfähigkeit nimmt zu, wenn sie entleert auf einem feuchten Nährboden stagniren, z. B. auf Wäschestücken, weil sich dabei die Kommabacillen üppig vermehren und nach *Hueppe* erhöhte toxische Eigenschaften bekommen. Gelangen Faekalien in Abtrittsgruben, so werden meist die Kommabacillen durch sehr lebhaftes Wucherung von Fäulnissorganismen zu Grunde gebracht, so dass nach einiger Zeit die Infectiosität auf natürlichem Wege verloren geht.

Aus dem Gesagten erhellt, dass Jederman in Ansteckungsgefahr kommt, welcher mit den infectiösen Stuhlentleerungen oder mitunter auch mit dem Erbrochenen von Cholerakranken in Berührung kommt. Die Krankheitskeime klammern sich daher zunächst an den Körper des Erkrankten selbst an und machen eventuell mit ihm weite Wanderungen mit. Daher ist Cholera in hervorragender Weise eine Krankheit des menschlichen Verkehrs; namentlich sind es die Strassen des Handels und des Heeres, welchen sie zu folgen pflegt. Je lebhafter der Verkehr zwischen Ländern besteht, um so grösser gestaltet sich die Gefahr, dass die Krankheit aus dem einen in das andere verschleppt wird.

Zu Kriegszeiten hat man mehrfach beobachtet, wie die Seuche mit den vorrückenden und erkrankten Truppen vorwärts drang, in neuerer Zeit noch in dem preussisch-österreichischen Kriege des Jahres 1866. In Asien wurde wiederholentlich durch jene frommen Pilgerschaaren die Krankheit überallhin ausgesät, welche an den heiligen Orten des Moslems zusammengeströmt waren und hier eine Infection davongetragen hatten. Ueberhaupt müssen Ansammlungen vieler Menschen an einem mit Cholera inficirten Orte eine weitere Ausbreitung der Seuche begünstigen, z. B. Jahrmärkte und Volksfeste aller Art.

Ganz besondere Beachtung verdient, dass sich viele Fälle von Cholera unter dem Bilde eines unscheinbaren Durchfalles darstellen, und dass auch diese ansteckungsfähig sind. Solche Kranke unternehmen wegen geringer Beschwerden weite Reisen, sagen kaum Jemandem etwas von ihren Beschwerden, setzen aber hier und dort Faeces ab und schaffen dadurch neue Choleraherde. Man wird daraus leicht verstehen, wie schwer es häufig ist, die Infectionsquelle für eine Epidemie aufzudecken, und dass manche Epidemien gewissermaassen spontan entstanden zu sein scheinen.

Sind Abtrittsgruben undicht und sickert von ihrem Inhalte etwas in das benachbarte Erdreich und vielleicht von hier in Grund- und Trinkwasser durch, so erwächst eine Ansteckungsgefahr für weitere Kreise. Diese Gefahr nimmt selbstverständlich zu, wenn in Gewässern, welche zum Trinken benutzt werden, Cholerawäsche gereinigt oder gar Cholerastuhl hineingeschüttet wird. Dass diese Verhältnisse nicht selten der Verbreitung der Krankheit zu Grunde liegen, kann kaum zweifelhaft sein. Hat doch *Koch* in einem ost-

indischen Tank, d. h. in einem stehenden Gewässer, welches von bewohnten Hütten umgeben ist, Kommabacillen im Wasser gefunden; es war vordem Wäsche eines Cholera-kranken in dem Tümpel gereinigt worden. *Babes* hat ausserdem den Nachweis geführt, dass Cholera-bacillen noch nach vielen Tagen aus Flusswasser überimpfbar und in Culturen zu züchten sind, ja! *Nicati & Rietsch* konnten im Hafengewässer von Marseille 81 Tage lang Kommabacillen lebend erhalten.

Ebenso können Gemüse, Früchte und Nahrungsmittel überhaupt, welche nicht sauber gereinigt sind, oder mit Wasser gereinigt sind, welches Cholera-keime enthielt, eine Infection vermitteln. Dabei sei noch ausdrücklich auf die Milch hingewiesen, in welcher Cholera-bacillen, so lang sie nicht sauer reagirt, vortrefflich gedeihen, ohne dass sich die Milch dadurch sichtlich ändert.

Schon *Koch* hat darauf hingewiesen, dass durch Insecten Kommabacillen übertragen werden können, und in der That hat *Grossi* auf den Flügeln und am Bauche von Fliegen, welche sich bekanntlich gerne auf Cholera-dejectionen niederlassen, Kommabacillen gefunden. Auch *Cattani & Tizzoni* haben ähnliche Beobachtungen gemacht.

Bei Personen, welche mit der Reinigung der Wäsche und der Körper von Cholera-kranken zu thun haben, hat man mehrfach Ansteckung beobachtet, offenbar, weil die Hände mit Koth besudelt und nicht sorgfältig desinficirt oder gereinigt worden waren.

Auch die Luft kann zum Vermittler von Ansteckung werden, wenn sie Cholera-keime in feinsten Vertheilung mit sich trägt, aber dieser Uebertragungsmodus kommt wohl nur selten vor. Dabei hat man sich aber nicht zu denken, dass die Cholera-keime im eingetrockneten Zustande staubförmig von der Luft mitgerissen werden, denn eingetrocknet sterben Kommabacillen schnell ab; auch werden sie nicht etwa aus einem feuchten Boden durch die Luft mitgerissen, sondern es könnte sich immer nur um ein Aufspritzen von infectiösen Flüssigkeiten und dabei um Vertheilung derselben in der Luft handeln.

Nicht unerwähnt darf es bleiben, dass auch leblose Gegenstände, wenn sie mit Cholera-stuhl oder mit Erbrochenem beschmutzt sind, namentlich feuchte Wäsche von Cholera-kranken infectionsfähig sind. Gerade auf feuchten Wäschestücken nahm *Koch* eine ungemein lebhaftige Wucherung von Cholera-bacillen wahr. Bieten dagegen Gegenstände, namentlich kleinere, wie Bücher, Gelegenheit, dass Auflagerungen schnell austrocknen, so geht die Infectionsfähigkeit verloren.

Aller Wahrscheinlichkeit nach geschieht die Ansteckung zunächst rein local vom Darne aus, weil man Cholera-bacillen zuerst nur im Darminhalte, späterhin auch in der Darmwand nachzuweisen vermag. In der Regel wird es sich um eine unmittelbare Einfuhr von Kommabacillen in den Mund durch inficirtes Trinkwasser, inficirte Nahrungsmittel, inficirte Hände oder inficirte Fliegen handeln, während Einathmung von Luft, welche staubförmig vertheiltes inficirtes Wasser enthält, weniger in Betracht kommt.

Fast immer tritt Cholera als Epidemie, ja! noch mehr als Pandemie auf und wiederholentlich hat sie sich unaufhaltsam über den ganzen Erdball fortgewälzt. Dabei ist es nicht immer leicht, den Zusammenhang der Epidemien in den einzelnen Ländern zu erkennen. Jahreszeit, Klima und Bodenbeschaffenheit sind nicht im Stande gewesen, der Choleraausbreitung nachhaltigen Widerstand zu bieten. Man hat Choleraepidemien unter sehr entgegengesetzten äusseren Bedingungen auftreten gesehen, und zunächst gilt nur das Eine als unumstösslich fest, dass zur Entstehung von Cholera immer spezifische Cholerakeime nothwendig sind, und dass eine autochthone Entstehung der Krankheit nicht existirt.

Trotz Alledem lässt sich nicht verkennen, dass es bestimmte Umstände giebt, welche einer epidemischen Verbreitung der Cholera förderlich sind und treffend als Hilfsursachen bezeichnet werden können.

Einmal lehrt die Erfahrung, dass an bestimmten Plätzen Cholera ganz besonders oft und intensiv aufzutreten pflegt, was sich nur zu einem Theil darauf zurückführen lässt, dass selbige sehr innigen Verkehr mit anderen Choleraorten unterhalten. Hier sind es häufig ganz bestimmte Strassen und Häuser, von welchen aus die Epidemie jedes Mal den Ausgang nimmt, oder in welchen sie sich besonders heftig ausbreitet. In der Regel leiden solche Stadttheile in hervorragender Weise, welche auf niedrigem und feuchtem Boden stehen; ebenso erkranken Bewohner von Kellerräumen zahlreicher als andere. Neue Häuser und feuchte Wohnungen bringen grosse Ansteckungsgefahr. Auch Zusammenwohnen vieler Menschen auf engem Raume, z. B. in den modernen kasernenartigen Miethshäusern oder in Gefängnissen, bietet der Ausbreitung der Krankheit günstigen Boden.

Das Auftreten von Choleraepidemien hängt ab von der Jahreszeit; die meisten Epidemien fallen in die heissen Monate Juni bis August, die wenigsten auf die kalten Wintermonate, Januar bis März. Zur Erklärung wird man vor Allem Temperatur und atmosphärische Niederschläge zu berücksichtigen haben. Heisse Temperatur namentlich wenn sie längere Zeit anhält und Regengüssen folgt, befördert die Verbreitung der Krankheit, während kalte Witterung und anhaltende Regengüsse ihren Fortschritt hemmen. Offenbar finden die Cholerakeime unter ersteren Umständen einen besonders günstigen Boden zum Gedeihen.

Vielfach hat man die Beziehungen von Windrichtung, Luftelektricität, Ozongehalt der Luft und Barometerstand zur Ausbreitung der Cholera zu erforschen gesucht, ohne zu bindenden Schlüssen gelangt zu sein.

Auf die Bodenbeschaffenheit hat namentlich *v. Pettenkofer* grossen Werth gelegt. Im Allgemeinen gilt der Satz, dass, je poröser und durchlässiger ein Boden ist, er um so geeigneter erscheint, Cholerakeime in sich aufzunehmen und weiter zu verbreiten.

Ganz besonders grossen, nach unserem Dafürhalten viel zu grossen Werth hat derselbe Autor auf die Bedeutung des Grundwasserstandes gelegt. Hoher Stand des Grundwassers soll mit Abnahme, niedriger mit Zunahme der Cholera zusammenfallen. Vielfach ist von sehr guten Beobachtern betont worden, dass sich dieses Gesetz nicht immer bewahrheitet. Dass es unter

Umständen Geltung hat, lässt sich leicht verstehen, denn bei niedrigem Grundwasserstande werden in den mehr trocken gelegten oberen Erdschichten Cholerakeime üppig wuchern, auch mit sinkendem Grundwasser leicht in Pumpbrunnen und von hier in das Trinkwasser hineingerathen.

Nicht ohne Einfluss erscheint die Bodenerhebung. Es wurde bereits vorhin bemerkt, dass niedrig gelegene Stadtgegenden meist vor höher gelegenen im Nachtheil sind, weil ihnen von letzteren aus die flüssigen infectiösen Abfallsstoffe zukommen. Auch Ortschaften mit muldenartigem Terrain pflegen stark zu leiden, weil sie eine Art von Sammelbassin für Abfälle darstellen.

Man hat auch noch Bodenwärme und Bodenluft, namentlich ihren Kohlen säuregehalt, zur epidemischen Verbreitung der Cholera in Beziehung bringen wollen, ohne zu einem bestimmten Ergebnisse gekommen zu sein.

Choleraepidemien beginnen gewöhnlich mit vereinzelt eingeschleppten Fällen. Oft liegen zwischen dem ersten zugereisten Falle und den neuen angesteckten viele Tage und selbst einige Wochen. Bald häufen sich aber die Einzelerkrankungen schnell und binnen vier bis sechs Wochen hat die Epidemie die Acme erreicht. Meist sind die Fälle zu Beginn einer Epidemie gefährlicher und von schnellerem Verlaufe als am Ende. Nicht selten kommen mehrfach Schwankungen der Erkrankungs- und Todesziffer vor. Die Zusammensetzung der Gesamtepidemie aus Haus- und Strassenepidemien lässt sich oft noch immer deutlich erkennen. Das Ende der Epidemie erfolgt meist allmähig. Die Dauer kann vier bis sechs Wochen, aber auch ebenso viele Monate betragen.

Nicht selten zeigen die einzelnen Epidemien sehr verschiedenen Charakter, welcher sich in Symptomen, Verlauf, Complicationen und Nachkrankheiten ausspricht.

Findet der Cholerakeim keinen günstigen Boden, so kann es bei einem einzigen eingeschleppten Falle oder einigen wenigen Ansteckungen sein Bewenden haben. Ersteres kann man auch durch strengste Isolation und Desinfection künstlich erreichen.

Erfahrungsgemäss erkrankt nicht Jeder, welcher sich einer Gelegenheit zur Ansteckung ausgesetzt hat, und es lässt sich eine dauernde oder vorübergehende Immunität erkennen, wobei im letzteren Falle bei der einen Gelegenheit eine Erkrankung nicht eintritt, während sie bei einer nächsten erfolgt.

Die Ansicht, dass Schiffe gegen Cholera infection immun seien, beruht auf Irrthum.

Man behauptete, das Kohlen- und Kupferarbeiter vor der Krankheit sicher seien, woher *Burque* die Behandlung der Cholera mit Kupfer vorschlug, doch hat sich das nicht bestätigt.

Schwangerschaft schützt in keiner Weise vor Cholera. Häufig erfolgt alsdann frühzeitige Geburt, und falls die Choleraerkrankung der Mutter sehr schwer und die Schwangerschaft weit vorgeschritten war, stirbt das Kind bereits im Mutterleibe ab. In anderen Fällen wird es lebend geboren, erkrankt aber unmittelbar nach der Geburt oder kurze Zeit später an Cholera und stirbt. *Cattani & Tizzoni* wiesen einen Uebergang von Cholera bacillen durch den Placentarkreislauf auf die Frucht nach.

Eine künstliche Praedisposition kann geschaffen werden durch Excesse aller Art; vielfach hat man zur Zeit von Choleraepidemien erfahren, dass sich die Erkrankungen am Montag und Dienstag häuften, wenn die Freuden des Sonntages und „blauen“

Montages vorausgegangen waren. Auch der Gebrauch von Abführmitteln und der Genuss solcher Speisen, welche erfahrungsgemäss leicht Durchfall erzeugen, begünstigt den Ausbruch von Cholera. Einen ganz besonders üblen Einfluss schreibt man psychischen Erregungen und in erster Linie der Cholerafurcht zu.

Einmaliges Ueberstehen der Krankheit schützt nicht mit Sicherheit vor wiederholtem Erkranken. Ja! es sind Fälle von dreimaligem, nach *Stoufflet* selbst von viermaligem Befallenwerden bekannt.

Ohne besonderen Einfluss scheint das Geschlecht zu sein, obschon Frauen ein wenig zahlreicher zu erkranken und namentlich in höherer Procentzahl der Krankheit zu erliegen pflegen. Die meisten Erkrankungen fallen auf das 20.—40ste Lebensalter, doch kommt die Krankheit auch bei Neugeborenen, Kindern und Greisen vor. Während der Kindheit ist erfahrungsgemäss die Zahl der Erkrankungen binnen der ersten fünf Lebensjahre geringer, als während der nächsten fünf. Unter der niederen Bevölkerung ist die Krankheit am verbreitetsten, Dinge, welche in erster Linie mit schlechten hygienischen Verhältnissen zusammenhängen.

Von manchen Seiten sind Rassenunterschiede beschrieben worden; namentlich will man in amerikanischen Epidemien beobachtet haben, dass Neger besonders zahlreich erkrankten (Unsauberkeit?).

Beziehungen der Cholera zu anderen Infectionskrankheiten sind nicht sicher zu erkennen.

Von einigen Autoren, neuerdings von *Lawson*, wird angenommen, dass Flecktyphus und Typhoid zur Zeit von Choleraepidemien aufhören, oder dass Cholera an solchen Orten erscheint, an welchen Typhus herrscht. Malariaorte sollen die Ausbreitung von Cholera begünstigen (sumpfiges Terrain) und Influenzaepidemien mitunter Choleraepidemien vorausgehen.

Zuweilen hat man Cholera gleichzeitig neben anderen Infectionskrankheiten bei einer Person, z. B. neben Masern, Pocken, Pneumonie, Intermittens, Erysipel oder mitunter zugleich mit Gelenkrheumatismus beschrieben.

In Indien scheint Cholera in endemischer und epidemischer Verbreitung seit den ältesten Zeiten geherrscht zu haben, und zwar müssen hier wieder als endemische Heimatsstätten der Krankheit das Ganges-Delta und die Ufer des Brahmaputra gelten. *Koch* hat von denselben eine sehr anschauliche Schilderung gegeben: Ein von zahllosen Wasserarmen durchschnittenes sumpfiges Gebiet, mit dichtem Gesträuch und Wald besetzt, von Menschen gemieden wegen der Gefahr der Fiebererkrankung und des zahlreichen Vorkommens von Tigern, ein Gebiet, vielfachen Ueberschwemmungen unterworfen, ein dauernd modernes Territorium. Die Ursachen des endemischen Vorkommens von Cholera in Indien sind unbekannt.

Bereits in den beiden vorausgehenden Jahrhunderten ist Cholera wiederholtlich auf benachbarte Ländergebiete (Java, Ceylon) übertragen worden.

Hirsch unterscheidet bei ihrer Umwandlung zur Pandemie, die mit dem Jahre 1817 beginnt, vier Stadien, wobei die einzelnen Zeitabschnitte die Jahre 1817—1823, 1826—1837, 1846—1863, 1865—1876 umfassen. In der ersten Periode dehnte sich die Seuche aus ihrer eigentlichen Heimat, wo sie seit 1816 ganz besonders heftig wüthete, über ganz Vorderasien bis zur östlichen Grenze Europas aus. Während des zweiten Zeitraumes 1826—1837 betritt sie zum ersten Male europäischen Boden. Im Jahre 1829 hatte sie die Ufer der Wolga erreicht; im Winter 1830—1831 war sie bereits in Russisch-Polen und im Juni 1831 kam sie in West- und Ostpreussen, Posen und Schlesien zum Ausbruche. Wir müssen uns versagen, die weitere Wanderung in die übrigen europäischen Länder und ihr Eindringen nach Amerika genauer zu verfolgen. Die Krankheit war Weltseuche geworden. Als Pandemie trat sie wieder über den grössten Theil der Erde in den beiden folgenden vorhin genannten Zeitabschnitten auf.

Von Neuem wurde Europa im Jahre 1883 von Egypten aus mit Cholera Invasion bedroht, und nur den strengen Quarantainemaassregeln ist es zu danken, dass Unheil abgewendet wurde. Aber schon im folgenden Jahre fand sie unter Vermittlung von Kriegsschiffen nach Südfrankreich Zugang und dehnte sie sich im Sommer nach Italien aus, wo sie namentlich in Neapel und Genua grosse Verheerungen anrichtete. Im Sommer 1885 wüthete sie in Spanien und dann trat sie von Neuem in Marseille und Palermo auf. Verschleppte Fälle kamen 1886 in Paris, Budapest, Breslau und in Finthen und Gonsenheim in Hessen vor. Auch trat eine grössere Epidemie in Triest und Umgebung auf. Nach Südamerika wurde die Seuche durch einen aus Genua landenden italienischen Dampfer verschleppt, und kam es in Argentinien zu einer ausgedehnten epidemischen Verbreitung. 1887 trafen wieder Choleraberichte aus Palermo und Catania ein. In diesem Jahre (1890) herrschte Cholera in Spanien. Stehen wir wieder vor dem Anfange einer Choleraepidemie oder sollte es doch noch gelingen, den grimmigen Feind zu bannen?

II. Symptome. Die Dauer der Incubation bei Cholera wird von den meisten Autoren auf zwei bis drei Tage angegeben. Freilich behaupten Manche, dass sie unter Umständen nur ebenso viele Stunden beträgt, während sie sich in anderen Fällen auf vier bis fünf Wochen (?) ausgedehnt haben soll.

Man pflegt je nach der Schwere der Erkrankung drei Intensitätsgrade zu unterscheiden und selbige als Cholera durchfall, Cholerae und Cholera asphyctica zu bezeichnen. Häufig beginnt die Erkrankung mit der leichtesten Form und wandelt sich allmählig in die schwerste um. Auch kommen Uebergangsformen vor, bei welchen man zweifelhaft sein kann, soll man sie zur leichteren oder zur schweren Erkrankung rechnen. Bei asphyctischer Cholera, nicht ganz so constant nach Cholerae, erfolgt die Genesung in der Regel nicht urplötzlich, sondern vollzieht sich allmählig. Man benennt dies als Stadium der Reaction. Machen die Kranken, nachdem die specifischen Cholerasymptome aufgehört haben, einen benommenen Eindruck, besteht daneben Fieber, kommt es zur Ausbildung eines Zustandes, welcher in seinen grössten Umrissen an das Bild eines Abdominaltyphus erinnert, so spricht man unter solchen Umständen von einem Cholera typhoid. Mancher Kranke, welcher mit knapper Noth den Gefahren der manifesten Cholera entronnen ist, fällt schliesslich noch dem Cholera typhoid zum Opfer.

Nicht unmöglich ist es, dass unter dem Einflusse der Cholera vergiftung noch leichtere Erkrankungen als Cholera durchfall vorkommen, namentlich ist man geneigt gewesen, psychische Verstimmung, Herzklopfen, Oppressionsgefühl, Kollern im Leibe und Wadenkrämpfe, welche man bei Vielen zur Zeit von Cholera epidemien zu beobachten bekommt, auf Cholera infection zurückzuführen. Würde nun auch von solchen Personen eine weitere Ansteckung und bei dazu Disponirten selbst mit der schweren Form der Cholera stattfinden, so würde man noch leichter begreifen, wie unmöglich es häufig ist, die Wege der Infection aufzudecken.

Cholera durchfall unterscheidet sich in vielen Fällen in Nichts von Durchfall aus vulgären Ursachen. Sein Auftreten zur Zeit einer Cholera epidemie und seine Infectionsfähigkeit, namentlich die Möglichkeit, dass die Faeces zur Quelle einer schweren Cholera Erkrankung werden, sind seine Haupteigenschaften. Oft bleibt aber die eigentliche Natur zweifelhaft, woher der Rath, jeden Durchfall zur Zeit einer Cholera epidemie als Cholera durchfall anzusehen. Durch Koch's Entdeckung der Kommabacillen freilich ist die Diagnose eines Cholera durchfalles sicher geworden. Freilich muss man, wenn man im Stuhle Kommabacillen nicht direct nachweisen kann, Culturversuche zu Hilfe nehmen.

Bei vielen Kranken stellen sich die Erscheinungen mitten in bester Gesundheit und ohne nachweisbare vorausgegangene Schädlichkeiten ein, bei Anderen werden Erkältung, Durchnässung, psychische Aufregung, Diäetfehler und Aehnl. als Grund angegeben.

Nicht selten haben sich die Kranken am Abende gesund zu Bett gelegt und werden um die Mitternachtszeit oder in den frühen Morgenstunden durch die ersten Beschwerden aus dem Schlafe geweckt. Bei Anderen bricht die Krankheit bei Tage aus.

Die Kranken fühlen meist Poltern und Kollern im Leibe, wozu sich bald Stuhldrang hinzugesellt. Geben sie dem letzteren nach, so entleeren sie auf einmal ungewöhnlich reichliche flüssige Massen. Dieselben sind gallenhaltig und zeigen bei mikroskopischer Untersuchung Krystalle von phosphorsaurer Ammoniakmagnesia, abgestossene Epithelzellen der Darmschleimhaut, Speisereste und zahlreiche Schizomyceten von runder oder stäbchenförmiger Gestalt. Beschwerden während der Stuhlentleerung fehlen; in der Mehrzahl der Fälle werden auch kolikartige Schmerzen vermisst. Aber Viele werden schon nach der ersten Stuhlentleerung hinfällig und schwach; bei Anderen stellt sich erst Ermattungsgefühl ein, wenn noch mehrere Defaecationen gefolgt sind. Als Regel gilt, dass vielfache Stuhlentleerungen (5—10 binnen eines Tages) eintreten, welche sich mitunter so schnell einander ablösen, dass die Kranken zeitweise nicht wagen, Bettschüssel oder Nachtstuhl zu verlassen. Je reichlicher der Durchfall ist, um so geringer fällt die Harnabsonderung aus. Vielfach kommen unter Pressen und heftigem Brennen im hintersten Abschnitte der Harnröhre nur einige wenige Tropfen Harnes zum Vorschein. Im Harn kommt fast constant Eiweiss vor.

Bei manchen Kranken treten gleichzeitig oder wenige Zeit später Ekelempfindung, Singultus und selbst Erbrechen ein. Die Mundhöhle ist klebrig und heiss; die Zunge erscheint dick belegt; oft auch Foetor ex ore. Während der Durst gesteigert ist, liegt der Appetit danieder. Nicht selten bemächtigt sich der Patienten Oppressions- und Vernichtungsgefühl; sie klagen über Herzklopfen und Krämpfe in der Herzgegend und bekommen kalte und blasse Haut, eingefallenes Gesicht, kleinen Puls und krampfartig ziehende Schmerzen in einzelnen Muskeln, am häufigsten in den Waden.

Tritt schnelle Hilfe ein, so kann die Krankheit binnen wenigen Stunden beendet sein. In anderen Fällen dehnt sie sich mehrere Tage bis zu einer Woche aus, um spontan aufzuhören oder in die schwereren Erkrankungsformen der Cholera überzugehen. Kinder, Greise und geschwächte Personen gehen mitunter allein durch Choleradurchfall unter den Erscheinungen von zunehmendem Collaps zu Grunde.

Nicht selten sind dagegen die Beschwerden so gering, dass die Kranken ungehindert ihren Geschäften nachgehen und selbst weite Reisen unternehmen, überallhin Ansteckungsherde absetzend, wohin sie Faeces ablagern. Freilich können auch die leichtesten Fälle plötzlich schweren Charakter annehmen.

Die Symptome der Cholera bilden sich häufig aus denjenigen eines Choleradurchfalles heraus. Sie verlaufen stürmischer,

haben schwerere Begleiterscheinungen im Gefolge und sind zweifellos von viel ernsterer Bedeutung. Zahlreiche flüssige Stuhlentleerungen bilden auch hier die hauptsächlichste Veränderung. Man hat ihr Aussehen als mehlsuppenartig bezeichnet. Aber je häufiger und massenhafter sich die Stuhlentleerungen einander folgen, um so mehr verlieren sie die gallige Beschaffenheit und stellen schliesslich eine farblose oder graue, mit gelblichen oder grauen Flocken untermischte wässerige Flüssigkeit dar, welche man mit dem Aussehen von Mehlsuppe oder mit den wässerigen Abkochungen von Reis verglichen und daher als Reiswasserstuhl bezeichnet hat. Gleichzeitig schwindet mehr und mehr der faecale Geruch des Stuhles und macht einem faden Geruche Platz, welchen man auch als spermaähnlich benennen hört. Noch früher als bei Cholera durchfall kommt es zu Verminderung und vollkommenem Versiechen der Harnausscheidung. Erbrechen gehört zu den regelmässigen Symptomen. Anfänglich wird Mageninhalt entleert, späterhin werden ähnliche reiswasserartige Mengen erbrochen, wie sie durch den After den Kranken verlassen. Im Uebrigen die gleichen Erscheinungen wie bei Cholera durchfall, nur in verstärktem Grade. Neigung zu Collapszuständen macht sich mehr und mehr bemerkbar.

Mitunter hören die Erscheinungen binnen 24 Stunden wieder auf, nachdem vielleicht 10 oder 15 Stuhlentleerungen eingetreten sind. Die Genesung folgt zuweilen ungewöhnlich schnell; in anderen Fällen vollzieht sie sich langsamer und unter Erscheinungen, welche an das Reactionsstadium der asphyctischen Cholera erinnern. So lange die Stühle noch gallenhaltig sind, stehen die Dinge nicht zu ernst. Treten aber Reiswasserstühle ein und bleiben dieselben einige Zeit bestehen, so kommt es häufig zu Cholera asphyctica, bei welcher ein tödtlicher Ausgang mehr zur Regel als zur Ausnahme gehört.

Bei der Cholera asphyctica bleiben, wie bereits angedeutet, als Hauptsymptome Mehlsuppen- oder Reiswasserstühle und reiswasserartiges Erbrechen bestehen. Die übrigen, an sich zwar auch bedeutungsvollen Erscheinungen sind grösstentheils Folge davon, dass das Blut durch reichliche Wasserverluste so eingedickt wird, dass eine Reihe von namentlich circulatorischen Störungen daraus hervorgeht. Wir nennen als solche Verschwinden des Pulses, tiefe Cyanose mit Blässe verbunden, kalte Haut, Verlust des Turgor in den verschiedensten Geweben, Anurie, schmerzhaft Muskelkrämpfe u. Aehn. m. Dazu gesellen sich noch die Folgen der mangelhaften Harnausscheidung.

Es mögen zunächst im Folgenden die Hauptsymptome genauer geschildert werden.

Die Zahl der Stuhlgänge schwankt; man zählt deren oft binnen 24 Stunden mehr als 20 und 30. Vielfach besteht der Durchfall gerade in der ersten Zeit der Erkrankung besonders häufig, während späterhin längere Zeiträume vergehen, ehe sich wieder Stuhldrang bemerkbar macht. Aufhören des Durchfalles ist nicht immer von guter Vorbedeutung, denn man beobachtet Dergleichen bei sehr geschwächten Kranken einige Zeit vor dem Tode, wenn die Darmmuskulatur erlahmt; und findet alsdann bei der Section den

Darm mit grossen Flüssigkeitsmengen gefüllt. Auch stellen sich bei collabirten Kranken *Secessus involuntarii* ein.

Die Menge der Stuhlentleerungen ist häufig grösser, als an Masse in Speise und Trank eingenommen wurde, ein sicherer Beweis dafür, dass das Blut den Ueberschuss hat hergeben müssen. *Goldbaum* und *Bruberger* sahen die Menge zwischen 500—5000 Cbcm. innerhalb eines Tages schwanken.

Die Reaction des Reiswasserstuhles ist meist alkalisch oder neutral. Das specifische Gewicht schwankt zwischen 1006—1013. Von dem Geruch wurde bereits früher angegeben, dass er den faecalen Charakter verliert, fade ist und an die Ausdünstung von Sperma erinnert. *Brieger* führt diesen Geruch auf den grossen Gehalt des

Cholerastuhles an Cadaverin zurück. Die Farbe ist grau, und besonders bezeichnend sind noch die bereits beschriebenen Flocken. Oft färbt sich der Stuhl auf Zusatz von Salpetersäure röthlich.

Fig. 54.



Kommbacillen aus einer Flocke.

Nach Koch.

Bei mikroskopischer Untersuchung eines Cholerastuhles findet man ausser Speiseresten vereinzelte Tripelphosphate, sparsame Rundzellen, noch sparsamer rothe Blutkörperchen. Schizomycceten von runder und stäbchenförmiger Gestalt und punktförmige Massen. Auch Fetttropfen kommen nicht selten vor. Als zufällige Bestandtheile sind Helmintheneier zu nennen. Epithelzellen der Darmschleimhaut werden mitunter fast ganz vermisst, in anderen Fällen kommen einzelne Trümmer, vielfach aber auch zusammenhängende Epithelfetzen vor. Letztere bilden dann einen Theil der vorhin erwähnten Flocken im Stuhl. Zu einem anderen Theil freilich bestehen die Flocken aus nichts Anderem als aus einer punktirten Masse und sind dann aus Mucin und Spuren von Eiweiss zusammengesetzt.

Unter den Schizomycceten kommt den *Koch'schen* Kommbacillen eine besonders wichtige Bedeutung zu. Man stellt sie in der Weise dar, dass man ein Flöckchen aus dem Reiswasserstuhl auf einem Deckglase ausbreitet, durch mehrfaches Hindurchziehen durch eine Spiritusflamme trocknet und dann mit wässriger Fuchsin- oder Methylenblaulösung übergiesst. Alsdann wird das Deckgläschen in Wasser schnell abgespült, noch einmal getrocknet und in Chloroform-Canadabalsam eingelegt. Es ist dann für die mikroskopische Untersuchung vorbereitet (vergl. Fig. 54).

Es kann sich ereignen, dass man trotz aller Umsicht keine Kommbacillen in den Darmausleerungen findet, so dass es dann nöthig wird, Culturversuche mit Schleimflöckchen anzustellen.

Bei der chemischen Untersuchung des Reiswasserstuhles fällt vor Allem der hohe Gehalt an Wasser und die geringe Menge fester Bestandtheile auf. Als besonders niedrig er giebt sich die Menge der organischen Bestandtheile. Eiweiss findet man, wenn überhaupt, nur in Spuren. Dagegen kann man Harnstoff und kohlen-saures Ammoniak nachweisen, letzteres aus zersetztem Harnstoff hervorgegangen. Unter den unorganischen Bestandtheilen wiegt Kochsalz vor (im Mittel ca. 0.7 Procent, *Bruberger*), während die Menge der Phosphate nur gering ist, desgleichen diejenige der Kalisalze. *Pauchet* vermisste fast regelmässig Skatol, konnte dagegen einen Körper von dem Geruch von Pyridinbasen gewinnen, der an seinem Entdecker lästige toxische Wirkungen (Frost, Muskelkrämpfe, Pulsunregelmässigkeit, Uebelkeit und Durchfall) nach der Einathmung entfaltete. *Kühne* fand constant saccharificirendes Ferment, woher namentlich von *Cohnheim* die Anschauung vertreten wurde, dass der Reiswasserstuhl kein einfaches Transsudat aus den Blutgefässen des Darmes, sondern Dünndarmsaft sei, und es würde demnach die Cholera-Vergiftung darauf hinauslaufen, dass die Cholera-toxine die Drüsen

der Darmschleimhaut zur Hypersecretion anregt. Ob dieses direct geschieht oder auf Umwegen seitens der secretorischen Nerven, wobei man namentlich an den Bauchsympathicus zu denken haben würde, bliebe noch zu entscheiden. Dass das übermässig reichlich abgeschiedene Secret die Darmperistaltik anregt und damit zu häufigen Stuhlentleerungen führt, kann nicht sonderlich befremden; wahrscheinlich wird dadurch auch der Magen reflectorisch zu erhöhter Thätigkeit seiner Musculatur veranlasst und erfolgt daher das häufige Erbrechen.

Vereinzelt, namentlich von älteren Autoren, wird über Cholera sicca berichtet. Man hat darunter solche Fälle verstehen wollen, in welchen Personen unter sonstigen choleriformen Erscheinungen erkrankten, aber nur seltenen, in reinsten Fällen gar keinen Stuhlgang hatten, während man bei der Section den Darm mit reichlichen flüssigen Mengen angefüllt fand.

In einer grossen Choleraepidemie in Königsberg, während welcher ich allein gegen 100 Kranke behandelt habe, konnte ich ein Mal einen Fall von Cholera sicca bei einem 18jährigen Mädchen beobachten und stimme daher nicht denjenigen Autoren bei, welche das Vorkommen von Cholera sicca leugnen. Neuerdings (1883) scheinen in Genua sogar verhältnissmässig viele Beobachtungen von Cholera sicca vorgekommen zu sein (*Ceci & Klebs*).

Erbrechen tritt bei asphyctischer Cholera fast ohne Ausnahme auf. Es kann sich so häufig einstellen, dass die Kranken binnen eines Tages mehr als zwanzig Male brechen. Bemerkenswerth ist, mit welcher Leichtigkeit meist der Brechact vor sich geht; oft stürzen die flüssigen Massen gussweise aus dem Munde heraus. Im Allgemeinen zeigt sich Erbrechen um so reichlicher, je mehr die Kranken dem Durstgeföhle nachgeben. Nicht selten tritt, gewissermaassen wenn sich die Patienten erschöpft haben, an Stelle des Erbrechens Singultus ein, welcher sehr quälend werden und heftige Schmerzen in der epigastrischen Gegend erzeugen kann. Auch wechseln wohl Erbrechen und Singultus mit einander ab.

Die erbrochenen Massen, anfänglich noch aus Speiseresten bestehend, nehmen bald gallige Färbung und dann das Aussehen und die Beschaffenheit der Reisswasserstühle an. Ihre Menge kann bis 35.000 Cbcm. binnen eines Tages betragen und die Quantität der durch den Mund eingenommenen Flüssigkeit weit übersteigen. *Goldbaum* beispielsweise berechnete, dass einer seiner Cholerakranken 10.200 Cbcm. Flüssigkeit getrunken hatte, während er 21.250 Cbcm. erbrach. Die Flüssigkeitsmenge, welche bei jedem Brechacte nach Aussen befördert wird, schwankt meist zwischen 30–500 Cbcm.

Die erörterten Verhältnisse machen es klar, dass ein Theil des Erbrochenen aus dem Blute herkommen muss, und da die erbrochenen Massen in den Haupteigenschaften mit dem Reisswasserstuhle übereinstimmen, so wird man nicht in der Annahme fehlgehen, dass sie rückläufig aus dem Darne in die Magenhöhle hineingedrungen sind und vielleicht einen durch genossene Flüssigkeit verdünnten Dünndarmsaft darstellen. Sie sind daher wie der Stuhl meist von alkalischer oder neutraler Reaction, ihr specifisches Gewicht schwankt zwischen 1002–1005; sie enthalten wenig feste Bestandtheile, nur Spuren von Eiweiss, daneben Harnstoff und kohlen-saures Ammoniak, während sie an Kochsalz relativ reich sind. Aus dreissig Analysen berechnete *Bruberger* den Kochsalzgehalt im Mittel auf 0.15 Procent.

Bei mikroskopischer Untersuchung des Erbrochenen findet man meist Fetttropfen, auch wenn nicht vordem Fett genossen war, Epithelzellen aus der Speiseröhre und Mundhöhle, vereinzelt Rundzellen und Schizomyceten der verschiedensten Form, selten Kommabacillen.

Das Abdomen ist in der Regel leicht eingesunken; gewöhnlich sind die unteren Abschnitte relativ stärker gewölbt als die oberen. Meist besteht keine Druckempfindlichkeit. Oft empfindet man unterhalb des Nabels ein eigenthümlich schwappendes Resistenzgefühl; man hört hier Kollern, fühlt Gurren und erhält bei der Percussion gedämpften Schall. An der Leber und Milz sind Abnormitäten während des Lebens kaum nachweisbar.

Während der Appetit vollkommen fehlt, werden die Kranken durch vermehrtes Durstgefühl fast gefoltert. Dabei regt unvorsichtige Befriedigung des Durstes Erbrechen an, so dass die Patienten in eine Art von *Circulus vitiosus* hineingerathen. Die Meisten klagen über Brennen in der Mundhöhle, über innere Hitze, namentlich in der Magengegend, und über allgemeine innere Gluth. Die Zunge ist bald rein und auffällig geröthet, bald grau belegt, meist klebrig und trocken.

Die wachsende Verarmung des Gesamtkörpers an Wasser führt naturgemäss zu einer allmäligen Austrocknung der verschiedensten Gewebe. Begreiflicher Weise leidet darunter auch das Blut. Nicht nur, dass sich seine Gesamtmenge verringert, es dickt sich ein und leistet der Triebkraft des Herzens grösseren Widerstand. Auch in den peripheren Gefässen nimmt der Reibungswiderstand zu. Die Circulation verlangsamt sich demnach, das Blut kühlt sich in der Körperperipherie mehr ab und damit wird eine Verlangsamung der Blutcirculation noch mehr begünstigt. Zugleich aber leidet auch die Ernährung der verschiedensten Gewebe, wie aus der veränderten Zusammensetzung des Blutes und den abnormen Circulationsverhältnissen leicht verständlich. Man darf also nicht übersehen, dass die Folgen der Wasserverarmung bei Cholerakranken complicirter Natur sind.

Die Kranken fallen durch tiefe Blässe der Haut und zugleich durch intensiv cyanotische Verfärbung auf. An letzterer nehmen namentlich Lippen, Wangen, Nasenspitze, Conjunctiven und Fingernägel Theil. Oft sind die aufgezählten Abschnitte von bleigrauer Farbe (Blässe und Cyanose). Auch die Zunge ist häufig von Cyanose betroffen.

Das Gesicht erscheint in hohem Grade eingefallen. Jochbeine und Nase treten spitz hervor, während die Augäpfel wegen Abnahme des Turgor im retrobulbären Fettzellgewebe tief in die Augenhöhlen zurückgesunken sind und blaugrau gerändert aussehen. Als Folge davon, zum Theil aber auch wegen verminderter Kraft des Orbicularmuskels, leidet der Lidschluss. Die Kranken sind anfänglich zwar noch im Stande, die Lider auf Geheiss zu schliessen, aber schon nach kurzer Zeit pflegen die Lider wieder aufzuklappen. Bald liegen die Patienten ständig mit halbgeschlossenen Augen da, wobei der Augapfel gewöhnlich so stark nach Oben gerollt ist, dass die Hornhaut vom oberen Augenlide ganz überdeckt erscheint, (*Lagophthalmus cholericus*). Nach *v. Graefe* ist das Emporrollen des Augapfels nur ein scheinbares, bedingt durch unvollkommenen Lidschluss. Der Kranke gewinnt durch Alles dieses einen so eigenthümlichen Gesichtsausdruck, dass man sehr wohl berechtigt ist, von einer *Facies cholericæ* zu sprechen.

Die freiliegenden Abschnitte der Conjunctiva bulbi erscheinen häufig in Folge des mangelnden Lidschlusses und zugleich der verminderten Thränensecretion trocken und glanzlos. Längs des unteren Randes der Hornhaut bemerkt man nicht selten intensive Füllung der subconjunctivalen Gefäße. *Joseph* beobachtete in einigen Fällen subconjunctivale Ecchymosen, welche er prognostisch für ungünstig hält. Die Resorption von Substanzen, welche in den Conjunctivalsack geträufelt worden sind, erfolgt langsam und tritt nur spurenweise ein; bei Einträufelung von reizenden Substanzen, z. B. von Opiumtinctur, verspüren die Kranken, wie *v. Graefe* fand, nur wenig Schmerz und wird danach vermehrte Thränensecretion vermisst. *Joseph* betont, dass Cholerakranke ausser Stande sind, zu weinen.

Auf der Sclera werden mitunter concentrisch mit dem unteren Hornhautrande unregelmässig gestaltete bläuliche und schwärzliche Flecke bemerkt, welche *Böhm* und *v. Gräfe* auf eine partielle Eintrocknung und Verdünnung der Sclera beziehen. Sie sollen nur in tödtlich verlaufenden Fällen anzutreffen sein.

Zuweilen bilden sich auf den untersten und bei Lagophthalmus oft freiliegenden Abschnitten der Hornhaut eingetrocknete bräunliche Stellen, welche, wenn sie zur Ausheilung gelangen, getrübte Partien zurücklassen. In unglücklichen Fällen kann es zu Erweichung und Zerfall der Hornhaut kommen.

Die Pupille erscheint gewöhnlich verengt, vielleicht in Folge von Sympathicuslähmung.

Auf der Chorioidea hat man in einigen Fällen Blutungen beobachtet.

Bei ophthalmoskopischer Untersuchung findet man die Arterien der Netzhaut ungewöhnlich dünn, aber intensiv roth. Bereits geringer Druck auf den Augapfel reicht aus, Pulsationen in den Netzhautarterien zu erzeugen. Steigert man den Druck, so bildet sich vollkommen Anämie aus. Die Netzhautvenen sind sehr breit und von bläulich-rother Farbe. Mitunter findet man sie stellenweise leer, wobei sich die kleinen getrennten rothen Blutsäulchen ruckweise im Venenrohre verschieben. Die Opticuspapille gewährt oft einen blass-lila Farbenton, nur die Mitte erscheint etwas bleicher.

Das Sehvermögen pflegt trotz alledem nicht zu leiden; wenn namentlich zu Beginn der Krankheit Verdunklung des Gesichtsfeldes vorkommt, so hat man es da wohl mehr mit rein nervösen Störungen zu thun.

Die Haut, namentlich auf den Unterarmen und Handrücken, sieht gerunzelt und welk aus. Erhebt man sie zwischen den Fingern zur Falte, so bleibt sie lange Zeit in Faltenform stehen. Schneidet man sie ein, so klafft sie nicht, zieht man dagegen die Wundränder auseinander, so zeigen sie keine Neigung, sich wieder einander zu nähern, kurz und gut, die Haut hat den Turgor und ihre Elasticität eingebüsst. Vesicatore und Ferrum candens sind nicht im Stande, eine Abhebung der Epidermis in Blasenform zu Wege zu bringen. Auch fühlt sich die Haut nicht selten klebrig-feucht an und ist eiskalt, woher der Name Cholera algida.

Auch das Fettpolster erscheint schlaff und reducirt. Was in therapeutischer Hinsicht von Wichtigkeit ist, die Resorption im subcutanen Bindegewebe ist wohl verlangsamt, aber nicht aufgehoben.

Goldbaum, welcher neuerdings die Hautresorption bei Cholerakranken prüfte, vermochte beispielsweise durch subcutane Injection von Atropin Pupillenerweiterung zu erzielen. Wurden Natriumsalze subcutan einverleibt, so liessen sich dieselben auch in den Darmabgängen wiederfinden, während Kalisalze, z. B. Ferro-Cyankalium oder Jodkalium zwar im Speichel, aber nicht im Darminhalte nachweisbar waren. Die Darmschleimhaut hält die Kaliverbindungen zurück. *Wyss* konnte im Harn Strychnin nachweisen, welches er subcutan injicirt hatte.

Zu den sehr quälenden Symptomen der Cholera gehören schmerzhafteste Muskelkrämpfe. Am häufigsten findet man dieselben in den Wadenmuskeln, demnächst in den Muskeln der Oberschenkel. Unterarme und Finger, selten in den Bauch- und Brustmuskeln, am seltensten in den Muskeln des Gesichtes. Treten derartige Krämpfe in den Waden auf, so werden die Unter- und Oberschenkel unwillkürlich krampfhaft gebeugt, und bei fettarmen Menschen gelingt es

leicht, die brettbarte Contractur der Wadenmuskeln zu fühlen und durch die dünne Haut zu sehen. Meist sind die Schmerzen so beträchtlich, dass viele Patienten laut wehklagen. Die Zahl der Krampfanfälle ist sehr verschieden; mitunter folgen sie sich schneller als alle zehn Minuten auf einander. Je reichlicher Stuhl und Erbrechen sind, um so heftiger gewöhnlich die Muskelkrämpfe, doch gehen sie mitunter beiden Erscheinungen voraus. Als Grund nahm man bisher vielfach Austrocknung der Muskelsubstanz an, doch scheinen uns centrale, vielleicht auch periphere nervöse Ursachen (Toxinwirkungen) wahrscheinlicher.

Von manchen Autoren wird eine erhöhte mechanische und elektrische Erregbarkeit der Muskeln angenommen. *Fosias* fand *Musse*, das Verhalten der Sehnenreflexe zu prüfen; gerade in schweren Fällen waren die Sehnenreflexe auf der Höhe der Krankheit gesteigert, um in der Reconvalescenz zur Norm zurückzukehren.

Das Bewusstsein bleibt bei den meisten Kranken bis zum letzten Augenblick erhalten; selten treten gegen das Lebensende hin Delirien ein. Freilich bemächtigt sich meist schon sehr früh der Kranken eine Art von fatalistischer Stimmung und Gleichgiltigkeit. Sie kümmern sich weder um die eigene Zukunft, noch um diejenige der Angehörigen, liegen entblösst und unter Zurücksetzung aller Pflichten des Anstandes da, lassen den Stuhl in das Bett u. s. f. Viele werden von Herzensangst und Beklemmung geplagt, klagen über Schwindel und Ohrensausen und bekommen Ohnmachtsanwendungen.

Das Körpergewicht, dessen Veränderungen besonders *Drasche* eingehend verfolgte, nimmt sehr schnell und mitunter sehr bedeutend ab. Vorwiegend wird die Gewichtsabnahme durch die Reichlichkeit der Darmausleerungen bestimmt. Bei sehr schnellem Verlauf der Krankheit findet zuweilen ein Sinken um $\frac{1}{2}$ bis 1 Procent des Körpergewichtes innerhalb einer Stunde statt.

Die Körpertemperatur erscheint, wenn man sie durch Auflegen der Hand beurtheilt, wohl immer subnormal. Auch in der Achselhöhle erhält man meist subnormale Temperaturen, wobei noch zu bemerken ist, dass das Thermometer ungewöhnlich langsam ansteigt, so dass man es mindestens eine halbe Stunde in der Achselhöhle belassen muss. Auch Mundhöhle und Zunge erscheinen meist abgekühlt. Damit steht das Gefühl des inneren Brandes, über welches viele Kranke klagen, in grellem Widerspruch, und in der That gestalten sich die Verhältnisse wesentlich anders, wenn man die Temperatur in der Scheide oder im Mastdarm bestimmt. *Güterbock* beobachtete, dass zwischen der Temperatur der Achselhöhle und derjenigen des Mastdarmes Unterschiede bis 3.7° C. vorkommen. Die Temperatur in Scheide und Mastdarm war nur ausnahmsweise subnormal, etwas öfter normal, in der Regel erhöht bis zu 40° C. Vor dem Tode nahm mitunter die Steigerung der Körpertemperatur schnell zu, bis 42.4° C.

Der Puls ist in der Regel an Zahl vermehrt und nicht selten unregelmässig. Je reichlicher Erbrechen und Darmausleerungen sind, um so mehr nimmt er an Fällung ab, bis er schliesslich ganz schwindet. Erst dann hat man es mit wahrer Cholera asphyctica zu thun. Mit am frühesten tritt die Pulslosigkeit an der Radial-

arterie, späterhin an mehr centralwärts gelegenen Arterien, am spätesten an der Carotis ein.

Das Blut erscheint meist intensiv schwarzroth, theerartig oder heidelbeerartig dick und röthet sich nur wenig oder gar nicht beim Schütteln an der Luft. Bereits vor dem Eintritte des Todes erweist sich die Reaction des Blutes vielfach als sauer (*Strauss, Roux, Nocard & Thuiller, Maragliano*).

Bei mikroskopischer Untersuchung des Blutes findet man meist die Zahl der farblosen Blutkörperchen vermehrt. Oft liegen sie haufenweise und gewissermassen zusammengeballt bei einander und zeichnen sich durch dunkles und grobes Korn aus. Die rothen Blutkörperchen sind wegen vermehrter Concentration des Blutes ungewöhnlich dicht bei einander gelagert und sollen sich durch geringe Neigung zur Geldrollenbildung auszeichnen. Vereinzelt hat man freie Fettröpfchen im Choleraablate beobachtet.

Die chemische Untersuchung des Blutes lässt starke Eindickung erkennen, indem das specifische Gewicht des Blutserums nicht etwa 1026—1029, sondern 1036—1058 beträgt. An absoluter Menge haben sich am wenigsten die Eiweisskörper und Kaliverbindungen geändert, während der Chlornatriumgehalt des Blutes abgenommen hat. *Papillon* behauptet, moleculäre Veränderungen des Bluteiweisses gefunden zu haben.

C. Schmidl, welcher die chemischen Veränderungen des Blutes bei Cholera-kranken am eingehendsten studirt hat, giebt folgende Vergleichsanalysen an:

	Gesunde Frau von 30 Jahren	Frau von 26 Jahren, 36 Stunden nach dem Beginne d. Choleraanfalles
Wasser	824.55	760.85
Feste Stoffe	175.45	239.15
Haemoglobin	116.43	154.30
Fibrin	1.91	3.50
Andere organische Stoffe	48.49	74.35
Anorganische Salze	8.62	7.00
Darunter Kochsalz	2.815	1.953

Legt man aus irgend einem Grunde, z. B. bei einer Bluttransfusion, die Arterien bloss, so erscheinen sie dünn, zusammengefallen und durchsichtig. Beim Eröffnen entleert sich ein dünner Strahl dunklen Blutes, welcher oft stockt. Bei hochgradigerer Erkrankung fliesst nach der Arterieneröffnung überhaupt kein Blut mehr aus, und nur durch Streichen vom Herzen gegen die Peripherie hin ist man im Stande, einige wenige dickliche Blutstropfen heraus zu pressen. *Dieffenbach* machte sogar die Beobachtung, dass nach Eröffnung einer Arterie kein Blut nach Aussen gefördert werden konnte, obschon er einen Katheter weit gegen das Herz hin vorgeschoben hatte.

Die venösen Gefässe sind im Gegensatz dazu mit Blut überfüllt, aber die Vertheilung des Blutes fällt in den verschiedenen Körperregionen sehr ungleich aus. Freilich spritzt auch hier nicht das Blut nach vorgenommener Venaesection in kräftigem Strahle heraus, sondern muss oft seiner Dickflüssigkeit wegen durch Streichen künstlich hervorgeholt werden.

Als Folge der gestörten und mangelhaften Ernährung hat man die verminderte Sensibilität der Schleimhäute anzusehen. Von der Conjunctiva wurde dieselbe bereits vorhin erwähnt. Man begegnet ihr auch auf der Nasen- und Laryngo-tracheo-bronchial-Schleimhaut, hier daran erkennbar, dass reizende Dämpfe weder Niesen noch Husten erzeugen.

Sehr eigenthümliche Veränderungen macht die Stimme durch; sie wird matt, verschleiert und eigenthümlich hoch, wie wenn sich die Kranken der Fistelstimme bedienen, *Vox cholericæ*. Hauptsächlicher Grund dafür ist ausser der Trockenheit des Kehlkopfinnern vor Allem die Schwäche der Kehlkopfmuskeln.

Matterstock fand bei laryngoskopischer Untersuchung, dass die *Processus vocales* ungewöhnlich hochgradig prominirten, und dass bei Phonationsversuchen die Glottis klappte. Mitunter waren die Erscheinungen nur einseitig, dann aber immer linksseitig.

Die Athmung ist nicht selten beschleunigt, vertieft, objectiv erschwert und unregelmässig. Alle diese Dinge begreifen sich leicht, wenn man die Störungen des Lungenkreislaufes in Betracht zieht. An dem expiratorischen Luftströme ist vielfach ungewöhnliche Kälte wahrgenommen worden; auch wollen ältere Beobachter Abnahme der Kohlensäuremenge in der Expirationsluft gefunden haben.

Das Herz schlägt nicht selten beschleunigt und unregelmässig an. Je mehr der allgemeine Kräfteverfall zunimmt, um so stärker erlahmt auch die Herzkraft. Der erste Ton wird verschleiert und unrein und die diastolischen Herztöne schwinden ganz. Je geringer nämlich die Herzkraft ist, um so unkräftiger fällt bei der nächsten Diastole der Rückschlag des Blutes gegen die Semilunarklappen der Aorta und Pulmonalarterie aus.

In vereinzelt Fällen bekommt man pericardiale Reibegeräusche zu hören, was man meist mit einer excessiven Trockenheit des Herzbeutels in Verbindung bringt, was aber auch in manchen Fällen mit subepicardialen Blutungen zusammenhängen könnte.

Die Harnausscheidung versiecht gewöhnlich binnen kurzer Zeit vollständig; werden noch kleine Harnmengen gelassen, so enthalten diese meist Eiweiss.

Bemerkenswerth ist, dass, wenn bei stillenden Frauen Cholera ausbricht, die Milchsecretion ungestört fortdauert. Auch ist die Milch nicht infectiös; wenigstens berichtet *Lucas*, dass eine cholerakrankte Mutter ihr gesundes Kind stillte, und dass letzteres trotzdem gesund blieb. Im Gegensatz dazu sieht man Oedeme und Exsudate während der Cholera oft erstaunlich schnell schwinden.

Die Mehrzahl derjenigen Personen, welche an ausgesprochener Cholera asphyctica erkrankt ist, stirbt. Nicht selten ist der unglückliche Ausgang bereits vor Ablauf des ersten Krankheitstages entschieden, oder das Leben bleibt noch 48—72 Stunden erhalten, aber der Tod tritt inmitten ausgebildeter Cholerasympptome ein. Das Leben erlischt allmählig unter überhandnehmender Herzschwäche und durch allgemeinen Kräfteverfall. Wenden sich die Symptome zum Besseren, so sind die Gefahren noch keineswegs überwunden, denn einmal kommen leicht Rückfälle vor, ausserdem bilden sich nicht selten schwere Nachkrankheiten aus.

An Complicationen ist Cholera asphyctica auf der Höhe der Krankheit nicht sonderlich reich, meist stellen sie sich erst im Stadium der Reaction ein. Wir nennen hier blutigen Stuhl, welchem meist eine ungünstige Vorbedeutung zukommt, und blutiges Erbrechen. Letzteres ist gewöhnlich gering und Folge von übermässig starken Brechbewegungen; Erbrechen von grösseren Blutmengen deutet auf ein complicirendes Magengeschwür hin.

Als seltene Complication ist Hautemphysem zu nennen, nach interstitiellem Emphysem der Lungen in Folge der heftigen Athmungsbewegungen entstanden und daher zuerst im Jugulum auftretend (*Traube, Fraentzel*).

Man bezeichnet die Zeit zwischen dem eigentlichen Choleraanfalle bis zur ausgesprochenen Genesung als Stadium der Reaction.

Nicht zu häufig ereignet es sich, dass sich dasselbe ohne ernstere Störungen abwickelt. Die Stühle werden alsdann seltener, gewinnen festere Consistenz und bekommen wieder gallige Färbung; das Erbrechen hört auf; die Diuresis kommt wieder in den Gang;

auch Temperatur, Puls, Herzbewegung und Athmung machen normalen Verhältnissen Platz, und die Kranken werden wieder theilnahmsvoll und erstarken mehr und mehr. Freilich müssen sie noch lange Zeit vorsichtig Diaet halten, andernfalls kommt es leicht zu ersten Rückfällen.

In einer zweiten Gruppe von Fällen verläuft die Reaction unter leichten Fieberbewegungen und Congestionserscheinungen. Die Conjunctiven sind injicirt, das Gesicht sieht echauffirt aus, manche Kranke klagen über Blutandrang zum Kopf, auch stellen sich mitunter Delirien ein. Aber in einigen Tagen lassen die Erscheinungen wieder nach und bildet sich vollkommene Genesung aus.

Bei einer dritten Reihe von Fällen nehmen gewissermaassen die eben geschilderten Störungen überhand; der Zustand gleicht in dem groben äusseren Verhalten einem Abdominaltyphus, woher auch die Bezeichnung Cholera typhoid. Die Körpertemperatur steigt um ein Beträchtliches; der Puls wird beschleunigt, voll und gespannt; die Zunge erscheint trocken, borkig und fuliginös; der Leib ist meteoristisch aufgetrieben, und nicht selten begegnet man roseolösen Flecken auf der Haut des Rumpfes, dazu Durchfall und Benommenheit des Sensoriums.

Besonders schwere Gefahren erwachsen im Reactionsstadium dadurch, dass die Nierensecretion nicht mehr in den Gang kommt und uraemische Erscheinungen auftreten. Es wird dies dann geschehen, wenn der Blutkreislauf der Nieren zu lange Zeit unterbrochen oder wenigstens doch fast unterbrochen gewesen ist, so dass ebensowohl die Endothelien der Malpighischen Knäuel, wie die Epithelzellen der Harncanälchen functionsunfähig geworden sind. In manchen Fällen stellt sich die Harnsecretion überhaupt nicht mehr her, während in anderen Harn von sehr abnormen Eigenschaften secernirt wird. Kein Wunder, dass sich unter solchen Umständen eine Aufstapelung von Harnstoff im Blute und in den Geweben bildet. Vereinzelt hat man sogar ein Auskrystallisiren von Harnstoff auf der Haut beobachtet (Urhidrosis), wohin er mit dem Schweiße gelangt war. Auch diese uraemische Form des Reactionsstadiums hat nicht selten typhösen Charakter, doch ist es nicht richtig, wenn man früher alle Fälle von Cholera typhoid für uraemischer Natur gehalten hat.

Ueber die Harnveränderungen, welche Cholera im Gefolge hat, liegen eingehende Untersuchungen vor. Dass zur Zeit eines Choleraanfalles oft vollkommene Anurie besteht, ist mehrfach erwähnt worden. Abnorme Erniedrigung des Blutdruckes und Verlangsamung der Blutcirculation erklären diese Erscheinung zur Genüge. Nach überstandem Choleraanfalle kann die Anurie fortbestehen, ja! man hat ihre Dauer bis auf sechs Tage bestimmt. Je länger sie währt, um so sicherer ist ein tödtlicher Ausgang im Reactionsstadium zu erwarten. *Goldbaum* fand, dass Genesung nicht eintritt, wenn die Anurie länger als 72 Stunden bestanden hatte.

Die Menge des Harnes, welche am ersten Tage nach überstandem Choleraanfalle gelassen wird, schwankt zwischen 30 bis 500 Cbcm. und beträgt im Durchschnitt etwa 200 Cbcm. Allmählig nimmt sie zu und kann schliesslich sogar in Polyurie ausarten. Erst

in der zweiten Woche pflegen normale Harnmengen ausgeschieden zu werden. Die Farbe des Harnes ist meist röthlich oder röthlich-braun; gewöhnlich erscheint der Harn getrübt. Die Reaction des Harnes ist fast immer sauer, mitunter so stark sauer, dass *Stokvis* das Vorkommen einer noch unbekanntenen freien Säure im Harn vermuthete. Doch hat auch derselbe Forscher in einem Falle neutrale Reaction beobachtet. Das specifische Gewicht des Harnes schwankt zwischen 1009—1025·5, im Mittel 1015. Im Harnsediment findet man Rundzellen, sparsame farbige Blutkörperchen, oft sehr reichliche und zum Theil verfettete Epithelzellen der Harnanälchen, Epithelzellen der Blase und Nierencylinder. Letztere sind theils hyalin, theils granulirt und zeigen Beläge von Fetttröpfchen und Epithelzellen. Ihr Caliber wechselt; oft zeichnen sie sich durch ungewöhnliche Länge aus. *Wyss* hebt hervor, dass die Zahl der Nierencylinder prognostisch wichtig ist, weil Genesung um so eher zu erwarten steht, je grösser die Zahl der Nierencylinder ausfällt; gewissermaassen, weil die Harnanälchen dadurch wieder wegsam werden. Harnsäurekrystalle sind im Sediment häufig; auch fand *Nedwetzky* mehrfach Samenfäden.

Fast ohne Ausnahme enthält der zuerst gelassene Harn Eiweiss. In den folgenden Harnportionen nimmt die Eiweissmenge mehr und mehr ab und ist meist schon wieder verschwunden, bevor die Harnmenge normal geworden ist. *Stokvis* beobachtete, dass die Eiweissmenge im Harn um so geringer ist, je höher das specifische Gewicht des Harnes ausfällt. Zwischen dem fünften bis achten Tage pflegt das Eiweiss wieder aus dem Harn zu verschwinden, doch sah es *Wyss* in einzelnen Fällen bis zum dreizehnten Tage.

Häufig, aber keineswegs regelmässig, kommt ein Körper im Harn vor, welcher alkalische Lösung von schwefelsaurem Kupfer reducirt. Man bezeichnet ihn meist als Zucker. *Wyss* meint aber, dass er durch Spaltung des Harnindicans, an welchem Choleraharn ausserordentlich reich ist, entstanden sein und Glycose vorstellen könnte. In manchen Fällen tritt Glycosurie erst einige Zeit nach der Albuminurie auf, in anderen gleichzeitig mit ihr; der Procentgehalt kann bis 0·6 Procent betragen. *Wyss* fand in manchen Fällen die Glycosurie am stärksten am fünften bis achten Tage und sah diesen Zustand bis eine Woche lang anhalten.

Die Harnstoffmenge ist im ersten Choleraharn sehr gering, im Mittel 2·5 Procente. Tritt Genesung ein, so erhebt sie sich allmählig und kann schliesslich bei Beginn der Reconvalescenz excessiv hohe Werthe erreichen (70—80 Grm. pro die statt 20—30 Grm.). Kommt es dagegen zu uraemischen Erscheinungen, so bleibt der Harnstoffgehalt unter der Norm. Harnsäure wies *Stokvis* nach, doch ist Genaueres über die Mengenverhältnisse nicht bekannt. Derselbe Autor vermuthet gesteigerte Ausscheidung von Kreatinin. Kochsalz kommt meist nur in Spuren vor; allmählig erhebt sich wieder seine Menge, doch langsamer als diejenige des Harnstoffes (*v. Buhl*). Nach *Pouchet* soll der Harn reich an gallensauren Salzen sein.

Choleraharn ist ausgezeichnet durch grossen Gehalt an Indican, welches man am besten durch die *Jaffe'sche* Indicanprobe mit Chlorkalklösung und Salzsäure erkennt. Setzt man dem Harn Salpetersäure hinzu, so nimmt er einen rothvioletten Farbenton an und auch bei Hinzufügen von Salz- oder Schwefelsäure röthet oder bläut er sich.

An abnormen Stoffen im Harn vermuthete *Stokvis* in einem Falle Kynurensäure. *Bruberger* fahndete vergebens auf Leucin und Tyrosin, welches von älteren Autoren gefunden sein soll. Vereinzelt beobachtete man Gallenfarbstoff.

Während des Reactionsstadiums der Cholera in seinen verschiedenen Formen kann sich eine grosse Zahl von Complicationen einstellen,

welche mitunter den Anfang schon zur Zeit des Choleraanfalles genommen haben.

Auf der Haut werden sehr mannigfaltige Exantheme beobachtet. Zu den selteneren Erscheinungen hat man Herpes labialis zu rechnen. Häufig kommt es zu urticariaartigen, sebarlach- oder masernähnlichen Hautausschlägen, mitunter mit nachfolgender Hautabschuppung. Auch entwickeln sich mitunter zerstreute Roseolen, welche bei ausgesprochenem Cholera typhoid die Aehnlichkeit mit Abdominaltyphus erhöhen. In manchen Fällen werden pemphigusartige oder impetiginöse Hautausschläge beobachtet. Auch kann es zur Entwicklung von multiplen Hautabscessen kommen, welche unter Umständen Wochen lang den eigentlichen Choleraanfall überdauern. Ferner sind Miliaria und Erysipel beschrieben worden.

In manchen Fällen bildet sich Gangraen der Haut oder einzelner Extremitätentheile aus. Zuweilen schliesst sich die Gangraen an vorausgegangene Hautwunden an. *Mouchet* sah Dergleichen in Folge eines Blasenpflasters und eines Blutegelstiches entstehen und war nicht im Stande, in beiden tödtlich verlaufenden Fällen an den Gefässen Veränderungen nachzuweisen. Mitunter bekommt man eine secundäre, d. h. eine sich an eine bestehende Hautveränderung anschliessende Gefäss thrombose zu beobachten. Auch hat man Gangraen von Extremitätentheilen als Folge von Embolie zugehöriger Arterien beschrieben, letztere von Herzthromben oder von frischen endocarditischen Ablagerungen ausgehend.

Zuweilen entwickelt sich mehr oder minder ausgebreitete Anaesthesia oder Hyperaesthesia der Haut.

Auch werden Muskelcontracturen beobachtet, welche bald peripheren, bald centralen Ursprunges sein dürften. Vereinzelt stellen sich auch schmerzhaftes Gelenkschwellungen ein.

Auch marantische Venenthrombose kommt vor.

Von manchen Autoren sind bei eintretender Reconvalescenz schwere Delirien beschrieben worden. Auch entwickeln sich zuweilen ausgesprochen maniakalische Zufälle, aber bei anderen Kranken hat man wieder Besserung und selbst vollkommene Heilung einer vordem bestandenen Psychopathie gesehen (*Hofschbeck*). Zu erwähnen sind hier noch allgemeine Convulsionen, Trismus, tonische und clonische Krämpfe, Mono-, Para- und Hemiplegie, selten Meningitis. Bei Kindern beobachtete *Monti* Chorea.

In der Mundhöhle werden katarrhalische und necrotisirende Schleimhautentzündungen gesehen. Vereinzelt ist Salivation beschrieben worden. Eitrige Parotitis, seltener Entzündung der Submaxillaris, wird vielfach erwähnt. *Gütterbock* meint, dass die Entzündung immer von einem Katarrh der Drüsenausführungsgänge ausgehe, und war im Stande, durch Druck auf die geschwollene Drüse eine eitrige, mit Rundzellen und Epithelien untermischte Flüssigkeit aus dem Ductus Stenonianus zu entleeren. Die Veränderung kommt mitunter doppelseitig vor und führt bisweilen durch Eitersenkung, Gefässarrosion oder Glottisödem zum Tode. *Fribram & Robitschek* fanden in einem Falle Lähmung der Zunge und des Gaumens.

Auf den Rachengebilden und auf der Schleimhaut von Speiseröhre und Magen kommen necrotische Veränderungen vor. Dergleichen beobachtet man auch auf der Schleimhaut des Duodenums und Dickdarmes, im letzteren Falle kenntlich an Stuhlzwang und vielfachen blutigen Stuhlausleerungen.

Nicht selten kommt es zu Bronchialkatarrh; seltener entwickelt sich Necrose oder Oedem an den Kehlkopfgebilden. Zuweilen zeigen sich Pneumonie, Lungenabscess, haemorrhagischer Lungeninfarct, Lungenbrand oder Pleuritis.

Vereinzelt wird Icterus beschrieben. Auch Peritonitis ist selten. Bei Frauen stellen sich häufig pseudomenstruale blutige Ausflüsse ein. Bei beiden Geschlechtern kann es zu Gangraen an den Genitalien kommen, bei Frauen zu Diphtherie der Scheide, ebenso zu Blasenlähmung.

Als Nachkrankheiten sind chronischer Morbus Brightii und Diabetes mellitus zu nennen. In manchen Fällen freilich sah man gerade bei Personen mit Zuckerharnruhr die Krankheit in Folge von Cholera zeitweise und angeblich sogar dauernd schwinden.

III. Anatomische Veränderungen. Die anatomischen Veränderungen bei der Cholera sind begreiflicherweise verschieden, je nach-

dem der Tod während des eigentlichen Choleraanfalles oder im Reactionsstadium eingetreten ist. Ist das Erstere der Fall, so zeichnen sich die Leichen oft schon durch ein sehr eigenthümliches Aeussere aus.

Die Leichen sind blass und nur an Lippen, Nasenspitze und an den Fingernägeln bleibt tiefe Cyanose bestehen. Das Gesicht erscheint eingefallen und spitz. Die Todtenstarre ist in ungewöhnlich starkem Grade ausgesprochen. Arme und Beine, ebenso die Finger werden gebeugt gehalten, und es treten die Muskelcontouren unter der Haut sehr deutlich hervor; man hat daher den Zustand als Fechterstellung benannt. Die Leichen kühlen sich sehr langsam ab, ja! mitunter tritt noch postmortale Temperatursteigerung (bis über 42° C.) ein. Fäulnisserscheinungen bleiben lange Zeit aus, wahrscheinlich in Folge der bedeutenden Austrocknung.

Sehr bemerkenswerth sind postmortale Muskelzuckungen. Am häufigsten stellen sich dieselben unmittelbar nach dem Tode, mitunter erst bis fünfzehn Minuten später ein. An den unteren Extremitäten pflegen sie zuerst aufzutreten und sich dann auf die Muskeln der Arme, auch auf diejenigen von Rumpf und Gesicht auszubreiten. Gerade die während des Lebens von schmerzhaften Crampis so hart betroffenen Wadenmuskeln bleiben meist verschont. Je schneller und schwerer der Choleraanfall verlief, um so lebhafter pflegen sie sich zu zeigen. Mitunter halten sie bis 2½ Stunden an. Oft sind sie so stark, dass man die Leichen in wesentlich veränderten Stellungen findet, was vielfach zu Gerüchten von Scheintod Veranlassung gegeben hat.

Drasche, welcher die postmortalen Muskelzuckungen neuerdings eingehend studirte, betont, dass sich die Haut über den sich contrahirenden Muskeln diffus oder fleckig röthet, und dass hier die Temperatur bis um 0.7° C. ansteigt. Durch Druck und Nadelstiche war *Drasche* nicht im Stande, willkürlich Muskelzuckungen hervorzurufen, doch gelang ihm dies durch Aufträufeln und Verdunstung von Chloroform auf der Haut. Der Grund der postmortalen Muskelzuckungen ist noch unbekannt, aber man ist geneigt, sie auf die während des Lebens eingetretene starke Wasserentziehung zurückzuführen.

Uebrigens scheinen auch an den glatten Muskeln ähnliche Dinge vorzukommen. So beobachtete *Drasche* an der Haut oberhalb der sich zusammenziehenden Muskeln Cutis anserina und in einem Falle 1½ Stunden nach eingetretener Tode Samenentleerung.

Subcutanes Fettzellgewebe und Muskeln fallen meist durch bedeutende Trockenheit auf. Auch erscheinen die Muskeln ungewöhnlich dunkel und roth. Das Knochenmark zeichnet sich gewöhnlich durch intensive Röthe aus.

Die serösen Häute fühlen sich klebrig-feucht und seifenartig an, und man vermisst in ihren Höhlen die gewöhnlichen postmortalen Transsudate.

Unter dem Epicard finden sich nicht selten mehr oder minder reichliche und umfangreiche Blutungen. Auch innerhalb des Herzmuskels kommen nicht zu selten Blutungen vor. Meist ist das rechte Herz sammt den venösen Hautgefässen mit Blut überfüllt, während die linke Herzhälfte leer ist. In den Herzmuskelfasern beobachtet man Verfettung und wachsartige Entartung.

Das Blut zeichnet sich durch theer- oder heidelbeerartige Farbe und Consistenz aus und ist wenig oder gar nicht geronnen. *Pouchet* und *Nicati & Rietsch* fanden es reich an gallensauren Salzen.

Die Lungen haben sich sehr stark retrahirt und sehen blass aus; auf dem Durchschnitt entleeren sich nur aus den grösseren Gefässen einzelne dunkle eingedickte Blutstropfen. Die Consistenz des Lungengewebes ist lederartig und zähe.

Die Dünndarmschlingen findet man gefüllt und schwappend. Häufig bestehen agonale Invaginationen. Die Serosa ist lebhaft injicirt, rosig verfärbt und häufig cyanotisch. Der Dünndarm beherbergt jene reiswasserartigen Massen, wie sie während des Lebens im Stuhl beobachtet werden. Die Schleimhaut des Dünndarmes sieht geschwellt aus und ist häufig mit Schleim bedeckt. Die Höhe der Falten und Darmzotten zeigt oft starke Hyperaemie, mitunter selbst blutige Infiltration. Auch die solitären Lymphfollikel und *Peyer'schen* Plaques sind geschwellt und nicht selten von einem Kranze stark gefüllter Blutgefässe eingerahmt. In der ersten Zeit der Erkrankung entleert sich auf Anstich etwas klare Flüssigkeit aus den geschwellten Follikeln und letztere fallen zusammen, späterhin aber wird die Intumescenz nicht mehr durch einfaches Oedem bedingt, sie beruht auf Hyperplasie von Lymphzellen, wesshalb das Eröffnen der Lymphfollikel auf ihren Umfang einflusslos ist. Sehr bemerkenswerth ist, dass das Epithel der Darmschleimhaut stellenweise necrotisirt und durch seröse Flüssigkeit abgehoben oder in zusammenhängenden, mehr oder minder umfangreichen Fetzen ganz abgestossen ist. Dergleichen kommt schon während des Lebens vor, ist aber zum Theil eine cadaveröse Veränderung. Die beschriebenen Erscheinungen sind in den untersten Abschnitten des Dünndarmes am ausgesprochensten und nehmen nach Oben hin nach und nach ab. In sehr schnell verlaufenden Fällen freilich hat man sie bis zum Pylorus (*Nicati & Rietsch*) verfolgen können.

Bei mikroskopischer Untersuchung der Darmwand fanden namentlich *Kelsch & Renant* starke Infiltration mit Rundzellen im subepithelialen und subserösen Bindegewebe, beträchtliche Erweiterung und Blutüberfüllung in den submucösen Gefässen, die Lymphgefässe theils mit Rundzellen erfüllt, theils durch desquamirte und geschwollene Endothelien verstopft. Die *Lieberkühn'schen* Drüsen erscheinen zum Theil durch Schleim erweitert und das Epithel fehlt häufig in ihren oberen Abschnitten (wohl cadaveröse Veränderung). Auch zwischen den *Lieberkühn'schen* Drüsen bestanden Ansammlungen von Rundzellen. Nach den Entdeckungen von *Koch* findet man in den *Lieberkühn'schen* Drüsen Kommabacillen, welche theils in dem Lumen der Drüsen enthalten, theils zwischen Epithelzellen und Basalmembran eingedrungen sind. Ausser Kommabacillen kommen noch andere Spaltpilzformen vor, welche erst nachträglich, wenn die Gewebe abgestorben sind, eingedrungen zu sein scheinen.

Der Darminhalt stellt mitunter, namentlich in den sehr schnell tödtlich verlaufenen Fällen, fast eine Reincultur von Kommabacillen dar.

Es sei hier noch nachträglich erwähnt, dass sowohl haemorrhagische Infiltrationen als auch Erweichungen in den centralen Abschnitten der geschwellten Lymphfollikel unter Umständen kleine Substanzverluste herbeiführen.

Der Dickdarm kann bei makroskopischer Untersuchung unversehrt erscheinen; in anderen Fällen kommen auch auf ihm Hyperaemie der Serosa und Schleimhaut, nebst Schwellung der letzteren zur Beobachtung, wenn auch in geringerem Grade als im Dünndarm. Mikroskopisch findet man dagegen gleiche Veränderungen wie im Dünndarm.

Das Gleiche gilt für den Magen.

Als constanten Befund beschreibt *Goldbaum* Schwellung der *Papillae circumvallatae* der Zunge.

Die mesenterialen Lymphdrüsen sind oft hyperaemisch und leicht intumescirt.

Milz ohne spezifische Veränderung, mitunter leicht vergrößert.

Die Leber ist gewöhnlich blutarm. Die Gallenblase ist mitunter mit wässriger, heller Galle oder mit einem serösen Fluidum strotzend gefüllt.

Nicati & Rietsch betonen, dass oft die Mündungsstelle des Choledochus durch epitheliale und schleimige Massen verstopft ist, dass aber die Leber sehr schnell ihre Function einzustellen und an Gewicht bedeutend abzunehmen pflegt. Sie sind daher der Ansicht, dass an dem Tode Acholie theilhaftig sein kann. *Goldbaum* beschrieb in einem Falle Necrose der Gallenblasenschleimhaut.

Chemische Untersuchungen der Galle führte neuerdings *Pouchet* aus. Er fand sie wasserreicher als normal und wies ausserdem in ihr Schleim, Leucin, Tyrosin, Glycogen, Fetttropfen und Krystalle von Fettsäuren und Cholestearin nach.

Ueber die Choleraanfälle liegen aus neuester Zeit namentlich Untersuchungen von *Strauss*, *Roux*, *Nocard* und *Thuiller* vor, jener Commission, welche von Frankreich ähnlich wie die von Deutschland unter *Koch's* Leitung 1883 nach Egypten gesandt zur Erforschung der Choleraursachen ausgesendet war. Die Niere erscheint blass, stellenweise hyperaemisch. Ihr interstitielles Gewebe ist oedematös. Keine Anhäufung von Rundzellen in demselben; keine Proliferationserscheinungen an den Zellen. In den Harncanälchen vielfach rothe Blutkörperchen. Die Epithelzellen der Harncanälchen theils körnig getrübt, theils desquamirt, namentlich aber streckenweise im Zustande von Coagulationsnecrose. Auch *Klebs* hebt die Coagulationsnecrose in den Epithelzellen der gewundenen Harncanälchen hervor. Es handelt sich also nicht um entzündliche Veränderungen in den Nieren, sondern um degenerative Vorgänge in Folge der mangelhaften Bluteirculation.

Auf der Schleimhaut von Nierenbecken und Harnblase kommen häufig Blutungen und lebhaftes Epithelabstossungen vor. Die Harnblase ist meist leer oder sie enthält wenige Tropfen eines schleimigen und mit Epithelfetzen untermischten Harnes. Zuweilen findet man Necrose der Blasenschleimhaut.

Die Schleimhaut des Uterus ist nicht selten gelockert und blutig suffundirt, zeigt auch auf der freien Fläche Blut. Auch in den Ovarien kommen Blutungen vor.

Die Sinus durae matris sind meist mit schwärzlichem Blute reichlich erfüllt. Pia oft klebrig feucht. Zuweilen meningale und cerebrale Blutungen.

IV. Diagnose. Zur Zeit von Choleraepidemien ist Cholera meist leicht zu erkennen. Anders aber steht es mit der Erkennung der ersten Fälle und kommt hier namentlich der Nachweis von Kommabacillen im Stuhl, entweder der directen oder der durch Culturversuche gewonnene, in Betracht.

Um Cholera asiatica von Cholera nostras zu unterscheiden, halte man sich einmal daran, dass letztere jeder Zeit auch in unseren Breiten auftreten kann, ohne dass Cholera asiatica herrscht, und dass sie nur selten zum Tode führt. *Finkler & Prior* machten die Beobachtung, dass auch im Stuhl bei Cholera nostras gekrümmte Bacillen vorkommen, welche mit den *Koch's*chen Kommabacillen grosse Aehnlichkeit haben, so dass es

den Anschein gewinnen könnte, als ob zwischen den beiden genannten Krankheiten verwandtschaftliche Beziehungen beständen. Jedoch kommen diese Bacillen keineswegs constant bei Cholera nostras vor, und ausserdem behauptet *Kuiss Finkler-Prior'sche* Bacillen im normalen Darminhalte bei sonst gesunden Selbstmördern gefunden zu haben.

Rücksichtlich der morphologischen Differentialdiagnose zwischen den *Koch'schen* Kommabacillen der Cholera asiatica und den *Finkler-Prior'schen* Bacillen sei bemerkt, dass letztere plumper, weniger gekrümmt, mehr spindelförmig gestaltet und mit abgerundeten Enden erscheinen und dass sie spärlichere Fäden bilden, welche weder so lang sind, noch so zahlreiche Windungen (höchstens 3—6) zeigen, als *Koch'sche* Kommabacillen. Was die biologischen Unterschiede anbetrifft, so bilden die Culturen der *Finkler-Prior'schen* Bacillen auf Platten mit Nährgelatine zunächst regelmässige Scheiben mit glatter Umgrenzung, welche die Gelatine viel energischer als die *Koch'schen* Kommabacillen und in viel weiterem Umkreise verflüssigen. Bei Stichculturen in Nährgelatine ergibt sich Aehnliches; bei den *Koch'schen* Kommabacillen enger Trichter mit langsamer Verflüssigung der Gelatine, die ausserdem klar bleibt, bei den *Finkler-Prior'schen* schnelle Verflüssigung, bald ist die ganze Oberfläche der Gelatine flüssig, die Flüssigkeit erscheint stark trüb. Ausserdem wachsen auf gekochten Kartoffelscheiben die *Koch'schen* Kommabacillen bei einer Temperatur unter 30—39° C. überhaupt nicht, dagegen gedeihen die *Finkler-Prior'schen* bereits sehr üppig bei 15° C. Jene bilden als Cultur eine dunkelbraune dickliche Masse, diese einen dicken hellgraugelben Ueberzug mit weissem Rande.

Auch rücksichtlich der Diagnose des Cholera durchfalles wurde bereits erwähnt, dass er keine spezifischen Merkmale besitzt, woher man gut thut, jeden Durchfall zu Cholerazeiten als durch Cholera bedingt anzusehen und diese Annahme zur sicheren Thatsache durch die Darstellung von Kommabacillen zu erheben. Lange bekannt ist, dass sich in Cholerazeiten Irrthümer einschleichen und Verwechslungen mit anderen Zuständen vorkommen, bei welchen ebenfalls starkes Erbrechen, profuser Durchfall und selbst Reisswasserstühle und Kräfteverfall die wesentlichsten Symptome bilden. Dahin gehören Vergiftungen mit Arsenik, Brechweinstein und Sublimat und ausserdem äussere und innere Darmeinklemmung. Auch kommen choleraähnliche Erkrankungen bei Vergiftungen mit Muscheln, giftigen Pilzen, Niesswurz und Herbstzeitlose vor. Selbst der grobe anatomische Befund kann bei Arsenikvergiftung, wie namentlich *Virchow* zeigte und *Hoffmann* bestätigte, mit demjenigen bei Cholera übereinstimmen. Zur Zeit von Choleraepidemien können daher bei nicht erschöpfender Untersuchung leicht Criminalverbrechen verborgen bleiben. Auch hier wieder giebt das Vorhandensein von Kommabacillen im Darminhalte für die Diagnose den Ausschlag.

Die einzelnen Stadien der Cholera sind leicht zu erfassen: einfacher Durchfall — Cholera durchfall; Durchfall und Erbrechen — Cholera; Reisswasserstuhl, Erbrechen, allgemeiner Collaps und Pulslosigkeit — asphyctische Cholera.

V. Prognose. Die Vorhersage ist zu allen Zeiten der Cholera ernst, weil man auch in den leichteren Graden nicht immer sicher die Symptome der Krankheit bekämpfen kann und sich demnach auch in anfänglich wenig schweren Erkrankungen gefahrvolle Zustände entwickeln können. Begreiflicher Weise ist die Prognose relativ um so günstiger, je leichter die Krankheitsform ist. Bei Cholera asphyctica gilt Genesung als Ausnahme. Im Durchschnitt beträgt die Sterblichkeitsziffer etwas mehr als 60 Procennte aller Erkrankten, doch unterliegt sie in den verschiedenen Epidemien grossen Schwankungen. Man vergesse nicht, dass auch dann noch grosse Gefahren bestehen bleiben,

wenn die eigentlichen Cholerasymptome gehoben sind. Plötzliches Aufhören von Erbrechen und Durchfall erklären Viele als prognostisch ungünstige Symptome; auch Bildung von schwärzlichen Flecken auf den Scleren gelten als Zeichen drohenden Todes. Sind die Choleraerscheinungen überstanden, so gestaltet sich die Aussicht auf Genesung um so besser, je früher die Harnsecretion in den Gang kommt; bleibt diese länger als dreimal 24 Stunden aus, so lässt sich meist der Tod nicht vermeiden.

VI. Therapie. Da schlechtes Trinkwasser, mangelhafte Einrichtung von Abtritten, Schmutz auf den Strassen und schlechter Untergrund Ausbreitung und epidemisches Umsichgreifen von Cholera begünstigen, so muss es im Interesse jeder Ortschaft liegen, Uebelständen in der bezeichneten Richtung für alle Zeit gründlich abzuwehren und damit dem Vordringen der Cholera möglichst grosse Widerstände zu bereiten.

Ist Cholera in einem Lande ausgebrochen, so können andere Länder nur dadurch vor Einschleppung geschützt werden, dass strengste Absperrung durchgeführt wird. Das Choleragift kann keine Cordons überspringen, vorausgesetzt, dass diese lückenlos sind.

Freilich stehen der praktischen Ausführung dieser Maassregel fast unüberwindliche Schwierigkeiten gegenüber, so dass man sich meist darauf beschränken muss, Reisende aus Choleraorten und Choleraländern staatlicherseits ärztlich zu überwachen und Verdächtige zurückzuhalten und in allein stehenden Beobachtungsräumen oder in Choleralazarethn unterzubringen. Einer ganz besonders strengen Ueberwachung bedürfen Schiffe, welche aus tropischen Choleraegegenden in Europa anlegen, und kommt hier für Europa namentlich eine strenge Sanitätspolizei im Bereiche des Suezcanales in Betracht.

Bricht Cholera in einer Ortschaft aus, so sind die Einwohner vor Excessen aller Art zu warnen, namentlich sollte man unreifes Obst und Gemüse, junge Getränke und überhaupt Alles von der Nahrung ausschliessen, was im Stande ist, Durchfall zu erzeugen oder zu unterhalten. Verdächtige Brunnen oder Wasserleitungen sind zu schliessen, am besten wird nur stark gekochtes Wasser und dieses wieder nur mit Zusatz von Cognac oder Wein getrunken. Man halte darauf, dass Fleisch, Gemüse und Aehnliches unter Glocken gehalten wird, damit eine Infection durch Insecten unmöglich gemacht wird. Volksfeste und alle Gelegenheiten für einen Menschenzusammenfluss sind zu verbieten. Besonderen Werth sollte man darauf legen, die Bevölkerung über die Bedeutung des Cholera durchfalles zu belehren. Man sollte es sich zur Pflicht machen, weder einen fremden Abtritt zu benutzen, noch den eigenen Abtritt durch Besuch oder andere fremde Personen benutzen zu lassen. Auch sollte bei eintretendem Durchfall möglichst früh der Arzt zu Rathe gezogen und nicht auf Spontanheilung gewartet werden. Desinficientien, namentlich Carbonsäure (5%), sollten der armen Bevölkerung leicht und ohne Kosten zugänglich gemacht und die Abtritte täglich desinficirt werden. Auch empfiehlt sich in Cholerazeiten die Errichtung von Cholera wachen, auf welchen Aerzte stationirt sind und Erkrankten möglichst schnell Hilfe leisten, da es von ausserordentlich grossem Werthe ist, dass möglichst rasch die ärztliche Kunst einschreitet.

Mit Recht hat man hervorgehoben, dass, wenn in einem Hause Cholera ausgebrochen ist, es weniger rationell ist, die Erkrankten in Spitäler zu transportiren, als vielmehr die Gesunden aus dem inficirten Hause zu entfernen. Ausserdem behauptet *Riermer* vollkommen richtig, dass der Transport auf die Erkrankten nachtheilig einwirkt. Besondere Vorsicht verwende man ausser auf die Desinfection von Stühlen und Erbrochenem auf solche der Wäsche, zumal *Koch* nachgewiesen hat, dass auf feuchter Wäsche Cholera bacillen ungemein lebhaft wuchern. Als sicherstes Desinfectiens würden wir 5%ige Carbolsäurelösung oder Sublimatlösung (1:0:1000) halten, doch verdient erstere wegen ihrer besseren Handlichkeit den Vorzug. Auch kann man Mineralsäuren oder Kalkmilch zur Desinfection der Stühle benützen (vergl. Bd. IV, pag. 387). Man hat im Stuhl bis 15 Tage (*Cattani & Tizzoni*) nach dem Beginne der Erkrankung Kommabacillen nachgewiesen, so dass man mindestens ebenso lang Desinfectionsmaassregeln auszuführen hat.

Cholera Leichen sind, gehüllt in Tücher, welche mit 5% Carbolsäurelösung getränkt sind, in verpichte und dichte Säрге zu legen, schnell in alleinstehende Leichenhallen zu verbringen und ohne Ausstellung und Gefolge zu begraben (stilles Leichenbegängniss).

Die eigentliche Behandlung der Cholera hat von den schönen Entdeckungen *Koch's* bisher am wenigsten Nutzen gehabt, denn wenn auch Beobachtungen darüber vorliegen, dass gewisse Substanzen schon in sehr grosser Verdünnung Kommabacillen tödten so hat sich bisher noch kein positives Ergebniss daraus entwickelt. Speciell von der Carbolsäure, welche in Reinculturen Kommabacillen bereits in einer Verdünnung von 1:600 (*van Ermengem*) vernichtet, machten wir bereits 1873 in Königsberg auf *Leyden's* Veranlassung sehr ausgedehnten Gebrauch und oft in sehr grossen Gaben, aber eines besonderen Erfolges haben wir uns nicht rühmen dürfen. Ebenso erscheint es als rationell, Cholera kranken Salzsäure zu verordnen, gegen welche die Kommabacillen sehr empfindlich sind, und dennoch ist diese Säure schon von älteren Aerzten vielfach mit Misserfolg versucht worden. Man hat sogar die Frage aufgeworfen, ob es nicht verfehlt sei, Opiumpräparate zu verordnen, und ob es nicht viel empfehlenswerther wäre, zu Abführmitteln zu greifen, um die Kommabacillen schnell aus dem Darm zu schaffen. Halten wir uns an die Empirie, so lehrt dieselbe Folgendes:

Kranke mit Cholera durchfall halte man im Bett, gebe ihnen nichts anderes als Glühwein von gutem Rothwein und ausserdem Fleischsuppe (am besten von Hammelfleisch) und verordne innerlich: Opiumtinctur (Rp. Tinct. Valerian. aether., Tinct. Opii simpl. aa. 3·0, MDS. 3ständl. 10–20 Tropfen zu nehmen).

Seitens italienischer Aerzte sind neuerdings mehrfach Darminfusionen von lauwarmer Tanninlösung (3–10·0:2000, mit 30·0 bis 40·0 Gummi arabicum und 20–30 Tropfen Tinctura Opii, 30 bis 40° warm) empfohlen worden (*Cattani. Maragliano*).

Gegen Cholera beobachte man das gleiche Verfahren. Heftigen Durst stille man mit Eisstückchen; bei starkem Erbrechen subcutane Morphiuminjectionen in das Epigastrium; das Gleiche in die

Wadengegend gegen schmerzhaftige Wadenkrämpfe. Ausserdem ein warmes Cataplasma auf den Leib.

Bei Cholera asphyctica lege man dem Kranken Wärmeflaschen in das Bett und einen warmen Umschlag auf das Abdomen und suche durch Wein, Cognac oder Champagner zu excitiren, Eis gegen Durst. Morphium gegen Erbrechen und Wadenkrämpfe, innerlich Opiumtinctur oder Pulvis Doveri (Rp. Pulv. Ipecac. opiat. 0·5, Calomelan. 0·1, Sacch. 0·5, Mfp. d. t. d. Nro. X. S. 3ständlich 1 Pulver).

Gegen Wadenkrämpfe empfiehlt sich Frottiren mit trockenen Tüchern oder mit spirituösen Einreibungen (z. B. mit Spiritus camphoratus, Sp: sinapis u. s. f.) oder Senfteige.

Im Reactionsstadium der Cholera hat man von lauen Bädern (28° R., 3 Male am Tage von 20—30 Minuten Dauer) ausgedehnten Gebrauch zu machen, sonst symptomatische Behandlung. Mit der Diät muss man lange Zeit vorsichtig sein.

Die Behandlungsmethoden der Cholera sind zahlreich, aber von keiner darf man sich einen einigermaassen sicheren Erfolg versprechen. Specifica sind nicht bekannt. Wir wollen hier die hauptsächlichsten Medicamente auführen: a) Narcotica: Opiate, Strychnin, Calabar, Curare, Belladonna, Ergotin, Chloroform, Chloralhydrat, Amylnitrit u. s. f.; b) Styptica: Tannin, Wismuth, Alaun u. s. f.; c) Drastica: d) Emetica; e) Nervina: Arsenik, Argentum nitricum u. s. f.; f) Antiparasitica; Carbonsäure, Calomel, Chinin, Salol, Naphthalin, Creolin; g) Venaesectio; h) Transfusion von Blut, Salzwasserlösung oder Milch; i) Subcutane Infusion von Salzlösung, in grosser Menge, sogenanntes Hypodermoclysm; k) Clystiere mit Stärke, Narcoticis und Stypticis; l) Sauerstoffinhalationen; m) Elektrizität u. s. f.

In neuerer Zeit hat ein spanischer Arzt, Ferran, Schutzimpfung gegen Cholera vorgeschlagen. Da es dem Manne darauf ankommt, seine sogenannte Erfindung zunächst in möglichst viel Baargeld umzusetzen und er sein „Geheimniss“ sorgfältig hütet, so lässt sich zwar kein sicheres Urtheil über den Werth der Schutzimpfung abgeben, aber aller Wahrscheinlichkeit nach handelt es sich um Schwindel und die Behörden thun Recht, gesetzlich dagegen einzuschreiten. Etwas mehr Vertrauen verdienen die Beobachtungen von Gamalita und Löwenthal, doch ist ein bestimmtes Urtheil zur Zeit unmöglich.

7. Europäische Cholera. Cholera europaea s. nostras.

I. Aetiologie. Als Cholera nostras bezeichnet man einen acuten Magen-Darmkatarrh von ausserordentlich heftiger Intensität, dessen Symptome dem klinischen Bilde der asiatischen Cholera sehr ähnlich sind. In der Regel kommt die Krankheit im Spätsommer zur Beobachtung (im Juli, noch öfter im August und September), wenn drückende Tageshitze von kalter Nachttemperatur gefolgt wird. Mitunter beobachtet man nur vereinzelte (sporadische) Fälle, doch kommt das Leiden auch nach Art einer Epidemie zum Ausbruche, wie dies bereits in früheren Jahrhunderten mehrfach beschrieben worden ist, z. B. von Sydenham.

Als praedisponirende Ursachen (Hilfsmomente) sind Erkältungen, Diätfehler und Genuss verdorbenen Trinkwassers, verdorbenen Fleisches, junger Gemüse oder unreifen Obstes anzuführen. Sehr wahrscheinlich spielt eine Infection durch niedere Organismen eine Rolle, doch ist darüber nichts Sicheres bekannt.

Dass Finkler & Prior kommaförmige Bacillen in den Stuhlgängen fanden und sogar daraufhin an eine Verwandtschaft zwischen Cholera asiatica und Cholera nostras gedacht haben, ist bereits pag. 423 hervorgehoben worden. Jedoch muss betont werden,

dass die Untersuchungen der beiden genannten Autoren namentlich ihn ihren ersten Veröffentlichungen keineswegs zuverlässig waren, und dass man späterhin vielfach in dem Stuhlgange von Kranken mit Cholera nostras die *Finkler-Prior'schen* Bacillen vermisste. Andererseits kommen sie auch im normalen Darminhalte vor (*Kuistl*).

II. Symptome und Prognose. Nicht selten treten die ersten Symptome urplötzlich ein; mitunter gehen jedoch Vorboten voraus, welche sich durch Abgeschlagenheit, Appetitverlust, Brechneigung und allgemeines Krankheitsgefühl offenbaren.

Häufig stellen sich die ersten manifesten Symptome während der Nachtzeit ein. Die Kranken erwachen aus dem Schlafe, klagen über Druckempfindung im Epigastrium, fühlen sich beängstigt, empfinden Uebelkeit und haben mehrmaliges Erbrechen. Während anfangs Mageninhalt zu Tage befördert wird, gelangen späterhin gallige, gelbliche, grünliche und schliesslich fast rein wässerige Massen nach Aussen. Anfänglich pflegt das Erbrechen leicht, reichlich und gussweise von Statten zu gehen. Zuweilen stellt es sich so oft ein, dass die Kranken binnen weniger Nachtstunden 20—40 Male erbrechen.

Gleichzeitig oder sehr bald darauf empfinden die Patienten Kollern und Schmerz im Leibe, und es stellt sich Durchfall ein. In der ersten Zeit enthält der Stuhl dünnbreiige Massen, bald aber geht seine faecale Beschaffenheit fast ganz verloren, er wird farblos, enthält Flocken und Fetzen abgestossener Darmepithelien, verliert auch den faecalen Geruch, kurz er nimmt die Eigenschaften des gefürchteten Reisswasserstuhles an, wie man ihn im Verlaufe der ausgebildeten asiatischen Cholera beobachtet. Durchfall tritt mitunter so häufig ein, dass die Patienten das Nachtgeschirr beständig unter sich behalten; auch ist er oft so copiös, dass man eine ungewöhnlich lebhaftere Transsudation von Flüssigkeit aus den Blutgefässen des Darmes und eine Hypersecretion der Darmschleimhaut voraussetzen muss.

Was dem Krankheitsbilde einen leicht erkennbaren, fast specifischen Charakter aufdrückt, sind die schweren Collapserscheinungen, welche sich bald bemerkbar machen. Die Haut fühlt sich kühl an, ist mitunter mit kaltem, klebrigem Schweiß bedeckt, erscheint welk und ihres Turgors verlustig und lässt sich zuweilen in bleibenden Falten erheben. Das Gesicht fällt ein und führt oft in kurzer Zeit so bedeutende Entstellung der Gesichtszüge herbei, dass man die Physiognomie kaum wieder erkennt. Die Nase tritt spitz hervor; die Augen liegen tief in ihren Höhlen und sind meist von einem blaugrauen Hofe umrändert; der Blick ist matt und theilnahmslos. Oft sind die Augenlider halb geschlossen und die Augäpfel nach Oben gerollt, so dass die Lidspalte allein von der weissen Sclera ausgefüllt erscheint.

Der Puls ist klein und ungewöhnlich frequent. Die Herztöne fallen durch geringe Intensität auf.

Zuweilen treten sehr bemerkenswerthe Veränderungen der Stimme ein. Abgesehen davon, dass die Kranken mit kraftloser und leiser Stimme sprechen, die Stimme ertönt ausserdem bedeckt und verschleiert und nimmt so beträchtliche Höhe an, dass sie einer Fistelstimme gleicht, *Vox cholericæ*.

Die Patienten klagen über unstillbaren Durst, werfen sich, so lange die Kräfte vorhalten, im Bette unruhig hin und her und schreien oft plötzlich und wiederholentlich über schmerzhaftes Muskelkrämpfe auf. Am häufigsten begegnet man denselben in der Wadenmuskulatur, seltener in den Muskeln der Oberschenkel, der Oberarme oder des Bauches. Auch treten während des Krampfes unwillkürliche Muskelzuckungen auf.

Die Diurese sinkt auf ein sehr geringes Maass oder erlischt fast vollkommen.

Der Harn enthält häufig hyaline Nierencylinder und Eiweiss. — Mit Hilfe der Faffe'schen Indicanprobe erkennt man, dass die Menge des Indicans eine aussergewöhnlich grosse ist.

In der Regel hält die Krankheit nicht länger als 24—48 Stunden an. Erbrechen und Durchfall werden geringer und hören schliesslich auf; die Haut wird warm; der Puls hebt sich; die Muskelschmerzen schwinden; die Stimme gewinnt den einstigen Klang wieder; es stellt sich reichlichere Harnausscheidung ein; der Collapsus faciei gleicht sich wieder aus, und so tritt Genesung ein. Freilich bleibt oft Tage und Wochen lang grosses Schwächegefühl zurück.

Der Ausgang in Tod kommt kaum anders als bei Kindern, Greisen oder bei anderen decrepiden und wenig widerstandsfähigen Individuen vor. Bei kräftigen Menschen mittleren Lebensalters ist er so selten, dass man die Prognose trotz der scheinbar gefährvollen Symptome gut stellen darf.

Nimmt die Krankheit eine tödtliche Wendung, so hört meist der Durchfall auf, auch erbrechen die Kranken nicht mehr, sondern klagen nur über quälenden Singultus, der Collaps nimmt mehr und mehr zu, der Puls wird unfühler, die Herztöne sind unhörbar, die Apathie wächst und schliesslich tritt allmähliges Erlöschen des Lebens ein.

III. Diagnose. Die Diagnose der europäischen Cholera ist meist leicht. Seitdem Koch gezeigt hat, dass bei Cholera asiatica stets Komma-bacillen von bestimmter Form und namentlich mit specifischen Lebenseigenschaften im Stuhle zu finden sind, wird man mit Hilfe des Mikroskopes und namentlich durch Culturversuche leicht die Differentialdiagnose zwischen Cholera asiatica und Cholera nostras stellen können.

Hervorheben müssen wir noch, dass manche Vergiftungen, namentlich solche mit Tartarus stibiatus, Arsenik und Sublimat, das Bild der Cholera nostras erzeugen, so dass in vereinzelt, der Zeit und den Umständen nach verdächtigen Fällen stets die chemische Untersuchung des Magen-Darminhaltes auf die Gegenwart der genannten Substanzen auszuführen ist. Auch acute Darmeinklemmung, sowie Vergiftungen mit Muscheln, Pilzen, Nieswurz und Herbstzeitlose rufen Erscheinungen wie bei Cholera nostras hervor.

IV. Therapie. Bei der Behandlung von Cholera nostras haben mit Recht Opiumpräparate grossen Ruf (Rp. Opii 0·03. Sacchari 0·3 m. f. p. d. t. d. Nr. X. S. 2—3ständl. 1 Pulver. — Rp. Tincturae Opii simplicis, Tincturae Valerianae aethereae aa. 3·0.

MDS. 3 Male täglich 15 Tropfen. — Rp. Pulveris Ipecacuanhae opiat, Sacchari aa. 0ʒ. m. f. p. d. t. d. Nr. X. S. 2—3stündl. 1 Pulver).

Aber damit ist es noch nicht abgethan. Man bedecke den Leib mit einem warmen Kataplasma und lege Wärmeflaschen an die Seiten des Körpers, wenn sich die Haut kühl anfühlt und der Kranke über Kälteempfindung klagt. Als Wärmeflaschen können Krucken oder Flaschen dienen, welche mit heissem Wasser oder Sand gefüllt und in Tücher eingehüllt sind, doch muss man stets darauf Bedacht nehmen, dass dieselben nicht zu heiss sind, um Hautverbrennungen zu vermeiden. Bei heftigem Brechreiz mache man eine subcutane Injection von Morphinum hydrochloricum in das Epigastrium. Ausserdem reiche man Eisstückchen, um das Durstgefühl und Erbrechen zu mindern. Genuss von grösseren Flüssigkeitsmengen — benutzt zu werden pflegen namentlich Selterserwasser und Sauerlinge überhaupt — pflegt das Erbrechen zu vermehren. Gegen Muskelkrämpfe ist eine subcutane Morphinum-injection am sichersten wirksam, daneben bringt Frottirung mit Tüchern oder mit Senf- oder Kampherspiritus Erleichterung. Gegen Collaps verordne man Cognac, Portwein, Champagner, theelöffelweise genommen, oder injicire Campher subcutan (Camphorae 10, Olei Amygdalarum 100, 1 Spritze 3 Male täglich subcutan). Im Uebrigen ist ausser kräftiger Fleischbrühe keine andere Nahrung gestattet, und auch nach eingetretener Genesung hat man mit der Diät noch längere Zeit vorsichtig zu sein.

8. Gelbes Fieber. Febris flava.

I. Aetiologie. Als eigentliches Heimtland des gelben Fiebers hat man in erster Linie Westindien und hier namentlich die grossen Antillen anzusehen. Ausserdem kommt Gelbfieber endemisch an der Golfküste Mexikos und an der Westküste von Afrika in Sierra-Leone vor. Vielleicht, dass auf den Antillen die Krankheit seit Menschengedenken geherrscht hat; sichere Nachrichten lassen sich jedoch nicht bis über die Mitte des 17ten Jahrhunderts zurückverfolgen. Haenisch hat die Ansicht ausgesprochen, dass erst seit der Entdeckung Amerikas und der Invasion von Europäern auf amerikanischen Boden die Krankheit entstanden sei (?).

Von den endemisch mit Gelbfieber belasteten Orten aus ist die Seuche vielfach in andere Ländergebiete Amerikas verschleppt worden, hat zeitweise epidemische Ausbreitung gewonnen und mehrfach ausserordentlich grosse Verheerungen angerichtet. Obschon die eigentlich tropischen Krankheiten von der Besprechung in diesem Lehrbuche ausgeschlossen sind, so muss bei dem Gelbfieber desshalb eine Ausnahme gemacht werden, weil wiederholentlich sowohl von Afrika, als auch namentlich von Amerika aus die Krankheit auf europäischen Boden verschleppt worden ist, hier epidemische Ausbreitung gewonnen und mitunter sehr viele Todesopfer gefordert hat. Meist handelt es sich um europäische Hafenstädte, da durch den Schiffsverkehr die Verschleppung geschah. In Hafenstädten Griechenlands, Italiens, Spaniens, Englands und Frankreichs sind vielfach Epidemien beobachtet worden. Mit Recht hat man neuerdings darauf hingewiesen, dass auch die norddeutschen Hafenstädte einer Verschleppungsgefahr ausgesetzt sind.

Die aetiologischen Verhältnisse beim Gelbfieber sind in vielfacher Hinsicht unbekannt; namentlich hat es nach neueren Berichten den Anschein, als ob sich manche unrichtige Anschauung traditionell Jahrzehnte fortgeschleppt hat.

Die Verbreitung von Gelbfieber ist an eine bestimmte Art von Verkehr gebunden, nämlich an den Schiffsverkehr. Damit stimmt überein, dass die Krankheit eigentlich nur in Hafenstädten oder in Städten an grossen Strömen gedeiht. Auf dem Flachlande kommen wohl vereinzelt verschleppte Fälle vor, aber eine epidemische Verbreitung der Krankheit tritt nicht ein; ebenso kann das Leiden auf der Höhe keinen Boden gewinnen.

Auf Schiffen selbst hat man vielfach Gelbfieber auftreten gesehen, oder Schiffe, welche Gelbfieberorte berührt hatten, aber von der Krankheit selbst verschont blieben,

überepflanzen in andere Orte Gelbfieber, wenn sie entladen wurden oder sich des angesammelten Kielwassers oder anderen Unrathes entledigten.

Man hat früher geglaubt, dass die Gelbfiebernoxe auf solchen Schiffen autochthon entstehe, welche sich durch schlechte Ventilation, Ueberfüllung mit Menschen, Ansammlung von stagnirendem Kielwasser oder modernde Holzverschanzung auszeichnen, allein mit Recht leugnen moderne Autoren immer entschiedener eine autochthone Entstehung des Gelbfiebergiftes und bricht sich mehr und mehr die Ueberzeugung Bahn, dass, wo Gelbfieber auftritt, vordem Gelbfieberkeime hineingetragen sein müssen. Es sind demnach die vorher erwähnten schiffshygienischen Uebelstände nicht Grund zur Erzeugung des Gelbfiebergiftes, sondern sie bieten seinem Gedeihen nur den günstigsten Boden. Von diesem Gesichtspunkte aus scheint die alte Erfahrung verständlich, dass auch die Schiffsladung selber nicht ohne Einfluss ist; beispielsweise sollen Ladungen mit Fellen, Zucker und Kohlen einen Gelbfiebersausbruch befördern, Salzladung dagegen ihn hemmen.

Ansteckung von Mensch auf Mensch durch einfache Berührung findet nicht statt; auch scheint sich der Ansteckungsstoff in dem Kranken nicht zu vervielfältigen, sondern der Kranke ist gleich leblosen Gegenständen nur der passive Träger des Ansteckungsstoffes. Personen, welche selbst von der Krankheit verschont bleiben, können aus inficirten Orten in gesunde unbewusst das Krankheitsgift übertragen.

Die Natur der Gelbfiebernoxe ist unbekannt; wahrscheinlich handelt es sich auch hier um Spaltpilze, aber Sicheres ist darüber nicht bekannt. Vorwiegend, fast ausschliesslich, wählt sich die Noxe die Leber zum Angriffspunkte und führt hier zu Veränderungen ähnlich oder gleich denen bei acuter gelber Leberatrophie.

Der Ausbruch von Gelbfieberepidemien hängt in hervorragender Weise von der Temperatur ab. Die meisten amerikanischen Epidemien traten in den heissen Sommermonaten Juli bis September auf. Eintritt von Frost bringt meist die Epidemien zum schnellen Verschwinden. Auch anhaltende Regengüsse begünstigen die Fortdauer von Epidemien, desgleichen hoher Feuchtigkeitsgehalt der Luft.

Innerhalb einer Stadt sind diejenigen Gegenden am meisten gefährdet, welche den Hafenufern, den Ufern eines Flusses und den Ausladungsplätzen der Schiffe am nächsten gelegen sind. Je tiefer gelegen, je schmutziger gehalten und je überfüllter mit Einwohnern einzelne Stadtviertel sind, um so günstiger gestaltet sich der Boden für das Gedeihen der Krankheit.

Sehr bemerkenswerth ist die verschiedene Krankheitsdisposition nach Race und Nationalität. In Amerika sollen meist Neger ganz verschont bleiben, während die weisse Race am stärksten befallen wird. Je mehr sich die Race dem schwarzen Typus nähert, um so geringer die Ansteckungsgefahr. *v. Humboldt* berichtet, dass auch Indianer zur Zeit von Epidemien verschont bleiben, doch wird dem neuerdings von *Gouin* widersprochen. Am zahlreichsten pflegten in amerikanischen Epidemien soeben Zugereiste zu erkranken. Je länger Eingewanderte auf amerikanischem Boden ansässig waren, um so mehr konnten sie Widerstand leisten. Hatten sie aber mittlerweile Amerika einige Zeit verlassen und kehrten sie dahin von Neuem zurück, so verhielt es sich mit ihnen, wie wenn sie zum ersten Mal Amerika betreten hätten. Nach neueren Berichten scheint man übrigens die Bedeutung der Acclimatisation stark überschätzt zu haben.

Das männliche Geschlecht erkrankt zahlreicher. Die Meisten werden im kräftigen Mannesalter ergriffen; bei Greisen, noch mehr bei Säuglingen, ist die Krankheit selten. *Jones* berichtet über eine (zweifelhafte) Beobachtung von Uebertragung von der Mutter auf die Frucht. Mehrfach wird angegeben, dass kräftige Constitutionen öfter an Gelbfieber erkranken als schwächliche. In Bezug auf Gewerbe behauptet man, dass Personen, welche sich stark dem Feuer aussetzen haben (Bäcker, Schlosser, Köche), zahlreich erkranken, während auffälligerweise solche, welche an schlechte Ausdünstungen gewöhnt sind, verschont bleiben (Fleischer, Lohgerber, Seifensieder). Excesse aller Art begünstigen den Ausbruch der Krankheit.

Mehrfachiges Erkranken kommt so gut wie gar nicht vor; schon öfter findet man Recidive.

II. Symptome. Die Angaben über die Dauer der Incubation bei Gelbfieber schwanken; als durchschnittliche Dauer wird man zwei bis drei Tage anzunehmen haben. Einzelne Autoren wollen eine Incubationszeit von nur wenigen Stunden beobachtet haben, während andere eine solche von zwei Wochen und selbst länger als ebensovielen Monaten annehmen.

Häufig gehen dem Leiden Prodrome voraus, welche an sich nichts Eigentümliches darbieten und sich in Uebligkeit, Appetitmangel, Abgeschlagenheit und verwandten Störungen verrathen.

Nicht selten beginnt die eigentliche Krankheit mit einem einmaligen kräftigen Schüttelfrost, oder es treten mehrfache gelindere Fröste hinter einander auf. Die Körpertemperatur steigt sehr schnell und hat in kürzester Zeit 40°C . und noch mehr erreicht. Zugleich bildet sich Vermehrung der Pulsfrequenz aus (100—120 Schläge und darüber hinaus). Die Kranken klagen über Klopfen im Kopf und über unerträglichen ein- oder doppelseitigen Schmerz in der Schläfengegend, seltener im Hinterhaupte oder an anderen Stellen des Kopfes. Die Augen erscheinen stier; die Augenbindehaut ist stark injicirt. Die Zunge zeigt meist grauen oder graugelben Belag. Es bestehen Appetitmangel, Dursterhöhung und Brechneigung, und nicht selten kommt es zu mehrfachem Erbrechen von Mageninhalt. Die Kranken fühlen sich ungewöhnlich schwach und geben sich leicht einer muthlosen und verzagten Stimmung hin.

Vielfach ist eine eigenthümliche Veränderung der Hautausdünstung aufgefallen; die Kranken verbreiteten einen aashaften Geruch, welchen *Stoone* bereits vor Ausbruch der manifesten Krankheitserscheinungen beobachtet haben will und *Dunlop* noch volle acht Tage den Kleidern anhaftend fand. Beachtenswerth scheint uns hier die Bemerkung, dass Personen, welche einmal Gelbfieber überstanden haben, von den Stichen der Mosquitos verschont bleiben sollen. Andererseits hat man gerade in neuerer Zeit vermuthet, dass Mosquitos die Verbreitung der Krankheit begünstigen, denn man wollte an ihren Füßen Gelbfieberspilze gefunden haben (?). Die meisten Kranken klagen über sehr lästige Schmerzen in der Lendengegend. Auch hört man oft, dass Gelenke und Muskeln hochgradig schmerzhaft sind.

Lungen und Herz bleiben meist ohne besondere Abnormität.

Das Zahnfleisch erscheint oft gelockert, mit abgestossenen Epithelien bedeckt und geschwollen. Späterhin können sich an ihm Geschwüre und Blutungen entwickeln. Auch auf dem Pharynx und harten Gaumen kommen katarrhalische Entzündungen vor. Oft besteht Empfindlichkeit in der Magenengegend. Leber und Milz zeigen keine wesentliche Veränderung. Meist ist Stuhlverstopfung vorhanden, selten Durchfall. Der Harn wird sparsam und enthält sehr bald Eiweiss. Mitunter entwickelt sich vollkommene Anurie.

Mit diesen vorwiegend febrilen Erscheinungen ohne besondere Localerkrankung schliesst das erste Stadium der Krankheit ab, dessen Dauer durchschnittlich einen bis vier Tage beträgt. Ihm folgt ein zweites Stadium, welches wir als Stadium der Remission benennen wollen, und welches gewöhnlich einen bis zwei Tage währt. Bei fiebernden Kranken stellt sich plötzlich reichlicher Sch weiss ein und binnen wenigen Stunden sinkt kritisch die Temperatur zum Normalen und auch die Pulsfrequenz gewinnt normale Werthe. Die Kranken fühlen sich wohler, ja! es kann sich unmittelbar daran vollkommene Genesung anschliessen. Sehr häufig freilich verschlimmert sich wieder der Zustand, und hat oft ein unerfahrener Arzt zu früh sich günstiger Hoffnung hingegeben. Es folgt noch ein drittes Stadium, das Stadium der Blutdissolution und Gelbsucht, welches gerade die grössten Gefahren bringt und gleich dem Anfangsstadium eine Durchschnittsdauer von einem bis drei Tagen besitzt. Schon an den vorhergehenden Tagen hat sich nicht selten icterische Verfärbung der Conjunctiven gezeigt. Dieselbe nimmt nunmehr bedeutend zu und dehnt sich auch über die Haut aus. Man bekommt oft die intensivsten Gelbfärbungen zu sehen, welche überhaupt bekannt sind. Die Diurese, welche sich in der Remissionszeit gehoben hatte, wird schnell wieder sparsam, und zugleich sieht der Harn intensiv gallenfarbstoffhaltig aus, während man Gallensäuren in ihm nicht constant, aber mehrfach vermisst haben will. *Donnet* fand den Harn stets sauer. Die Chloride schwanden bis auf Spuren, namentlich, wenn der Harn viel Eiweiss enthielt. Nicht selten kam es zu Anurie und kann dann uraemischer Tod eintreten. *Ullersperger* beschrieb Lipurie.

Derselbe Autor fand das Blut von dunkler Farbe, beobachtete zerstörte rothe Blutkörperchen, sah das Blutplasma durch frei gewordenen Blutfarbstoff roth gefärbt und beschrieb ausserdem im Blute Fetttropfen und Pigmentreste. Auch *Wilson* fand geschrumpfte und in Auflösung begriffene rothe Blutkörperchen.

Bezeichnend sind Blutungen, welche unter der Haut, aus Nase, Mund-Rachenhöhle, Magen, Darm, Niere, Harnwegen und aus den Geschlechtstheilen auftreten. Besonders gefürchtet sind Magenblutungen, ja! manche Autoren erklären schwarzes Erbrechen als Zeichen eines sicheren tödtlichen Ausganges. Die erbrochenen Massen sehen oft russartig aus und sollen mitunter nach *Gipps* ausser Epithelzellen, Speiseresten, rothen Blutkörperchen und Pilzen Capillargefässe enthalten, welche mit rothen Blutkörperchen vollgestopft sind.

Zuweilen treten auf der Haut Exantheme in Gestalt von Roseolen, Urticaria, Blasen, Pusteln und selten auch als Herpes facialis auf.

Die Körpertemperatur ist wieder gestiegen; mit ihr ist auch Vermehrung der Pulsfrequenz eingetreten.

Die Kranken liegen apathisch da, andere deliriren und gehen unter Convulsionen zu Grunde, noch andere haben von ihrer gefährlichen Lage kaum eine Ahnung, versuchen das Bett zu verlassen und gewohnter Beschäftigung nachzugehen, fallen dann aber nicht selten nieder und sind todt.

Der Leib ist oft aufgetrieben, Magen- und Blasengegend druckempfindlich. Mitunter besteht Retentio urinae.

Die meisten Kranken gehen unter zunehmenden Collapserscheinungen zu Grunde, bei anderen tritt der Tod durch Uraemie ein; nur bei einem kleinen Bruchtheile erfolgt allmälige Genesung. Namentlich pflegt der Magen lange Zeit sehr empfindlich zu sein.

Es kommen wie bei anderen Infectionskrankheiten leichte und schwere, auch abortive Fälle vor. In der Reconvalescenz sind eitrige Parotitis, multiple Hautabscesse und Lymphdrüsenvereiterungen beschrieben worden.

III. Anatomische Veränderungen. Die Leichen fallen meist durch Hauticterus auf, ja! mitunter ist letzterer an der Leiche stärker ausgesprochen als während des Lebens. Auch am Unterhautfettgewebe, an Transsudaten in den serösen Höhlen, an Blutgerinnseln des Herzens und an vielen inneren Organen sind Zeichen von Icterus erkennbar.

Todtenstarre tritt meist schnell ein und ist stark ausgesprochen.

Blutungen von mehr oder minder geringem Umfange finden sich an sehr verschiedenen Stellen und Organen: Unterhautzellgewebe, Muskeln, Epicard, Herz, Pleuren, Lungen, Leber, Nieren, Magen und Darm, Schleimhaut der harnleitenden Wege, Meningen und Hirnsubstanz. Etwaige Transsudate oder Exsudate enthalten häufig gleichfalls Blut und haben schon makroskopisch blutiges Aussehen.

Der Herzmuskel ist oft schlaff, mürbe, blass und verfettet. Das in seinen Höhlen enthaltene Blut erscheint nicht selten dünnflüssig und ungeronnen.

Milz meist unverändert.

Die Leber ist bald vergrößert, bald verkleinert, bald von normalem Umfange. Sie ist meist blass und schlaff, ähnelt vielfach dem Zustande bei acuter gelber Leberatrophie und lässt bei mikroskopischer Untersuchung starke Verfettung erkennen. Die Gallenblase ist bald leer, bald enthält sie schleimige oder schwarzgrüne eingedickte Galle. Mitunter ist die Galle blutig. Blutungen kommen auf der Gallenblasenschleimhaut vor, selten Abscessbildung. Katarrh in den Gallenwegen besteht meist nicht, woher die Annahme plausibel erscheint, dass etwaiger Icterus nicht hepatogener, sondern in dem Sinne haematogener Natur ist, dass das Gelbfiebergift zu Zerstörung von vielen rothen Blutkörperchen führt, deren Farbstoff sich innerhalb der Leber in Gallenfarbstoff umwandelt.

An den Capillaren des Zahnfleisches und den Epithelzellen der Mundhöhlenschleimhaut erkannte *Crevaux* Verfettung. Auf der Schleimhaut der Speiseröhre sind oberflächliche Erosionen anzutreffen. Auf der Magen-Darmschleimhaut kommen Blutungen und von diesen ausgehend oberflächliche Substanzverluste vor; oft blutiger und schwärzlicher Inhalt. Zuweilen sind die Lymphfollikel des Darmes und selbst die mesenterialen Lymphdrüsen leicht geschwellt.

Ebenso erscheinen die Nieren geschwellt und von hyperaemischer Rinde. Mitunter sind sie mit Blutungen durchsetzt; späterhin tritt starke Verfettung der Epithelzellen in den Harnkanälchen ein. Die anfängliche Hyperaemie erklärt *Crevaux* durch Blutüberfüllung in den Gefässschlingen der *Malpighi'schen* Knäuel. Es soll hier nicht selten zu Haemorrhagien kommen, so dass das Blut in die Harnkanälchen hinabfließt.

Blutungen kommen noch auf der Schleimhaut der harnleitenden Wege, in Ovarien und auf der Uterusschleimhaut vor.

Cartwright beschrieb an den Ganglien des Plexus solaris entzündliche Veränderungen. Auch will er ebenso wie *Bally* Entzündung der Arachnoidea im Lumbal- und Sacraltheile des Rückenmarkes gefunden haben und darauf die heftigen Kreuzschmerzen während des Lebens beziehen (?).

IV. Diagnose. Die Erkennung von Gelbfieber wird an tropischen Orten bei epidemischer Verbreitung der Krankheit nicht schwer sein. Verwechslungen sind denkbar mit:

a) biliöser Intermittens, doch ist hier die Milz vergrößert und bringt Chinin prompten Erfolg;

b) biliösem Typhoid, aber auch hier besteht Milzvergrößerung, Leberschwellung und vor Allem kommen Spirillen im Blute vor;

c) Phosphorvergiftung, hier entscheiden Anamnese, Knoblauchgeruch der Expirationsluft und des Mageninhaltes, chemischer Nachweis von Phosphor in letzterem;

d) acuter gelber Leberatrophie, bei der aber die Leber schnell an Umfang abnimmt;

e) sogenanntem Icterus gravis. Fälle der letzteren Art können dem Gelbfieber sehr ähnlich sein, kommen auch in unseren Klimaten vor und bleiben aetiologisch, wie ich aus eigener Erfahrung weiss, nicht selten unaufgeklärt.

V. Prognose. Die Vorhersage ist ernst, denn in manchen Epidemien betrug die Todesziffer 75 Procente. Schwarzes Erbrechen, stinkende Hautausdünstung, hochgradige Albuminurie und Anurie sind besonders ungünstige Anzeichen.

VI. Therapie. In Bezug auf Prophylaxe sollte man namentlich auf Salubrität auf Schiffen und in Hafenstädten halten. Für Schiffe, Passagiere und Sachen aus Gelbfieberorten ordne man strengste Absperrung und Desinfection an.

Bei ausgebrochener Krankheit würde Auswanderung an einen im Binnenlande gelegenen Ort den noch gesunden Theil der Bevölkerung am sichersten schützen. Gegen die Krankheit selbst empfehlen sich im ersten Stadium leichte Abführmittel (Ricinusöl, Rheum, Senna, Calomel), ausserdem flüssige Kost und Wein. Späterhin laue Bäder und Excitantien.

Manche verordnen Chinin, Andere Carbolsäure, Salicylsäure und Kairin (*Naegeli*). Aderlass, Emetica, Drastica und Transfusion sind mit Recht aufgegeben. In neuester Zeit sind Schutzimpfungen versucht worden.

Anhang. Weil'sche Krankheit. Im Jahre 1886 hat *Weil* einen eigenthümlichen Symptomencomplex beschrieben, welcher seitdem mehrfach als *Weil'sche Krankheit* benannt und bekannt gemacht worden ist. Das Leiden beginnt meist plötzlich mit Schüttelfrost oder wiederholtem Frösteln, dem Fieber von 39°0–40°0 C. und darüber zu folgen pflegt. Die Kranken fühlen sich ungewöhnlich matt und klagen namentlich über Muskelschmerzen und auch über Gelenkschmerzen. Besonders pflegt Druck auf die Wadenmuskulatur sehr empfindlich zu sein. Sehr bald stellen sich cerebrale Symptome ein: Eingenommensein des Kopfes, Schwindel, auch Delirien. Die Kranken sind appetitlos, haben belegte Zunge, erbrechen mehrfach und leiden meist an Durchfall. Es stellt sich Icterus der Haut und Schleimhäute ein; zugleich nehmen Leber und Milz an Umfang zu und sind auf Druck empfindlich. *Brodawski & Dujin* beobachteten ausserdem allgemeine Lymphdrüsenanschwellung. Der Harn ist in der Regel gallenfarbstoffhaltig, enthält nicht selten Eiweiss, aber es kommen mitunter auch Blut und Nierencylinder in ihm vor. Der Stuhl verliert nicht immer den Gallengehalt. Nach 8–14 Tagen gehen die Erscheinungen häufiger langsam als kritisch zurück, um aber vielfach nach Verlauf von etwa einer Woche wiederzukehren. Die Reconvalescenz ist eine sehr langsame. Todesfälle traten durch Collaps wiederholentlich ein.

An Complicationen wären Herpes labialis, Erytheme der Haut, Oedeme, Nasenbluten, Blutbrechen, Facialislähmung (*Sumbera*) und Blutungen, subconjunctivale Blutungen, Angina (*Hueber*) und Irido-Cyclitis zu nennen.

Erfahrungsgemäss erkranken meist Männer. *Fiedler* fand unter 12 seiner männlichen Kranken 12 Fleischer. Am häufigsten ereignen sich die Erkrankungen in den Sommermonaten. Man nimmt miasmatische Einflüsse an, ohne dies bisher sicher bewiesen zu haben. In einer Beobachtung von *Sivri* entstand das Leiden nach Verschlucken von Kloakeninhalt.

Anatomisch fand man oft nur körnige Trübung und Verfettung der inneren Organe (Herz, Leber, Niere, Drüsenepithelien von Magen und Darm), doch constatirte *Mazotti* auch interstitielle Processe. *Sumbera* beschrieb Blutungen in der Schleimhaut des Duodenums, aber auch in anderen Organen können Blutungen vorkommen (*Hueber*).

Ob man es mit einer selbstständigen Infektionskrankheit zu thun hat, scheint bisher nicht genügend sicher. Manche (*Haas*) haben die Krankheit für Typhoid erklärt, es liesse sich dies in Zukunft bacteriologisch entscheiden, Andere haben an Recurrens oder biliöses Typhoid gedacht, auch hier wird sich durch eine bacteriologische Untersuchung (Recurrensspirillen) ohne Mühe eine sichere Lösung der Frage treffen lassen. Gegen acute gelbe Leberatrophie scheint die geringe Intensität des Icterus und der häufige Ausgang in Genesung zu sprechen. Phosphorvergiftung hat sich vielfach mit Sicherheit ausschliessen lassen. *Fraenkel* hat nicht Unrecht, wenn er manche Fälle für Folgen einer Sepsis erklärt. Kurzum, die Sache bedarf noch weiteren Studiums. Behandlung rein symptomatisch.

Abschnitt VI.

Infectionskrankheiten mit vorwiegender Betheiligung des Geschlechtsapparates.

(*Morbus Venereus.*)

1. Tripper. Urethritis blenorrhoica.

(*Gonorrhoe. Urethralpyorrhoe.*)

I. Aetiologie. Tripper nennt man eine Entzündung der Harnröhre, welche ihren Ursprung ganz bestimmten Spaltpilzen, Gonococcen, verdankt. *Neisser* hat zuerst (1879) Gonococcen im Entzündungsproducte mikroskopisch nachgewiesen, während es *Bockhard* und nach ihm *Welander* und *Chameron*, namentlich aber in einwurfsfreier Weise *Bumm* gelang, sie in Culturen künstlich zu züchten und dann mit Erfolg auf die Harnröhre des Menschen zu übertragen.

Keineswegs stellt die Schleimhaut der Harnröhre die einzige Localität dar, auf welcher Gonococcen gedeihen. Bei Frauen finden sie ein sehr günstiges Feld zur Ausbreitung auf der Schleimhaut des Uterushalses, unter Umständen selbst auf der ganzen Innenfläche des Uterus und der Muttertrompeten. Auch auf der Schleimhaut des Mastdarmes können sie wuchern und Entzündungen erzeugen, wenn sie hierher bei Frauen mit dem Scheidensecrete übergeflossen oder bei Ausübung widernatürlichen Beischlafes direct in den Mastdarm importirt sind (Mastdarmtripper). Ebenso ergeben sich auf der *Conjunctiva bulbi* günstige Wachstumsverhältnisse für Gonococcen, und es entstehen grosse Gefahren für das Auge, wenn Trippersecret aus der Harnröhre in den *Conjunctivalsack* hineingekommen ist (*Conjunctivaltripper*).

Angegeben wird noch, dass die Schleimhäute der Nase und Mundhöhle durch Gonococcen infectirt werden können, doch berichten die meisten neueren Autoren und namentlich solche, welche zuverlässig sind und viel gesehen haben, dass es sich mehr um eine theoretische Möglichkeit als darum handelt, dass dieses Vorkommniss mit Sicherheit beobachtet worden wäre. *Mackenzie* konnte nur drei Beobachtungen von Nasentripper in der Literatur ausfindig machen, nämlich solche von *Boerhave*, *Edwards* und *Sigmund*.

Fast ausnahmslos wird Tripper durch unreinen Beischlaf erworben, woher man ihm in der Regel erst jenseits der Pubertät

begegnet. Bekommt man es mit tripperkranken Kindern zu thun, so handelt es sich meist um Schändung, ausgeführt von Wüstlingen an Mädchen oder bei Knaben im Mastdarm; doch hat man bei Kindern auch Ansteckungen von tripperkranken Eltern beobachtet, die nicht auf geschlechtlichem Wege erfolgt waren. Die grösste Zahl von Tripperkranken betrifft unverheiratete Männer, und wie es in der Natur der Sache liegt, vor Allem Männer in den Zwanzigern und Dreissigern. Ein grosses Contingent von Kranken stellen namentlich Commis-Voyageurs und Officiere.

Die Erfahrung lehrt, dass, wenn mehrere Männer nach einander dasselbe unreine Frauenzimmer beschlafen, nicht alle von Tripper befallen werden. Am wenigsten pflegt derjenige zu riskiren, bei welchem die Samenergiessung möglichst schnell von Statten ging, am meisten der, welcher sie absichtlich hintanhalt und den Beischlaf zu verlängern trachtete. Je länger die Vor- und Rückwärtsbewegungen des Gliedes in der Scheide ausgeführt werden, um so reichlicher und tiefer wird das inficirende Scheidensecret von der männlichen Harnröhre aspirirt. Vielleicht ist auch der Höhegrad der geschlechtlichen Erregung nicht ohne Einfluss; namentlich will man dann häufig Tripper entstehen gesehen haben, wenn Trunkene sich dem Beischlafe hingaben.

Dass die Kranken sich häufig ihrer Ausschweifungen schämen, ist leicht begreiflich, schon schwerer verständlich aber, dass Viele unter ihnen versuchen, selbst den Arzt rücksichtlich der Ursachen ihrer Gonorrhoe zu täuschen. Der Eine schwört, niemals neben einem Frauenzimmer gelegen, sondern Tripper als Folge einer während der Nacht überstandenen Pollution behält zu haben, der Andere giebt Erkältung, der dritte schädlichen Trunk, noch ein Anderer Harnlassen gegen den Wind oder im Wasser gegen den Strom an; es kommen nicht selten unglaublich alberne Dinge zu Tage.

Einmaliges Ueberstehen eines Trippers erhöht die Disposition zu neuen Erkrankungen; vielfach habe ich, wie andere Aerzte, Männer behandelt, welche fast nach jedem ausserehelichen Beischlafe Tripper bekamen. In manchen Fällen könnte man sich versucht fühlen, an eine Art von Tripperconstitution zu denken.

Tripper ist zunächst stets ein locales Leiden und pflanzt sich demnach nicht auf die Nachkommenschaft fort. Freilich bekommen durch locale Ansteckung während des Durchganges durch die Geburtswege solche Neugeborenen nicht selten Tripper der Conjunctiva, deren Mütter an Tripper leiden.

Mitunter kommen mehrere infectiöse Geschlechtskrankheiten gleichzeitig an einem Individuum vor, erworben von einer und derselben Person oder durch Cohabitation mit mehreren geschlechtlich unreinen, aber verschiedenartig erkrankten Frauen.

Die Geschichte des Trippers lässt sich bis in die graue Vorzeit zurückverfolgen, denn nicht ohne Grund wird bereits eine Stelle in den Büchern Mosis auf Gonorrhoe bezogen.

II. Symptome. Wie jeder Infectiouskrankheit, so kommt auch dem Tripper ein Incubationsstadium zu. Meist stellen sich die ersten Symptome 24—72 Stunden später ein, nachdem ein unreiner Beischlaf ausgeübt worden ist.

Von manchen Autoren ist eine kürzere Zeit angegeben worden; beispielsweise will Kühn bei einem Kranken bereits in der sechsten Stunde nach dem inficirenden

Coitus Tripper auftreten gesehen haben. Andere bemessen die Incubationszeit viel länger, bis auf zwei, drei, vier und selbst acht Wochen. Angaben über die zweite Woche hinaus müssen als verdächtig gelten. Es ist sehr wahr, dass sich viele Tripperkranke nicht schämen, eine Ausschweifung vor zwei oder drei Wochen zuzugeben, während sie dieselbe gegen besseres Wissen ableugnen, wenn sie Dergleichen als vor zwei oder drei Tagen begangen eingestehen sollen. Freilich bekommt wohl jeder Arzt auch solche Personen zu sehen, welche die Angst bereits am nächsten Morgen zum Doctor jagt, um sich auf Ansteckung untersuchen zu lassen. Das sind eben noch die Unschuldigen, haben sie erst mehr Erfahrung gesammelt, so werden sie wie die älteren Leidensbrüder kaltblütiger.

Der Verlauf des Trippers kann acut oder chronisch sein; zwischen beiden Formen schiebt sich als intermediäres Stadium der subacnte Tripper ein. Chronischer Tripper ist immer eine Folge von acutem. Aus praktischen Gründen wollen wir im Folgenden den Tripper beim Manne und bei der Frau gesondert besprechen.

Acuter Harnröhrentripper des Mannes.

Acuter Harnröhrentripper beim Manne giebt sich bei der Mehrzahl der Kranken am Anfänge durch eine eigenthümlich kitzelnde und prickelnde Empfindung in dem vordersten Abschnitte der Harnröhre kund. Dieselbe zeigt sich anfänglich wohl nur nach dem Harnlassen; bald aber bleibt sie bestehen und geht in ein brennendes und schmerzhaftes Gefühl über. Der Drang zum Harnlassen wird häufiger und die Beschwerden dabei wachsen. Sammelt man Harn auf, so wird man sehr oft bemerken, dass die Tagesmenge vermehrt ist, wohl eine reflectorisch entstandene Erscheinung wie bei Pyelitis und manchen anderen Erkrankungen der Harnwege.

Die Lippen der Harnröhre röthen und wulsten sich; zieht man sie auseinander, so findet man zunächst ein mehr schleimiges Secret, welches jedoch bald eitrige Eigenschaften annimmt. Druck auf den vordersten Abschnitt der Harnröhre, etwa entsprechend der Fossa navicularis, ist sehr empfindlich. Bald entleeren sich spontan oder bei leichtem Druck Tropfen grünlich-gelben Eiters, welche die Leibwäsche beschmutzen und geränderte steife Flecke in ihr zurücklassen.

Schon sich der Kranke körperlich und hält er zweckmässige Diaet inne, so kann man, falls man den Tripper sich selbst überlässt, beobachten, dass die Eiterausscheidung nach Ablauf von drei bis vier Wochen allmähig mehr und mehr abnimmt und in der vierten bis sechsten Woche spontan versiecht. Meist nimmt zum Schluss die eiterige Flüssigkeit wieder eine mehr schleimige Beschaffenheit an.

Anders aber stehen die Dinge, wenn sich die Kranken diaetetisch schlecht halten oder zu reizend behandelt werden. Vor einiger Zeit sah ich einen Ehemann, bei welchem der eitrige Ausfluss trotz ärztlicher Behandlung in acutester Weise bereits im neunten Monate bestand. Fälle, in welchen der Ausfluss vorübergehend sehr unbedeutend wird, wohl auch ganz schwindet, dann sich aber bei der geringsten Veranlassung von Neuem zeigt und die Krankheit unter Remissionen und Exacerbationen weit länger als ein Jahr währt, sind nichts besonders Seltenes.

Untersucht man unter gewissen Cautelen den eitrigem Ausfluss mikroskopisch, so findet man ausser abgestossenen Pflaster-

epithelien und Eiterkörperchen vor Allem die specifischen Gonococcen (vergl. Fig. 55).

Um Gonococcen darzustellen, verfähre man in folgender Weise: man bringe ein kleines Tröpfchen Trippereiter zwischen zwei Deckgläschen, drücke die Gläschen aufeinander, so dass sich der Eiter zwischen ihnen in sehr feiner Schicht vertheilt und wische die an den Rändern vorquellenden Massen mit Fliesspapier ab. Darauf ziehe man die Deckgläschen auseinander und lasse die dünne Eiterschicht an der Luft trocknen. Alsdann nehme man eines nach dem anderen an den Kanten zwischen Daumen und Zeigefinger, während die Eiterschicht nach oben gerichtet ist, und führe es schnell 10–15 Male durch eine Spiritus- oder Gasflamme. Nun lege man die Deckgläschen vorsichtig, so dass sie womöglich schwimmen bleiben, auf die Oberfläche einer concentrirten wässerigen Lösung von Methylenblau oder Gentianaviolett, welche man in ein Uhrschildchen gegossen hat, und lasse sie hier etwa eine halbe Minute lang liegen. Darauf werden die Deckgläschen mit der Pincette herausgenommen und in destillirtem Wasser abgespült, nicht etwa in Alkohol oder verdünnter Essigsäure, welche den Gonococcen leicht die Farbe nehmen. Man trockne sie wie zu Anfang über

Fig. 55.



Trippereiter mit Gonococcen. Trockenpraeparat mit Methylenblau gefärbt. Vergrößerung 450fach. (Eigene Beobachtung.)

einer Spiritusflamme und lege sie dann auf einen Objectträger, auf welchen man einen Tropfen einer dünnen Lösung von Canadabalsam in Chloroform oder von Xylol-Canadabalsam hinauf gethan hat. Damit ist das Praeparat für die mikroskopische Untersuchung fertig.

Der weniger Geübte lasse sich nicht dadurch täuschen, dass die Eiterkörperchen vergrößert und durchsichtig erscheinen, so dass nur ihre Kerne gut erkennbar sind. Die Gonococcen fallen sofort durch die intensive Farbe auf. Sie sind von länglich-rundlicher, scharf umschriebener Gestalt, gross und besitzen einen Längsdurchmesser von $0.8-0.6\mu$ und einen Querdurchmesser von $0.6-0.8\mu$ ($1\mu = 0.001\text{ Mm.}$). Man findet sie fast immer zu zweien so dicht neben einander liegend, dass man sie fast für ein Individuum halten könnte, Diplococcen. Nicht selten liegen sie haufenweise zu zehn bis zwanzig und mehr neben einander, oft von einer gallertartigen Hülle umgeben, welche man am besten bei nicht zu greller Beleuchtung erkennt, aber nie kommt eine kettenförmige Anordnung vor. Häufig sind sie im Innern von Eiterkörperchen und Epithelzellen gelegen, wo sie mitunter auch in deren Kerne eindringen.

Lässt man auf Gonococcen, welche mit Gentiana-Anilinwasser gefärbt sind, eine Jod-Jodkaliumlösung einwirken (Gram'sches Verfahren), so verlieren die gefärbten Spaltpilze bald wieder die Anilinfarbe.

Neisser giebt ihren Vermehrungsmodus so an, dass sich das Einzelindividuum verlängert, durch eine Scheidewand in der Mitte theilt und zwei Individuen bildet. Darauf vollzieht sich an jedem von ihnen derselbe Theilungsmodus, jedoch so, dass die Theilung in senkrechter Ebene zur ersten Theilungsrichtung eintritt.

Auf gewöhnlichen Nährböden wachsen Gonococcen nicht. Zwar liegen Angaben vor, dass man sie in Agar-Agar u. Aehnl. gezüchtet haben will, doch handelt es sich dabei um Verwechslungen mit anderen Coccen, die sich neben Gonococcen im Trippersecret finden. Nur *Bumm* gelang es bisher, sie auf menschlichem erstarrtem Tripperserum zu züchten und mit Erfolg die Reinculturen auf den Menschen zu übertragen. Bei Thieren schlugen Impfungsversuche fehl, und es scheint demnach, dass das Wachstum von Gonococcen besonders innig an den menschlichen Körper gebunden ist.

Gonorrhoe ist an Complicationen ausserordentlich reich; nur selten wird ein Kranker von Complicationen ganz verschont bleiben.

Die meisten Tripperkranken pflegen durch Erectionen belästigt zu werden, welche sich namentlich während der Nacht und in Rückenlage einstellen. Dieselben sind schmerzhaft, weil die entzündete Harnröhre mechanisch gedehnt wird. Bei Vielen ist die Geschlechtslust in hohem Grade gesteigert, ein Umstand, welcher danach angethan ist, das Zustandekommen von Erectionen zu begünstigen.

Oft klagen die Kranken über häufige Pollutionen, welche sich nicht selten mehrmals während einer Nacht einstellen, mitunter aber auch bei Tage auftreten, wenn sich die Phantasie wollüstigen Gedanken hingiebt oder durch geile Bilder, Lectüre und schlechten Umgang zu solchen veranlasst wird. Auch die Pollutionen sind schmerzhaft, schon deshalb, weil sie mit Erectionen verbunden sind. Sie schwächen die Kranken und unterhalten die Entzündung. Vielfach konnte ich bei meinen Patienten beobachten, dass sich gonorrhoeischer Ausfluss, welcher vielleicht zwei oder drei Tage aufgehört hatte, von Neuem zeigte, wenn in der Nacht eine Pollution vorausgegangen war.

Zu den selteneren Vorkommnissen gehört jene Form von Erectionen, welche man als *Chorda penis* bezeichnet und die meist den Kranken in grosses Entsetzen bringt. Der Zustand äussert sich darin, dass bei Steifung des männlichen Gliedes nur in dem hinteren Theile eine regelrechte Erection eintritt, während der vordere schlaff und geknickt an dem erigirten Abschnitte herabhängt, so dass man die Gestalt des Penis mit der Form eines Dreschflegels verglichen hat. Daneben heftige Schmerzen, wie wenn eine Saite durch das Glied gespannt wäre. Wahrscheinlich hängt der Vorgang damit zusammen, dass sich in einzelnen Maschenräumen des *Corpus cavernosum* Thromben gebildet haben, so dass die peripherwärts von ihnen gelegenen Theile des Penis bei der Erection nicht gehörig mit Blut gefüllt werden. Auch können umschriebene periurethrale Entzündungen und Schwielenbildungen dem Zustande zu Grunde liegen.

Häufig besteht lästiger Harndrang. Dabei dringt der Harn nur langsam, in dünnem Strahle, mitunter nur tropfenweise durch die geschwellte und verengte Urethralschleimhaut nach Aussen, heftigste Schmerzen erzeugend.

Rücksichtlich der Beschaffenheit des Harnröhrenausflusses kann es geschehen, dass an Stelle eines eitrigen ein blutiger Harnröhrenausfluss erscheint. Dergleichen beobachtet man vornehmlich, wenn trotz bestehenden Trippers Excesse in Venere fortgesetzt werden, doch kommt es auch bei hartnäckigen Erectionen und übermässig häufigen Pollutionen vor. Man will diese Form des Trippers namentlich zur Zeit der Napoleonischen Kriege bei russischen Soldaten gesehen haben, woher auch der Name der russischer Tripper. Bald enthält der Eiter nur blutige Aederchen und Fäserchen, bald sind Eiter und Blut innigst mit einander vermengt. Durch Umwandlung des Blutfarbstoffes kann ein bräunlicher und selbst schwärzlicher Ausfluss zum Vorschein kommen. Man hat daher auch von einem schwarzen Tripper gesprochen.

Eine grosse Reihe von Complicationen verdankt dem Umstande ihre Entstehung, dass sich die Entzündung von der Urethral Schleimhaut auf benachbarte Theile fortpflanzt. Aetiologisch freilich liegen zwei Möglichkeiten vor, nämlich entweder gelangen Gonococcen in benachbarte Gebilde und erzeugen dadurch specifische, virulente Entzündungen, oder es kommt eine Secundärinfection durch Eitercoccen, namentlich durch Streptococcen und Staphylococcen zu Stande. Mehrfach will man in den Entzündungsproducten Gonococcen nachgewiesen haben, aber nicht immer darf der Nachweis als zweifellos gelungen angesehen werden.

Unter den entzündlichen Complicationen der Nachbarorgane nennen wir zunächst Periurethritis. Hierbei greift die Entzündung auf das submucöse und periurethrale Zellgewebe über, und es bilden sich, da es sich meist um umschriebene Entzündungsherde handelt, durchfühlbare schmerzhaft Intumescenzen im Verlaufe der Harnröhre. Nimmt die Entzündung progredienten Charakter an, so kommt es zur Bildung von Abscessen, welche je nachdem in die Harnröhre oder nach Aussen oder nach beiden Richtungen zu gleicher Zeit durchbrechen, im letzteren Falle Harnröhrenfisteln hinterlassend. In manchen Fällen beschränkt sich die Abscessbildung auf die Follikel der Harnröhrenschleimhaut, Folliculargeschwüre.

Sammelt sich Trippereriter im Vorhautsacke an, so entsteht nicht selten Entzündung der Eichel, Balanitis, und der inneren Vorhautlamelle, Posthitis, also zusammen Balano-Posthitis. Eichel und inneres Vorhautblatt erscheinen alsdann geröthet und auf Druck quillt zwischen ihnen ein unangenehm ranzig riechendes eitriges Fluidum hervor. Der üble Geruch rührt von einer Beimengung von zersetztem Sebum praeputiale her. Die Kranken klagen über ein Gefühl von Jucken, welches sich in schmerzhaftes Brennen umwandelt, wenn sie dem Juckreize nachgeben und scheuern. Auch wird meist erhöhte Geschlechtstlust empfunden. Je länger und enger ein Praeputium ist, um so grösser die Gefahr, dass sich Eiter im Vorhautsacke staut.

Zuweilen entstehen sowohl auf der Eichel als auch auf dem inneren Vorhautblatte Erosionen. Liegen solche über einander, so kann es zu Verwachsungen zwischen Eichel und innerem Vorhautblatte kommen, welche späterhin jede Erection und Begattung schmerzhaft machen und sich nicht immer leicht chirurgisch beseitigen lassen.

Nicht selten schwillt die Vorhaut durch entzündliches Oedem an, röthet sich wohl auch auf dem äusseren Vorhautblatte und lässt sich alsdann nicht mehr über die Eichel zurückschieben. Einen solchen Zustand nennt man Phimose. Mitunter ist die vordere Oeffnung des Vorhautsackes so eng, dass man kaum mehr die Oeffnung der Harnröhre blosslegen kann. Je enger die Vorhaut bereits von Geburt an ist, um so leichter und hochgradiger wird sich Phimose entwickeln. Nehmen Schwellung und gleichzeitig Compression der Vorhaut überhand, so kann, wenn nicht rechtzeitig Kunsthilfe eintritt, Gangraen der Vorhaut entstehen. Es bilden sich auf der Vorhaut schwarze necrotische Stellen, die necrotische Masse fällt heraus und durch die gebildete Oeffnung drängt sich die aus der Gefangenschaft befreite Eichel heraus.

Versuche, eine entzündete phimotische Vorhaut hinter die Eichel zu bringen, führen mitunter zu Paraphimose, vom Volksmunde

auch spanischer Kragen genannt, d. h. die Vorhaut schnell hinter die Eichelrinne zurück und schnürt die Eichel so fest ein, dass eine Reduction nur schwer oder gar nicht gelingen will. Man findet demnach hinter der Corona glandis die Vorhaut mit ihrem Innenblatte nach Aussen gekehrt und zurückgeschlagen. Tritt eine Befreiung der Eichel nicht ein, so ist es möglich, dass sich sowohl Gangraena der Eichel in Folge von Compressionsanaemie, als auch solche an dem einschnürenden Ringe des inneren Vorhautblattes ausbildet.

Bei manchen Kranken tritt als Complication Lymphgefässentzündung (Lymphangoitis) auf dem Dorsum penis hinzu. Bald ist nur einer der Hauptgefässstämme betroffen, welche die Arteria dorsalis penis beiderseits begleiten, bald sind beide erkrankt. Die Kranken klagen über Schmerz auf dem Rücken des Gliedes, man sieht hier, wenn auch nicht regelmässig, einen gerötheten Streifen unter der Haut, welcher den Verlauf des Lymphgefässes angiebt, und bekommt bei der Palpation einen härtlichen, stellenweise knotig aufgetriebenen Strang zu fühlen, welcher druckempfindlich ist. Zu Abscedirung kommt es nur sehr selten. Zuweilen lässt sich die Lymphangoitis bis an die Symphysis ossium pubis verfolgen, und nehmen auch noch die Inguinaldrüsen mit acuter schmerzhafter Schwellung Theil. Mitunter handelt es sich wohl nur um einen consensuellen Bubo, wie er überhaupt in der Nähe von Entzündungsherden entsteht, in anderen Fällen aber ist der Bubo virulent und durch Gonococcen erzeugt, welche man im Bubonemeyer direct nachgewiesen hat. Auch hier bald ein-, bald doppel-seitige Lymphadenitis inguinalis. Eiterung tritt ganz ungewöhnlich selten auf.

Eine der häufigsten Complicationen des Trippers ist die acute Entzündung des Nebenhodens, Epididymitis acuta. Dieselbe kommt dadurch zu Stande, dass in der Pars prostatica der Harnröhre Entzündungserreger unter Vermittlung des Samenstranges den Weg zum Nebenhoden finden. Da nun die dem Tripper zu Grunde liegende Entzündung der Harnröhrenschleimhaut im vordersten Abschnitte der Harnröhre beginnt und sich erst allmählig nach hinten fortpflanzt, so erklärt es sich, dass sich Epididymitis meist erst nach der zweiten Woche des Trippers einstellt. Rechter und linker Nebenhode erkranken gleich häufig; selten kommt doppelseitige Nebenhodenentzündung vor, oder es erkrankt zuerst der eine und dann der andere Hode. Gewöhnlich lässt sich eine bestimmte Veranlassung für die Nebenhodenentzündung nachweisen. Der Eine hat trotz bestehenden Trippers lange Märsche gemacht, getanzt, geturnt, geritten oder lange Zeit gestanden, ohne die Hoden durch ein Suspensorium zu stützen, der Andere trägt ein zu enges Beinkleid, welches die Hoden mechanisch reizt, dieser benutzt zu reizende Harnröhreninjectionen gegen den Tripper, jener stösst sich zufällig den Hoden oder quetscht ihn. Wer bei vorausgegangenem Tripper schon einmal eine Nebenhodenentzündung überstanden hat, bekommt sie bei einer späteren Gonorrhoe leicht wieder. Auch kann es nicht zweifelhaft sein, dass Varicocele und Scrotalhernie zu Epididymitis, und zwar desjenigen Nebenhodens praedisponiren, auf dessen Seite sich die Anomalie befindet. Aber es kommen auch Fälle vor, in welchen sich eine Ursache nicht gut nachweisen lässt.

Mitunter beginnen die Symptome einer Epididymitis mit Allgemeinerscheinungen: Frost oder Frösteln, Kopfschmerz, Eingenommen-

sein des Kopfes und Temperatursteigerung. Bei Manchen stellt sich mehrfaches Erbrechen ein. Die Kranken empfinden anfänglich Schwere, sehr bald aber intensiven Schmerz in dem erkrankten Nebenhoden, welcher sich bei jeder Bewegung und auch während des Stehens bis zum Unerträglichen steigert. Sie gehen gebückt und breitbeinig und schleichen meist langsam dahin. Der Nebenhode ist bei Betastung sehr empfindlich; er fühlt sich teigig und höckerig an und ist an Umfang vergrössert. Sehr bald tritt reichliche Flüssigkeitsausscheidung in den Raum der Tunica vaginalis propria ein, Hydrocele acuta. Damit nimmt der Umfang der erkrankten Hodengegend bis Mannesfaustgrösse und darüber zu, so dass der Volksausdruck „dickes Ei“ erklärlich ist. Es erscheint die entsprechende Hälfte des Scrotalsackes stark ausgedehnt, seine Falten sind verstrichen und die Haut glänzend, nicht selten geröthet, heiss und ödematös (entzündliches Oedem). Hoden und Scrotalhaut scheinen mit einander verwachsen. Oft, wenn auch nicht regelmässig, macht der Hode um seine Längs- und Queraxe Drehungen durch; bei starkem Oedem der Scrotalhaut und beträchtlicher Hydrocele ist es nicht immer leicht, bei der Palpation zu sicheren Resultaten zu gelangen. Schonend sich die Kranken, so geht nach etwa vier Wochen die Schwellung zurück, die entzündlichen Fluida resorbiren sich und es tritt Rückbildung ein. Finden aber zur Zeit der acuten Entzündung weitere Schädigungen statt, so kann es zu Abscessbildung kommen — sehr seltenes Ereigniss —, ja, es entsteht mitunter in Folge von übermässigem Drucke auf den Hoden seitens der Hydrocele Gangraen des Hodens.

Terillon untersuchte zur Zeit der acuten Entzündung des Nebenhodens die Samenflüssigkeit. Bei doppelseitiger Nebenhodenentzündung fand er sie eitrig, beobachtete eine grössere Zahl von granulirten Kugeln und sah die Samenfäden mehr und mehr an Zahl abnehmen. Er vermuthet demnach eitrigen Katarrh der feineren Samenwege. Die Samenfäden können ganz verschwinden und selbst noch lange Zeit nach überstandener Epididymitis im Samen fehlen. Bei einseitiger Epididymitis sind die Veränderungen schwerer erkennbar, da sie der normale Same des gesunden Hodens zum Theil verdeckt.

Wie sich beim Beginn einer acuten Nebenhodenentzündung nicht selten Allgemeinerscheinungen zeigen, so bleibt Dergleichen auch häufig während der ausgebildeten Entzündung bestehen. Es stellen sich mitunter Meteorismus, Erbrechen bis zum Kothbrechen und das Bild des Ileus ein; es kommt zu hartnäckiger Stuhlverstopfung, es kann der Verdacht einer acuten Brucheinklemmung aufkommen. Manche Kranke werden von sehr heftigen Schmerzen gepeinigt, welche in die Beine der Lendengegend ausstrahlen. Andere klagen über Paraesthesien in einem oder in beiden Beinen; auch kommen leichte Paresen vor. Der eitrige Ausfluss aus der Harnröhre wird in der Regel inzwischen geringer oder er versiecht vollkommen; meist kehrt er jedoch wieder, sobald die acute Nebenhodenentzündung gehoben ist.

Tritt der günstigere Ausgang von Resorption ein, so kommt es doch nur selten zur vollkommenen Restitutio in integrum. Es bleiben meist höckerige Verhärtungen zurück, welche, wenn überhaupt, erst nach langer Zeit schwinden, nicht selten aber während des ganzen Lebens bestehen bleiben. Gar häufig sieht man später

von ihnen aus Tuberculose des Urogenitalapparates ausgehen, indem die Entzündungsreste bacillär infectirt werden und verkäsen. Viel gefürchtet hat man bei doppelseitiger Nebenhodenentzündung, dass Impotenz durch Obliteration der Samenwege entsteht. Die Möglichkeit dazu liegt vor, aber sie tritt nicht so oft ein, als dies vielfach geglaubt wird. Von manchen Autoren ist Atrophie des Hodens selbst als Folge von Epididymitis angegeben worden, doch kommt Dergleichen nicht gut anders vor, als wenn man den entzündeten Nebenhoden und Hoden mit zu festen Verbänden behandelt hat. Zuweilen bleibt eine Resorption des entzündlichen Fluidums aus, und die acute Hydrocele geht in eine chronische über. Auch hat man zuweilen Hodenneuralgie nach Epididymitis gonorrhoeica entstehen gesehen.

Sturgir berichtet über einen Fall, in welchem sich Nebenhodenentzündung vor dem Tripper einstellte; ich sah dergleichen ebenfalls vor einiger Zeit, ohne dass ich im Stande war, einen Beobachtungsfehler zu erkennen.

Neben der Epididymitis besteht zuweilen Entzündung des Samenstranges, Deferentitis gonorrhoeica. Der Samenstrang erreicht dabei den Umfang eines Fingers, lässt sich als mehrfach knotiger Strang bis zum Inguinalringe verfolgen, ist gegen Druck sehr schmerzhaft, und die Haut über ihm scheint geröthet und oft auch oedematös. Selten bildet sich eine Deferentitis ohne Epididymitis aus. Auch hier kann es zu Abscessbildung und Durchbruch des Eiters nach Aussen kommen.

Als seltenere Complication einer acuten Gonorrhoe ist die acute Entzündung der Prostata, Prostatitis gonorrhoeica, zu nennen. Auch hier machen ähnlich wie bei Epididymitis häufig Allgemeinerscheinungen den Anfang. Bald klagen die Kranken über ein Gefühl von Brennen und schmerzhaftem Klopfen in der Dammgegend. Harn kann nur schwer oder gar nicht entleert werden und bei Einführung des Katheters stösst man auf Widerstand. Der gonorrhoeische Harnröhrenausfluss sistirt dabei meist. Bei der Kothentleerung werden die Schmerzen unerträglich gross, wenn Kothballen vom Mastdarm aus die entzündete Prostata drücken; Manche bekommen dabei Ohnmachten. Sie halten die Stuhlentleerung absichtlich zurück und machen sich oft nur mehr Qualen. Der Damm erscheint nicht selten geröthet und intumescirt, bei der Palpation ungewöhnlich warm und sehr druckempfindlich. Bei der Digitaluntersuchung des Mastdarmes findet man vorn an der Mastdarmwand die Vorsteherdrüse geschwellt, heiss und sehr druckempfindlich. Mitunter stellen sich Schüttelfröste ein; es bilden sich in der entzündeten Drüse Eiterherde und der Eiter bricht in den Mastdarm, durch den Damm oder in die Harnröhre durch; Gefahr von Pyaemie und Tod.

Mitunter bleibt nach überstandener Gonorrhoe die Prostata dauernd intumescirt, es entwickelt sich Prostatorrhoe, über welche Bd. II, pag. 700, zu vergleichen ist.

Zuweilen stellt sich eine fortgeleitete acute Entzündung an den *Cowper*-schen Drüsen oder an den Samenbläschen (*Spermatocystitis*) ein, welche ebenfalls zur Abscedirung führen kann. Bei Entzündung der *Cowper*-schen Drüsen findet man etwa in der Mitte zwischen Scrotum und After seitlich von der Mittellinie eine Prominenz, welche mit gerötheter und oedematöser Haut bedeckt ist, sich heiss anfühlt und bei Berührung schmerzhaft ist. Eiterdurchbruch erfolgt meist in die Harnröhre. Durch Infiltration des umgebenden Bindegewebes mit Eiter und Harn kann wie bei abscedirender Prostatitis Pyaemie eintreten. Handelt es sich um eine Entzündung der

Samenbläschen, so findet man bei Einführung des Fingers in den Mastdarm zu Seiten der Prostata intumescirte druckempfindliche Gebilde.

Nicht zu selten greift die Entzündung von der Harnröhre auf den Blasenhalss und die Blase über, *Cystitis gonorrhoeica*. Die Patienten bekommen Dysurie und Ischurie und entleeren Harn, welcher an Schleim, Eiterkörperchen und desquamirten Epithelzellen der Blasenschleimhaut sehr reich ist. Auch kann es zu Blasenblutung kommen. Mehrfach habe ich auf der Züricher Klinik Personen behandelt, deren Gonorrhoe seit mehreren Wochen vorüber war, während noch als Nachkrankheit eine sehr heftige haemorrhagische *Cystitis* bestand. Der Nachweis von Gonococcen im Harnsediment machte die Diagnose des Blasentrieppers sicher.

Zuweilen kriecht die Entzündung sogar längs der Ureteren und des Nierenbeckens zur Niere; es stellt sich Albuminurie ein, und man findet im Harnsediment neben Epithelzellen der Nierenbecken- und Ureterenschleimhaut solche aus den Harncanälchen und Nierencylinder. Zuweilen kommt es in den Nieren zu Abscessbildung. Uraemie und Pyaemie können unter solchen Umständen zu ernststen Gefahren führen.

Es ist bereits im Vorausgehenden hervorgehoben worden, dass Tripper zunächst ein locales Leiden der Harnröhre darstellt, und auch die bisher besprochenen Complicationen lassen sich leicht durch einfaches Fortkriechen der Entzündung auf solche Gebilde erklären, welche der Harnröhre benachbart sind und zum Theil ihre Ausführungsgänge in die Harnröhre eröffnen. Dabei ist begreiflicherweise nicht ausgeschlossen, dass sich mitunter Allgemeinstörungen im Verlaufe eines acuten Trippers einstellen.

Manche erregbare Kranke haben Leichtes Fieber, namentlich wenn sie gezwungen sind, sich trotz der Krankheit anstrengender Arbeit zu unterziehen.

Bei Anderen stellt sich schnell auffälliges Erblassen der Haut ein; die Patienten kommen in kurzer Zeit von Kräften und können sich mitunter nur mühsam auf den Beinen halten. Vieler bemächtigt sich eine tief deprimirte Stimmung, so dass sie über sich selbst verzweifeln.

Eine ganz besondere Gruppe von Complicationen stellen die Trippermetastasen dar, bei deren Entstehung wiederum zwei Möglichkeiten vorliegen, nämlich Verschleppung von Gonococcen in entferntere Organe oder Secundärinfection durch Eitercoccen (*Streptococcus pyogenes* und *Staphylococcen*). Letzteres scheint das häufigere, vielleicht gar das einzige zu sein. Man hätte es also dann meist mit einer sogenannten Mischinfection zu thun.

Viel umstritten war bisher das Gebiet der *Arthritis gonorrhoeica*, weil man sie vielfach für eine zufällige Combination von Gonorrhoe und acutem Gelenkrheumatismus hielt. Davon kann aber keine Rede mehr sein, seitdem *Petrone* und *Kammerer* Gonococcen im entzündlichen Gelenkinhalte nachgewiesen haben. Ja! *Petrone* will auch im Blute Gonococcen gesehen haben. Meist stellt sich die Gelenkerkrankung jenseits der vierten bis sechsten Krankheitswoche ein, nicht selten einige Zeit, nachdem der eitrige Ausfluss bereits aufgehört hatte, und namentlich ist gerade der acute Tripper bei

Männern durch die relativ häufige Combination mit Gelenkerkrankungen ausgezeichnet. Zuweilen entwickelt sich die Krankheit schleichend und beschränkt sich auch nur auf ein Gelenk oder auf einige wenige Gelenke, wobei namentlich die Kniegelenke betroffen zu sein pflegen, während sie in anderen acut und multipel auftritt und dem Bilde eines acuten, nicht gonorrhöischen Gelenkrheumatismus fast vollkommen gleicht, nur weniger die einzelnen Gelenke wechselt, sondern mehr stabilen Charakter zeigt. Mehrfach beobachtete ich regelmässige Abwechslung zwischen der Intensität und Schmerzhaftigkeit der Gelenkschwellungen und der Reichlichkeit des eitrigen Ausflusses.

Nicht ohne Grund unterscheiden namentlich französische Autoren klinisch verschiedene Formen von gonorrhöischer Gelenkentzündung. In einer Reihe von Fällen entwickelt sich ohne Entzündung schleichend und schmerzlos ein starker Gelenkerguss nach Art eines Hyarthros. In anderen Fällen treten entzündliche schmerzhaftige Schwellungen wie bei acutem Gelenkrheumatismus auf. In noch anderen sind die Gelenke ohne locale Veränderungen, aber auf Druck und bei Bewegung ausserordentlich empfindlich. Endlich können sich deformirende Gelenkveränderungen ausbilden. Zuweilen hat man bei acut entzündeten Gelenken Eiterung, Pyaemie, Tod oder unter günstigeren Verhältnissen Eiterung, Ankylose und dauernde Gelenksteifigkeit auftreten gesehen.

Uebrigens kann ich nach mehrfachen eigenen Erfahrungen aus neuerer Zeit hinzufügen, dass mitunter neben den Erscheinungen von Gelenkentzündung Purpura oder Knoten wie bei Erythema nodosum auftreten. Auch kommen dabei Endocarditis, Pericarditis, Pleuritis und Meningitis vor. *Schedler* berichtet neuerdings über Endocarditis ulcerosa nach Tripper mit Ausgang in Tod, und ich selbst habe vor einiger Zeit eine ähnliche Erfahrung gemacht.

Gleich den Gelenken werden zuweilen Scheidenscheiden und Schleimbeutel von Entzündung und Schwellung betroffen.

Nicht selten wird über springenden, sogenannten rheumatoiden Muskelschmerz geklagt, und ich muss nach eigener Erfahrung solchen Autoren beistimmen, welche Beschwerden von acutem Muskelrheumatismus im Anschlusse an Tripper beobachtet haben.

Von manchen Autoren werden Neuralgie und Neuritis beschrieben, namentlich wird mehrfach Ischias gonorrhöica erwähnt. Ich selbst beobachtete kürzlich gonorrhöische Ischias bei einem Polytechniker und neuerdings wieder bei einem Schulmeister. Auch finden sich Angaben über paretische Erscheinungen, welche wahrscheinlich mit Neuritis oder gar mit Myelitis in Zusammenhang stehen. *Ullmann* veröffentlichte eine Beobachtung aus meiner Klinik, in welcher Gonorrhoe zur Entwicklung eines Rückenmarksabscesses geführt hatte.

Fournier betont das Vorkommen von Periostitis gonorrhöica, welche zu schmerzhafter Anschwellung der Knochenhaut führt, am häufigsten an der Spina scapulae, am Os calcaneum, an den Phalangen und am Trochanter major, eine bis zwei Wochen anhält und unter Umständen mit Eiterung endet.

Auch kann es zu Erythem der Haut und Erkrankung des Kehlkopfes kommen (*Liebermann, Bernier*). Ferner ist Phlebitis beobachtet worden.

In zwei Fällen meiner Beobachtung entwickelte sich eine palpable Milzvergrösserung, welche sich mit Heilung des Trippers zurückbildete.

Mitunter hat man gerade bei solchen Tripperkranken Entzündungen am Auge beobachtet, welche zuvor von Gelenkerkrankung betroffen waren. Relativ am häufigsten handelt es sich um eine Iritis oder Irido-Chorioiditis, unter Umständen verbunden mit Glaskörpertrübungen, aber es stellen sich auch Veränderungen an der Hornhaut ein. *Panas* beispielsweise beschrieb Descemetitis. Dasselbe sah *Clemens*, welcher ausserdem büschelförmige Keratitis beobachtete.

Neuerdings stellte ein Schüler von mir, Herr Dr. med. C. Held in Illnau, die Complicationen des Trippers, wie sie seit 10 Jahren auf der Züricher Klinik beobachtet worden waren, auf meine Veranlassung in seiner Doctordissertation zusammen und gewann dabei folgendes Zahlenbild:

Zahl der mit Gonorrhoe aufgenommenen	Männer = 420
" " " "	Frauen = 153
" " " "	Summa = 573
Complicationen bei	247 Männern = 58,8 Procente
" " "	20 Frauen = 13,0 " "

Name der Complication	Männer	Frauen	Procentzahl	
			Männer	Frauen
Epididymitis	134	—	31.9	—
Cystitis	52	—	12.3	—
Arthritis	20	1	4.7	0.6
Bubones	16	7	3.8	4.5
Condylomata acuminata	6	8	1.4	5.2
Phimose und Paraphimose	5	—	1.1	—
Stricturen	5	—	1.1	—
Abscess der <i>Cowper</i> 'schen Drüsen	2	—	0.5	—
Abscess des rechten Labium majus	—	1	—	0.6
Abscess der <i>Bartholini</i> 'schen Drüsen	—	2	—	1.3
Balanitis	2	—	0.5	—
Hydrocele acuta funiculi spermatici	1	—	0.2	—
Thrombosis corporis cavernosi	1	—	0.2	—
Scrotaloedem	1	—	0.2	—
Pyelitis	1	—	0.2	—
Pyelo-cystitis	1	—	0.2	—
Pharyngitis catarrhalis	—	1	—	0.6
Summa	247	20	—	—

Das statistische Bild bedarf rücksichtlich der Epididymitis, Cystitis und auch der Arthritis insofern einer Erläuterung, als manche Patienten gerade um dieser Com-

Fig. 56.



Spitze Condylome; nach Tripper entstanden.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

Fig. 57.



Spitze Condylome am inneren Vorhautblatte;
nach Tripper entstanden.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

plicationen willen das Spital aufgesucht hatten, die ohne solche eine Behandlung zu Hause durchgemacht hätten. Ausser den aufgeführten Complicationen kamen noch nebenher 1 Mal Ischias gonorrhoeica, 1 Mal Endocarditis ulcerosa, 1 Mal Erythema nodosum, 1 Mal Purpura und 1 Mal Pleuritis zur Beobachtung.

Zuweilen bleiben unangenehme Nachkrankheiten nach Tripper zurück, welche grösstentheils bereits genannt worden sind. Es seien noch einmal erwähnt: Azoospermie, Tuberculose des Nebenhodens und Urogenitalapparates, Hydrocele chronica, Gelenkssteifigkeit und Gelenkdeformitäten, Synechien des Auges u. s. f. Mitunter entwickeln sich im Anschluss an Tripper spitze Condylome, welche

bald an der Urethralmündung, am häufigsten im Sulcus coronarius, aber auch an der Mündung des Vorhautsackes sitzen. Sie stellen warzenförmige, vielhöckerige Excrescenzen dar, welche mitunter den ganzen Umfang des männlichen Gliedes umgeben (vergl. Fig. 56 und 57). Grund für ihre Entstehung ist Reizung durch das blenorrhoische Secret. Ganz besondere Beachtung verdient aber der Uebergang eines acuten Trippers in die chronische Form.

Chronischer Harnröhrentripper des Mannes.

Chronischer Harnröhrentripper beim Manne ist ungemein häufig und fast immer die Folge eines unzumässig behandelten oder vernachlässigten acuten Trippers. Anatomisch kommen verschiedene Veränderungen auf der männlichen Harnröhrenschleimhaut als Ursachen für chronischen Harnröhrentripper in Betracht, nämlich bald eine chronische granulöse Entzündung, bald chronische Geschwüre der Schleimhaut (Trippergeschwüre) mit leicht blutenden Granulationen, bald endlich Verengerungen der Harnröhre, hinter welchen schleichende Entzündungen fortbestehen. In allen Fällen aber findet man ausschliesslich oder wenigstens in hervorragender Weise die Pars membranacea der Harnröhre erkrankt.

Nicht unerwähnt darf es bleiben, dass sich manche Fälle von chronischem Tripper in Form einer Urethritis fibrinosa s. crouposa darstellen, und dass man dann auch im Harn fibrinöse Gerinnsel auffindet.

Chronischer Tripper äussert sich gewöhnlich nicht in einem continuirlichen Harnröhrenausflusse; es mischen sich nur bei jedesmaliger Harnentleerung dem Harne eiterige Bröckel, Fäden, Fetzen bei, sogenannte Tripperfäden. Namentlich bekommt man dieselben im Morgenharn zu sehen, wenn sich das Secret während der Nacht hat ansammeln können. Oft sind auch am Morgen die Harnröhrenlippen verklebt, bevor es zur Harnentleerung kommt, und es quillt spontan, oder wenn die Patienten am Gliede drücken, zerren, gewissermaassen melken, ein Tröpfchen mehr eines serösen und schleimigen als eitrigen Ausflusses hervor. Will man die Entzündungsproducte aus der Harnröhre entfernen, so muss man mit dem Drucke möglichst hinten, entsprechend der Pars membranacea, beginnen und sich streichend der vorderen Urethralmündung nähern.

Man hat das Leiden auch als Gutta militaris bezeichnet, weil böse Zungen behaupten, dass gerade ältere unverheiratete Militärs auf dasselbe eine Art von Privilegium besitzen. Aus ähnlichen Gründen wird der Name Husarentripper gewählt worden sein. Manche sprechen auch von dem Bonjourtröpfchen, während das Fehlen von acuten Entzündungserscheinungen der Krankheit zu dem Namen des torpiden Trippers verholfen hat.

Bei mikroskopischer Untersuchung der Tripperfäden findet man Eiterkörperchen — vielfach eckig und geschrumpft —, welche zu einer Art von Gerinnsel mit einander verklebt sind, und Pflasterepithelzellen, häufig im Zustande von hyaliner Entartung (vergl. Fig. 58). Gonococcen sind nur in einem Theil der Fälle vorhanden.

Liegt einem chronischen Tripper Harnröhrenstrictur zu Grunde, so werden sich Beschwerden und Abnormitäten bei der Harnentleerung zeigen. Der Harnstrahl erscheint schwach, gedreht, getheilt, und mitunter kommt es zu Harnträufeln. Die Kranken müssen lange drücken, bevor die Harnentleerung beginnt, und eine auffällig grosse Kraft der Bauchpresse dabei benutzen. Sind auf der Schleimhaut

der Harnröhre Ulcerationen mit leicht blutenden Granulationen vorhanden, so werden mitunter kleine blutige Streifen auf den Tripperfäden und selbst kleine Blutcoagula bemerkt.

Personen mit chronischem Tripper gehen mannigfachen Gefahren entgegen. Einmal leidet sehr häufig die Stimmung und die Patienten werden zu Tripperhypocondern, welche jede Harnentleerung in ein eigens zugereichtes Glasgefäß entleeren, um die Zahl der Fädchen zu überwachen und womöglich nach jeder Entleerung von Harn an ihrem Gliede so lange melken, bis sich ein Flöckchen zeigen will. Viele unterhalten gerade durch den wiederholten mechanischen Reiz ihr Leiden. Uebrigens steckt das Secret dann, wenn es der specifischen und inficirenden Gonococcen entbehrt, nicht an; es dürfen

Fig. 58.



Tripperfäden. Vergr. 250fach. (Eigene Beobachtung, Züricher Klinik.)

daher solche Kranke eine Ehe eingehen. Jedoch sind sie begreiflicherweise in höherem Grade als Gesunde einer erneuten Ansteckung mit acutem Tripper ausgesetzt, aber erfahrungsgemäss verlaufen die späteren acuten Tripper weniger stürmisch als die erstmalige Erkrankung. Gefahr bringt eine vorhandene Strictur der Harnröhre oder eine Verengerung, welche sich allmählig im Verlaufe eines chronischen Trippers entwickelt, z. B. durch narbige Ausheilung und Constriction der Narbe von chronischen Trippergeschwüren.

Tripper der Frau.

Ueber den Sitz des acuten Trippers bei Frauen sind die Ansichten getheilt. Nach eigenen Erfahrungen halten wir die Harnröhre

als den fast regelmässigen Sitz; um sich davon zu überzeugen, halte man darauf, dass die Frauen nicht kurz vor der Untersuchung Harn gelassen und dabei das gonorrhoeische Secret fortgespült haben. Ebenso häufig findet man Tripper auf der Schleimhaut des Cervix uteri. Auch auf der Innenfläche des Uterus, in seltenen Fällen in den Muttertrompeten und in den *Bartholini'schen* Drüsen kommt er vor. Auf der Vulva und in der Vagina soll er nach *Steinschneider*, *Fabry* und *Aubert* bei Erwachsenen niemals vorkommen, weil an diesen Stellen das Secret der Schleimhäute sauer reagirt und auf saurem Nährboden der Gonococcus nur schlecht gedeiht.

Im Allgemeinen macht der Tripper der Frau sehr viel geringere Beschwerden als derjenige des Mannes und daher die Erfahrung, dass er sehr oft übersehen wird. Tripper der Frau ist eine sehr häufig vorkommende Krankheit und legt oft, wenn er nicht erkannt oder vernachlässigt wird, den Grund für mannigfache Leiden des Uterus, der Tuben, Ovarien, des Bauchfelles, des Beckenbindegewebes, sowie für Sterilität.

Bei Harnröhrentripper der Frau lässt sich durch Druck Eiter aus der Harnröhre entleeren; auch wird häufig, aber nicht regelmässig über Harndrang und Brennen beim Harnlassen geklagt. Bei Tripper im Cervix uteri sieht man bei Einführung des Scheidenspiegels Eiter aus dem Muttermunde hervorquellen; die Muttermundlippen sind ungewöhnlich roth, geschwellt und oft erodirt. Der Nachweis von Gonococcen im Eiter macht die Diagnose sicher. Die Schleimhaut der Vagina ist meist mit eiterigem Secret bedeckt, geröthet, geschwellt und ebenfalls erodirt.

Die Schamlefzen erscheinen nicht selten intumescirt, geröthet, heiss und ödematös, ihre Innenfläche verdickt, mit eiterigem Fluidum bedeckt, letzteres zum Theil zu dünnen gelbbraunen Borken eingetrocknet; auch sind oft die Schamlippen mit einander verklebt. Die Kranken klagen über Hitze und Kitzelgefühl, welches Geilheit erzeugt und häufig in Schmerz ausartet. Nach jeder Harnentleerung pflegt sich Schmerz einzustellen, wenn Harnreste die entzündeten Theile bespülen.

Ist der Ausfluss reichlich und gehen dennoch die Frauen viel umher, so dass sich das reizende Secret auf die Innenfläche der Oberschenkel ausbreitet, so entwickelt sich hier leicht ein Eczema intertrigo (Röthe, Nässen und Brennen der Haut). Zuweilen setzt sich die Entzündung auf die Ausführungsgänge der *Bartholini'schen* Drüsen fort, hier secundäre Entzündung anfachend. Die Kranken empfinden Schmerz hinter einem Labium, und man bekommt hier eine Geschwulst zu sehen, welche abscedirt und nach Innen in die Scheide oder nach Aussen durch die Haut durchbrechen kann. Dass die Entzündung durch Verschleppung von Gonococcen entstand, hat man dadurch nachgewiesen, dass man aus dem Eiter Gonococcen darstellte. Auch kommt es vor, dass die Entzündung des Ausführungsganges der *Bartholini'schen* Drüsen chronisch wird, und dass von hier ab und zu acute Exacerbationen ausgehen. In manchen Fällen schliesst sich an eine acute Gonorrhoe Metritis, Salpingitis, Oophoritis, Para- und Perimetritis an, ja! man beschrieb sogar Peritonitis, wobei man annahm, dass sich die Entzündungserreger aus dem Uterus

durch die Tuben Zugang zum Peritonealraume zu verschaffen wussten. An Harnröhrentripper schliesst sich mitunter Cystitis, Nephritis und Pyonephrose an. Sonst herrscht im Allgemeinen Uebereinstimmung in den etwaigen Complicationen mit dem acuten Tripper beim Manne. Spitze Condylome wachsen gerade bei Frauen zu oft erstaunlichem Umfange an, so dass sie den Introitus vaginae mehr oder minder vollkommen verlegen (vergl. Fig. 59). Gerade für Frauen wird behauptet, dass ein Ueberfliessen von Trippersecret aus der Scheide über den Damm zum After und Mastdarm leicht Mastdarmtripper erzeuge. Dabei empfinden die Kranken brennenden Schmerz im After, namentlich bei der Stuhlentleerung. Die Falten um die Afteröffnung erscheinen geröthet und geschwellt und es entleert sich aus dem Anus eitriges Secret. Bei der Untersuchung des Mastdarmes mittels

Fig. 59.



Spitze Condylome bei einem gonorrhöischen Freudenmädchen.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

Fingers zeigt sich der Mastdarm heiss, geschwollen, empfindlich, und man bemerkt beim Herausziehen des Fingers eitriges oder eitrig-blutiges Secret. Vor der Untersuchung sehe man genau den Finger auf Wunden nach, da sonst leicht eine Infection erfolgen könnte. Von manchen Autoren wird behauptet, dass chronische Gonorrhoe zu Puerperalfieber praedisponirt.

Der Tripper der Frau verläuft häufig unter der chronischen Form. Er nimmt dann die Gestalt eines eitrigen oder schleimig-eitrigen Ausflusses aus den Geschlechtstheilen an, dessen wahre Natur erst bei der bacterioskopischen Untersuchung erkannt wird. Auch hier sind chronische Entzündungen des Uterus oder plötzlich auftretende und scheinbar spontan entstehende Entzündungen des Beckenzellgewebes, Beschwerden und Unregelmässigkeiten bei der Menstruation u. Aehnl. etwas sehr Häufiges.

III. Anatomische Veränderungen. Tripper führt in der Regel nicht zum Tode, so dass man nur selten Gelegenheit zu Sectionsbefunden hat. Man hat daher gesucht, diesem Mangel durch eine Art von anatomischer Untersuchung am Lebenden abzuwehren. Bei Frauen ist es leicht, sich Scheide und Vaginalportion unter Anwendung von Scheidenspiegeln dem Auge zugänglich zu machen. Für die Harnröhre hat man die endoskopische Untersuchung empfohlen, welche darauf hinausläuft, dass man röhrenartige Instrumente in die Harnröhre einführt und durch dieselben Licht einfallen lässt. *Desormeaux* übte (1855) die ersten eingehenden Untersuchungen aus; unter deutschen Bemühungen sind vornehmlich diejenigen von *Grünfeld* zu nennen. Den vordersten Theil der Harnröhre kann man bereits durch Anwendung eines Ohrentrichters und Reflexspiegels überschauen.

Bei acutem Harnröhrentripper findet man die Schleimhaut stark gewulstet und geröthet. Stellenweise lassen sich von Blut strotzende Gefässstämmchen erkennen. Auch ist hier und da das Epithel der Schleimhaut verloren gegangen. Zerstreut findet man kleine Ansammlungen von Eiter. Mitunter blutet die Schleimhaut sehr leicht.

Ueber die Beziehungen zwischen Gonococcen und Harnröhrenschleimhaut giebt *Bockhart* an, dass sich die Gonococcen zuerst auf dem Epithellager der Fossa navicularis vermehren, dann zwischen den Epithelzellen durch deren Kittsubstanz in die Tiefe dringen und etwa nach 18 Stunden den Papillarkörper erreichen. Während sich die Epithelzellen abstossen, wandern aus den Blutgefässen des Papillarkörpers farblose Blutkörperchen aus. Die Gonococcen dringen in die Lymphspalten des Papillarkörpers vor und vermehren sich noch in seinen tieferen Schichten. *Bunim* studirte den Process auf der gonorrhöischen (blennorrhöischen) Augenbindehaut und fand hier ebenfalls, dass sich die Gonococcen zuerst auf der Oberfläche vermehren, um dann theils in Epithelzellen einzudringen, der Hauptsache nach aber sich in die Kittsubstanz zwischen einzelnen Epithelzellen einen Weg zu bahnen und auf diese Weise sich dem Papillarkörper zu nähern. Hier entsteht in Folge dessen eine lebhaftere Erweiterung von Blutgefässen und vor Allem eine sehr starke Auswanderung von farblosen Blutkörperchen. Letztere dringen gegen das Epithellager vor, zerfressen es theilweise, heben es aber an anderen Stellen ab und gelangen auf die freie Oberfläche. An einzelnen epithelfreien Orten bilden sich fibrinöse Auflagerungen. Die Regeneration des Epithels geschieht im Ausheilungsstadium von dem noch erhaltenen Epithel aus.

Bei chronischem Harnröhrentripper zeigt sich am häufigsten die Harnröhrenschleimhaut geschwellt, diffus geröthet und vielhöckerig, Urethritis chronica granulosa. In anderen Fällen bekommt man es im membranösen Abschnitte der Harnröhre mit Geschwüren zu thun, welche theilweise granuliren. Ausserdem wäre Harnröhrenstrictur zu nennen.

IV. Diagnose. Die Erkennung eines acuten Trippers gelingt mit Hilfe des Mikroskopes leicht, denn Alles ist specifischer Tripper, was in den Entzündungsproducten Gonococcen enthält.

Die mikroskopische Diagnose gestaltet sich bei Männern beträchtlich leichter als bei Frauen, weil bei letzteren in dem Scheidensecret unter allen Umständen viele verschiedene Spaltpilze leben. Besonderen Werth hat man darauf zu legen, dass sich Colonien von Mikrococcen innerhalb von Zellen ausfindig machen und sich durch das *Gran'sche* Verfahren leicht entfärben lassen. Gleiche Bilder, ohne Tripper zu sein, kommen auch im Secret der Lochien zwischen dem 2.—6ten Tage vor (*Bunim, Oppenheimer*). *Neisser* wies Gonococcen auch in dem eitrigen Secrete bei Conjunctivitis blennorrhöica der Neugeborenen nach, bei welchen es sich um eine Infection innerhalb der tripperkranken Scheide der Mutter während der Geburt handelt.

Dagegen ist durchaus nicht Alles Tripper, wobei es zu einem schleimigen oder eiterigen Ausflusse aus der Harnröhre kommt. So bekommen manche Männer Ausfluss aus der Harnröhre, wenn sie katheterisirt worden sind. Bei Anderen geschieht dasselbe, wenn sich in ihrer Harnröhre ein Stein eingeklemmt hat, welcher die Harnröhrenschleimhaut reizt. Man ist leicht im Stande, durch chemische Reize, z. B. durch Einspritzungen von verdünntem Salmiak, Harnröhrenentzündung mit Ausfluss zu erzeugen. Auch Beischlaf mit Frauen, welche an einem einfachen Fluor albus, an Wochenbettfluss oder an reizenden Ausflüssen in Folge von Uteruskrebs leiden, kann beim Manne Entzündung der Harnröhre mit Hervorquellen von flüssigen Entzündungsproducten hervorrufen. Desgleichen Cohabitation vor Vollendung der Menses. Alle diese Harnröhrenausflüsse sind nicht Tripper in unserem Sinne, d. h. keine specifische und durch Gonococcen erzeugte Urethralentzündung. Freilich können dabei, wie *Bockhart* zeigte, ebenfalls Spaltpilze betheilig sein (Staphylococcen), die sich mit Erfolg auf die männliche Harnröhre übertragen lassen und mitunter auch Nebenhodenentzündung erzeugen. Auch sind solche Ausflüsse nicht zum Tripper zu rechnen, welche man in vereinzeltten Fällen bei Personen mit Sarcomen des männlichen Gliedes beschrieben hat. Eitrige Ausflüsse aus der Harnröhre beobachtet man auch bei solchen Menschen, welche in der Harnröhre einen weichen oder harten Schanker haben, sogenannten larvirten Schanker, oder die an Urethralpolypen oder an Herpes auf der Harnröhrenschleimhaut leiden. Zuweilen sollen bei Gichtikern Harnröhrenausflüsse nicht gonorrhöischer Natur auftreten, sogenannter gichtischer Tripper. Bei manchen Männern zeigt sich ein klebriges Secret der Harnröhre bei starken Erectionen und geschlechtlichen Aufregungen. Die Kranken verspüren dabei Feuchtigkeitsempfindung und merken, dass die Harnröhrenlippen mit einander verkleben. Das Secret stammt aus den *Littre'schen* Drüsen der Harnröhrenschleimhaut her. Spermatorrhoe und Prostatorrhoe gehören nicht mehr hierher und betreten gewissermaassen mehr zufällig bei der Entleerung der flüssigen Producte den Weg durch die Harnröhre.

Bei der Diagnose eines chronischen Trippers hat man namentlich darauf zu achten, ob acuter Tripper vorausgegangen ist. Ueber die Ansteckungsfähigkeit des Secretes entscheidet der Gonococcenfund, doch muss man wiederholentlich untersuchen, da zeitweise Gonococcen fehlen, dann aber wieder auftreten. Auch empfiehlt es sich in zweifelhaften Fällen, die chronische Entzündung der Harnröhre durch Bougiren oder leicht reizende Einspritzung etwas zur Exacerbation zu bringen und dann das Secret auf Gonococcen zu untersuchen. Um die anatomische Natur eines chronischen Trippers in jedem Einzelfalle zu ergründen, nehme man die Sondenuntersuchung der Harnröhre vor, denn wenn auch schwacher und getheilter Harnstrahl für das Bestehen einer Harnröhrenstrictur spricht, so wird ein sicherer Beweis doch erst durch die Sondenuntersuchung geliefert. Lässt sich eine Harnröhrenverengung nicht nachweisen, so schwankt die Diagnose zunächst zwischen einer granulösen und chronischen geschwürigen Harnröhrenentzündung; an letztere wird man dann denken, wenn die Sondenuntersuchung oder Druck auf die Harnröhre von aussen an einer bestimmten Stelle der Pars membranacea besonders lebhaft empfindlich ist, wenn Blutfäserchen im Entzündungssecrete bemerkt worden sind oder wenn beim Sondiren

trotz Beachtung aller Cautelen leicht Blutungen eintreten. Das Endoskop ist noch nicht Gemeingut der Aerzte geworden.

V. Prognose. Die Prognose würde wohl in allen Fällen von acutem Tripper günstig sein, wenn die Kranken nicht gewohnt wären, das Leiden etwa mit einem Schnupfen auf gleiche Stufe zu stellen. Viele Kranke schonen sich in keiner Weise, verlängern dadurch ihre Krankheit und ziehen gewissermaassen an den Haaren Complicationen herbei, welche zwar nur in seltenen Fällen den Tod, häufig genug aber lange und selbst für immer bestehende Schädigungen der Gesundheit hervorrufen.

Die Prognose bei chronischem Tripper ist ungünstiger, weil das Leiden der ärztlichen Behandlung meist sehr lange Widerstand entgegensetzt.

VI. Therapie. Das sicherste Schutzmittel gegen eine Tripperansteckung beruht in Enthaltbarkeit von geschlechtlichem Verkehre mit lüderlichen kranken Frauenzimmern. Das bleibt vielfach nur ein frommer Wunsch, der nicht erfüllt wird. Wesentlich einschränken würde man die Häufigkeit der Krankheit dadurch, dass die Dirnen in Bordels mehrmals in der Woche genau ärztlich untersucht würden, und dass die Polizeiarzte lernten, durch das Mikroskop die sichere botanische Diagnose des Trippers zu stellen. Je mehr man käufliche Weibsbilder unter obrigkeitliche Curatel stellt und der Winkelunzucht entgegenarbeitet, um so geringer die Ansteckungsgelegenheit.

Zur Verhütung einer Ansteckung empfahl zuerst ein englischer Arzt, *Contom*, sich dünner Gummüüberzüge über den Penis während der Begattung zu bedienen, welche nach ihm den verstümmelten Namen Condongs erhalten haben. Selbst für denjenigen, welcher sich über die Ekelhaftigkeit derartiger Kunstkniffe hinfortsetzen kann, ist die Ansteckungsgefahr noch keineswegs beseitigt, weil die dünnen Ueberzüge während des Beischlafes leicht einreißen und damit dennoch dem Trippergifte den Zugang zur Harnröhre eröffnen. Von anderen Seiten wurde angerathen, das Glied nach einem verdächtigen Coitus in 2—5% Carbolsäurelösung zu waschen, Harn nach dem Beischlaffe zu lassen, um etwaiges aspirirtes ansteckendes Secret zu entfernen, und Injectionen von 2% Carbolsäurelösung oder von verdünntem Essig zur Tödtung etwaiger Reste nachfolgen zu lassen. Absolut sicher wirken solche Maassnahmen nicht. Auch sollte die Unsitte abkommen, nach Trinkgelagen Freudenhäuser aufzusuchen und Excessen in Baccho solche in Venere folgen zu lassen.

Hat sich acuter Harnröhrentripper ausgebildet, so hat man vielfach versucht, durch eine coupirende Behandlungsmethode die Krankheit bereits bei ihrem Auftreten zu unterdrücken. Als Regel giebt man an, dass eine derartige Behandlung nur vorgenommen werden soll, wenn der eitriche Ausfluss aus der Harnröhre nicht länger als zwei Tage besteht. Als Mittel sind empfohlen worden: *Argentum nitricum* (1:30, zur Injection) oder eine Lösung von *Kalium causticum* oder *Aqua Calcis*. Diese Methode, welche sich theoretisch rechtfertigen lässt, weil sie neben einer Necrose und

Verschörfung der oberflächlichen Schleimhautschichten gleichzeitig eine Abtödtung der in ihr gelegenen Gonococcen erzeugt, stiftet bei praktischer Anwendung fast immer grosses Unheil an, denn der Harnröhrenaussfluss wird meist nicht sistirt, dagegen treten leicht als Complicationen schwere Erkrankungen der Blase, Nebenhodenentzündung u. Aehnl. hinzu.

Wir halten nach zahlreichen Erfahrungen in eigener Praxis folgendes Behandlungsverfahren eines acuten Trippers für am zweckmässigsten: die Kranken bleiben im Bett, vermeiden alle Alkoholica, geniessen keinen starken Kaffee oder Thee und keine stark gewürzten Speisen, sie hüten sich vor geschlechtlichen Aufregungen, mögen selbige durch Gespräche, Lectüre oder Abbildungen veranlasst werden, und geniessen statt des Kaffees Milch oder dünnen Thee oder Milchkaffee. Auch kohlsäurehaltige Getränke sollen nicht genossen werden. Jede Stunde spritze der Patient, um das gonorrhoeische Secret möglichst schnell aus der Harnröhre zu entfernen, lauwarme Carbolsäure (2%) in die Harnröhre ein.

Besteht Tripper länger als sechs Tage; so lasse man unmittelbar nach der Einspritzung und womöglich, nachdem vorher Urin gelassen ist, um das gonococcenhaltige Secret von der Schleimhaut zu entfernen, jede zweite Stunde eine Injection von schwefelsaurem Zink mit Jodoform folgen (Rp. Sol. Zinc. sulfuric. 0.4 : 200. Jodoformii 3.0. MDS. Wohlumgeschüttelt alle 2 Stunden äusserlich), doch muss der Kranke jetzt durch Zubalton der vorderen Harnröhrenmündung die Injection volle zehn Minuten in der Harnröhre verweilen lassen. Ich kann versichern, dass ich auch solche Tripper in sehr kurzer Zeit geheilt habe, welche Monate lang bestanden und anderen Behandlungsmethoden Trotz geboten hatten. Nur breche man die Injectionen nicht zu früh ab, mache sie später höchstens seltener, denn es geschieht häufig, dass der Ausfluss 2—5 Tage lang ausbleibt, und dann doch wieder zum Vorschein kommt.

Zur Injection in die Harnröhre gegen acuten Tripper ist eine Reihe von Adstringentien und Desinficientien angerathen worden, doch kommen dieselben nach unserem Dafürhalten der Zink-Jodoformbehandlung nicht gleich. Im Allgemeinen hat man sich zu merken, dass man mit schwächeren Lösungen anfängt und allmählig zu stärkeren übergeht. Auch ist es zweckmässig, dass man das Mittel etwa alle fünf Tage wechselt, weil sich die Harnröhrenschleimhaut gleich anderen Schleimhäuten leicht an ein Medicament gewöhnt. Wir nennen: Solutio Acidi tannici (1.0—5.0 : 200), Sol. Aluminis erudi (1.0—5.0 : 200), Sol. Plumbi acetici (1.0—2.0 : 200), Sol. Argenti nitric. (0.2—0.5 : 200), Sol. Zincii acetici (0.2—0.5 : 200), Sol. Zincii sulfo-carbolici (0.2—0.5 : 200), Sol. Cupri sulfurici (0.2—0.5 : 200), Sol. Cadmi sulfuric. (0.02—0.1 : 200), Bismuthum subnitricum (1.0—2.0 : 200), Caolinum purum pulveratum (5 : 200), Sol. Hydrargyr. bichlorat. corrosivi (0.005—0.01 : 200), Sol. Kalii hypermanganici (0.05—0.1 : 200), Sol. Chinini hydrochlorici (1.0—2.0 : 200), Sol. Chlorali hydrati (1.0—2.0 : 200), Lösungen von Resorcin (2.0 : 1.00), Antipyrin, Thallin etc.

Als Injectionsspritze ziehen wir gläserne Spritzen vor, welche die Kranken meist unter dem wenig verdächtigen Namen von Ohrenspritzen käuflich erwerben, doch muss man darauf halten, dass die vordere Spitze abgerundet ist, damit Verletzungen der Harnröhre vermieden werden. Die Spritze muss gut saugen und mit ihrem Stempel dicht schliessen. Sie wird mit Flüssigkeit gefüllt und dann mit der Spitze nach Oben gehalten, worauf man ihren Stempel so lange vorwärts stösst, bis alle Luft aus ihr entfernt ist. Nun wird die Spitze vorsichtig und langsam in die Harnröhre geführt, bis die Harnröhrenmündung den Anfang des Bauches der Spritze überall umschliesst. Darauf wird die Flüssigkeit, während mit Daumen und Zeigefinger die Harnröhrenöffnung gegen die Spritze sanft festgedrückt wird, ganz langsam in die Urethra hineingetrieben, so dass der Injectionsact fünfzehn bis dreissig Secunden dauert. Soll die

Flüssigkeit in der Urethra verbleiben, so drücke man mit Daumen und Zeigefinger die Harnröhrenmündung fest zu, während man die Spritze herauszieht. Es liegt sehr viel daran, dass die Einspritzung mit grosser Sorgfalt ausgeführt wird, wenn ein Erfolg nicht ausbleiben soll.

Spritzen von Zinn oder Gummi halten wir für weniger vorthellhaft, schon weil sie undurchsichtig und schwer sauber zu halten sind. Ebenso empfehlen wir keine Gummispritzen mit langem Ansatzrohre, welches man tief in die Harnröhre einführt, denn dabei wird die Harnröhre stark mechanisch gereizt.

Erwähnen wollen wir noch, dass auch Insufflationen in die Harnröhre in Anwendung gezogen worden sind.

Niemals darf der Arzt die Warnung versäumen, der Kranke möge nicht die mit gonorrhöischem Eiter beschmutzten Finger in das Auge, auf andere Schleimhäute oder auf Wunden bringen, damit eine Selbstinfection verhütet wird.

Sehr zu bedauern ist, dass Viele den Tripper für eine viel zu leichte Krankheit halten. Jedenfalls lasse man Patienten, welche trotz einer Gonorrhoe ihrem Geschäfte ungestört nachgehen wollen, ein Suspensorium tragen, welches passen und die Hoden wirklich stützen muss, sie aber nicht comprimiren darf, andernfalls gesellt sich leicht Nebenhodentzündung zu Tripper hinzu. Auch warne man vor Stehen, Laufen und schwerem Heben und vor Tragen von zu engen Beinkleidern. Gerade beim Umhergehen kann es zweckdienlich werden, die locale Behandlung des Trippers durch innere Medicamente zu unterstützen, unter welchen Balsamica zu nennen sind, z. B. Fructus Cubebae (mit Zimmtrinde oder Lakritzen zu einem Theelöffel 3 Male täglich), Balsamum Copaivae (0.6 in Gelatine kapseln, die meist in Apotheken vorrätig gehalten werden, 5—10 innerhalb eines Tages zu verbrauchen), Bals. Peruvianum, Bals. Tolutanum, Oleum Terebinthinae.

Leber empfahl Sandelholzinctur, Vidal Gurjumbalsam und Dupou Cava (auch Cava-Cava oder Piper methysticum genannt).

Ist der eitrige Ausfluss beseitigt, so muss der Reconvalescent noch lange Zeit Excesse in Baccho et Venere meiden, namentlich führt oft verfrühter Biergenuss zu Recidiven.

Die Behandlung der Complicationen bei acutem Tripper kann hier nur angedeutet werden.

Gegen Erectionen und Pollutionen verordne man, dass das Abendbrod bereits mehrere Stunden vor dem Schlafengehen genommen werde und vorwiegend aus flüssiger Kost bestehe. Ausserdem reiche man ein Pulver aus Bromkalium, Lupulin und Campher (Rp. Kali bromati 2.0. Lupulini 0.5. Camphorae 0.1. Morphini hydrochloric. 0.01. Succ. Liq. 0.5. Mfp. d. t. d. Nr. II. S. Vor dem Schlafengehen ein Pulver). Am Tage wende man kalte Umschläge auf das Glied an. *Bérenger-Feraud* empfahl Digitalis.

Bei Chorda penis das gleiche Verfahren, wie eben beschrieben, und gegen etwaige fühlbare Verhärtungen in der Nähe der Urethra Einreibungen mit Jodkalisalbe.

Gegen lästigen Harndrang wende man Suppositorien aus Opium oder Morphin an, nicht aus Belladonna, welches die Beschwerden häufig steigert (Rp. Morphin. hydrochloric. 0.5. Butyri Cacao q. s. ut. f. suppositoria Nr. III. DS. Aeusserlich).

Ausserdem hüte man die Kranken vor dem zu reichen Genuss von Flüssigkeit und vor kohlen säurehaltigen Getränken.

Sollten sich stärkere Blutaussflüsse aus der Harnröhre einstellen, so schlage man das Glied gegen den Bauch hinauf und umhülle es mit kalten Umschlägen; steht die Blutung trotzdem nicht, so injicire man in die Harnröhre Eisenchloridlösung (Rp. Sol. liq. ferri sesquichlorat. 1'0:200. DS. Aeusserlich).

Periurethritis verlangt eine Behandlung mit Cataplasmen, eventuell die Incision von Abscessen.

Bei Balano-Posthitis lasse man das Glied dreistündlich in einer lauen Lösung von zweiprocentiger Carbolsäure baden und bringe mit einer Knopfsonde Fadencharpie zwischen Vorhaut und Eichel hinein, welche man mit Tanninsalbe bestrichen hat (Rp. Acid. tannic. 1'0. Adipis suilli 15'0. MDS. Aeusserlich). Ausserdem hat sich uns sehr bewährt, nach beendeter Spülung zunächst Vorhaut und Eichel mit Bleiwasser zu betupfen.

Besteht neben Balano-Posthitis noch Phimose, so muss man dreistündlich Carbollösung mit einer Spritze ringsherum zwischen Vorhaut und Eichel spritzen, sonst das gleiche Verfahren mit Fadencharpie und Tanninsalbe. Ist die Phimose sehr hochgradig und entzündlich, so wende man kalte Bleiwasserumschläge an, um die Entzündung zu bekämpfen; gelingt dies nicht, so muss eine Spaltung der Vorhaut vorgenommen werden, wenn Gangraen vermieden werden soll.

Bei Paraphimose verordne man zunächst kalte Bleiwasserumschläge, da nach Bekämpfung der Entzündung der Zustand vielfach spontan rückgängig wird. Glaubt man Grund zu haben, ihn schnell beseitigen zu müssen, so umspanne man die zurückgeschlagene Vorhaut zwischen Mittel- und Zeigefinger, lege den Daumen derselben Hand auf die Höhe der Eichel und suche die Eichel zurückzudrängen und die Vorhaut über sie herüberzuziehen. Droht Gangraen, so muss man an der einschnürenden Stelle die innere Vorhautlamelle incidiren.

Gegen Lymphangoitis und Lymphadenitis ordne man Einreibungen mit grauer Quecksilbersalbe an.

Tritt Epididymitis auf, so muss der Kranke das Bett aufsuchen. Man lagere den entzündeten Hoden durch ein untergeschobenes kleines Kissen oder durch ein untergebundenes Handtuch hoch und wende kalte Bleiwasserumschläge an. Jede Injection in die Harnröhre ist fortzulassen. Man Sorge für täglichen Stuhl (z. B. durch: Rp. Calomel. Tub. Jalap. Sacch. aa. 0'5. Mfp. d. t. d. Nr. II. S. 1 Pulver zu nehmen) und lasse bei sehr heftigen Schmerzen drei bis sechs Blutegel an den After setzen. Lassen die Entzündungserscheinungen nach, so bediene man sich einer feuchten Gazebinde, umgreife oben den Hoden am Samenstrang und wickle ihn mit Zirkeltouren täglich ein. Diese Methode ist viel zweckmässiger als der sogenannte *Fricke'sche* Verband (Heftpflasterstreifen in Zirkeltouren um den Hoden, nachdem der Hodensack zuvor rasirt worden ist), denn der Gazeverband lässt sich bei zu starkem Drucke jeden Augenblick leicht abnehmen. Auch erscheint ein Gazeverband zweckmässiger als die Anwendung von Gummibinden, welche neuerdings *Neumann* empfahl. Bei starker Ansammlung von entzündlicher Flüssigkeit hat man mit Erfolg Scarificationen versucht.

Bleiben Indurationen am Nebenhoden zurück, so gebe man innerlich Jodkalium (5'0:200, 3 Male täglich 1 Esslöffel) oder

bei Anaemischen Jodeisen und reibe mit Jodsalbe oder Quecksilbersalbe ein.

Stellen sich Zeichen von Blasenkatarrh oder Nierenentzündung ein, so müssen die Injectionen ebenfalls ausgesetzt werden, ausserdem innerlich Folia Uvae ursi zum Thee, Acidum tannicum oder Arbutin, Salol (1·0—1stündl.), Oleum Terebinthinae (3 Mal tägl. 10 Tropfen), bei lebhaftem Blasenschmerz warmes Cataplasma auf die Blasengegend.

Bei Entzündung der Prostata, Samenbläschen oder Cowper'schen Drüsen sind warme Cataplasmen am Damm zu verordnen, bei heftigen Schmerzen Morphiumsuppositorien, eventuell Blutegel am Damm, keine weitere Injection in die Harnröhre, Sorge für tägliche Stuhlentleerung.

Bei Gelenkentzündung Jodkalium oder Acidum salicylicum (0·5, 1stündlich bis zum Ohrensausen), beide Mittel bringen aber keinen sehr prompten Erfolg. Das Gleiche gilt von Antipyrin, Phenacetin und Salol. Neuerdings wandte ich mehrfach Bepinselungen der Gelenke mit Jodoform-Collodium und Eisblase mit guter Wirkung an, doch kann die Punction und selbst die Incision der Gelenke mit nachfolgender Drainage nothwendig werden.

Condylomata acuminata sind mit der Scheere oder durch Galvanokaustik abzutragen, kleinere schrumpfen, wenn man sie täglich mit Liquor Kali arsenicosi bepselt.

Der chronische Harnröhrentripper leistet der ärztlichen Kunst oft grossen Widerstand, und es ist daher eine Unmenge von Mitteln und Behandlungsmethoden empfohlen worden. Berichtet doch neuerdings Blackwood, durch Anwendung des galvanischen Stromes auf Damm und Harnröhre Heilung erzielt zu haben(?).

Ehe man sich an eine Behandlung heranwagt, versuche man zunächst den Grund für den chronischen Tripper zu finden. Besteht als solcher eine Harnröhrenverengerung, so bemühe man sich, dieselbe durch Bougiebehandlung zu beseitigen und stehe auch dann davon nicht ab, wenn, wie so häufig, am Anfange der Behandlung die Menge des Ausflusses zunimmt und sein Aussehen wieder eitrig wird. Sind granulirende Geschwüre im membranösen Abschnitte der Harnröhre Grund des Leidens, so benutze man Bougies, welche man in Oel oder Glycerin getaucht und dann mit Tannin, Wismuth, Alumen oder Amylum bestreut hat. Noch besser ist es, wenn man durch canellirte Sonden oder gedeckte Medicamententräger die genannten Mittel, auch Argentum nitricum, direct auf die erkrankte Stelle bringt. Bei granulöser Urethritis dieselben Injectionen wie bei acutem Tripper, nur concentrirter und wenn der Process im hinteren Theil der Harnröhre sitzt, so ausgeführt, dass man einen weichen Nélaton'schen Katheter zunächst bis in die Blase führt, ihn dann langsam in die Harnröhre zurückzieht, was man daran erkennt, dass der Harnausfluss aus dem Katheter aufhört, und dass man während des Herausziehens des Katheters mittels einer in die Mündung des Katheters dicht eingeführten Tripperspritze das Medicament in den hinteren Theil der Harnröhre einfliessen lässt. Das Gleiche gilt dann, wenn das Secret der Harnröhre Gonococcen enthält. Besonders gerühmt wurden Injectionen von Tannin mit Rothwein und von unterchlorigsaurem Natrium.

Benutzt hat man noch Stäbchen aus Tannin, Blei, Höllenstein, Jodoform oder Amylum mit Glycerin oder Cacaobutter vermengt, welche in die Harnröhre eingeführt werden und dort bis zum Zerfließen liegen bleiben. Man versäume nicht, die Kranken davor zu warnen, tagtäglich an ihrem Gliede die Tripperfäden herauszumelken, und spreche ihnen überhaupt Muth zu.

Gegen den Tripper der Frau wende man Sitzbäder mit nachfolgenden Ausspritzungen der Scheide mit Sublimat (1 : 1000) oder Adstringentien, z. B. Sol. Liquor. Alumini acetici 5%, an, dann eine adstringirende Salbe (Rp. Alumin. Jodoformi aa. 10·0. Adip. suill. 50·0. MDS. Aeusserlich), welche auf einen Wattetampon gestrichen und morgens und abends in die Scheide eingeführt wird. *Fritsch* empfahl Ausspülungen mit Chlorzinklösung (20 : 1000).

Bei Entzündung der *Bartholin'schen* Drüsen warme Cataplasmen und Incision bei eintretender Eiterung. Bei chronischer Bartholinitis, die sich der Behandlung unzugänglich erwies, hat man die Drüse exstirpirt. Die Behandlung der Erkrankungen des Uterus und seiner Adnexe gehört in das Gebiet der Gynaekologie.

2. Weicher Schanker. Ulcus molle.

(*Pseudosyphilitisches Geschwür. Chancroid [Clerc.]. Ulcus contagiosum simplex. [v. Sigmund.]*)

I. Aetiologie. Als weichen Schanker bezeichnet man ein übertragbares Geschwür, welches am häufigsten an den Genitalien seinen Sitz hat und durch einen unreinen Beischlaf entsteht. Der Infectiostoff haftet den entzündlichen Secreten des Geschwüres an, ist aber weder morphologisch, noch chemisch bekannt. Allein weicher Schanker ist nicht zu allen Zeiten überimpfbar, denn das Geschwür verliert allmählig seine infectiösen Eigenschaften, wenn es sich reinigt und der Ausheilung entgegengeht.

In manchen Fällen will man beobachtet haben, dass die Ansteckung gewissermaassen durch Mittelpersonen geschah, indem Männer mit einem kranken Frauenzimmer cohabitirten, gleich darauf ein gesundes beschliefen und letzteres inficirten, während sie selbst gesund blieben. Man erklärt dies so, dass sich in dem Vorhautsacke ansteckender Eiter angesammelt hatte, welcher beim zweiten Beischlaffe in die Scheide der gesunden Frau übertragen wurde (*Ricord. Puche*).

Auf dem Höhestadium der Geschwürsbildung ergiebt sich die Infectiosität als sehr hochgradig. Man hat bei Impfversuchen einen einzigen Tropfen Eiters mit fast einem halben Glase Wassers gemischt und dennoch blieb die Mischung wirksam. In geschlossenen Glasröhrchen erhält sich die Impfbarkeit des Eiters länger als vierzehn Tage. Eintrocknetes, dann nach längerer Zeit mit Flüssigkeit aufgeweichtes Secret blieb lange Zeit wirksam. Wurde dagegen Eiter in siedendes Wasser gebracht, oder mit Alkohol, concentrirten Mineralsäuren, caustischen Alkalien oder adstringirenden Flüssigkeiten behandelt, so büsste er die Uebertragbarkeit vollkommen ein.

De Luca suchte neuerdings das Virus des weichen Schankers zu isoliren. Ausser Eitercoccen — *Streptococcus pyogenes*, *Staphylococcus pyogenes aureus et citreus* — konnte er Coccen gewinnen, deren Colonien auf Fleisch-Pepton-Gelatine gelbgraue Culturen bildeten, die sich zwar nicht auf Thiere, aber auf den Menschen mit Erfolg übertragen liessen. Die Angabe bedarf um so mehr der Bestätigung, als *Mannio* und *Ferari* Bacillen als wahrscheinliche Erreger des weichen Schankers beschrieben haben. Auch *Ducröy* berichtet über specifische Bacterien. Einer meiner früheren Assistenten, Herr Dr. *Frick*, gewann aus dem Eiter Reinculturen, welche vollkommen solchen von *Staphylococcus pyogenes albus et aureus* gleichen, sich aber auf den Menschen weder gesondert, noch miteinander gemischt mit Erfolg übertragen liessen.

Aus dem Vorausgehenden ist leicht verständlich, dass, wenn zufällig Eiter eines weichen Schankers auf andere Orte des Körpers übertragen wird, auch hier weiche Schankergeschwüre entstehen können. So können sich namentlich Aerzte und Hebammen leicht Schanker an den Fingern zuziehen, wenn sie mit wunden Fingern unreine Personen untersucht haben. Auch findet man Schanker an der Brustwarze, an den Lippen, Nasenflügeln, Ohrläppchen, Augenlidern und auf dem behaarten Kopfe, wenn hieher durch Zufall Eiter gelangt ist. Schanker im Mastdarm weist bei Männern auf widernatürliche Unzucht hin, während es bei Frauen denkbar ist, dass Eiter von den Genitalien aus in den Mastdarm herübergeflossen ist. Als Vermittler einer Infection werden noch Küsse, die Benutzung von Abritten, welche zuvor von Schankerösen gebraucht und beschmutzt waren, und der Gebrauch von Trink-, Essgeschirren und Pfeifen, von verunreinigten Wäsche- und Verbandstücken und von inficirten Waschschalen angegeben.

Gegenüber der Ansteckung durch unreinen Beischlaf kommen die eben erwähnten Möglichkeiten nur selten in Betracht, und man muss sich davor hüten, alle Erzählungen der Patienten für baare Münze zu nehmen.

Die Gefahr einer Ansteckung während eines Beischlafes ist um so grösser, wenn bereits Wunden an den Genitalien bestehen, so dass während des Beischlafes inficirendes Secret leicht eindringen kann. Oft werden solche Wunden erst während des Coitus durch übermässig stürmisches Vorgehen in Form von epithelialen Erosionen oder Einrissen geschaffen. Aber es scheint fast, dass das Secret, auch ohne dass Defecte der Epitheldecke bestehen, an solchen Stellen der Haut zu inficiren vermag, an welchen die Epidermis sehr dünn ist, vielleicht geben ihm hier die Mündungen von Haarfollikeln und Drüsen eine Eingangspforte ab.

Erfahrungsgemäss kommt weicher Schanker häufiger bei Männern als bei Frauen vor. Nicht selten bekommt man in kleineren Beobachtungskreisen in kurzer Zeit mehrfache Fälle zu sehen, wobei ich wiederholentlich von den Kranken anamnestisch erfuhr, dass sie alle eine neu zugereiste feile, in ihrer Heimat vielleicht ausgebrauchte und brodlos gewordene Dirne benutzt hatten, die in dem neuen Wirkungskreise wohl gar als willkommener Gast begrüsst worden war. Dass weicher Schanker fast ausschliesslich eine Krankheit des mannbaren gewordenen Lebensalters ist, liegt in der Natur der Ursachen. Kommt weicher Schanker bei Kindern vor, so hat man an Schändung zu denken, wenn Genitalien oder After Sitz der Veränderungen sind, anderenfalls könnten auch Zufälligkeiten im Spiel sein.

Gleich dem Tripper stellt auch weicher Schanker, so lange er uncomplicirt besteht, ein rein locales Leiden an den Geschlechtstheilen dar. Höchstens werden noch die nächst gelegenen Lymphdrüsen in die Erkrankung hineingezogen. Daher geht das Leiden auch nicht auf die Nachkommen über und ist nicht erblich. Wer einmal weichen Schanker überstanden hat, ist in Zukunft nicht gesichert; jede neue Ansteckungsgelegenheit giebt Veranlassung zur Entstehung von neuen Geschwüren.

Ein Vorkommen von weichem Schanker neben Tripper und Syphilis ist nichts Ungewöhnliches, denn die eine Form des Morbus venereus schliesst nicht die andere aus. Cohabitirt ein Mann mit weichem Schanker mit einer syphilitischen Person, so kann er sich

noch nachträglich weichen Schanker in einen syphilitischen oder harten Schanker umwandeln. Während der weiche Schanker vielleicht allmählig ausheilt, wird das harte Schankergeschwür, welches zu seiner Ausbildung weit längerer Zeit bedarf, an Stelle des bisherigen weichen Geschwüres mehr und mehr indurirt und erhebt sich zu einem knorpelhaften Knoten, wozu späterhin syphilitische Veränderungen auf Haut und Schleimhäuten hinzukommen. Man nennt ein solches Vorkommniß nach *Clerc* einen gemischten Schanker. Es ist daher nothwendig, mit der Prognose für die Zukunft ein wenig zurückhaltend zu sein, denn was ursprünglich weicher Schanker war, kann durch neue Infection syphilitisch werden.

Weicher Schanker ist bereits im Alterthum bekannt gewesen; wenigstens gedenken die Satyriker des classischen Alterthumes vielfach geschwüriger Processe an den Genitalien.

II. Symptome. Da man mit dem virulenten Secret des weichen Schankers mehrfach Impfungen an Gesunden oder an bereits Inficirten vorgenommen hat, so ist man über die Dauer des Incubationsstadiums genau unterrichtet. Die Veränderungen folgen der Impfung binnen so wenigen Stunden auf dem Fusse, dass eine Incubationszeit kaum existirt. Die Kranken freilich geben meist an, dass sie die ersten Erscheinungen am zweiten oder dritten bis vierten Tage nach einem Beischlaf bemerkt hätten, das beweist aber nichts. Von manchen Seiten wird sogar die Incubationsmöglichkeit bis auf 14 bis 30 Tage bemessen (?).

Führt man am Menschen eine Impfung mit infectirendem Secrete auf der Innenfläche des Oberschenkels oder am Oberarme aus, so hat sich bereits binnen 24 Stunden um den Impfstich ein rother Hof gebildet.¹⁰ Nach 48 Stunden hat sich hier eine rothe Papel erhoben, welche sich schnell in eine Pustel umwandelt, wobei die Epidermis durch Eiter abgedrängt wird. Die Eiterblase platzt und ihr Inhalt trocknet zu einer Kruste ein. Entfernt man dieselbe am fünften oder sechsten Tage, so bekommt man ein tiefes Geschwür mit den Eigenschaften eines weichen Schankergeschwüres zu Gesicht. Auch auf Thiere ist das Secret von weichen Schankern übertragbar. Mikroskopisch stellt sich das weiche Schankergeschwür als Infiltration der Cutis mit Rundzellen dar, von welchen ein Theil durch Necrose zerfällt.

Das Schankergeschwür zeichnet sich in der Regel durch sehr charakteristische Eigenschaften aus. Es ist meist tief und fällt mit so steilen Rändern ab, dass man es nicht unpassend als kraterförmig bezeichnet. Oft ist es vollkommen rund, wie mit einem Loch-eisen ausgeschlagen, in anderen Fällen erscheint sein Rand ausgebuchtet und wie ausgenagt. Stets ist der Rand scharf abgesetzt, nicht selten leicht wallartig aufgeworfen und ein wenig unterminirt (vergl. Fig. 60 und 61). Die nächste Umgebung des Randes erscheint entzündlich geröthet. Der Grund des Geschwüres zeigt auf dem Höhestadium der Entwicklung einen gelblichen oder grünlich-grauen, speckigen, necrotischen Belag, und nur so lange, als derselbe besteht, kommen dem Secrete infectiöse Eigenschaften zu. Zugleich sieht der Geschwürsgrund vielfach löcherig und wie wurmstichig aus. Untersucht man die eiterigen Auflagerungen, so findet man mitunter ausser Eiterzellen Krystalle von phosphorsaurer Ammoniak-Magnesia und kohlensaurem Kalk. Späterhin reinigt sich das Geschwür; das Secret wird eitrig, der Grund zeigt gute Granulationen und es tritt Vernarbung ein. In diesem Regenerationsstadium wird übertragbares Secret nicht mehr geliefert. Uebt man mit den Fingern von der Seite

her einen Druck auf die Geschwüre aus, so empfinden die Kranken Schmerz; auch werden spontan Prickeln, Jucken und Schmerz verspürt. Das Geschwür blutet leicht bei Compression oder beim Betupfen seiner Oberfläche. Der Grund und die nächste Umgebung des Geschwüres sind nicht selten leicht härtlich, weil eben die Entzündung auch noch die nächste Umgebung betrifft, aber diese Härte geht ganz allmählig in die gesunde Nachbarschaft über.

In der Mehrzahl der Fälle treten weiche Schankergeschwüre multipel auf, so dass man beispielsweise den Rand des Praeputiums, die Eichelrinne oder die Schamlippen mit einem Kranze von hart neben einander liegenden Geschwüren umrahmt und bedeckt findet. Oft beobachtet man, dass sich an gegenüberliegenden und in inniger Berührung mit einander stehenden Hautflächen Geschwüre zeigen, von welchen das eine einen genauen Abklatsch des anderen bildet, und zuweilen kann man direct wahrnehmen, wie ein Geschwür allmählig die ihm anliegende Haut oder Schleimhaut inficirt und entzündet, — Autoinfection.

Fig. 60.



Mehrfache weiche Schankergeschwüre auf dem inneren Vorhautblatte und im Sulcus coronarius.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

Fig. 61.



Weiches Schankergeschwür auf dem Labium minus dextrum.
(Eigene Beob. Züricher Klinik.)

Die Grösse der Geschwüre wechselt, bald erreichen sie gerade den Umfang eines Stecknadelknopfes, während sie in anderen Fällen erbsengross sind, bis zur Grösse eines Fingernagels anwachsen oder noch grösseren Umfang erreicht haben.

Der häufigste Sitz der Geschwüre bei Männern ist die äussere Vorhaut. Oft begegnet man ihnen auch auf dem Rande der Vorhaut, auf dem inneren Vorhautblatte oder in dem Sulcus coronarius glandis. Zuweilen haben sie am Frenulum praeputii ihren Sitz. Man findet sie an der Harnröhrenmündung, oder sie sitzen in der Harnröhre selbst, aber nicht tiefer als in der Fossa navicularis. Im letzteren Falle stellt sich eitriger Ausfluss aus der Harnröhre ein, und kann der Zustand leicht für Tripper statt eines latenten oder larvirten weichen Schankergeschwüres der Harnröhre gehalten werden. Uebrigens kommen auch Schankergeschwüre auf der Haut des Hodensackes, in der Genito-Cruralfalte, auf der Symphysis pubis und am Nabel vor.

Bei Frauen bekommt man weiche Schankergeschwüre am häufigsten an der Innenfläche der Labien und an der hinteren Commissur der Scheide zu sehen. Die Labien sind nicht selten intumescirt und geröthet und die weichen Geschwüre mit honigfarbenen oder bräunlichen Borken bedeckt. Auch kommen sie an der Vorhaut der Clitoris, auf dem Schamberge und an der Genito-Cruralfalte vor. Seltener begegnet man ihnen auf der Schleimhaut der Scheide oder auf der Vaginalportion. Durch Ueberfließen von Eiter über den Damm kann es bei Frauen zu Schanker im Mastdarm kommen.

Der Verlauf der Schankergeschwüre gestaltet sich meist derart, dass eine allmälige Vernarbung eintritt. Gewöhnlich tritt in der dritten oder vierten Woche das Stadium der Reinigung der Schankergeschwüre ein, welchem dann binnen der fünften bis sechsten die Vernarbung folgt. Die Narbe erscheint weich und lässt auf der Haut anfangs pigmentirte, späterhin weiss werdende Stellen zurück, welche sich nicht selten mit einem bräunlich pigmentirten Rande umgeben.

Gewissermassen den Uebergang zu den Complicationen stellen besondere Formen des Schankergeschwüres dar.

Beim Folliculärschanker, welcher namentlich oft bei Frauen zu beobachten ist, entsteht innerhalb eines Haarfollikels ein sehr tiefes, enges Geschwür, während der Flächenschanker gerade mehr in die Umgebung und nur wenig in die Tiefe greift. Fälle der letzteren Art kommen nicht selten auf der Eichel vor. *Fullien* beschrieb neuerdings den bullösen Schanker, welcher zu blasigen Erhebungen der Epidermis führt. Als *Ulcus molle elevatum s. luxurians* bezeichnet man solche Fälle, bei welchen es zur Zeit der Ausheilung zu üppigster Granulationsbildung kommt. Eine schon ernstere Form von Schankergeschwüren stellt der diphtherische Schanker dar. Hier bilden sich auf dem Grunde der Geschwüre wirkliche membranartige Beläge. Nicht selten gehen damit tiefe und weit um sich greifende Zerstörungen Hand in Hand. Ihm nahe verwandt ist der gangraenöse Schanker. Bei ihm tritt Brand am Geschwüre und in nächster Umgebung desselben auf. Der Brand greift oft schnell und weit um sich, und so kann sich in kurzem Zeitraum eine ausgedehnte Zerstörung des Penis und der Haut am Scrotum, am Damm, in der Inguinalgegend und auf den Bauchdecken ausbilden. Dergleichen Zufälle hat man namentlich in heissen Sommermonaten und bei anaemischen und heruntergekommenen, sowie bei tuberculösen oder dem Trunke ergebenen Personen beobachtet. Ebenso giebt Quecksilbergebrauch eine Praedisposition für brandigen Schanker ab. Auch bei phagedaenischem Schanker greift schneller Zerfall um sich, ohne dass nun gerade brandige Veränderungen besonders vorwiegen. Die Haut wird nicht selten auf weite Strecken zerstört (vergl. Fig. 62), so dass beispielsweise die Bauchmuskulatur so frei und rein daliegt, wie wenn man sie an der Leiche mit dem Messer präparirt hätte. Als *serpiginösen* Schanker endlich bezeichnet man solche Fälle, in welchen ein Schankergeschwür an einer Stelle ausheilt und vernarbt, während an anderen Zerstörungen weiter um sich greifen. Dergleichen Zufälle schleppen

sich mitunter lange hin und bringen schliesslich ebenfalls ausgedehnte Geschwürsbildungen und Vernarbungen zu Stande.

Complicationen des weichen Schankers können zunächst durch den Sitz des Geschwüres hervorgerufen werden. So beobachtet man mitunter bei Schanker am Frenulum praepatii Blutungen oder Perforationen des Frenulums, wobei die Blutungen aus der Arteria frenuli einen bedenklichen Umfang erreichen können. Geschwüre am Rande der Vorhaut, welche nicht selten fissuren- oder rhagadenartige Gestalt zeigen, führen zu Schwellung und Verengerung der Vorhaut und damit zu entzündlicher Phimose. Auch Schanker auf der inneren Vorhautlamelle und an der Eichelrinne können durch Entzündung und entzündliches Oedem der Vorhaut Phimose nach sich ziehen, die zuweilen, wenn man die Vorhaut gewaltsam hinter die Eichel zurückbringt, in Paraphimose

Fig. 62.



Phagedaenischer Schanker.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

übergeht. Daneben besteht oft Balanitis. Geschwüre auf der Eichel greifen zuweilen so sehr in die Tiefe, dass ein grosser Theil der Eichel verloren geht. Bei Geschwüren an der Mündung der Harnröhre oder in der Harnröhre selbst stellen sich Behinderungen bei der Harnentleerung ein.

Nicht selten erwachsen Complicationen in Folge von Entzündung benachbarter Gebilde. Eine besondere Berücksichtigung erfordert namentlich die Entzündung der Inguinaldrüsen, die meist acut auftritt und als acuter Bubo benannt wird. Diese Complication bildet sich um so leichter aus, je reizender eine locale Behandlung der Schankergeschwüre war oder je mehr letztere mechanisch durch körperliche Anstrengungen, enges Beinkleid, lange Märsche, Turnen, Tanzen, Reiten oder Aehnl. gereizt wurden. Auch fortgesetzte Ex-

cesse in Baccho et Venere wirken begünstigend ein. Nicht ganz ohne Einfluss erweist sich der Sitz der Geschwüre, weil namentlich dann leicht Bubonen hinzukommen, wenn Schankergeschwüre am Frenulum praeputii oder in der Eichelrinne bestehen. Es hängt dies damit zusammen, dass gerade von diesen Theilen aus zahlreiche Lymphgefäße ausgehen und dem nächsten Sammelbassin, den inguinalen Lymphdrüsen, zueilen.

In manchen Fällen findet man nicht nur die Inguinaldrüsen, sondern auch die Lymphgefäße auf dem Rücken des Penis entzündet. Man erkennt hier einen gegen Druck schmerzhaften härtlichen, drehrunden, oft mit knotenförmigen Auftreibungen versehenen Strang, über welchem die Haut mitunter strichförmig geröthet erscheint. Zur Vereiterung kommt es nur ausnahmsweise, wobei dem Eiter bald specifische und infectiöse Eigenschaften, wie dem Schankergeschwür zukommen, bald nicht. Man hat solche Eiterherde Bubonuli genannt.

Der Sitz der Bubonen richtet sich nach dem Sitze der Geschwüre, so dass Geschwüre auf der rechten Seite des Gliedes auch rechtsseitige Inguinalbubonen nach sich ziehen. Offenbar beruht dies darauf, dass eben die rechtsseitigen Lymphadern zu den rechtsseitigen Inguinaldrüsen ressortiren. Nur dann, wenn Geschwüre in der Mittellinie des Gliedes, am Frenulum oder auf dem Rücken der Eichel oder Vorhaut sitzen, können beiderseitige Lymphdrüsen betroffen sein, da hier eine scharfe Trennung der Lymphgefäßgebiete nicht besteht.

Man muss nach der Natur der Bubonen zwei Formen unterscheiden, die consensuellen und die Schankerbubonen, jene durch Uebertragung von Eiterococci, diese durch eine solche der dem weichen Schanker specifischen Spaltpilze entstanden.

Bei den consensuellen Bubonen intumesciren die nächstgelegenen Lymphdrüsen in der Inguinalbeuge, wie so häufig, wenn Entzündungen irgend welcher Art in der Nachbarschaft von Lymphdrüsen bestehen. Eine oder einige wenige Lymphdrüsen schwellen an, sind schmerzhaft auf Druck und schmerzen auch beim Gehen, schwellen aber, wenn Schonung eintritt, allmählig wieder ab. Häufig genug freilich kommt es zu Eiterbildung, welche, wenn nicht rechtzeitig eine Incision erfolgt, zu Eiterdurchbruch führt. Die Drüse erscheint intumescirt (vergl. Fig. 63) und zeigt sich oft so empfindlich, dass die Kranken nur in gebückter Stellung langsam und hinkend sich fortzubewegen vermögen. Die Haut über ihr wird ödematös, dann röthet sie sich und verklebt mit der unterliegenden Drüse, an welcher sich mittlerweile eine Periadenitis ausgebildet hat. Es entsteht durch Vereiterung der Drüse ein fluctuirender Tumor, welcher bei irgend einer stärkeren Bewegung durch die Haut durchbricht oder die Haut allmählig an vielfachen Platzstellen sprengt und sich einen Weg nach aussen bahnt. In manchen Fällen findet auch tiefe Eitersenkung unter der Haut statt, und es können Schenkelgefäße arrodirt werden, woraus die Gefahr der Verblutung erwächst, oder es tritt circumscripote oder diffuse Peritonitis ein. Besonders leicht stellen sich derartige Veränderungen bei solchen Personen ein, bei welchen schon an und für sich Neigung zu Lymphdrüsenentzündung besteht, also bei Scrophulösen. Auch bleiben sie hier nicht selten sehr lange Zeit, Monate und selbst Jahre lang bestehen, was man auch als strumöse Bubonen bezeichnet hat.

Schankerbubonen betreffen ebenfalls nur eine oder einige wenige einander benachbarte Lymphdrüsen und zeigen Neigung zu acuter Vereiterung. Was aber Schankerbubonen vor consensuellen Bubonen auszeichnet, ist die Uebertragbarkeit ihres Eiters, welche sich sowohl an Gesunden als auch an den Erkrankten selbst nachweisen lässt und bei beiden typische Schankergeschwüre hervorruft. Freilich geschieht es häufig, dass der ausfliessende Eiter in den ersten 24 Stunden noch keine Infectiosität besitzt und dieselbe erst erhält, nachdem der Bubo länger als einen Tag eröffnet gewesen ist. Die Ursachen für diese Erscheinung sind noch unbekannt. Kein Wunder, dass mitunter, wenn der Eiter nach aussen durchgebrochen ist,

Fig. 63.



Acuter Bubo bei weichem Schanker des Mannes.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

ähnliche Veränderungen wie an den Schankergeschwüren selbst entstehen, nämlich Gangraenescenz, Phagedaen oder Serpiginosität. Zuweilen bilden sich acute Schankerbubonen unter sehr heftigen Allgemeinerscheinungen aus: Schüttelfrost, Erbrechen, Stuhlverstopfung und Fieber, ja! mir sind wiederholentlich Fälle vorgekommen, in welchen der behandelnde Arzt an einen eingeklemmten Bruch gedacht hatte.

Von französischen Autoren wird angenommen, dass in seltenen Fällen Drüsen-schanker ohne vorausgegangenen weichen Schanker an den Geschlechtstheilen entsteht, Bubon d'emblée, so dass das inficirende Secret die Epidermis passirt hätte, ohne locale Veränderungen hervorzubringen, und erst in den Lymphdrüsen seine Schädlichkeit entfaltetete. Die Sache ist strittig und mehr als zweifelhaft. Sicher aber ist, dass mitunter erst längere Zeit nach verheiltem Geschwür acute Bubonen auftreten.

Unter den Nachkrankheiten der weichen Schankergeschwüre sind einmal Zerstörungen und Verluste ganzer Abschnitte an den Geschlechtstheilen zu erwähnen; bleibt doch in manchen Fällen von der Eichel oder von dem Penis kaum mehr als ein kleiner Stumpf übrig. In anderen kommen durch Narbenbildung schwere Formveränderungen zu Stande. Bleibende Perforation des Frenulums ist im Ganzen ohne Bedeutung. Haben Geschwüre an der Mündung der Harnröhre gesessen, und kommt es an ihnen zur Vernarbung, so bildet sich Verengerung der Harnröhre aus, die eine allmälige Dilatation oder einen anderen operativen Eingriff erheischt. Spitze Condylome können als Folge davon aufschliessen, dass die äusseren Genitalien mit reizendem Secret umspült wurden. Bei Manchen stellt sich Herpes progenerialis ein. vielleicht, weil das weiche Geschwür den Grund für eine Neuritis peripherer Nervenäste abgab. Zuweilen bleiben für lange Zeit Fistelbildungen von vereiternden Bubonen zurück.

III. Diagnose. Meist erwachsen keine bedeutenden Schwierigkeiten, wenn es sich darum handelt, weichen Schanker zu diagnostizieren. Bei der Differentialdiagnose sind namentlich Acne, Herpes progenerialis, Ulcus durum und Krebs zu berücksichtigen.

Acne ist an die Talgfollikel gebunden und macht Abscesse und Geschwüre, welche in wenigen Tagen spontan heilen.

Bei Herpes progenerialis bekommt man es mit mehrfachen Bläschen zu thun, welche gruppenförmig dicht neben einander auf gerötheter Basis stehen und anfangs serösen Inhalt beherbergen, der späterhin zu dünnen Borken eintrocknet. Nach Abfall der Borken bleiben keine tiefen kraterförmigen Geschwüre zurück, deren Secret im Gegensatz zu demjenigen eines weichen Schankers nie elastische Fasern enthält. Die Veränderungen heilen spontan in einigen Tagen. Oft werden die Kranken angegeben, dass sie mehrfach vordem, und ohne dass ein Coitus vorausgegangen war, ähnliche Erkrankungen durchgemacht haben.

Ulcus durum, die erste manifeste Erscheinung der Syphilis, zeichnet sich vor dem Ulcus molle durch die scharf umschriebene Knorpelhärte aus; es fehlen meist eitriger Zerfall, Schmerz bei Druck und Neigung zum Bluten; das harte Geschwür ist gewöhnlich nicht multipel; die nächst gelegenen Inguinaldrüsen erscheinen dagegen beiderseits multipel intumescirt, sind gegen Druck nicht empfindlich und zeigen keine Neigung zu Vereiterung.

Caspary hat den Versuch gemacht, auf histologischem Wege die Unterscheidung zwischen einem Ulcus molle und Ulcus durum zu finden. Er beobachtete im harten Geschwür grössere Gefässarmuth, stärkere Entwicklung des Balkengerüsts, in welchem sich Rundzellen eingeschichtet finden, und zahlreiche klaffende Lymphspalten. Untersuchungen von Lustgarten deuten darauf hin, dass dem Nachweise von Syphilisbacillen bei Ulcus durum ein grösserer diagnostischer Werth beizumessen wäre.

Eine Verwechslung zwischen Ulcus molle und Epitheliocarcinom kann sich namentlich dann ereignen, wenn es zu Defecten am Penis gekommen ist. Man wird hauptsächlich auf die Erscheinungen bei Beginn der Erkrankung zu achten haben.

In allen zweifelhaften Fällen greife man zum Impfexperiment, doch muss man sicher sein, bei der Ausführung der Impfung keine technischen Verstösse gemacht und auch das Impfmateriel zu einer Zeit gewonnen zu haben, wo es wirksam war. Man führe den Impfstich an der Innenfläche des Oberschenkels aus.

Mehrfach habe ich auf chirurgischen Abtheilungen Fälle gesehen, bei welchen ausgedehnte Zerstörungen der Hautdecken bestanden, und in welchen es zweifelhaft war, ob sie von einem phagedaenischen, resp. gangraenösen Schanker den Ausgang genommen hatten.

IV. Prognose. Wenn sich auch zu weichem Schanker Complicationen mannigfacher Art hinzugesellen und sich aus diesen wieder Nachkrankheiten ernsterer Natur entwickeln können, so darf man doch in der Mehrzahl der Fälle die Prognose gut stellen. Je mehr sich die Kranken körperlich und geistig schonen, um so berechtigter erscheint die Aussicht auf einen glatten und guten Ausgang. Anaemische, schlecht genährte und tuberculöse Menschen sind in grösserer Gefahr als robuste, da gerade bei ihnen leicht Complicationen zur Ausbildung gelangen. Einiger Vorsicht befeissige man sich für die Zukunft und behalte die Kranken stets einige Zeit daraufhin unter Augen, ob sich nicht im Anschluss an einen verkannten gemischten Schanker Erscheinungen der Syphilis breit machen.

V. Therapie. Rücksichtlich der Prophylaxe tauchen ähnliche Fragen wie bei Verhütung der Gonorrhoe auf, woher wir auf Bd. IV, pag. 453 verweisen. Waschungen des Gliedes und Scrotums nach dem Coitus mit Carbolsäurelösung (5%) oder Essig schützen keineswegs sicher.

Haben sich weiche Schankergeschwüre gebildet, so hat man eine abortive Behandlung versucht, aber mit Recht giebt man an, dass ein Erfolg, wenn man überhaupt einen solchen zu erwarten hat, nur dann eintritt, wenn diese Behandlungsmethode binnen der ersten vier Tage unternommen wird, nachdem sich die ersten Veränderungen gezeigt haben. Späterhin nützt sie erfahrungsgemäss nichts mehr. Die Abortivbehandlung läuft wesentlich darauf hinaus, das Geschwür und die nächste Umgebung desselben so zu ätzen, dass alle Infectionsträger zerstört wurden. Man hat als Aetzmittel Argentum nitricum in Substanz oder in concentrirter Lösung, Aetzkalk, caustisches Kali, Aetzpasten und den Galvanokauter benutzt. Wir persönlich sind kein grosser Verehrer dieser Behandlungsmethode und halten sie namentlich desshalb in ihrem Erfolge für sehr problematisch, weil die Zeitangaben der Kranken meist unzuverlässig sind.

Zu erwägen wäre noch, ob man vielleicht, um weitere Complicationen zu verhindern, die Excision des Geschwüres vornehmen sollte, allein fast ausnahmslos wird die Schnittwunde von Neuem schankerös und bleibt der gewünschte Erfolg nicht nur aus, sondern wird ein neues und dazu noch grösseres Schankergeschwür geschaffen.

Die Behandlung von Schankergeschwüren und Schankerbubonen gehört eigentlich mehr dem Gebiete der Chirurgie an und mögen daher hier einige Andeutungen genügen.

Die Kranken sollen mässig leben, Bier und Wein meiden, für tägliche Leibesöffnung sorgen und sich körperlicher und geistiger Strapazen enthalten. Beischlaf müsste schon desshalb unterlassen werden, um nicht weitere Ansteckungen zu vermitteln. Man streue morgens und abends eine dünne Schicht von Jodoform auf den

Geschwürsgrund und überdecke das Geschwür mit Salicylwatte, welche man mit Carbolsäure-Vaseline (1 : 20) überstrichen hat. Bevor man einen neuen Verband macht und Jodoform aufpulvert, spüle man den alten mit lauer Carbolsäurelösung ab (2 : 100).

Als Verbandwasser für weiche Schankergeschwüre sind namentlich früher Lösungen von Cuprum sulfuricum (0.5 : 100), Zincum sulfuricum, Argentum nitricum, Acidum carbonicum, Kalium hypermanganicum, Kreosot u. s. f. empfohlen worden.

Bekommt man es mit gangraenösen, phagedaenischen oder serpiginösen Schankergeschwüren zu thun, so suche man etwaige Ursachen zu heben (Verbot von Quecksilbergebrauch), kräftige die Kranken durch Bier, Wein, gute Kost, Leberthran, Eisen- oder Chinapreparate und versuche es zunächst noch mit den vorhin angegebenen Verbandmitteln oder bediene sich der essigsauren Thonerde (2 : 100). Auch hat man durch Aetzung dem Umsichgreifen der Geschwüre Einhalt zu thun gesucht. Gegen phagedaenische Geschwüre empfahl *Thiersch* neuerdings subcutane Einspritzungen von Höllenstein (1 : 1500). Die Injectionen sollen in Chloroformnarkose in Abständen von 1 Cm. Entfernung unter einander und 1 Cm. vom Geschwürsrande entfernt, aber gegen das Geschwür gerichtet ausgeführt werden. *Tillot* rühmte chlorsaures Kalium in Salbenform (1 : 30).

Complicationen sind nach bekannten, zum Theil chirurgischen Regeln zu heilen. Phimose und Paraphimose unterliegen der Bd. IV, pag. 456, angegebenen Behandlungsmethode.

Stellen sich Bubonen ein, so lasse man den Kranken das Bett aufsuchen, mache dauernd Umschläge mit Aqua Plumbi, welchem man Eisstückchen zugesetzt hat, und lege auf die Umschläge einen mit Schrot gefüllten Beutel oder eine Bleiplatte, um eine gelinde Compression auszuüben. Lässt sich die Entzündung nicht aufhalten, so cataplasmiere man und eröffne unter *Lister'schen* Cautelen zu gehöriger Zeit den Abscess. Dass mehrfache Punctionen mit einem Spitzbistourie, die Eröffnung mit Aetzpasten oder die Punction der Drüsenabscesse mehr leisten, können wir nicht zugeben, müssen aber hervorheben, dass die Herren Internen mitunter hier wie auf verwandten Gebieten ganz merkwürdige chirurgische Vorschläge machen.

Ausgebildete und meist vernachlässigte Drüschanker behandle man wie Schankergeschwüre an den Geschlechtstheilen. Empfehlenswerth sind tägliche Sitzbäder zur Reinigung der Geschwüre. Strömöse Bubonen suche man durch Jodtincturaufstriche oder durch Jodkalium- oder Jodoformsalbeneinreibungen zur Resorption zu bringen; daneben innerlich Leberthran, Jodkalium, Jodeisen oder Arsenik.

Abschnitt VII.

Infectionskrankheiten mit vorwiegender Betheiligung des Nervensystemes.

1. Epidemische Cerebro-Spinalmeningitis. Meningitis cerebro-spinalis epidemica.

I. Aetiologie. Epidemien von Cerebro-Spinalmeningitis lassen sich mit Sicherheit nur bis in den Anfang unseres Jahrhunderts zurückverfolgen; bis auf die Gegenwart hin ist die mit Recht gefürchtete Krankheit hier und da in epidemischer Verbreitung aufgetreten. Oft wurden nur kleine Ortschaften befallen, während benachbarte frei blieben. Auch sind Häuserepidemien beobachtet worden, unter Soldaten namentlich Kasernenepidemien. Die meisten Epidemien kamen in kalter, feuchter und unbeständiger Winterszeit zum Ausbruch, während in den heißen Sommertagen Stillstand eintrat. Die Dauer einer Epidemie kann sich über einige Wochen und Monate, aber auch über Jahre hinziehen, namentlich kommen an solchen Orten oft noch lange Zeit verzettelte Fälle vor, an welchen heftige Epidemien gewüthet haben.

Am zahlreichsten erkrankten Kinder, namentlich solche in den ersten fünf Lebensjahren. Jenseits des vierzigsten Lebensjahres kommt das Leiden nur selten vor. Das männliche Geschlecht erkrankt häufiger als das weibliche; unter der ärmeren Bevölkerung tritt die Krankheit am zahlreichsten auf (kärgliche und überfüllte Wohn- und Schlafräume bei dürftiger Kost). Eine Ansteckung von Person zu Person ist nicht erwiesen, wenn auch mehrfach berichtet wird, dass zugereiste Kranke, z. B. Recruten in Kasernen, zum Ausbruche von Hausepidemien Veranlassung gegeben haben (*Fraentzel*). Viele Autoren nehmen einen miasmatischen Ursprung der Krankheit an, während sie andere als miasmatische und contagiöse Infectionskrankheit bezeichnen.

Wolff machte darauf aufmerksam, dass in Hamburg, wo das Leiden seit einigen Jahren endemisch herrscht, ganz bestimmte

Strassen die Erkrankten liefern. Wiederholtes Befallen werden von epidemischer Meningitis haben neuerdings *Neumann & Kober* beschrieben.

Zur Zeit einer Meningitisepidemie reichen oft unbedeutende Veranlassungen (Hilfsmomente) dazu aus, um die Krankheit zu Tage treten zu lassen; ich kenne einen Fall, in welchem sich das Leiden kurze Zeit einstellte, nachdem bei einem Bade der gewohnte Kopfsprung ohne besondere Zufälle ausgeführt worden war.

Mehrfach ist aufgefallen, dass sich zur Zeit von Meningitisepidemien eine Predisposition zu eitrigen Entzündungen auch an anderen Körperstellen bemerkbar machte, z. B. zu Phlegmonen.

Auch werden unter erwähnten Umständen andere Infectiouskrankheiten häufig von eitriger Cerebro-Spinalmeningitis begleitet, z. B. fibrinöse Pneumonie. Ueberhaupt bestehen nicht selten neben Meningitisepidemien Epidemien von Pocken, Scharlach, Abdominaltyphus, Recurrens, Parotitis, Keuchhusten, Malaria u. s. f.

Der epidemischen Verbreitung der Krankheit stehen sporadische Fälle von eitriger Meningitis cerebro-spinalis gegenüber. Man kann dieselben auch als spontane Fälle bezeichnen, denn wenn auch manche Kranke Erkältungen, Ueberhitzung durch Sonnenstrahlen, geistige Ueberanstrengung oder Alkoholmissbrauch als Ursache des Leidens beschuldigen, so will dies wohl im Allgemeinen nicht viel bedeuten. Wenn überhaupt, so kommt diesen Dingen wohl keine andere Bedeutung als diejenige von schädlichen Hilfsursachen zu.

Ueber die Natur des Infectiousstoffes bei der Cerebro-Spinalmeningitis fangen Arbeiten der neuesten Zeit an, einiges Licht zu bringen. Nachdem schon *Gaucher, Leyden* und *Leichtenstern* ovale Mikrocoecen in den Entzündungsproducten beobachtet hatten, welche zu zwei (Diplocoecen) nebeneinander lagen, aber nach *Leyden* auch zu kleinen Ketten von 3–6, zeigten *Bordoni, Uffreduzzi & Foà, Netter* und *Monti*, dass man in den Entzündungsproducten *Frenkel'sche* Pneumoniecoecen findet. *Bonome* freilich wies bei einer in Padua aufgetretenen Meningitisepidemie Streptococcen im Eiter nach, wonach es den Anschein gewinnt, als ob verschiedene Spaltpilze epidemische Meningitis bedingen könnten.

II. Anatomische Veränderungen. Die örtlichen und für die Krankheit charakteristischen Veränderungen bei der epidemischen Cerebro-Spinalmeningitis betreffen vornehmlich die Pia mater und Arachnoidea des Gehirnes und Rückenmarkes. Es kommt hier zu einer Entzündung (Piitis und Arachnoiditis, oder zusammen Leptomeningitis), welche zur Absetzung eines meist fibrinös-eitrigen, seltener eines serös-eitrigen Exsudates führt. Freilich tritt der Tod mitunter so schnell ein, dass man bei der Section die weichen Hirnhäute nur im Zustande hochgradiger Hyperaemie antrifft. Daneben kommen noch secundäre Veränderungen am Centralnervensystem, vor Allem aber Zeichen der Allgemeininfection in Betracht.

Die Schädelknochen sind sehr blutreich.

Nach Entfernung der Schädelkapsel fällt die ungewöhnlich starke Spannung der Dura mater auf. Die Sinus der harten Hirnhaut sind oft strotzend mit Blut und Cruorgerinnseln erfüllt. Wird die Dura mittels Scheere halbirt und zurückgeschlagen, so erscheint meist ihre Innenfläche ungewöhnlich trocken, hier und dort mit Haemorrhagien besetzt und wenig glänzend. Im Gewebe der Pia mater und im Subarachnoidealgewebe bemerkt man eitrige und fibrinös-eitrige Massen. Vielfach begleiten dieselben wie zwei Randstreifen die venösen Gefässe der Pia, welche strotzend mit Blut gefüllt sind. Besonders reichlich pflegt eitriges Exsudat

in den Spalten des Gehirnes, z. B. in der Fossa Sylvii, am Chiasma opticorum, an der vorderen Fläche des Pons und auf der Oberfläche des Kleinhirnes angesammelt zu sein. Dabei ist das Gewebe der Pia mater geschwellt, wodurch die Sulci des Gehirnes verstrichen erscheinen.

Hirnrinde und angrenzende Hirnsubstanz sehen stark durchfeuchtet und gequollen aus, und vielfach kann man die stark hyperaemischen Pia-septa in die Tiefe hineindringen sehen. Auch kommen nicht selten Blutungen von geringem Umfange, aber dicht neben einander liegend und dadurch herdförmigen Charakter gewinnend vor. *Strümpell* beschrieb aus einer Leipziger Epidemie Fälle mit Abscessbildung.

Die Hirnventrikel enthalten meist vermehrte Flüssigkeit, welche nicht selten flockig getrübt und selbst eitrig ist. Mitunter beschränkt sich der eitrig-eitrige Inhalt auf einzelne Ventrikel. Dabei kommt auch eitrig-eitrig Infiltration an den Plexus chorioidei vor.

Am Rückenmark findet man den Halstheil relativ frei. Ausserdem localisirt sich hier die Entzündung mit Vorliebe auf der hinteren Rückenmarksfäche, was man mit Senkungszuständen in Folge von anhaltender Rückenlage in Zusammenhang gebracht hat. Im Uebrigen gleichen die Veränderungen denjenigen am Gehirn: Hyperaemie und eitrig-fibrinöse Exsudation im Gewebe der Pia und in den Arachnoidealbalken, Hyperaemie und Blutungen in der Rückenmarksubstanz, in einzelnen Fällen Eiteransammlung im Centralcanal des Rückenmarkes.

Die mikroskopische Untersuchung von Gehirn und Rückenmark ergiebt, dass die Blutgefässe in hervorragender Weise bei der Erkrankung betheiligt sind. Man findet namentlich ihre Intima und Adventitia von zahllosen Rundzellen durchsetzt, welche sich zunächst auf der Aussenfläche der Adventitia sammeln und demgemäss die Blutgefässe makroskopisch als eitrig-eitrig Randstreifen begleiten. Die beschriebenen Veränderungen setzen sich auch in geringerem Grade an die mit der Pia in Gehirn- und Rückenmarksubstanz eindringenden Blutgefässe fort. Unter den entzündeten Stellen der Pia ist die Hirnrinde vielfach verändert; namentlich bekommt man Wucherungen von Kernen in der Neuroglia zu beobachten, auch Quellung der Ganglienzellen und körnig-fettigen Zerfall der feinen Nervenfasern. An den Zellen des Ependyms der Hirnventrikel bilden sich Trübung, Verfettung und Desquamation aus. Auch kann in der anliegenden Hirnsubstanz entzündliche Erweichung Platz greifen.

Ebenso hat man in der weissen Rückenmarksubstanz interstitielle Entzündung und körnig-fettigen Zerfall der Nervenfasern wahrgenommen.

De Giovanni beobachtete auch am Sympathicus und an den peripheren Nerven Hyperaemie, interstitielle Kernwucherung und Verfettung der Nervenfasern und Ganglienzellen.

Mitunter hat man Verkäsung des eitrig-eitrig Exsudates als beginnende Ausheilung beschrieben. Auch bleiben Verdickungen der weichen Hirnhäute und Verwachsungen unter einander oder zwischen Pia und Hirnoberfläche als dauernde Residuen zurück.

In Bezug auf jene Leichenveränderungen, welche mehr Zeichen dafür sind, dass man es bei der epidemischen Cerebro-Spinalmeningitis mit einer fieberhaften Infectionskrankheit zu thun hat, sei in Kürze Folgendes hervorgehoben:

Es tritt schnelle Zersetzung der Leichen ein.

Die Muskulatur ist meist trocken, braunroth und stellenweise gelblich-blass. Bei mikroskopischer Untersuchung findet man körnige Trübung (*Klebs*), Verfettung und wachsartige Degeneration (*Rudnew*).

Das Blut fällt meist durch dunkle heidelbeerartige Farbe und dickflüssige Consistenz auf.

Herz meist schlaff; mikroskopisch gleiche Veränderungen wie in der willkürlichen Muskulatur.

Milz nicht constant vergrössert, häufig von matscher Consistenz.

In Leber und Nieren sind trübe Schwellung und Verfettung beschrieben worden.

Am Magen beobachtet man nicht selten cadaveröse Erweichung. Zuweilen sind die Lymphfollikel des Darmes und die mesenterialen Lymphdrüsen geschwellt und hyperaemisch.

III. Symptome. Ueber die Dauer der Incubation bei der epidemischen Cerebro-Spinalmeningitis ist nichts Sicheres bekannt; jedenfalls scheint sie sich auf einen sehr kurzen Zeitraum, vielleicht sogar auf wenige Stunden beschränken zu können.

Prodrome kommen bei der epidemischen Cerebro-Spinalmeningitis keineswegs regelmässig vor; oft setzt die Krankheit mitten in bester Gesundheit ein. Sind Prodrome vorhanden, so äussern sich selbige einen bis drei Tage lang in Abgeschlagenheit, Appetitmangel, Unbehagen, kurz und gut in so allgemeinen Beschwerden, dass man aus ihnen gar nichts erschliessen kann.

Meist nimmt die Krankheit mit einem einmaligen kräftigen Schüttelfrost den Anfang; seltener stellen sich mehrfache gelinde Fröste ein. Die Körpertemperatur steigt schnell und erreicht bald eine Höhe von 39° C. oder etwas darüber, doch pflegen Werthe über 40° C. nur selten zu sein.

Bloch fand in einer Beobachtung 45° C. und *Paulsen* beobachtete mehrfach Fieber mit Typus inversus.

Der Puls nimmt damit an Frequenz zu, oft mehr, als man nach der Höhe des Fiebers erwarten sollte. Ähnliches gilt von der Athmung.

Von Anfang an pflegen die Kranken über heftigen Kopfschmerz zu klagen, welchen sie bald vorn, bald auf die Höhe des Scheitels, bald in das Hinterhaupt verlegen, bald gar nicht einmal genau localisiren können. Der Schmerz pflegt übermannend zu sein, woher man häufig selbst dann, wenn das Bewusstsein vollkommen umnachtet ist, die Kranken zeitweise das Gesicht schmerzhaft verziehen und mit ihren Händen nach dem Kopfe greifen sieht. Oft stellt sich gleichzeitig mit Kopfschmerz Schwindel ein, so dass die Patienten beim Gehen wie Trunkene hin- und hertaumeln, sich an Gegenständen halten und bald nicht mehr im Stande sind, aufrecht zu stehen. An den Sinnesnerven macht sich Hyperaesthesie bemerkbar; die Patienten werden durch belles Licht ungewöhnlich stark belästigt und durch unbedeutende Geräusche erschreckt. Allmählig bilden sich Somnolenz und dann Coma aus, daneben aber Delirien. Etwa im Verlaufe des zweiten Krankheitstages zeigt sich das ominöse Zeichen der Nackensteifigkeit. Von diesem auffälligen und regelmässigen Symptom schreibt sich der Name Genickstarre oder Genickkrampf für Meningitis her, dessen sich meist Laien bedienen. Der Hinterkopf ist stark nach hinten und unten gezogen und leistet jedem Versuche, ihn nach vorn gegen das Brustbein zu biegen, so grossen Widerstand, dass man oft am Hinterhaupte den immer steifer und steifer werdenden Rumpf emporrichten kann. Bewegungsversuche des Kopfes nach vorn sind schmerzhaft und auch tief benommene Personen verziehen dabei das Gesicht und schreien auf. Dagegen ist in vielen Fällen noch stärkere Beugung des Kopfes nach

hinten unbehindert, auch schmerzlos, und ebenso gehen gewöhnlich Drehbewegungen des Kopfes frei von Statten. Mitunter hat das Hinterhaupt eine möglichst starke Rückwärtsstellung angenommen; berichtet doch *Hart*, dass es in einem Falle zwischen den Schulterblättern in Folge von Druck durch das Hinterhaupt zu Hautbrand kam. Uebrigens wechselt mitunter im Verlaufe der Krankheit der Grad der Nackensteifigkeit; bei tief benommenen Personen und kurz vor dem Tode sah ich sie mehrfach schwinden. Der Grund der Genickstarre wird verschieden angegeben; wir halten sie für ein directes Reizungsphaenomen an den vom Halsmark austretenden Nerven. Je mehr sich der Entzündungsprocess auf das Rückenmark ausbreitet, um so mehr treten an der Wirbelsäule Erscheinungen von Opisthotonus zu Tage, so dass die Kranken oft nur mit Occiput und Kreuzbein aufliegen. Dabei ist Druck auf die Dornfortsätze der Wirbelsäule in hohem Grade empfindlich (Rachialgie).

Während sich in der ersten Zeit die Kranken vielfach im Bette umherwälzen und unruhig sind, tritt bald mehr und mehr Benommenheit des Sensoriums und Ruhe ein, so dass die Patienten oft lange Zeit die unbequemsten Körperstellungen beobachten. Ab und zu schreien sie laut, kurz und hell auf, — Meningitisschrei. *Crie hydrocéphalique*. Die Hautsensibilität ergiebt sich meist als gesteigert, so dass bei leichter Erhebung der Haut zur Falte laut aufgeschrien wird. Die Pupillen sind meist eng, aber oft auf beiden Seiten ungleich weit; zuweilen findet man die erweiterte Pupille von ovaler Gestalt. Die Pupillenreaction auf Lichtreiz kann sich dabei erhalten. Die Zunge ist vielfach trocken, rissig, roth und selbst fuliginös, in anderen Fällen lässt sie einen weissen, grauen, bräunlichen und nicht charakteristischen Belag erkennen. Erbrechen gehört zu den sehr häufigen Symptomen und ist mitunter sehr hartnäckig. Der Leib erscheint meist eingezogen und mitunter kahnförmig oder muldenförmig eingesunken, so dass sich die Bauchdecken der Wirbelsäule stark genähert haben und man nicht selten die Bauchorta unter ihnen pulsiren sieht. Besonders starke Gruben pflegen die *Regiones iliacae* darzustellen, wodurch die *Cristae et spinae anteriores ossium ilei* stark hervortreten. *Traube* bringt die Einziehung des Leibes nicht etwa mit einer Contraction der Bauchmuskeln in Zusammenhang, sondern bezieht sie auf krampfhaftige Contractionen der Darmschlingen in Folge von Vagusreizung (?). Oft ist der Leib druckempfindlich. Milz nicht constant, aber häufig vergrößert. Benommene Kranke entleeren häufig keinen Harn, man findet dann bei ihnen die Blase fast bis zum Nabel gefüllt und muss auf regelmässige Entleerung der Harnblase mittels Katheters bedacht sein. Andere lassen den Harn in's Bett. Der Harn ist sparsam, dunkel (Folge von Fieber und geringer Flüssigkeitszufuhr wegen Benommenheit) und enthält fast regelmässig Eiweiss. Zuweilen freilich wird ungewöhnlich viel Harn gelassen und erscheint seine Farbe trotz bestehenden Fiebers hell und wässerig (*Urina spastica* als Folge von vasomotorischen und secretorischen Störungen). Der Stuhl ist meist angehalten; selten besteht Durchfall.

Die bisherigen Untersuchungen über die chemische Zusammensetzung des Harnes bedürfen noch der Bestätigung; angegeben werden Vermehrung von Harn-

stoff und von schwefelsauren und phosphorsauren Salzen und Peptonurie (*Grocco*). Zuweilen findet sich Zucker im Harn (*Hermann & Kober*).

Der Verlauf der Krankheit kann in wenigen Tagen zum Tode führen. In anderen Fällen zieht sich das Leiden zwei bis sechs Wochen hin, und es kommen mehrfache Remissionen und Exacerbationen vor, ehe sich die Entscheidung vollzieht. Oft tritt kurz vor dem Tode bedeutende Temperatursteigerung (bis 43° C. und darüber) ein und selbst nach dem Tod fährt die Körpertemperatur noch kurze Zeit zu steigen fort (postmortale Temperatursteigerung). Mehrfach sah ich den Tod unter Erscheinungen von Lähmung des Respirationscentrums erfolgen.

Als besondere Formen von epidemischer Cerebro-Spinalmeningitis haben wir die abortive, die foudroyante, die intermittirende und die apoplectiforme zu nennen.

Die abortive Meningitis verräth sich durch kaum mehr als durch sehr heftigen Kopfschmerz, leichtes Eingenommensein, Schwindel und Uebelkeit. Mitunter kommt es auch zu Erbrechen und Schwerbeweglichkeit im Nacken. Aber die Kranken fiebern kaum und empfinden nicht das Bedürfniss, das Bett aufzusuchen. In wenigen Tagen ist Alles vorüber. Ausserhalb von Epidemien würde man die Symptome in ihrer eigentlichen Bedeutung leicht verkennen. Zuweilen aber schlägt die Krankheit mehr oder minder plötzlich in ein ausgebildetes schweres Symptomenbild um.

Im Gegensatz dazu spielen sich bei der foudroyanten Cerebro-Spinalmeningitis (*M. siderans* s. *acutissima*) die Symptome oft unglaublich schnell ab. Man kennt Fälle, in welchen die Kranken gesund zur Arbeit gingen, plötzlich dabei zusammenbrachen und schon nach wenigen Stunden verstorben waren.

Als intermittirende Cerebro-Spinalmeningitis bezeichnet man solche Fälle, in welchen binnen annähernd gleicher Zeitintervalle stärkere Temperaturerhöhungen und damit verbunden lebhaftere Ausbildung von anderen Krankheitserscheinungen Hand in Hand gehen. Man hat dieselben nach einem quotidianen und tertianen Typus unterschieden, je nachdem sich alle 24 oder 48 Stunden Exacerbationen zeigten. Offenbar hängt die Intermittens mit einem schubweisen Vordringen der Krankheit zusammen. Eine Verwandtschaft derartiger — rein zufälliger — Formen mit Malaria anzunehmen, hat gar keinen Sinn, schon das oft abweichende Verhalten der Milz und die Erfolglosigkeit des Chinins sprechen dagegen.

Bei der apoplectiformen Cerebro-Spinalmeningitis erkranken die Patienten sehr plötzlich mit Bewusstseinsverlust und halbseitiger Lähmung, so dass das Bild viel eher an eine Hirnblutung als an eine Meningitis erinnert, in deren Natur es liegt, mehr allgemeine, als Herdveränderungen des Hirnes in die Erscheinung treten zu lassen. Eine sichere Differentialdiagnose ist während des Lebens nicht immer möglich.

Unter den Complicationen einer epidemischen Cerebro-Spinalmeningitis sind solche seitens des Centralnervensystemes keine seltenen. Es seien hier Lähmungen genannt, welche bald als ausgesprochene

Paralysen, bald als Paresen bestehen. Oft findet man den Facialisnerv betroffen, in anderen Fällen kommen auch die Extremitäten an die Reihe in Form von Mono-, Hemi- und Paraplegien. Auch hat man Zungenlähmung und Dysarthrie oder Schling- und Schlucklähmung beobachtet. Uebrigens hat man im letzteren Falle darauf Bedacht zu nehmen, ob nicht die Behinderung des Schlingens eine mechanische Folge von hochgradiger Nackensteifigkeit ist. Andererseits hat man sich auch vor Verwechslung von Dysarthrie mit aphatischen Zuständen zu hüten. Mitunter stellen sich sehr früh Lähmungen ein; beispielsweise gedenkt *Fraser* eines Kindes, bei welchem Krämpfe mit linksseitiger Hemiplegie die ersten Krankheitserscheinungen darstellten. Zuweilen treten allgemeine Convulsionen oder Zuckungen oder Contracturen in einzelnen Gliedern ein. Dahin gehören auch Trismus oder anfallsweise auftretendes Zähneknirschen. In manchen Fällen, aber keineswegs regelmässig, vermisst man den Patellarsehnenreflex, auch den Cremasterreflex.

Oft leiden die Sinnesnerven.

Am Auge beobachtet man nicht selten Katarrh der Conjuunctiven; auch kommt es öfters zu eitriger Hypersecretion der Augenbindehaut. In manchen Fällen begleitet Entzündung der Conjuunctiven schwere Veränderungen an der Iris und Chorioidea. *Chemosis conjunctivarum* stellt sich mitunter sehr früh ein und entwickelt sich zuweilen überraschend schnell. Sie ist meist Ausdruck eines erhöhten Hirndruckes und einer davon abhängigen Erschwerung der Circulation, hängt aber mitunter auch damit zusammen, dass die Entzündung aus dem Schädelraum durch die Fissura orbitalis direct bis in das retrobulbäre Zellgewebe vorgedrungen ist (entzündliches Oedem). Zuweilen entwickelt sich Lagophthalmus, von welchem *Wilson* angiebt, dass er die Folge einer schnellen Schrumpfung des Orbitalfettzellgewebes und des Zurücksinkens des Augapfels ist. Mitunter stellt sich Nystagmus ein. Oft ist der Oculomotorius oder Abducens gelähmt, Dinge, welche sich durch Strabismus, Ptosis und Doppelbilder verrathen. Manchmal bildet sich Keratitis, welche zu Perforation nach aussen und Synecchia anterior führt. Nicht zu selten entwickeln sich eitrig-Entzündungen am Uvealtractus: Iritis und Irido-chorioiditis, welche Ansammlung von Eiter in dem Glaskörper und in der Augenkammer, auch Verdickung und Trübung der Linsenkapsel und Pupillenverschluss bedingen. Es kann dabei auch zu Netzhautablösung kommen. Auf der Netzhaut werden als Zeichen der intracranialen Entzündung Neuritis und Neuro-Retinitis beobachtet. *v. Ziemssen* fand in einem Falle Retinitis apoplectica. Ist das Grundleiden gehoben, so bleibt mitunter dauernde Amaurose zurück. In manchen Fällen tritt transitorische Amaurose ein, welche offenbar mit vorübergehenden centralen Innervationsstörungen zusammenhängt.

Rudnew machte die Erfahrung, dass eine eitrige Entzündung des Uvealtractus am Auge bei Cerebro-Spinalmeningitis Regel ist, wenigstens, wenn man nach dem Tode die mikroskopische Untersuchung des Auges vornimmt. Die Erkrankung beginnt meist in der Choriocapillaris und breitet sich erst später auf die Gesamtmchorioidea aus. *Rudnew* sieht die Veränderungen nicht als von den Meningen fortgeleitete und secundäre, sondern als davon unabhängige und primäre Entzündung an.

Sehr oft finden sich Veränderungen am Gehörorgan. Die Kranken klagen über Ohrensausen, über Rauschen und Klingen im Kopfe und werden nach und nach schwerhörig. Tritt Benommenheit ein, so lassen sich Gehörsprüfungen nicht mehr gut ausführen. *Heller, Lucae & Moos* fanden

als anatomischen Befund Umspülung des Acusticusstammes mit Eiter, Schwellung und Hyperaemie des Neurilemms am Acusticus, eitrige Entzündung in der Paukenhöhle, Hyperaemie, Blutung und eitrige Entzündung im häutigen Labyrinth. Die Erkrankung des häutigen Labyrinthes entsteht wohl selbstständig, während sich die übrigen Veränderungen meist längs der Nerven-scheide des Acusticus zum innern Ohre fortpflanzen. Manche Kranke werden so lange von den wüthendsten Schmerzen im Ohr gepeinigt, bis sich nach Perforation des Trommelfelles eitriges Fluidum nach aussen entleert. Nicht selten giebt eine vorausgegangene Meningitis den Grund für bleibende Taubheit ab, wozu sich bei solchen Kindern, welche der Sprache noch nicht mächtig waren und durch das Gehör Worte auffassen und erlernen sollten, Stummheit hinzugesellt.

Oft kommen Veränderungen auf der Haut vor. Nicht selten entwickelt sich am zweiten oder dritten Krankheitstage, seltener erst in der Reconvalescenz, Herpes facialis. Am häufigsten beginnt er als Herpes labialis, ein- oder doppelseitig, dehnt sich dann aber auf Nase, Augenlider und Ohr aus und überzieht mitunter einen grossen Theil des Gesichtes. Viel seltener begegnet man Herpeseruptionen auf den Extremitäten. Nicht selten stellen sich ausgebreitete, an Scharlach erinnernde Erytheme, roseolöses und masernartiges Exanthem, Urticaria, Erysipel, Petechien, Ecchymosen, Ecchymomata, Vibices, Sudamina und bullöse wie pustulöse Hautausschläge ein. Ihr Erscheinen fällt bald auf den Anfang, bald auf das Ende der Krankheit, selbst in die Reconvalescenz. Die Vertheilung des Exanthemes lässt mitunter eine auffällige Symmetrie erkennen, so dass man an den Einfluss von trophischen oder vasomotorischen Nervenfasern gedacht hat.

Zuweilen stellen sich multiple Furunkel auf der Haut oder Muskelabscesse ein. Mitunter kommt es zu Decubitus oder Gangraen der Haut, Dinge, welche sich zuweilen so schnell entwickeln, dass man geneigt sein möchte, sie ebenfalls als directe tropho-nerotische Störungen zu bezeichnen.

Mehrfach sind multiple Gefenkschwellungen beobachtet worden, wofür die Section eitrigen Erguss und starke Schwellung der Synovialis ergab. *Konstantopolis* sah in einer Epidemie in *Nauplia* (1862—1864) mitunter Gelenkaffectionen der Meningitis vorausgehen.

Schlundkatarrh kommt viel häufiger vor, als er erwähnt zu werden pflegt. Auch können sich necrotisirende Veränderungen an den Rachengebilden entwickeln.

Bronchialkatarrh gehört zu den häufigsten Complicationen. Ernster stehen die Dinge, wenn Bronchopneumonie, fibrinöse oder hypostatische Pneumonie, späterhin Abscess oder Gangraen der Lungen hinzukommen. Auch hat man Pleuritis als Complication beschrieben.

Die Athmung wird im weiteren Verlaufe der Krankheit oft unregelmässig und verschieden tief, aber *Cheyne-Stokes'sche* Respirationen kommen im reinen Typus doch nur selten vor. Häufiger beobachtet man *Biot'sches* Athmen, d. h. gleich tiefe Athmungszüge werden ab und zu durch Pausen von Apnoe von einander getrennt.

Der Puls lässt häufig Unregelmässigkeiten in der Aufeinanderfolge und Kraft der einzelnen Schläge erkennen. Wird in Folge der meningealen Entzündung das Vaguseentrum oder der Vagusstamm gereizt, so tritt Pulsverlangsamung ein, während sich Lähmung des Vagus — begreiflicher Weise der viel bedenklichere Zustand — durch enorme Pulsbeschleunigung ver-räth. Es liegt in der Natur der Sache, dass Reizungssymptome zu Anfang der Krankheit auftreten, während Lähmungserscheinungen ihren Aus-gang bilden.

Pericarditis und Endocarditis sind den selteneren Complicationen beizuzählen.

Das Gleiche gilt für Parotitis, acute Nephritis, Icterus und Glycosurie.

Ein Theil der aufgeführten Complicationen muss bereits zu den Nachkrankheiten gerechnet werden, z. B. Lähmungen, Contracturen, Taubheit, Blindheit. Zuweilen hat man nach Cerebro-Spinalmeningitis ausgesprochene Psychopathie fortdauern gesehen. Nicht selten bleibt für lange Zeit Kopfschmerz zurück, welcher sich namentlich bei geistiger Anstrengung und beim Bücken einstellt. Auch Schwindel tritt mitunter noch lange nach überstandener Krankheit auf. *Leyden* beschrieb Aphasie und Anaesthesia. Zuweilen stellen sich eigenthümliche Schwankungen des Körpers ein, welche an *Menière'sche* Krankheit erinnern und mit Veränderungen im innern Ohre in Verbindung gebracht werden. Auch habe ich selbst chronischen Hydrocephalus sich ausbilden gesehen, welcher bei einem knapp einjährigen Kinde zu einer colossalen Ausweitung der Schädelkapsel führte, so dass man das Kind nur bedauern konnte, dass es mit dem Leben zunächst davongekommen war.

IV. Diagnose. Die Erkennung einer epidemischen Cerebro-Spinalmeningitis gelingt meist leicht; man hat bei der Diagnose namentlich auf Nackensteifigkeit, Kopfschmerz, Benommenheit, Pupillendifferenz, Unregelmässigkeit von Puls und Atmung, Erbrechen, Eingesunkenheit des Leibes und Stuhlverstopfung zu achten. Auch die Abortivformen der Krankheit sind zur Zeit einer Epidemie nicht besonders schwer zu erkennen.

Ueber die Differentialdiagnose von tuberculöser Meningitis vergleiche einen späteren Abschnitt. Bei Kindern führen fieberhafte Zustände, namentlich wenn dieselben mit Erkrankungen des Magen-Darmtractes zusammenhängen, leicht zu Nackensteifigkeit, so dass man bei ihnen in der Auffassung dieses wichtigen Symptomes sehr vorsichtig sein muss. Bei tiefer Benommenheit der Kranken wäre noch eine Verwechslung mit Abdominaltyphus und centraler fibrinöser Pneumonie denkbar. Bei Abdominaltyphus bekommt man es aber mit Meteorismus, Durchfall, früh auftretenden Roseolen und Milzschwellung zu thun, während bei fibrinöser Pneumonie der Auswurf rostfarben aussieht, vorausgesetzt, dass Auswurf vorhanden ist.

V. Prognose. Die Vorhersage ist unter allen Verhältnissen sehr ernst, denn man hat mitunter mehr als 80 Procente Todesfälle notirt.

VI. Therapie. Kranke mit Cerebro-Spinalmeningitis müssen ein ruhiges, nicht zu helles und leicht zu lüftendes Zimmer und nur flüssige Kost, namentlich Milch, Fleischsuppe, Ei und verdünnten Wein, erhalten. Bei Benommenheit achte man auf regelmässige Entleerung der Blase mittels Katheters, drei Male während eines Tages. Man Sorge dafür, dass der Kranke einen Tag um den anderen zu Stuhl geht und verordne eventuell zwei Esslöffel Oleum Ricini in Bierschaum oder Calomel und Jalapa (aa 0.5) oder Infusum Sennae

compositum (180·0, Natr. sulfuric. 20·0, 3 Male täglich ein Esslöffel) oder Klystiere. Auf den Kopf lege man eine Eisblase, welche genügend gross sein muss, um von einem Ohre bis zum anderen zu reichen; auch lege man eine Eisblase zu beiden Seiten des Nackens. Sehr empfehlenswerth ist es, dass man die Wirbelsäule auf Eis lagert, am besten auf einen *Chapman'schen* Eisbeutel (vergl. Bd. III, pag. 166). Bei heftigen Schmerzen mache man wiederholte Morphium-injectionen in die Nackengegend (Rp. Morphin. hydrochloric. 0·3, Glycerin. Aq. destillat. aa 5·0. MDS. $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Spritze subcutan).

Der vorgeschlagenen Behandlungsmethoden giebt es viele; erwähnt seien folgende:

a) Derivantien auf den Kopf: Einreibungen mit Pockeusalbe auf den geschorenen Kopf, Moxen, Bepinselungen mit Jodtinctur, Vesicantien oder Senfteige in den Nacken, Schröpfköpfe in den Nacken und längs der Wirbelsäule, Ferrum candens, Salz- oder Senfbäder für Hände und Füße u. s. f.; b) Antiphlogistica: Eisblase, Bluteigel an Stirn oder Zitzenfortsätze, Aderlass, Einreibungen mit Quecksilbersalbe, Aetherspray auf den Nacken, Calomel innerlich, ebenso Kalium nitricum u. s. f.; c) Drastica aller Art; d) Diuretica; e) Resorbentien, namentlich Jodkalium; f) Narcotica: Opium, Bromkalium, Belladonna, Chloralhydrat, Ergotin, Conium u. s. f.; g) Nervina, z. B. Zinkpräparate; h) Antifebrilia, z. B. Bäder, Chinin, Antipyrin u. s. f.; i) Electricität.

2. Einfache Cerebro-Spinalmeningitis. Meningitis cerebro-spinalis simplex.

I. Aetiologie und anatomische Veränderungen. Eitrige Entzündungen der Pia mater und Arachnoidea kommen auch noch in anderer Form denn als selbstständige Infectiouskrankheit vor. Es handelt sich alsdann wohl immer um ein secundäres Leiden, welches in seinen anatomischen Veränderungen freilich mit der epidemischen Cerebro-Spinalmeningitis übereinstimmt, soweit die Erscheinungen an den Hirnhäuten selbst in Betracht kommen.

Oft sind die entzündlichen Veränderungen auf der Convexität des Gehirnes am meisten ausgesprochen, was für ältere Autoren Veranlassung gewesen ist, die eitrige Meningitis als Convexitätsmeningitis zu benennen. Das ist aber falsch! Giebt es doch Fälle, in welchen gerade die Hirnbasis am stärksten betroffen ist. Ebenso unrichtig ist es, der eitrigen Meningitis die tuberculöse Hirnhautentzündung als Basilar meningitis gegenüberstellen zu wollen, bei welcher letzteren man, wenn man genügend genau untersucht, fast ausnahmslos auch den Hirnüberzug der convexen Gegenden mit-erkrankt findet.

Man begegnet einer eitrigen Meningitis zunächst als fortgepflanzten Entzündung. Schon einfache Eczeme auf der Kopfschwarte oder Gesichtshaut, noch mehr erysipelatöse Entzündungen und Furunkel im Gesichte sind im Stande, sie hervorzurufen. Zuweilen stellt sich das Leiden bei eitrigem Katarrh in den Stirn-Nasenhöhlen ein. Auch hat man es vereinzelt nach Operationen am Auge, namentlich nach Enucleation des Augapfels, entstehen gesehen. Wiederholentlich nahm die Krankheit von Erkrankungen des Ohres den Ausgang: Fremdkörper im Ohre mit eitriger Entzündung, Entzündungen im Mittelohr, Ohrpolypen, cariöse und tuberculöse Processe am Felsenbein. Zuweilen geben Wunden der Kopfschwarte, Fracturen der Schädelknochen, Sinusthrombose, encephalitische Herde auf der

Hirnoberfläche, oberflächliche Hirnabscesse und Hirngeschwülste Grund für das Leiden ab.

Als metastatische Meningitis kann sich eitrige Hirnhautentzündung zu vielen Infectiouskrankheiten hinzugesellen, offenbar, weil die Infectionsträger des Grundleidens oder Eitercoccen den Weg zu den Hirnhäuten finden und hier secundäre Entzündung anfachen. Dergleichen beobachtet man bei fibrinöser Pneumonie, Pleuritis, Pericarditis, Endocarditis ulcerosa, Lungentuberculose, Lungenbrand, Lungenabscess, Peritonitis, Erysipel, Diphtherie, Dysenterie, Brechdurchfall, Parotitis, Abdominaltyphus. Petchialtyphus, Rückfalltyphus, Cholera, Pyaemie, Puerperalfieber, Septicaemie, Gelenkrheumatismus, Muskelrheumatismus, Scharlach, Masern, Pocken, Keuchhusten (*Bierbaum*) u. s. f. Selbst nach der Vaccination will man eitrige Meningitis gefunden haben.

Für solche Aerzte, welche der Meinung sind, dass Eiterung ohne Einwirkung von niederen Organismen unmöglich ist, folgt unmittelbar, dass jede eitrige Entzündung der Meningen zu den Infectiouskrankheiten im modernen Sinne des Wortes gehört. Nach neuesten Untersuchungen gewinnt es aber den Anschein, als ob verschiedene Spaltpilze im Stande sind, eitrige Meningitis hervorzurufen. *Klebs* und *Eberth* beschrieben Mikroccoen in der Ventrikelflüssigkeit und in den eitrigen Producten von Meningitis, welche sich als Complication von fibrinöser Pneumonie eingestellt hatte, und neuerdings haben namentlich *Fraenkel* und *Foa & Bordoni-Uffreduzzi* den Nachweis zu liefern gesucht, dass die zu fibrinöser Pneumonie hinzutretende Meningitis durch die gleichen Spaltpilze wie die Pneumonie selbst erzeugt werde. *Ortmann* gewann aber auch den *Fraenkel'schen* Pneumoniococcus aus dem Exsudate einer eitrigen Meningitis, welche nach einem eiternden Nasensarcom entstanden war. Bei anderen Infectiouskrankheiten scheint es sich um eine Secundärfinfection mit Eitercoccen oder mit ganz eigenthümlichen anderen Spaltpilzen zu handeln. So gelang es *Bant* in einem Falle von eitriger Meningitis aus dem Exsudate *Staphylococcus pyogenes aureus*, *St. p. albus* und *Streptococcus pyogenes* zu züchten, welche von einem Darmgeschwür aus den Zugang zu dem Körper gewonnen zu haben schienen. *Besançon & Laucevax* berichten, dass, während es ihnen mehrfach glückte, in dem meningitischen Exsudat *Pneumococcos* nachzuweisen, wenn Meningitis fibrinöse Pneumonie complicirte, in einem Falle *Pneumococcos* fehlten, aber *Streptococcos* vorkamen. Ebenso konnten *Neumann & Schaeffer* verschiedene Spaltpilze aus meningitischen Exsudaten gewinnen, namentlich einen *Bacillus*, der an *Typhusbacillen* erinnerte. *Weichselbaum* beobachtete ausser *Fraenkel'schen* *Pneumoniococcos* noch einen *Diplococcus intercellularis meningitidis*, dessen pathogene Eigenschaften er experimentell nachwies. Auch *Goldschmidt* hat diesen Spaltpilz beobachtet.

Beachtung verdient, dass man mitunter nach einfachen Erschütterungen des Schädels und seines Inhaltes ohne eigentliche Verletzungen Meningitis entstehen gesehen hat. Vielleicht, dass die Erschütterung dem Eindringen von Entzündungserregern, die im Blutstrom kreisten, eine günstigere Gelegenheit verschaffte.

II. Symptome. Die Symptome stimmen bei der einfachen und epidemischen Cerebro-Spinalmeningitis mit einander überein, denn in beiden Fällen hängen sie von Veränderungen der Blutcirculation und solchen des Druckes im Schädelraum ab. Jedoch pflegen sich die Störungen bei der einfachen Meningitis schleichender zu entwickeln, so dass oft genug die Gefahr aufkommt, dass man bei der Schwere des Grundleidens die ernste Complication seitens der Meningen übersieht.

III. Prognose und Therapie die gleiche wie bei der epidemischen Meningitis.

3. Seröse Cerebro-Spinalmeningitis. Meningitis cerebro-spinalis serosa.

Entzündliche Veränderungen an den Meningen haben zweifellos Neigung, eitrigen Charakter anzunehmen. Aber es wäre falsch, wollte man von dieser Regel keine Ausnahme zulassen. Genau so wie auf dem Peritoneum, dem Pericard u. s. f., so kommen auch an den Meningen in sehr seltenen Fällen Entzündungen vor, welche nur zu serösem Exsudat führen. Sie machen klinisch genau die gleichen Symptome wie die eitrigen Formen, dürfen aber nicht immer als Anfangsstadium der letzteren betrachtet werden, weil sie sich auch dann nicht in eitrige Meningitis umwandeln, wenn der Zustand Tage lang bestanden hat. Nach den freilich sparsamen eigenen Erfahrungen weiss ich, dass der Anatom, da er von den klinischen Erscheinungen nichts weiss, geneigt ist, diese seröse Meningitis als Hirnoedem zu bezeichnen. Ich habe die Krankheit vereinzelt als ein selbstständiges Leiden beobachtet, während sie sich in anderen Fällen zu Infectionskrankheiten, wie zu fibrinöser Pneumonie und Abdominaltyphus, hinzugesellte. Auch vermute ich, dass sie bei acutem Gelenkrheumatismus vorkommt, doch fehlen mir hier Erfahrungen an der Leiche.

Prognose und Therapie sind diejenigen der eitrigen Meningitis.

4. Starrkrampf. Tetanus.

I. Aetiologie. Als Tetanus bezeichnet man eine Infectionskrankheit, bei welcher am häufigsten Wunden gewissen Spaltpilzen den Zugang zum Nervensystem verschaffen, — Tetanus traumaticus. Es gehört also Tetanus ähnlich wie der Rothlauf zu den Wundinfectionskrankheiten. Sehr viel seltener tritt Tetanus auf, ohne dass eine Verwundung vorausgegangen oder wenigstens doch nachweisbar ist. — Tetanus rheumaticus und Tetanus idiopathicus. Auf welchem Wege unter den zuletzt erwähnten Umständen die specifischen Spaltpilze den Zugang zum Organismus gewinnen, ist unbekannt.

Viele unterscheiden noch einen Tetanus toxicus. Es ist richtig, dass es sehr leicht gelingt, durch gewisse Gifte, namentlich durch Strychnin, Brucin und Picrotoxin, ein Symptomenbild hervorzuufen, welches dem infectiösen Tetanus ähnlich ist, allein eine Uebereinstimmung findet nicht statt, denn einmal wiegen bei toxischem Tetanus clonische, nicht tonische Muskelkrämpfe vor, und ausserdem handelt es sich bei ihm um eine rein chemische Aetiologie.

Die Kenntnisse über die Tetanusnoxe sind sehr jungen Datums. *Flügge & Nicolai* machten zuerst die Erfahrung, dass es gelingt, aus Erde feine borstenähnliche Bacillen zu gewinnen, welche, wenn man sie auf Kaninchen oder Mäuse überträgt, tetanusähnliche Erscheinungen hervorrufen. Späterhin hat dann namentlich *Beumer* gezeigt, dass diese Spaltpilze im Erdreich, Staub und Kehrlicht sehr verbreitet sind. Einen wesentlichen Schritt weiter gelangte *Rosenbach*, indem er bei einem Tetanischen aus dem Wundsecrete die gleichen Bacillen (vergl. Fig. 64), freilich nicht völlig rein, züchtete und sie mit Erfolg auf Thiere (Mäuse, Meerschweinchen, Kaninchen) übertrug. In gleichem Sinne haben sich *Bonome*, *Hochsinger*, *Bäumer* und *Merkel*, *Ohmüller & Goldschmidt* u. A. ausgesprochen, doch gelang es erst *Kitasato*, Reinculturen von Tetanusbacillen zu gewinnen. Es liegt nahe, sich die Vorstellung zu bilden, dass die Tetanusbacillen Gifte produciren, welche gerade das Nervensystem leicht in Mitleidenschaft ziehen und an ihm toxische Wirkungen, ähnlich dem Strychnin, entfalten. In der That ist es *Brieger* gelungen, aus Fleischbrei, welcher mit Tetanusbacillen beschickt war, vier Toxine zu gewinnen, welche nach Uebertragungsversuchen auf Thiere zu dem Symptomencomplex des Tetanus in innigster Beziehung stehen. Das eine unter

ihnen hat *Brieger* Tetanin, die anderen Tetanotoxin, Spasmotoxin und salzsaures Toxin getauft. Tetanin stellte *Brieger* auch aus dem amputirten Arme eines Tetanischen dar. In letzter Zeit gelang es jedoch *Brieger & Fraenkel* und dann auch *Kitasato & Weyl*, ein Toxalbumin zu gewinnen, dessen Einverleibung in den Thierkörper die Erscheinungen des Tetanus viel genauer wiedergiebt, als die vorhin genannten Toxine, so dass letztere mehr als Nebenproducte zu betrachten wären.

Sucht man sich darüber Klarheit zu verschaffen, ob die klinische Beobachtung dafür spricht, dass es sich beim Tetanus um einen Infectionsvorgang handelt, so wird man diese Frage ohne Zaudern bejahen müssen. Unter Anderem tritt nicht selten Tetanus bei mehreren Kranken gleichzeitig und schnell nach einander auf, so dass man schon früher nicht nur von Infectiosität überhaupt, sondern

Fig. 64.



Sporenhaltige Tetanusbacillen aus einer Reincultur.
Nach Fraenkel & Pfeiffer. Vergr. 1000fach.

sogar von Contagiosität gesprochen hat, welche letztere freilich zum mindesten sehr zweifelhaft ist. Tetanus herrscht mitunter epidemisch und an manchen Orten endemisch.

Wie bei vielen anderen Infectionskrankheiten, so kommen auch bei Tetanus Hilfsmomente in Betracht, welche eine Infection begünstigen. Dahin gehören ohne Frage klimatische Einflüsse, denn Tetanus ist besonders häufig in den Tropen anzutreffen und gewinnt gerade hier epidemische Verbreitung. Auch Witterungseinflüsse sind unschwer zu erkennen. In den Tropen kommt Tetanus gerade in der heissen Jahreszeit vor und namentlich in solchen Zeiten, in welchen heisse Tage von kalten Nächten gefolgt werden. Aehnliches bekommt man aber mitunter auch bei uns zu sehen. So ist mir ein Beispiel bekannt, in welchem auf einer chirurgischen Klinik drei Fälle von Tetanus zu gleicher Zeit auftraten, als un-

vermuthet eine sehr kalte Herbstnacht einem schwülen Herbsttage gefolgt war. In ihrem Werthe nicht zu unterschätzen sind allgemeine hygienische Verhältnisse. In schlecht gelüfteten, überfüllten und unsauberen Gebäuhäusern hat man namentlich früher grausenhafte Epidemien von Tetanus der Neugeborenen beobachtet, welche nicht selten wie mit einem Schlage aufhörten, nachdem gehörige Ventilation und peinlichste Sauberkeit durchgeführt worden waren. Aehnliches gilt mitunter für eine ganze Bevölkerung. Um wie grosse Verheerungen es sich dabei handeln kann, erfährt man u. A. aus einem Reiseberichte *Mackenzie's*, nach welchem auf einer Inselgruppe an der Südküste Islands die Neugeborenen früher so zahlreich durch Tetanus hingerafft wurden, dass sich die Bevölkerung nicht anders als durch beständige Einwanderung zu erhalten vermochte. Von den Chirurgen ist seit langer Zeit hervorgehoben worden, dass es besonders oft im Anschluss an solche Verwundungen zu Tetanus kommt, bei welchen Fremdkörper und mit ihnen Schmutz in den Körper eingedrungen sind. Auch unsauberes Halten der Wunden begünstigt den Ausbruch von Tetanus.

In die Gruppe der Hilfsmomente gehört noch das hinein, was man individuelle Disposition nennen könnte. In den Tropen beispielsweise hat man Racenunterschiede wahrgenommen, indem Neger häufiger an Tetanus erkranken als Kaukasier. Freilich meinen Manche, es hänge dies mehr damit zusammen, dass Neger unsauberer leben als die Weissen. Auch will man gefunden haben, dass vollsaftige Personen häufiger tetanisch werden, als wenig kräftige, doch ist dies vielleicht nur darin begründet, dass sie sich den Gelegenheiten zu Verletzungen und dadurch wieder zur Infection häufiger aussetzen. Denselben Grund scheint es auch zu haben, dass Männer und gerade Personen in den mittleren Lebensjahren am häufigsten an Tetanus erkranken.

Nicht ohne Einfluss erscheinen psychische Momente, wenigstens will man in Feldzügen beobachtet haben, dass unter den Besiegten zahlreichere Fälle von Tetanus vorkamen als unter den Siegern.

Beim *Tetanus traumaticus* handelt es sich bald um Wunden, welche von den Chirurgen absichtlich gesetzt worden sind, bald um zufällig erworbene Verletzungen. Unter letzteren gelten mit Recht als besonders gefährlich Quetsch- und Risswunden, Wunden mit steckengebliebenen Fremdkörpern und Verletzungen der Nerven und Sehnen. Auch hat man vielfach die Erfahrung gemacht, dass vorzüglich Verwundungen an den Fingern, Zehen, Hand- und Fusstellern zu Tetanus führen. In manchen Fällen tritt erst Tetanus auf, wenn vordem pyaemische Veränderungen stattgefunden haben.

Verwundung und Ausbruch von Tetanus können sich scheinbar unmittelbar auf einander folgen. So hat man bei Amputation des Oberschenkels Tetanus sofort auftreten gesehen, nachdem der Cruralnerv von einer Fadenschlinge umschnürt worden war, doch hatte wohl schon vorher die Infection stattgefunden und gab nur der starke Nervenreiz die Veranlassung für den Ausbruch der Krankheit ab. In der Regel gehen zwischen Verwundung und Ausbruch von Tetanus Tage und selbst Wochen darüber hin.

Auf die Grösse der Wunde kommt es in vielen Fällen nicht an; unter Umständen ist selbst die scheinbar bedeutungsloseste Wunde im Stande, Tetanus hervorzurufen. Man hat Dergleichen beispielsweise nach dem Stechen der Ohrläppchen, nach Zahnextraction, nach Lösung des Zungenbändchens und selbst nach einem Bienen- oder Blutegelstich entstehen gesehen, ebenso nach der rituellen Beschneidung bei Juden- und Muhamedanerkindern. *Cheesman* will sogar neuerdings Tetanus nach der Vaccination gesehen haben. *Gisterbock* und *Wagner* heben das Auftreten von Tetanus nach localen Erfrierungen hervor. Mehrfach beobachtete man Tetanus nach subcutanen Chininjectionen (*Oderaine*, *Bostolazzi*, *Roberts*, *Rubino*).

Auch rufen durchaus nicht immer nur offene Wunden Tetanus hervor. Erschütterungen der Wirbelsäule und des Kopfes sind sehr wohl im Stande, Tetanus anzufachen. Auch hat man ihn mitunter erst nach eingetretener Vernarbung entstehen gesehen.

Zuweilen handelt es sich nicht um äussere, sondern um innere Wunden. Dahin gehört der Tetanus, welcher sich an eine vorausgegangene Geburt oder an Abort anschliesst, mitunter selbst dann, wenn es sich weder um eine künstliche Geburt, noch um Geburtsstörungen handelte. Am häufigsten bricht er am 3—7ten Tage nach der Geburt aus. Selbst während der Schwangerschaft hat man zuweilen Tetanus auftreten gesehen. Auch kennt man Fälle, in welchen sich Tetanus an die spontane Ausstossung eines Uterusfibroms anschloss, bei Mastdarmgeschwüren entstand, durch ein gewaltsam gesetztes Klystier hervorgerufen wurde u. Aehnl. m.

Wir schliessen hier noch solche Fälle an, welche sich nach gewissen Infectionskrankheiten entwickelten, so nach Pleuritis, Pneumonie und acutem Gelenkrheumatismus, und in welchen es sich um eine Secundär- oder Mischinfection gehandelt zu haben scheint.

Eine besondere Gruppe von traumatischem Tetanus bildet der Tetanus neonatorum. In der Regel beobachtet man selbigen binnen des 5.—12ten Lebenstages. Seltener zeigt er sich früher, ebenso selten später. Dass ihm in den meisten Fällen Erkrankungen und Infectionen des Nabels zu Grunde liegen, halten auch wir für richtig. In anderen Fällen hängt er, wenn auch indirect, mit einer puerperalen Infection der Neugeborenen zusammen. Auch hat man Tetanus nach Anwendung von zu heissen Bädern bei Neugeborenen auftreten gesehen. Solche Fälle zeigten sich im Clientel solcher Hebammen, welche gewohnt waren, die Temperatur des Badewassers nach dem Wärmegeföhle mit der Hand abzumessen und in Folge von krankhaften Störungen den Temperatursinn unbewusster Weise eingebüsst hatten (*Keber*, *v. Ziemssen*). Aber das zu heisse Bad bildet nur ein Hilfsmoment, die Hauptsache bleibt die Infection mit Tetanusbacillen.

Smith giebt an, und man hat ihm neuerdings vereinzelt beigestimmt, dass die meisten Fälle von Tetanus der Neugeborenen dadurch entstünden, dass während der Geburt die Hinterhauptschuppe stark nach einwärts gedrückt würde und die Medulla oblongata, resp. das Krampfcentrum, mechanisch reizte. Behauptet wird auch, dass mitunter Faecalstasen einem Tetanus zu Grunde liegen. Alles das macht noch keinen Tetanus, wenn nicht eine Infection mit Tetanusbacillen stattgefunden hat.

Die Ansichten über den rheumatischen Tetanus haben vielfach gewechselt. Man hat ihn früher für ausserordentlich häufig gehalten, während man ihn gegenwärtig zum mindesten als eine

seltene Erkrankung kennt. Jedenfalls stellen manche ältere Berichte an die Vertrauensseligkeit der Leser etwas sehr weitgehende Anforderungen. Starke Durchnässung, Schlafen auf feuchtem Boden und Aufenthalt in kalter Zugluft werden als Ursachen angenommen. Nach neueren Anschauungen muss es geleugnet werden, dass eine Erkältung als solche im Stande wäre, Tetanus zu erzeugen, vielmehr dürfte sie der Einwirkung bestimmter niederer Organismen als eigentlicher Krankheitserreger Vorschub leisten.

In manchen Fällen ist eine Ursache für Tetanus überhaupt nicht nachweisbar, und man würde solche dann als idiopathischen Tetanus aufzufassen haben.

II. Symptome. Die Symptome des Starrkrampfes äussern sich in tonischen Muskelkrämpfen, welche ab und zu von clonischen Muskelzuckungen unterbrochen werden; daneben ist die Reflexerregbarkeit gesteigert, das Bewusstsein aber vollkommen erhalten.

Ueber die Incubationsdauer des Tetanus ist nichts Sicheres bekannt. Dieselbe scheint unter Umständen sehr kurz zu sein, dürfte sich aber, wenn man nach den Erfahrungen bei Thieren urtheilen darf, in anderen Fällen bis auf eine Woche erstrecken.

Die Krankheit beginnt in der Mehrzahl der Fälle nicht plötzlich, sondern wird von Prodromen eingeleitet. Handelt es sich um Wundstarrkrampf, so geben die Kranken oft Schmerzhaftigkeit der Wunde an; auch ändert die Wunde mitunter ihr Aussehen und wird missfarbig. Oft ziehen sich die Schmerzen längs des Verlaufes eines grösseren, der Wunde benachbarten Nerven hin, woraus man aber unter keinen Umständen zu schliessen berechtigt ist, dass es sich um eine anatomisch nachweisbare Entzündung des betreffenden Nerven handele. Viele Patienten sind eigenthümlich unruhig, aufgereggt, schlaflos und fühlen sich beängstigt. Bald kommen ziehende Schmerzen und Steifigkeit in den Kinnbacken und in der Schlund- und Nackenmuskulatur hinzu, schliesslich treten tetanische Muskelspasmen deutlich zu Tage.

Bei Neugeborenen ist man auf den Eintritt von Tetanus nicht selten durch eine vorausgegangene Entzündung am Nabel vorbereitet. Die Kinder schreien oft im Schlafe auf, zeigen sich unruhig und ängstlich und haben nicht selten Verdauungsstörungen.

Die ersten manifesten Zeichen pflegen im Gesichte ausgebildet zu sein. Demnächst kommen Kau- und Schlundmuskeln an die Reihe, dann gesellt sich die Nackenmuskulatur hinzu, und schliesslich kommt es auch an den Rücken- und Extremitätenmuskeln zu tetanischen Veränderungen. Es hält also im Allgemeinen die Ausbreitung des Tetanus den Gang von oben nach unten inne.

In manchen Fällen tritt Tetanus der Kinnbackenmuskulatur besonders in den Vordergrund, so dass man sogar die geringere Betheiligung der Nackenmuskeln ganz übersehen hat. Man bezeichnet derartige Zustände als Kinnbackenkrampf, Trismus, doch müssen wir nach eigenen Erfahrungen denjenigen Autoren beistimmen, welche das Vorkommen ganz ausschliesslich von Trismus leugnen.

Die Extremitätenmuskeln bleiben in nicht seltenen Fällen von Tetanus fast ganz frei. Es gilt dies namentlich für den Tetanus

der Erwachsenen, während man bei Kindern relativ häufig ein Befallenwerden gerade der Extremitätenmuskeln beobachtet hat. Nach *E. Rose* sollen bei Erwachsenen die Muskeln der Vorderarme und Hände stets verschont bleiben, doch ist dem nicht mit Unrecht widersprochen worden. Mitunter sind die Extremitäten auf der einen Körperseite stärker erkrankt als auf der anderen.

Sehr früh führt Tetanus der Gesichtsmusculatur zu einem eigenthümlich veränderten Gesichtsausdruck, *Facies tetanica*, welchen manche Autoren noch zu den Prodromalerscheinungen rechnen, was offenbar nicht richtig ist. Die Stirn ist in horizontale und nahe der Glabella in längliche Hautfalten gelegt; die Masseteren treten mit ihren Contouren unter der Wangenhaut hervor; die Nasenflügel erscheinen nach aussen und oben gezogen; der Mund ist in die Breite gereckt; die Mundwinkel stehen nach abwärts und schicken strahlig divergirende Hautfalten aus; die Zähne kommen zwischen den Lippen zum Vorschein etc. Besonders eingehend hat *König* das Gesicht der Tetanischen studirt. Es spiegeln sich in ihm widerstrebende Empfindungen ab. Während die obere Gesichtshälfte einen freundlichen, wenn auch müden Eindruck macht (Verkleinerung der Lidspalte), erscheint die untere traurig und die Mundpartie wie diejenige eines Schluchzenden. Die Benennungen des tetanischen Gesichtsausdruckes fallen sehr verschieden aus, je nach dem Gesichtabschnitte, welcher der Schilderung zu Grunde gelegt ist. Hohn, Freude, Schauer und Entsetzen hat man in ihm widerfinden wollen. Das Freiliegen der Zähne hat zum Vergleich mit dem Mienenspiele eines Lachenden Veranlassung gegeben (*Risus sardonicus*) (vergl. Fig. 65).

Werden die Kranken aufgefordert, weit den Mund zu öffnen, so gelingt dies wenig oder gar nicht, weil die Masseteren die Kiefer fest gegen einander halten. Es ist dies das berüchtigte Symptom der Kieferklemme. Neugeborene sind nicht im Stande, die Brustwarze zwischen ihren Kiefern festzuhalten; oft legen sie gierig die Lippen an die Brustwarze an, aber lassen schnell wieder mit lautem Aufschrei von ihr los. Auch passiven Bewegungen leisten die Kiefer so bedeutenden Widerstand, dass man glauben möchte, es sei leichter, den Unterkiefer zu luxiren oder zu brechen, als den Muskelkrampf zu lösen. Begreiflicherweise ist dieser Zustand nicht ohne Gefahr. Weniger in's Gewicht fällt, dass die Patienten unverständlich und durch die Zähne sprechen, als vielmehr, dass die Ernährung nothleidet und bei längerem Bestehen der Krankheit das Gespenst des Hungerns droht.

Was die Inanitionsgefahr noch mehr steigert, ist der Tetanus der Schlundmusculatur, welcher meist sehr früh und oft sehr hochgradig in die Erscheinung tritt. Häufig erleiden die Kranken Tantalusqualen, denn Hunger und Durstgefühl reibt sie auf, und dennoch vermögen sie nicht, ihre Begierden zu stillen.

Fast ohne Ausnahme befinden sich die Nackenmuskeln in tetanischer Contraction, so dass der Kopf stark nach hinten gehalten wird. Versucht man ihn mit Gewalt nach vorn zu führen, so empfindet man lebhaftesten Widerstand. Auch springen die contrahirten Muskelbäuche scharf unter der Nackenhaut und namentlich an der Seite hervor. Drehbewegungen des Kopfes und stärkere Beugung

des Kopfes nach hinten gelingen vielfach auffällig leicht und ohne Behinderung.

Unter den Rückenmuskeln gewinnen fast immer die langen Strecker das Uebergewicht. Der Rücken und damit der ganze Kranke sind steif wie ein Stock, so dass man den Kranken in toto an dem Hinterhaupte emporzuheben vermag. In Rückenlage erscheint die Wirbelsäule ungewöhnlich stark nach vorn gewölbt und convex ausgebogen, so dass man oft bequem zwischen Bett und Rücken Hand und Faust durchzuführen im Stande ist. Man bezeichnet diesen Zustand als Opisthotonus.

Fig. 65.



*Tetanischer Gesichtsausdruck in einem Falle von idiopathischem Tetanus bei einem 28jährigen Manne.
(Eigene Beobachtung, Züricher Klinik.)*

Sehr viel seltener kommen tetanische Verkrümmungen des Körpers nach vorn (Emprosthotonus), oder nach einer Seite (Pleurothotonus) vor, oder erscheint der Körper ganz grade gestreckt (Orthothotonus), doch werden von neueren Autoren einzelne dieser Formen geleugnet.

Nehmen Thoraxmusculatur und Zwerchfell an dem Tetanus Theil, so gerathen die Athmungsbewegungen in's Stocken und der Kranke verfällt dem Zustande hochgradigster Athmungsnoth. Er wird cyanotisch und athmet unregelmässig und erschwert; schliesslich Benommenheit durch Kohlensäurenarcose und Erstickungstod. Nicht zu vergessen ist, dass diese Gefahren wachsen, wenn, wie

nicht selten, die Kehlkopfmusculatur tetanischen Krämpfen verfällt. Auch sind damit und im Verein mit Tetanus der Zungenmusculatur Sprachstörungen verbunden.

Tetanus der Bauchmuskeln verräth sich durch eingezogenen Leib, welcher mitunter wie kahn- oder muldenförmig ausgehöhlt erscheint.

In älteren Berichten sind Priapismus und unfreiwillige Samenentleerung angegeben. In dem Falle, auf welchen sich Fig. 65 bezieht, befand sich das Glied dauernd in einem halb erigirten Zustande (Tetanus der Musculi ischio- et bulbo-cavernosi?). Dasselbe beobachtete ich später bei einem anderen Tetanischen.

Bei Tetanus der Extremitätenmuskeln sind Steifigkeit und permanente Beugung oder Streckung der Extremitäten bemerkbar; auch treten die Muskeln mit ihren gespannten Bäuchen unter der Haut hervor.

Sehr selten kommen bei Tetanus andere Hirnnerven, als Facialis, Trigemini und Glosso-pharyngens an die Reihe, doch ist mehrfach Strabismus beobachtet worden, welcher sich freilich erst gegen das Lebensende hin als ominöses Zeichen einzustellen pflegt.

Die Art der tonischen Muskelkrämpfe ist nicht immer dieselbe. In einer Reihe von Fällen sieht man sie in fast unveränderter Intensität Stunden, Tage und selbst Wochen lang ununterbrochen anhalten. Nur natürlicher oder Chloroform- und Chloralschlaf bringen sie zum Verschwinden, doch stellen sie sich beim Erwachen sehr schnell wieder ein. Bei anderen Kranken dagegen treten mehr oder minder freie Pausen auf, und es kommt nur anfallsweise zur tetanischen Contraction. Derartige Anfälle leiten sich meist mit clonischen Zuckungen ein, durch welche der Körper oft sehr heftig erschüttert wird. Dieselben können durch sehr geringe Reize ausgelöst werden, woraus man erkennt, dass es sich bei Tetanus um Erhöhung der Reflexerregbarkeit handelt. Leichte Berührung der Haut, Anblasen, Erschütterung im Zimmer, grelles Licht, Zuschlagen einer Thür, ja! schon der Gedanke an einen drohenden Anfall können diesen selbst in's Leben rufen. Zahl und Dauer der Anfälle bestimmen neben anderen Momenten die Schwere der Krankheit. Zuweilen sieht man auch über die tetanisch contrahirten Muskeln schnelle fibrilläre Zuckungen hinüberfliegen. Die Kraft der Contractionen kann sehr bedeutend sein. Man berichtet, dass es zu Luxation oder Fractur von Gliedmassen und zum Abbrechen von Zähnen gekommen sei.

Das Sensorium bleibt ohne Ausnahme frei, so dass die Kranken sich aller Qualen völlig bewusst bleiben. Nur gegen das Lebensende hin stellen sich nicht selten Delirien ein.

Die Kranken klagen fast durchweg über Schmerz in den tetanischen Muskeln, etwa wie beim Wadenkrampfe, und über hartnäckige Schlaflosigkeit. Die meisten geben das Gefühl unsäglicher Angst an.

Die Körpertemperatur kann unverändert sein. In anderen Fällen ist sie eher subnormal oder es treten unregelmässige leichte Temperaturerhöhungen ein. Mitunter stellt sich praemortale Temperatursteigerung ein, welche hyperpyretischen Charakter annimmt und, wie in einer Beobachtung von Wunderlich, bis 44.7° C. erreichen kann.

Leyden und später *Bühlroth & Fick* haben gezeigt, dass auch bei Thieren die Körpertemperatur steigt, wenn man durch Strychninvergiftung oder Faradisirung des Rückenmarkes allgemeine tetanische Krämpfe hervorruft. Aber trotzdem erscheint es nicht richtig, die Wärmehöherung allein von der Muskelbewegung abhängen zu lassen. Wenigstens bliebe es für den Menschen unerklärlich, warum in dem einen hochgradigen Falle die Temperatur unverändert bleibt, in dem anderen geringeren sehr bedeutend steigt. Es erscheint daher wahrscheinlicher, dass es sich um centrale Einflüsse und um eine Ausbreitung der nervösen Störungen auf die Wärme moderirenden Centren handelt.

Der Puls ist meist beschleunigt, mitunter auch unregelmässig.

Die Haut zeigt sich oft mit reichlichem Schweiss bedeckt. Man hat dies früher mit vasomotorischen Störungen in Verbindung gebracht, welche sich aus den tetanischen Muskelkrämpfen ergeben sollten; näher liegt es, an Innervationsstörungen des Schweisscentrums zu denken, welches nach Untersuchungen von *Adamkiewicz* in dem verlängerten Marke gelegen ist. Die Hautsensibilität ist meist unverändert; *Demme* will Herabsetzung der Temperatur- und Tastempfindung gefunden haben. Die Hautreflexe sind häufig gesteigert. Bei einem Tetanischen, den ich kürzlich behandelte, fand ich den Patellarsehnenreflex geschwächt; aber es kommt auch Steigerung desselben vor.

Stuhl- und Harnentleerung sind gewöhnlich erschwert. Der Harn ist meist sparsam, von saturirter Farbe und von leicht erhöhtem specifischem Gewichte und lässt oft ein Sediment von Uraten zu Boden fallen. Mitunter enthält er Eiweiss, zuweilen auch Zucker (*Vogel*); auch entdeckte *Griesinger* in ihm Nierencylinder und vermehrten Indigogehalt.

Die chemische Untersuchung des Harnes ergiebt nach *Senator* unveränderten oder verminderten Harnstoffgehalt und verminderte Kreatininmenge. Bei einem Kranken der Züricher Klinik, den ich kürzlich behandelte, fand sich Verminderung der Harnstoffmenge, dagegen ergab sich die Kreatininmenge als deutlich gesteigert, denn während der Patient auf der Höhe der Krankheit binnen einer Stägigen Beobachtungsdauer täglich durchschnittlich 0.765 Grm. Kreatinin ausschied, betrug die Ausscheidungsgrösse binnen eines gleichen Zeitraumes nach beendeter Genesung 0.31 Grm. Gesteigert fand sich in dieser wie in einer anderen Beobachtung die Harnsäuremenge, dagegen vermindert die Phosphorsäure und Schwefelsäure.

Die Albuminurie erscheint nicht immer von gleicher Bedeutung, denn wie *Krassmann* ausführt, kann sie bedingt sein durch eine complicirende Nierenentzündung oder durch Stauung in Folge der Muskelkrämpfe, oder durch centrale oder periphere Innervationsstörungen der Nierennerven. Sie geht mitunter schnell vorüber. So bestand sie bei einem meiner Kranken knapp eine Woche lang, trotzdem die tetanischen Erscheinungen weit länger unverändert fortdauerten.

Dauer und Verlauf der Krankheit zeigen ausserordentlich grosse Schwankungen. Viel citirt wird eine Beobachtung von *Robinson*, in welcher bei einem Neger der Tod der Verwundung bereits binnen 15 Minuten folgte. In anderen Fällen zieht sich das Leiden Tage und Wochen, ja! selbst Monate lang hin, und namentlich währt es oft lange Zeit, bis bei günstigem Ausgange die letzten Spuren geschwunden sind. Oft klagen die Patienten noch sehr lang über Steifigkeitsgefühl, Schwäche und ziehende Schmerzen. Auch werden Paresen und selbst Paralysen als Nachkrankheit angegeben. Viele Autoren unterscheiden zwischen einem acuten, subacuten und chronischen Tetanus, ohne dass sich nun gerade immer bestimmte Termine für die einzelnen Formen angeben lassen.

Nimmt, wie so häufig, die Krankheit einen unglücklichen Ausgang, so tritt der Tod bald durch Erstickung, bald durch Erschöpfung, bald in Folge der excessiven Temperatursteigerung ein.

Als Complicationen von Tetanus werden Bronchitis, Pneumonie und acute Nephritis beschrieben.

Bei einem meiner Tetanuskranken, welcher genas, entwickelte sich in der Reconvalescenz eine bedeutende, fast vierzehntägige Polyurie.

Als einer besonderen Art von Tetanus sei hier noch des Kopftetanus, Tetanus hydrophobicus (*Rose*), gedacht, von welchem bis jetzt etwas über 30 Beobachtungen bekannt sind. Es handelt sich als Ausgangspunkt der Krankheit um Kopfverletzungen, meist in der Nähe des Margo supraorbitalis, aber oft von nur geringfügiger Art. Daran schliesst sich Trismus an und zudem fällt Lähmung des Facialis in seinen sämtlichen Zweigen auf Seite der Verletzung auf. Die Faciallähmung geht dem Trismus bald voraus, bald folgt sie ihm erst nach mehreren Tagen nach. Die elektrische Erregbarkeit des gelähmten Nerven ist gegen beide Stromesarten erhalten. Nicht selten befindet sich die Muskulatur des gelähmten Nerven zugleich im Zustande der Contractur, ja! *Brunner* hat sogar gemeint, dass vielfach nur eine Contractur der Gesichtsmuskulatur, dagegen keine Lähmung bestehe. Späterhin zeigen sich, wenn auch nicht ausnahmslos, Schlingkrämpfe, daher der Name Tetanus hydrophobicus, und allgemeine tonische Muskelkrämpfe. Meist Ausgang in Tod. Makroskopisch erscheint der Facialisnerv unversehrt.

Als eine andere besondere Form von Tetanus sei der localisirte Tetanus genannt. Hier haben die tetanischen Erscheinungen nicht grössere Ausdehnung angenommen, sondern beschränken sich auf eine einzige Extremität, welche dem Sitze der Verletzung entspricht. Nicht selten wandelt sich aber mehr oder minder schnell ein localisirter Tetanus in einen allgemeinen um.

III. Anatomische Veränderungen. Einen für Tetanus charakteristischen Leichenbefund kennt man nicht.

Leichen von Tetanischen zeichnen sich meist durch schnell eintretende und hochgradig ausgebildete Todtenstarre aus. Hatte vor dem Tode Temperaturerhöhung bestanden, so fährt mitunter auch nach dem Tode die Temperatur zu steigen fort, was man mit Myosingerinnungen und mit der dabei frei werdenden Wärme in Zusammenhang gebracht hat. *Wunderlich* hat die postmortale Temperaturerhöhung bis auf 45.5° C. bestimmt.

Die Muskeln sind oft ungewöhnlich blass, so dass man sie mit dem Aussehen von gekochtem Fischfleische vergleichen hat. Stellenweise findet man Blutextravasate und bei mikroskopischer Untersuchung gerade an diesen Stellen Zerreiſsung der Muskelsubstanz.

Vereinzelt will man starre Contraction des Herzmuskels gefunden haben, so dass manche Autoren von Herztetanus gesprochen haben; auch konnte *Rosenthal* Extravasate und Muskelzerreiſsungen am Herzmuskel nachweisen. Mehrfach wird starke Contraction der Speiseröhre und lebhaft Injection ihrer Schleimhaut erwähnt.

Bei traumatischem Tetanus hat man in der Nähe der Wunden an den Nervenstämmen nicht selten lebhaft Schwellung und Röthung gefunden. Fast immer verschwindet dieselbe centralwärts bald, doch liegen auch Angaben vor, nach welchen man sie bis zum Rückenmarke und auf dieses sich fortsetzend beobachtet haben will. *Froriep* beschrieb in zwei Fällen knotenförmige Anschwellungen an den Nerven, Neuritis nodosa, bis zum Rückenmarke hin. Bei Neugeborenen sind mehrfach Arteriitis und Phlebitis umbilicalis gesehen worden.

Oft werden meningeale Blutungen angetroffen, wie man sie auch bei anderen krampfhaften Zuständen als Folge von Circulationsstockungen zu sehen bekommt. Kein Gedanke, dass diese unschuldigen Blutungen das Wesen der Krankheit ausmachten. Sind sie etwas umfangreicher, so können sie dem Liquor cerebro-spinalis ein sanguinolentes Aussehen verleihen; auch wird oft Vermehrung der cerebro-spinalen Flüssigkeit angegeben, wohl eine Leichenerscheinung.

An der Substanz von Hirn und Rückenmark werden bald Anaemie, bald Hyperaemie, bald kleine Blutextravasate, bald eine Verbindung von sämmtlichen Zuständen beschrieben. Auch will man bei mikroskopischer Untersuchung des Rückenmarkes Wucherung der Neuroglia (*Rokitansky, Demme*), Exsudatbildung, Kernwucherung im interstitiellen Gewebe und an den Blutgefässen, Quellung und Zerklüftung an den Nervenfasern und Ganglienzellen u. Aehnl. gefunden haben, aber diese Angaben halten vor einer gerechten Kritik nicht Stand, so dass das anatomische Wesen der Krankheit unbekannt ist. Tetanusbacillen finden sich immer nur vereinzelt und durchaus nicht regelmässig.

Manche Autoren fanden am Sympathicus entzündliche Veränderungen, doch erscheinen auch diese Angaben unzuverlässig.

IV. Diagnose. Die Erkennung von Starrkrampf ist leicht. Leicht ist es gewöhnlich auch, seine aetiologische Natur festzustellen.

Von Meningitis spinalis unterscheidet sich die Krankheit dadurch, dass gewöhnlich bei ersterer Trismus fehlt, und dass Reizerseheinungen vorwiegen. Beim einfachen masticatorischen Gesichtskrampf bleibt die Nackenmuskulatur unberührt. Vor einiger Zeit sah ich einen Fall von heftigem acuten Muskelrheumatismus der Rückenmuskeln, welcher zu anhaltendem hochgradigen Opisthotonus geführt hatte, doch waren hier Kau- und Schlingmuskeln vollkommen frei.

V. Prognose. Die Vorhersage gestaltet sich bei Tetanus unter allen Umständen ernst. Freilich verlaufen die Fälle sehr ungleich, so dass der eine Beobachter fast 100 Procente Todesfälle angiebt, während der andere mehr als 50 Procente der Kranken gesunden sah. Aber man muss daran festhalten, dass ein scheinbar guter Verlauf plötzlich ein übles Ende nehmen kann, und dass man nicht im Stande ist, letzterem vorzubeugen.

Als prognostisch ungünstige Zeichen sind zu betrachten: Temperaturerhöhung, anhaltende Schlaflosigkeit, Delirien und Strabismus. Je länger sich Tetanus hinzieht und je mehr sich die Körpertemperatur an die normale Grenze hält, um so günstiger stehen die Chancen.

Der idiopathische Tetanus bietet im Allgemeinen eine günstigere Prognose als der traumatische, und wiederum pflegt bei dem letzteren die Vorhersage um so günstiger zu sein, je später sich die ersten Symptome des Tetanus nach der Verletzung bemerkbar machten.

VI. Therapie. Unter Umständen dürften prophylactische Maassnahmen in Betracht kommen, z. B. in Kriegen sorgfältige Behandlung der Verwundeten, Schutz derselben vor Erkältung und nach unserem Dafürhalten Entfernung von Tetanischen aus den allgemeinen chirurgischen Krankenzimmern.

Bei der Behandlung hat man zunächst causalen Indicationen Rechnung zu tragen. Dahin gehören Säuberung von Wunden und sorgfältige Wundbehandlung, Eröffnung von Wunden zur Entfernung von Eiter und Fremdkörpern, Lösung von Ligaturen um Nerven, Befreiung von in Narben eingehielten Nerven u. Aehnl. Auch hat man Nerven in der Absicht durchschnitten, dem Fortkriechen eines Entzündungsprocesses längs eines Nerven zum Rückenmarke vorzubeugen. *Larey* empfahl sogar die Amputation von Gliedern, doch hat man davon keinen Erfolg gesehen.

Gegen Tetanus als solchen halten wir folgendes Verfahren als am einfachsten und zuverlässigsten: Milchdiät, eventuell Ernährung durch Schlundsonde oder ernährende Klystiere; bei bestehender Stuhlverstopfung ein Pulver aus Calomel und Jalappa (aa 0·5) und täglich 2·0—5·0 Chloralhydrat. Merkwürdig war es, dass meine beiden letzten Tetanusfälle, die beide sehr schwer waren und dennoch in Genesung endeten, regelmässig nach dem Gebrauche von Chloralhydrat Erleichterung fühlten, aber danach in Delirien verfielen; die mehrere Stunden lang anhielten.

Die Zahl der gegen Tetanus empfohlenen Behandlungsmethoden ist sehr gross; wir wollen uns begnügen, das Wichtigste im Folgenden anzuführen: a) Derivantien auf die Wirbelsäule: Blutegel, Schröpfköpfe, Pockensalbe, spirituöse Einreibungen, neuerdings Aetherspray; b) Antiphlogistica: Eisbeutel auf die Wirbelsäule, Quecksilbereinreibungen, Quecksilber innerlich, Jodkalium; c) Narcotica: Opium, Morphinum, Chloralhydrat, Paraldehyd, Strychnin, Belladonna, Atropin, Conium hydrobromatum (subcutan 0·0025—0·01, *Demme*), Calabarbohne (als Extract oder Alkaloid, also Eserin), Curare, Koniin, Hyoscyamus, Bromkalium, Amylnitrit, Tabaksklystiere. Es ist ganz und gar nicht gleichgiltig, welches Mittel man unter den Narcoticis auswählt. Morphinum und Opium beispielsweise sind zu meiden, weil sie im Stande sind, für sich schon Tetanus zu erzeugen. Auch das vielfach gerühmte Curare kann gegen den Tetanus an sich nichts leisten, sondern bringt günstigsten Falles symptomatisch die Krampferscheinungen zum Schwinden, weil es die Nervenendapparate lähmt. Jedenfalls sollte man Curarepräparate nie früher benutzen, bevor man sich nicht von ihrer Wirksamkeit an Thieren überzeugt hat, da häufig Verfälschungen der Droge vorkommen. Ausser dem Chloralhydrat verdienen die Kalisalze in grossen Gaben benutzt zu werden, welche ebenfalls im Stande sind, die erhöhte Reflexirregbarkeit des Centralnervensystemes herabzusetzen. Auch Paraldehyd zu 40—80 pro die sollte versucht werden, namentlich da es von *Ottavi* warm empfohlen wurde; d) Nervina; e) Elektrizität: constanter Strom absteigend auf die Wirbelsäule schwache Ströme, 1—2 Stunden Dauer, 2—3mal täglich, oder die Anode labil auf die einzelnen tetanischen Muskeln, Kathode auf einen indifferenten Punkt; f) Selbst die Nervenendelnung hat man in Anwendung gezogen; g) Antirheumatica und Sudorifera, z. B. Natrium salicylicum und Pilocarpin.



B. Infectiouskrankheiten mit wechselnder Localisation.

Abschnitt I.

Tuberculose.

Als Tuberculose bezeichnet man alle solche Veränderungen, deren Entstehung sich auf den von *Koch* (1882) entdeckten Tuberkelbacillus zurückführen lässt. Fast jedes Gewebe kann diesem Spaltpilze einen Boden zum Wachstume und zur Vermehrung abgeben, und daher kein Wunder, dass das Gebiet der Tuberculose ein sehr ausgebreitetes ist.

Wenn es auch richtig ist, dass fast jedes Organ zum Sitze einer Tuberculose werden kann, so wird man doch sehr bald herausfinden, dass bestimmte Eingeweide ganz besonders häufig von Tuberculose befallen werden. Soweit es sich um Krankheiten der innern Medicin handelt, nehmen in erster Linie die Lungen, demnächst Kehlkopf und Darm, dann der Urogenitalapparat das Hauptinteresse in Anspruch.

Die äusseren Erscheinungen, unter welchen sich die Tuberculose einzelner Organe darstellt, sind ungemein verschieden, und wer allein nach ihnen urtheilen wollte, würde oft geneigt sein, diese oder jene Erkrankung für nicht tuberculöser Natur zu halten. Daher die hohe diagnostische Bedeutung des Tuberkelbacillus, durch dessen Nachweis eine Krankheit als tuberculös gesichert erscheint. Wie viele Krankheitsbilder sind seit der wichtigen Entdeckung *Koch's* in den Rahmen der Tuberculose hineingezogen worden, der Lupus, die fungöse Gelenkentzündung, die Scrophulose u. s. f.!

Gehen wir die Haupterscheinungsformen der Tuberculose kurz durch, so stellt sie sich anatomisch gewissermaassen in ihrer reinsten Gestalt unter dem Bilde der Miliartuberculose dar. Kleine, submiliare und miliare Knötchen, die im frischen Zustande grau durchscheinend sind und späterhin opak, dann durch Verkäsung gelb werden, bilden hier das anatomische Substrat. Dabei kann sich die

Miliartuberculose über den grössten Theil der Eingeweide erstrecken (allgemeine oder disseminirte Miliartuberculose) oder ein einziges oder doch vorwiegend ein einziges Organ ergreifen, oder es haben sich Miliartuberkel nur in der nächsten Umgebung anderer tuberculöser Processe entwickelt (locale Miliartuberculose).

Zur Miliartuberculose steht in einem gewissen Gegensatz die Solitärtuberculose. Bei derselben kommt es nicht zur Bildung vieler kleiner getrennter Knötchen, sondern es entsteht ein grosser käsiger Knoten, dessen Umfang bis zu demjenigen einer Männerfaust und selbst darüber hinaus anwachsen kann.

Eine sehr häufige und wichtige Form der Tuberculose ist die chronisch-ulceröse Tuberculose. Hier bilden sich käsige Massen, welche allmählig erweichen und dadurch zu Zerfall von Geweben Veranlassung geben. Der Name Schwindsucht ist dafür treffend gewählt.

Namentlich in klinischer Beziehung nimmt endlich noch eine Sonderstellung die Scrophulose ein, welche ihrem eigentlichen Wesen nach auch nichts Anderes als eine bestimmte Form von Tuberculose ist.

Es wird unsere Aufgabe sein, im Folgenden die einzelnen Formen der Tuberculose, soweit sie der inneren Medicin zugehören, genauer zu schildern.

1. Lungenschwindsucht. Phthisis pulmonum.

(*Chronische ulceröse Lungentuberculose.*)

I. Aetiologie. Als Lungenschwindsucht bezeichnet man einen chronischen Zerstörungsprocess (Schwund) des Lungengewebes, welcher nach vorausgegangener Verkäsung der Krankheitsproducte unter Erweichung und eitriger Einschmelzung vor sich geht und durch Wucherung von Tuberkelbacillen im Lungengewebe angeregt wird.

Ob es neben der bacillären Form der Lungenschwindsucht in seltenen Fällen eine nicht bacilläre giebt, wie neuerdings vereinzelt behauptet worden ist, erscheint zum mindesten zweifelhaft.

Tuberculöse Lungenschwindsucht ist ungewöhnlich häufig und weit verbreitet. Nach einer vielfach angeführten Angabe von Hirsch soll $\frac{1}{7}$ aller Todesfälle auf Lungenschwindsucht kommen, oder wenn man nur chronische Krankheiten berücksichtigt, müssen sogar $\frac{2}{3}$ sämmtlicher Todesfälle auf Lungenschwindsucht zurückgeführt werden. In Deutschland allein gehen alljährlich etwa 150.000 Menschen durch Lungenschwindsucht zu Grunde.

Man muss zwei Formen von Lungenschwindsucht unterscheiden, nämlich die primäre und die secundäre Lungenschwindsucht. Bei der ersteren siedeln sich Tuberkelbacillen zuerst in der Lunge an und alle übrigen Organe können von Tuberculose frei sein, bei der secundären Lungenschwindsucht dagegen erkranken zuerst andere Organe tuberculös, und von diesen aus wird durch embolische Verschleppung von Tuberkelbacillen die Lunge inficirt.

Die Ansteckung mit Tuberkelbacillen bei primärer Lungenschwindsucht wird am häufigsten durch den Auswurf von Lungenschwindsüchtigen vermittelt, welcher fast immer in zahlloser Menge Tuberkelbacillen enthält. Wie sehr ist die üble Gewohnheit verbreitet, den Auswurf achtlos auszuspucken, und wie leicht trocknet

er ein und kann alsdann in Staubform auf Gesunde übertragen werden. *Cornet* zeigte in der That, dass der Staub in Krankenstuben von Lungenschwindsüchtigen infectiös ist, und diese Angabe ist von *Rembold*, *Krüger* und *Kastner* bestätigt worden.

Haushaller & Spillmann fanden in dem Abdominalinhalte und in den Faeces von Fliegen, die sich im Zimmer von Lungenschwindsüchtigen aufgehalten hatten, zahlreiche Tuberkelbacillen. Ist es doch bekannt, wie oft sich Fliegen auf Sputis niedersetzen. Die Autoren vermuthen, es könnten die abgestorbenen Leiber von Fliegen zerstäuben und dadurch eine Infection begünstigen.

Villemin, *Lippl*, *Schweninger*, *Tappeiner*, *Schottelius*, *Bertheau*, *Veraguth*, *Weichselbaum*, *Lagon* u. A. haben experimentell nachgewiesen, dass es durch Einathmungen von zerstäubten phthisischen Sputis gelingt, Thiere tuberculös zu machen. Auch für den Menschen sind Beispiele bekannt, welche die Ansteckungsfähigkeit des Auswurfes von Lungenschwindsüchtigen bestätigen. So verdient hier eine Beobachtung von *Reich* angeführt zu werden, welche eine tuberculöse Hebeamme betrifft, die zehn Neugeborene dadurch tuberculös machte, dass sie ihnen nach der Geburt von Mund zu Mund Schleim aus den Luftwegen aussog und ihnen wahrscheinlich gleichzeitig Sputum mit Tuberkelbacillen in die Luftwege einblies.

Eine Infection durch eingetrocknete mit Tuberkelbacillen beladene Darmausleerungen, die zerstäubt werden, ist zwar möglich, aber bisher noch nicht constatirt. Dass der Schweiß von Lungenschwindsüchtigen infectiöse Eigenschaften nicht besitzt, hat bereits *Villemin* durch Impfexperimente nachgewiesen.

Sehr begreiflich muss es erscheinen, dass ein inniger Verkehr und eine dauernde intime Berührung mit Phthisikern sehr wohl im Stande sein können, bei einem von Hause aus vielleicht nicht Disponirten die Krankheit zum Ausbruche zu bringen.

Wer viel Lungenschwindsüchtige sieht und sie und ihre Verwandten namentlich über längere Zeiträume fortgesetzt beobachtet, wird nicht selten wahrnehmen, dass phthisische Frauen ihre Männer anstecken und umgekehrt. Freilich gehen oft Jahre darüber hin. Der eine Theil ist schon lange verstorben und der andere hat vielleicht in völliger Gesundheit bereits eine zweite Ehe eingegangen, da kommen auch bei ihm mehr und mehr die Zeichen der verheerenden Krankheit zum Ausbruch.

Dabei verdient noch hervorgehoben zu werden, dass, wenn es bisher auch nicht gelungen ist, in der Ausathmungsluft von Lungenschwindsüchtigen Tuberkelbacillen nachzuweisen, ebensowenig in der Luft von Zimmern, in welchen sich Lungenschwindsüchtige aufgehalten haben (*Celli & Guarnieri*, *Charrier & Warth*), doch *Gibone* Thiere tuberculös werden sah, welche 100 Tage lang den Ausathmungen von Schwindsüchtigen ausgesetzt worden waren, während sie gesund blieben, wenn die Luft Carbolwatte passirt hatte. Vielleicht dass die Luft zwar nicht Tuberkelbacillen, aber Sporen von solchen enthielt, welche dem mikroskopischen Nachweise entgingen.

In anderen Fällen geschieht eine Ansteckung durch Nahrungsmittel. Dahin gehört der Genuss ungekochter Milch von perlsüchtigen Thieren, denn die Perlsucht des Rindes ist auch nichts Anderes, als eine bestimmte Form von Tuberculose, und auch schwindsüchtige Mütter oder Ammen können den Keim der Krankheit durch die Milch auf Kinder übertragen. Wie der Genuss ungekochter Milch, so ist auch derjenige rohen Fleisches von perlsüchtigen Thieren infectiös, nach *Galtier* auch derjenige von Käse und Molken, die aus der Milch gewonnen werden.

Mitunter dürfte sich eine Aufnahme von Tuberkelbacillen durch Wunden der Haut oder Schleimhäute ereignen.

So hat man beobachtet, dass jüdische Kinder an Tuberculose erkrankten, an denen von einem tuberculösen Beschneider die Circumcision ausgeführt worden war,

wobei dem Ritus gemäss die blutende Wunde mit den Lippen ausgesogen wurde (*Lindmann, Lehmann, Ehrenberg, Hofmökler*). *König* beobachtete einen tuberculösen Bauchwandabscess und tuberculöse Peritonitis nach Benutzung einer Morphiumspritze, welche vordem bei einem Lungenschwindsüchtigen gebraucht worden war. *Tscherning* berichtet, dass sich ein gesundes Mädchen bei dem Reinigen eines Glases, welches ein an Tuberkelbacillen sehr reichliches Sputum enthielt, den Finger verletzte und sehr bald danach schwere Tuberculose der Sehnenscheiden davontrug, nebst Lymphdrüsentuberculose, welche einen operativen Eingriff nothwendig machte. Aehnliche Erfahrungen beschrieben *Merklen, Holst, Deucke, Auché & Dubreuil, Jadassohn* u. A.

Mitunter scheint es sich bereits um eine intrauterine Infection zu handeln.

So berichtet *Demme* über eine Beobachtung, in welcher ein nur zwölf Tage altes Mädchen ausgedehnte phthisische Veränderungen in den Lungen darbot, welche bereits zu Höhlenbildung geführt hatten. Auch *Berti* hat in zwei Fällen weitgehende phthisische Lungenveränderungen bei Neugeborenen gefunden. *Johns* beschrieb neuerdings Aehnliches bei einem Kalbsfoetus, bei welchem man in den phthisischen Herden Tuberkelbacillen nachweisen konnte. *Landouzy* und *Martin* suchten die Frage auf experimentellem Wege zu lösen und kamen gleichfalls zu einem positiven Ergebniss, ebenso *Koupeyoff*. — Freilich liegen auch negative Berichte vor, so aus neuester Zeit von *Saucher-Toledo*. *Fani* wies in den Hoden und in der Prostata von Lungenschwindsüchtigen auch dann Tuberkelbacillen nach, wenn die genannten Organe unversehrt erschienen, während *Pernice & Sirena* durch intraabdominelle Injectionen von Aufschwemmungen von Ovarieninhalt oder Sperma Thiere tuberculös machten.

Zuweilen stellt sich Lungenschwindsucht, wie bereits anfangs erwähnt, als secundäre Infection mit Tuberkelbacillen dar, welcher eine primäre Tuberculose in anderen Organen vorausgegangen ist. Seit langer Zeit bekannt ist, dass Scrophulose, die man kurzweg als chronische Lymphdrüsentuberculose bezeichnen darf, zu Lungenschwindsucht führt; aber man hat Dergleichen auch nach Tuberculose in anderen Organen entstehen gesehen. Bei Manchen besteht beispielsweise lange Zeit eine Mastdarmpistel, welche nicht heilen will, weil sie tuberculöser Natur ist, und allmählig gesellt sich chronische Lungentuberculose hinzu. Ganz ähnlich verhält es sich mit manchen Knochenfisteln, mit tuberculösen Gelenkeiterungen u. s. f.

In Bezug auf die primäre Lungentuberculose ist zu bemerken, dass, wenn auch eine Infection der Lungen mit Tuberkelbacillen zunächst das Nothwendigste ist, falls Tuberculose entstehen soll, dennoch gewisse Hilfsmomente in Betracht kommen, welche die Ansiedlung und das Gedeihen der Tuberkelbacillen begünstigen. Bestehen solche nicht, so wird es geschehen können, dass sich die Infection als unwirksam erweist.

Kaum bei irgend einer anderen Krankheit macht sich als Hilfsmoment der Einfluss der Constitution so geltend, wie bei Lungenschwindsucht. Geschwächte, wenig resistente und blutarmer Personen sind der Gefahr, lungenschwindsüchtig zu werden, besonders stark ausgesetzt. Man wird sich dies kaum anders vorstellen können, als dass Tuberkelbacillen, welche sich mit Staub in der Luft verbreiten, und die wohl Jeder ab und zu einathmet, bei vollkommen Gesunden keinen geeigneten Boden zur Ansiedlung finden, während sie sich unter anderen Verhältnissen leicht festsetzen und fortwuchern.

Eine krankhafte Constitution kann ererbt, angeboren oder erworben sein. Zu den angeborenen Schwächen der Constitution hat man diejenigen zu zählen, welche bei Kindern beobachtet zu werden pflegen, deren Eltern

zur Zeit der Zeugung durch chronische Krankheiten entkräftet waren. So lehrt die Erfahrung, dass Kinder, deren Eltern an tertiärer Syphilis oder Krebs leiden, von Geburt an elend und schwächlich sind und häufig der Lungenschwindsucht zum Opfer fallen. Auch wird man Dergleichen nicht selten bei Kindern beobachten, deren Eltern erst in hohen Jahren eine Ehe eingegangen sind.

Sehr häufig begegnet man erworbenen Schwächen der Constitution. Bald werden dieselben durch unzweckmässige Ernährung und Lebensweise während des Kindesalters begründet, bald entwickeln sie sich später in Folge von körperlicher oder geistiger Ueberanstrengung, bald endlich sind gewisse Krankheiten im Spiele. Wenn man im Verlauf von Diabetes mellitus häufig Lungenschwindsucht auftreten sieht, so wird auch hier in erster Linie der Verfall der Constitution als Ursache zu beschuldigen sein, zumal in der Regel Lungenschwindsucht dem Endstadium der Zuckerkrankheit angehört. Ebenso können Onanie, Excesse in Baccho et Venere, zu lang fortgesetzte und schnell auf einander folgende Lactation der Entwicklung von Lungenschwindsucht Vorschub leisten.

Sehr häufig geben Erkrankungen des Respirationsapparates eine günstige Gelegenheit dafür ab, dass es zu einer wirksamen Infection mit Tuberkelbacillen kommt, z. B. Bronchialkatarrhe und fibrinöse oder katarrhalische Lungenentzündung. Sehr häufig sieht man einige Zeit nach dem Ueberstehen einer serösen Pleuritis Zeichen von Lungenschwindsucht auftreten, wohl deshalb, weil schon die Pleuritis eine Folge von Tuberculose war. Auch Einathmungen von Staub sind nicht selten verhängnissvoll, wesshalb gerade bestimmte Gewerbe berüchtigt sind, dass sie zur Erkrankung an Lungenschwindsucht geneigt machen. Mitunter geben Verletzungen des Brustkorbes oder der Lungen zur Entwicklung von Lungenschwindsucht Veranlassung. Schon der anhaltende Aufenthalt in geschlossenen Räumen kann auf die Athmungswerkzeuge schädlich wirken, wesshalb in Zuchthäusern und Invalidenanstalten Lungenschwindsucht überaus häufig ist.

Während man bisher meist annahm, dass Lungenschwindsucht während des 15.—30sten Lebensjahres die meisten Opfer fordert, hat neuerdings *Würzburg* in einer umfangreichen statistischen Zusammenstellung, die zunächst freilich nur für den preussischen Staat gilt, gezeigt, dass eine grössere Sterblichkeit an Lungenschwindsucht in der ersten Kindheit zwischen dem 5.—10ten Lebensjahr besteht, und dass von da an ohne Unterbrechung mit jedem Lebensdecennium die Sterblichkeit an Lungenschwindsucht zunimmt.

Die Häufigkeit der Lungenschwindsucht nach dem Geschlechte wechselt, denn während in Preussen mehr Männer erkranken, kommt in England und in den Vereinigten Staaten Lungenschwindsucht etwas häufiger bei Frauen vor.

Die Krankheit greift häufiger in der ärmeren Bevölkerung als in wohlhabenden Kreisen Platz. Auch stellt sich oft ein gewisses gegensätzliches Verhältniss heraus, indem es sich in wohlhabenden Kreisen vorwiegend um sogenannte hereditäre Verhältnisse handelt, im Proletariate öfter um erworbene.

Lungenschwindsucht wird durch die modernen gesellschaftlichen Lebensverhältnisse in ihrer Entwicklung unverkennbar begünstigt.

In Fabrikorten und grossen Städten, in welchen das Proletariat in feuchten, dumpfen, lichtarmen und überfüllten Kellerräumen sein mit Arbeit überbürdetes Leben bei kärglichster Nahrung fristet, trifft man die Krankheit am häufigsten an. Aber man darf deshalb nicht glauben, dass sie dem Alterthume unbekannt war, denn bereits in den Schriften des Hippokrates sind sehr werthvolle Beobachtungen über sie niedergelegt.

Sehr bedeutend ist die Verbreitung der Lungenschwindsucht in Gefängnissen, wozu Mangel an frischer Luft, aber auch Zusammenleben mit phthisisch hereingebrachten Gefangenen beitragen wird.

Klimatische Einflüsse besitzen kaum grosse Bedeutung, obschon gewisse Landstriche bekannt sind, in welchen Lungenschwindsucht wenig oder gar nicht beobachtet wird. Dahin gehören die Hochebenen von Mexico, Peru, Costa rica, das Binnenland von Süd-Afrika, Egypten, Island u. s. f. Es scheint dabei weniger auf Temperaturverhältnisse als vielmehr darauf anzukommen, dass der Feuchtigkeitsgehalt der Atmosphäre gering ist und im Wechsel der Temperatur keine zu grossen Schwankungen vorkommen.

Ein unzweifelhafter Einfluss ist der Bodenerhebung beizumessen. In Orten, welche höher als 500 Meter liegen, kommt Lungenschwindsucht nur ausnahmsweise vor, es sei denn, dass auch hier grobe hygienische Fehler vorhanden sind, wie Zusammengepferchtsein vieler Menschen in engen stauberfüllten Räumen. Sehr verhängnissvoll kann der Wechsel des Wohnortes werden, so dass Personen, welche aus schwindsuchtfreien Orten in kranke Ortschaften hineinziehen, nicht selten und oft überraschend schnell von Lungenschwindsucht befallen werden.

Weniger scheinen Rassenverhältnisse in Betracht zu kommen; jedenfalls muss man bei Beurtheilung derselben vorsichtig zu Werke gehen.

Dropsy beispielsweise berichtet, dass in Galizien die eingeborenen Bauern fast vollkommen gesund bleiben, während die zahlreiche jüdische Bevölkerung um die Zeit des zwanzigsten Lebensjahres sehr reichlich durch Lungenschwindsucht hingerafft wird. Frühe Ehen und körperliche Ueberanstrengungen bei Juden werden mit gutem Grunde als Ursache dafür angenommen.

Man hat namentlich früher vielfach von einem Ausschliessungsverhältniss zwischen Lungenschwindsucht und gewissen anderen Krankheiten gesprochen, doch haben sich diese Behauptungen bei eingehenderer Kritik als wenig zuverlässig erwiesen.

So hat man behauptet, dass sich Malaria und Lungenschwindsucht ausschliessen. Das ist sicher nicht richtig, denn auch an Malariorten wird Lungenschwindsucht beobachtet. *Sangalli* beispielsweise hat 144 Fälle von Milztumoren nach Intermittens gesammelt, unter welchen bei 25 (18 Procenten) Zeichen von Lungenschwindsucht bestanden. Ebenso wenig besteht eine Ausschliessung mit Carcinom. Noch vor Kurzem hat *Garcin* 62 Fälle von Combination der beiden Krankheiten zusammengestellt, wobei es sich am häufigsten um Krebs des Magens und der Speiseröhre handelte. Auch das vielfach betonte Ausschliessungsverhältniss zwischen Herzkrankheiten und Lungenschwindsucht darf man nicht übertreiben; namentlich hat *Frommelt* gezeigt, dass die Coincidenz von beiden Krankheiten keine zu seltene ist (unter 277 Herzklappenfehlern 22 Male, also 8 Procente, phthisische Veränderungen in den Lungen). Ja! für einen Herzklappenfehler kann die Combination mit Lungenschwindsucht fast als Regel gelten, nämlich für die angeborene Pulmonalstenose. Auch bei Aortenaneurysma gelangt nicht selten Lungen-

schwindsucht zur Entwicklung. Zu den seltenen Verbindungen gehören alveoläres Lungenemphysem und Lungenschwindsucht, doch sind dabei selbstverständlich vicariirende Emphyseme ausgeschlossen.

Sangali fand, dass unter 35 Kranken mit rundem Magengeschwür kein Lungenschwindsüchtiger war, aber die Ziffer ist eine viel zu kleine, um zu bindenden Schlüssen zu berechtigen.

II. Symptome. Die Symptome der Lungenschwindsucht entwickeln sich häufig sehr schleichend, und nicht selten bleibt man viele Monate im Unklaren oder im Schwanken, ehe die ersten Zeichen untrüglich werden, — *latente Lungenschwindsucht*. In vorgeschrittenen Stadien der Krankheit freilich kommen ernste diagnostische Bedenken nicht oft auf.

Mitunter verstecken sich die Anfänge einer Lungenschwindsucht hinter dem Bilde einer Chlorose. Die Kranken fallen durch blasses Aussehen auf; sie ermüden leicht, klagen über Mattigkeit in den Beinen, bekommen bei körperlichen Emotionen leicht Herzklopfen und sind oft heiser. Handelt es sich um Frauen, so kommen noch Störungen in der Menstruation hinzu. Man sei von vornherein auf der Hut, wenn die Kranken aus phthisischen Familien stammen und den noch zu beschreibenden phthisischen Habitus als nicht beneidenswerthes Erbtheil mitbekommen haben. Die Vorsicht muss eine um so grössere sein, wenn neben der vermeintlichen Chlorose serophulöse Veränderungen, die häufigen Vorläufer und Begleiter von Lungenschwindsucht, bestehen. Auch muss es verdächtig erscheinen, wenn trotz günstiger hygienischer Verhältnisse eine vernünftig eingeleitete Eisencur ohne jeden Erfolg bleibt, und trotz des Gebrauchs von Martialien Pseudochlorose und Abmagerung zunehmen. Mitunter bekommen derartige Personen bei dem Gebrauche von Eisen vorübergehend lebhaftere Röthung der Gesichtshaut oder der Auswurf enthält Blutäderchen oder Blutpünktchen.

Mitunter macht Lungenschwindsucht keine anderen Anfangssymptome als Schwund der Kräfte, Verschlechterung des Ernährungszustandes und scheinbar unmotivirte Fieberbewegungen.

In anderen Fällen drängen sich am Beginn einer Lungenschwindsucht Erscheinungen von Magen-Darmkatarrh in den Vordergrund. Die Kranken verlieren den Appetit, stossen viel auf und erbrechen mitunter häufig; der Stuhlgang wird unregelmässig, und es wechseln vielfach Verstopfung und Durchfall mit einander ab. Dabei bekommen die Patienten eine sehr blasse und kranke Farbe, verlieren mehr und mehr an Körperfülle und fühlen sich ungewöhnlich hinfällig. Schliesslich löst sich der vermeintliche Magen-Darmkatarrh in manifeste Lungenschwindsucht auf.

Zuweilen beginnt Lungenschwindsucht unter den Erscheinungen eines häufig wiederkehrenden und hartnäckigen Bronchialkatarrhes. Nicht selten handelt es sich anfänglich um einen verbreiteten Katarrh, welcher sich erst allmähig mehr und mehr auf die Lungenspitzen zurückzieht, während er in anderen Fällen von Anfang an ausschliesslich die Gegend der Lungenspitzen einnimmt.

Bei manchen Kranken treten die ersten Symptome unter der Form von Kehlkopfkatarrh auf. Heiserkeit, beständiges Kitzel-

gefühl im Halse, oft unstillbarer Hustenreiz beginnen die Krankheit und können für viele Monate bestehen bleiben, ehe die Diagnose auf Lungenschwindsucht mit Sicherheit gestellt werden darf. Nicht ohne Grund hat man anhaltende auffällige Anaemie des Kehlkopfes als verdächtig bezeichnet. Auch will *Semon* schnellen Wechsel zwischen Anaemie und Hyperaemie beobachtet haben.

Auf phthisische Veränderungen der Lungen pflegt man dann von vornherein gefasst zu sein, wenn wiederholte Haemoptoë den Reigen krankhafter Vorgänge eröffnet. Auch hier vergehen unter Umständen Jahre, bevor sich unzweifelhafte Veränderungen am Lungenparenchym physikalisch nachweisen lassen.

Nicht selten hat man häufig wiederkehrendes Nasenbluten bei Personen beobachtet, welche später an Lungenschwindsucht erkrankten.

Dass in manchen Fällen Erscheinungen von fibrinöser oder katarrhalischer Pneumonie die unmittelbaren Vorläufer der Lungenschwindsucht bilden, wurde bereits bei Besprechung der Aetiologie hervorgehoben. Auf einen ungünstigen Ausgang muss man gefasst sein, wenn es sich um geschwächte und heruntergekommene Personen handelt, und erfahrungsgemäss bekommt man es dabei häufig mit Erkrankungen des Oberlappens der Lungen zu thun.

Auch Pleuritis stellt oft den Anfang von Lungenschwindsucht dar. So muss es für verdächtig gehalten werden, wenn wiederholt trockenere Pleuritis im Bereich eines oberen Lungenlappens auftritt, weil dieselbe häufig durch latente phthisische Veränderungen hervorgerufen wird. Aber auch flüssige Pleuritiden, die ohne nachweisbare Ursache entstanden sind, langsam und schleichend verlaufen, vielleicht gar doppelseitig bestehen oder erst die eine und dann die andere Seite befallen, sind meist auf phthisische Veränderungen in der Lunge zurückzuführen.

Man ersieht also, dass sich die Anfänge von Lungenschwindsucht ebenso wechsellvoll wie schleichend herausbilden können, und wird es demnach begreifen, dass es oft sehr grosser Aufmerksamkeit und Erfahrung bedarf, wenn man sich vor Fehldiagnosen möglichst bewahren will. Auch wollen wir noch darauf hinweisen, dass nicht selten tuberculöse Erkrankungen der Knochen, Gelenke oder Haut oder Fistelbildungen am After oder Tuberculose des Nebenhodens u. Aehnl. den Kranken dem Arzte zuführen, während ausserdem eine Untersuchung der Lungen ausgebildete tuberculöse Veränderungen erkennen lässt.

In vorgeschrittenen Stadien ist Lungenschwindsucht meist leicht zu erkennen, besonders leicht durch den Nachweis von Tuberkelbacillen im Auswurf, vielfach aber auch schon aus den localen Veränderungen, unterstützt durch gewisse Allgemeinerscheinungen.

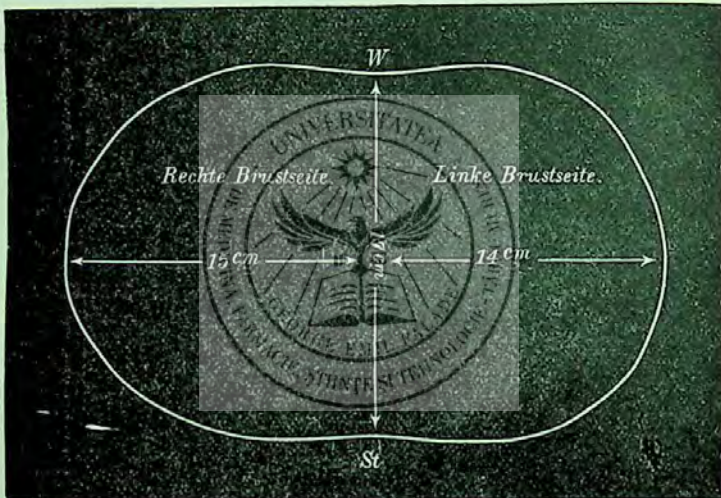
Sehr häufig verräth sich Lungenschwindsucht bereits durch die Constitution. Die Patienten bieten ein Aussehen dar, welches schon der Volksmund als schwindsüchtiges Aussehen bezeichnet, und von welchem man auch ärztlicherseits als Habitus phthisicus zu sprechen pflegt.

Oft handelt es sich um schnell und lang aufgeschossene und schlanke Personen. Der Hals zeigt nicht selten eine ungewöhnliche Länge (Schwanen-

hals). Man findet die Haut zart, fettarm und auffällig blass. Die Muskeln sind wenig voluminös. Knochenbau gracil. Häufig erscheint gerade das Gesicht mager und eingefallen, so dass die Backenknochen spitz nach vorn vorspringen. Die Augen sind eingesunken und häufig blau gerändert. Nicht mit Unrecht hat man vielfach auf den eigenthümlichen Glanz der Augen aufmerksam gemacht, und namentlich pflegen die Scleren durch ihre bläulich-weiße Farbe aufzufallen. Die Zähne sind in vielen Fällen lang, bläulich-weiß, durchscheinend und zu cariösen Veränderungen geneigt. Auch ist von manchen Autoren auf den rothen Saum des Zahnfleisches nahe seinem freien Rande hingewiesen worden.

Sehr eigenthümliche Veränderungen pflegen an dem Brustkorbe bemerkbar zu sein. Der Thorax erscheint in der Regel sehr lang, dagegen ausserordentlich flach, was sich auch ganz besonders deutlich an der Kyrtometercurve ausspricht (vergl. Fig. 66). Gegen Druck findet man ihn in Folge von frühzeitiger Verknöcherung der Rippenknorpel auch dann oft

Fig. 66.



Kyrtometercurve eines phthisischen Thorax.

Höhe der fünften Rippenknorpel. $\frac{1}{4}$ nat. Grösse. (Eigene Beobachtung.)

ausserordentlich resistent, wenn es sich um jugendliche Personen handelt. Die Intercostalräume sind verbreitert und ungewöhnlich tief; auch pflegen sich die Rippen unter mehr spitzem Winkel an das Sternum anzusetzen. Die Verbindungsstelle zwischen Manubrium und Corpus sterni (Angulus Ludovici) springt ungewöhnlich stark nach vorn vor, während das Manubrium mit seinem oberen Abschnitte mehr als gewöhnlich nach einwärts gezogen ist. Die oberen Thoraxgruben sind oft ausserordentlich tief (vergl. Fig. 67). Die grossen Brustmuskeln, ebenso die Rückenmuskeln sind meist von sehr geringem Umfange. Die Schultern stehen sehr stark nach vorn, und oft zeigt auch die ganze obere Rumpfpattie eine ausgesprochene Haltung nach vorn, so dass namentlich bei schnellem Gang der Körper nach vorn überzufallen droht. Wenn man den Thorax von hinten betrachtet, so fällt meist auf, dass die Schulterblätter mit ihrem inneren, also mit dem der Wirbelsäule zugekehrten Rande von der Thoraxwand abstehen, so dass man die Flachhand theilweise unter

sie schieben kann. Man bezeichnet das als flügelartige Schulterblätter, *Scapulae alatae* (vergl. Fig. 68). Weil man einen Theil der beschriebenen Erscheinungen auf Schwäche der *Musculi intercostales*, *serratus anticus* u. s. f. zurückführen zu dürfen geglaubt hat, so hat man die beschriebene Thoraxform auch paralytischen Thorax genannt.

Zu den geschilderten Veränderungen kommen oft noch eigenthümliche Verbildungen an den Nagelgliedern hinzu. Die Nagelglieder der Finger sind aufgetrieben, woher der Vergleich mit Trommelschlägeln, und die Nägel selbst sind oft krallenförmig verkrümmt. Man hat die Veränderungen durch Schwund des Fettpolsters erklären wollen. Wir erwähnen endlich noch das sparsame, zum Ausfallen geneigte Haupthaar.

Selbstverständlich wird es keinem erfahrenen Arzte beikommen, aus der beschriebenen Constitutionsanomalie allein die Diagnose auf Lungenschwindsucht stellen zu wollen, aber andererseits wird dieselbe in zweifelhaften Fällen ernster Berücksichtigung werth sein.

Die Farbe der Haut ist am häufigsten blass. Sind die Veränderungen in der Lunge sehr ausgedehnt, so mischt sich zur Blässe ein cyanotisches Colorit, und es kommt in geringeren Graden von Cyanose zur Bildung von Livedo, während in höheren die Cyanose rein zu Tage tritt.

Sehr häufig haben Lungenschwindsüchtige ein sehr erregbares vasomotorisches Nervensystem. Bei geringen körperlichen oder geistigen Erregungen wird ihr Gesicht mit flammendem Roth übergossen, oder es beschränkt sich die Röthung allein auf die Gegend der Jochbeine. Besteht Fieber, so verräth sich dasselbe nicht selten durch starke Röthung der Wangen oder Jochbeingegend, welche sich oft nur in den Abendstunden entsprechend der abendlichen Steigerung der Körpertemperatur einstellt, sogenannte hektische Röthe. Zuweilen trifft man die Röthe allein oder stärker auf derjenigen Wange an, welche der erkrankten Brustseite entspricht.

In manchen Fällen bilden sich schon sehr früh hellgelbe oder braungelbe, glatte, glänzende, nicht schuppige Flecke auf Stirn und oberen Wangenabschnitten, die bald vereinzelt stehen, bald zu grösseren Flächen confluiren. *Chloasma phthisicorum*, und wenn *Feannin's* Angaben richtig sind, so soll gerade bei derartigen Kranken *Haemoptoë* nicht eintreten, dagegen sollen bei der Section häufig Milz und Lymphdrüsen erkrankt gefunden werden. Bei anderen Kranken nimmt die Haut in mehr diffuser Weise eine graubraune oder graue, fast leicht schwärzliche Farbe an, welche freilich im Gesichte am deutlichsten ausgesprochen zu sein pflegt. Gegen das Lebensende hin wird die dunkle Pigmentirung nicht selten schnell und in hohem Grade intensiver. Eine nachweisbare Erkrankung der Nebennieren steht damit nicht in nothwendigem Zusammenhang.

Nicht verwechseln darf man mit *Chloasma* jene lichtbraunen Flecke auf der Haut, welche der *Pityriasis versicolor* eigen sind. Diese Flecke sind nicht glänzend, erscheinen auch leicht erhaben, lassen sich durch Kratzen mit dem Nagel abschuppen, und falls man nach vorausgegangenem Zusatz von Kalilauge die Schuppen mikroskopisch untersucht, wird man leicht in ihnen rundliche glänzende Sporen und längliche mehrkammerige Pilzfäden heraus-

erkennen. Der Pilz führt den Namen *Mikrosporon furfur* (vergl. Bd. III, pag. 700).

Man begegnet der *Pityriasis versicolor* am häufigsten auf der unteren Halshaut und Brust. Sie tritt hier anfänglich fleckweise auf, dehnt sich dann über grössere zusammenhängende Hautflächen aus und kann schliesslich den grössten Theil von Brust-, Bauch- und Rückenhaut einnehmen. Dass man sie gerade bei Lungenschwindsüchtigen häufig findet, liegt wesentlich daran, dass reichliche Schweisse die Vegetation von Pilzen auf der Haut begünstigen, und dass die Neigung zu Hautabschilferungen bei Phthisikern das Haften und Ansiedeln von Pilzen befördert.

Von der *Pityriasis versicolor* wohl zu unterscheiden ist die *Pityriasis tabescentium*. Sie stellt eine kleienförmige Abschuppung der Epidermis dar und kommt ausser bei Lungenschwindsucht noch bei vielen schwächenden Krankheiten vor, welche mit Schwund des Fettpolsters und mit Abnormitäten in der Schweiss- und Talgsecretion verbunden sind.

Fig. 67.



Phthisische Thoraxform bei einem 18jährigen Mädchen. Vorderansicht.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

Nicht selten bekommt man bei Lungenschwindsüchtigen *Miliaria* s. *Sudamina* zu sehen; wasserklare (*Miliaria crystallina*) oder leicht molkig getrübe (*M. alba*) oder von einem rothen Hofe (*M. rubra*) umgebene Bläschen, die meist zahlreich und zerstreut auf der Haut stehen, machen die Erkennung leicht. *Miliaria* ist Ausdruck dafür, dass reichliche Schweisse vorausgegangen sind, und wird fast ausschliesslich auf bedeckten Hautstellen (Brust, Bauch) beobachtet. *Miliaria crystallina* ist nur von vorübergehendem Bestand und schwindet, wenn der zwischen Rete Malpighi und Stratum corneum der Haut angesammelte Schweiss durch Verdunstung und Resorption die Bläschen verlassen hat. Oft wird man sie nur in den Morgenstunden sehen.

Zuweilen tritt am Rumpfe oder auf den Extremitäten *Herpes Zoster* auf. — Ich habe denselben in einigen Fällen gesehen, in welchen einige Zeit später Zeichen

von tuberculöser Wirbelcaries zum Vorschein kamen. Es schien demnach die Gürtelrose eine latente Entzündung anzuzeigen, gewissermaßen eine praemonitorische Bedeutung zu haben, angeregt durch Entzündung der intervertebralen Ganglien. *Leudet* fand Herpes Zoster unter 1000 Fällen von Lungenschwindsucht 17mal (1.7 Procente). Er beobachtete häufig eine Combination mit Sensibilitäts- und Motilitätsstörungen und meint, dass es sich vorwiegend um Fälle mit schleppendem Verlaufe handele.

Unter den Hautveränderungen nehmen noch Schweißse eine hervorragende Stelle ein. In vielen Fällen offenbart sich eine grosse Neigung zu Schweißen, so dass die Patienten bei körperlicher oder geistiger Aufregung eine feuchte und mit Schweißstropfen überdeckte Haut bekommen. Oft treten Schweißse nur während der Nacht auf, am häufigsten um die Mitternachtszeit oder in den ersten Morgenstunden. Sie sind sehr profus, schwächen die Kranken und sind unter dem Namen der hektischen Schweißse ebenso bekannt wie übel berüchtigt.

Fig. 68.



Dasselbe. Hinteransicht.

Zuweilen verbreiten sie einen sehr durchdringenden Geruch nach Fettsäuren.

Die Ursachen der hektischen Schweißse sind nicht mit Sicherheit bekannt. Einige Autoren haben sie mit den meist bestehenden Fiebererscheinungen in Verbindung gebracht, doch ist dem gegenüber zu bemerken, dass Fieber kein notwendiges Postulat für hektische Schweißse ist. Von Anderen wird allgemeine Lockerung und Erschlaffung der Gewebe als Erklärung angenommen. *Traube* stellte die Vermuthung auf, dass, weil in Folge der Lungenerkrankung zu wenig Wasser auf der Lungenoberfläche abdunste, die Hautoberfläche mit vermehrter Schweißsecretion vicariierend einzutreten habe. *Lauder-Brunton* hat neuerdings Kohlensäureanhäufung im Blute als Ursache der Nachtschweißse bei Phthisikern angegeben. Weil nämlich das Respirationscentrum in seiner Erregbarkeit herabgesetzt sei, könne sich so viel Kohlensäure im Blute anhäufen, dass das Schweißcentrum gereizt werde.

In einigen Fällen habe ich halbseitige Schweißse gesehen. Es handelte sich um Kranke mit einseitigen Cavernenerscheinungen, wobei die schwitzende Seite der Cavernenseite entsprach (Mitbetheiligung des Sympathicus?).

Fast immer kommt es im Verlauf von Lungenschwindsucht zu Schwund des Fettpolsters, so dass die in Falten erhobene Haut nicht selten durchscheinend und papierdünn ist. Jedoch ist mir in seltenen Fällen trotz hochgradiger Lungenveränderungen und allgemeinem Kräfteverfalle die gute Entwicklung des Panniculus adiposus aufgefallen, ja! es wollte mir vorkommen, dass es sich um einen ungewöhnlich dicken Panniculus handelte.

Oedeme gehören den Enderscheinungen der Lungenschwindsucht an. Sie können sich allein als Folge des zunehmenden Marasmus entwickeln, oder sie treten in anderen Fällen als Zeichen einer complicirenden Nephritis auf. Gewöhnlich nehmen sie an den unteren Extremitäten den Anfang. Sind die Kranken gezwungen, vorwiegend eine bestimmte Seitenlage einzuhalten, so bilden sich auch Oedeme im Unterhautzellgewebe ausschliesslich oder vorwiegend einseitig aus. Mitunter ist Oedem einer Extremität auf marantische Thrombose zurückzuführen.

Haben die Kranken lange Zeit das Bett gehütet, so stellen sich mitunter Zeichen von Decubitus ein. Dieselben bilden sich um so leichter aus, je weniger man auf häufige Umlagerung der Kranken, namentlich aber auf ein glattes Lager, Acht gegeben hat. Am häufigsten kommt es am Kreuzbein zu Decubitus (grösster Druck und oberflächlich gelegene Knochen), demnächst an den Hacken, Trochanteren, Malleolen und Schulterblättern. Derartige Vorkommnisse gehören zu den ungünstigsten; sie bereiten dem Kranken Schmerz, entkräften ihn und erschweren die Pflege.

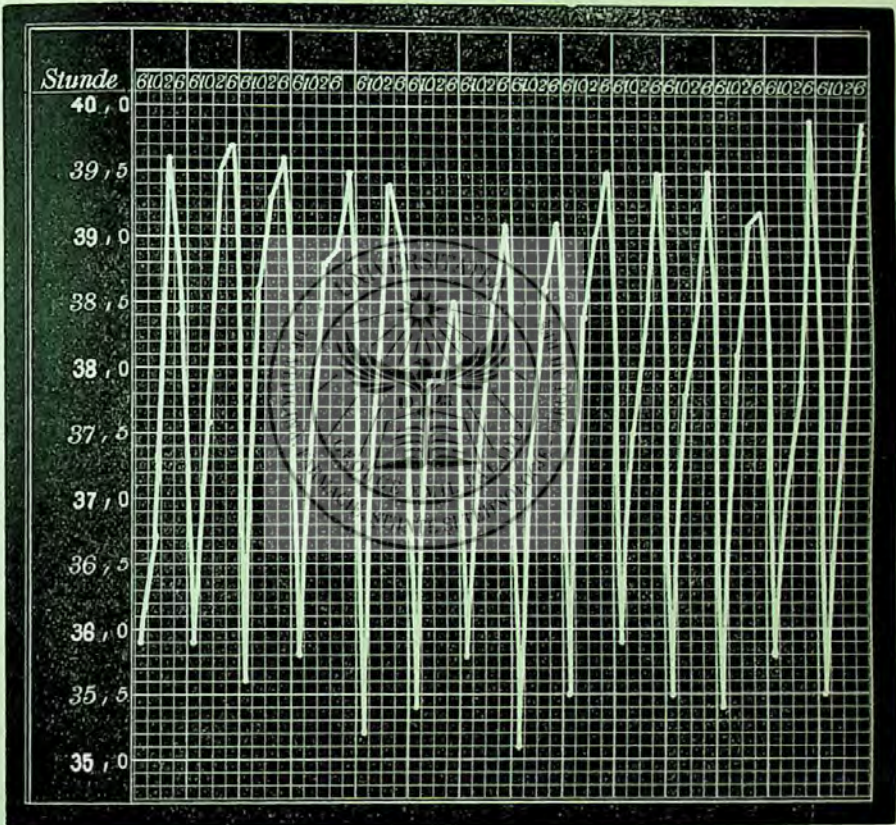
Viele Lungenschwindsüchtige gehen trotz hochgradiger Veränderungen in den Lungen in fast unveränderter Weise ihrer Beschäftigung nach. Glücklicher der, welchem ein kurzes Krankenlager und jähes Ende beschieden sind. Bei Anderen treten vorübergehend Zeiten von Verschlimmerung ein, welche einen Aufenthalt im Bette erheischen. Zufällige Erkältungen oder starker Temperaturwechsel können Veranlassung dazu abgeben. Bei noch Anderen findet man fast ohne Unterbrechung ein Krankenlager von vielen Monaten und selbst von vielen Jahren. Ist die Erkrankung der Lungen sehr ausgebreitet und namentlich das Gefühl des Lufthungers stark ausgesprochen, so pflegen die Kranken erhöhte Körperlage einzunehmen. Ob mit Vorliebe Rücken- oder Seitenlage eingehalten wird, hängt vornehmlich von individueller Liebhaberei ab. Zuweilen wird die Lage durch eine complicirende Pleuritis bedingt, und man findet bei einseitiger Brustfellentzündung häufig Lage auf der gesunden Seite, weil Compression der erkrankten Seite Schmerz hervorrufft.

Bei Lungenschwindsüchtigen wird nicht selten eine ausserordentlich hohe Entwicklung und auffällige Lebhaftigkeit der geistigen Kräfte beobachtet. Schon der Volksmund pflegt auffällig klugen Kindern eine ungünstige Lebensprognose zu stellen. Auch im späteren Verlaufe der Krankheit bleiben meist die geistigen Kräfte wohl erhalten, und es hat fast etwas Pathognomonisches, dass, während der Körper mit jedem Tage mehr und mehr dahinsiecht und unaufhaltsam einem sicheren Untergange entgegengeht, der Geist heiter, lebensfroh und muthig bleibt und sich oft mit kühnen Plänen für die Zukunft beschäftigt. Nur sehr selten kommen Delirien

zur Beobachtung. Dieselben sind fast ausnahmslos von sehr ungünstiger Vorbedeutung und gehen in der Regel nur kurze Zeit dem tödtlichen Ausgange voran.

Meist ist der Verlauf der Lungenschwindsucht von Fieber begleitet, obschon längere Zeiten fieberlosen Zustandes vorkommen können. Nicht selten sind die Temperaturerhebungen sehr gering; in anderen Fällen treten um die Mittagszeit oder gegen Abend sehr hohe Temperaturen ein, welche sich häufig mit leichtem Frösteln und tiefem Erblassen der Haut einleiten. Sind die morgendlichen Temperaturen normal oder subnormal, während die abendlichen Erhebungen

Fig. 69.



*Temperaturcurve aus dem Endstadium der Lungenschwindsucht.
Hektisches Fieber. (Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)*

excessiv hohe sind, so hat man hektisches Fieber vor sich (vergl. Fig. 69), welches hier wie auch unter vielen anderen Umständen auf eine Resorption von eitrigen Massen zu beziehen ist. Hohes kontinuierliches Fieber kommt besonders in Fällen mit sehr schnellem Verlauf (*Phthisis florida*) vor.

Nicht selten stellt sich gerade bei Lungenschwindsucht Fieber mit *Typus inversus* ein, wobei die morgendlichen Temperaturen höher sind als die abendlichen. Schon *Traube* hat auf dieses Vorkommniß hingewiesen. *Brünniche* will es namentlich dann gefunden haben, wenn sich zu Lungenschwindsucht Miliartuberculose hinzugesellt.

Peter und *Vidal* geben an, dass oberhalb von infiltrirten Stellen und Cavernen die Hauttemperatur erhöht sei, ja! man soll mit dem Thermometer sogar den erkrankten Bezirk bestimmen können. Eigene Erfahrungen haben keine Bestätigung dieser Angaben ergeben. *Mc. Aldowie* fand bei Temperaturbestimmungen in beiden Achselhöhlen, dass bei einseitiger Lungenerkrankung eben so oft die Temperatur in der gesunden als in der kranken Achsel höher war. Bestanden dagegen auf einer Seite Infiltration, auf der anderen aber Cavernen, so war meist auf ersterer die Achselhöhlentemperatur höher.

Der Puls zeigt kaum Eigenschaften, welche für die Krankheit charakteristisch sind. Er ist meist beschleunigt; bei zunehmender Abmagerung und Entkräftung wird er weniger voll und weich, und bei fieberhaften Zuständen tritt meist auffällig deutlich Dirotismus hervor.

Das Gefühl des Lufthungers kann während des ganzen Verlaufes der Krankheit fehlen, wahrscheinlich, weil die Zerstörung des Lungengewebes so allmählig vor sich geht, dass sich der Organismus an eine geringere Luftmenge gewöhnt. Treten dagegen Bronchokatarrhe hinzu oder nehmen Entwicklung und Verlauf der Krankheit einen acuten Charakter an, dann pflegt auch das Gefühl der Athmungsnoth nicht auszubleiben. Auch fieberhafte Zustände machen das Athmungsbedürfniss lebhafter und können zu Dyspnoë führen.

Die örtlichen Lungenveränderungen richten sich selbstverständlich nach den anatomischen Vorgängen, treten aber fast ausnahmslos zuerst über den Lungenspitzen auf, und bleiben nicht selten für immer auf die oberen Abschnitte der Lungen beschränkt.

Ausser ihrer Oertlichkeit bieten sie kaum etwas Specificisches dar; ist es doch bekannt, dass sich die physikalischen Erscheinungen bei Lungenkrankheiten ganz nach den physikalischen Aenderungen richten, welche die Lungen erlitten haben.

Ueber die Ursachen, weshalb sich phthisische Veränderungen gerade in den Lungenspitzen entwickeln, ist vielfach discutirt worden; offenbar können dazu mehrere Umstände beitragen. Unter allen Abschnitten der Lungen sind die Lungenspitzen diejenigen, welche sich an den Athmungsbewegungen am wenigsten betheiligen. Dadurch ist Gelegenheit gegeben, dass sich gerade hier Entzündungserreger wie die Tuberkelbacillen festsetzen und einnisten. *Hannau* hebt besonders hervor, dass die Lungenspitzen kräftiger inspiriren und nur mit sehr geringer Kraft expiriren, so dass sich gerade hier Tuberkelbacillen leicht verfangen können. Zudem findet sich hier in Folge der geringeren Ventilation die Wärme erhöht und die Luft mehr stagnirend, Dinge, welche einer Vermehrung von Tuberkelbacillen Vorschub leisten. — Es kommt noch hinzu, dass die Versorgung der oberen Lungenabschnitte mit Blut gegenüber anderen Lungenbezirken im Nachtheil ist. Bei Leuten mit phthisischem Habitus kann durch die geringere Entwicklung gerade der oberen Brustmuskeln und nach *Freund* durch frühzeitige Verknöcherung und Verbildung der obersten Rippenknorpel die Beweglichkeit des oberen Thoraxabschnittes und damit der oberen Lungenpartien noch mehr gehemmt sein. — Auch sind schon normal die am Thorax befestigten Arme im Stande, die Excursionsfähigkeit gerade der oberen Brustkorbabschnitte zu beschränken.

Die localen Veränderungen an den Lungen können sich für lange Zeit auf diejenigen eines sogenannten Spitzenkatarrhes beschränken. Rauhes Vesiculärathmen, unterbrochenes Vesiculärathmen, auffällige Verlängerung des Exspiriums, die auf die Gegend der Lungenspitzen localisirt sind, oder Ungleichheit in der Intensität der Athmungsgeräusche zwischen beiden Seiten sind oft die ersten und einzigen Zeichen. Eine besonders wichtige Bedeutung haben diese Erscheinungen, wenn sie nur einseitig vorhanden sind, und bald schwächer, bald stärker ausgesprochen erscheinen, während bei beiderseitigem Auftreten noch physiologische Verhältnisse möglich

sind. Zuweilen kommen pfeifende (*Ronchus sibilans*) oder vereinzelte feuchte Rasselgeräusche hinzu.

Man beachte, dass mitunter bei forcirter Inspiration vereinzelte helle und knackende Rasselgeräusche auftreten, welche ihren Ursprung nicht in den Luftwegen haben, sondern auf Contraction der Brustmuskeln zurückzuführen sind.

Zu den besprochenen Erscheinungen gesellen sich nicht selten Abweichungen in den Athmungsbewegungen hinzu. Schon für das Auge bleiben die Thoraxstellen mit abnormen Athmungsgeräuschen bei der Athmung zurück und oft noch deutlicher giebt sich das beim Auflegen der Flachhände auf den Thorax kund.

Haenisch construirte ein besonderes Instrument, um die Excursionsfähigkeit bestimmter Thoraxstellen zu messen.

Bei der pneumatometrischen Untersuchung beobachtet man, dass sich die Werthe für den In- und Expirationsdruck vermindert haben.

Oft begegnet man zuerst abnormen Percussionserscheinungen. Es treten bei leiser Percussion leichte Dämpfungen über den oberen Thoraxgruben auf, und bei der palpatorischen Percussion erscheint hier die Resistenz des Thorax vermehrt.

Erinnern muss man sich, dass geringe Unterschiede des Percussionsschalles auch bei Gesunden vorkommen, und dass wegen besserer Entwicklung der rechtsseitigen Muskeln namentlich oft auf der rechten Brustseite leicht gedämpfter Percussionsschall gefunden wird.

Ein sehr wichtiges Zeichen ist es, wenn sich durch die Percussion verschiedener Hochstand der Lungenspitzen nachweisen lässt. *E. Seitz* hat darauf zuerst mit Nachdruck hingewiesen. Dieses Symptom zeigt zunächst nichts Anderes als Schrumpfung der Lungenspitzen an, doch entwickelt sich dieselbe besonders oft, wenn chronisch-tuberculöse Veränderungen in den Lungen bestehen (vergl. Fig. 70 und 71).

Hat sich Lungenschwindsucht mit ausgebreiteter Lungenschrumpfung vergesellschaftet, so bekommt man die Erscheinungen der Thoraxretraction zu sehen, welche sich bald nur auf die oberen Thoraxgruben beschränken, bald über eine ganze Thoraxhälfte ausdehnen.

Zweifellos wird die Diagnose meist dann, wenn sich Zeichen von ausgebreiteter Infiltration oder von Cavernen in den Lungen entwickelt haben. Dieselben stimmen in allen Punkten mit den gleichen Zuständen überein, wie sie aus anderen als gerade phthisischen Veränderungen in den Lungen entstehen.

Infiltration der Lungenalveolen mit festen, meist käsigen Massen ist gekennzeichnet durch verstärkten Stimmfremitus, Dämpfung, bronchiales Athmungsgeräusch, verstärkte Bronchophonie und Klang (*Consonanz*) etwaiger Rasselgeräusche. Auch ist die Möglichkeit zur Entstehung des *Williams'schen* Trachealtones gegeben.

Cavernenerscheinungen werden um so deutlicher zu Tage treten, je oberflächlicher der Hohlraum liegt und je grösser und glattwandiger er ist. Bei Cavernen, welche tief unter der Lungenoberfläche liegen, muss man sich starker Percussion bedienen. Ueber Cavernen, welche mindestens dem Umfange etwa einer Wallnuss gleichkommen, wird man tympanitischen Percussionsschall, bronchiales Athmungsgeräusch und klingende Rasselgeräusche zu hören bekommen. Haben Cavernen die Grösse von etwa 6 Cm. erreicht und sind sie zu gleicher Zeit glattwandig, so treten metallische Erscheinungen auf, welche sich sowohl bei der Percussion als auch bei der Auscultation kundgeben. Man bekommt es mit dem Geräusche des gesprungenen Topfes zu thun; der Stimmfremitus ist verstärkt, ebenso die Bronchophonie. Diese Dinge bestehen jedoch nur dann, wenn die Caverne Luft enthält. Ist sie ganz mit Secret erfüllt, so tritt gedämpfter Schall an ihre Stelle, und gerade in dem Wechsel zwischen tympanitischem und gedämpftem Percussionsschall würde ein sehr werthvolles Moment für die Diagnose einer Caverne gegeben sein.

Mehrfach hat man auch über kleineren Cavernen metallische Erscheinungen gefunden (*Kolisko, Wintrich*), doch erscheint dazu erforderlich, dass die Caverne oberflächlich liegt, regelmässig gebaut, besonders glattwandig ist, dass sie sich in der Nachbarschaft eines Hauptbronchus befindet, und dass ein Bronchus mit weiter Oeffnung in sie einmündet. Zu den selteneren Erscheinungen über Cavernen gehören das Geräusch des fallenden Tropfens und das Succussionsgeräusch. Auch berücksichtige man den *Wintrich'schen* Schallhöhenwechsel, den unterbrochenen *Wintrich'schen* Schallhöhenwechsel, den *Gerhardt'schen* Schallhöhenwechsel und den respiratorischen Schallhöhenwechsel, über deren Bedeutung und Entstehung Bd. I, pag. 381 nachzusehen ist. Zuweilen kommen über Cavernen Erscheinungen vor, die mit der Herzbewegung zusammenhängen, namentlich systolisches Rasseln. Mitunter werden eigenthümlich sausende oder zischende Geräusche gehört (*v. Braun, Schrötter*), welche in Gefässen ihren Ursprung zu haben scheinen, die an der Cavernenwand theilweise frei in das Lumen hineinragen und in der Caverne durch Resonanz verstärkt werden.

Nicht immer leicht ist es, Cavernen mit Sicherheit zu erkennen, und es ist demnach erklärlich, wenn man nach möglichst sicheren Cavernenzeichen gesucht hat. *E. Seitz* gab als solches das metamorphosirende Athmungsgeräusch an, welches *Butwowschikoff* freilich auch bei fibrinöser Pneumonie gehört haben will. *Baas* erklärt post-expiratorisches Rasseln als sicheres Cavernensymptom.

Fig. 70.



Percussionsgrenzen bei rechtsseitiger Lungenschwindsucht der Spitzen von vorne.
(Eigene Beobachtung.)

Noch mehr als bei anderen Lungenkrankheiten kommt gerade bei Lungenschwindsucht der Beschaffenheit des Auswurfes eine grosse diagnostische Bedeutung zu. Stets ausschlaggebend ist der Nachweis von Tuberkelbacillen im Auswurf, denn Tuberkelbacillen kommen bei keiner anderen Krankheit im Sputum vor. Freilich findet man ab und zu Fälle, in welchen trotz zweifellosen Bestehens von Lungenschwindsucht Tuberkelbacillen im Auswurf vermisst werden, auch dann, wenn man täglich mehrere Präparate untersucht, aber dergleichen ist ungewöhnlich selten und erklärt sich leicht daraus, dass sich dem Auswurf keine Bestandtheile aus den käsigtuberculösen Theilen der Lunge beigesellt haben.

Der Nachweis von Tuberkelbacillen im Auswurf kann in folgender Weise geschehen: man hebe aus solchen Theilen des Auswurfes, welche sicher aus den Lungen und nicht etwa aus den oberen Luftwegen oder aus Nase oder Schlund stammen, ein stecknadelkopfgrosses Stückchen heraus, also namentlich gelblichkäsige Bröckelchen, wie sie häufig im phthisischen Auswurf vorkommen, und vertheile es mit einem sorgfältigst gereinigten Platindrächtchen oder mit einer Praeparirnadel auf einem vollkommen sauberen Deckgläschen. Darauf lege man ein anderes, ebenfalls völlig reines Deckgläschen hinauf und drücke vorsichtig beide Gläschen auf einander, so dass sich der Auswurf

auf ihnen in einer gleichmässig feinen Schicht vertheilt. Sollten kleine Mengen an den Rändern des Gläschens hervorquellen, so wische man diese mit Fliesspapier ab. Darauf ziehe man seitlich die beiden Deckgläschen von einander, lasse die dünne Sputumschicht auf ihnen etwa eine halbe Minute lang trocknen, erfasse dann jedes Gläschen zwischen Daumen und Zeigefinger und ziehe es, während die Sputumfläche nach oben liegt, langsam und etwa mit der Schnelligkeit, wie wenn man Brod schneidet, vier bis zehn Male durch eine Spiritusflamme oder durch die Flamme eines *Bunsen'schen* Brenners. Die beiden Deckgläschen sind jetzt zur Färbung vorbereitet.

Die Färbeflüssigkeit stellt man sich am zweckmässigsten jedes Mal frisch her. Dazu halte man sich eine concentrirte alkoholische Fuchsinlösung, reines und farbloses Anilinöl, reine Salpetersäure und Malachitgrünlösung vorrätzig. Da sich aber das Anilinöl, ursprünglich eine fast wasserklare Flüssigkeit, am Lichte verfärbt, so thut man gut, es in einer Schachtel aufzubewahren und vor Licht zu schützen.

Man fülle zunächst so viel Anilinöl in ein reines Reagenzgläschen, dass der Boden des Gläschens ausgefüllt erscheint und füge dann destillirtes Wasser bis zu $\frac{1}{5}$ des Gläschens hinzu. Drückt man nun den Daumen auf die Oeffnung des Reagenzgläschens und schüttelt das Ganze kräftig hin und her, so entsteht ein trübes, emulsives Gemisch, in welchem sich ein kleiner Theil des Anilinöles in Wasser gelöst befindet. Man filtrire und lasse das klare Filtrat in ein grösseres Uhrsälchen hineinlaufen. Darauf füge man dem klaren Inhalte des Uhrsälchens fünf bis zehn Tropfen einer alkoholischen Fuchsinlösung hinzu und lasse dann die vorher praeparirten beiden Deckgläschen, mit

Fig. 71.



Dasselbe wie in Fig. 70 von hinten.

der Sputumfläche nach unten gerichtet, derart auf die Flüssigkeit fallen, dass sie auf der Oberfläche schwimmen bleiben. Man überdecke das Uhrsälchen mit einem zweiten Uhrglase, um das Hineinfallen von Staub zu verhindern und lasse es 24 Stunden lang stehen. Sollte es darauf ankommen, die Untersuchung möglichst schnell zu beenden, so erhitze man nach dem Vorschlage *Rindfleisch's* das Uhrgläschen sammt Inhalt so lange über einer Flamme, bis die Fuchsinlösung Blasen zu bilden beginnt, lasse dann noch die Deckgläschen zehn Minuten lang in ihr liegen und bereite dann letztere zur mikroskopischen Untersuchung vor. Wir persönlich ziehen den zuerst genannten Weg vor.

In beiden Fällen darf man die aus der Fuchsinlösung mit einer Pincette herausgenommenen Deckgläschen nicht etwa sofort zur mikroskopischen Untersuchung benutzen, sondern man fülle sich ein Uhrsälchen mit absolutem Alkohol, hebe mit einem Glasstabe einen Tropfen reiner officineller Salpetersäure heraus, füge ihn dem Alkohol hinzu und vermische sorgfältig. In diese Mischung werden die beiden aus der Fuchsinlösung herausgenommenen Deckgläschen mit der Sputumfläche nach oben hineingelegt. Man bemerkt jetzt, dass sich die diffuse Fuchsinfarbe von den Deckgläschen schnell entfernt, und dass die Deckgläschen nach und nach abblauen. Erscheinen sie entfärbt oder bei reichem Bacillengehalte fast entfärbt und nur blassrosa, so spüle man sie schnell in etwas destillirtem Wasser ab. Würde man jetzt die Deckgläschen mikroskopisch untersuchen, so könnte man wahrnehmen, dass alle Bestandtheile des Auswurfes ihren Farbstoff abgegeben haben, nur die Tuberkelbacillen haben ihn behalten und erscheinen roth gefärbt. Hübschere und namentlich für den Anfänger bequemere Bilder erhält man,

wenn man die entfärbten Elemente mit einer anderen Anilinfarbe tingirt, wobei wir dem Malachitgrün den Vorzug geben, weil sich auf grünem Grunde die Tuberkelbacillen als rothe Gebilde sehr scharf abheben. Um den grünen Grundton herzustellen, lege man die Deckgläschen eine Minute lang mit der Sputumfläche nach unten auf die Malachitlösung hinauf, hebe sie dann mit der Pincette heraus und spüle sie nochmals schnell in destillirtem Wasser ab. Man drücke sie dann mit beiden Flächen sanft auf reines Fliesspapier, um das Wasser zu entfernen, ziehe sie mehrmals mit der Sputumfläche nach oben gerichtet durch eine Spiritus- oder Gasflamme und behandle sie zum Schluss mit Chloroform- oder Xylol-Canadabalsam. Dazu bringe man ein Tröpfchen Balsames auf ein reines Objectglas und lege das Deckgläschen mit der Sputumfläche nach abwärts auf den Tropfen hinauf, der sich dann gleichmässig unter dem Deckgläschen verbreitet. Zur mikroskopischen Untersuchung genügt in vielen Fällen eine gewöhnliche Vergrößerung von 300–500fach, aber in zweifelhaften freilich muss man sich des *Abbe'schen* Beleuchtungsapparates und Oelimmersionslinsen bedienen.

Tuberkelbacillen stellen theils grade, theils winkelig geknickte Stäbchen dar, deren Länge etwa 1·5 bis 3·5 μ ($1 \mu = 0\cdot001$ Mm.)

Fig. 72.



Tuberkelbacillen aus dem Auswurfe eines Lungenschwindsüchtigen.
Fuchsinpräparat. Immersion. Vergr. 750fach. (Eigene Beobachtung.)

beträgt und ungefähr dem dritten oder halben Theile des Durchmessers eines rothen Blutkörperchens gleichkommt. Eigenbewegungen kommen ihnen nicht zu. Oft trifft man sie ungewöhnlich zahlreich und annähernd gleichmässig vertheilt (vergl. Fig. 72), in anderen Fällen liegen sie stellenweise gruppenförmig und so dicht neben- und übereinander, dass man die Häufchen kaum in ihre einzelnen Elemente aufzulösen vermag (vergl. Fig. 73), in noch anderen kommen sie ganz vereinzelt vor, so dass man eine sorgfältige Durchmusterung halten muss, ehe ein einzelnes Exemplar gefunden wird. Oder bei dem Durchsuchen des einen Deckgläschens beobachtet man nichts und auf einem anderen sind Tuberkelbacillen anzutreffen. Auch kommen an aufeinander folgenden Tagen grosse Schwankungen in der Zahl der Tuberkelbacillen vor. Im Allgemeinen pflegt ihre Menge um so grösser zu sein, je acuter der Process in den Lungen verläuft.

Vielfach nimmt man innerhalb von Tuberkelbacillen feine Kügelchen wahr, welche den Anilinfarbstoff nicht aufgenommen haben. Es sind dieses vielleicht Sporen im Innern von Tuberkelbacillen (vergl. Fig. 73).

Will man Tuberkelbacillen rein cultiviren, so ergibt sich, dass sie einmal gegen Temperaturen sehr empfindlich sind und am besten bei Körpertemperatur gedeihen; vor Allem aber erweisen sie sich als sehr wählerisch gegenüber dem Nährboden, denn Koch vermochte sie nur auf erstarrtem Blutserum zu züchten, und ausserdem erfordern derartige Versuche grosse Uebung und Geschick.

Wer gewohnt ist, den Auswurf sorgfältig zu untersuchen, wird sehr oft die Erfahrung machen, dass man in ihm elastische

Fig. 73.



Tuberkelbacillen (mit Sporen?) aus dem Auswurfe eines Lungenschwindsüchtigen.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.) Immersionssystem. Vergr. 750fach.

Fasern als Beweis eines eingetretenen Lungenschwundes bereits in so frühen Stadien der Krankheit nachweisen kann, in welchen die sonstigen physikalischen Untersuchungsmethoden der Lungen nur einen sehr dürftigen Anhalt geben. Aber auch in späteren und nicht mehr zu verkennenden Perioden der Krankheit sollte man die mikroskopische Untersuchung des Auswurfes auf die Menge von elastischen Fasern niemals unterlassen, denn sie belehrt über die Lebhaftigkeit des Lungenzufalles und über etwaige Erfolge der Behandlung.

Elastische Fasern sind leicht zu erkennen. Ihre geschwungenen, scharf contourirten, häufig sich theilenden Formen lassen kaum eine Verwechslung zu; auch kann man zuweilen an ihnen eine alveoläre

Anordnung erkennen (vergl. Fig. 74). Setzt man einem mikroskopischen Praeparate Kalilauge hinzu, so verschwinden die zelligen Bestandtheile des Auswurfes, während die elastischen Fasern um so deutlicher hervortreten. Von Fettsäurenadeln unterscheiden sie sich dadurch, dass sie sich in Aether und kochendem Alkohol nicht lösen, beim Erwärmen nicht zerfliessen und auch beim Zerdrücken keine varicösen Anschwellungen bilden. Auch werden Fettsäurenadeln bei längerem Zuwarten durch kaustische Alkalien gelöst.

Die Angabe von *Kemak*, dass man elastische Fasern der Bronchialschleimhaut von denjenigen des Lungenparenchymes daran erkenne, dass die ersteren feiner seien, lässt sich praktisch nicht verwerten.

Fast immer handelt es sich bei Lungenschwindsucht um eine Exfoliatio insensibilis von Lungengewebe, und es werden meist nur mikroskopisch kleine Partikelchen des Lungengewebes durch den Auswurf ausgestossen. Sehr selten treten makroskopische

Fig. 74.



Elastische Fasern aus dem Auswurfe eines Lungenschwindsüchtigen.
Vergr. 275fach. (Eigene Beobachtung.)

Lungenparenchymetzen auf, was bei Lungenabscess und Lungenbrand gerade als Regel gilt. Hieraus erklärt es sich, dass das Auffinden von elastischen Fasern Uebung und oft trotzdem noch Geduld verlangt, Dinge, welche bei einem vielbeschäftigten Arzte nicht immer zu finden sind.

Man beachte bei der mikroskopischen Untersuchung des Auswurfes, dass man immer nur kleine Partien heraushebt und auch diese noch fein zertheilt, wenn man verdächtige Stellen erkennen will. Vor Allem richte man das Augenmerk auf eigenthümlich undurchsichtige und leicht graue Stellen, welche nicht selten elastische Fasern in sich bergen.

Eine ebenso leicht zu handhabende wie sichere Methode zum Auffinden von elastischen Fasern hat *Fenwick* angegeben, welche wir hier mit einer geringen, aber praktisch bewährten Abänderung wiedergeben: man fülle den Auswurf in ein Becherglas und setze dasselbe Quantum destillirten Wassers und eben so viel einer Lösung kaustischen Kalis (1:3) hinzu. Die dickliche und gallertige Masse wird unter beständigem Umrühren mit einem Glasstabe bis zum Kochen erhitzt, wobei sie vollkommen dünnflüssig wird. Man lasse das Becherglas erkalten, giesse das klare Fluidum von dem Bodensatze ab, fülle letzteren in ein Spitzglas und hebe, nachdem sich das

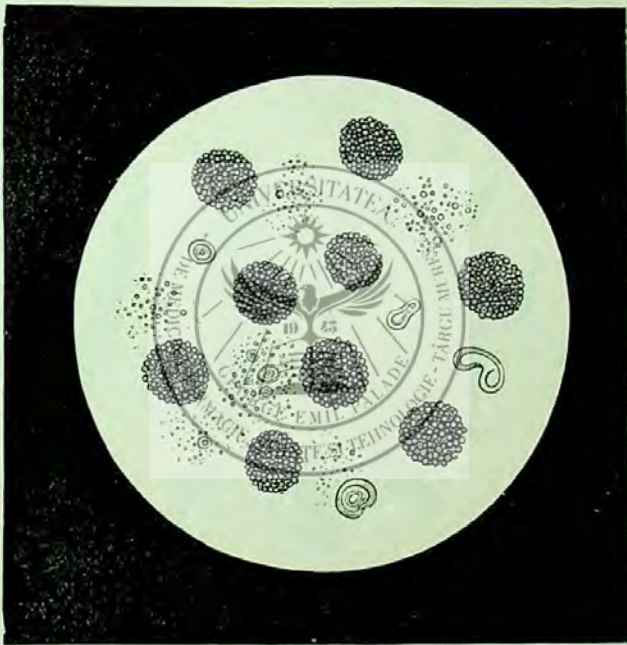
Sediment abgesetzt hat, letzteres mittels Glaspipette zur mikroskopischen Untersuchung heraus. — Die Methode ist sehr genau, und nicht nur, dass man durch sie elastische Fasern überhaupt findet, sie gewährt zugleich eine Uebersicht über die Zahl derselben.

Dieselbe Methode (sogenannte Sedimentirungsmethode) hat späterhin *Biedert* benutzt, um aus dem Sediment Tuberkelbacillen zu gewinnen; sie ist dann empfehlenswerth, wenn die Zahl der Tuberkelbacillen im Auswurf gering ist.

Sawyer empfahl kaustische Soda statt des Kalis, wodurch selbstverständlich an der Methode selbst nichts geändert wird.

Eine sehr viel geringere Bedeutung hat die Gegenwart von Alveolarepithelien im Auswurfe. Nur dann, wenn sie sehr reichlich auftreten, während zu gleicher Zeit die Erscheinungen eines Spitzenkatarrhes bestehen, darf man ihnen einen diagnostischen Werth beimessen. In der Regel stellen sie sich in Form von fettig oder myelin-degenerirten rundlichen oder rundlicheckigen Zellen dar, welche stellenweise zerfallen sind, so dass kleine

Fig. 75.



Verfettete Alveolarepithelien. Einzelne mit Lungenpigment erfüllt, andere zerfallen. Daneben Myelinformen. Vergr. 275fach. (Eigene Beobachtung.)

Fettkörnchen und Myelintropfen frei geworden sind (vergl. Fig. 75). Nicht selten repräsentiren sie den fast ausschliesslichen Bestandtheil eines Auswurfes. Durch Ueberosmiumsäure werden sie, wie alle Fettsubstanzen, geschwärzt. Man darf sie als Zeichen dafür auffassen, dass in den Alveolen ein lebhafter Abstossungsprocess der Epithelien vor sich geht, dass aber letztere zu gleicher Zeit dem Untergange erliegen.

Von untergeordneter Bedeutung ist das Vorkommen von Cholestealinkrystallen, Sarcina und Schimmelpilzen, über letztere vergl. Bd. I, pag. 543. Handelt es sich um phthisische Veränderungen in Folge von Staubeinathmung, so können die betreffenden Staubsorten, frei oder in Zellen eingeschlossen, im Sputum auftreten. Wir geben hier eine Abbildung von *Traube* wieder, welche sich auf Pneumoconiosis anthracotica bezieht (vergl. Fig. 76).

Auch hat man zu den unwesentlichen Befunden Auswerfen von Kalkconcrementen, sogenannten Lungensteinen, zu zählen. Dieselben können verkalkte Theile der Lunge

sein, und es gelingt dann durch Behandlung mit Salzsäure das alveoläre Gerüst der Lungen wieder herzustellen (*Rindfleisch*). *Kloman* fand ausserdem noch in ihnen elastische Fasern, Lungenspigment, körnigen Detritus und Cholestearintafeln. — Bei manchen Schwindsüchtigen wiederholt sich das Aushusten derartiger Concremente so häufig, dass man von einer *Phthisis calculosa* gesprochen hat.

Zuweilen rühren Kalkconcremente nicht von verkreidetem Lungengewebe, sondern von verkalkten und in die Luftwege durchgebrochenen Bronchialdrüsen her. Dieselben nehmen mitunter einen so bedeutenden Umfang an, dass sie unterhalb der Stimmbänder stecken bleiben und Erstickungstod bedingen (*Rühle*).

Auch kommen zuweilen Knochenbildungen im Auswurf vor. Dieselben können in der erkrankten Lunge entstanden oder von der Wirbelsäule aus in die Lungen hineingerathen sein (*Charon*).

Fig. 76.



Auswurf bei Pneumoconiosis anthracotica. Nach Traube.
Vergr. 290fach. a Tüpfelzellen.

Die chemische Untersuchung des Auswurfes bei Lungenschwindsucht hat vorläufig nur untergeordneten Werth. *Renk* bestimmte neuerdings bei drei Phthisikern die tägliche Menge des Auswurfes auf durchschnittlich 124 Grm. Die Zusammensetzung der Sputa war im Mittel folgende:

	Beobachtung I.	Beobachtung II.	Beobachtung III.
Wasser	94.58	94.97	93.84
Feste Theile	5.42	5.03	6.16
Organische Bestandtheile . .	4.66	4.12	5.36
Unorganische Bestandtheile .	0.76	0.90	0.80
Mucin	1.80	2.56	2.84
Eiweiss	0.49	0.11	0.29
Fett	0.36	0.30	0.52
Extractivstoffe	2.01	1.16	1.51

Auch weiss man, dass unter den unorganischen Bestandtheilen die Phosphate vorwiegen, deren tägliche Menge bis 2 Grm. steigen kann (*Stokvis*). *Escherich* wies im Auswurf ein Ferment mit Eiweiss verdauender Fähigkeit nach.

Die makroskopischen Eigenschaften des Auswurfes sind sehr wechselnd. Zu Anfang der Krankheit bekommt man es oft mit einem zähen, glasigen, schleimigen und durchsichtigen Sputum zu thun, welches sich von dem Sputum crudum eines Bronchialkatarrhes kaum unterscheidet. Zuweilen nimmt der Auswurf eine gallertige oder froschlauchartige Beschaffenheit an, Dinge, welche auf ähnliche Veränderungen in den Lungen hinweisen. Schliesst sich Lungenschwindsucht an fibrinöse Pneumonie an, so kommt häufig ein Auswurf von grüner Farbe zum Vorschein (*Traube & Nothnagel*).

Je mehr die phthisischen Lungenveränderungen um sich greifen, um so reichlicher treten eitrig Bestandtheile in dem Auswurfe auf, so dass das Sputum oft mehr eitriger als schleimiger Natur ist. Haben sich Hohlräume in den Lungen gebildet, so nimmt der Auswurf nicht selten eine bestimmte und bezeichnende Form an, bald diejenige des münzenförmigen Auswurfes, Sputum rotundum (Sp. nummulare s. nummulosum), bald diejenige des geballten oder klumpigen Auswurfes, Sputum globosum. Das münzenförmige Sputum besteht vorwiegend aus undurchsichtigen, grünen, eitrigen Bestandtheilen, welche sich auf dem Boden des Speiglas in Form von regelmässigen runden und meist scharf geränderten Klecksen vertheilen. Bei dem geballten Sputum bekommt man es mit rundlichen, graugrünen, getrennten Eiterballen zu thun, welche eine zerrissene und fetzige Oberfläche besitzen und in dem flüssigen Menstrum theils durch Schaumblasen an der Oberfläche des Auswurfes festgehalten werden, theils ihrer Schwere folgend auf den Boden des Sammelgefässes niedersinken. Man spricht im letzteren Falle von Sputa globosa fundum potentia.

Die eigenthümliche Gestalt des münzenförmigen und geballten Sputums erklärt man daraus, dass die aus Hohlräumen herstromenden Eitermassen auch nach der Expectoration das Bestreben zeigen, in Zusammenhang zu bleiben. Die mehr oder minder grosse Cohaerenz bedingt es, ob das Sputum münzenförmig oder geballt ist.

Hat man den Auswurf von Lungenschwindsüchtigen in Wasser aufgefangen, so setzt sich nicht selten ein krümeliges oder bröckeliges Sediment ab; in sehr dünnflüssigen Sputis ist Wasserzusatz nicht einmal nothwendig. Genau dieselben Massen trifft man bei der Section als Beschlag auf der Innenwand von phthisischen Cavernen und *Virchow* hat schon vor langen Jahren den Nachweis geliefert, dass sie aus eitrig zerfallenem Lungengewebe hervorgehen. Sie sind, ähnlich wie die Form des Auswurfes, kein zu unterschätzendes Cavernensymptom. Oft zeichnen gerade sie sich durch reichlichen Gehalt an Tuberkelbacillen aus.

In seltenen Fällen husten und expectoriren die Kranken ausserordentlich wenig. Auch die physikalischen Erscheinungen über den Lungen fallen dabei mitunter sehr gering aus, obschon ausgedehnte Veränderungen im Lungenparenchym bestehen, doch muss die zunehmende allgemeine Zehrung Verdacht erwecken und vor diagnostischen Irrthümern bewahren.

Sehr häufig wird das Herz in den Erkrankungsprocess der Lungen hineingezogen. Der zweite (diastolische) Pulmonalton erscheint oft verstärkt, zum Zeichen, dass der Blutdruck im Bereiche der Pulmonalarterie erhöht ist. Gesellen sich zu den phthisischen Veränderungen Zeichen von Lungenschwindsucht hinzu, so kann Dislocation des Herzens beobachtet werden. Liegen dem Herzen glattwandige Lungencavernen nahe, so erhalten die Herztöne zuweilen durch Resonanz metallischen Charakter.

Von einigen Autoren wird auf das Subclaviargeräusch, welches bereits *Stokes* beschrieb, grosses Gewicht gelegt. Auch *Rühle* hält das expiratorische Subclaviargeräusch für ein werthvolles diagnostisches Zeichen. Man bekommt, es in der *Mohrenheim'schen* Grube zu hören, wo es während der Expiration als zischendes oder sausesendes herzsystolisches Geräusch erscheint. Erklären wollte man es durch pleuritische Adhaesionen, welche, von phthisischen Lungenveränderungen angefacht, das Gefässrohr der Subclavia in Mitleidenschaft gezogen haben und dadurch bei den Respirationsbewegungen Knickungen und Verengerungen des Gefässrohres erzeugen. Sicher ist, dass man es auch bei gesunden Personen findet.

Dem Harn kommen charakteristische Eigenschaften nicht zu. Die Menge ist meist etwas vermindert, auch haben gewöhnlich Harnstoffgehalt und Chloride eine Abnahme erlitten. Von einigen Autoren ist Vermehrung der Phosphate angegeben worden (*Teissier*), doch ist dem mit Recht von *Stokvis* widersprochen worden, welcher im Gegentheil Verminderung der Phosphate fand. Auch in der Ausscheidung der Erdphosphate konnte *Stokvis* entgegen einer Angabe von *Beneke* nichts Charakteristisches finden. *Senator* giebt gesteigerte Kalkausscheidung an. Bei sehr heruntergekommenen Kranken können Eiweiss Spuren erscheinen. *Pacanowski* beobachtete nicht selten Peptonurie, aber in der Regel nicht bei ausgesprochener Cavernenbildung. *Vibert* fand unter 50 Fällen 3 Male Zucker.

Alle übrigen Functionen können bei Lungenschwindsüchtigen unverändert sein. Als Regel freilich darf man dies kaum gelten lassen, und es ist gerade Lungenschwindsucht an Complicationen sehr reich. Kaum lässt sich ein Organ ausfindig machen, welches nicht in den Kreis der Erkrankungen hineingezogen werden könnte. Vielfach beruhen dieselben auf einer secundären Infection mit Tuberkelbacillen.

Auf der Haut kommt mitunter Lupus (Hauttuberculose) zur Entwicklung.

An den Knochen entstehen cariöse Processe, welche aber nichts Anderes als tuberculöse Veränderungen sind, — tuberculöse Caries. Bald bilden sich dieselben an den Extremitätenknochen, bald an der Wirbelsäule, bald an einzelnen Schädelknochen aus. Unter letzteren sei namentlich der Caries des Felsenbeines gedacht, welche Verlust des Gehörsvermögens und Lähmung des Facialis im Gefolge haben kann oder auch zu Erscheinungen von Sinusthrombose, Meningitis und Hirnabscess führt. Dass es sich hier um tuberculöse Veränderungen handelt, darf man dann mit Sicherheit schliessen, wenn es gelingt, in den eitrigen Ausflüssen oder in anderen Entzündungsproducten Tuberkelbacillen nachzuweisen.

Mit den tuberculösen Knochenprocessen innigst verwandt sind tuberculöse (fungöse) Gelenkentzündungen, welche aber noch mehr als Knochenkrankungen dem Gebiete der Chirurgie zufallen.

Bei heruntergekommenen Schwindsüchtigen beobachtet man nicht selten eine erhöhte mechanische Erregbarkeit der Muskeln. Uebt man beispielsweise auf den Musculus pectoralis mit dem Percussionshammer einen leisen Schlag aus, so bildet sich an der percutirten Stelle eine Erhebung, welche für einige Secunden bestehen bleibt. Schon *Graves* und *Stokes* haben die Erscheinung beschrieben und auch richtig angegeben, dass sie nicht für Lungenschwindsucht pathognomonisch ist, sondern auch bei anderen Zuständen von Kräfteabnahme vorkommt. *Tait* hat sie neuerdings genauer studirt und als Myoidema benannt. Ohne den sonstigen Angaben des genannten Autors

beizustimmen, habe ich gleich ihm vielfach gesehen, dass sie zuweilen nur einseitig und namentlich auf derjenigen Seite stärker auftraten, deren Lunge am weitgehendsten erkrankt war.

Wesentlich davon verschieden ist die peristaltische Muskelcontraction, welche *Auerbach* am genauesten untersucht hat. Sie zeigt sich darin, dass, wenn man einen Muskel beklopft, nicht allein an der getroffenen Stelle eine Erhebung entsteht, sondern dass zu beiden Seiten je eine Erhebung auftritt, welche sich in langsamer Wellenbewegung zu den beiden Muskelansätzen hinbiegt. Diese Form von Muskelcontraction kommt nicht häufig vor, beschränkt sich mitunter nur auf einzelne Muskeln, ist aber auch nicht für Lungenschwindsucht charakteristisch, sondern findet sich auch bei Marasmus in Folge von Magen- und Darmkrankheiten und wahrscheinlich bei vielen anderen Schwächezuständen. Auch hier bekommt man es oft nur mit einseitigen Erscheinungen zu thun. In einem von mir auf der *König'schen* Klinik beobachteten Falle konnte ich nachweisen, dass die betreffenden Muskeln mikroskopisch unverändert waren.

An den peripheren Lymphdrüsen kommen mitunter tuberculöse Entzündungen vor. Die Lymphdrüsen intumesciren, sind hart, können späterhin erweichen und eitrig einschmelzen, nach aussen durchbrechen und zu gewundenen und lang eiternden Fisteln führen.

Zu den sehr häufigen Complicationen der Lungenschwindsucht gehören Erkrankungen des Kehlkopfes. Zuweilen sind dieselben rein functioneller Natur: hartnäckige Heiserkeit ohne anatomische Veränderung, oder Folge von Stimmbandmuskellähmung; letztere wahrscheinlich bedingt durch atonische und auf allgemeinem Marasmus beruhende Zustände der Kehlkopfmusculatur.

Häufiger ist bestehende Heiserkeit auf katarrhalische Zustände zurückzuführen, die sich mitunter nur auf eine Seite oder nur auf ein wahres Stimmband beschränken. Dass in letzterem Falle das Stimmband nicht immer der erkrankten Brustseite entspricht, habe ich gerade in letzter Zeit wieder an mehreren Beispielen beobachtet.

Ebenso gefährliche wie qualvolle Zustände bilden sich dann aus, wenn tuberculös-ulcerative Vorgänge an den Kehlkopfgebilden Platz greifen und sich Kehlkopfschwindsucht entwickelt. Man vergleiche darüber den folgenden Abschnitt. Häufig nehmen die Beschwerden, namentlich Schmerzen und dadurch Behinderung beim Schlucken, so überhand, dass dagegen die in den Lungen bestehenden Veränderungen ganz zurücktreten.

In selteneren Fällen bekommt man es mit Recurrenslähmung zu thun, welche durch eine Compression von Seiten vergrößerter käsigtuberculöser tracheo-bronchialer Lymphdrüsen oder durch adhaesive und schrumpfende pleuritische Verwachsungen bedingt sein kann. *Brieger* hat eine Beobachtung von doppelseitiger Recurrenslähmung bekannt gemacht, in welcher beide Recurrentes durch vergrößerte Bronchialdrüsen functionsunfähig gemacht worden waren.

Auch in der Luftröhre werden häufig Entzündungen und geschwürige Veränderungen angetroffen, welche oft bei der tracheoskopischen Untersuchung während des Lebens zu erkennen sind.

Betz giebt an, dass bei jugendlichen Individuen, welche an Lungenphthise erkrankt sind, Struma gefunden wurde.

Lendel und *Blomfield* beobachteten bei Männern vorübergehend Anschwellung der Brustdrüse.

Eine sehr wichtige Rolle spielt in dem Capitel der Lungenschwindsucht der blutige Auswurf, wobei man zwischen einer Früh- und Spätblutung zu unterscheiden hat. Dass sich oft die ersten Er-

scheinungen der Krankheit durch Haemoptoë verrathen, ist bereits früher hervorgehoben worden.

Aber nicht etwa, dass Jeder, welcher Haemoptoë gehabt hat, schwindsüchtig werden muss. Auch hier ist der Nachweis von Tuberkelbacillen im blutigen Auswurf für die Diagnose entscheidend. Bald handelt es sich um einen rein blutigen, bald um einen blutig-tingirten Auswurf. Haemoptoë wird zuweilen durch körperliche oder geistige Aufregung und Ueberanstrengung hervorgerufen, während sie in anderen Fällen spontan auftritt. Auch im späteren Verlaufe der Lungenschwindsucht kann wiederholentlich schwere Haemoptoë eintreten. Sehr profuser Bluthusten kann sich im Stadium der Cavernenbildung einstellen, herrührend von geborstenen Aneurysmen, welche sich an Arterien auf der Innenwand von Cavernen gebildet haben. Besonders eingehend hat *Rasmussen* diese Form von Lungenblutung studirt, und auch *Fraentzel* hat hierher gehörige Beobachtungen mitgetheilt.

Gerhardt und *Brehmer* haben neuerdings auf intermittirende Haemoptoë hingewiesen, welche sich zu bestimmten Stunden des Tages wiederholt. Chinin war von Erfolg. In den *Gerhardt'schen* Fällen trat Haemoptoë während der Nacht zur Zeit der Entfieberung ein, während sie *Brehmer* auch auf der Höhe des Fiebers beobachtete.

Die Häufigkeit der Haemoptoë bei Lungenschwindsucht wird meist überschätzt. *Condie* fand bei 369 Lungenschwindsüchtigen nur 87 Male (24 Procente) zu irgend einer Zeit der Krankheit Haemoptoë, wobei sie in 40 Fällen (11 Procenten) das erste Symptom der Krankheit darstellte. Sehr nahe stehend sind meine Ziffern, denn unter 390 Phthisikern der Züricher Klinik trat bei 87 (22.7 Procente) Haemoptoë ein, darunter befanden sich Männer 70 (26 Procente) und Frauen 17 (14 Procente). Am häufigsten kommen Personen im 21.—30. Jahr (33) oder im 31.—40. Lebensjahre (20) an die Reihe. In 11 Fällen (10 Männer und 1 Frau) wurde die Haemoptoë durch ihre Reichlichkeit unmittelbar zur Todesursache (vergl. *Frey*, Diss. inaug. Zürich 1888). Beträchtlich grösser fallen die Zahlen von *Williams* aus, der unter 1000 Beobachtungen 569 Male (70 Procente) Haemoptoë antraf.

Die Expectoration ist namentlich am Anfange der Krankheit in der Regel keine leichte. Die Patienten werden sowohl durch Hustenreiz, als auch durch heftige Hustenanstrengungen sehr gequält, im Schlafe gestört und von Schmerzen gepeinigt, welche sich in Folge der heftigen Contractionen in den Brust- und Bauchmuskeln einstellen. Im weiteren Verlaufe der Krankheit pflegt die Expectoration leichter von Statten zu gehen, womit meist Zunahme des Auswurfes verbunden ist.

Nur selten wandelt sich Lungenschwindsucht in Lungenbrand um, was *Traube* daraus erklärt, dass es in der Regel nicht zur Stagnation des Auswurfes innerhalb der Luftwege kommt. Stockt die Expectoration, dann freilich tritt nicht selten binnen kurzer Zeit übler Geruch des Auswurfes auf. Es ereignet sich das namentlich dann, wenn die Kräfte der Kranken zu sehr gesunken sind, um lebhaftige Hustenbewegungen zu Stande zu bringen, oder wenn das Bewusstsein benommen wird. Beide Zustände sind von ungünstiger Vorbedeutung, und man sieht demnach foetiden Auswurf bei Lungenschwindsüchtigen nicht gern.

Häufig gesellt sich zu Lungenschwindsucht Pleuritis hinzu. Dieselbe kann trockener oder flüssiger Natur sein und im letzteren Falle bald seröses, bald eitriges oder haemorrhagisches Exsudat abgesetzt haben. Auch dann, wenn Pleuritis tuberculosa besteht, ist das Exsudat einer Resorption fähig. Freilich wird dieselbe meist

vorübergehender Natur sein, und es werden oft Remissionen und Exacerbationen zur Beobachtung kommen. Dass flüssiges Exsudat mitunter den Zerfallprocess in den Lungen hemmt, demnach als kein durchaus ungünstiges Zeichen anzusehen ist, wurde bereits früher hervorgehoben.

Sehr viel seltener als Pleuritis kommt Pneumothorax im Verlauf von Lungenschwindsucht vor.

Unter 390 Kranken beobachtete ich Pneumothorax bei 20 (5.1%), und zwar bei 18 Männer und 2 Frauen. Reiner Pneumothorax trat 14mal ein, Sero-Pneumothorax 3mal und Pyo-Pneumothorax ebenfalls 3mal. 14mal kam Pneumothorax rechts und 6mal links vor. 19 Kranke gingen binnen 4—112 Tagen zu Grunde; die Durchschnittsdauer bis zum Tode betrug 30 Tage.

Vor einiger Zeit beobachtete ich einen Fall, in welchem dem Durchbruche einer Caverne Verwachsungen mit der Pleura costalis vorausgegangen waren, so dass es über der Durchbruchstelle zur Entstehung eines fünfmarkstückgrossen subcutanen Emphysems gekommen war.

Bei einem anderen meiner Kranken hatte sich Durchbruch in das vordere Mediastinum vollzogen, woran sich eine jauchig-eitrige Mediastinitis angeschlossen hatte.

Von den bronchialen Lymphdrüsen wurde bereits im Vorhergehenden hervorgehoben, dass sie mitunter durch Intumescenz und Compression Recurrenslähmung erzeugen. Zuweilen kann man eine Vergrösserung der Lymphdrüsen daran erkennen, dass über dem Manubrium sterni eine abnorme Dämpfung auftritt. Bilden sich in den tuberculös-verkässten Drüsen Erweichungen, so können sie in einen Bronchus oder in die Trachea durchbrechen, oder hat in ihnen Verkalkung stattgefunden, so stossen sich unter Umständen verkalkte Massen aus und erscheinen als falsche Lungensteine im Auswurfe.

Pericarditis kommt zwar im Verlaufe von Lungenschwindsucht vor, ist aber nicht häufig. Die Entzündung des Herzbeutels kann tuberculöser Natur sein. In manchen Fällen scheint sie durch vorausgegangene Pleuritis angeregt zu werden, selten entsteht sie in Folge von Durchbruch einer erweichten Bronchialdrüse oder einer Caverne in den Herzbeutel.

Für manche Fälle wichtig ist die Bildung von Herzthromben, welche ihrerseits Embolie in die Lungenarterie erzeugen. Auch Thrombose der Lungenarterien oder Lungenvenen wird beobachtet, wobei die letztere wieder zu Embolie in periphere Arterien, beispielsweise in Hirnarterien, führen kann.

Störungen am Verdauungsapparat trifft man sehr häufig an. Mitunter handelt es sich um rein functionelle Veränderungen, für welche sich bei der anatomischen Untersuchung ein anatomisches Substrat nicht ausfindig machen lässt. Dahin gehört hochgradige Appetitlosigkeit oder unüberwindlicher Widerwillen gegen bestimmte Speisen. Besonders unangenehm ist es, wenn sich Ekelgefühl gerade gegen solche Nahrungsmittel einstellt, an deren Genuss ganz besonders gelegen ist, beispielsweise gegen Eier, Milch oder Fleisch, denn begreiflicherweise wird dadurch die ärztliche Behandlung erschwert und kommt vor Allem der Kranke noch mehr von Kräften.

Bei manchen Patienten stellen sich lästiges Aufstossen oder hartnäckiges Erbrechen ein. Auch tritt zuweilen profuser Durchfall auf, welcher für längere Zeit bestehen bleibt, ohne dass man bei der Section eine greifbare Veränderung am Darm zu erkennen im Stande ist.

Die Functionen des Magens sind in neuester Zeit mehrfach Gegenstand eingehender Untersuchung gewesen. Anfänglich handelt es sich vorwiegend um eine motorische Schwäche der Magenmuskulatur, aber in vorgeschrittenen Stadien der Krankheit kommt noch Salzsäuremangel des Magensaftes hinzu.

Nicht zu selten begegnet man der Klage von Hitzegefühl, Trockenheit und brennendem Schmerz in der Mundhöhle, namentlich auf der Zunge. Die Schleimhaut ist eigenthümlich frisch roth; die Zungenpapillen erscheinen geschwollen und prominent; die Speichelsecretion ist vermindert; häufig reagirt auch der Speichel sauer. Man hat es mit Zeichen von Stomatitis catarrhalis zu thun.

Zuweilen gesellen sich oberflächliche und theilweise apthöse Geschwürsbildungen hinzu.

Bei Kranken, welche mehr entkräftet sind, und deren Mundhöhle nicht sorgfältig genug rein gehalten worden ist, kommt es zur Entwicklung von Soor, *Oidium albicans*. Man findet alsdann namentlich die Zunge mit einem dicken, schmierigen, gelblich-grauen Belage bedeckt, welcher unter dem Mikroskop eine Zusammensetzung aus rundlich-länglichen Pilzsporen und gegliederter Pilzfäden unschwer erkennen lässt. Oft verbindet sich damit eine abnorm reichliche Speichelsecretion, so dass der Speichel fast ohne Unterbrechung aus dem offen gehaltenen Munde herausfließt. Auch setzt sich Soorbildung mitunter auf Schlund und Speiseröhre fort, wodurch Beschwerden beim Schlucken bedingt sein können.

Zuweilen bilden sich an der Zunge tuberculöse Geschwüre, welche nach *Reverdin*, der neuerdings einige Beobachtungen publicirte, *Ricord* zuerst beschrieben haben soll. Es kann aber auch zu tiefgreifender diffuser tuberculös-käsiger Infiltration des Zungenparenchyms kommen, deren Verwechslung mit Zungenkrebs oder Gummiknoten oft sehr nahe liegt.

Auch an den Rachengebilden kommen tuberculöse Geschwüre oder eine mehr diffuse Infiltration vor. Dieselben werden meist erst dann bemerkt, wenn es zur Bildung von unregelmässig und häufig zerstreut stehenden, leicht prominenten gelben Flecken gekommen ist. Sie zeichnen sich gewöhnlich durch scharfe Umränderung und buchtig-zackige Form aus. Grau durchscheinende Miliartuberkel bekommt man nicht zu häufig zu sehen; jedenfalls hüte man sich vor Verwechslungen mit den oft prominirenden Schleimfollikeln. Diese Dinge erregen sehr starke Schluckbeschwerden und Schmerzen, sind aber in manchen Fällen trotz weit gediehener Ausbildung von auffällig geringen subjectiven Beschwerden begleitet. Genaueres siehe in einem folgenden Abschnitt über Rachenschwindsucht.

Störungen der Darmfunction sind häufig. Zu Anfang der Krankheit wechseln vielfach Verstopfung und Durchfall mit einander ab. Haben sich dagegen im Darm katarrhalische, tuberculöse oder amyloide Veränderungen ausgebildet, die nicht selten zu ausgedehnten Zerstörungen auf der Darmschleimhaut führen, so stellt sich oft unstillbarer Durchfall ein. Schmerzen können dabei vollkommen fehlen oder werden nur durch Druck auf die Bauchdecken, namentlich in die rechte Fossa iliaca, dem Lieblingssitze von Darmverschwürungen, hervorgerufen. In anderen Fällen dagegen treten ganz ausserordentlich heftige Schmerzen auf, welche nicht selten anfallsweise und kolikartig zum Vorschein kommen. In einer Beobachtung der Art, welche ich vor einiger Zeit secirt habe, handelte es sich um sehr ausgedehnte Darmgeschwüre, die vielfach bis dicht unter die Darmserosa vorgeedrungen waren. Zuweilen lassen sich in dem Stuhle makroskopisch Darmfetzen nachweisen, welche man freilich nicht mit unverdaut gebliebenen membranartigen Bestandtheilen der Nahrung ver-

wechselln darf. Uebrigens kommt auch hartnäckige Verstopfung trotz ausgedehnter Geschwürbildungen auf der Darmschleimhaut vor. Um tuberculöse Veränderungen auf der Darmschleimhaut zu erkennen, ist das sicherste Zeichen der Nachweis von Tuberkelbacillen im Darminhalt, welcher genau so wie derjenige von Tuberkelbacillen im Auswurf geführt wird. Genaueres vergleiche in einem folgenden Abschnitte über Darmschwindsucht.

Es können durch Darmgeschwüre noch andere Veränderungen angeregt werden. So treten mitunter Darmblutungen auf, welche sich durch Reichlichkeit und Unstillbarkeit auszeichnen. Sehr häufig ist das Vorkommniss, wie *Dumas* mit Recht bemerkt, nicht, weil die Verschwärungen meist langsam um sich greifen und den Gefässen Gelegenheit zur Obliteration geben, doch können, wie die Litteratur lehrt, auch sehr kleine Geschwüre einen fatalen Ausgang herbeiführen.

Nach *Grainger-Stewart* soll Darmblutung bei Amyloidentartung sehr häufig vorkommen, auch dann, wenn keine Verschwärungen auf der Darmschleimhaut bestehen.

Ausser zu Darmblutung geben Darmgeschwüre zu Peritonitis Veranlassung, welche besonders grosse Gefahren dann mit sich bringt, wenn es sich um eine Perforationsperitonitis handelt.

Unter die Complicationen von Seiten des Darmtractes hat man noch Mastdarmfisteln zu rechnen, welche meist tuberculösen Ursprunges sind. Die älteren Aerzte sahen dieselbe als etwas nicht Ungünstiges und als eine Art von Ableitung an und warnten daher davor, sie durch Operation zum Verschlusse zu bringen.

An der Leber lassen sich häufig Vergrösserung, Form- und Consistenzveränderungen nachweisen. Es dreht sich dabei meist um Stauungsleber, Fettleber, Amyloidleber oder um eine Combination dieser Zustände. Bei Fettleber ist das Organ von mehr teigiger Consistenz, stumpfrandig und der Palpation oft nur schwer zugänglich. Die Amyloidleber ist meist umfangreicher, dazu von praller und harter Consistenz und gewöhnlich scharfrandig. Sie bildet sich erheblich seltener als Fettleber aus und besteht meist neben hartem Milztumor (Amyloidmilz) und Albuminurie (Amyloidniere).

Milztumor kann bei Lungenschwindsüchtigen auf Stauung oder amyloider Entartung beruhen. Auch findet man die vergrösserte Milz zuweilen von grösseren tuberculös-käsigen Herden durchsetzt.

Bei Männern trifft man zuweilen tuberculös-käsige Entzündungen an den Hoden und Nebenhoden an, welche sich als harte, unebene und knollige Massen darstellen. *Virchow* hat darauf aufmerksam gemacht, dass Lungenschwindsüchtige, welche eine Ehe eingegangen sind und sich dem Geschlechtsgenusse hingeben, oft an acuter Tuberculose der Hoden und Prostata erkranken. Der Geschlechtstrieb ist bei Phthisikern nicht selten ungewöhnlich stark und bleibt auch dann noch erhalten, wenn die Kräfte hochgradig abgenommen haben.

Bei Frauen stellen sich meist schon sehr frühzeitig Störungen in der Menstruation ein. Die Menses werden sparsam, unregelmässig und bleiben schliesslich ganz aus. Tuberculose auf der Schleimhaut des Uterus, der Tuben oder in den Ovarien ist mitunter ohne klinische Bedeutung.

Eine tüble Complication von Lungenschwindsucht bildet die Schwangerschaft, es tritt sehr häufig gegen das Ende derselben, namentlich aber nach der Geburt, schnelle Zunahme des Lungenzerfalles ein, oder ein bisher chronischer Verlauf der Krankheit nimmt acuten Charakter an, oder es gesellen sich Zeichen von allgemeiner Miliartuberculose hinzu.

Uterinleiden findet man bei Schwindsüchtigen nicht zu selten. Bei der Behandlung derselben muss man ausserordentlich vorsichtig zu Werke gehen, ja! erfahrene Frauenärzte rathen dringend von einer Uterinbehandlung ab, weil sie danach Zunahme der phthisischen Veränderungen beobachtet haben.

Der Harn enthält nicht selten Eiweiss. So lange es sich um Eiweiss Spuren handelt, hängen dieselben vielfach allein mit vorhandener Cachexie zusammen. Namentlich kommen nicht selten transitorisch dann geringe Albuminmengen vor, wenn Durchfall eintritt.

Nehmen die Eiweissmengen zu und treten zu gleicher Zeit Fibrincylinder im Harnsediment auf, so hat man Verdacht auf parenchymatöse Nephritis zu hegen, wenn zugleich der Harn an Menge gering, an Farbe dunkel und an specifischem Gewicht sehr hoch ist.

Bestehen dagegen neben Albuminurie Symptome von amyloider Veränderung in der Leber und Milz, so wird die Albuminurie auf amyloide Degeneration der Nieren zurückzuführen sein, doch kommt sehr häufig, fast regelmässig, eine Combination von parenchymatösen und amyloiden Nierenveränderungen vor.

In manchen Fällen ist Albuminurie auf Stauungsniere zu beziehen, doch sind dazu sehr ausgedehnte Veränderungen in den Lungen nothwendig.

Zuweilen begegnet man eiterhaltigem Harn, der seine Entstehung einer tuberculösen Erkrankung des Harnapparates verdankt.

Stellen sich Symptome von Seiten des Nervensystemes ein, so handelt es sich fast immer um ernste und meist prognostisch ungünstige Ereignisse. Oft wird dann die Scene durch heftigen Kopfschmerz eröffnet, welchen die Patienten bald mehr in die Stirngegend, bald mehr in den Hinterkopf verlegen. Nicht selten kommt nach einiger Zeit wiederholtes Erbrechen hinzu. Treten nun noch Innervationsstörungen der Irismusculatur auf (die eine Pupille weiter, resp. enger als die andere), so ist die schon vordem gehegte Befürchtung, dass sich zu Lungenschwindsucht Meningitis tuberculosa hinzugesellt habe, fast zur Gewissheit geworden. Auch pflegt dann bald Nackensteifigkeit einzutreten; das Sensorium wird benommen; es stellen sich Delirien ein, und es erfolgt schliesslich der Tod, welchem mitunter kurz zuvor eine bedeutende Steigerung der Körpertemperatur (hyperpyretische) vorangeht.

Die beschriebenen Erscheinungen gehören nicht ohne Ausnahme der Meningitis tuberculosa an. Es kann sich auch eitrige Meningitis ausbilden, namentlich dann, wenn cariöse Zerstörungen des Felsenbeines bestehen, welche gegen die Innenfläche des Schädels vorgedrungen sind. Beim Eintritt der ersten meningitischen Symptome soll man es niemals versäumen, das Gehörorgan sorgfältigst zu untersuchen.

Bei manchen Kranken trifft man Klagen über heftige Schmerzen an. Obschon sich die phthisischen Lungenveränderungen ohne Schmerzen ausbilden, so können einmal pleuritische Complicationen quälende Schmerzen hervorrufen, oder es treten sehr heftige Muskelschmerzen ein. Die letzteren können mehr mechanischer Natur und durch starken Husten veranlasst sein, oder sie beruhen, wie es scheint, auf parenchymatösen Muskelveränderungen. Dabei treten sie

spontan oder nur auf Druck auf. Mitunter nehmen sie fast intermittirenden Charakter an und stellen sich, wie ich das mehrmals sah, zu ganz bestimmten Nachmittagsstunden ein.

In seltenen Fällen täuschen sehr heftige Muskelschmerzen andere Krankheitsbilder vor. So sah ich vor einiger Zeit bei einer Consultation einen 35jährigen Mann, welcher seit acht Wochen über heftige Schmerzen in den Rücken- und Bauchmuskeln klagte, und bei welchem die behandelnden Aerzte unceins waren, ob Muskelrheumatismus, ob Trichinosis anzunehmen sei. Man hatte darüber ganz vergessen, die Lungen genau zu untersuchen. Es fanden sich hier doppelseitige Cavernen. Einige Tage später profuse Haemoptöe. Dieselbe wiederholte sich mehrfach und tödtete nach vier Wochen.

Bei manchen Kranken treten Klagen über anhaltende Schlaflosigkeit, Agrypnia auf, welche auch dann besteht, wenn die Kranken von Hustenreiz und Husten möglichst frei sind. In Fällen eigener Beobachtung war dieses Zeichen meist ungünstig und ging gewöhnlich kurze Zeit dem Tode voraus.

Der Verlauf der Lungenschwindsucht ist meist chronisch. Es handelt sich in der Regel um viele Monate und selbst um viele Jahre. Daraus wird man leicht begreifen, dass vielfache Schwankungen in dem Krankheitsbilde als Regel gelten.

In 1000 Fällen, welche *Williams* aus seiner Praxis zusammengestellt hat, betrug die durchschnittliche Lebensdauer, nachdem sich die ersten Veränderungen eingestellt hatten, $7\frac{1}{2}$ Jahre. In grösseren Krankenanstalten gestaltet sich der Verlauf meist rapider; bei den Schwindsüchtigen der Züricher Klinik trat unter 308 Fällen bei Männern durchschnittlich nach 9 und bei Frauen nach 10 Monaten der Tod ein. Die Patienten kommen vielfach erst in die Spitäler, wenn sie völlig arbeitsunfähig geworden sind und die Krankheit weit vorgeschritten ist.

Zuweilen aber nimmt die Krankheit von Anfang an einen acuten Verlauf, und es genügen unter Umständen wenige Wochen, um die Katastrophe zum Abschlusse zu bringen. Am häufigsten handelt es sich dabei um jugendliche Personen. Fälle der Art bezeichnet man auch als Phthisis florida, im Volksmunde als gallopirende Schwindsucht. Man beobachtet sie namentlich dann, wenn es sich um ausgedehnte Lungenveränderungen oder um solche mit ungewöhnlich progredientem Charakter handelt.

Mitunter wird ein bisher chronischer Verlauf von einem acuten Stadium unterbrochen, welches oft zur unmittelbaren Todesursache wird. Dergleichen kann durch complicirende acute Pneumonie, Pleuritis, Pericarditis oder Peritonitis geschehen. Vor Allem aber ist hier der Ort, der Complication mit allgemeiner Miliartuberculose zu gedenken, welche nicht selten durch chronische Lungenschwindsucht angeregt wird. Auch kann durch besondere Schädlichkeiten, welchen die Kranken ausgesetzt waren, der Anstoss zu einem acuten Verlauf gegeben werden.

v. Buhl giebt noch eitrig-eitrige Peribronchitis als Ursache eines sehr baldigen Todes an.

Wenn auch der tödtliche Ausgang der Lungenschwindsucht die Regel ist, so kommt doch in selteneren Fällen Heilung oder erhebliche Besserung vor. Tritt vollkommene Heilung des tuberculösen Lungenprocesses ein, so bleibt als Residuum eine schrumpfende Bindegewebsnarbe zurück. Häufiger als vollkommene sind unvollkommene Heilungen, bei welchen es sich um Verminderung der localen Veränderungen handelt, von denen man freilich nicht sicher ist, ob sie nicht wieder progredient werden.

Bleibt der Verlauf der Lungenschwindsucht ein allmählig fortschreitender, so kann der Tod unter den Erscheinungen von Kräfteverfall eintreten. Oder der tödtliche Ausgang erfolgt unvermuthet durch eine profuse und unstillbare Haemoptoë. Bei Erkrankungen des Kehlkopfes kann Glottisödem dem Leben ein Ziel setzen. In anderen Fällen nehmen Schluckbeschwerden so sehr überhand, dass Inanition den Tod verursacht. Bei sehr ausgedehnten Lungenveränderungen kann Erstickungstod eintreten, oder derselbe wird in Folge von Compression durch pleuritische Exsudate oder durch Pneumothorax erzeugt. Auch kann der Tod unter den Erscheinungen allgemeiner Wassersucht erfolgen. Zuweilen geht die Todesursache vom Circulationsapparat aus, und es bedingen ihn Embolie oder Thrombose der Lungenarterie. Auch Embolie der Hirnarterien mit tödtlichem Verlauf, welche von Thromben aus den Lungenvenen ausgegangen war, hat man beobachtet. Es kommen endlich mitunter Todesfälle vor, in welchen man bei der Section keine greifbare Ursache nachweisen kann, so dass man hier an nervöse Störungen gedacht hat (*Perroud*).

III. Anatomische Veränderungen. Die anatomischen Veränderungen der Lungenschwindsucht bestehen bald einseitig, bald, und zwar häufiger, in beiden Lungen. Nicht selten findet man sie auf die Lungenspitzen beschränkt; in anderen Fällen aber nehmen sie einen ganzen Oberlappen oder doch einen grösseren Theil desselben ein, in noch anderen treten sie auch in den unteren Lappen auf, doch pflegen sie in den oberen am meisten vorgeschritten zu sein. Fälle, in welchen die unteren Lappen vorwiegend oder gar ausschliesslich betroffen worden sind, gehören zu den Ausnahmen. Nur bei Kindern sollen nach *Michael & Weigert* und *Müller* gerade mit Vorliebe die Lungenabschnitte um den Lungenhilus und die Unterlappen erkranken, während die Lungenspitzen unversehrt bleiben.

Bei den Veränderungen, welche der Lungenschwindsucht ihr charakteristisches anatomisches Gepräge aufdrücken, spielen makroskopisch käsige Entartungen eine hervorragende Rolle, während sie noch sicherer mikroskopisch durch die Gegenwart von Tuberkelbacillen gekennzeichnet sind. Je frischer die Erkrankungsherde sind, um so reicher pflegen Tuberkelbacillen in ihnen angesammelt zu sein, während sie in verkästen Massen mehr und mehr zu Grunde gehen. Aber es scheinen sich hier die Sporen der Tuberkelbacillen zu erhalten, was man daraus schliessen muss, dass die käsigen Massen infectiöse Eigenschaften besitzen. Aller Wahrscheinlichkeit nach findet vielfach eine Dissemination von Tuberkelbacillen und damit der tuberculösen Lungenerkrankung dadurch statt, dass infectiöses Secret bei den Husten- und Athmungsbewegungen dislocirt und von bisher gesunden Abschnitten aspirirt wird. Die käsigen Massen in den Lungen gehen aus einer Umwandlung von Entzündungsproducten hervor, und da bei der Entzündung gerade das Lungenparenchym in erster Reihe betheilig ist, so erklärt es sich, dass von vielen Seiten Lungenschwindsucht mit käsiger Pneumonie für identisch erklärt wird.

Die käsigen Herde sind leicht zu erkennen. Ihre gelbe Farbe und die krümliche und zerreibbare, mürbe Consistenz bereiten der

Diagnose keine grossen Schwierigkeiten. An vielen Stellen trifft man lobuläre Herde an, welche häufig durch schieferig-indurirtes Gewebe von einander getrennt sind. Die kleinsten Herde sinken bis zu dem Umfange von kaum einem Stecknadelknopfe herab. An anderen Stellen sind mehrere lobuläre Herde mit einander zu grösseren käsigen Flächen zusammengeflossen, doch kann man auch hier noch häufig an dem unregelmässig zackigen Grenzcontour den lobulären Ursprung erkennen. Sehr viel seltener handelt es sich um eine gleichmässige diffuse Verkäsung eines ganzen Lungenlappens.

Bronchien, welche in einen käsigen Herd einmünden, erscheinen vielfach erweitert. Oft enthalten sie eitriges oder käsig eingedicktes oder gallertig durchscheinendes Secret, welches bei einigem Drucke herausgepresst werden kann, das aber in situ leicht mit Miliartuberkeln verwechselt wird, zumal es auf der Schnittfläche etwas emporzuquellen pflegt. In vielen Fällen werden auch geschwürige Veränderungen auf der Bronchialschleimhaut, oder bindegewebige, knotige, theilweise verkäste Verdickungen der Bronchialwand, namentlich auf ihrer Aussenfläche auffallen, — Peribronchitis.

Selbstverständlich entwickeln sich die käsigen Herde in der Lunge nicht von vornherein als solche. Es handelt sich um degenerirte Entzündungsproducte, welche zu gleicher Zeit eine fettige Umwandlung und starke Wasserentziehung erlitten haben. Bevor es zur käsigen Degeneration gekommen ist, findet man froschlauchartig aussehende, gallertig-durchscheinende, grau transparente und gelatinöse Massen, was man früher auch direct als gelatinöse Lungenentzündung bezeichnete.

In den käsigen Herden kann Verkalkung oder Verflüssigung platzgreifen. Im ersteren Falle schlagen sich Kalksalze in den käsigen Massen nieder, die anfangs das Centrum, späterhin mitunter einen ganzen Herd in eine steinharte Masse umwandeln. Es ist das eine Art von Heilungsvorgang, indem der verkreidete Körper für das ganze Leben als unschädliches Corpus alienum in der Lunge deponirt bleibt. Zuweilen freilich bildet sich um das Lungenconcrement ein Erweichungsprocess aus; es tritt Lockerung, dann Losstossung ein und das Concrement gelangt mit dem Auswurfe nach aussen. Mitunter entwickelt sich zwar kein zusammenhängendes steinartiges Concrement, aber der käsige Herd dickt sich mehr und mehr ein, attrahirt gleichfalls Kalksalze, nimmt eine mörtelartige Consistenz an und zugleich bildet sich in Folge von chronisch-interstitieller Pneumonie eine dicke Bindegewebskapsel rings um ihn, welche ihn für immer von der Aussenwelt abschliesst und meist unschädlich macht. Käsiges Herde von sehr geringem Umfange sind nach vorausgegangener Verflüssigung einer vollkommenen Resorption fähig, so dass nach ihrem Verschwinden eine bindegewebige Schwiele als dauernder Rest zurückbleibt.

Geht in grösseren käsigen Herden eine Verflüssigung vor sich, so führt dieselbe meist zur Bildung von Lungencavernen, — *Vomica* s. *Caverna*. Die flüssig gewordenen puriformen Massen gewinnen arrodirende Eigenschaften und brechen schliesslich in einen Bronchus oder in mehrere Bronchien zugleich durch; der flüssige Inhalt wird expectorirt und gelangt damit nach aussen, während an

seiner Stelle ein Hohlraum zurückbleibt. Die Innenwand des letzteren ist anfänglich unregelmässig, faltig und fetzig zerfressen. Oft fliessen benachbarte Hohlräume in einander, und es bilden sich vielfach ausgebuchtete und unregelmässig geformte Höhlen. Die Höhlen haben meist Tendenz, mehr und mehr an Umfang peripherwärts zuzunehmen, doch wird dem nicht selten durch eine chronisch-interstitielle Pneumonie entgegengearbeitet, welche die Höhle mit einer Bindegewebskapsel umgiebt. Ist das Contentum der Kapsel durch eitrig-einschmelzung zu Grunde gegangen und expectorirt, so wandelt sich die ursprünglich zottige Innenwand des Hohlraumes in eine glatte Fläche um, die meist noch einen mehr oder minder dicken, käsigeitrigen, bröckligen und mit der Messerklinge leicht abstreifbaren Beschlag zeigt. Unter günstigen Umständen bildet sich mitunter auf der Innenfläche der Caverne eine Art von Granulationsgewebe, und dieses kann wieder zur Entstehung einer glatten Innenmembran führen, wodurch die Caverne eine Art von Ausheilung erfährt. Die Grösse der Höhle kann den Umfang einer Faust weit übertreffen und selbst einen ganzen Lungenlappen einnehmen.

Bei dem Zerstörungsprocesse, welcher zur Cavernenbildung führt, leisten die Blutgefässe ganz besonders lange Widerstand. Man sieht sie nicht selten von der Dicke eines gröberen Bindfadens mitten durch die Caverne ziehen, wobei sich auf Querschnitten ihre Wand verdickt und ihr Lumen meist als geschlossen ergibt. Oder es springen von der Innenwand der Caverne dickere Gefässe in den freien Raum hinein, welche mitunter aneurysmatische Erweiterungen zeigen, deren Ruptur eine häufige Veranlassung zu profuser und unstillbarer Lungenblutung abgibt.

Ausser Cavernen, welche auf Kosten von Lungenparenchym entstanden sind, kommen noch solche vor, die einer Erweiterung von Bronchien ihren Ursprung verdanken. Auch diese können einen sehr bedeutenden Umfang erreichen und sind meist daran kenntlich, dass man die Wand des zuführenden Bronchus ohne Unterbrechung in die Cavernenwand übergehen sieht, und dass man bei mikroskopischer Untersuchung auf der Innenwand der letzteren Flimmerepithel zu sehen bekommen wird.

Sehr häufig sind neben käsigen Veränderungen Tuberkel sichtbar. Man muss hierbei zwei Formen von Tuberkelbildung unterscheiden, die locale und disseminirte. Die erstere erkennt man meist am besten dann, wenn es sich um einen nicht zu grossen käsigen Herd handelt. Man trifft alsdann in der Peripherie des Herdes graue durchscheinende Tuberkelknötchen, welche sich radienförmig und namentlich dem Verlaufe von Lymphgefässen folgend peripherwärts verlieren. Auch in der Umgebung von Geschwüren der Bronchialschleimhaut sind nicht selten graue Tuberkel erkennbar. Bei der disseminirten Tuberculose findet man die Knötchen durch das ganze Lungengewebe zerstreut. Sie kommen auf der Innenwand von Cavernen zur Beobachtung und beschränken sich häufig nicht auf die Luftwege, sondern werden in den meisten Organen angetroffen (allgemeine Miliartuberculose).

Neben den Veränderungen, welche sich in den Lungen selbst abspielen, kommen noch solche an den Pleuren in Betracht. Die-

selben gehören zu den fast regelmässigen Befunden. Sie äussern sich in einer adhaesiven Pleuritis, welche sich mitunter auf die oberen Lungenabschnitte beschränkt, in anderen Fällen dagegen die ganze Ausdehnung der Lungen eingenommen hat. Sehr häufig handelt es sich um schwartenartige Verdickungen der Pleura oder um ein sehr festes, schwielenartiges Gewebe und nicht selten sieht man Cavernen der Lunge bis dicht unter die verdickte Pleura vorgedrungen, so dass letztere einem Durchbruche der Lungenhöhle in die Pleurahöhle selbst vorgebeugt hat.

Es sind im Vorausgehenden die Erscheinungen der Lungenschwindsucht nach dem makroskopischen Verhalten geschildert worden. Ueber die histologische Genese der Krankheit sind die Ansichten sehr getheilt, und mehr denn irgendwo pflegt gerade hier jeder Autor seine eigene Anschauung zu haben. Was die Erkenntniss der Vorgänge ausserordentlich erschwert, ist, dass man es bei Sectionen meist mit weit vorgeschrittenen Veränderungen zu thun bekommt, und dass die reiche Combination in der Mitbetheiligung der verschiedenen geweblichen Componenten des Lungenparenchyms die Erforschung des eigentlichen Ausgangspunktes der Erkrankung ungewöhnlich schwierig macht.

Man wird sich zunächst die Frage vorlegen müssen, fängt der Process als intraalveolärer oder als interalveolärer an, oder nimmt er gar von einer Erkrankung der feinsten Bronchien seinen Ausgang und schreitet er erst von hier aus auf das Lungengewebe fort. Dass er nicht auf seinen eigentlichen Ausgangspunkt beschränkt bleibt, wird von Niemand bezweifelt, denn eine flüchtige Untersuchung genügt schon, um fast immer inter-, intraalveoläre und bronchiale Veränderungen nebeneinander nachzuweisen. Einen einzigen bestimmten Ausgangspunkt angenommen, müssten die restirenden Veränderungen als secundäre aufgefasst werden.

Man hat, wenigstens nach unserem Dafürhalten, vielfach den Fehler gemacht, für alle Fälle nur einen einzigen Ausgangspunkt anzunehmen. Wenn man nun erfährt, dass unter zwei ebenso geschickten wie zuverlässigen Histologen der eine (*Colberg*) vorwiegend den intraalveolären Ursprung, der andere (*Rindfleisch*) den intrabronchialen und dann vorwiegend den interalveolären betont, so wird man sich mit Recht fragen müssen, ob nicht beide Autoren richtig, aber zu einseitig geurtheilt haben. Der eigentliche Ausgangsprozess der Entzündung wird vorwiegend von dem Wege der Infection mit Tuberkelbacillen abhängen. Handelt es sich um eine Inhalationstuberculose, so werden sich die ersten Veränderungen intrabronchial und intraalveolär einstellen, werden dagegen von den Blut- und Lymphgefässen die Tuberkelbacillen in die Lungen hineingebracht, so werden sich an diesen Gebilden die ersten Veränderungen zeigen und der Process einen mehr interalveolären Charakter bewahren. Nach Untersuchungen von *Baumgarten* gewinnt es den Anschein, als ob die Tuberkelbacillen zuerst die eigentlichen Gewebszellen zur Wucherung anregen, und dass sich erst später und mehr secundär eine Auswanderung von farblosen Blutkörperchen aus den Gefässen hinzugesellt. Der Tuberkel selbst bleibt gefässlos.

Macht man einen Versuch, die einzelnen anatomischen Vorgänge zu zergliedern, so bekommt man es an den Bronchien bald mit peribronchialen, bald mit Schleimhautveränderungen zu thun. Die Peribronchitis stellt sich mitunter als Peribronchitis fibrosa dar, welche sich durch fibröse Verdickung des adventitiellen Gewebes kennzeichnet. Charakteristischer ist die Peribronchitis caseosa, welche käsige, oft höckerige und knotenförmige Verdickungen auf der Aussenwand feiner Bronchien darstellt, die man nicht mit Tuberkelbildungen verwechseln darf. Die Lieblingssitze für die intrabronchialen Erkrankungen sind, wie *Rindfleisch* gezeigt hat, jene Stellen, an welchen die kleinsten Bronchiolen in die Lungenacini übergehen. Nicht unerwähnt darf es bleiben, dass sich Tuberkelbacillen häufig in den Wänden der Blutgefässe einnisten und zu Zerfall derselben und dann zu Blutungen Veranlassung geben. Im Bronchiallumen bekommt man nicht selten eingedickte käsige Massen zu sehen, welche an kleineren Bronchien auf dem Querschnitte ebenfalls ein tuberkelartiges Aussehen gewähren, so dass man sie fälschlich für Tuberkel halten kann (encystirte Tuberkel der älteren Autoren).

Die intraalveolären Veränderungen sind charakterisirt durch Anfüllung der Lungenalveolen mit käsigen Massen. Der Verkäsung pflegt eine lebhaftes Losstossung und Desquamation von Alveolarepithelien vorauszu gehen, so dass man es zu Beginn der Veränderungen mit einer sogenannten Desquamativpneumonie zu thun bekommt. Es kommen hier aber auch wahre Tuberkelbildungen vor.

Die Musculatur zeichnet sich bei Lungenschwindsüchtigen meist durch auffällige Blässe und geringen Umfang aus. Schon *v. Buhl* hat hervorgehoben, dass nicht selten parenchymatöse Veränderungen nachweisbar sind. *E. Fraenkel* hat dieselben neuerdings genauer verfolgt und körnige Trübung, Pigmentbildung, Atrophie an den Muskelfasern und hypertrophische Veränderungen an dem Perimysium internum beschrieben. Die Veränderungen, wahrscheinlich Folgen des Marasmus, sind in den verschiedenen Muskeln in ungleich hohem Grade entwickelt. Sie betreffen auch Kehlkopfmusculatur, Augenmuskeln und Zwerchfell und dürften demnach manche functionelle Störung erklären.

Mehrfach sind an den peripheren Nerven neuritische Veränderungen nachgewiesen worden, welche, wie neuerdings *Pitres & Vaillard* ausführten, bald während des Lebens symptomtenlos bestanden hatten, bald zu Muskelatrophien oder zu Anaesthesien, Hyperaesthesien oder Neuralgien geführt hatten.

Das Herz von Lungenschwindsüchtigen ist meist klein und welk. Der Herzmuskel erscheint blass, zuweilen auch stark braun gefärbt; mitunter sind gelblich verfettete Stellen in ihm erkennbar. In manchen Fällen ist das rechte Herz dilatirt und hypertrophisch. Häufig kommt Verfettung auf der Pulmonalarterienintima zur Beobachtung.

Die bronchialen Lymphdrüsen sind oft vergrössert, nicht selten verkäst und enthalten Tuberkel oder Kalkconcremente. Bei Kindern sollen ganz besonders grosse käsige Lymphdrüsenpakete anzutreffen sein (*Michael & Weigert*).

An Leber und Nieren sind zuweilen Zeichen von venöser Stauung nachweisbar.

Am Magen sind interstitielle Bindegewebswucherung und Untergang der Labdrüsen nachgewiesen worden.

IV. Diagnose. Die Diagnose der Lungenschwindsucht ist durch die grosse Entdeckung *Koch's* meist leicht und sicher geworden. Sie hängt von dem Nachweis von Tuberkelbacillen im Auswurf ab, wobei auszuschliessen ist, dass sich Tuberkelbacillen nicht etwa vom Kehlkopf, Rachen- oder der Mundhöhle aus dem Auswurfe nachträglich beigemischt haben. Der diagnostische Werth der Tuberkelbacillen muss um so höher angeschlagen werden, als sie sich oft schon sehr früh im Sputum finden, z. B. bei den Frühhaemoptoën. Freilich kann es nothwendig werden, dass man bei negativem Untersuchungsergebniss an verschiedenen Tagen den Auswurf untersuchen muss, weil vielleicht zufällig keine abgestossenen tuberculösen Massen der Lunge im Auswurf enthalten sind. Von jedem Arzt muss heutzutage verlangt werden, dass er mit der Darstellung von Tuberkelbacillen sicher vertraut ist, denn nur so ist es möglich, dass er die Diagnose genügend früh zu stellen vermag, und dass er ausserdem im Stande ist, sich über seine therapeutischen Erfolge ein Urtheil zu bilden. Die Erkennung von Lungenschwindsucht aus rein klinischem Zeichen, also ohne Tuberkelbacillennachweis im Auswurf ist in den Anfangsstadien ausserordentlich schwer, denn wenn man auch jeden auf die Lungenspitzen beschränkten Katarrh für ernst halten und sehr vorsichtig behandeln wird, so würde es doch zu weit gegangen sein, wollte man in solchen Fällen immer Lungenschwindsucht und damit meist Todescandidatur für unvermeidliche Folgen halten. Genau das Gleiche gilt für die Bedeutung der Haemoptoë, welche vielfach

nicht etwa den ersten Anfang einer Lungenschwindsucht bildet, sondern bereits Zeichen einer vorhandenen tuberculösen Erkrankung der Lungen ist. Freilich darf man nicht vergessen, dass es Kranke giebt, die keinen Auswurf haben, oder Lungenschwindsüchtige, deren Auswurf zeitweise gegen die Regel von Tuberkelbacillen frei ist. Unter solchen Umständen hat man für die Diagnose besonders die anamnestischen Angaben zu benutzen, ob Lungenschwindsucht in der Familie, ob scrophulöse Erscheinungen in der Jugend und ob grosse Neigung zu Erkrankungen der Respirationsorgane. Ausserdem greife man zu Thermometer und Waage. Temperatursteigerungen am Abend und abnehmendes Körpergewicht sind nicht zu unterschätzende Symptome für die Diagnose. Auch auf nächtliche Schweisse hat man Gewicht zu legen.

Dieselben Momente kommen bei Erwägung der Frage in Betracht, ob eine vorhandene Kehlkopferkrankung durch versteckte Lungenschwindsucht bedingt ist, oder ob chlorotische Beschwerden, Magen- und Darmerkrankungen mit Lungenschwindsucht in Zusammenhang stehen.

Man könnte daran denken, in zweifelhaften Fällen den Auswurf auf Kaninchen oder Meerschweinchen zu übertragen und abzuwarten, ob die Thiere danach Impftuberculose bekommen; allein, abgesehen von der Umständlichkeit der Versuche, gehen doch im günstigsten Falle mehrere Wochen hin, bevor ein Resultat zu erwarten ist.

Entwickelt sich Lungenschwindsucht im Anschluss an eine acute pneumonische Erkrankung, so bleiben die Zeichen der Infiltration fortbestehen, doch muss man wissen, dass oft noch nach später Zeit gegen alle Erwartung eine vollkommene Resorption und Heilung pneumonischer Infiltrate eintritt.

Sind Zeichen von Infiltration oder Cavernenbildung in den Lungen nachweisbar, so hat man die Differentialdiagnose zwischen ähnlichen physikalischen Zuständen in den Lungen zu stellen. In Bezug auf eine etwaige Infiltration kommen namentlich pneumonische Erkrankungen in Betracht, jedoch fehlt der Lungenschwindsucht der cyclische Verlauf, und in vielen Fällen wird auch der Sitz des Krankheitsherdes entscheiden, welcher bei Lungenschwindsucht die Lungenspitzen betrifft. Sind gar doppelseitige Veränderungen in den Lungenspitzen nachzuweisen, so würde dies auch für Lungenschwindsucht sprechen.

Es ist mir im Verlaufe der beiden letzten Jahre zwei Male begegnet, dass ich längere Zeit an das Bestehen eines Mediastinaltumors dachte und erst spät erkannte, dass es sich um eine tuberculöse Infiltration beider vorderen medianen Lungenränder handelte. Die beiden Kranken husteten lange Zeit gar nicht und boten nur eine Dämpfung über dem Manubrium sterni dar, welche beide Sternalränder etwas überragte. Erst gegen das Lebensende hin wurde die Diagnose klar, als sich Husten und Auswurf einstellten und letzterer Tuberkelbacillen enthielt. Die Section klärte beide Male die Sachlage auf.

Tuberculöse Cavernen unterscheiden sich von gangraenösen durch Geruchlosigkeit des Auswurfes, Mangel der Vierschichtigkeit des Sputums und Fehlen der mycotischen Bronchialpröpfe im Auswurfe. Das Gleiche gilt für die Unterscheidung von Bronchiectasen mit putrider Zersetzung. Auch haben letztere besonders in den unteren hinteren Lungenabschnitten ihren Sitz. Von Lungenabscess lässt sich Lungenschwindsucht dadurch erkennen, dass man bei letzterer meist im Auswurfe makroskopische Lungenfetzen vermissen

wird, und dass auch die reichlichen Mengen von Haematoidinkrystallen fehlen, welche bei Abscess fast regelmässig auftreten.

V. Prognose. Die Prognose bei Lungenschwindsucht war bisher eine sehr ernste, in der Mehrzahl der Fälle eine ungünstige. Heilungen kamen vor, waren aber meist nur dann zu erwarten, wenn sich die Krankheit am Anfange befand, und wenn die Patienten pecuniäre und andere Opfer zu bringen im Stande waren. Kaum bei einer anderen Krankheit war die Vorhersage so sehr von dem Geldbeutel der Patienten abhängig. Wer noch zur rechten Zeit die Heimat verlassen und sich an gewissen fremden Orten frei von Sorgen und körperlichen Anstrengungen aufhalten konnte, für den liess sich das Leben oft auf viele Jahre verlängern oder in noch günstigerem Falle eine vollkommene Genesung erzielen. Ob sich in diesen Dingen eine durchgreifende Aenderung durch die Koch'sche Impfung vollziehen wird, die in diesen Tagen ein so gewaltiges Aufsehen gemacht und von der im Folgenden genauer die Rede sein wird, ist zu wünschen, aber zunächst noch abzuwarten.

Heilung kommt nur in dem Sinne vor, dass sich an Stelle der tuberculös-käsigen Massen eine bindégewebige Narbe bildet, welche für immer bestehen bleibt.

Im Einzelnen ist die Prognose abhängig vom Lebensalter. Bei jugendlichen Personen hat Lungenschwindsucht Neigung schnell zu verlaufen und weniger leicht in Heilung oder Besserung überzugehen. Bekommt man es doch zuweilen mit hochbetagten phthisischen Eltern zu thun, welche ein Kind nach dem andern an Lungenschwindsucht im zarten Alter verlieren und zu Grabe tragen.

Hereditäre Belastung verschlechtert die Prognose, da man hier gegen Etwas zu kämpfen hat, dem gegenüber die Therapie ohnmächtig ist.

Aeussere Lebensverhältnisse können die Prognose sehr ungünstig machen, denn wenn man es mit armen Leuten zu thun bekommt, welche trotz ihrer Erkrankung in schlechten Wohnräumen bei kärglicher Kost, unter körperlicher Ueberanstrengung und gar noch in staubigen Arbeitsräumen ihr Leben weiterfristen müssen, so wird auf Besserung oder Genesung kaum zu hoffen sein.

Für phthisische Personen ist die Ehe ein ungünstiges Moment, denn nicht selten sieht man sehr bald nach der Verheiratung den phthisischen Process zunehmen und acut verlaufen.

Begreiflicher Weise ist die Prognose um so ungünstiger, je ausgedehnter die Lungenveränderungen sind, zumal dergleichen Fälle häufig floriden Charakter annehmen.

Auch bei Cavernenbildung ist die Prognose ernst zu stellen.

Endlich kann noch die Vorhersage durch Complicationen ungünstig werden, von welchen einige, wie die Amyloidentartung, kaum noch Besserung erwarten lassen.

Man hat eine Zeit lang geglaubt, dass aus der Menge der Tuberkelbacillen im Auswurf auf die Ausdehnung der Erkrankung und auf ihren Verlauf ein prognostischer Schluss gezogen werden dürfe, doch haben ausgedehntere Erfahrungen dies nicht bestätigt.

VI. Therapie. Bei der Therapie wird man durch rationelle Prophylaxe mehr erreichen als durch die Behandlung der schon ausgebrochenen Krankheit selbst. Freilich sind dem Handeln des Arztes vielfach enge Schranken gesetzt, und es werden seine Mahnungen theilweise wirkungslos verhallen, so lange nicht der Staat energischer miteintritt oder sich Völker Selbsthilfe schaffen. Gesunde und helle Wohnungen, namentlich für die arbeitenden Classen, staatliche Beaufsichtigung der Fabrikräume und der Arbeitszeit in den Fabriken, Sorge für ausreichende und kräftige Kost, das wären vor Allem Forderungen, welche erfüllt werden müssten, wenn man im Grossen dem gefährlichen Feinde entgetreten will.

Was die Prophylaxe für den Einzelnen anbetrifft, so sollten vom ersten Lebensstage an namentlich solche Kinder besonders sorgfältig überwacht werden, welche aus phthisischen Familien stammen, oder deren Eltern durch hohes Alter oder erschöpfende Krankheiten den Kindern erfahrungsgemäss oft eine phthisische Constitution als Erbtheil mitgeben. Man verbiete der Mutter das Stillen und gebe dem Kinde eine gute Amme, welche auf Freisein von Lungenschwindsucht eingehend untersucht sein muss. Wird künstliche Ernährung durchgeführt, so wende man nur Milch an, welche von einer Kuh geliefert ist, die als von Perlsucht frei befunden worden ist. Zweckmässiger ist es, Milch von mehreren Kühen zu mischen und damit die Milch einer etwaig perlsüchtigen Kuh zu verdünnen und weniger schädlich zu machen. Jede Milch ist vor dem Genusse tüchtig zu kochen, um etwaige Tuberkelbacillen zu zerstören. In jeder Hinsicht zu verwerfen ist der Genuss ungekochter kuhwarmer Milch, dem Laien unbegründeter- und unbegreiflicher Weise eine grosse Bedeutung zuzuschreiben pflegen. Man Sorge auch späterhin für gute Ernährung, hüte die Kinder vor Ueberbürdung mit Schulstunden und Schularbeiten, härte sie durch kalte Abreibungen in vernünftiger Weise ab, lasse sie solche turnerischen Freiübungen machen, welche geeignet sind, die Brustmuskeln zu erstarken und die Ausdehnung des Thorax und der Lungen zu befördern, und lenke die Wahl auf einen solchen Lebensberuf hin, welcher gesunde Bewegung in frischer Luft verlangt. Alle Erkrankungen des Respirationsapparates sind bei derartigen Personen mit ganz besonderer Vorsicht zu behandeln. Wir dürfen wohl kaum ausführlich auseinandersetzen, in wie vielen Fällen es bei theoretischen Vorschlägen bleiben wird, schon desshalb, weil die Mittel der Eltern nicht dazu ausreichen, ihren Kindern nach ihren und des Arztes Wünschen eine Erziehung zu geben.

Bei Scrophulösen leite man eine ebenso energische als ausdauernde Behandlung ein. Auch hier sind alle Erkrankungen des Respirationstractes mit ungewöhnlich grosser Sorgfalt therapeutisch anzufassen, namentlich solche, welche sich nach Masern, Scharlach oder Keuchhusten einstellen, die oft zu Lungenschwindsucht überführen.

Eine wichtige Berücksichtigung verlangt bei Leuten, welche an Schwindsucht leiden oder der Schwindsucht verdächtig sind, die Ehe. Man soll von dem Eingehen der Ehe abrathen. Sie hat für die Eheleute die Gefahr, dass sie die Schwindsucht zum Ausbruche oder zum schnelleren Fortschreiten bringt, und sie ist der Nachkommenschaft verderblich, weil sie den phthisischen Keim forterbt.

Unter den wichtigen prophylactischen Maassregeln hat man noch den Umgang mit Lungenschwindsüchtigen in Betracht zu ziehen. Dass Lungenschwindsucht ansteckend ist, kann kaum einem Zweifel unterliegen, und man weiss, dass der Infectionsstoff im Sputum enthalten ist. Man sollte demnach zu innige Berührung, namentlich das Zusammenschlafen mit Lungenschwindsüchtigen, vermeiden, das Sputum in einem bedeckten Glase aufheben und dasselbe durch Carbolsäurelösung (5 $\frac{0}{0}$) desinficiren, von welcher man etwa so viel hinzufügt, als die Tagesmenge des Auswurfes beträgt. *Fischer & Schull* haben den Nachweis geführt, dass dadurch Tuberkelbacillen binnen 24 Stunden zu Grunde gehen. Aber dieselben Autoren fanden auch, dass sich Tuberkelbacillen in getrockneten Sputis ihre Lebensfähigkeit sechs Monate lang erhalten. Man muss also Schwindsüchtige strengstens dazu anhalten, nicht auf den Boden oder in das Taschentuch zu spucken, von wo eine Austrocknung und Verstäubung des Auswurfes leicht möglich ist. Auch soll Küssen von Schwindsüchtigen vermieden werden, weil dabei leicht eine Uebertragung von Sputumresten an den Lippen stattfinden kann. An Orten, an denen viele

Fig. 77.



Koch'sche Spritze im Etui. Nat. Grösse.

Menschen verkehren (Spitäler, Gasthöfe, Schulen, Gerichte, Fabriken, u. s. f.), sind genügend zahlreiche Spuckschalen aufzustellen, welche weder mit Sand, noch mit Sägespänen, höchstens mit etwas Wasser zu füllen sind, und täglich mit kochendem Wasser gereinigt und in den Abtritt entleert werden. Schon die Möglichkeit, dass Lungenschwindsucht ansteckt, muss derartige Vorsichtsmaassregeln erheischen, und es kann selbstverständlich nicht dagegen eingewendet werden, dass diesem oder jenem, dass vielleicht sehr vielen ein solches Zusammenwohnen niemals geschadet habe. Auch bei Benutzung von Kleidungs- und Wäschestücken von Lungenschwindsüchtigen soll man vorsichtig sein und dieselben mit strömenden Wasserdämpfen desinficiren.

Für die Behandlung von Lungenschwindsüchtigen in Spitälern aber geht daraus die Forderung hervor, dass man sie isolirt, von den allgemeinen Krankensälen ausschliesst und sie namentlich nicht unter Kranke legt, welche an nicht tuberculösen Krankheiten des Respirationstractes leiden. Man halte darauf, dass Gebrauchsgegenstände und Wäsche in besonderen Räumen gereinigt werden. Die

Stuben sollen feucht aufgenommen werden, um eine Verstäubung etwaigen getrockneten Auswurfes möglichst zu vermeiden.

Zimmer, in denen Lungenschwindsüchtige gelebt haben, müssen sammt allen Möbeln sorgfältigst desinficirt werden, bevor sie von Gesunden bezogen werden.

Giebt es Specifica gegen ausgebrochene Lungenschwindsucht? Alles, was man bisher empfohlen hat (Einathmungen von heisser Luft nach *Weigert*, Inhalationen von feuchtwarmer Luft nach *Krull*, Einathmungen von Fluorwasserstoffsäure, Jodeinathmungen, Jodkalium, Perubalsam, phosphorsaure Salze, Stickstoffinhalationen, Lambluttransfusion (!), Variolation (*Brachet*), Gasinjectionen in den Darm von Kohlensäure und Schwefelwasserstoffgas nach *Bergeon*, Eucalyptol subcutan (*Brussel*), Arsenik, Goldcyanverbindungen u. A.) haben sich nicht bewährt. Während wir diese Zeilen niederschreiben, dringt es wie ein Jubelruf in die Welt hinaus, dass es *Koch*, dem um die Tuberculose so hochverdienten Forscher, gelungen sei, ein Specificum gegen den von ihm entdeckten Tuberkelbacillus zu finden. Mit einem unglaublich grossen Enthusiasmus haben Laien und Aerzte die Nachricht begrüsst, und ein bewunderwürdiges Vertrauen, welches nur einem Manne gegenüber verständlich ist, der so Grosses geleistet und



Koch'sche Spritze mit aufgesetztem Ballon. Nat. Grösse.

bis jetzt nur gereifte Früchte seiner Forschung mitgetheilt hat, bringt man ihr entgegen. Das Mittel stellt einen Glycerinauszug von Tuberkelbacillenculturen dar und führt den Namen Tuberkulin. Wie weit Heilungen von Lungenschwindsucht durch dasselbe möglich sind, muss man abwarten, aber so viel ist sicher, und *Koch* selbst hebt dies ausdrücklich hervor, dass

Fig. 79.



Hohladel zur Koch'schen Spritze. Nat. Grösse.

die Injections mit seiner Flüssigkeit auch unter den günstigsten Umständen nicht jene beiden Heilfactoren überflüssig machen werden, die bisher die Behandlung der Lungenschwindsucht beherrschten, gute Luft und gute Diät.

Die Anwendungsweise der *Koch'schen* Flüssigkeit geschieht durch subcutane Injections. Zu diesen Injections benutzt man zweckmässig die leicht sterilisierbare *Koch'sche* Spritze, welche aus einer Glasröhre besteht, die 1 Ccm. Flüssigkeit fasst, wobei der Raum der Röhre noch in 10 gleiche Theile abgetheilt ist. Auf das vordere Ende des Glasrohres schiebt man eine Hohladel, wie sie von der *Pravaz'schen* Spritze her bekannt ist (vergl. Fig. 77—79). Hinten kommt ein luftdicht schliessender Ballon hinauf, der an dem einen Ende einen drehbaren Hahn und oben ein Loch hat. Bevor man die Spritze anwendet, muss sie mit absolutem Alkohol desinficirt

werden. Man öffne den Hahn, drücke den Ballon zusammen, tauche die Canüle in den Alkohol und lasse sich den Ballon mit Luft füllen, nachdem man sein oberes Loch mit dem Zeigefinger verschlossen hat. Der Alkohol wird dadurch in die Glasröhre hineingesogen, alsdann wird er wieder durch Compression des Ballons herausgetrieben und der etwaige Rest in der Röhre verdunsten gelassen, weil Alkohol mit *Koch'scher* Lösung Trübungen geben würde. Nun wird die Spritze mit *Koch'scher* Flüssigkeit gefüllt und diese unter die Haut injicirt. Am besten macht man die Injectionen dicht unter den Schulterblättern und in der Lendengegend, nachdem man zuvor die Haut mit Sublimat desinficirt hat. Man injicirt die *Koch'sche* Flüssigkeit nicht unverdünnt, sondern beginnt mit einer starken Verdünnung, so dass der Kranke zuerst nur 0.5—1 Mgrm. Urlösung erhält. Als Verdünnungsflüssigkeit empfiehlt sich 0.5% Phenollösung. Die meisten Kranken werden danach 5—9 Stunden später fiebern, doch ist das Fieber gewöhnlich nach 12 Stunden verschwunden. Man bleibt bei dieser Gabe, bis kein Fieber mehr eintritt, dann steigt man um die gleiche Gabe, bis sich der Patient auch an die höhere Gabe gewöhnt hat und nicht mehr fiebert u. s. f. Ueber 0.2 der *Koch'schen* Urlösung geht man gewöhnlich nicht. Die Injectionen macht man alle zwei Tage. Ausser den allgemeinen Reactionserscheinungen (Fieberhafter Symptomencomplex) stellen sich oft auch locale Veränderungen ein, z. B. vermehrter Auswurf, selbst Bluthusten, zahlreichere Rasselgeräusche, Dämpfungen. Will man sich ein Urtheil über den Erfolg der Behandlung erlauben, die sich immer über viele Monate erstrecken wird, so muss man die Menge und Beschaffenheit des Auswurfes, Zahl und Form der Tuberkelbacillen, localen Lungenbefund, Körpergewicht und Allgemeinbefinden berücksichtigen. Die Behandlung sollte nur in klinisch geleiteten Anstalten geschehen. Als Nachcur empfehlen sich klimatische Curorte. Sollten sich von Neuem Zeichen des Lungenzerfalles einstellen, müsste man die Cur von Neuem beginnen. Die besten Aussichten werden begreiflicherweise frische Erkrankungen mit geringen Lungenveränderungen bieten.

Bei der Behandlung der Lungenschwindsucht sind klimatische Curorte nach wie vor in erster Linie in Anwendung zu ziehen. Der Gebrauch von Bädacuren ist sicherlich in vielen Fällen Modesache, dies gilt aber nicht für die Lungenschwindsucht, wie jeder Arzt bestätigen wird, der viel mit Schwindsüchtigen wohlhabender Stände zu thun hat. Was aber den Gebrauch der klimatischen Curorte sehr erschwert, sind die unvermeidlichen Unkosten, so dass sie leider nur bemittelten Leuten zugänglich sind.

Sollen klimatische Curorte Nutzen bringen, so muss man die Kranken so früh als möglich hinschicken, denn bei ausgedehnter Cavernenbildung oder bei weit vorgeschrittener Infiltration kann man selbstverständlich von ihnen ebensowenig wie von *Koch'schen* Impfungen Erfolg erwarten. Es geschieht nicht selten, dass Schwindsüchtige, welche mit einem Fusse schon im Grabe stehen und nur mit grosser Lebensgefahr die Reise wagen dürfen, von Aerzten fortgeschickt werden. Selbstverständlich kehren aber die Kranken bald ungebessert, enttäuscht und mit dem Wunsche zurück, in der Heimat zu sterben. In Rücksicht auf frühe Stadien wird man bei Leuten, welche sich keine Beschränkung auferlegen müssen, gut thun, bereits dann einen Aufenthalt in klimatischen Curorten anzurathen, wenn es sich nur um den Verdacht auf Schwindsucht handelt; lieber einige Male zu früh, vielleicht gar unnöthig, als ein Mal zu spät fortgeschickt!

Die Zahl der klimatischen Curorte ist eine sehr grosse und namentlich tauchen in letzter Zeit immer neue Curanstalten — oft zum Schaden der Sache — auf. Es liegt demnach nicht in der Absicht, derartige Orte möglichst vollständig aufzuführen. Principiell hat man zwischen geschlossenen Anstalten, z. B. Görbersdorf in Schlesien, Falkenstein im Taunus, Inselbad bei Paderborn, Reiboldgrün in Sachsen und nicht geschlossenen Curorten zu unterscheiden. Mit der Entdeckung des *Koch'schen* Tuberkelbacillus hatte sich vielfach eine gewisse Abneigung gegen geschlossene Anstalten kund gegeben, aber die *Koch'sche* Injectionsmethode dürfte darin einen mächtigen Umschwung hervorrufen. Jedenfalls sollten geschlossene Anstalten immer nur von sicher tubercu-

lösen Kranken, nicht von Verdächtigen aufgesucht werden, da für Letztere Ansteckungsgefahren bestehen; auch müssen die Anstalten luftig gehalten und sorgfältig desinficirt sein. Unter den nicht geschlossenen Anstalten können wir nach eigener Erfahrung zum Aufenthalte im Sommer Kreuth im bayerischen Gebirge ganz besonders empfehlen, während wir die Orte im Harz, z. B. Andreasberg, in zweiter Linie stellen würden. Für die Herbst- und Frühjahrsmonate sind Orte Tirols (Meran, Gries, Görz), Oberitaliens und der Südschweiz (Arco, Cadenabbia, Locarno, Lugano, Palanza) oder am Genfer See (Montreux, Clarens) auszuwählen. Zum Aufenthalte im Winter fragt es sich, ob ein Höhenort mit kalter, aber gleichmässiger Temperatur oder ob ein südlicher Ort mit mildem Klima den Vorzug verdient. Für Kranke aus den nördlichen Theilen Europas ziehen wir Höhenorte, z. B. Davos, St. Moritz, Arosa, Andermatt, vor. Nicht wenige meiner Kranken, welche südliche Orte benutzt und sich dort mehrmals während des ganzen Winters aufgehalten hatten, klagten, dass sie nach der mit aller Vorsicht unternommenen Rückkehr den Temperaturunterschied in der Heimat sehr unangenehm empfanden, so dass das erlangte Wohlbefinden bald wieder verschwand. Dagegen bekam ihnen ein Aufenthalt in Höhenorten ausserordentlich gut, und der Erfolg blieb in der Heimat nachhaltig. Leute, die zu Bluthusten sehr geneigt sind und an Kehlkopferkrankungen leiden, gehören freilich meist nach Höhenorten nicht hin, und hier muss man die südlichen klimatischen Curorte in Anwendung ziehen. Unter allen Umständen sollen die Patienten so lang als möglich in den Curorten bleiben, dieselben wiederholentlich besuchen und nicht eher in die Heimat zurückkehren, bevor hier dauernd warme Witterung herrscht.

Unter den klimatischen Curorten des Südens sind zu nennen: San Remo, Mentone, Monte Carlo, Nervi, La Spezia, Cannes, Hyères, Pau; ferner Pisa, Florenz, Venedig, Rom, Palermo, Catania, Ajaccio, Malaga, Cairo, Algier, Teneriffa, Madeira und Malta. Es sind uns mehrere sehr ernste Fälle bekannt, in denen namentlich Madeira überraschende Erfolge brachte, doch stellten sich die krankhaften Erscheinungen sehr schnell wieder ein, sobald die Kranken in die Heimat zurückkehrten, und es war erforderlich, dass dauernder Aufenthalt in Madeira genommen werde.

Im Sommer kann schon Aufenthalt auf dem Lande, an geschützten Orten, bei guter Kost und viel Bewegung in freier Luft grossen Nutzen bringen. Thüringen, Bayern, Baden, namentlich aber die Schweiz sind sehr reich an sogenannten Sommerfrischen.

Neuerdings hat man wieder Aufenthalt an der Seeküste empfohlen, und unter Anderen hat *Wiedasch* hervorgehoben, dass auf Norderney Schwindsucht selten vorkomme. Auch längere Seereisen hat man mit Erfolg benutzt; *Maclaren* beispielsweise rath sie sehr dringend an, doch ist ihm von *Jones* widersprochen worden. Von dem Gebrauche von Trauben- und Melkencuren kommt man mehr und mehr ab.

Unter der übergrossen Zahl von Lungenschwindsüchtigen wird man nur einen verschwindend kleinen Theil zur Behandlung bekommen, welchem der Gebrauch klimatischer Curorte vergönnt ist. Für den grossen Rest stand es bisher meist mit der Therapie nicht besonders günstig. Man hat nun vielfach in neuester Zeit die Frage überlegt, ob nicht der Staat und die Privatwohlthätigkeit Volkssanatorien errichten sollten, in denen auch arme Lungenschwindsüchtige zweckmässiger aufgehoben sind und behandelt, daneben bis zu einem gewissen Grade von Gesunden isolirt werden. Die Frage ist in Deutschland gegenwärtig dadurch in's Stocken gerathen, dass man Heilung von der vorhin beschriebenen *Koch'schen* Behandlung hofft, sollte sich aber diese Hoffnung nicht erfüllen, so wird das Studium der Volkssanatorien eine unabweisbare Nothwendigkeit werden.

Ein besonderes Gewicht lege man bei der Behandlung von Lungenschwindsucht auf die Diät und Lebensweise. Nicht ohne Grund hat man betont, dass ein Lungenschwindsüchtiger, mehr als er durchaus braucht, zu sich nehmen soll (Ueberernährung). Hat man doch vielfach empfohlen, bei etwaigem Widerwillen gegen Speisen die Ernährung mittels Schlundsonde durchzusetzen.

Der Kranke genieße am Morgen mehrere Tassen Milch oder Cacao oder Kaffee mit Ei. Zum zweiten Frühstück weiches Ei, geschabten Schinken, zarte Fleischwurst, Weissbrod mit Butter, ein Glas Portwein. Zum Mittagbrod Fleischsuppe, gutes Fleisch, abgekochtes Obst und eine halbe Flasche guten Rothweines. Nachmittags Milch oder Cacao. Am Abend Gries- oder Roggenbrei, weiches Ei, Schinken, kaltes Fleisch, Weissbrod mit Butter, ein Glas guten bayerischen Bieres. Das Körpergewicht ist durch die Waage zu controliren. Die Kranken mögen zwischen 9—10 Uhr Abends schlafen gehen und um 7—8 Uhr aufstehen. Sie sollen an windstillen Tagen in's Freie gehen, aber sowohl zu frühes Ausgehen als zu späte Heimkehr vermeiden. Alle körperlichen und geistigen Anstrengungen sind fern zu halten.

Unter den Medicamenten spielt das *Oleum jecoris Aselli* eine wichtige Rolle und namentlich ist es da angezeigt, wo es sich um fettarme Individuen handelt. Man gebe es zu einem bis drei Esslöffeln am Morgen, setze es aber dann aus, wenn sich Appetitlosigkeit oder mitunter auch Durchfall einstellt. Auch Malzextract wird gerühmt.

Statt des Leberthranes hat *v. Mehring Lipanin* des besseren Geschmackes wegen empfohlen, allein meine Kranken konnten keinen wesentlichen Unterschied heraus-schmecken.

Man controlire jede Behandlung durch Waage und Thermometer, und auch dann, wenn scheinbar Heilung eingetreten ist, sind diese Hilfsmittel für lange Zeit fortzugebrauchen. Um etwaige therapeutische Erfolge zu beurtheilen, bedient man sich vielfach des Spirometers oder auch des Pneumatometers; an jenem wird der Werth für die vitale Lungencapacität, an diesem der Druckwerth für In- und Expiration bemessen.

Bei heftigem Hustenreiz mache man von Narcoticis in kleinen Gaben Gebrauch, doch sei man mit der Verordnung von Narcoticis zurückhaltend; man bedenke dass es sich um ein chronisches Leiden handelt, welches zur Anwendung von Narcoticis reichlich Gelegenheit bietet, und dass man demnach die Kranken nicht zu früh an diese Mittel gewöhnen darf.

Ist reichliches Secret in den Bronchien nachweisbar, so ziehe man Expectorantien in Anwendung. Auch hat man in solchen Fällen Trinkeuren in Lippspringe, Weissenburg, Selters, Ems, Soden, Obersalzbrunn, Gleichenberg u. s. f. empfohlen. Vielfach im Gebrauch sind Creosot (in Gelatine kapseln zu 0·05 — 3 Male täglich 1—3 Kapseln) und Guajacol (ebensoviel wie Creosot). Wir machten neuerdings vielfach von Benzosol Anwendung (Rp. Benzosol. 0·25. Elaeosacch. Menth. Piperit. 0·3 — 3 Mal täglich 1 Pulver) und sahen danach die Menge des Auswurfes wesentlich abnehmen. Das Mittel wird gut vertragen und bessert häufig den Appetit.

Man hat noch mehrfach chirurgische Eingriffe versucht, doch sind die bisherigen Erfolge nicht besonders glänzend. Schon ältere Aerzte (*v. Herff, Hoken*) empfahlen die Eröffnung von Cavernen und chirurgische Behandlung derselben; neuerdings sind derartige Versuche von *Mosler, Pepper, Hutchinson, Williams* und *Koch & Sonnenburg* aufgenommen worden. Bald hat man Punctionen, bald Incisionen versucht. *W. Koch* empfahl Injectionen von reizenden Flüssigkeiten (Carbolsäure oder Jodtinctur) in das Lungengewebe, um eine Narbenbildung zu erzeugen.

Treten anaemische Erscheinungen in den Vordergrund, so mache man von leichten Eisenpraeparaten Anwendung. In vielen Fällen empfiehlt sich eine Verbindung von Eisen und Arsenik (Rp. Ferri lactic., Kalii bromat. aa. 10·0, Acid. arsenicosi 0·1, Pulv. Althae q. s. ut. f. pil. Nr. 100. DS. 3mal tägl. 2 Pillen nach dem Essen) oder von Eisen- mit Kalkpraeparaten (Rp. Ferri lactici, Calcariae phosphoricae

aa. 10·0, Magnesia carbonicae, Sacchari aa. 5·0. MDS. 3mal tägl. 1 Messerspitze nach dem Essen zu nehmen). Auch können Trinkeuren von Eisenwässern in Pyrmont, Driburg, Cudowa, Reinerz, Salzbrunn, Königsdorf-Jastrzemb, Steben oder Spaa Nutzen bringen.

Bei Appetitlosigkeit sind *Amara* am Platze, namentlich Chinin in kleinen Gaben (0·01, 3mal tägl.), *Tinctura Chinae composita*, *Cortex Chinae* (Decoct. cort. Chin. 10·0 : 180·0, *Acidi hydrochlorici* 2·0, *Sirupi simpl.* 20·0. MDS. 2stündl. 1 Esslöffel) oder *Folia Trifolii fibrini*. (Rp. Fol. Trifol. fibrin. 1·5, Coque c. Aq. destillat. et Vino Gallico rubro aa. q. s. ad colaturam 180·0. *Sirupi simpl.* 20·0. MDS. 2stündl. 1 Esslöffel).

Unter Umständen ist der vorsichtige Genuss von Karlsbader oder Kissinger Wasser angezeigt.

Gegen Fiebererscheinungen erweist sich *Antifebrin* (0·25—0·5), *Phenacetin* (0·5) und *Antipyrin* (2·0—4·0 in 50 Wasser als *Clysmata*) am Sichersten.

Starke Schweisse werden ziemlich sicher durch *Atropin* bekämpft (*Wilson. Fraentzel. Williamson*) (Rp. *Atropin. sulfuric.* 0·005, *Pulv. Althae. q. s. ut. f. pil. Nr. X. DS.* Abends 1—2 Pillen zu nehmen). Leider muss man bei manchen Kranken das Mittel aussetzen, weil sich Durchfall einstellt. *Seifert* empfahl *Agaricin* (0·005—0·02) und *Fraentzel* *Hyoscin* (0·005). *Cauldwell* benutzte neuerdings mit gutem Erfolge *Pikrotoxin* (0·015 pro dosi). *Köhnhorn* empfiehlt, die Kranken mit Salicylsäure einzupudern (Rp. *Acid. salicylici* 3·0, *Amyli* 10·0, *Talci* 87·0. MDS. Streupulver). Bei sehr trockener Haut ist vor dem Einpudern die Haut einzuölen. *Lauder-Branton* hat *Strychnin* mit Erfolg angewandt, während *Führbringer* und *Leu* *Camphersäure* rühmen. Die älteren Aerzte benutzten *Salbeithée* und *Boletus Laricis*. Guten Erfolg sah ich mehrmals von abendlichen kalten Abreibungen, wobei dem Wasser einige Esslöffel Alkohol oder Eau de Cologne zugesetzt waren.

Ueber die Behandlung der Haemoptöe ist Bd. I, pag. 422, nachzusehen.

Ueber die Bekämpfung von Durchfall vergleiche einen folgenden Abschnitt über Darmtuberculose.

2. Kehlkopfschwindsucht. Phthisis laryngea.

(Chronische ulceröse Tuberculose des Kehlkopfes.)

I. Aetiologie. Als Kehlkopfschwindsucht bezeichnet man alle ulcerativen Vorgänge im Kehlkopf, welche genau so wie die gleichnamige Erkrankung in den Lungen durch Ansiedelung und Wucherung von Tuberkelbacillen hervorgerufen worden sind. Mit Recht ist die Krankheit bei den Laien in besonders üblem Rufe, weil sie zu sehr lästigen Beschwerden führt, welche oft dem Kranken das Leben zur grossen Qual machen.

Die Erfahrung lehrt, dass Kehlkopfschwindsucht häufiger bei Männern als bei Frauen vorkommt. Nur selten trifft man sie vor der Pubertät an, während man ihr vom 20.—30sten Lebensjahre am häufigsten begegnet.

In der Regel gesellt sich Kehlkopfschwindsucht zu Lungenschwindsucht hinzu, so dass sie in der Mehrzahl der Fälle secun-

därer Natur ist. Man vermuthet nicht ohne Grund, dass es sich gewöhnlich um eine Selbstinfection durch Tuberkelbacillen-haltigen Auswurf handele, obschon *Koskunoff* nicht im Stande war, anatomisch ein Eindringen von Tuberkelbacillen von der Epitheloberfläche in die tieferen Gewebsschichten nachzuweisen und sich daher für eine Infection von den Blut- und Lymphbahnen her ausspricht. Zufällig entstandene Katarrhe, Ueberanstrengung der Stimmbänder, vielleicht auch eine angeborene abnorm geringe Resistenzfähigkeit der Kehlkopfgebilde werden begreiflicherweise eine Autoinfection begünstigen. Meist ist die Lungenschwindsucht bereits hochgradig entwickelt, ehe sich ihr Zeichen von Kehlkopfschwindsucht hinzugesellen, ja! mitunter tritt sie fast als terminale Erscheinung in dem Bilde der Lungenschwindsucht auf. Zuweilen kommen jedoch auch Fälle zur Beobachtung, in welchen die Kehlkopfschwindsucht eine sehr ausgesprochene ist, während sich an den Lungen gerade die ersten Zeichen tuberculöser Erkrankung erkennen lassen.

Heinze fand unter 1236 Fällen von Lungenschwindsucht, welche 1867—1876 im pathologischen Institute in Leipzig secirt worden waren, bei 376, also bei 30·6% Kehlkopfschwindsucht; auch *Mackenzie* giebt eine nahestehende Ziffer (33%) nach seinen Erfahrungen an. — *Frey* berechnete in seiner auf meine Veranlassung entstandenen Dissertation für die Züricher Klinik unter 222 Sectionen von Lungenschwindsüchtigen 58 mit Kehlkopftuberculose, also 26·1%, während *Gaul* aus der Würzburger Klinik unter 424 Lungenschwindsüchtigen 113, also 26·7% mit Kehlkopftuberculose fand. Man ersieht daraus, dass sich sehr häufig Kehlkopfschwindsucht zu Lungenschwindsucht hinzugesellt.

Beträchtlich seltener als die secundäre kommt die primäre Kehlkopftuberculose vor. Es ist zweifellos unrichtig, wenn manche Aerzte eine primäre Tuberculose des Kehlkopfes ganz in Abrede gestellt haben, und man kann es als gesichert ansehen, dass sie mitunter erst zu einer secundären Tuberculose der Lungen Veranlassung abgiebt. Freilich ist die Beurtheilung solcher Fälle während des Lebens ausserordentlich schwierig, denn eine Lunge kann gesund erscheinen, während sie doch tuberculöse Herde beherbergt; einen sicheren Aufschluss kann nur die Section gewähren, und selbst hier liegen die Verhältnisse durchaus nicht immer eindeutig zu Tage. Man wird demnach leicht verstehen, dass sichere Beobachtungen von primärer Kehlkopftuberculose bis jetzt nur sehr sparsam gezählt sind.

II. Anatomische Veränderungen. Durch die umgestaltenden Entdeckungen *Koch's* ist das anatomische Gebiet der Kehlkopfschwindsucht ein scharf umschriebenes geworden, gekennzeichnet und gesichert durch die Gegenwart von Tuberkelbacillen in den Erkrankungsherden des Kehlkopfes.

Die Histogenese der Kehlkopfschwindsucht ist in neuerer Zeit namentlich von *Heinze* und *Koskunoff* studirt worden. Letzterer Autor fand, dass sich zuerst im subepithelialen Gewebe Tuberkel entwickeln, die allmählig gegen das Epithellager vordringen. Erst dann tritt Lockerung und Losstossung der Epithelzellen, d. h. Geschwürsbildung ein. Ein Eindringen von Tuberkelbacillen von der Oberfläche des Epithels in die Tiefe konnte nicht nachgewiesen werden. Anfangs erscheinen dem unbewaffneten Auge die Mucosa und Submucosa verdickt, die Schleimhaut blass, sulzig und auf ihrer Oberfläche häufig uneben höckerig. Späterhin, wenn es zur Abstossung

der Epithelzellen und zum Zerfall von Tuberkelknötchen, welche vordem noch verkäsen, gekommen ist, gehen daraus tuberculöse Geschwüre der Kehlkopfschleimhaut hervor.

Die im Vorausgehenden beschriebenen Veränderungen bleiben nicht immer auf den Kehlkopf beschränkt, sondern werden auch häufig auf den Schlundorganen, in der Trachea und zuweilen auch in den Bronchien angetroffen, wo sie gewissermaassen die Strasse angeben, welche der Auswurf passirte. Mitunter pflanzt sich der Verschwärungsprocess unmittelbar von der Schleimhaut des Kehlkopfes auf diejenige des Schlundes oder der Trachea fort. Tuberculöse Geschwüre allein in der Trachea kommen nur selten vor.

Grösse und Aussehen der tuberculösen Geschwüre unterliegen vielfachen Schwankungen. Bald erreichen sie kaum den Umfang eines Stecknadelknopfes, während sie in anderen Fällen die Grösse einer Erbse annehmen oder im Zusammenhang umfangreiche Bezirke der Kehlkopfschleimhaut und selbst des Rachens überziehen. In vielen Fällen sind sie vollkommen kreisrund, in anderen haben sie eine unregelmässig-buchtige Form. Mitunter stellen sie ganz oberflächliche, fast epitheliale Substanzverluste dar, andere Male aber dringen sie weit in die Tiefe. In letzterem Falle findet man häufig an ihnen eine trichter- oder kraterförmige Gestalt, welche noch dadurch vermehrt wird, dass der Geschwürsrand wallartig aufgeworfen und verdickt erscheint. Auch werden mitunter papilläre Excrescenzen der Schleimhaut oder epitheliale Wucherungen an dem Geschwürsrande angetroffen. Der Geschwürsgrund lässt oft einen gelblichen oder speckig-grauen Belag erkennen. Seltener erscheint er rein und roth, und findet man nur am Rande des Geschwüres eitrigem Beschlag.

Ein Theil der tuberculösen Kehlkopfgeschwüre kann als folliculäre Kehlkopfgeschwüre bezeichnet werden, deren Genese *Rindfleisch* besonders eingehend studirt hat. Sie entstehen nämlich durch Verschwärung in den Drüsenausführungsgängen der Kehlkopfschleimhaut. Es bildet sich anfänglich ein rundliches und flachtrichterförmiges Geschwür, welches späterhin sowohl der Tiefe als auch der Fläche nach um sich greift. Dabei geht durch den Verschwärungsprocess auch der eigentliche Drüsenkörper zu Grunde, und es dringt schliesslich die Ulceration bis in das Perichondrium vor, letzteres selbst in Mitleidenschaft ziehend. Fliessen benachbarte Geschwüre mit einander zusammen, so entstehen buchtige oder, wie *Rindfleisch* es treffend schildert, traubenförmige Ulcerationsflächen.

Selten kommt es im Kehlkopf und in der Trachea zu ausgesprochen tuberculösen Geschwülsten (*Chiari, Mackenzie*).

Ein besonderer Lieblingssitz tuberculöser Geschwüre ist die hintere Kehlkopfwand in der Regio interarytaenoidea. Auch auf der Schleimhaut der Processus vocales und auf dem hinteren Ende der wahren Stimmbänder findet man sie nicht selten. Desgleichen beobachtet man sie häufig auf den falschen Stimmbändern, auf der Schleimhaut der Giessbeckenknorpel und auf der Epiglottis.

Gaul giebt über den Sitz der Geschwüre in 113 Fällen von Kehlkopftuberculose Folgendes an:

53	Male	wahre Stimmbänder,
36	"	hintere Kehlkopfwand,
27	"	Epiglottis,
12	"	Aryknorpel,
9	"	Processus vocales,
6	"	vordere Kehlkopfwand,
5	"	Sinus Morgagni,
2	"	falsche Stimmbänder,
2	"	<i>Santorini</i> sche Knorpel.

Greifen die Geschwüre um sich, so können daraus sehr schwere secundäre Veränderungen der Kehlkopfgebilde hervorgehen. In manchen Fällen finden Zerstörungen der Muskelansätze der Stimmbänder statt, oder es werden die letzteren selbst von dem Processus vocalis der Giessbeckenknorpel losgelöst. Auch können beträchtliche Theile des Kehlkopfes durch Ulceration vollkommen zu Grunde gehen, namentlich wird nicht selten die Epiglottis zum grössten Theile ganz und gar zerstört. Zuweilen schliessen sich Perichondritis oder entzündliches Glottisoedem mit tödtlichem Ausgange an.

Mitunter treten die Veränderungen nur einseitig oder vorwiegend einseitig auf, und mehrfach will man beobachtet haben, dass sie gerade auf derjenigen Seite bestanden, auf welcher die Lunge allein oder vorwiegend erkrankt war.

Nicht selten findet man die Kehlkopfknorpel verknöchert, auch wenn das Perichondrium an der bestehenden Ulceration nicht betheiligt ist. *Fauvel* betonte das fast regelmässige Freibleiben der laryngealen (d. i. cervicalen) Lymphdrüsen von secundären tuberculösen Veränderungen.

Es ist den tuberculösen Ulcerationsprocessen im Kehlkopf eigenthümlich, dass sie nur sehr geringe Neigung zum Heilen verrathen, ein um so grösseres Bestreben dagegen, sich mehr und mehr auszubreiten. Demnach kommen ausgebildete und vollständige Vernarbungen ganz ausserordentlich selten zur Beobachtung.

III. Symptome. Für die Erkennung der Kehlkopfschwindsucht bleibt die laryngoskopische Untersuchung von hervorragender Bedeutung. Die Veränderungen beginnen mit Schwellung, wobei oft die Oberfläche der Kehlkopfgebilde warzig anheben und blass erscheint und gehen dann in Verschwärung über. Zuweilen ist die Schwellung einzelner Theile so hochgradig, dass der Einblick in das Kehlkopfinnere verlegt ist.

Manche Autoren wollen mit dem Kehlkopfspiegel Miliartuberkel gesehen haben, doch wird über die Zuverlässigkeit dieser Angaben, nach unseren Erfahrungen mit Unrecht, gestritten. Sind Ulcerationen vorhanden, so ist man nicht immer im Stande, sie durch den Kehlkopfspiegel zu erkennen, auch dann nicht, wenn Schwellungen erheblicheren Umfanges fehlen. Namentlich kann ein Geschwür dann, wenn es sich an der hinteren Larynxwand ausgebildet hat, der laryngoskopischen Untersuchung verborgen bleiben, oder gerade nur mit seinem obersten Rande sichtbar werden. Auch sehr kleine Geschwüre bleiben latent. Vorübergehend wird die Gegenwart eines Kehlkopfgeschwüres durch Auflagerungen von Eiter und Schleim verdeckt.

Unter den übrigen Symptomen heben wir Störungen der Stimmbildung hervor, welche zwischen einer leicht heiseren Stimme und vollkommener Aphonie schwanken. Nicht zu selten wird man ein auffälliges Missverhältniss zwischen den geringen ulcerativen Veränderungen und der schweren Beeinträchtigung der Stimmbildung wahrnehmen, woraus hervorgeht, dass die Ulcerationen nicht immer die einzige Ursache der Stimmstörung sind. Namentlich kommen Schwellungen der Schleimhaut und Parese der Stimmbandmuskeln in Betracht.

In der Regel empfinden die Kranken Kitzelgefühl oder stechende Schmerzen in der Kehlkopfgegend, welche letzteren unter Umständen sehr grosse Intensität annehmen und gegen die Ohren hin ausstrahlen.

Auch besteht meist sehr heftiger Hustenreiz, welcher nicht nur am Tage zur Qual wird, sondern auch die Nachtruhe raubt. Die Patienten fördern schleimig-eitrige oder puriforme, nicht selten widerlich stinkende Massen zu Tage, welche mitunter mit Blutstreifen untermischt sind und zuweilen bei mikroskopischer Untersuchung elastische Fasern enthalten, die zum Unterschiede von elastischen Fasern aus der Lunge, die einen geschwungenen und gewundenen Verlauf inne zu halten pflegen, mehr gradlinig erscheinen.

Auch Schlingbeschwerden werden sehr häufig beobachtet, wobei namentlich der Genuss von Flüssigkeit Verschlucken und Hustenreiz hervorzurufen pflegt. Es kommt Dergleichen durch einen unvollständigen Abschluss des Kehlkopfeinganges zu Stande. Zuweilen ist der Schluckact so schmerzhaft, dass die Kranken jegliche Nahrungsaufnahme verweigern. Dergleichen geschieht namentlich dann, wenn es zu Zerstörungen und Schwellung der Epiglottis und falschen Stimmbänder oder an den Giessbeckenknorpeln gekommen ist, weil in beiden Fällen jeder Bissen auf die veränderten Theile drückt.

An den Lungen trifft man gewöhnlich ausgesprochene phthisische Veränderungen an, doch wurde schon früher erwähnt, dass in seltenen Fällen Kehlkopfschwindsucht für sich allein zu bestehen scheint.

Der Tod kann unter zunehmenden heftigen Erscheinungen durch Erschöpfung erfolgen, oder er tritt plötzlich durch Glottisödem oder unter den früher beschriebenen Erscheinungen einer Perichondritis laryngea ein.

Heilungen kommen vor, doch sind sie selten. Ich selbst sah deren zwei, obschon die Lungenerscheinungen zunahmen und in dem einen Falle nach einem, in dem anderen nach 1½ Jahren den Tod herbeiführten. Selten ist die Bildung von stenosirenden Narben.

IV. Diagnose. Die Erkennung der Krankheit ist mit Hilfe des Kehlkopfspiegels leicht, denn sulzige Verdickung der Schleimhaut oder gar ulcerative Prozesse im Kehlkopfe neben Lungenschwindsucht sind für die Diagnose fast entscheidend. Dazu kommt, dass man sich mittels eines reinen Haarpinsels oder Schwämmchens Secret von der Oberfläche der Geschwüre zu verschaffen und dieses auf Tuberkelbacillen zu untersuchen hat. Letzteres Moment entscheidet die Diagnose namentlich dann, wenn Lungenveränderungen nicht nachweisbar sind und Verwechslungen mit syphilitischen Geschwüren im Kehlkopf denkbar wären. Uebrigens kommt nicht selten eine Combination von Syphilis des Kehlkopfes mit Kehlkopf- und Lungenschwindsucht vor. Aus der Untersuchung etwa des Auswurfes auf Tuberkelbacillen darf man sich selbstverständlich kein Urtheil erlauben, da die Tuberkelbacillen aus tuberculösen Herden der Lungen abstammen könnten. Auch muss man bei dem Herausholen von Secret von den Geschwürsflächen des Kehlkopfes sicher sein, dass es sich nicht um abgelagertes Sputum handelt. Auch Injectionen mit Koch'scher Flüssigkeit (0.001 beginnend) können diagnostisch

wichtig werden, indem danach tuberculöses Gewebe und namentlich seine Umgebung stärkere Röthung und Schwellung zeigen. Dabei ändern sich nicht selten auch solche Stellen und zeigen eine local-tuberculöse Reaction, die man für gesund oder für ausgeheilt angesehen hat, so dass das *Koch'sche* Mittel auch verborgene Tuberculose zur Wahrnehmung bringt.

V. Prognose. Die Vorhersage ist bei Kehlkopfschwindsucht meist schon um der Grundkrankheit willen eine ungünstige. Auf Heilung darf man nur selten rechnen. Gewöhnlich verläuft die Krankheit sehr schnell tödtlich, und man hat durchschnittlich als längstes Lebensziel $1\frac{1}{2}$ Jahre zu setzen, nachdem sich die ersten Kehlkopfsymptome gezeigt haben.

VI. Therapie. Die Behandlung der Lungenschwindsucht hat in neuester Zeit wesentliche Fortschritte gemacht, denn namentlich von *Heryng* und *Krause* ist nachgewiesen worden, dass genügend tiefe Aetzungen mit Milchsäure tuberculöse Kehlkopfgeschwüre zur Ausheilung bringen können. Von Anderen sind *Argentum nitricum* und *Creosot* (*Lublinski*) zum Aetzen benutzt worden. Auch das Auskratzen der Geschwüre (*Curettement*) kann zu Heilung führen.

Ausserdem sind Insufflationen mit Jodoform (*Lincoln*), Jodol (*Lublinski*), Bromammonium (*Gerhardt*) und Menthol gerühmt worden.

In Fällen, in welchen die Kehlkopftuberculose sehr ausgedehnt und progredient und die davon abhängigen Schluckbeschwerden sehr hochgradige waren, während die Lungenveränderungen weniger ausgebildet erschienen, führte *Schmidt* die Tracheotomie aus, auch wenn keine besonders lebhafte Dyspnoë bestand.

Soeben werden von verschiedenen Seiten, namentlich aus der *Gerhardt'schen* Klinik, wesentliche Besserungen nach Impfungen mit *Koch'scher* Flüssigkeit beschrieben, und auch ich selbst sah mehrfach nach diesen Impfungen Kranke, welche Monate lang heiser und aphonisch gewesen waren, eine reine laute Stimme bekommen, aber ob dadurch völlige dauernde Heilung zu erzielen ist, muss noch abgewartet werden. Jedenfalls muss man bei solchen Kranken mit der Dosirung der *Koch'schen* Flüssigkeit sehr vorsichtig sein (Beginn mit 0.001) und nur sehr langsam steigen, um bedrohliche Congestionen, Schwellungen, Oedeme und Erstickungstod zu meiden.

Nicht unerwähnt dürfen wir es lassen, dass wir mehrfach spontane Heilungen tuberculöser Kehlkopfgeschwüre beobachteten und wiederholentlich bei solchen Kranken, bei denen wir vorher erfolglos Aetzungen und Insufflationen versucht hatten.

Ist man gezwungen, rein symptomatisch zu handeln, so pinsele man bei starken Schmerzen oder Schluckbeschwerden mehrmals am Tage die Kehlkopfhöhle mit *Cocainum hydrochloricum* (1:10) aus, von welchem man oft glänzende Resultate sieht. Morphium zu Insufflationen, zu Pinselungen oder subcutan unter die Halshaut kommt der Wirkung des Cocains nicht gleich. Zudem führe man dem Kranken alle Nahrungsmittel in möglichst dickbreiiger Form zu, die weniger leicht Verschlucken anregt.

Bei starkem Hustenreiz kommen ausser Narcoticis Inhalationen in Betracht, wobei wir namentlich Bromkalium (2·0 : 200, 3stündlich) oder Morphinum empfehlen.

Nimmt das Sputum üblen Geruch an, so wende man Inhalationen von Carbolsäure (1·0 : 200) oder von Liquor Aluminiumi acetici an.

Hochgradige Athmungsnoth kann die Ausführung der Tracheotomie nothwendig machen oder bei tuberculösen Tumoren, welche in die Kehlkopfhöhle hineinragen und dieselbe verengern, sind die Geschwülste operativ zu entfernen.

Daneben lasse man der Grundkrankheit völlige Aufmerksamkeit angedeihen und behandle etwaige Complicationen nach bekannten Regeln.

Anhang. 1. Wie auf der Schleimhaut des Kehlkopfes, so können sich auch auf derjenigen der Nase chronische tuberculöse Veränderungen ausbilden, meist tuberculöse Geschwülste. Sie stellen in der Regel eine secundäre Erkrankung dar; vereinzelt will man sie als primäres Leiden beobachtet haben. Die Dinge fallen mehr in das Gebiet der Chirurgie.

2. Auch die Schild- und Thymusdrüse können Sitz chronischer tuberculöser Herde werden, letztere namentlich bei Scrophulösen.

3. Mehrfach sind in der Brustdrüse primär und secundär tuberculös-käsige Herde nachgewiesen worden.

3. Rachenschwindsucht. Phthisis pharyngea.

(*Chronische ulceröse Rachentuberculose.*)

I. Aetiologie. Die Tuberculose des weichen Gaumens und Rachens tritt mitunter primär, meist secundär auf. Im letzteren Falle handelt es sich um Lungenschwindsüchtige, bei welchen auf der Schleimhaut des weichen Gaumens und Rachens secundär Tuberkel zur Ausbildung gelangen, im ersteren besteht das Leiden als selbstständige Erkrankung bei sonst gesunden Individuen.

Primäre Rachenschwindsucht ist nicht immer leicht mit Sicherheit zu diagnosticiren, weil sich Lungenschwindsucht nicht selten schleichend entwickelt und schwer nachweisbar ist. Es könnte sich hier um den Genuss von inficirenden Nahrungsmitteln (Milch und Fleisch von perlsüchtigen Thieren, namentlich Rindern) oder um Einathmung und Ablagerung von zerstäubten tuberculösen Sputis im Rachen handeln. Genauerer über die Infectionswege ist nicht bekannt.

Bei secundärer Rachenschwindsucht handelt es sich in der Regel um Lungenschwindsüchtige, bei welchen man zunächst an eine Infection der Rachengebilde durch den Auswurf denken wird, obschon auch eine Infection von den Lungen aus durch die Blut- und Lymphbahnen oder eine zufällige Infection durch Nahrungsmittel und zerstäubte tuberculöse Sputa denkbar ist.

Die vorliegenden Beobachtungen gehören meist der französischen und deutschen Litteratur an und betreffen fast ohne Ausnahme Erwachsene, denn ein von *Isambert* beschriebener Fall bei einem 4 $\frac{1}{2}$ -jährigen Mädchen erscheint nicht einwurfsfrei. Aufgefallen ist mir, wie häufig die Erkrankung Personen betrifft, welche früher syphilitisch gewesen waren; auch beziehen sich meine eigenen Beobachtungen, ebenso wie diejenigen fremder Autoren, vorwiegend auf Männer.

II. Anatomische Veränderungen. In vielen Fällen kann man am Lebenden die Entwicklung des Processes von Anfang an verfolgen. Es schießen perlgraue durchsichtige Knötchen auf, die späterhin gelb und käsig werden und zerfallen, wobei die anfangs seichten Ulcerationen mit einander confluiren und allmählig tiefer dringen. In anderen Fällen bekommt man es bereits mit Substanzverlusten auf der Schleimhaut zu thun, welche meist scharf gerändert, buchtig geformt, an ihrem Rande wallartig aufgeworfen sind und ihre Entstehung dadurch verrathen, dass man an ihrem Rande oder entfernt von ihm frische Tuberkel entdeckt. An den Rändern der Substanzverluste macht sich vielfach Neigung zu polypösen Wucherungen bemerkbar. Die Uvula erscheint mitunter verdickt, wie sulzig infiltrirt.

Die Schleimhauterstörungen können sehr beträchtlich sein und den harten wie weichen Gaumen, sowie die Tonsillen betreffen, in welchen letzteren neuerdings *Strassmann* gar nicht selten Tuberkel nachgewiesen hat.

Die Cervicaldrüsen sind meist vergrößert und indurirt.

III. Symptome. Das Leiden macht oft sehr geringe Beschwerden. Gefühl von Trockenheit, Kratzen und Kitzel im Schlunde und Schmerzen bei Schluckbewegungen sind auch dann häufig in sehr geringem Grade ausgesprochen, wenn ausgedehnte Schleimhautverschwärungen bestehen. Andere Kranke aber werden durch sehr heftige Schmerzen gequält, welche spontan auftreten oder durch Schluckbewegungen hervorgerufen werden und nicht selten nach dem Ohre zu ausstrahlen.

Der Verlauf der Krankheit gestaltet sich verschiedenartig. Bald zieht sich das Leiden über Wochen und Monate (bis sechs) hin, bald nimmt es einen acuten Ausgang. Oft besteht unregelmässig hohes Fieber. In einem von mir beobachteten Falle trat sehr bald allgemeine Miliartuberculose auf, und der Kranke ging unter den Erscheinungen einer tuberculösen Meningitis zu Grunde. Meist sterben die Kranken durch Marasmus. Mitunter haben sich erst an die Erscheinungen der tuberculösen Rachenerkrankung die ersten manifesten Erscheinungen von Lungenschwindsucht angeschlossen, welche das Leben beenden. Man erkennt, dass hier ähnliche Verhältnisse wie bei der Kehlkopfschwindsucht wiederkehren.

Neben Rachenschwindsucht wird in vorgeschrittenen Fällen häufig auch Kehlkopf- und Darmschwindsucht beobachtet, oder es greift die Erkrankung auf die Speiseröhre über. Oft erkrankt auch die Zunge tuberculös.

IV. Diagnose. Rachenschwindsucht ist vielfach leicht zu erkennen, einmal aus dem charakteristischen Aussehen der Geschwüre und ausserdem namentlich dann, wenn an den Rändern Tuberkel sichtbar sind. Fehlen Tuberkel, und bekommt man es allein mit Ulcerationen zu thun, so kann die Differentialdiagnose mit Syphilis sehr schwierig werden, doch entscheidet einmal der Nachweis von Tuberkelbakterien in den Secreten der Geschwüre und ausserdem der Erfolg einer diagnostischen Injection mit *Koch'scher* Flüssigkeit.

Zudem heilen syphilitische Geschwüre meist schnell bei Gebrauch von Jod- und Quecksilberpräparaten.

V. Prognose. Die Prognose fällt bei der secundären Tuberculose der Rachengebilde mit derjenigen der Lungenschwindsucht zusammen; bei der primären Form ist sie ernst, aber nicht immer ungünstig, namentlich hat *Küssner* durch eine locale Behandlung Heilung erzielt. Mehrfach sah ich bei Lungenschwindsüchtigen tuberculöse Geschwüre des Rachens spontan heilen, auch dann, wenn die Erkrankung der Lungen Fortschritte machte.

VI. Therapie. Bei der secundären Tuberculose des Rachens wird man sich rücksichtlich der Behandlung in erster Linie symptomatisch verhalten. Man lasse hauptsächlich flüssige Speisen geniessen und bepinsle bei bestehenden Schmerzen mehrmals am Tage die erkrankten Stellen mit Carbolglycerin (1:25) oder Bromkalium in Glycerin gelöst (5:25), oder bei heftigem Schmerz mit Cocainlösung (1:10). Ausserdem ist es empfehlenswerth, früh und energisch zu ätzen, wozu man sich des Höllensteines, der Chromsäure, der Milchsäure oder galvanocaustischer Apparate bedienen kann. Wie weit Injectionen mit *Koch'scher Flüssigkeit* Heilung bringen, muss die Zukunft lehren.

Anhang. 1. Die chronischen tuberculösen Veränderungen an der Zunge haben mehr chirurgisches als internes Interesse und stellen sich bald als tuberculöse Geschwüre, bald als umfangreichere tuberculöse Tumoren dar, welche leicht mit Krebs oder mit Gummiknoten verwechselt werden. Die Diagnose wird durch den Nachweis von Tuberkelbacillen in den Zerfallsproducten und durch den Einfluss von Injectionen *Koch'scher Flüssigkeit* (Schwellung, Röthung in der Umgebung der Geschwüre, Veränderungen des Geschwürgrundes) sicher.

2. Zuweilen kommen auch tuberculöse Verschwärungen auf der Wangenschleimhaut und an den Lippen vor.

3. Auch auf der Schleimhaut der Speiseröhre bilden sich mitunter tuberculöse Veränderungen aus, welche entweder von dem Pharynx auf den Oesophagus unmittelbar übergreifen haben oder nach Durchbruch von tuberculösen tracheo-bronchialen Lymphdrüsen in die Speiseröhre entstanden sind. Sie bleiben vielfach während des Lebens symptomtenlos und führen nur selten durch narbige Schrumpfung zu Oesophagusstenose (*Beck & Chiari*).

4. Zuweilen trifft man bei der Section tuberculöse Geschwüre auf der Magenschleimhaut an, doch gewöhnlich nur dann, wenn auch im Darm ausgedehnte Zerstörungen bestehen. *Litten* hat jedoch eine Beobachtung beschrieben, in welcher sich allein im Magen ein tuberculöses Geschwür fand, welches aber während des Lebens keine Erscheinungen gemacht hatte.

Tuberculöse Magengeschwüre bestehen keineswegs immer symptomtenlos. *Paulicki* beispielsweise beobachtete dabei Perforation des Magens, *Oppolzer* beschrieb Magenfistelbildung und *Hattulo* sah nach vorausgegangener Vernarbung und Schrumpfung Pylorusstenose entstehen.

4. Darmschwindsucht. Phthisis enterica.

(*Chronische ulceröse Darmtuberculose.*)

I. Aetiologie. Tuberculöse Geschwüre auf der Darmschleimhaut sind fast immer secundärer Natur und schliessen sich in der Regel an vorausgegangene Lungenschwindsucht an. Beobachtungen von primärer Darmschwindsucht sind bei Erwachsenen sehr selten, ja! manche Autoren leugnen ihr Vorkommen völlig, nach unseren, auf Sectionsbefunde aufgebauten Erfahrungen freilich mit Unrecht. Bei Kindern dagegen scheint primäre Darmtuberculose gar nicht ungewöhnlich selten vorzukommen, wohl als Folge des Genusses von Milch perlsüchtiger Rinder. *Zippelius* zeigte, dass Darmtuberculose

namentlich in solchen Ländern häufig ist, in welchen Perlsucht der Rinder besonders verbreitet ist.

Tuberculöse Veränderungen auf der Darmschleimhaut gesellen sich noch häufiger als solche auf der Kehlkopfschleimhaut zu Lungenschwindsucht hinzu. *Heinz* beispielsweise fand in 1226 Fällen von Lungenschwindsucht 630 (circa 51%) mit Veränderungen im Darme, dagegen nur 376 (30·6%) mit Zeichen von Kehlkopfschwindsucht. *Herxheimer* giebt sogar an, dass 90% der Phthisiker an tuberculösen Darmgeschwüren leiden, während *Frey* unter 222 Sectionen von Lungenschwindsüchtigen meiner Klinik 67 Mal (30·7%) tuberculöse Darmgeschwüre fand, wobei Männer und Frauen in fast gleicher Häufigkeit betroffen waren.

In der Regel dürfte bei Lungenschwindsüchtigen die Tuberculose des Darmes durch Verschlucken infectiöser Sputa, also durch Selbstinfection, zu Stande kommen, was um so eher geschehen kann, als Tuberkelbacillen, nach Einigen nur ihre Sporen, trotz der Einwirkung von Magensaft lebenskräftig bleiben. Es ist demnach diese Form von Darmschwindsucht eine Art von Fütterungstuberculose und Autoinfection.

Aber begreiflicherweise kann diese Fütterungstuberculose auch noch in anderer Weise zu Stande kommen, und es gilt dies namentlich für die primäre Darmtuberculose, beispielsweise durch den Genuss ungekochter Milch von perlsüchtigen Kühen oder von rohem oder nicht genügend durchgekochtem Fleische perlsüchtiger Thiere. Nicht leugnen endlich lässt sich noch die Möglichkeit, dass eingeathmete und im Rachenraume deponirte Tuberkelbacillen zufällig mit Speise und Trank in den Darm gelangen, oder dass dem Darm unter Vermittlung von Blut- und Lymphgefässen Tuberkelbacillen zugetragen werden.

II. Anatomische Veränderungen. Die tuberculösen Darmgeschwüre stimmen rücksichtlich ihrer Verbreitung mit dem Sitze von typhösen Darmgeschwüren überein, d. h. sie finden sich vornehmlich im unteren Theile des Ileum und im oberen Abschnitte des Colon. Ihre Zahl ist eine sehr variable; zuweilen findet man nur ein Geschwür dicht über der Ileocöcalklappe oder ein solches nur im Processus vermiformis, während sie sich in anderen Fällen sehr zahlreich und über grosse Abschnitte des Darmtractes verbreitet haben.

Tuberculöse Darmveränderungen gehen immer von den Lymphfollikeln der Darmschleimhaut aus, theils von den solitären, theils von den agminirten. An letzteren erkrankt meist nicht der ganze Follikelhaufen gleichzeitig, sondern es treten stellenweise Veränderungen ein. Es kommt zuerst zur Hyperplasie der zelligen Elemente, so dass der Follikel an Umfang gewinnt und als kleines Knötchen in das Darmlumen vorspringt. Späterhin treten an den Knötchen Eintrocknung, Verkäsung und Zerfall ein, dann Erweichung und Durchbruch nach Aussen, so dass sich ein scharf umschriebenes, tiefes, kraterförmiges Geschwür, sogenanntes primäres Darmgeschwür, bildet. Fließen benachbarte Geschwüre zusammen, so entstehen grössere Substanzverluste auf der Darmschleimhaut, secundäre Darmgeschwüre. An der Tuberkeleruption sind besonders die Lymphgefässe betheiligt, welche in der Schleimhaut des Darmes in Gestalt von lockeren Scheiden die Blutgefässe umschliessen. Da nun Blut- und mit ihnen Lymphgefässe sich derart in der Darmschleimhaut verbreiten, dass

sie sich vom Mesenterialansatze zu den gegenübergelegenen Lymphfollikeln hinziehen, so wird es verständlich, dass tuberculöse Darmgeschwüre die Eigenthümlichkeit zeigen, sich längs der Querachse des Darmes auszubreiten. Sie besitzen also eine gürtelförmige, oder wenn sie rings um das Darmlumen reichen, eine ringförmige Gestalt.

Unter Vermittlung der Lymphgefäße kommt aber auch eine Tuberkeleruption unter der Darmserosa zu Stande. Man findet unter dem Peritoneum nicht selten die Geschwüre von einem Kranze von Tuberkelknötchen eingerahmt, ja! nicht genug damit, es lassen sich Tuberkel längs der Lymphgefäße auf weitere Strecke unter der Serosa verfolgen.

Meist sind die Darmgeschwüre bereits ohne Eröffnung des Darmes durchzufühlen, denn da ihr Rand verdickt ist, so bemerkt man härtere Stellen an der Darmwand. Auch erscheinen oft die betreffenden Abschnitte stark geröthet. Die Serosa ist über ihnen verdickt, getrübt und mitunter mit fibrinösen Neomembranen bedeckt.

Vernarbungsbestrebungen werden beobachtet, doch sind sie meist ohne Erfolg, denn während das Geschwür an einer Stelle vernarbt, schreitet es an einen anderen peripherisch vor. Trotzdem kommen narbige Einknickungen und Verengerungen des Darmes zur Wahrnehmung.

Gewöhnlich werden die Mesenterialdrüsen in den Erkrankungsprocess hineingezogen. Sie werden gleichfalls mit Tuberkelbacillen inficirt, schwellen, verkäsen und können erweichen. Zuweilen stellen sie so zahlreiche und grosse Tumoren dar, dass man dieselben während des Lebens als knollige und höckerige Geschwülste von den Bauchdecken aus durchzufühlen vermag.

Koch hat bereits bei seinen Untersuchungen über die Aetiologie der Tuberculose gezeigt, dass auch bei der Entstehung von Darmschwindsucht Tuberkelbacillen in hervorragender Weise betheiligt sind. Je frischer die Tuberkelknötchen, um so reicher ihr Gehalt an Tuberkelbacillen. Und auch in den tuberculösen Mesenterialdrüsen lassen sich gerade an den jüngsten Erkrankungsstellen reichlich Tuberkelbacillen nachweisen. Ja! gerade bei der Darmschwindsucht erscheint der Reichthum an Tuberkelbacillen auffallend.

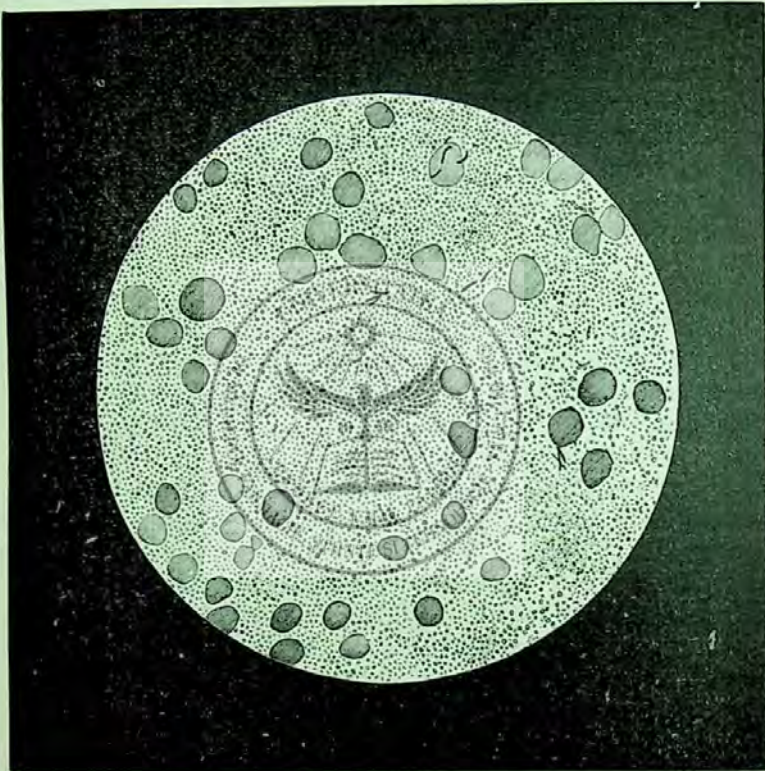
III. Symptome und Diagnose. Die Symptome der Darmschwindsucht bieten eine überraschende Vielgestaltigkeit dar. Nicht selten bleiben auch ausgedehnte Darmgeschwüre während des Lebens verborgen, latente Darmtuberculose, wenn man eine Untersuchung der Faeces auf Tuberkelbacillen verabsäumt hat, denn ähnlich wie für die Diagnose der Lungenschwindsucht die Beschaffenheit des Auswurfes, so kommt für die Erkennung der Darmschwindsucht der Gehalt der Darmausleerungen an Tuberkelbacillen in Betracht, woran sich auch nichts durch den Einwurf ändert, es könnten die Bacillen mit dem Sputum verschluckt und secundär den Faeces beigemischt sein. Der Nachweis von Tuberkelbacillen im Kothe geschieht so wie derjenige im Sputum (vergl. Fig. 80).

In anderen Fällen müssen plötzlich eintretende Erscheinungen von Peritonitis, Peri- und Paratyphlitis, Darmperforation, Darmblutung, Blutbrechen oder Zeichen innerer Verblutung den Gedanken

an latente Darmgeschwüre nahelegen. Dabei kann eine Perforation des Darmes spontan eintreten, oder sie wird durch Heben einer schweren Last, durch Pressen beim Stuhl, durch Spielen von Blasinstrumenten oder durch Fall, Schlag oder Aehnliches hervorgerufen.

Auch unter den eigentlichen Symptomen der Darmverschwrung lässt sich kaum eines namentlich machen, welches für die Gegenwart von Tuberkelbacillen im Darm pathognomonisch wäre. Die Hauptaufmerksamkeit hat man dem Stuhlgange zuzuwenden. Häufig besteht Durchfall. Man erklärt denselben daraus, dass der Darminhalt die Geschwürsflächen reizt und eine vermehrte Darmperistaltik erzeugt,

Fig. 80.



Tuberkelbacillen aus dem Koth bei Darmschwindsucht.

Bei der Section wurden in den Darmgeschwüren zahllose Tuberkelbacillen gefunden. Immersion. Vergr. 750fach. (Eigene Beobachtung. Zürcher Klinik.)

wozu noch kommt, dass die Resorptionsflche der Darmschleimhaut wegen der bestehenden Substanzverluste verkleinert ist. Auch Katarrh der Darmschleimhaut neben den Geschwüren wird die Entstehung von Durchfall begünstigen. Nicht selten kommt es in den ersten Tagesstunden (2—5 Uhr) zur Entleerung mehrerer dünner Stühle, so dass man von einer Diarrhoea nocturna gesprochen hat.

Die dünnen Stühle verbreiten nicht selten einen faulig-aashaften Gestank und enthalten mitunter unverdaute Speisereste, wie Kartoffeln, Gemüse, Sehngewebe und Fleischstücke, was man auch als *Lienterie* zu bezeichnen pflegt. Besonders zu achten hat man auf das Vorkommen von Blut, Eiter und Gewebsfetzen.

In manchen Fällen ist der Stuhlgang in keiner Weise verändert, oder es besteht mehr oder minder hartnäckige Verstopfung. Dergleichen kommt zu Stande, wenn die Geschwüre allein den Dünndarm betreffen, namentlich den Anfangstheil desselben, weil alsdann noch im Dickdarm Gelegenheit genug zur Eindickung der Faeces geboten ist. Auch Vernichtung der Nerven in dem Geschwürsgrunde kann Veranlassung zum Fehlen von Durchfall werden, weil alsdann die Möglichkeit zu einer reflectorischen Reizung verloren geht. Endlich kann die Darmmuscularis verändert sein und ausserordentlich träge reagiren und functioniren. Zuweilen wechselt unstillbarer Durchfall mit Zeiten hartnäckiger Stuhlverstopfung ab.

Blutiger Stuhl erfordert schon beträchtliche Beimengungen von Blut, denn geringere Quantitäten werden durch die Verdauungssäfte aufgelöst, verändert und unkenntlich gemacht. Bei mikroskopischer Untersuchung der Faeces freilich wird man viel öfter Blut antreffen, als man das nach Besichtigung mit unbewaffnetem Auge vermuthen sollte. Aber begreiflicher Weise darf man aus dem Auftreten von Blut im Stuhl noch nicht mit Sicherheit auf Darmgeschwüre schliessen; das ist erst dann erlaubt, wenn andere Ursachen für eine Darmblutung auszuschliessen sind.

Auf das Vorkommen von Eiter im Stuhl ist namentlich von *Nothnagel* ungehörlich grosser Werth gelegt worden. Dass Eiter trotz bestehender Geschwüre häufig fehlt, ist leicht verständlich, weil auch Eiterkörperchen durch die Verdauungssäfte unschwer aufgelöst und zerstört werden. Man darf sich hierbei jedoch nicht allein auf die makroskopische Betrachtung verlassen, weil Trübungen in etwaigen Schleimmassen des Stuhles nicht selten zahlreiche Epithelzellen in mehr oder minder verändertem Zustande anstatt der vermutheten Eiterkörperchen enthalten.

Noch seltener als Eiter wird man Parenchymetzen des Schleimhautgewebes in den Faeces nachzuweisen im Stande sein.

Schmerz ist ein häufiges, aber nicht constantes Symptom tuberculöser Darmgeschwüre. Zuweilen ist er von ausserordentlich grosser Heftigkeit und wird als schneidend oder bohrend angegeben. Mitunter fehlen spontane Schmerzen, doch lassen sie sich durch Druck auf das Abdomen hervorrufen. Besonders wichtig ist localisirte Schmerzhaftigkeit in der Regio iliaca dextra, weil Geschwüre mitunter allein nahe der Valvula Bauhini zur Entwicklung gelangt sind.

Erbrechen kommt nur selten vor, es sei denn, dass Peritonitis hinzugegetreten ist.

Der Appetit fehlt meist, doch kommen auch Fälle von Heiss- hunger, fast von Gefrässigkeit vor, namentlich bei *Tabes mesaraica*.

Mitunter kann man von den Bauchdecken aus indurirte Stellen am Darm oder vergrösserte Mesenterialdrüsen durchfühlen, freilich muss man sich dabei vor Verwechslung mit Kothtumoren hüten.

Der Ausgang der Darmschwindsucht ist wohl immer ein tödtlicher, entweder durch zunehmenden Marasmus hervorgerufen oder durch die vorhin erwähnten Complicationen (Perforation, Blutung, Peritonitis).

IV. Prognose. Die Vorhersage ist schlecht, bei secundärer Darm- phthise schon wegen der Schwere des Grundleidens, bei primärer wegen der geringen Neigung der Geschwüre zur Ausheilung.

V. Therapie. Bei der Behandlung der Darmschwindsucht kommen prophylactische Vorschriften in Betracht; namentlich warne

man Lungenschwindsüchtige davor, den Auswurf zu verschlucken, und suche durch dreiste Alkoholgaben, welche zugleich die Kräfte erhalten, eine Desinfection etwaiger verschluckter Massen zu erreichen.

Sind tuberculöse Darmgeschwüre zur Ausbildung gelangt, so gebe man leicht verdauliche Speisen, welche keine umfangreichen Kothmassen machen: Milch, Ei, Fleischsuppe, Fleischsolution und Fleisch, aber kein Gemüse und nur wenig Brod. Gegen bestehenden Durchfall wende man die Bd. II, pag. 203, aufgeführten Styptica an. Namentlich seien Opium, Pulvis Ipecacuanhae opiatum, Radix Colombo, Cortex Cascariillae, Magisterium Bismuthi und Magisterium salicylicum empfohlen. Auch Clystiere von Argentum nitricum (0·1 bis 0·5 pro Clysmata) oder Stärkeklystiere mit Opium sind am Platze. Neuerdings sind subcutane Morphiuminjectionen empfohlen worden (Rp. Morphini hydrochlorici 0·3, Glycerini, Aq. destill. aa. 5·0. MDS. $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Spritze subcutan).

Vielfach sahen wir guten Erfolg, wenn wir daneben sogenannten dreitägigen Kephir (Milch durch bestimmte Pilze in Gährung gebracht) verordneten, 1 Liter im Laufe eines Tages zu verbrauchen.

In manchen Fällen hat man gegen Stuhlverstopfung anzukämpfen, denn zu feste Kothballen können leicht den Geschwürsgrund in gefährvoller Weise reizen. Man bediene sich leichter Abführmittel, vielleicht am zweckmässigsten der Bd. II, pag. 222, angeführten.

Schmerzen sind durch warme Cataplasmen auf den Leib, durch subcutane Morphiuminjectionen oder durch Chloralhydrat zu bekämpfen.

Complicationen sind nach bekannten Vorschriften zu behandeln.

Anhang. Zu den tuberculösen und zugleich ulcerösen Veränderungen am Darm gehören viele Fälle von Mastdarmfisteln, welche primär oder secundär im Anschlusse an Lungenschwindsucht entstehen, dieselben bleiben aber dem Gebiete der Chirurgie überlassen.

5. Chronische ulceröse Tuberculose der Harnorgane.

(Nierenschwindsucht. *Phthisis renalis*. *Nephrophthisis*.)

I. Aetiologie. Auch die Harnorgane können Sitz einer chronischen Tuberculose werden, welche zu Zerfall der Gewebe führt, ihren Ursprung aber gleich der Tuberculose in anderen Organen alle Male dem Eindringen von Tuberkelbacillen verdankt. Letztere mischen sich sammt den Gewebstrümmern des zerfallenden Gewebes dem Harn bei und lassen sich im Harnsedimente nach der Bd. IV, pag. 508, beschriebenen Methode nachweisen.

Chronische Tuberculose der Harnorgane ist keine seltene Krankheit; freilich sind bisher vielfach derartige Fälle als langwierige Blasenkatarrhe oder Katarrhe des Nierenbeckens betrachtet worden. Am häufigsten entwickelt sie sich zwischen dem 15.—40sten Lebensjahre, aber man hat auch Erkrankungen jenseits des 70sten und dann wieder vor Vollendung des dritten Lebensjahres gesehen. Angeblich erkranken Männer häufiger als Frauen, doch stimmen meine Erfahrungen auf der Züricher Klinik nicht damit überein, wo ich 1884—1890 14 Fälle von Nierentuberculose und unter ihnen fünf

Männer und neun Frauen behandelte, trotzdem die Gesamtzahl der aufgenommenen Frauen gegenüber derjenigen der Männer nicht unbedeutend geringer ist.

Genau wie in anderen Organen, so tritt auch die chronische Tuberculose der Harnorgane primär, d. h. selbstständig und allein in den Harnorganen, oder secundär auf. In letzterem Falle kommt der primäre Tuberculoseherd bald in Organen zu liegen, welche zu den Harnorganen in inniger localer Beziehung stehen, nämlich in den Geschlechtsorganen, oder es handelt sich um eine secundäre Tuberculose der Harnorgane, die sich an eine primäre Lungenschwindsucht oder seltener an eine andere Form chronischer Tuberculose angeschlossen hat. Unter den ersteren Umständen spricht man von einer Tuberculose des Uro-Genitalapparates, wobei namentlich käsig-tuberculöse Veränderungen in den Nebenhoden, Samenbläschen oder in der Prostata den Ausgangspunkt der secundären Tuberculose in den Harnorganen abzugeben pflegen.

Es ist keineswegs leicht, eine primäre und secundäre Tuberculose der Harnorgane einigermaassen sicher von einander zu unterscheiden, denn abgesehen davon, dass sehr geringe tuberculöse Veränderungen in den Lungen der Diagnose unzugänglich sein und doch schon zu vorgeschrittener secundärer Tuberculose der Harnorgane geführt haben können, so darf man andererseits nicht übersehen, dass auch eine primäre Tuberculose der Harnorgane secundär tuberculöse Erkrankungen in den Lungen angeregt haben kann.

Was die Infectionswege anbetrifft, so kommen bei secundärer Tuberculose im Anschlusse an Lungenschwindsucht wohl ohne Frage Blut- und Lymphbahnen in Betracht, in welche sehr leicht Tuberkelbacillen hineingerathen. Dasselbe gilt wohl meist auch dann, wenn die Tuberculose der Harnorgane von dem Genitalapparat ausging. Für den letzteren selbst giebt aber namentlich Gonorrhoe, zu welcher sich eine Epididymitis hinzugesellt hat, eine häufige Ursache für Tuberculose ab. Der gewöhnliche Hergang ist der, dass zwar die acuten Veränderungen einer gonorrhoeischen Nebenhodenentzündung zurückgehen, dass aber höckerige chronische Indurationen zurückbleiben. In diesen tritt späterhin von anderen tuberculös erkrankten Organen aus eine secundär-bacilläre Infection, eine neue Entzündung und eine Verkäsung der Entzündungsproducte auf, und damit ist ein Ausgangspunkt für secundäre Tuberculose geschaffen. Uebrigens giebt auch noch der Beischlaf eine Infectionsmöglichkeit ab, denn jeder Gesunde, welcher mit einer Person cohabitirt, die an Tuberculose des Urogenitalapparates leidet, kommt in Gefahr, sich dabei mit tuberculösen Massen zu inficiren, die vielleicht den Secreten des Geschlechtsapparates beigemischt sind, oder als tuberculöse Harnreste hier oder dort stagniren.

Für die primäre Tuberculose der Harnorgane bleiben die Ursachen des Leidens vielfach unerkannt. Selbstverständlich kann nicht eine einfache Erkältung Tuberculose nach sich ziehen, denn Erkältung erzeugt noch keine Tuberkelbacillen, höchstens könnte sie eine Ansiedlung von Tuberkelbacillen dadurch fördern, dass sie die Gewebe hyperaemisch und weniger widerstandsfähig macht.

II. Anatomische Veränderungen. Die anatomischen Veränderungen bei der chronischen Tuberculose der Harnorgane erstrecken sich bald durch fast die ganze Länge des Harnapparates, bald sind sie herdförmig vertheilt und durch mehr oder minder lange Strecken gesunden Gewebes von einander getrennt. Man kann dabei zwischen einer ascendirenden und descendirenden Tuberculose unterscheiden, je nachdem die Erkrankung von der Peripherie gegen die Nieren oder in umgekehrter Richtung ihren Entwicklungsgang nahm. Schliesst sich Nierentuberculose an eine Tuberculose der Nebenhoden an, so sitzt in den Nieren die Tuberculose am häufigsten auf Seite des erkrankten Nebenhodens, seltener doppelseitig (*Simonds*). Von manchen Autoren freilich wird das Vorkommen einer ascendirenden Tuberculose der Harnorgane, jedoch wohl mit Unrecht, angezweifelt.

An den Nieren kommen tuberculöse Veränderungen nicht zu selten einseitig oder wenigstens vorwiegend einseitig vor, wobei nach *Meckel* am häufigsten die rechte Niere betroffen wird. In meinen 14 Beobachtungen der Züricher Klinik freilich war nur 2 Male die rechte, 11 Male die linke Niere erkrankt, eine Beobachtung blieb unbestimmbar. Bei einseitiger Erkrankung kann die andere Niere vollständig gesund sein oder sie befindet sich im Zustande chronischer parenchymatöser Nephritis.

Badt & Rosenstein beschrieben eine Beobachtung, in welcher neben Tuberculose in der einen Niere Medullarkrebs in der anderen bestand.

Die Veränderungen sind gekennzeichnet durch käsige Infiltrate zunächst in den Nierenpapillen, späterhin in den ganzen Markkegeln und schliesslich in mehr oder minder grossen Abschnitten der Nierenrinde. An der Peripherie findet man oft noch graue, theilweise verkäste Tuberkel, welche auf den eigentlichen Ursprung der Infiltrate hinweisen. Die käsigen Massen erweichen, zerfallen, werden ausgestossen und mit dem Harn fortgeschwemmt, und es entstehen auf solche Weise grosse Höhlen und Substanzverluste in den Nieren. Es kommt also zu einer wahren Nierenschwindsucht, Nephrophthisis s. Phthisis renalis. Anfänglich gehen nur die Nierenpapillen zu Grunde, späterhin aber die ganzen Markkegel, so dass man auf dem Nierendurchschnitte ein Organ vor Augen bekommt, an welchem das Mark durch buchtige, mit käsig-bröckeligem Beschlage bedeckte Hohlräume ersetzt ist. Die einzelnen Hohlräume werden freilich durch die Nierenkelche von einander getrennt, doch tritt in den Scheidewänden nicht selten Durchlöcherung oder vollkommene Zerstörung ein.

Allgemach schreitet der Zerfallsprocess gegen die Nierenrinde vor. Es entwickeln sich hier vielfach interstitielle Bindegewebswucherungen, doch geht die Nierenrinde mehr und mehr zu Grunde. Schliesslich bekommt man es mit einem grossen Sacke zu thun, welcher von der verdickten Bindegewebskapsel der Nieren gebildet, aber nur in seltenen Fällen selbst von Miliartuberkeln durchsetzt wird. In anderen Fällen umschliesst der Sack noch ungeformte käsige Massen, welche zuweilen eine hirntartige (encephaloide) Consistenz besitzen.

Die veränderten Nieren haben meist an Umfang und Gewicht beträchtlich zugenommen. In einem Falle, welchen *Klebs* beschrieb, betrug die Maasse der erkrankten rechten Niere: Gewicht = 2180 Gramm (statt 150), Länge = 28 Cm., Umfang = 32 Cm.

Das Nierenbecken ist meist erweitert, weil zeitweise losgebröckelte verkäste Theile die Ureteren verlegen und zu Harnstauung führen. Dazu kommt noch, dass in Folge von tuberculöser Erkrankung der Ureteren wahrscheinlich nicht selten auch eine Abnahme der Muskelkraft für den Harnabfluss eintritt. Tuberculöse Geschwüre der Nierenbeckenschleimhaut, käsig-bröckelige Niederschläge und käsig-tuberculöse Infiltrate des submucösen Gewebes sind fast regelmässige Befunde.

Dass eine chronische Tuberculose der Harnorgane auf Nieren und Nierenbecken sich beschränkt, ist selten.

Die Harnleiter sind oft in starre, knotenförmig und unregelmässig aufgetriebene Röhren verwandelt, welche ähnlich wie die Nierenbecken verändert sind. Ganz besonders pflegt die Einmündungsstelle der Ureteren in die Harnblase ergriffen zu sein, wodurch es an diesem ohnedem schon engen Durchgange sehr leicht zur erhöhten Stenose und zu Harnstauung kommt.

An der Harnblase pflegen sich die ersten Veränderungen am Blasengrunde zu entwickeln, nahe dem sogenannten Blasenhalse. Durch Zerfall der verkästen Tuberkel entstehen scharf marginirte, buchtig geformte Geschwüre mit aufgeworfenen Rändern, welche anfänglich oft nur linsengross sind, im weiteren Verlaufe aber verschmelzen und dadurch an Umfang gewinnen. In der Regel greifen die Geschwüre nicht tiefer als bis durch die Mucosa. Zuweilen ist der Grund der Geschwüre mit Phosphaten incrustirt.

Tuberculöse Verschwärungen der Harnröhre geben nicht selten zu periurethralen Veränderungen Veranlassung.

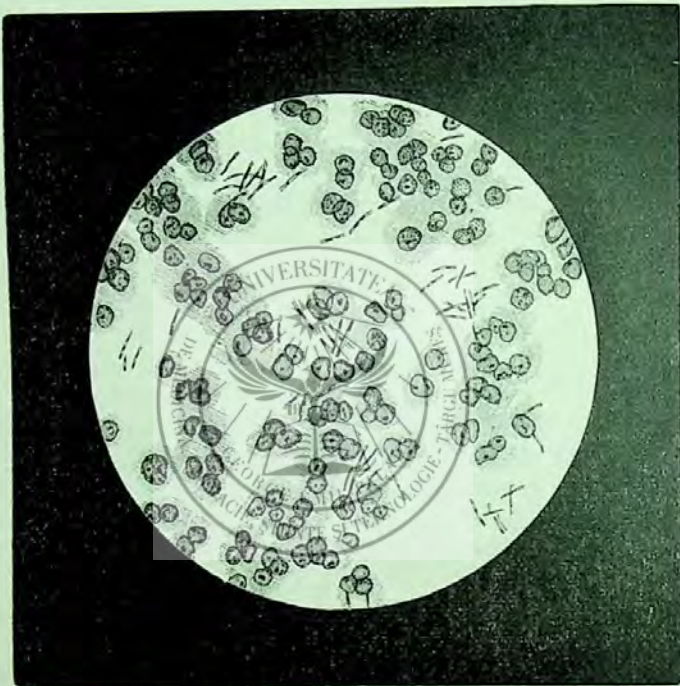
In manchen Fällen hat von den Nieren, dem Nierenbecken oder der Harnblase her ein Durchbruch in die Umgebung stattgefunden, so in das paranephritische Bindegewebe, in den Darm u. s. f. Auch beobachtet man häufig in der Umgebung der tuberculös erkrankten Organe chronische tuberculös-käsige Entzündungen.

III. Symptome. In vielen Fällen unterscheiden sich die Symptome kaum von denjenigen eines Blasenkatarrhes: Harndrang, trüber, eiterhaltiger Harn, zuweilen zersetzter, ammoniakalisch oder faulig oder nach Schwefelwasserstoff riechender Harn. Dass dahinter eine chronische Tuberculose der Harnorgane steckt, erkennt man erst dann, wenn es gelingt, spezifische tuberculöse Eigenschaften des eitrigen Harnsedimentes nachzuweisen.

In vielen Fällen kam ich schon dadurch zum Ziel, dass ich den Harn lang (oft sehr lang) sedimentiren liess, das Harnsediment auf ein Deckglas brachte, den Tropfen durch Drehungen des Glases auf der Oberfläche fein vertheilen liess, den Ueberschuss abschüttelte, das Deckgläschen mehrmals durch eine Flamme zog und dann nach den Bd. IV, pag. 508, angegebenen Regeln tingirte. Ein derartiges Präparat stellt Fig. 81 dar, auf welchem man reichlich Tuberkelbacillen mit helleren ungefarbten Stellen (Sporen?) erkennt. Aber ich muss doch hinzufügen, dass ich nicht wenige Fälle sah, in welchen es mir trotz aller Sorgfalt nicht gelingen wollte, Tuberkelbacillen im Harnsediment zu finden, obschon ich die Untersuchung wiederholentlich vornahm, das Sediment lange absetzen liess, viele Präparate anfertigte und durchmusterte und der Diagnose sicher zu sein glaubte. Es bliebe dann noch das Impexperiment übrig. Dazu bringe man unter antiseptischen Cautelen etwas von dem Harnsediment in die vordere Augenkammer von Kaninchen. Enthält das Harnsediment spezifische Keime, so wird sich nach etwa 3 Wochen zunächst auf der Iris, dann auf den übrigen Augenhäuten Miliartuberculose entwickeln.

Der Harn ist meist von hellgelber Farbe und sehr häufig an Menge vermehrt (reflectorische Reizung der Absonderungsnerven). Sein spezifisches Gewicht ergibt sich meist als unverändert. Er enthält oft ein sehr reichliches eiterhaltiges Sediment, in welchem häufig käsige Bröckel auffallen werden. Die einzelnen käsigen Bröckel können den Umfang eines Stecknadelknopfes übertreffen. Ihr Vorkommen ist für Tuberculose des Harnapparates fast charakteristisch. Mitunter trifft man neben geschrumpften Rundzellen, freien Kernen und körnigem, theilweise fettigem Detritus elastische Fasern und Bindegewebsbestandtheile in ihnen an, letztere nicht etwa aus den Nieren, sondern aus den harnleitenden Wegen stammend, vor Allem

Fig. 81.



Tuberkelbacillen mit Sporen aus dem Harnsediment bei chronischer Tuberculose der Harnorgane einer 30jährigen Frau. Fuchsin-Malachitgrünpräparat. Immersion. Vergr. 750fach. (Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

aber Tuberkelbacillen. Im Uebrigen beobachtet man im Harnsediment Rundzellen, viel Detritus, Epithelzellen der harnleitenden Wege und Tripelphosphate (vergl. Fig. 82), letztere nicht selten auch dann, wenn der Harn noch sauer reagirt. Der Harn enthält in der Regel so viel Eiweiss, als der Eiterbeimengung entspricht; nur dann wird er stärker eiweisshaltig, wenn sich chronische Nephritis zur Tuberculose hinzugesellt hat. Zuweilen tritt Haematurie ein.

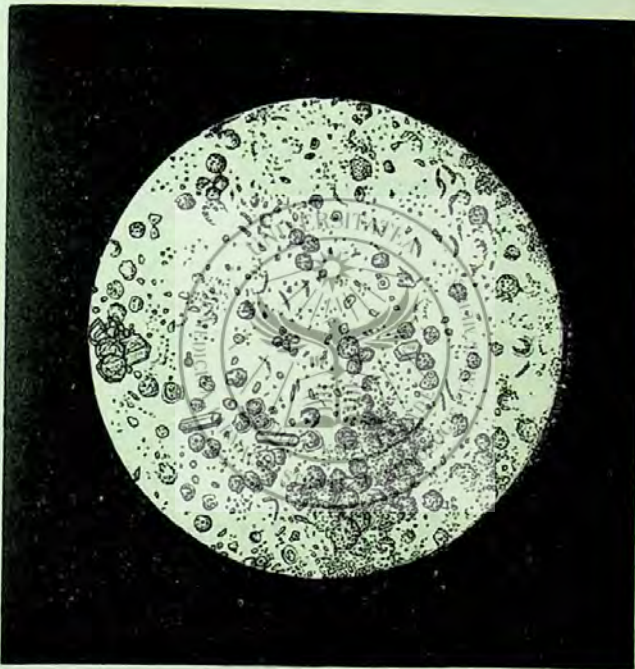
Ist die Blase an dem Erkrankungsprocesse betheilig, so kommt es mitunter zur ammoniakalischen Zersetzung des Harnes und oft nimmt der Harn einen putrid stinkenden oder einen Schwefelwasserstoffgeruch an. Häufig wird über Harndrang, Stechen und Jucken in der Eichel und Urethralmündung geklagt; auch können sich bei

Abgang grösserer Käsebröckel Einklemmungserscheinungen in der Urethra einstellen. In einzelnen Fällen zeigen sich Blasensymptome, trotzdem die Blase anatomisch unversehrt ist.

Freilich muss die Sache allemal verdächtig erscheinen, wenn sich im Nebenhoden oder bei der Rectaluntersuchung an der Prostata harte (käsige) Knoten nachweisen lassen, und daneben Harn-drang und eiterhaltiger Harn bestehen.

Dass die Nieren an der Tuberculose betheilt sind, lässt sich nur dann annehmen, wenn locale Nierenveränderungen hinzukommen. Dahin gehört Schmerz in einer Nierengegend, welcher zuweilen ausserordentlich heftig ist und zeitweilig in den Rücken, gegen den Nabel, gegen die Hoden und selbst in den Oberschenkel

Fig. 82.



Harnsediment bei chronischer Tuberculose der Harnorgane.
Dieselbe Beobachtung wie in Fig. 81. Vergr. 250fach.

ausstrahlt. Zuweilen wird auch über Taubheitsgefühl in letzterem geklagt. Bald hält der Schmerz ununterbrochen an, bald tritt er nur zeitweise auf. Freilich ist Schmerz kein constantes Symptom, ja! man kann ihn mitunter nur dadurch erzeugen, dass man in der Nierengegend einen Druck ausübt.

Sehr wichtig ist es, wenn man durch die Palpation eine Vergrösserung der Nieren nachzuweisen vermag. Das vergrösserte Organ ist meist von glatter Oberfläche und gegen Druck empfindlich; auch sah ich es in einem Falle tief in die Bauchhöhle sich senken. Mitunter gelingt es, abwechselnd eine Vergrösserung und Verkleinerung des Nierentumors zu beobachten. Mit der Vergrösserung gehen meist sehr heftige Schmerzen und auffällig klarer und sparsamer Harn einher, während dann, wenn der Urin reichlicher und trüber wird, die Schmerzen

nachlassen. Offenbar handelt es sich um eine vorübergehende Verstopfung der Ureteren durch losgelöste grössere käsige Bröckel und um eine transitorische Hydronephrose, so dass zeitweise der Abfluss des eitrigen Harnes verhindert ist. Wiederholentlich sah ich zur Zeit von Harnstauung Fröste und hohes Fieber eintreten (septische Erscheinungen).

Tuberculose des Harnleiters konnte ich bei Gelegenheit einer Consultation im Thurgau bei einem 14jährigen Mädchen daran erkennen, dass man von dem Mastdarme aus einen knotenförmig verdickten Strang längs der hinteren Blasenwand rechterseits fühlte.

Äehnliche Veränderungen lassen sich mitunter bei chronischer Tuberculose der Blase nachweisen.

Der Zustand verläuft meist unter unregelmässigem Fieber.

Findet ein Durchbruch nach Aussen statt, so stellen sich je nachdem die Erscheinungen eines paranephritischen Abscesses, einer äusseren Nierenfistel, einer Blasen-Mastdarm- oder Blasen-Scheidenfistel oder solche eines periurethralen Abscesses ein.

Oft sind die Lungen tuberculös erkrankt, oder kommt es in Folge von chronischer Tuberculose des Darmes und Kehlkopfes zu profusum Durchfall, zu Heiserkeit und Schluckbeschwerden. Es stellen sich Schweisse, Schüttelfröste, Fieber, kurz hektische Symptome ein, und die Kranken gehen schliesslich unter zunehmender Entkräftung zu Grunde. Mitunter erfolgt der Tod durch Miliartuberculose oder secundäre Nephritis. Als Durchschnittsdauer giebt man gewöhnlich ein Jahr an, doch sind auch in der Litteratur Fälle von 10- und 17jährigem Verlaufe bekannt.

IV. Diagnose. Die Diagnose basiert auf dem Nachweise von Tuberkelbacillen im Harnsediment, auf dem Gelingen des Impfexperimentes mit dem Harnsedimente, auf dem Vorkommen von käsigen Bröckeln im Harnsedimente, auf dem Nachweise von localen Veränderungen in den Nieren oder harnleitenden Wegen und auf dem Bestehen von käsigen Herden in den Nebenhoden oder in der Prostata oder von chronisch-tuberculösen Erkrankungen der Lungen. In zweifelhaften Fällen injicire man *Koch'sche* Flüssigkeit und fahnde auf locale Reactionserscheinungen. Besonders verdächtig muss es sein, wenn gerade Kinder längere Zeit an Erscheinungen von Blasenkatarrh leiden, da ein primärer Blasenkatarrh im Kindesalter selten ist und vielfach Tuberculose der Harnorgane dahintersteckt.

V. Prognose. Die Vorhersage ist ungünstig, denn die Therapie ist machtlos. Aber dennoch habe ich in letzter Zeit zwei Beobachtungen auf der Züricher Klinik und eine in der Privatpraxis gemacht, in welchen Heilung des Leidens in dem Sinne erfolgte, dass der Harn klar wurde und kein Sediment mehr enthielt, dass die Kranken alle subjectiven Beschwerden verloren und sich vollkommen gesund fühlten; diese Fälle waren primäre Tuberculose.

VI. Therapie. Die Behandlung ist eine symptomatische: gegen Schmerzen Narcotica; zur Aufbesserung der Ernährung Eisen, China und Leberthran; bei ammoniakalischer Zersetzung des Harnes Aus-

spülung der Blase mit Desinficientien; guter Landaufenthalt. Mit grossem Vortheil verordneten wir vielfach und lange Zeit hindurch Acidum boricum (2:0:200, 4 Mal täglich 1 Esslöffel), nur muss man den Magen dabei beachten, da sich leicht Appetitlosigkeit danach einstellt. Bei Vergrösserung der Nieren kommen noch Nephrotomie und Nephrectomie in Betracht. Man wird sich mit einem Einschnitt in die erkrankte Niere und mit Entfernung der käsigen Massen begnügen, wenn noch viel gesunde Nierensubstanz vorhanden ist, andernfalls schreite man zur Entfernung der Niere, doch muss man dann sicher sein, dass das andere Organ functionstüchtig ist. Bei vorwiegender Erkrankung der Blase hat man durch Sectio alta oder Dammschnitt die Blase eröffnet und eine directe locale Behandlung der Schleimhaut mit Drainage, Causticis, Auskratzen und Ausspülen unternommen. Ob Injectionen mit Koch'scher Flüssigkeit Besserung oder gar Heilung zu Wege bringen, ist zur Zeit nicht bekannt. Durch sorgfältige Behandlung eines Trippers kann man vielfach prophylactisch nützen. Auch sollten sich Personen mit käsig-tuberculöser Erkrankung des Nebenhodens oder der Prostata vom Coitus fernhalten, um eine Infection Gesunder zu vermeiden.

Anhang. Auf eine Besprechung der chronischen Tuberculose des männlichen und weiblichen Geschlechtsapparates gehen wir hier nicht ein, weil dieselbe vorwiegend von chirurgischem und gynäkologischem Interesse ist.

6. Solitärtuberculose innerer Eingeweide.

Als Solitärtuberkel bezeichnet man tuberculös-käsige Herde, welche zu einem mehr oder minder umfangreichen käsigen Tumor mit einander verschmolzen sind. Oft enthält ein Organ nur einen einzigen grösseren Tuberkelherd, Solitärtuberkel im engeren Sinne, während sich in anderen Fällen mehrere derselben finden. Der Umfang derartiger Tumoren kann bis Faustgrösse und darüber wachsen.

Fast immer handelt es sich um ein secundäres Leiden, welches von einer tuberculösen Erkrankung in anderen Organen, am häufigsten durch Lungenschwindsucht, angeregt worden ist. Es drängt sich vielfach durch krankhafte Störungen einer Geschwulstbildung in den Vordergrund. In anderen Fällen führt es dadurch zu unangenehmen Complicationen, dass es Erweichung und Durchbruch der erweichten Massen oder Ausbruch von Miliartuberculose im Gefolge hat. Wir wollen uns mit der Aufzählung einzelner weniger Specialbeispiele begnügen.

a) Solitärtuberkel im Gehirn kommen am häufigsten im Kindesalter vor. Ihr Lieblingssitz ist die graue Substanz des Gehirnes, vor Allem diejenige des Kleinhirnes, wo sie namentlich von der Grenze zwischen grauer und weisser Substanz den Ausgang zu nehmen pflegen. Ihre Grösse kann den Umfang eines guten Apfels erreichen; oft bekommt man es aber nur mit erbsen- bis haselnussgrossen Knoten zu thun. In den meisten Fällen findet sich nur ein Knoten, in anderen kommen deren an verschiedenen Stellen des Hirnes bis mehr denn zwanzig vor. Ihre Form ist rundlich, seltener unregelmässig höckerig. Die Hauptmasse des Tuberkels erscheint trocken, gelb und verkäst; nur die Peripherie lässt oft einen grauen, mehr durchscheinenden Saum erkennen. Zuweilen erscheint die Tuberkelmasse encystirt, wobei die periphere Hülle Schichtenbildung erkennen lässt. Auch nimmt man in den peripheren Abschnitten mitunter kleinere verkäsende Knötchen wahr, welche darauf hinzuweisen scheinen, dass die grossen Knoten durch Confluenz kleinerer Knötchen allmählig entstanden sind, conglomerirter Tuberkel. Reicht der Tuberkel bis hart unter die Meningen, so kommen Verwachsungen seiner Oberfläche mit den Hirnhäuten vor.

Ausser Verkäsung entwickeln sich zuweilen noch andere Metamorphosen in Solitärtuberkeln, namentlich puriforme Einschmelzung (tuberculöser Abscesse) und Verkalkung. Auch geschieht es, dass die eine Hälfte eines Tuberkels vereitert, die andere verkalkt.

Die mikroskopische Untersuchung ergibt dieselbe Structur wie in anderen Tuberkeln. Die Hauptmasse sind Rundzellen; auch kommen Riesenzellen vor und namentlich in letzteren Tuberkelbacillen. In den peripheren Schichten wiegt mehr fibröses Gewebe vor,

überhaupt zeichnen sich manche Tuberkel durch auffällige Entwicklung von fibröser Zwischensubstanz aus, sogenannte fibröse Tuberkel.

Selbstverständlich ist nicht Alles Tuberkel im Hirn, was verkäst ist, denn Dergleichen findet sich auch bei Abscessen, Sarcomen, Krebsen und vor Allem in Gummiknoten, von welchen letzteren die anatomische Differentialdiagnose oft sehr schwer sein würde, wenn nicht die Gegenwart von Tuberkelbacillen entscheidend wäre.

Angeblieh kommen ausser secundären noch primäre, d. h. auf das Hirn beschränkte Tuberkel vor.

Symptome können fehlen, oder sie sind diejenigen einer Hirngeschwulst oder eines Hirnabscesses. Auch kann ein Hirntuberkel zum Ausbruche einer tuberculösen Meningitis oder einer allgemeinen Miliartuberculose Veranlassung abgeben, während er vordem latent bestand.

b) Solitärtuberkel im Rückenmark sollen nach *Hayem* am häufigsten in der Lendenanschwellung auftreten und auch bei Kindern vorkommen. Sie erreichen mitunter den Umfang einer Haselnuss und machen entweder gar keine Symptome oder diejenigen einer Rückenmarksgeschwulst. Mitunter bestehen sie neben Solitärtuberkeln im Gehirn. Es gilt von ihnen überhaupt Alles das, was über die Solitärtuberkel des Gehirns im Vorausgehenden gesagt wurde.

c) Solitärtuberkel in der Milz kommen relativ oft bei solchen Kindern zur Entwicklung, welche an Darmschwindsucht oder Scrophulose leiden. Zuweilen sind sie so zahlreich, dass das eigentliche Gewebe der Milz fast untergegangen ist. Dabei kann die Milz beträchtlich an Umfang zunehmen und eine höckerige Oberfläche darbieten, so dass dann in Anbetracht der Aetiologie eine Wahrscheinlichkeitsdiagnose möglich wird.

d) Solitärtuberkel in der Leber sind selten; ein gutes Beispiel hat *Orth* beschrieben und ein ganz ähnlicher Fall wurde vor einem Jahre auf meiner Klinik secirt.

e) Solitärtuberkel im Herzmuskel kommen gleichfalls selten vor und sind nur von anatomischem Interesse.

7. Allgemeine Miliartuberculose. Tuberculosis miliaris disseminata s. universalis.

I. Aetiologie. Bei der allgemeinen Miliartuberculose kommt der Name Tuberculose (Tuberculum, das Knötchen) im rein anatomischen Sinne zur vollsten Geltung, denn die Krankheit ist dadurch gekennzeichnet, dass in vielen Organen graue durchscheinende oder in älteren Stadien opake und gelblich-käsig gewordene kleine Knötchen auftreten. Dass man es bei dem Ausbruch von allgemeiner Miliartuberculose mit einem Infectionsvorgange zu thun hat, war bereits vor Entdeckung der *Koch'schen* Tuberkelbacillen überall angenommen, aber erst *Koch's* schöne Untersuchungen haben das Tuberkelgift in seiner körperlichen Form kennen gelehrt. Die chronischen ulcerösen Tuberculosen der verschiedenen Organe und allgemeine Miliartuberculose haben trotz der Verschiedenartigkeit ihres klinischen Verlaufes und der anatomischen Veränderungen dennoch dasselbe Virus, den Tuberkelbacillus.

Die allgemeine Miliartuberculose ist in hervorragender Weise eine embolische Infectionskrankheit. Das Tuberkelvirus, also die Tuberkelbacillen, gelangt von irgend einem Herde aus in die venösen oder in die lymphatischen, seltener in die arteriellen Circulationswege hinein, wird dadurch den verschiedensten Organen zugetragen und regt hier in seiner Eigenschaft als Spaltpilzembolie den Ausbruch von Miliartuberkeln an.

Aus dem Gesagten erhellt bereits, dass die allgemeine Miliartuberculose in der Mehrzahl der Fälle ein secundäres Leiden ist. Ob Tuberkelbacillen unmittelbar von Aussen in den allgemeinen

Säftestrom hineingelangen und eine Allgemeininfektion hervorrufen können, mithin ob es eine primäre Miliartuberculose giebt, ist zweifelhaft. *v. Buhl* konnte zwar unter 300 Beobachtungen 10 Male keinen primären Infectionsherd nachweisen, aber *Simmonds* fand neuerdings einen solchen unter 100 Fällen ohne Ausnahme.

Am häufigsten sieht man allgemeine Miliartuberculose im Anschluss an Lungenschwindsucht auftreten. Demnächst hängt allgemeine Miliartuberculose häufig mit einer Infection durch käsigtuberculöse Herde irgend welcher anderen Art zusammen. Besonders oft beobachtet man Dergleichen bei tuberculöser Verkäsung von Lymphdrüsen, namentlich der tracheo-bronchialen Lymphdrüsen, aber auch nach tuberculösen Psoasabscessen und nach tuberculöser Paraneuritis und Paratyphlitis. Mitunter geben tuberculöse Veränderungen an den Knochen oder Gelenken zu allgemeiner Miliartuberculose Veranlassung, ja! *Doutrelepont* beschrieb sie neuerdings nach Lupus, welcher auch nichts Anderes als eine chronische Tuberculose der Haut ist. Bei einer Frau der Züricher Klinik war es von Seiten einer tuberculös-käsigen Entzündung der linken Nebenniere zu Durchbruch in die Vena suprarenalis und von daher zu allgemeiner Miliartuberculose gekommen. Zu den häufigeren Infectionsquellen gehören Pleuritis, Pericarditis und Peritonitis, vorausgesetzt, dass die primären Entzündungen tuberculöser Natur sind. Aber überhaupt kann jede Art von Tuberculose zum Ausgangspunkt einer Allgemeintuberculose werden.

Rücksichtlich käsigtuberculöser Herde verdient hier die schöne Erfahrung von *v. Buhl* erwähnt zu werden, nach welcher tuberculös-käsige Herde um so weniger leicht eine Allgemeininfektion herbeiführen, eine je dickere Bindegewebskapsel sie umgiebt und sie dadurch von dem allgemeinen Kreislaufe abschliesst.

Eine sehr bemerkenswerthe Art der Infection hat *Reich* mitgetheilt. In Neuenburg, einem Orte von 1300 Seelen, waren zwei Hebammen, zwischen welchen die geburtshilfliche Praxis gleichmässig vertheilt war. Die eine von ihnen litt an vorgeschrittener Lungenschwindsucht und hatte ausserdem die Gewohnheit, Neugeborenen Schleim unter Anlegung von Mund auf Mund durch Aspiration aus den Luftwegen zu entfernen oder ihnen Luft einzublasen. — Innerhalb von zwei Jahren starben in dem Clientel dieser Hebamme zehn Kinder an Miliartuberculose der Meningen, während von den Kindern, welche von der gesunden Hebamme gehoben worden waren, keines an Miliartuberculose erkrankte. Dabei muss hervorgehoben werden, dass von den Verstorbenen keines hereditär belastet war, und dass *Reich* innerhalb acht Jahren unter 92 Kindern, die binnen des ersten Lebensjahres in Neuenburg verstorben waren, nur zwei Male Meningealtuberculose als Todesursache nachweisen konnte.

Auch hat man mehrfach bei Judenkindern nach der Beschneidung allgemeine Miliartuberculose auftreten gesehen, wenn tuberculöse Beschneider bei der rituellen Circumcision die Schnittwunde mit ihren Lippen ausgesogen hatten.

Wesshalb es vielfach plötzlich zum Ausbruche von Miliartuberculose kommt, trotzdem käsigtuberculöse Herde schon lange im Körper bestanden haben, bleibt in vielen Fällen unaufgeklärt. Jedenfalls scheinen mitunter Witterungsverhältnisse nicht ganz ohne Einfluss, denn einmal sieht man sich mitunter Fälle von Miliartuberculose epidemisch häufen, und ausserdem haben *v. Buhl* für München und *Lebert* für Zürich hervorgehoben, dass im April und Mai besonders oft Erkrankungsfälle vorzukommen pflegen. In anderen Fällen gehen Säfteverluste, z. B. Wochenbett, oder Kummer, Sorge oder geistige Aufregungen als unmittelbare Ursachen voraus. Zuweilen werden Verletzungen als Grund des Leidens angegeben. Die Chirurgen betonen vielfach, dass nach Operationen an tuberculösen Knochen oder

Gelenken allgemeine Miliartuberculose auftritt, namentlich wenn nicht vollständig im gesunden Gewebe operirt war. Aehnliches will man nach Beseitigung tuberculöser Mastdarmfisteln erfahren haben. *Litten* hob hervor, dass man nicht selten nach sehr schneller Resorption von pleuritischen Exsudaten allgemeine Miliartuberculose auftreten sieht.

Ein Ausschliessungsverhältniss zwischen Miliartuberculose und anderen Krankheiten besteht nicht. Es gilt dies sowohl für den Abdominaltyphus (Fälle von *Lavaran* und *Burkart*), als auch für Krebs (neuerdings noch ein Fall von *Simmonds*, — Krebs und Miliartuberculose der Leber) und alveoläres Lungenemphysem.

II. Anatomische Veränderungen. Die allgemeine Miliartuberculose führt insofern vielfach ihren Namen mit Recht, als die meisten Organe von Miliartuberkeln durchsetzt sind. In anderen Fällen beschränkt sie sich mehr auf einzelne Organe. In der Regel bleiben nur Speicheldrüsen und Pankreas von ihr verschont, obschon *Barlow* eine Beobachtung von Miliartuberculose des Pankreas beschrieben hat.

Ueber die Häufigkeit, in welcher die einzelnen Organe von Miliartuberculose befallen werden, giebt *Simmonds* auf Grund von 100 Beobachtungen folgende Tabelle an:

Lunge	76 Procente	Peritoneum	26 Procente
Pleura	25 "	Pia mater	28 "
Pericard	4 "	Dura mater	23 "
Leber	82 "	Gehirn	10 "
Niere	62 "	Nebennieren	2 "
Milz	56 "	Thyreoidea	3 "
Darm	57 "	Weibliche Genitalien	2 "
Magen	1 "	Quergestreifte Muskeln	2 "

Die Tabelle ist aber nicht erschöpfend, denn es kommen noch hinzu Tuberkel im Herzmuskel, in dem Endocard, auf der Gefässintima, im Ductus thoracicus, auf der Zunge und im Schlunde, im Knochenmark, in der Chorioidea, Retina und auf der Iris.

Wie bei vielen Infectiouskrankheiten, so findet man meist auch bei der allgemeinen Miliartuberculose starke Todtenstarre, schinkenartige Verfärbung der Musculatur und körnige Trübung und Schwellung an den Muskeln und Parenchymzellen innerer Organe.

Die Miliartuberculose der Lungen ist anatomisch leicht zu erkennen. Die Lungen sind überall mit kleinen, grauen, transparenten Knötchen durchsetzt, deren Grösse von derjenigen eines feinsten und gerade an der Grenze des Sichtbaren stehenden Pünktchens bis zu dem Umfange eines Mohnkornes, Stecknadelknopfes oder darüber hinaus schwankt. Während die kleinsten Knötchen vollkommen transparent sind, findet nicht selten an den grösseren eine opake Trübung des Centrums statt, ja! es kann an einzelnen beginnende Verkäsung der Mitte eingetreten sein. Schon beim Betasten der Lungen von Aussen fühlt sich das Parenchym kleinhöckerig an, mitunter wie wenn man einen mit feinem Schrot gefüllten Beutel befühlte. Auch auf dem Durchschnitt erscheint die Lunge feinhöckerig, und oft treten die kleinen Knötchen besonders dann deutlich hervor, wenn die Schnittfläche bei schiefer Beleuchtung besichtigt wird. Mit der Messerspitze lassen sie sich herausheben.

In manchen, aber seltenen Fällen beschränkt sich die Miliartuberculose allein auf eine einzige Lunge, oder gar nur auf einen einzigen Lappen, in der Regel tritt sie doppelseitig auf.

Ausser miliaren Knötchen trifft man meist noch Erscheinungen der Lungenschwindsucht, Schrumpfungsprozesse, nicht selten emphysematöse Veränderungen, frische pneumonische Erkrankungen, Oedem der Lungen und Bronchialkatarrh an.

Fast immer wird Miliartuberculose der Lungen von Miliartuberculose der Pleuren begleitet, zu welcher sich gern Entzündung hinzugesellt, so dass dann die Miliartuberculose der Pleuren zur tuberculösen Pleuritis wird.

Am Herzen können sich Miliartuberkel sowohl am Herzbeutel, als auch im Herzmuskel und Endocard entwickeln. Rücksichtlich des Herzbeutels gilt das, was eben von der Pleura gesagt wurde. Im Herzmuskel kommen Miliartuberkel am häufigsten unter dem Endocard des rechten Ventrikels zur Wahrnehmung.

Auch die Blutgefässe können an der Miliartuberculose theiligt sein; man bekommt zuweilen sowohl auf der Adventitia, als auch auf der Intima Miliartuberkel zu sehen, am häufigsten an den venösen, seltener an den arteriellen Gefässen.

Miliartuberculose des Ductus thoracicus wurde zuerst von *Ponfick* beschrieben.

Die Milz ist meist an Umfang gewachsen und oft von zahllosen Miliartuberkeln durchsetzt, welche vielfach eine käsige Mitte zeigen. Sind sie an Zahl gering und noch grau durchscheinend, so kann man sie leicht mit *Malpighi'schen* Körperchen verwechseln, doch springen sie auf der Schnittfläche stärker hervor und lassen sich mit dem Messer unversehrt herausheben, was *Malpighi'sche* Körperchen nicht thun. In zweifelhaften Fällen entscheidet die mikroskopische Untersuchung, denn einmal wird man in Tuberkeln das den *Malpighi'schen* Körperchen eigenthümliche centrale Blutgefäss vermissen, und ausserdem bekommt man Tuberkelbacillen zu sehen. Ausser im Parenchym kommen noch Miliartuberkel auf der Milzkapsel vor, oft neben entzündlichen Veränderungen.

In den Nieren finden sich miliare Tuberkel besonders in der Nierenrinde; im Nierenmark fehlen sie mitunter ganz. In vielen Fällen stehen sie in Längsreihen, gewissermaassen perlschnurartig untereinander. Am leichtesten zu erkennen sind sie auf der Nierenoberfläche, wo sie auf der spiegelglatten Fläche als Prominenzen deutlich hervortreten. Sehr häufig ist ihre Grenze von einem kleinen Ringe injicirter Gefässe umgeben. Mitunter folgt der Ausbruch von Miliartuberculose allein der Verästlung eines bestimmten Astes der Nierenarterie.

Ausserordentlich häufig ist das Bauchfell Sitz von Miliartuberkeln, namentlich pflegt von ihnen das grosse Netz durchsetzt zu sein. Peritonitis oder Ascites sind sehr häufige Befunde und Folgen der Miliartuberculose des Bauchfelles. Nicht selten erscheint das grosse Netz verdickt, verdichtet, zusammengerollt und geschrumpft.

Miliartuberkel auf der Schleimhaut des Magens sind selten. Auf den Mandeln und in der Schilddrüse haben *Strassmann* und *Chiari* Miliartuberkel nachgewiesen.

Oft ist die Leber Sitz von Miliartuberkeln, welche theils in dem interlobulären Bindegewebe, theils im Innern der Leberläppchen anzutreffen sind und sich als grau durchscheinende oder gelblich undurchsichtige und in ihren Grenzen verwaschene Knötchen kund-

geben. Daneben zeigt sich sehr häufig Vermehrung des interlobulären Bindegewebes.

Häufig sind die Meningen, namentlich die weichen Hirnhäute, Sitz einer ausgebreiteten Miliartuberculose oder tuberculösen Meningitis.

Führt man die mikroskopische Untersuchung von Miliartuberkeln aus, so findet man in frischen Knötchen stets Tuberkelbacillen. Besonders zahlreich pflegen sie in Riesenzellen vorhanden zu sein, welche bekanntlich in Miliartuberkeln häufig anzutreffen sind. Je mehr Zerfall der Zellen, Nekrose und Verkäsung um sich greifen, um so mehr schwinden die Tuberkelbacillen, wahrscheinlich nur die Sporen als Infectionsträger in dem käsigen Detritus hinterlassend und ihm damit infectiöse Eigenschaften verleiend. *Koch* hat auch mehrfach Tuberkelbacillen innerhalb von Blutgefässen nachgewiesen.

Auf eine genaue Histogenese des Miliartuberkels können wir hier nicht eingehen und begnügen uns mit der Bemerkung, dass man seit langer Zeit darauf aufmerksam gewesen ist, dass sich der Ausbruch von Miliartuberkeln an die Nachbarschaft von Blut- und Lymphgefässen hält und vielfach nach der Ansicht zuverlässiger Autoren in den adventitiellen Lymphscheiden den Ausgang nimmt. Daneben kommen auch Tuberkelbildungen vor, welche von dem interstitiellen Gewebe oder auch von den Parenchymzellen der verschiedensten Organe ihren Ursprung nehmen. *Baumgarten* zeigte neuerdings, dass sich da, wo sich Tuberkelbacillen ansiedeln, zuerst die Zellen des Gewebes selbst theilen und mehren, und dass erst secundär eine Auswanderung von farblosen Blutkörperchen aus den Blutgefässen hinzukommt.

Gerade die allgemeine Miliartuberculose ist vielfach Gegenstand experimenteller Untersuchungen gewesen, weil es bei manchen Thieren unschwer gelingt, durch Infection mit käsigtuberculösen Massen allgemeine Miliartuberculose zu erzeugen. Die ersten eingehenden Impfexperimente darüber rühren von *Villemin* (1865) her.

III. Symptome. In dem klinischen Bilde der allgemeinen Miliartuberculose muss man die allgemeinen und Localerscheinungen streng auseinander halten, jene beziehen sich auf die Folgen der allgemeinen Infection des Körpers, während diese von der vorwiegenden Bethheiligung ganz bestimmter Organe abhängig sind.

In der Mehrzahl der Fälle verläuft die Krankheit unter beträchtlichem Fieber. Fälle mit fieberfreiem Verlauf sind selten, doch hat *Lange* ein Beispiel dafür mitgetheilt. Auch verlor ich selbst kürzlich eine Frau auf der Züricher Klinik an allgemeiner Miliartuberculose, welche während einer achttägigen Beobachtungszeit immer normale Körpertemperatur dargeboten hatte. Der Typus des bestehenden Fiebers ist wechselnd und gestaltet sich bald als continuirlich, bald als remittirend, bald als intermittirend. Nicht ohne Grund hat *Brünniche* darauf hingewiesen, dass bei allgemeiner Miliartuberculose häufig Fieber mit Typus inversus vorkommt, bei welchem die Exacerbationen auf den Morgen und die Remissionen auf den Abend fallen.

Das Verhalten des Pulses verdient grosse Beachtung, denn im Gegensatz zu Abdominaltyphus, mit welchem allgemeine Miliartuberculose leicht verwechselt wird, zeichnet sich der Puls meist durch hohe Frequenz aus, so dass Ziffern von 120–130 Schlägen binnen einer Minute nichts Seltenes sind.

Oft werden starke und anhaltende Schweisse auf der Haut beobachtet, welche zum Ausbruch von Sudamina führen. Auch kommt Herpes an den Lippen vor. Mehrfach fand ich zweifelloose Roseola auf den Bauchdecken und der Brust, ebenso *Waller*.

Albuminurie ist eine sehr häufige Erscheinung; auch Peptonurie kommt nicht selten vor.

Das Sensorium wird oft schnell verdunkelt, so dass die Kranken entweder theilnahmslos daliegen oder furibunden Delirien verfallen. Jene Frau mit einer fieberlos verlaufenden Miliartuberculose, von welcher ich eben berichtete, war ziemlich plötzlich maniakalisch erkrankt und für geisteskrank gehalten worden.

In ähnlicher Weise wie bei ulceröser Endocarditis kann man auch bei der allgemeinen Miliartuberculose zwei Haupttypen der Krankheit unterscheiden, die typhöse und die intermittirende Form; jene gleicht in dem groben klinischen Bilde einem Abdominaltyphus, diese einer Febris intermittens.

Noch kürzlich secirte ich einen Beamten, welcher im Leben eine trockene, rissige und rothe Zunge, aufgetriebenen Leib, Roseolen, grossen Milztumor und Durchfall dargeboten hatte, und bei welchem die Section dennoch allgemeine Miliartuberculose, ältere umschriebene käsige Herde in der Lunge, Milztumor und einzelne alte tuberculöse Verschwärungen auf der Darmschleimhaut darbot, ja! dergleichen Dinge kommen hier in Zürich ungewöhnlich oft vor. In einem anderen Falle, welcher genau ebenso verlief, trat sogar mehrfach Darmblutung auf, welche aus einem tuberculösen Darmgeschwür herstammte. Wiederholtlich habe ich Kranke behandelt, bei welchen man wenigstens in der ersten Zeit ihres Krankseins im Zweifel sein konnte, ob man eine Intermittens vor sich habe.

In Anbetracht der mitunter sehr schwierigen diagnostischen Verhältnisse hat die Beobachtung von *Weichselbaum*, welche dann von *Meisel*, *Lustig*, *Ulcarius* und *Doutrelepont* bestätigt wurde, besonders grosse Bedeutung, dass bei allgemeiner Miliartuberculose Tuberkelbacillen im Blutstrome kreisen und im Blute, welches dem Lebenden entnommen ist, nachgewiesen werden können. Freilich bedarf es dazu einer sehr sorgfältigen Untersuchung, da die Zahl der Bacillen eine kleine und ihre Vertheilung eine zerstreute ist. *Rütimeyer* verschaffte sich durch Punction mittels *Pravas'scher* Spritze Milzsaft vom Lebenden, da dieser nach Beobachtungen von *Weichselbaum* und *Lustig* besonders reich an Tuberkelbacillen sein soll, und konnte in ihm in einem Falle Tuberkelbacillen finden.

Die localen Symptome hängen, wie bereits erwähnt, von demjenigen Organe ab, welches besonders hart betroffen erscheint.

Bei allgemeiner Miliartuberculose, namentlich der Lungen, bekommt man es in manchen Fällen mit kaum etwas anderem als mit sehr starkem Hustenreiz zu thun, welcher Tag und Nacht besteht, sich durch Narcotica nicht bekämpfen lässt und sich nach einiger Zeit mit heftigen Schmerzen in der Brust- und Bauchmuskulatur in Folge der excessiven Anspannung vergesellschaftet.

Mitunter kommen Erscheinungen von Bronchialkatarrh hinzu: weitverbreitetes Schnurren und Pfeifen auf der Brust, rauhes oder saccadirtes, auch abgeschwächtes Vesiculärathmen und schleimiger Auswurf.

Der Auswurf enthält mitunter Blutstreifen; auch kann er in Folge reichlichen Blutgehaltes rothbraun tingirt und dem rostfarbenen Sputum bei fibrinöser Pneumonie ähnlich sein. In einer Beobachtung von *Litten* fing die Krankheit mit Haemoptöe an.

In nicht seltenen Fällen drängt sich auffällige Athmungsnoth in den Vordergrund. Die Kranken athmen excessiv beschleunigt und nehmen oft orthopnoëtische Körperstellung ein, obschon sich häufig an den Luftwegen mittels der physikalischen Untersuchungsmethoden keine Ursache für die beschleunigte Athmung nachweisen lässt (Reizung

von Vagusfasern durch Miliartuberkel?). Zuweilen wird die Athmung anfallsweise frequenter, so dass bei oberflächlicher Betrachtung das Bild einem asthmatischen Anfalle gleichen kann.

Husten und Athmungsnoth können mit sehr hohen Graden von Cyanose verbunden sein, und man wird auf dieses Symptom namentlich dann grosses Gewicht legen, wenn trotz Cyanose nachweisbare Veränderungen in den Bronchien und Alveolarräumen fehlen.

Locale Veränderungen am Thorax können ganz und gar ausbleiben. Mitunter bekommt der Percussionschall tympanitische Beschaffenheit, zum Zeichen, dass das Lungengewebe in seiner Spannung abgenommen hat, und in Uebereinstimmung damit kann — meist in der Fossa infraclavicularis — das Geräusch des gesprungenen Topfes hörbar sein.

Zuweilen drängen sich die Erscheinungen einer seit längerer Zeit bestehenden Lungenschwindsucht so sehr in den Vordergrund, dass darüber die allgemeine Miliartuberculose der Lungen übersehen wird. Unter solchen Umständen werden dann auch im Auswurf Tuberkelbacillen gefunden, welche bei einer reinen, nicht mit Lungenschwindsucht complicirten Miliartuberculose der Lungen selbstverständlich fehlen, da dabei keine erweichten tuberculösen Massen in die Luftwege durchbrechen und durch Auswerfen nach Aussen befördert werden.

Bei Miliartuberculose der Pleuren hat *Fürgensen* eigenthümliche Reibegeräusche gehört, welche sich durch ihren weichen Charakter von pleuritischen Reibegeräuschen unterscheiden sollen. In anderen Fällen tritt ein- oder beiderseitige Pleuritis auf und geht das Krankheitsbild der allgemeinen Tuberculose wohl auch ganz in dem Bilde einer exsudativen Pleuritis auf. Besonders grossen diagnostischen Werth würde es haben, wenn es gelänge, in dem Exsudate Tuberkelbacillen nachzuweisen. Oft ist das Exsudat haemorrhagischer Natur.

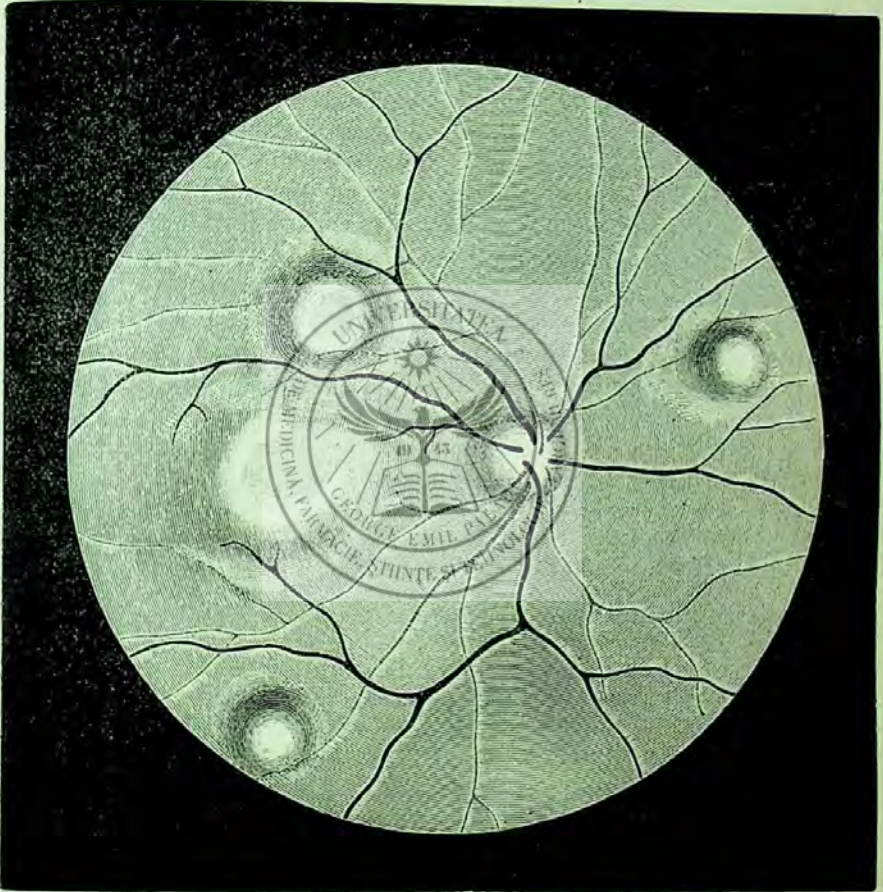
Ebenso kann sich allgemeine Miliartuberculose hinter den Symptomen einer Pericarditis, Peritonitis oder Meningitis verstecken.

Dass man aus dem Auftreten von Eiweiss Spuren im Harn nicht auf Miliartuberculose der Nieren schliessen darf, wurde bereits im Vorausgehenden angedeutet, denn es hängt diese Erscheinung vielfach nur mit bestehendem Fieber und mit der allgemeinen Infection zusammen. Auch darf man aus dem Nachweise von Tuberkelbacillen im Harn nicht etwa das Vorhandensein von Miliartuberkeln in den Nieren vermuthen, im Gegentheil! würde ein solches Vorkommniss gerade auf einen chronisch-tuberculösen und ulcerösen Zerfall in den Nieren hinweisen. Das Gleiche gilt für das Auftreten von Tuberkelbacillen im Stuhl. *Rosenstein* führt manche Fälle von Anurie bei Kindern auf Miliartuberculose in den Nieren zurück.

Ausser dem Nachweise von Tuberkelbacillen im Blute hat für die Diagnose der allgemeinen Miliartuberculose das Auftreten von Miliartuberkeln in der Chorioidea hervorragende Wichtigkeit, denn man kann diese als gelbe verwaschene Flecke leicht während des Lebens mit dem Augenspiegel erkennen (vergl. Fig. 83). Leider ist dieses Symptom kein regelmässiges, ja! man darf meist nur dann auf dasselbe zählen, wenn sich die Miliartuberculose über sehr viele Organe erstreckt.

Manz hat zum ersten Male Chorioidealtuberkel am Lebenden gesehen; späterhin wurden sie von *Graefe & Leber*, *Cohnheim*, *Fränkel*, *Steffen*, *Bouchut* und Anderen genauer beschrieben. Man darf sich übrigens nicht mit einer einmaligen ophthalmoskopischen Untersuchung zufrieden geben, sondern muss dieselbe täglich wiederholen, denn man wird gar nicht besonders selten beobachten, dass zuweilen Tuberkel binnen zwölf Stunden sichtbar werden. Sie stellen gelbliche, unregelmässig rundliche, an den Grenzen etwas verwaschen aussehende Flecke dar, deren Grösse bis zu dem Umfange einzelte Tuberkel, in anderen Fällen treten sie sehr zahlreich auf. So bestimmte *Cohnheim* an der Leiche in einem Falle ihre Zahl auf 52. Auch wollen wir noch

Fig. 83.



Drei Chorioidealtuberkel bei allgemeiner Miliartuberculose. Nach einer Zeichnung meines Collegen, des Herrn Professor Haab. (Eigene Beobachtung, Züricher Klinik.)

hervorheben, dass, wie *Graefe & Leber* gezeigt haben, die Tuberkel der Chorioidea erst eine gewisse Grösse erreicht haben müssen, bevor sie mit dem Augenspiegel erkennbar sind. Es ist dazu nöthig, dass sie das Pigmentepithel zur Atrophie gebracht haben und der Retina dicht anzuliegen kommen. *Litten* beobachtete in einem Falle die Bildung einer kraterförmigen Vertiefung, welcher bei der Section ein centraler Zerfall des Chorioidealtuberkels entsprach.

Der Verlauf einer allgemeinen Miliartuberculose ist fast immer ungünstig und meist acut. Als Durchschnittsdauer kann man eine Zeit von vier bis acht Wochen bezeichnen, doch kommen zuweilen auch Beobachtungen von mehrmonatlicher Dauer

vor. Der Tod erfolgt gewöhnlich nicht vor dem Ende der zweiten Krankheitswoche, Fälle, wie ein von *Wunderlich* mitgeteilter, in welchem er schon am zwölften Tage eintrat, oder gar wie eine Beobachtung von *Bressi* (Tod am dritten Krankheitstage) gehören zu den Ausnahmen.

Der Tod erfolgt bald unter den Erscheinungen von Collaps, bald in Folge von excessiven Athmungsstörungen, bald durch abnorm hohe Temperatursteigerung, bald in Folge hinzutretender meningitischer Erscheinungen, bald unter Zeichen von Blutdissolution (unstillbares Nasenbluten, Blutungen aus dem Zahnfleische), bald endlich in Folge mehr zufälliger Complicationen (plötzliche Milzruptur in einem Falle von *Aufrecht*).

IV. Diagnose. Eine sichere Diagnose der allgemeinen Miliartuberculose wird meist nur dann möglich sein, wenn sich Tuberkelbacillen im Blute nachweisen lassen oder die Chorioidea in den Erkrankungsprocess hineingezogen ist und man durch den Augenspiegel Chorioidealtuberkel erkennen kann. Fehlt beides, so wird sich die Diagnose nicht über einen gewissen Grad von Wahrscheinlichkeit erheben.

Man wird besonders auch dann Verdacht auf allgemeine Miliartuberculose hegen, wenn sich an peripheren Organen (Lymphdrüsen, Zunge, Pharynx oder Kehlkopf) tuberculös-käsige und ulceröse Veränderungen unmittelbar sehen lassen.

Die häufigsten diagnostischen Irrthümer sind Verwechslungen:

a) Mit acutem Bronchialkatarrh.

Man beachte namentlich die Schwere des Allgemeinleids und die meist schnell zunehmende Entkräftung.

b) Mit fibrinöser Pneumonie.

Die Verwechslung wird durch den mitunter rothbraunen Auswurf nahe gelegt, doch wird man meist Infiltrationserscheinungen der Lungen und charakteristischen Fieberverlauf wie bei fibrinöser Pneumonie vermissen.

c) Mit Febris intermittens.

Hier muss die Anamnese entscheiden; ausserdem pflegt die Periodicität des Fiebers bei allgemeiner Miliartuberculose doch weniger deutlich ausgesprochen zu sein, auch Milztumor öfter zu fehlen, daneben schneller Erfolg des Chinins bei Intermittens.

d) Mit Abdominaltyphus.

Die Körpertemperatur ist bei allgemeiner Miliartuberculose meist geringer; es lassen sich nicht, wie bei Typhoid, einzelne Fieberstadien der Krankheit unterscheiden; meist ist weder Meteorismus, noch Roseola, noch Durchfall vorhanden; auch drängen sich am Anfange der Krankheit bronchitische Erscheinungen mehr in den Vordergrund als bei Abdominaltyphus; dazu käme als ausschlaggebend der Nachweis von Typhusbacillen im Stuhl bei Abdominaltyphus oder im Blute der Roseolen hinzu oder andererseits der Nachweis von Tuberkelbacillen im Blute oder das Vorhandensein von Chorioidealtuberkeln.

e) Mit Uraemie.

Die Verwechslung liegt nahe, wenn sich allgemeine Miliartuberculose zu Nephritis hinzugesellt hat. *Rigal* hat eine solche Beobachtung beschrieben.

f) Mit miliärer Carcinose der Lungen.

Die Differentialdiagnose beruht auf dem Nachweise einer Krebsgeschwulst und auf der Erfahrung, dass Krebs und Miliartuberculose nur selten neben einander vorkommen.

g) Mit Vergiftungen.

Vor einiger Zeit behandelte ich auf der Züricher Klinik eine junge kräftige Köchin, welche nie zuvor über Kranksein geklagt hatte und eines Morgens in einem

Gasthofe bewusstlos in ihrer Stube gefunden war. Die Person war hochgradig cyanotisch und erinnerte mich lebhaft an die Hautfarbe, wie man sie nach Nitrobenzolvergiftung zu sehen bekommt. Fieber bestand nicht. Tiefe Benommenheit des Sensoriums. Secessus involuntarii. Der mittels Catheters entleerte Harn erwies sich eiweissfrei. Keine groben Organveränderungen. Tod nach fünf Tagen. Allgemeine Miliartuberculose, ausgehend von verkästen tracheo-bronchialen Lymphdrüsen.

k) Mit Geisteskrankheit.

Ein diagnostischer Irrthum liegt bei fieberlosem Verlaufe der Krankheit, bei plötzlichem Beginne des Leidens und bei starken Delirien nicht allzu fern.

V. Prognose. Die Prognose ist bei allgemeiner Miliartuberculose ungünstig. Manche Autoren nehmen die Möglichkeit einer Heilung an, andere bestreiten sie; jedenfalls würde Heilung immer nur ausnahmsweise eintreten. Man lasse sich nicht dadurch täuschen, dass zuweilen Stadien scheinbarer Besserung eintreten, denen aber Verschlimmerung und vermehrte Tuberkeleruption schnell auf dem Fusse zu folgen pflegen.

VI. Therapie. Die Behandlung hat sich rein symptomatisch zu verhalten. Man wird sich oft auf Antifebrilia und Narcotica zu beschränken haben. Ueber den Einfluss von Injectionen mit *Koch'scher* Flüssigkeit weiss man nichts Genaueres; bei einem Patienten von mir, der an 12 Tagen hintereinander eingespritzt war und im Ganzen 37 Mgrm. *Koch'scher* Flüssigkeit verbraucht hatte, erwiesen sie sich als einflusslos, und auch bei der Section fand man nichts Auffälliges, nur in der Milz sehr frische Miliartuberkel.

8. Tuberculöse Hirnhautentzündung. Meningitis tuberculosa.

I. Aetiologie. Die tuberculöse Hirnhautentzündung ist nichts Anderes als eine bestimmte Unterart von Miliartuberculose. Bald bildet sie sich im Gefolge allgemeiner Miliartuberculose aus, bald ist die Miliartuberculose vorwiegend auf die weichen Hirnhäute beschränkt. Letzteres ist der seltenere Fall.

In dem Entwicklungsgange der Krankheit muss man zwei Stadien streng aus einander halten. In dem ersten treten Miliartuberkel auf den Hirnhäuten auf und besteht die Miliartuberculose der Meningen ohne entzündliche Begleiterscheinungen, während sich in dem späteren die miliare Meningealtuberculose in eine Meningitis tuberculosa dadurch umwandelt, dass sich zur Eruption von Tuberkeln entzündliche Vorgänge hinzugesellen. Im ersten Stadium dürften krankhafte Störungen fehlen.

In den Ursachen stimmt die tuberculöse Hirnhautentzündung ganz und gar mit denjenigen der allgemeinen Miliartuberculose überein, d. h. es kann jeder tuberculös-käsige Herd zu einer Allgemeininfektion und damit zu dem Ausbruche von allgemeiner Tuberculose oder zu miliarer Tuberkeleruption gerade der weichen Hirnhäute führen. Ganz besonders oft, namentlich bei Kindern, geben dazu tuberculös-käsige Herde der Lymphdrüsen, am häufigsten der tracheo-bronchialen Lymphdrüsen, Veranlassung. Mitunter finden sich Solitär-tuberkel im Hirn, welche eine Secundärinfektion der Meningen veranlassen. *Doutrelepont* beschrieb neuerdings den Ausbruch einer tuberculösen Meningitis nach Lupus, eine Beobachtung, welche deshalb

von hervorragender Wichtigkeit ist, weil sie dem mikroskopischen Nachweise von Tuberkelbacillen bei Lupus gewissermaassen noch einen Impfvorsuch beim Menschen hinzufügt, der gleichfalls auf eine Identität des Lupus mit Tuberculose hinweist. Freilich bleiben seltene Fälle übrig, in welchen es nicht gelang, eine Infectionsquelle nachzuweisen, so dass es den Anschein gewinnt, als ob auch die Meningen ähnlich wie Rachen, Kehlkopf, Darm oder Nieren Sitz einer primären Tuberculose werden können. Genaueres vergl. unter Aetiologie des vorausgehenden Abschnittes.

Bei Weitem am häufigsten werden Kinder, namentlich während der Zeit vom zweiten bis sechsten Lebensjahre, von der Krankheit betroffen, späterhin wird die Krankheit immer seltener und jenseits des vierzigsten Lebensjahres gehört sie zur Ausnahme.

Das männliche Geschlecht erkrankt erfahrungsgemäss häufiger als das weibliche. Im Winter und Frühjahr kommt das Leiden öfter zum Ausbruch als in warmer Jahreszeit. Zuweilen sah man es sich an Traumen und Operationen bei Tuberculösen anschliessen.

II. Anatomische Veränderungen. Aehnlich wie bei eitriger Meningitis, so fallen meist auch bei der tuberculösen Form sehr starker Blutgehalt der Schädelknochen und ungewöhnlich starke Spannung der Dura mater auf. Zuweilen bekommt man auf ihrer Oberfläche, namentlich nahe der mittleren Meningealarterie oder auch im Gewebe der Dura, miliare Tuberkelknötchen zu sehen. In den Sinus durae matris befindet sich gewöhnlich viel, zum Theil geronnenes Blut. Schlägt man die Dura nach Aufwärts, so erscheint die innere (arachnoideale) Fläche trocken und lässt nicht selten hier und da kleine Blutaustritte erkennen.

Die Pia mater sieht meist sehr trocken und wenig glänzend aus. Ihre Blutgefässe ergeben sich als stark gefüllt und sind vielfach bis in die feinsten Ausläufer zu verfolgen. Hier und dort bemerkt man an den Gefässen durchsichtige feinste Tuberkelknötchen, welche noch deutlicher sichtbar werden, wenn man die Pia von der Hirnrinde abzieht und bei durchfallendem Lichte betrachtet. Zu beiden Seiten der grösseren Gefässe findet man eitrige Streifen in dem Pia-gewebe.

Besonders weit gediehene Veränderungen pflegen sich an der Pia mater und im subarachnoidealen Maschengewebe auf der Hirnbasis zu zeigen. Namentlich erscheint der Raum zwischen Chiasma opticorum, Pedunculi cerebri und Pons sulzig-eitrig infiltrirt. Auch im Verlaufe der Arteria fossae Sylvii ist meist die Tuberkeleruption nebst Entzündung sehr ausgesprochen, so dass man in weniger ausgebildeten Fällen gerade die Arterie der Sylvii'schen Grube sorgfältig auf Tuberkel zu untersuchen hat. Die Entzündungsproducte haben meist sulzig-eitrig Beschaffenheit; seltener sind sie serös-eitrig oder fibrinös-eitrig. Uebrigens sind keineswegs alle Tuberkel grau durchscheinend; in vielen bemerkt man ein opakes, undurchsichtiges Centrum, in anderen ist bereits Verkäsung eingetreten. Auch werden zuweilen diffuse käsig-tuberculöse Verdickungen und Einlagerungen in der Pia bemerkbar.

Die Hirnconvexität ist auffällig stark gewölbt; Gyri breit und abgeplattet; Sulci verstrichen.

Die Hirnventrikel zeigen sich oft, aber nicht immer, durch Flüssigkeit stark ausgedehnt. Zuweilen hat eine ungleichmässige Ausdehnung und Anfüllung mit Flüssigkeit in den verschiedenen Hirnventrikeln stattgefunden. Meist ist die Flüssigkeit von seröser oder serös-flockiger Natur, selten von eitriger Beschaffenheit. Häufig sind Ependym und angrenzende Hirnsubstanz cadaverös erweicht; auch hat man vereinzelt im Ependym Tuberkel nachgewiesen.

In den Plexus chorioides kommt neben Tuberkeln mitunter eitrig Infiltration vor.

Auf der oberen Fläche des Cerebellum pflegen Tuberkeleruption und sulzig-eitrig Infiltration der Pia sehr ausgebildet zu sein.

Mit Recht hat *Schultze* zuerst eingehend hervorgehoben, dass, wenn man danach sucht, meist auch eine Meningitis tuberculosa spinalis oder in anderen Fällen eine Tuberculosis meningialis spinalis besteht.

Gehirn- und Rückenmarksubstanz können bei tuberculöser Meningitis in Mitleidenschaft gezogen sein. Man findet Blutungen, Entzündungs- und necrotische Erweichungsherde. Letztere können Folge davon sein, dass Tuberkel Blutgefässe comprimiren und damit die Blutbewegung in ihnen unterbrechen, so dass die von ihnen versorgte Hirnprovinz abstirbt. Auch kommen vereinzelt Tuberkel in der Hirnsubstanz selbst vor.

In den meisten Fällen tritt die tuberculöse Meningitis in diffuser Verbreitung auf, obschon gewöhnlich die Basis, seltener die Convexität des Gehirns bevorzugt sein kann. Es kommen aber seltenere Fälle von Localtuberculose der Meningen vor. Mit Vorliebe betreffen dieselben das Gebiet der Arteria fossae Sylvii und führen, wenn, wie ich dies in Zürich mehrfach sah, die linke Arterie betroffen und der Blutkreislauf in derselben unterbrochen wird, zu Aphasie, Alexie, Agraphie und zu rechtsseitiger Hemiplegie. Nicht unerwähnt wollen wir lassen, dass man mehrfach darauf aufmerksam geworden ist, dass die linksseitige Hirnhälfte zu tuberculöser Meningitis besonders praedisponirt erscheint.

Fraentzel hat eine Beobachtung von Localtuberculose mitgetheilt, in welcher sich nur an den Gefässen der Plexus chorioides Tuberkel fanden, während die Pia sonst unversehrt war. Daneben Hydrocephalus. Der Fall war innerhalb von dreissig Stunden unter Anfällen von Bewusstlosigkeit mit hinzutretenden Zuckungen im Gesichte tödtlich verlaufen.

Auf eine mikroskopische Beschreibung des Tuberkels treten wir hier nicht ein. Die meisten Autoren geben an, dass er von den adventitiellen Lymphscheiden der Piagefässe und namentlich von denjenigen der venösen Gefässe den Ausgang nimmt, wobei sich zuerst die Endothelien an seiner Entwicklung betheiligen. Je mehr er wächst, um so mehr beengt er das eigentliche Blutgefässrohr. Intima und Media des letzteren erscheinen vielfach stellenweise mit Rundzellen infiltrirt. Der Tuberkel kann in die eigentliche Gefässwand hineinwuchern und diese durchbohren, während er an anderen Stellen nach vorausgegangener Verengerung des Gefässrohres zu Thrombose (Compressions-Thrombose) führt. Das eigentliche Signum pathognomicum des Tuberkels bleiben hier wie überall nicht etwa die früher viel umstrittenen Riesenzellen, sondern die *Koch'schen* Tuberkelbacillen.

Mehrfach hat man auch in der Wand des eigentlichen Blutgefässrohres, namentlich in der Intima, Tuberkel gesehen. *Ziegler* behauptet sogar neuerdings, dass die ältere, besonders von *Rindfleisch* vertretene Anschauung über die Genese des Tuberkels aus den Endothelien der adventitiellen Lymphscheiden auf falscher Deutung beruhe, und dass die Tuberkelzellen ausgewanderte Blutkörperchen und gewucherte Bindegewebszellen seien.

Gesellen sich zu Meningealtuberculose entzündliche Vorgänge, so gleichen dieselben genau den Veränderungen bei eitriger Meningitis.

Eine mikroskopische Untersuchung der Gehirn- und Rückenmarkssubstanz lehrt, dass die Tuberkeleruption mit den Piascheiden vielfach in das Gehirn und Rückenmark eindringt; es kommt hier häufig zu einer diffusen Infiltration und in der Umgebung derselben nicht selten zu Erweichungsherden.

Das meist stärkere Betroffensein der basalen Gebiete bei der tuberculösen Meningitis hat Veranlassung abgegeben, die Krankheit auch als Basal- oder Basilar meningitis zu benennen und ihr die eitrige Meningitis als Convexitätsmeningitis gegenüber zu stellen, doch thut man besser daran, sich dieser Bezeichnungen nicht zu bedienen, da der Ausnahmen von der vermeintlichen Regel zu viele vorkommen.

Auch hört man die tuberculöse Meningitis als Hydrocephalus acutus benennen, ein Name, welcher desshalb unzweckmässig gewählt ist, weil mitunter eine Anfüllung der Hirnventrikel mit Flüssigkeit fehlt, andererseits aber keineswegs nur bei tuberculöser Meningitis vorkommt.

III. Symptome. Die klinischen Erscheinungen einer tuberculösen Meningitis gleichen im Princip vollkommen denjenigen bei eitriger, denn auch sie hängen von entzündlichen Wallungen in den Blutgefässen und von dem erhöhten Drucke innerhalb der Schädelkapsel durch das sich bildende Exsudat ab. Dazu können noch Herdsymptome hinzukommen, hervorgerufen durch umschriebene necrotische oder entzündliche Erweichung der Hirnsubstanz. Was sich aber bei der eitrigen Meningitis vielleicht im Verlaufe von wenigen Stunden oder Tagen entwickelt, das geht bei der tuberculösen unter Umständen binnen vielen Wochen vor sich, und gar nicht selten stellen sich beträchtliche, fast an Genesung erinnernde Remissionen von wochenlanger Dauer ein, welche freilich trügerisch sind und fast ohne Ausnahme von Exacerbationen gefolgt werden.

Mit vollem Recht hat man hervorgehoben, dass sich namentlich bei Kindern häufig Prodrome zeigen. Die Kinder werden mürrisch und launenhaft; sie sind ungewöhnlich schreckhaft und weinerlich, schlafen unruhig, träumen viel, zucken ab und zu zusammen, knirschen mit den Zähnen, zeigen vorübergehend Strabismus und lassen Appetitmangel und Unregelmässigkeit des Stuhlganges erkennen.

Ich habe mehrfach Kinder behandelt, bei welchen dieser krankhafte Zustand, aus dem man häufig nicht viel machen kann, viele Wochen lang anhielt, ehe die ersten unzweideutigen meningitischen Symptome zum Vorschein kamen. Noch lebhaft in der Erinnerung steht mir ein Fall, in welchem mir vornehme Eltern, die in späten Jahren Ehe eingegangen hatten, ihren einzigen Liebling zur Behandlung anvertrauten. Wochen lang blieb ich im Ungewissen. Da tauchten eines Tages im Augenhintergrunde gelbe Kleckse — Chorioidealtuberkel — auf und schon nach einer Woche war das Kind verstorben, indem sich schnell Nackensteifigkeit, hohes Fieber und enorme Beschleunigung des Pulses entwickelten.

Unter den manifesten Symptomen spielen Nackensteifigkeit, Kopfschmerz, Schwindel, zunehmende Benommenheit, Leibeseinziehung (von *Henoch* auf Reizung des Splanchnicus und davon abhängiger Contraction der Darmwand bezogen) und Stuhlverstopfung die Hauptrolle. Dazu Erbrechen, welches mitunter nur am Anfang des Leidens auftritt, in anderen Fällen sich vielfach am Tage während des ganzen Krankheitsverlaufes wiederholt. Fälle mit Meteorismus und Durchfall sind selten. Crie hydrocéphalique kommt erfahrungsgemäss häufiger als bei eitriger Meningitis vor. Der Puls zeichnet sich durch grosse Zahlenschwankungen aus, welche binnen kurzer Zwischenräume spontan oder nach vorausgegangenen körperlichen Erregungen eintreten. Die Athmung erfolgt oft sehr unregelmässig an Zeit und Tiefe. Häufig kommen seufzende oder schluchzende Respirationen vor. Oefter als

bei eitriger Meningitis stellt sich *Cheyne-Stokes'sches* Respirationsphänomen ein. Die Körpertemperatur zeigt zahllose Verschiedenheiten: fieberfreien Verlauf, Fieber nur gegen Ende der Krankheit, nur praemortale Temperatursteigerungen oder fieberhaften und typhusähnlichen Zustand während der gesammten Krankheitsdauer. Aber auch anhaltende subnormale Temperatur ist mehrfach beschrieben worden. *Gnädinger* hat neuerdings mehrere solcher Fälle mitgeteilt. In einem derselben war die Mastdarmtemperatur bis auf 28.6° C. vor dem Tode gesunken. Andererseits aber kommt auch postmortale Temperatursteigerung vor.

Als Complicationen seien Lähmungen von Augenmuskeln, Pupille, Gesicht und Extremitäten genannt. Auch werden nicht selten Zuckungen beobachtet. Mehrfach sah ich Lähmungen schwinden und wieder erscheinen. Mitunter kommen conjugirte Zwangsstellungen an Kopf und Augen vor, auch anhaltende Seitenlage des Körpers bei gebeugten Hüft- und Kniegelenken. Benommene Kranke machen nicht selten mit ein und derselben Extremität wiederkehrende Hasch- und Greifbewegungen. In mehreren Fällen meiner Behandlung prüfte ich den Patellarsehnenreflex und fand ihn fehlend, in anderen Beobachtungen dagegen war er abgeschwächt oder unverändert. Der Puls zeigt nicht selten Verlangsamung, auch Ungleichmässigkeit in der Kraft; späterhin tritt meist ein jagender, kaum zählbarer Puls ein (Reizung — Lähmung des Vagus). Auf der Haut bemerkt man zuweilen eine ungewöhnliche Erregbarkeit der Vasomotoren, so dass leichte mechanische Reize ausreichen, um an den getroffenen Stellen Hautröthe von langer Dauer hervorzurufen. Auch kommen Roseola und Herpes facialis und bei starken Schweißen Sudamina vor. Nicht selten sind Milz- und auch leichte Lebervergrößerung vorhanden. Vereinzelt wird Icterus erwähnt. Harn häufig eiweiss- und peptonhaltig. Von hervorragender Bedeutung für die Diagnose sind Veränderungen am Augenhintergrunde (Tuberkel in der Chorioidea) und Tuberkelbacillen im Blute. Gleichzeitig oder unabhängig davon kommen Neuritis und Neuro-Retinitis, sowie Apoplexien in der Retina vor.

Viel beliebt ist gerade bei tuberculöser Meningitis die Stadieneintheilung der Krankheit. Man hat meist drei Stadien, und zwar das Stadium der Reizung, des gesteigerten Hirndruckes und der Lähmung beschrieben. Wir halten dies für unrichtig und für Künstlei, denn in Wahrheit laufen fast immer Symptome des einen Stadiums neben denjenigen des anderen einher und Lähmungs- und Reizungserscheinungen wechseln vielfach an ein und demselben Gebilde, z. B. am Pulse, ab.

Hervorgehoben seien hier noch Fälle mit ungewöhnlichem Verlaufe: Anfang der gesammten Krankheit mit Lähmungserscheinungen oder mit einem oder mehreren Anfällen von Aphasie, denen später Gesichts- und Extremitätenlähmung folgen.

IV. Diagnose. Aus dem Vorhergehenden erhellt, dass eitrige und tuberculöse Meningitis sehr grosse Uebereinstimmung mit einander zeigen, woraus folgt, dass die Gefahr zu Verwechslungen nahe liegt.

Bei der Differentialdiagnose mit eitriger Meningitis berücksichtige man, dass sich tuberculöse Meningitis langsamer entwickelt und schleicher verläuft, oft geringeres Fieber zeigt, ja! mitunter fieberfrei besteht; dazu kommen der Nachweis von hereditären Momenten und vorausgegangene Scrophulose oder tuberculöse Entzündungen von Haut, Knochen

oder Gelenken. Es kommen aber immerhin diagnostisch zweifelhafte Fälle vor; beispielsweise ist es nicht in allen Fällen nöthig, dass sich zu tuberculöser Erkrankung des Felsenbeines tuberculöse Meningitis hinzugesellt, mitunter handelt es sich dabei gerade um eine eitrige Meningitis.

Sehr nahe liegt vielfach eine Verwechslung mit Abdominaltyphus, namentlich wenn gegen die Regel Meningitis unter Meteorismus und Durchfall verläuft oder gar noch Roseola und Milzvergrößerung bestehen, denn hartnäckige und hochgradige Nackensteifigkeit kommt auch bei Abdominaltyphus in Folge von Pnoe vor. Hier sowohl, als auch bei der Unterscheidung von eitriger Meningitis giebt häufig die Untersuchung des Augenhintergrundes den Ausschlag, wenn Chorioidealtuberkel vorhanden sind, oder die Gegenwart von Tuberkelbacillen im Blute oder der Nachweis von Typhusbacillen im Stuhl oder im Blut der Roseolen.

Macht die Krankheit mit Lähmungen oder encephalitischen Symptomen den Anfang, so wird man vielleicht eher an Embolie oder Thrombose der Hirnarterien als an Meningitis denken; es ist dann namentlich das Vorhandensein von Nackensteifigkeit wichtig, neben der Untersuchung des Augenhintergrundes und des Blutes.

V. Prognose. Die Krankheit endet fast ausnahmslos mit dem Tode. *Dujardin-Beaumetz* freilich berichtet neuerdings, in einem Falle Genesung eintreten gesehen zu haben, in welchem man Chorioidealtuberkel im Augenhintergrunde gefunden haben will, und auch *Leube* suchte autoptisch die Heilbarkeit der tuberculösen Meningitis darzuthun.

VI. Therapie. Die Behandlung ist die gleiche wie bei eitriger Meningitis. *Holm* empfiehlt benzoësaures Natrium (20 : 200, 2stündl. 1 Esslöffel) als Heilmittel (¹). *Nilsson* und *Warfvinge* wollen mehrfach Genesung nach Einreibungen mit Jodoformsalbe (1 : 5) eintreten gesehen haben.

Ueber den Nutzen von Injectionen mit *Koch'scher* Flüssigkeit ist bis jetzt nichts Zuverlässiges bekannt; *Henoch* sah angeblich schädliche Wirkung und warnt vor ihnen; ein Patient von mir starb unter gewöhnlichen Erscheinungen und bot bei der Section nicht das mindeste Auffällige dar, während *v. Ziemssen* Besserung beschrieb.

9. Tuberculöse Brustfellentzündung. Pleuritis tuberculosa.

I. Aetiologie. Tuberkeleruptionen werden auf den Pleuren unter sehr verschiedenen Umständen angetroffen. Gesellen sich dazu entzündliche Veränderungen, so geht die Tuberculose der Pleuren in tuberculöse Pleuritis über.

Fälle von primärer Tuberculose der Pleuren und von primärer tuberculöser Pleuritis halten wir nach eigenen Erfahrungen für nicht selten.

Mitunter ist die Krankheit nichts anderes als ein Symptom einer allgemeinen Miliartuberculose.

In anderen Fällen schliesst sie sich an eine vorausgegangene, ursprünglich nicht tuberculöse Pleuritis an, indem die Entzündungsproducte tuberculös inficirt werden.

Mitunter hat die Tuberculose der Pleuren einen mehr localen Charakter. Dies gilt für jene Tuberkeleruptionen, welche man

nicht selten im Bereich von peripher gelegenen tuberculös-käsigen Herden der Lungen oder in der Nähe von tuberculös-käsigen Bronchialdrüsen zu sehen bekommt.

II. Anatomische Veränderungen. Meist trifft man graue Miliartuberkel, seltener verkäste Knötchen auf den Pleuren an. Unter Umständen bilden letztere durch dichte Aneinanderlagerung grössere knotige und knollige Massen und Verdickungen auf dem Brustfell. Während bei allgemeiner Miliartuberculose die Pleuren beider Thoraxseiten mit Miliartuberkeln übersät zu sein pflegen, beobachtet man nach vorausgegangener Pleuritis mitunter nur auf der erkrankt gewesenen Brustseite Tuberculose der Pleuren. Mit Vorliebe pflegen sich alsdann die Tuberkelknötchen in dichter Nebeneinanderlagerung in Pseudomembranen zu finden. Ein etwaiges Exsudat hat häufig serösen, mitunter blutigen, seltener eitrigen Charakter.

III. Symptome. In den meisten Fällen bleibt die Miliartuberculose der Pleuren während des Lebens unerkannt. *Jürgensen* freilich will mehrmals ein eigenthümlich weiches Reiben vernommen haben, welches sanfter und weicher als das gewöhnliche pleuritische Reibe-geräusch war.

Treten Entzündungsvorgänge an den Pleuren hinzu, wandelt sich also die Tuberculose der Pleuren in eine tuberculöse Pleuritis um, so gleichen die physikalischen Erscheinungen in jeder Beziehung einer trockenen oder exsudativen Pleuritis aus nicht tuberculösen Ursachen, wesshalb wir auf Bd. I verweisen.

IV. Diagnose. Die Differentialdiagnose zwischen einer tuberculösen und nicht tuberculösen Pleuritis kann sehr schwierig werden. Handelt es sich um eine trockene Pleuritis, so wäre Gewicht darauf zu legen, dass die Krankheit ein tuberculöses Individuum betrifft, an welchem man in zerstreuten Herden pleuritische Reibe-geräusche zu hören bekommt. Bei exsudativer Pleuritis ist wichtig, dass sie, wenn Tuberculose im Spiele ist, häufig doppelseitig auftritt und mitunter haemorrhagischer Natur ist, was freilich erst dann in's Gewicht fällt, wenn Krebs, Sarcom, Scorbut und Morbus Brightii nicht bestehen, welche gleichfalls zu haemorrhagischer Pleuritis führen. In der Punctionsflüssigkeit Tuberkelbacillen nachzuweisen, wird nur selten gelingen, da die Pleuratuberkel in der Regel nicht ulceriren und daher Bacillen dem Exsudat nicht beigemischt werden. Vielleicht, dass Injectionen mit *Koch'scher* Flüssigkeit zu diagnostisch wichtigen localen Veränderungen am Thorax führen.

V. Prognose. Die Vorhersage ist, wie bei den meisten tuberculösen Processen, ungünstig, obschon sich die Krankheit lange Zeit hinziehen kann.

VI. Therapie. Die Behandlung gestaltet sich rein symptomatisch nach den in Bd. I gegebenen Regeln. Von operativen Eingriffen wird man Abstand nehmen, da eine künstliche Entfernung des Exsudates eine schnelle Wiederansammlung im Gefolge haben würde, es sei denn, dass sie wegen Lebensgefahr unternommen werden müssen.

10. Tuberculöse Herzbeutelentzündung. Pericarditis tuberculosa.

I. Aetiologie. Wie auf den Meningen und dem Brustfell, so hat man auch auf dem Herzbeutel zwischen einer einfachen Tuberculose des Herzbeutels und einer tuberculösen Herzbeutelentzündung zu unterscheiden.

In sehr seltenen Fällen entsteht die Krankheit primär, als ein selbstständiges Leiden.

In der Mehrzahl der Fälle stellt sie einen secundären Zustand dar. So begegnet man ihr bei allgemeiner Miliartuberculose, doch gehört das Pericard gerade nicht zu denjenigen Organen, auf welchen Miliartuberkel besonders häufig und zahlreich anzutreffen sind.

In manchen Fällen schliesst sich tuberculöse Pericarditis an eine vorausgegangene Pericarditis an, indem die Entzündungsproducte mit Tuberkelbacillen inficirt werden.

Zuweilen tritt locale Tuberculose des Herzbeutels auf, welche sich dadurch kennzeichnet, dass nur an solchen Stellen auf dem Herzbeutel Tuberkelknötchen zum Ausbruch gelangen, an welchen dem Herzbeutel aussen tuberculös-käsige Herde in den Lungen, im Mediastinum oder unter dem Zwerchfell anliegen.

II. Anatomische Veränderungen. Bei allgemeiner Miliartuberculose handelt es sich meist um graue, durchsichtige Knötchen, welche sich besonders zahlreich auf dem Epicard, namentlich in der Nähe der grossen Gefässe, zu zeigen pflegen.

Etwaiges Exsudat im Herzbeutel erscheint bei tuberculöser Pericarditis serös, haemorrhagisch oder eitrig. Der Herzbeutel ist mitunter schwartenartig verdickt, bis 1 Cm. und darüber hinaus, und auf seiner Oberfläche vielhöckerig. Die Tuberkel sind bald grau und transparent, bald gelb und verkäst, oder sie stellen an manchen Orten grössere käsige Knoten dar. Bestehen Adhaesionen zwischen den Herzbeutelblättern, so pflegen gerade diese reich an Tuberkeln zu sein. Es kann dabei das Exsudat in eine bröckelig-käsige Masse umgewandelt sein. Ich habe einen Fall beschrieben, in welchem es zur Bildung von ausgedehnten tuberculösen Geschwüren gekommen war, aus welchen so bedeutende Blutungen auftraten, dass binnen kurzer Zeit der Tod erfolgte. Eine ähnliche Beobachtung machte späterhin *Riegel*.

III. Symptome und Diagnose. Die Erkennung einer tuberculösen Pericarditis ist sehr schwer. Selbst dann, wenn man es mit allen physikalischen Zeichen einer Pericarditis zu thun hat und noch dazu bei einem tuberculösen Individuum ist die Diagnose noch nicht völlig sicher, da unter solchen Umständen auch nicht tuberculöse Pericarditiden auftreten. Tuberkelbacillen werden in dem Exsudat in der Regel vermisst und zudem nimmt man Punctionen oder Probepunctionen des Herzbeutels nicht ohne die zwingendsten Gründe vor. Ausserdem würde man bei dem Nachweis von Tuberkelbacillen in einem pericarditischen Exsudat ebenso sehr an den Durchbruch von tuberculös-käsigen Bronchialdrüsen in den Herzbeutel als an eine so seltene ulceröse Tuberculose des Pericardes denken.

IV. Prognose. Vorhersage ungünstig.

V. Therapie. Behandlung symptomatisch.

II. Tuberculöse Bauchfellentzündung. Peritonitis tuberculosa.

I. Aetiologie. Ueber die Ursachen der allgemeinen Miliartuberculose des Bauchfelles und der tuberculösen Bauchfellentzündung gilt Alles, was in vorausgehenden Abschnitten über die Aetiologie der allgemeinen Miliartuberculose überhaupt und im Speciellen der tuberculösen Meningitis, Pleuritis und Pericarditis gesagt worden ist.

Auch hier liegen Beobachtungen von primärer Tuberculose vor, welche aber immerhin sehr selten ist. Oft stellt sich die Tuberculose des Bauchfelles bei allgemeiner Miliartuberculose als ein secundäres Leiden ein, oder sie tritt local auf, z. B. auf der Darmserosa oberhalb von tuberculösen Darmgeschwüren, wo sie auf mehr oder minder breite Strecken dem Verlaufe der Lymphgefäße folgt. *Fehling* betont, dass tuberculöse Peritonitis bei Frauen oft mit Tuberculose der Geschlechtsorgane zusammenhängt.

II. Anatomische Veränderungen. In der Regel bekommt man es mit miliaren und submiliaren grauen Knötchen, seltener mit bereits verkästen oder gar theilweise verkalkten Massen zu thun. Bei sparsamer Tuberkeleruption hat der Obducent namentlich dem Omentum volle Aufmerksamkeit angedeihen zu lassen. Daneben kommen häufig entzündliche Veränderungen vor, vielfache Verwachsungen der Därme und Abdominaleingeweide untereinander, sogenannte Peritonitis tuberculosa adhaesiva, und seröse, häufiger haemorrhagische, sehr selten eitrige Ergüsse. Mitunter wandeln sich seröse Ergüsse allmählig in eitrige um. Nicht selten bilden sich auf dem Bauchfell Blutaustritte, so dass man die einzelnen Tuberkelknötchen von einem haemorrhagischen Hofe oder in älteren Fällen durch Umwandlung des Blutfarbstoffes mit schwärzlichem Pigment umrahmt findet. *v. Bamberger* gedenkt einer Beobachtung, in welcher eine reichliche Blutung zur Bildung grösserer Blutklumpen im Bauchraum geführt hatte. Ascites wird als häufige Begleiterscheinung angegeben, doch liegen hier vielfach Verwechslungen mit seröser Peritonitis vor. In chronisch verlaufenden Fällen finden an dem Netze und Mesenterium Verdickungen und Schrumpfungen statt, so dass das Netz häufig als ein nach oben gerollter und geschrumpfter Strang quer durch den Bauchraum hindurchzieht.

III. Symptome und Diagnose. Die Diagnose einer tuberculösen Peritonitis läuft in der Regel darauf hinaus, dass man das Vorhandensein von freier oder abgekapselter Flüssigkeit im Bauchfellsacke gerade auf eine Tuberculose des Bauchfelles zurückzuführen hat. Dabei spielt besonders die Aetiologie eine sehr wichtige Rolle. Mit Unrecht hat *Vallin* Entzündungen in der Umgebung des Nabels als für Peritonitis tuberculosa charakteristisch angesehen.

Meist hält Peritonitis tuberculosa chronischen Verlauf inne, ob schon acute Schübe häufig zur Beobachtung kommen. Die Patienten

klagen über Schmerz, Aufgetriebensein des Leibes, Durchfall oder Verstopfung, Appetitlosigkeit und Erbrechen und kommen mehr und mehr von Kräften. Der Zustand kann fieberhaft oder fieberlos verlaufen. Zuweilen ist das geschrumpfte Netz als Tumor im Abdomen durchföhlbar, auch lassen sich mitunter die mit einander verwachsenen Darmconvolute als Resistenzen oder Tumoren im Leibe durchföhlen. Bei zwei Kranken beobachtete ich anhaltend Bauchlage. Bei Beiden war eine mächtige Ansammlung eines serösen Fluidums in der Bauchhöhle vorhanden und Beide gaben an, dass sie in Bauchlage am wenigsten durch Spannungsgeföhl in den Bauchdecken belästigt seien.

Besonders gross ist die Gefahr, den Zustand mit Lebercirrhose, Pfortaderthrombose oder mit Ascites aus unbekannter Ursache zu verwechseln, und es lassen sich Irrthümer trotz aller Sorgfalt nicht immer vermeiden, wenn der Nachweis von Tuberkelbacillen nicht gelingt. Für Lebercirrhose würden sprechen: Abusus spirituosorum, Milztumor, Volumensänderungen der Leber und Icterus, während ein haemorrhagisches Fluidum bei unternommener Probepunction des Abdomens Tuberculose des Bauchfelles als mehr annehmbar erscheinen lässt.

Von einzelnen Autoren ist eine Heilbarkeit des Leidens angenommen worden. Ich selbst habe vor einiger Zeit zwei Kranke als relativ geheilt entlassen, d. h. mit einem geschrumpften und verdickten Netz. Der Verlauf ist meist chronisch. Der Tod erfolgt in der Regel unter zunehmendem Marasmus oder durch Erstickung bei überhand nehmendem Flüssigkeitserguss.

IV. Prognose. Die Vorhersage ist fast immer ungünstig.

V. Therapie. Behandlung rein symptomatisch. Von den vorhin erwähnten Kranken der Züricher Klinik verdankt der Eine seine Heilung der lange Zeit fortgesetzten Anwendung von Schwitzcuren und Eisenpraeparaten, der Andere dem Gebrauch von grossen Calomelgaben.

Neuerdings ist der Vorschlag gemacht worden, den Bauchschnitt auszuführen. Man kam darauf, dass man in Folge von falscher Diagnose die Laparotomie unternahm und danach tuberculöse Peritonitis heilen sah. *König* fand unter 131 Fällen 24 Procente, welche nach der Operation mindestens 2 Jahre lang gesund geblieben waren. Eine einfache Punction des Abdomens nützt erfahrungsgemäss in der Regel nicht.

Ob man durch Injectionen mit *Koch'scher* Flüssigkeit therapeutisch oder in zweifelhaften Fällen auch diagnostisch etwas erreicht, muss abgewartet werden.

12. Scrophulose.

(Scrofulose.)

I. Aetiologie. Auf die zahlreichen klinischen Beziehungen, welche zwischen Scrophulose und Tuberculose bestehen, ist zwar schon vielfach seit längerer Zeit hingewiesen worden, aber dennoch ist es erst *Koch* gelungen, den Nachweis zu führen, dass Scrophulose nichts Anderes als eine besondere klinische Form der Tuberculose ist, welche

ihre Entstehung ebenfalls dem Auftreten und der Entwicklung von Tuberkelbacillen verdankt. Wir halten die Scrophulose für eine chronische Tuberculose der Lymphdrüsen, die es bedingt, dass der Organismus zu Entzündungen in hohem Grade praedisponirt ist, und die ausserdem noch die Gefahr mit sich bringt, dass diese ursprünglich nicht tuberculösen Entzündungen tuberculös, oder mit anderen Worten, mit Tuberkelbacillen inficirt werden.

Scrophulose gehört in ausgesprochener Weise zu den Kinderkrankheiten. Am häufigsten beginnt sie gegen Ende der ersten Dentition (Ausgang des zweiten Lebensjahres), um mit Vollendung der Pubertät ihren Abschluss zu finden. Freilich bleiben einzelne ihrer Folgen häufig genug Zeit des Lebens bestehen.

Bei Erwachsenen kommt Scrophulose nur selten zum Ausbruch. Man hat Dergleichen bei Gefangenen beobachtet, welche in dumpfen, lichtarmen und engen Zellen lange Zeit in sitzender Lebensweise zubringen mussten, sogenannte Zuchthaus-scropheln. Viel häufiger gelangen Scropheln bereits mit dem Anfange des Zahnens (circa neunter Lebensmonat) und mitunter noch früher zum Ausbruch. *Chaussier* beschrieb sogar angeborene Scrophulose, bei welcher ein Kind mit eiternden Lymphdrüsen zur Welt kam (?).

Aehnlich wie bei Lungenschwindsucht, so spielt auch bei Scrophulose die Constitution eine hervorragende Rolle, wobei Fehler derselben ererbt, angeboren oder erworben sein können. Wie es schwindsüchtige Familien giebt, so giebt es auch scrophulöse, ja! vielfach betrifft die Erblichkeit Schwindsucht und Scrophulose zu gleicher Zeit.

Was die angeborenen Fehler der Constitution anbetrifft, so weiss man erfahrungsgemäss, dass namentlich solche Kinder häufig an Scrophulose erkranken, deren Eltern zur Zeit der Zeugung hochbetagt waren, oder bei denen ein grosser Altersunterschied bestand, oder die durch schwere Krankheiten, z. B. durch Lungenschwindsucht, Krebs, tertiäre Syphilis oder Aehnl. marastisch oder durch Noth zufällig elend geworden, oder die miteinander blutsverwandt waren. Es kehren hier Verhältnisse wieder, denen man auch in der Aetiologie der Lungenschwindsucht begegnet.

Von manchen Aerzten wird angenommen, dass Trunksucht des Vaters bei Kindern zu Scrophulose führt.

Unter den erworbenen Fehlern der Constitution, welche zu Scrophulose praedisponiren, möchten wir zunächst diejenigen nennen, welche Folgen einer unzweckmässigen Ernährung sind. Es handelt sich dabei um Kinder, welche niemals Mutter-, Ammenbrust oder gute Kuhmilch erhalten haben, sondern von frühauf mit Mehlbrei oder ähnlichen schwer verdaulichen Speisen grossgezogen wurden. Auch dann, wenn Kinder zu plötzlich von der zweckmässigen Nahrung der Säuglinge zur Kost der Erwachsenen übergehen und namentlich in ihrem Speisezettel zu reichlich Kartoffeln, Brod und Mehlspeisen bei zu dürftigem Fleischgenuss erhalten, kommt leicht Scrophulose zum Ausbruch.

Wesentlich befördert wird die Entstehung des Leidens, wenn sich diaetetische Fehler mit ungünstigen hygiaenischen Verhältnissen verbinden. Daher sieht man Scrophulose besonders oft in den unteren Volksklassen, deren Kinder die ersten Lebensjahre in dumpfen, feuchten, lichtarmen und schlecht gelüfteten Kellerräumen oder in Dachkammern

zubringen und nur selten Gelegenheit zum Aufenthalte und zu freier Bewegung in gesunder frischer Luft finden.

Auch Kinder von besser situirten Leuten erkranken nicht selten an Scropheln, wenn sie mit Schularbeiten und geistigen Uebungen überanstrengt werden und darüber die Pflege ihres Körpers und namentlich täglicher längerer Aufenthalt in frischer Luft vernachlässigt wird.

Mehrfach liegen Berichte vor, dass sich in Taubstumm- und Blindeninstituten Scrophulose häufte, dann aber wieder abnahm, nachdem man die Zöglinge gezwungen hatte, sich auf täglichen Spaziergängen in frischer Luft zu bewegen.

Besonders berüchtigt als Ursachen für Scrophulose sind gewisse Infectionskrankheiten des kindlichen Alters, namentlich Masern und Keuchhusten, seltener Scharlach und Rachendiphtherie, Rötheln und Variola. Auch nach der Vaccination hat man Scrophulose entstehen gesehen, was die Impfgegner hurtig dazu benutzt haben, um die Vaccination als schädlich hinzustellen, da man dadurch gewisse Krankheiten auf gesunde Kinder übertragen könne. Begreiflicherweise geben zunächst alle die aufgeführten Schädlichkeiten nur eine Praedisposition für Scrophulose ab; dass diese selbst auftritt, dazu gehört noch eine Infection mit Tuberkelbacillen und gerade über die Infectionswege ist so gut wie gar nichts bei der Scrophulose bekannt.

Wir wollen übrigens nicht versäumen, darauf hinzuweisen, dass in kalten und feuchten Ländern Scrophulose besonders häufig vorkommt, und dass sie namentlich oft bei solchen Leuten, dann auch bei Erwachsenen, zum Ausbruch kommt, welche die Tropen verlassen und in gemässigten Ländern Aufenthalt genommen haben.

II. Symptome. Den Ausbruch von Scrophulose wird man namentlich bei solchen Kindern befürchten, bei welchen hereditäre Beanlagung besteht, oder deren ältere Geschwister bereits unter gleichen Erscheinungen erkrankt waren. Angegeben wird noch, dass es bei Kindern, welche späterhin an Scrophulose erkranken, nicht selten zu verfrühtem Zahndurchbruche kommt; der normale Zahndurchbruch beginnt meist im neunten Lebensmonate.

Nicht ohne Grund haben bereits ältere Aerzte nach dem äusseren Habitus zwei Formen von Scrophulose unterschieden und selbige als torpide und erethische Scrophulose benannt.

Bei der torpiden Scrophulose zeichnen sich die Kinder durch dickes Fettpolster und schwammiges Aussehen aus; namentlich erscheinen die Lippen dick und aufgeworfen und auch der untere Abschnitt der Nase ist unförmlich verdickt, missstaltet und gewissermaassen hängend. Die Kranken sind träge, haben einen stupiden, plumpen, fast gemeinen Gesichtsausdruck und sind gewöhnlich nicht besonders lebhaften und regsamen Geistes.

Anders die erethische Scrophulose! Die Haut erscheint zart, weich und blass und lässt vielfach, namentlich auf Stirn und Brust, blaurothe geschlängelte Venen im subcutanen Gewebe erkennen. Haare meist blond und weich. Augen gross. Scleren bläulich-weiss. Das Auge von ungewöhnlichem Glanze und schwimmend. Zähne lang, bläulich-weiss und durchschimmernd. Lebhafter, blitzender und leicht auffassender Geist. Leichtes Erröthen im Gesicht bei geringen psychischen Aufregungen.

Die Erscheinungen der Scrophulose bieten sehr grosse Mannigfaltigkeit dar, und es sind vielfach je nach den betroffenen Organen und der Art ihrer Erkrankung mehr Chirurgie, Augen- und Ohrenheilkunde als gerade die innere Medicin betheiligt. Wir werden uns im Folgenden nur mit solchen Symptomen beschäftigen, welche dem Gebiete des „Innern“ zufallen, selbst auf eine einfache Aufzählung anderer Symptomengruppen müssen wir verzichten.

Die scrophulösen (tuberculösen) Veränderungen an den Lymphdrüsen verrathen sich zunächst durch Schwellung; aber nicht jede geschwollene Lymphdrüse bei einem Scrophulösen verdankt ihre Entstehung primär der Grundkrankheit. Beispielsweise schliessen sich an primäre Entzündungen der Haut, wie sie durch Scrophulose hervorgerufen und unterhalten werden, nicht selten secundär consensuelle und nicht tuberculöse Bubonen an.

Am häufigsten findet man in spezifischer Weise die cervicalen und submaxillaren Lymphdrüsen erkrankt. Dieselben können mehr als bis zum Umfange eines Taubeneies anschwellen und durch Confluenz bis faustgrosse Drüsenpakete darstellen, welche unter der Halshaut hervorquellen, die Contouren des Halses verunstalten und die Bewegungen des Kopfes in rein mechanischer Weise behindern. So lange keine weiteren Complicationen bestehen, ist die Haut über ihnen unverändert und verschieblich. Die Drüsen erscheinen flach, abgeplattet und auf Druck nicht empfindlich. Zuweilen stellen sie längs der Seiten des Nackens eine Reihe von ründlichen Intumescenzen dar, welche sich wie die Glieder einer Kette hart untereinander folgen (*Glandulae lymphaticae catenatae*).

Sucht man genau nach, so wird man gar nicht selten auch die inguinalen, occipitalen und cubitalen Lymphdrüsen (letztere oberhalb des *Condylus internus* der *Ulna*) vergrössert finden, der beste Beweis, wie irrig es ist, Schwellung der beiden letzteren Drüsengruppen als sicheres Merkmal für Syphilis annehmen zu wollen.

Genau so wie die äusseren, gerathen auch die inneren Lymphdrüsen in den Zustand tuberculös-entzündlicher Schwellung, obschon dies in keiner Weise regelmässig vorkommt und eher zu den Seltenheiten gehört. Dergleichen beobachtet man beispielsweise an den Bronchialdrüsen. Man erkennt dies an Dämpfung über dem *Manubrium sterni*, mitunter selbst an leichter Vorwölbung desselben oder an den Erscheinungen von Bronchostenose oder Recurrenslähmung als Folge von Compression auf den genannten Nerven. Zuweilen machen sich auch Behinderungen im venösen Abflusse aus den Halsvenen bemerkbar (Schwellung der Venen oder gar leichtes Oedem). Scrophulöse (tuberculöse) Veränderungen der Mesenterialdrüsen hängen mit den Symptomen der *Tabes mesaraica* zusammen. Dabei leiden die Kinder meist an unstillbarem Durchfall, der widerlich stinkende Massen zu Tage fördert; ihr Leib erscheint froschbauchartig aufgetrieben; durch tiefen Druck kann man nicht selten die mesenterialen Drüsen von den Bauchdecken aus erreichen; die Kinder sind unersättlich und dennoch magern sie von Tag zu Tag ab. Sie werden blass, hohläugig und hohlwangig, bekommen Haar ausfall, eine welke, fettarme und schlotternde Haut und ein eigenthümlich greisenhaftes Aussehen. Unter zunehmender Abzehrung erfolgt nicht selten der Tod.

Meist bilden sich scrophulöse Lymphdrüenschwellungen allerorts schleichend und langsam aus. Es kommen aber auch davon Ausnahmen vor. So behandelte ich vor einigen Jahren einen 6jährigen Buben, bei welchem sich binnen fünf Tagen schwere Störungen durch acut geschwollene Bronchialdrüsen entwickelten, während vordem eine solche Intumescenz nicht nachzuweisen gewesen war.

Die Lymphdrüsenschwellungen können spontan rückgängig werden; in anderen Fällen aber kommt es zur Erweichung und eitrigen Einschmelzung, welche meist im Centrum beginnt und direct oder unter Bildung von oft langen Fistelgängen zum Durchbruch nach Aussen gelangt. Röthung und Schwellung der überdeckenden Haut und Verwachsungen zwischen Haut und unterliegenden Drüsen in Folge von periglandulärer Entzündung sind äussere Merkmale der genannten Zustände. Oft dauert die Eiterproduction lange Zeit an, die Fisteln schliessen sich nicht, sondern bilden Geschwüre mit unterminirten und wallartig aufgeworfenen Rändern und hinterlassen schliesslich entstellende, vielfach strahlenartig eingezogene Narben, welche unter Umständen am Halse durch Narbencontraction zu Deformitäten und Bewegungsbeschränkung führen.

Dem Lymphdrüsenapparate gehören auch die Mandeln an, welche man bei Scrophulösen nicht selten im Zustande chronischer Hyperplasie findet. Neigung zu hartnäckigen Rachenkatarrhen und folliculären Entzündungen, Störungen der Sprache und Athmung, unter Umständen asthmatische Zufälle können daraus hervorgehen.

Scrophulöse Erkrankungen der äusseren Haut stellen sich am häufigsten in Gestalt von impetiginösen Eczemen dar, welche besonders oft Gesicht oder behaarten Kopf befallen. Sehr gewöhnlich kommt es alsdann in den nächst gelegenen Lymphdrüsen zu entzündlicher Schwellung, secundärem oder consensuellem Bubo. Das Eczem an sich zeichnet sich kaum vor Eczem bei nicht scrophulösen Personen aus, es sei denn, dass es sich als sehr hartnäckig erweist und grosse Neigung zum Recidiviren erkennen lässt. Nicht selten greifen Eczeme ursprünglich der äusseren Haut auf benachbarte Schleimhäute, namentlich auf diejenigen von Nase und Ohr, über; sie sind hier noch hartnäckiger und geben zu weiteren Entzündungen und zu Ausflüssen Veranlassung. Man muss jedoch wissen, dass auch das Umgekehrte vorkommt. Es bestehen primäre Entzündungen und Ausflüsse aus dem Ohr oder aus der Nase, und indem die Secrete an den Ostien der genannten Organe überfliessen und die Haut reizen, regen sie auf ihr secundär Entzündungen an.

Auch hartnäckige Acne hängt vielfach mit Scrophulose zusammen. Vom Lichen ist bekannt, dass er kaum anders als bei Scrophulösen vorkommt, und auch Lupus steht mit Scrophulose in innigstem Zusammenhang, denn er ist nichts anders als eine Form von Tuberculose der Haut. Gewissermaassen gehört Lupus zu den Spätformen der Scrophulose, denn in der Regel bildet er sich erst jenseits der Pubertät aus.

Die grosse Vulnerabilität der Haut bei Scrophulösen zeigt sich auch in der Neigung zur Bildung von Frostbeulen.

Nicht selten entstehen im subcutanen Zellgewebe Abscesse, welche immer wieder von Neuem auftreten und unter Umständen bedenklichen Kräfteverfall bedingen. Brechen sie nach Aussen auf, so bilden sich nicht selten schwer heilbare Geschwüre, deren Vertiefung mitunter kraterförmig ist und an syphilitische Hautgeschwüre erinnert. Ein Theil derartiger Vorkommnisse ist ebenfalls tuberculöser Natur.

Unter den Schleimhäuten erkrankt nicht selten die Nasenschleimhaut. Es kommt hier zu häufig recidivirenden, hartnäckigen und schliesslich permanenten Entzündungen und viele Fälle von sogenanntem Stockschnupfen stehen mit Scrophulosè in Zusammenhang. Nicht selten schliessen sich daran Verschwärungen auf der Schleimhaut an, welche zuweilen auf die Knochen des Nasengerüstes übergreifen. Auch kommt es zu impetiginösen Eczemen, die häufig zum Ausgangspunkt für ein recidivirendes Gesichtserysipel werden. Ebenso sind hartnäckige Angina und Pharyngitis oft Folge von Scrophulose. Erfahrungsgemäss neigen Scrophulose zu Bronchokatarrhen und Katarrhen auf der Magen-Darmschleimhaut. Wenig bekannt pflegt es zu sein, dass sich bei scrophulösen Mädchen nicht selten seropurulente Ausflüsse aus der Scheide einstellen, welche sich mitunter gegenüber therapeutischen Eingriffen als sehr hartnäckig erweisen. Sie führen leicht zu Entzündung und Schwellung der Labien, die zuweilen Abscessbildung und Gangraen im Gefolge haben.

An den Knochen stellen sich scrophulöse Erkrankungen unter dem Bilde von Necrose und Caries dar, welche wiederum tuberculösen Knochenherden ihren Ursprung verdanken. Sehr häufig wird die Wirbelsäule betroffen. Es entstehen daraus Kyphose, Senkungsabscesse, unter Umständen Peripachymeningitis, Compressionsmyelitis u. s. f. Oder es bilden sich an den Knochen von Fingern und Zehen tuberculös-entzündliche Auftreibungen (Spina ventosa), doch kommen die gleichen Erkrankungen auch an anderen Theilen des Skeletes, z. B. an Rippen, Sternum oder Extremitätenknochen vor. Alle diese Veränderungen gehören in das Gebiet der Chirurgie. Dasselbe gilt für die tuberculösen Erkrankungen der Gelenke, welche unter dem Namen des Gelenkfungus, des Tumor albus oder der Arthrocaë bekannt sind.

Häufig kommen Erkrankungen des Auges bei Scrophulösen vor, obgleich gerade ihnen specifische Eigenschaften nicht zufallen. Wir nennen impetiginöses Eczem der Augenlider, Blepharitis ciliaris, Conjunctivitis catarrhalis und C. phlyctenulosa, Keratitis, oft auch eine Verbindung mehrerer der genannten Veränderungen. Es können daraus Störungen für das ganze Leben hervorgehen, z. B. Trübungen der Hornhaut (Leukom) oder Verwachsungen zwischen Hornhaut und Iris (Synechia anterior), aus welchen man eine früher überstandene Scrophulose vermuthen kann. *Horner* bringt Schichtstaar mit Scrophulose in Zusammenhang.

Am Ohr bilden sich bald Entzündungen und Ausflüsse aus dem äusseren Gehörgange, bald entwickelt sich im Anschlusse an einen Rachenkatarrh Entzündung des Mittelohres, bald endlich zeigt sich Tuberculose des Felsenbeines, welche dauernd das Gehörorgan zerstört oder zu Sinusthrombose oder Entzündung der Meningen und des Gehirnes führt.

Der Verlauf der Scrophulose ist chronisch und zieht sich oft über viele Jahre hin. Nicht selten beginnen die Veränderungen zuerst in einem einzigen Organ und allmählig werden immer neue in den Kreis hineingezogen. In lang bestehenden Fällen hat man Leukocytose beobachtet; *Horand* will sogar Verkleinerung der rothen Blutkörperchen im Blute gesehen haben. Remissionen und Exacerbationen in den Erscheinungen sind nichts Seltenes; oft verschlimmern sich die Dinge im Winter, wenn die kleinen Kranken lange Zeit in geschlossenen Räumen zubringen, während im Sommer durch Bewegung in frischer Luft wesentliche Besserung eintritt.

Zuweilen wird der Krankheitsverlauf durch Complicationen unterbrochen, unter welchen allgemeine Miliartuberculose am gefürchtetsten ist. Oder die Kranken sind scheinbar genesen, aber gewissermaassen spontan treten plötzlich Symptome einer allgemeinen Miliartuberculose oder einer tuberculösen Meningitis auf, und bei der Section findet man namentlich oft die Bronchialdrüsen im tuber-

culös-verkästen Zustände. In solchen Fällen hat die bacilläre Infection ihren mehr localen Charakter verloren und zur Allgemeininfection übergeführt.

Als Nachkrankheit bildet sich bei lang bestehenden Eiterungen Amyloidentartung der grossen Unterleibsdrüsen heraus, kenntlich an einem harten Leber- und Milztumor, an Albuminurie und Oedemen. Auch wird mitunter Fettleber beobachtet.

III. Anatomische Veränderungen. Gleich den Symptomen setzen sich begreiflicher Weise auch die anatomischen Veränderungen bei der Scrophulose aus einer Reihe von specifischen und nicht specifischen Dingen zusammen. Wir lassen uns hier auf eine Schilderung der letzteren nicht ein.

Die specifische Lymphdrüsenerkrankung läuft wesentlich auf die Entwicklung von Tuberkelherden hinaus, in welchen man, wenn auch meist spärlich, Tuberkelbacillen antrifft. Hier wie auch in anderen Tuberkelherden beobachtet man Tuberkelbacillen namentlich im Innern von Riesenzellen, während sie in verkästen Herden meist fehlen. Vielleicht, dass gerade die geringe Zahl von Bacillen dazu beiträgt, der Erkrankung einen vorwiegend localen Charakter zu erhalten. Während die frisch erkrankten Drüsen grau und hyperaemisch aussehen, treten in älteren mehr und mehr Verkäseungen auf. Schliesslich gleicht die Drüse dem Durchschnitte einer frischen Kartoffel. Erweichungen führen zur Bildung einer serösen und mit Flocken untermischten Flüssigkeit. Nicht selten entsteht Entzündung des periglandulären Bindegewebes. Auch finden Verkalkungen in vordem verkästen Lymphdrüsen statt.

IV. Diagnose. Die Erkennung der Scrophulose gelingt meist leicht, namentlich wenn man sich nicht auf ein bestimmtes Symptom steift, sondern den gesammten Symptomencomplex für die Diagnose benutzt oder Entzündungsproducte mit Erfolg auf Tuberkelbacillen untersucht.

V. Prognose. Die Prognose ist nur in bedingter Weise günstig zu stellen, denn wenn auch die Meisten mit dem Leben davon kommen, so darf man doch nicht übersehen, dass unter Umständen entstehende Narben, Knochen- und Gelenkdeformitäten, schwere Rückenmarkserkrankungen oder irreparable Störungen der Sinne zurückbleiben, und namentlich soll man nicht vergessen, dass ein Ausbruch von allgemeiner Miliartuberculose droht.

VI. Therapie. Worauf man bei der Prophylaxe zu achten hat, erhellt aus der Aetiologie der Krankheit. Dass man Blutsverwandte am Eingeben der Ehe hindert oder marastischen und schwindsüchtigen oder tertiär syphilitischen Eltern Zeugung verbietet, gehört nicht in das Machtgebiet des Arztes. Dagegen wird man gut thun, solchen Müttern das Stillen ihrer Kinder zu wehren, welche aus schwindsüchtigen oder scrophulösen Familien stammen, namentlich wenn sie selbst Zeichen von Schwindsucht oder Scrophulose zeigen, oder wenn sie noch nicht das achtzehnte Lebensjahr

erreicht haben und sehr bleichsüchtig sind. Man lasse alsdann das Stillen durch Ammen oder durch gute Kuhmilch durchführen. Ueberhaupt muss man der zweckmässigen Ernährung eines Kindes eingehende Aufmerksamkeit zuwenden und dafür Sorge tragen, dass genügend Bewegung in frischer Luft unternommen wird.

Ist Scrophulose zum Ausbruche gekommen, so muss man meist eine allgemeine und eine locale Behandlung unternehmen, erstere gegen das Grundleiden, letztere gegen einzelne hervorstechende Symptome.

Bei der allgemeinen Behandlung lasse man sich über die Ernährungsweise und Lebensart der Erkrankten berichten, ordne die Diaet und schreibe Bewegung in frischer Luft vor. Im Sommer empfehlen sich Aufenthalt im Gebirge und namentlich an der See, im Winter Aufenthalt in Meran, Nizza oder an anderen mild gelegenen klimatischen Curorten. Man verbiete namentlich geistige Strapazen.

Unter den Medicamenten hat mit Recht Leberthran eine grosse Bedeutung. Man reiche das *Oleum jecoris Aselli* etwa 1 Kinderlöffel $\frac{1}{2}$ Stunde nach dem ersten Frühstücke und die gleiche Dosis nach dem Abendessen, bei älteren Kindern mehr, bis zum Doppelten. Den üblen Geschmack bekämpfe man durch ein hinterher genommenes Pfeffermünzplätzchen. Da man das Medicament Monate und Jahre lang fortgebrauchen lassen muss, so mache man alle 4—6 Wochen eine Pause von 7—14 Tagen, damit sich nicht unüberwindlicher Widerwille einstellt. Auch empfiehlt es sich, in den heissen Sommermonaten mit der Thrancur aufzuhören, da es sonst leicht zu Appetitlosigkeit kommt.

Das *Oleum jecoris Aselli ferratum* verdient bei bleichen Kindern den Vorzug; von dem *Ol. j. Aselli jodatatum* sahen wir keinen besonderen Vortheil.

Wodurch Leberthran so günstig wirkt, ist nicht bekannt. Mit Unrecht haben manche Autoren den günstigen Einfluss auf seinen minimalen Jodgehalt bezogen. Wahrscheinlich läuft das Geheimniss darauf hinaus, dass Leberthran ein sehr leicht resorbirbares und verdauliches Fett ist. Meist nimmt man an, dass er nur bei der erethischen Form der Scrophulose indicirt ist, wir selbst aber stimmen dem nicht bedingungslos bei.

Statt des Leberthranes empfahl *v. Mering* neuerdings Lipanin, aber meine Kranken nahmen dieses Präparat mit noch grösserem Widerwillen als Leberthran.

Neben Leberthran kommen namentlich Jod- und Eisenpräparate, sowie Jod- und Soolbäder in Betracht.

Ist Scrophulose, wie so häufig, mit Rachitis verbunden, so ziehen wir das Bd. IV, pag. 170 angegebene Kalk-Eisenpulver vor. Sonst gebe man Jodeisen, z. B. *Rp. Sirupi ferri jodati* 10·0, *Sirup. simpl.* 20·0, *MDS.* 3 Male tägl. 1 Theel. nach d. Essen, oder *Rp. Ferri jodat. saccharat.* 0·02, *Sacchar.* 0·5, *M. f. p. d. t. d.* Nr. X. S. 3 Male tägl. 1 Pulver.

Auch habe ich in neuerer Zeit mehrfach Versuche mit *Liquor Kali arsenicosi* (*Rp. Liq. Kali arsenicosi*, *Aq. Amygd. amar. aa.* 5·0. *MDS.* 3 Male tägl. 3—5 Tropfen nach dem Essen) gemacht und bin damit sehr zufrieden gewesen.

Als obsoleete Mittel gegen Scrophulose gelten die Praeparate von Barium, Antimonium und Quecksilber. Dagegen empfehlen auch neuere Autoren Abkochungen von *Folia Juglandis*.

Zur Bereitung von Soolbädern im Hause löse man 2 bis 5 Pfunde Seesalzes oder anderes Salz auf ein Vollbad von 28° R. auf und lasse die Kranken täglich 20—30 Minuten darin. Nach dem Bade sollen sie etwa eine Stunde lang im Bett oder auf dem Sopha ausruhen. In ärmeren Familien darf man ein Bad mehrmals gebrauchen lassen, indem man es durch Hinzufügen eines Eimers warmen Wassers und einer entsprechenden kleineren Quantität frischen Salzes jedes Mal auf die gewünschte Wärmehöhe und Concentration bringt.

Zweckmässiger ist der Gebrauch der natürlichen Soolbäder, unter welchen namentlich Seebäder zu bevorzugen sind. Schon lange hat man in Italien, England und Frankreich für Kinder der ärmeren Bevölkerung Seehospize errichtet und damit treffliche Erfolge erzielt. Auch an der deutschen Küste beginnt es sich jetzt zu regen.

Bergeron giebt an, dass sich Drüsenschwellungen, kalte Abscesse, scrophulöse Geschwüre und Gelenkerkrankungen durch Aufenthalt an der See wesentlich bessern, während Knochentuberculose unbeeinflusst bleibt und sich Eczeme und Blepharitis geradezu verschlimmern. In Frankreich sollen die ersten Versuche mit Seeaufenthalt 1857 von *Ferrouchaud* und *Frère* gemacht worden sein.

An eigentlichen Soolbädern ist kein Mangel. Wir beschränken uns darauf, die bekannteren aufzuführen; Arnstadt (Thüringen), Bex (Canton Waadt), Cannstadt (Württemberg), Dürkheim (Pfalz), Frankenhausen (Schwarzburg-Rudolstadt), Gandersheim (Braunschweig), Gmunden (Oesterreich), Hall (Tirol), Homburg (Preussen), Julishall (Braunschweig), Ischl (Salzkammergut), Kissingen (Bayern), Königsdorf-Jastrezomb (Schlesien), Kösen (Thüringen), Köstritz (Gera), Kreuznach und Münster a. Stein (Rheinprovinz), Nauheim (Hessen-Darmstadt), Neuhaus (Bayern), Rehme-Oeynhaus (Westphalen), Reichenhall (Bayern), Rheinfelden (Aargau), Rothenfelde (Hannover), Salzdorf (Hannover), Salzhausen (Hannover), Salzschlirf (Hessen), Salzungen (Thüringen), Schweizerhall bei Basel, Soden a. Taunus (Preussen), Soden a. d. Werra (Hessen-Cassel), Sodeithal (Rheinbayern), Sulza (Thüringen), Sulzbad (Elsass), Sulzbrunn (Bayern), Wiesbaden (Nassau), Wittkind (Preuss.-Sachsen).

Unter Jodquellen sind namentlich Tölz und Adelheidsquelle, beide in Bayern, zu nennen.

Ob die Localbehandlung scrophulöser Erscheinungen durch die Entdeckung *Koch'scher* Flüssigkeit (Tuberculin) wesentlich gewonnen hat, erscheint zweifelhaft und wahrscheinlich bleiben nach wie vor chirurgische Eingriffe die Hauptsache.

Gegen Drüsenschwellung empfahl neuerdings *Novello* Tinctura Tapyä (1 bis 10 gtt. pro die). Ich selbst sah mehrfach von Auro-Natrium chloratum guten Erfolg (0.005—0.03, 3 Male täglich in Pillenform). *Kapesser* rühmt Einreibungen mit Schmierseife, was auch von anderen Autoren (*Hausmann*) gelobt wird. Dazu löse man $\frac{1}{2}$ bis $1\frac{1}{2}$ Esslöffel Schmierseife in etwas lauem Wasser auf, reibe damit zweimal wöchentlich Rücken und Extremitäten 10 Minuten lang feucht ein und wasche dann mit Wasser ab.

Gegen *Tabes mesaraica* empfehlen sich sorgfältige Diät, Oleum jecoris Aselli, Chinadecoct und Styptica, namentlich Colombo oder Cascarilla.

Abschnitt II.

Syphilis.

(*Lustseuche. Lues venerea.*)

Syphilis lenkte zum ersten Mal die allgemeine Aufmerksamkeit auf sich, als sie sich Ende 1494 unter den Truppen Carl's VIII., welche damals Neapel belagerten, epidemisch ausbreitete. Sehr schnell fand von hier aus die Seuche nach Spanien, Frankreich, Deutschland und nach anderen Ländern Zugang. Man hat bis auf die neueste Zeit vielfach geglaubt, dass es sich um eine vordem unbekannt gewesene Krankheit handelte, welche man theils Ueberschwemmungen, theils gemäss dem mittelalterlichen Aberglauben einer ungünstigen Constellation der Gestirne, theils anhaltenden Regengüssen, theils der Unzucht zuschrieb, welche die geile und zügellose Soldateska mit ihren rotzkranken Pferden getrieben haben sollte. Manche behaupteten, es sei die Krankheit von den Seeleuten des Columbus aus Amerika mitgebracht worden, andere, sie sei ein Abkömmling der Lepra. Alle diese Anschauungen haben sich nicht bewahrheitet. Man nimmt heute nicht ohne Grund an, dass Syphilis seit den ältesten Zeiten bekannt gewesen ist, aber unter den Militärhorden Carl's VIII. eine besonders grosse Ausbreitung gewann und dann durch sie und ihren Anhang in weitere Kreise hineingetragen wurde.

Sehr bald hatte man heraus, dass fast immer der Beischlaf die Gelegenheit zur Ansteckung abgiebt. Wenn man nun auch vielfach Geistliche, Mönche und scheinbar abgeschlossene Nonnen an Syphilis erkranken sah, so fand die Lehre nirgends ernste Anhänger, nach welcher sich das syphilitische Gift unter Umständen auch durch die Luft fortpflanzen sollte, und es wurden mit mehr Recht und Wahrscheinlichkeit als viel natürlichere Wege verbotene Pfade über und unter der Erde angenommen.

Die Krankheit erhielt anfangs sehr verschiedene Namen; gern suchte dabei eine Nation der anderen einen kleinen, aber deutlichen Hieb zu versetzen. Wir erwähnen als Beispiele die Bezeichnungen Franzosenkrankheit, neapolitanische, spanische, deutsche Krankheit u. s. f. Der Name Syphilis rührt von *Fracastorius* (1521) her, dessen dichterisches Talent die Sage erfand und in Verse kleidete, es sei ein Hirt des Königs Alkithous mit Namen Syphilus deshalb von Apollo mit der Krankheit bestraft worden, weil er ihm die gebührenden Ehren verweigert habe.

Ursprünglich wurden Gonorrhoe, weicher Schanker und Syphilis für eins gehalten und allen drei Formen des sogenannten Morbus venereus dieselbe Noxe zu Grunde gelegt. Man dachte sich, dass die gleiche Schädlichkeit bei dem Einen nur geringere und rein locale Veränderungen hervorrufe, während bei dem Anderen dessen Gesamtconstitution untergraben werde. Diese irrthümliche Anschauung erhielt sich fast bis in die Mitte des jetzigen Jahrhunderts. Nicht etwa, dass es sich hierbei um rein theoretische Tüfteleien handelte, denn begreiflicherweise wird heute Niemand einen Tripper mit Quecksilbercuren behandeln, ebensowenig den weichen Schanker, weil beide Erkrankungen rein locale Veränderungen an den Genitalien darstellen.

Der erste Versuch, zunächst dem Tripper eine gesonderte Stellung zu geben und ihn als ein locales Leiden der Syphilis gegenüberzustellen, rührt von *Balfour* her (1767), aber seine Worte verhallten, zumal sich *John Hunter* (1786) darauf berief, dass er mit dem eitrigen Secrete aus der Harnröhre einen Gesunden geimpft und bei diesem Allgemeinerscheinungen der Syphilis hervorgerufen habe. Es ist wohl zweifellos, dass es *Hunter* bei seinem Stammimpfinge nicht mit Gonorrhoe, sondern mit einem larvirten Schanker in der Harnröhre zu thun gehabt hat, so dass er nicht, wie er irrthümlich meinte, Tripper-, sondern Schankersecret zum Impfexperiment benutzte. Wenn sich nun auch *Benjamin Bell* (1793) auf *Balfour's* Seite stellte, so blieb es doch erst *Ricord* vorbehalten (1831), die Gonorrhoe als eine besondere Localkrankheit an den Genitalien, welche ihre spezifische Genese habe, der Syphilis gegenüberzustellen.

Allein nach dem *Ricord'schen* Schema sollten noch immer weicher Schanker und Syphilis dasselbe sein. Erst *Basserac* und *Clerc*, zwei Schüler von *Ricord*, trennten den weichen Schanker ab (1852), welcher rück-sichtlich seiner Bedeutung, nicht aber etwa in Bezug auf seinen Infectiousstoff als locales Genitaleiden mit dem Tripper verwandt ist. Freilich haben sich nicht alle Autoren dieser Anschauung angeschlossen, so dass man zwischen Unitariern und Dualisten zu unterscheiden pflegt, und selbst bis auf die Gegenwart hin wird behauptet, dass zuweilen auch auf ein Uleus molle syphilitische Allgemeinerscheinungen folgen (Ansicht der Unitarier).

Rollet hat einen Theil der vorhandenen Schwierigkeiten dadurch wegzuräumen gesucht, dass er den gemischten Schanker aufstellte, d. h. ein ursprünglich weicher Schanker wird vielleicht bei einem nächsten unreinen Coitus noch syphilitisch infectirt. Er heilt scheinbar binnen kurzer Zeit aus, aber nach Wochen folgen ihm syphilitische Erscheinungen, da diese zu ihrer Entwicklung längerer Zeit bedürfen.

Hat eine syphilitische Infection stattgefunden, so halten die Erscheinungen der Krankheit einen gewissen typischen Gang inne, welchen man in eine primäre, secundäre und tertiäre Periode getheilt hat. Aber wie auch bei anderen typisch verlaufenden Krankheiten, so kommen auch bei Syphilis häufig genug Ausnahmen von der Regel vor. Trotz alledem aber erleichtert es die Uebersicht der Erscheinungen in hohem Grade, wenn man an der eben erwähnten, zuerst von *Ricord* aufgestellten Stadieneintheilung festhält. Während sich die primäre Periode der Syphilis im Wesentlichen auf die Bildung eines harten Schankergeschwüres beschränkt, kommt es während der secundären Periode zu mannigfachen, aber meist oberflächlich sitzenden Veränderungen auf der Haut und auf den verschiedenen Schleimhäuten. Die tertiäre Periode der Syphilis ist gekennzeichnet durch Bildung von

Gummiknoten, welche sich auch im Innern der Eingeweide entwickeln, woher auch die Bezeichnung Eingeweidesyphillis.

Es verdient bereits an dieser Stelle hervorgehoben zu werden, dass ausser erworbener Syphillis noch hereditäre Syphillis vorkommt, indem das syphilitische Gift im Stande ist, von den Erzeugern auf die Nachkommen überzugehen.

1. Erworbene Syphillis in der primären und secundären Periode. Syphillis acquisita primaria et secundaria.

I. Aetiologie. Syphillis ist eine in hohem Grade ansteckende Krankheit. Keinem Zweifel unterliegen kann es, dass das syphilitische Gift zunächst im Blut der Erkrankten vorhanden ist, denn wenn man Blut von Syphilitischen absichtlich oder unabsichtlich unter die Haut von Gesunden bringt, so werden letztere fast unfehlbar syphilitisch. Man ersieht daher, dass die Möglichkeit zur Ansteckung beim Beischlaffe unter Anderem dadurch gegeben ist, dass Verwundungen an den Geschlechtstheilen stattfinden, so dass Blut direct von dem erkrankten Theile in Einrisse, Erosionen u. Aehn. des Gesunden hineindringt.

Ansteckend aber sind auch die Secrete aller syphilitischen Veränderungen auf der Haut und auf den Schleimhäuten, welche dem ersten und zweiten Stadium der Syphillis angehören. Dass auch noch die Producte des dritten oder gummösen Stadiums der Syphillis auf Gesunde übertragbar sind, scheint nicht vorzukommen, obschon darüber die Ansichten nicht ganz und gar einig sind. Wenn also beim Coitus Secret breiter Condylome in Wunden des gesunden Theiles hineingelangt, oder wenn Condylome an den Lippen sitzen und beim Küssen Absonderungsproducte von ihnen in Schrunden auf gesunde Lippen übertragen werden, so sind das Alles Gelegenheiten zur Infection mit Syphillis.

Die physiologischen Secrete von Syphilitischen, als da sind Thränenflüssigkeit, Nasensecret, Bronchialschleim, Schweiss, Speichel, Milch und Haru, stecken nicht an und sind von Ansteckungsstoff frei. Aber zufällig können auch sie infectiöse Eigenschaften bekommen. Wenn sich beispielsweise dem Speichel Secret von breiten Condylomen der Mundhöhle oder Lippen beimischt, so wird man selbstverständlich eine derartige Mischung nicht mehr für unschuldig zu betrachten haben.

Unter den physiologischen Producten sind nur zwei ansteckungsfähig, nämlich der männliche Samen und das weibliche Ei. Beide sind bei Syphilitischen fast immer infectirt, und daher die Erfahrung, dass syphilitische Männer oder syphilitische Frauen, so lange sie unter dem Einflusse der Seuche stehen, keine gesunden Nachkommen haben.

Die Natur des syphilitischen Giftes ist unbekannt, doch mehren sich gerade in den letzten Jahren mehr und mehr solche Stimmen, nach welchen man es in Spaltpilzen zu suchen hat. *Klebs* beobachtete in dem Gewebssaft des harten Schankers, welcher das erste manifeste Symptom der Syphillis darstellt, neben Rundzellen 2.0 bis 5.0 μ ($1 \mu = 0.001 \text{ Mm.}$) lange Stäbchen mit langsamer Bewegung, welche er mit Erfolg züchtete und auf Affen übertragen konnte. Auch *Baumann* und *Martineau & Hamon* haben Aehnliches beschrieben, während *Pisarewski* und *Aufrecht* über runde Schizomyceten, Mikrocoecen, berichten. Neuerdings hat *Lustgarten* durch ein etwas complicirtes Verfahren Bacillen in syphilitischen Veränderungen (Sclerose, Condylom, Gumma, syphilitischen Excreten) regelmässig nachgewiesen, Syphilisbacillen, doch fehlen Cultur- und Uebertragungsversuche. *Doutrelepont & Schütz*, *De Giacomi* und Andere bestätigten die An-

gaben von *Lustgarten* und gaben einfachere Darstellungsweisen für Syphilisbacillen an. *Doutrelepont* theilt mit, er habe Syphilisbacillen auch im Blute und im Sebum praeputiale von Syphilitischen beobachtet. Freilich haben *Alvarez*, *Cornil & Tazet* und späterhin auch Andere die gleichen oder wenigstens doch sehr ähnliche Bacillen auch im Sebum praeputiale et vulvae von gesunden Menschen gefunden und ist es daher überhaupt fraglich geworden, ob nicht die vermeintlichen Syphilisbacillen Smegmabacillen gewesen sind. Wenn man nun auch in den syphilitischen Producten innerer Organe die gleichen Bacillen gesehen haben will, so ist es nicht unmöglich, dass hier eine Verwechslung mit Tuberkelbacillen vorgelegen hat, abgesehen davon, dass sehr geübte Bacteriologen vergeblich nach ihnen gesucht haben.

Lustgarten traf Syphilisbacillen immer nur in Rundzellen eingeschlossen, niemals frei an. Der Gegenstand ist wohl noch nicht spruchreif.

Ganz unzuverlässig sind die Angaben von *Luc & Lingard* über Syphilisbacillen und von *Disse & Taguchi* über Syphiliscoccen.

Böck und *Scheel* fanden, dass syphilitische Materie noch wirksam bleibt, wenn man sie mit dem 100fachen Wasser verdünnt hat; bei 500facher Verdünnung ging die Uebertragbarkeit verloren. In Lymphröhren aufbewahrt war die Wirksamkeit binnen acht Tagen vernichtet. Durch Kälte wurde sie nicht alterirt, dagegen durch Wärme (40° R.) zerstört.

Beischlaf ist die häufigste, aber nicht die einzige äussere Veranlassung für eine syphilitische Ansteckung.

In manchen Fällen handelt es sich mehr um zufällige Ansteckungen.

Erwähnt wurde bereits, dass Küsse zur Quelle einer Ansteckung werden können; ebenso kann der Gebrauch von Trink- und Essgeschirr, von Pfeifen und Cigarren eine Infection nach sich ziehen, wenn solchige vordem von Syphilitischen benutzt und mit syphilitischen Secreten besudelt worden waren. Zuweilen hat man Ansteckungen durch chirurgische Instrumente beobachtet, welche mitunter unbewusst bei Syphilitischen gebraucht worden waren und dann bei Gesunden verwendet wurden, ohne dass eine genügende Desinfection mit ihnen unternommen worden war. Dergleichen kennt man mehrfach nach dem Katheterismus der Tuba Eustachii, aber auch nach dem Gebrauche von Aderlasslancetten und Schröpfkopfmessern. Auch die Benutzung von Rasirmessern, welche vordem von Syphilitischen gehandhabt waren, hat wiederholtlich Syphilis übertragen. Bei Judenkindern hat man nach der Beschneidung Syphilis entstehen gesehen, wenn der Beschneider syphilitisch war und nach der Beschneidung die Wunde der Vorhaut der Blutstillung wegen mit den Lippen aussog, die mit syphilitischen Wucherungen umsäumt waren. Zuweilen haben Biss- und Kratzwunden, welche von Syphilitischen gesetzt wurden, eine Quelle für weitere Ansteckung abgegeben. In Glasfabriken hat man wiederholtlich gewissermaassen Endemien von Syphilis auftreten gesehen, weil das Blasrohr von Mund zu Mund geht und sich demnach von einem Syphilitischen das Gift auf viele Personen verbreiten kann. Wir haben die Reihe der Zufälligkeiten, die aber von manchen leichtsinnigen Kranken zu ihrem Vortheile und um sich rein zu waschen, ausgebeutet werden, noch lange nicht erschöpft.

Als eigenthümliche, aber auch durch Zufall entstandene und demnach hierhergehörige Form der Syphilis wollen wir noch die Syphilis der Aerzte und des Heilpersonales erwähnen. Aerzte, welche mit wunden Fingern Syphilitische, von deren Krankheit sie häufig keine Ahnung haben, untersuchen, sind begreiflicherweise in Gefahr, sich anzustecken. Es ist eine grosse Reihe der traurigsten Beispiele dafür bekannt. Dazu kommt noch, dass nicht selten derartige Fälle längere Zeit verkannt werden, da man oft kaum noch die Ansteckungsquelle ausfindig machen kann, und dass sie sich zum Theil verzettelt, zum anderen Theil vielleicht auch wegen der Besonderheiten des Infectionsmodus durch hervorragend schwere Erscheinungen ver-rathen. Auch Hebammen haben nicht selten unbewusster Weise eine Ansteckung bei der Leitung einer Geburt davongetragen und von sich aus weitere Infectionen in grosse Kreise vermittelt.

Noch aus neuerer Zeit berichtet *Bardinet* (1874), dass sich in der Stadt Brive eine Hebamme bei einer Geburt infectirte und dann nicht nur ihren Mann, sondern binnen acht Monaten sämtliche Frauen — es waren deren über 100 — ansteckte, bei

deren Entbindung sie thätig war. Eine ähnliche Epidemie von Syphilis hat *Jean Beyer* bereits 1725 beschrieben; es erkrankten hier binnen 4 Monaten 40 Frauen an Syphilis, welche wieder ihre Ehemänner und Kinder, in Summa 80 Personen inficirten. *Bleynie* erinnert an ein ähnliches Ereigniss in dem Arrondissement Rochechouart aus den fünfziger Jahren; hier entstand aber die Epidemie dadurch, dass eine syphilitische Hebamme, dem damaligen Missbrauche folgend, mit ihrem Speichel die Nabelgegend der Neugeborenen bestrich.

Besonderer Berücksichtigung werth ist die Vaccinations-syphilis. Unter den vielfachen Vorwürfen, welche man der obligatorischen Impfung gemacht hat, besteht auch der, dass sie die Möglichkeit bietet, dass, wenn man ein syphilitisches Kind als Stammimpfling zum Abimpfen benutzt hat, mit dem Inhalte der Vaccinebläschen syphilitisches Gift auf gesunde Kinder übertragen werden kann, so dass alle Abgeimpften mit Syphilis inficirt werden. Allein der reine Inhalt von Vaccinepusteln steckt auch von syphilitischen Menschen nicht an, nur dann, wenn demselben Blut in makroskopisch sichtbarer Menge beigemischt ist, hat der Vaccinepustelinhalt spezifische Eigenschaften gewonnen und ist durch ihn auf Gesunde Syphilis übertragbar. Nun gilt es aber als anerkannte Impregel, niemals Vaccinepustelinhalt zum Verimpfen zu benutzen, welcher, mit unbewaffnetem Auge betrachtet, eine blutige Farbe erkennen lässt; wer dieser Regel folgt, wird der Gefahr der Vaccinations-syphilis entgehen. Zwar haben manche Aerzte, welchen die Uebertragung von Syphilis durch Impfung zur Last gelegt wurde, und die deshalb mit Recht in Anklagezustand gesetzt wurden, behauptet, sie hätten die nöthigen Vorsichtsmaassregeln beobachtet, so dass man darin irre geworden ist, ob der reine Inhalt von Vaccinebläschen immer unschuldig ist; allein es ist menschlich, dass man sich möglichst zu rechtfertigen sucht, und uns persönlich wenigstens erscheint Impfsyphilis nicht annehmbar, wenn man der eben angegebenen Impregel folgt. Untersucht man den Inhalt von Vaccinebläschen mikroskopisch, so enthält er wohl immer vereinzelte Blutkörperchen, aber Dergleichen schadet so lange nicht, so lange makroskopisch Blutspuren fehlen.

Selbstverständlich wird kein vernünftiger Arzt ein Kind zum Abimpfen benutzen, bei welchem auch nur der leiseste Verdacht besteht, es könnte sich bei ihm um hereditäre Syphilis handeln, auch wenn man die Gefahren einer weiteren Ausbreitung fast vermeiden kann. Wesentlich vermindert wird die Gefahr der Vaccinations-syphilis, wenn man es sich zum Gesetz gemacht hat, nur solche Kinder als Abimpflinge zu benutzen, welche den sechsten Lebensmonat hinter sich haben und gesund geblieben sind, weil sich mitunter die ersten Zeichen erbter Syphilis erst jenseits des dritten, aber nicht gut später als jenseits des sechsten Lebensmonates zeigen. Auch uneheliche Kinder sollten nicht zum Abimpfen benützt werden, weil unter ihnen hereditäre Syphilis am stärksten verbreitet ist.

Die Gelegenheitsursachen für eine syphilitische Ansteckung machen es erklärlich, dass mit Ausnahme der hereditären Syphilis die Krankheit meist bei Erwachsenen beobachtet wird. Sind Kinder von Syphilis betroffen, so kommen Heredität, zufällige Ansteckung und Schändung in Betracht, ausnahmsweise Fahrlässigkeit bei der Impfung.

Bei Männern findet man die Krankheit häufiger als bei Frauen, einmal, weil die Sitten Männern ein leichtsinniges Leben erleichtern, dann auch, weil eine einzige syphilitische Dirne für eine grosse Zahl von Männer Ansteckungsgelegenheit abgiebt.

In grossen Städten, namentlich in Seestädten, findet man das Leiden besonders oft, da hier Sinnlichkeit und Verschwendung ihre eifrigsten Jünger finden.

Klima und geographische Lage sind ohne Einfluss; es gedeiht das syphilitische Gift eben da, wohin es importirt worden ist und Zugang zu den Saft- und Blutbahnen des Körpers gefunden hat.

Ob Syphilis bei Thieren vorkommt, erscheint nicht sicher. Bei Hasen will man Syphilis beobachtet und sie an Affen künstlich erzeugt haben. Manche wollen auch an anderen Thieren Impfsyphilis hervorgerufen haben (?).

In manchen Gegenden kommt Syphilis endemisch vor, so an der Küste von Jütland, Holstein, Pommern, auch im Binnenlande. Enges Zusammenwohnen, lüderliches Leben und Gleichgiltigkeit gegen krankhafte Störungen begünstigen das endemische Vorkommen.

Wer einmal Syphilis überstanden hat, ist vor einer späteren Ansteckung so gut wie sicher, doch sind einige Fälle bekannt geworden, in welchen eine wiederholte Ansteckung, Reinfektion, binnen einiger Jahre erfolgte.

In ausserordentlich seltenen Fällen scheint es sich um eine angeborene Immunität für Syphilis zu handeln. Erworben wird eine Immunität durch eine überstandene Syphilis, in manchen Fällen auch durch hereditäre Syphilis. Ja! man will sogar eine solche Immunität bei Kindern beobachtet haben, welche syphilitische Eltern haben, ohne selbst Zeichen von hereditärer Syphilis darzubieten. Auch tritt dann, wenn die Frau eines syphilitischen Mannes einem Kinde das Leben gab, welches an hereditärer Syphilis leidet, während die Mutter selbst gesund blieb, bei der Frau gewöhnlich keine Syphilis ein, auch wenn man eine Impfung mit syphilitischen Producten an ihr vornähme.

Syphilis und andere Infectionskrankheiten (Abdominaltyphus, Pneumonie, Erysipel u. s. f.) schliessen sich nicht aus. Oefters beobachtete man, dass die Erscheinungen der Syphilis zurücktraten, während sich Symptome anderer Infectionskrankheiten breit machten; vereinzelt kamen erstere nie wieder zum Vorschein. Bei Erysipel hat man gesehen, dass recidive Syphilis diejenigen Hautstellen verschonte, an welchen sich Erysipel ausgebreitet hatte.

II. Symptome. Syphilis gehört zu den chronischen Infectionskrankheiten. Fälle, welche binnen kurzer Zeit verlaufen und unter Umständen schnell zum Tode führen, gehören zu den Ausnahmen. In der Regel währt die Krankheit mehrere Monate und Jahre, und oft kommen ab und zu Rückfälle, zu welchen das Leiden in hervorragender Weise neigt, Zeit des Lebens vor.

Der ungefähre Verlauf der Krankheit stellt sich folgendermaassen dar: unmittelbar auf die Ansteckung erfolgt für's erste Nichts. Es gehen einige Wochen dahin, sogenannte erste Incubationszeit, bevor an der Ansteckungsstelle ein harter Knoten oder ein Geschwür mit knorpelhaften Rändern, Ulcus durum, zur Ausbildung gelangt. Zugleich schwellen die benachbarten Lymphdrüsen an. Dann verlaufen wieder einige Wochen, während welcher sich keine weiteren Veränderungen einstellen, von Vielen als zweites Incubationsstadium bezeichnet. Aber es ist nur ein gewisser Zeitraum dazu nöthig gewesen, dass sich das syphilitische Gift in dem allgemeinen Säftestrom vertheilt, um schliesslich Allgemeinerscheinungen auf der

Haut und auf den Schleimhäuten hervorzurufen. Es tritt jetzt eine Reihe von Exanthenen auf, welche man als Syphiliden zu benennen pflegt, und die zusammen das ausmachen, was *Ricord* zwar schematisirend, aber praktisch vielfach zutreffend als secundäres Stadium der Syphilis bezeichnet hat. Im Gegensatz dazu ist das primäre Stadium die Zeit des sich ausbildenden und für sich bestehenden *Ulcus durum*.

In vielen, namentlich in vernachlässigten Fällen folgt noch eine tertiäre Periode der Syphilis. Während in dem secundären Stadium das breite Condylom die häufigste und vornehmlichste Veränderung auf Haut und Schleimhäuten darstellt, woher auch der Name condylomatöses Stadium, kommt es in der Tertiärperiode zur Entwicklung von Geschwülsten, Gummata, welche nicht etwa nur auf Haut und Schleimhäuten, sondern vielfach auch in inneren Organen zu finden sind. Sie bringen durch Zerfall schwere und vielfach lebensgefährliche Zerstörungen hervor und haben diesem Stadium auch zu dem Namen der gummösen Periode der Syphilis verholfen.

Mitunter schliesst sich als Ausgang der Krankheit ein Stadium des syphilitischen Marasmus und der Nachkrankheiten an.

Das Incubationsstadium der Syphilis beträgt durchschnittlich drei bis vier Wochen, obschon Zeiträume darüber hinaus, seltener schon darunter, nicht unbekannt sind.

Begreiflicher Weise lässt sich die Incubationszeit in solchen Fällen am genauesten berechnen, bei welchen man an Gesunden absichtlich durch Impfung eine syphilitische Ansteckung hervorgerufen hat. Als kürzeste Frist ergaben sich 10 Tage, als längste 44 Tage, doch will *v. Sigmund* mitunter eine Incubation bis 56 Tagen beobachtet haben.

Die erste manifeste Veränderung der Syphilis ist das harte Geschwür, *Ulcus durum*, auch harter Schanker, Primär- oder Initialsclerose oder *Hunter'scher* Schanker genannt. Am häufigsten hat dasselbe an den Geschlechtstheilen seinen Sitz, bei Männern auf der äusseren oder inneren Fläche der Vorhaut, auf dem vorderen Vorhautsaume, auf der äusseren Haut des Penis, auf der Uebergangsstelle von der inneren Vorhautlamelle zum Sulcus coronarius, seltener am Frenulum praeputii, an den Lippen der Harnröhre oder in der Harnröhre selbst. Fälle der letzteren Art nennt man larvirten, d. h. verborgenen oder Harnröhrenschanker. Bei Frauen begegnet man dem harten Schanker am häufigsten an den grossen Schamlippen oder an der hinteren Commissur, seltener am Praeputium der Clitoris, auf dem Schamberge oder an der Vaginalportion des Uterus.

Da der harte Schanker nichts Anderes bedeutet, als dass an seinem Standorte das syphilitische Gift in den Organismus eindrang und hier seine erste schädliche Wirkung entfaltete, so ist es verständlich, dass nicht immer harte Schanker an den Geschlechtstheilen sitzen, sondern rücksichtlich ihrer Localisation vom Zufalle abhängen. Man hat sie an Lippen, Zunge, Augenlidern, Ohrmuscheln, Fingern, Brustwarzen, Nabel oder in Folge von Impfung an den Oberarmen gesehen u. s. f. Von amerikanischen Aerzten (*Taylor, Knight*) ist neuerdings wiederholentlich darauf hingewiesen worden, dass in Amerika nicht zu selten harter Schanker auf den Mandeln vorkommt, häufig hervorgerufen durch Missbrauch der Mundhöhle zu geschlechtlichen Verirrungen, doch muss gerade nicht immer eine solche Scheusslichkeit vorausgegangen sein. Schanker, welche nicht an den Genitalien sitzen, bedürfen oft zur Resorption und Heilung einer ungewöhnlich langen Zeit, vielleicht, weil diese Stellen ärmer an Lymphbahnen sind.

In typischen Fällen bekommt man es mit einem einzigen, meist länglich gestalteten harten Knoten zu thun, dessen Consistenz etwa derjenigen des Knorpels gleichkommt, und dessen Grenzen scharf gegen die Umgebung abgesetzt erscheinen. Die Grösse der Knoten beträgt mitunter mehr als den Umfang einer Bohne. Bei harten Geschwüren auf der innern Vorhautlamelle kann man meist deutlich den harten Knoten herausfühlen, wenn man die Vorhaut zwischen zwei Fingern drückt. Die Haut über dem Knoten verdünnt sich mehr und mehr und röthet sich allmählig, zugleich wird sie eigenthümlich glänzend, wie glasirt. Mitunter findet eine leichte Secretion auf der Oberfläche des Knotens statt, wobei das mehr seröse Secret zu einer dünnen Borke eintrocknet (vergl. Fig. 84). Gegen Druck erweist sich der Knoten sehr wenig oder gar nicht empfindlich, auch tritt dabei im Gegensatz zu weichem Schanker keine Blutung ein.

Sehr bezeichnend und bei der Differentialdiagnose gegenüber weichem Schanker trefflich zu benutzen ist der Umstand, dass das harte Geschwür fast immer einfach auftritt; nur sehr selten wird man mehrere Geschwüre beobachten.

Zuweilen kommt es zu gröberen Ulcerationsvorgängen auf dem harten Geschwür; es bilden sich tiefe und mitunter kraterförmige Substanzverluste, deren Rand aber immer noch die charakteristische Knorpelhärte erkennen lässt. Ja! es können sich hieran Gangraen und Phagedaenismus anschliessen, wobei dann umfangreichere benachbarte Abschnitte der Zerstörung anheimfallen.

Abweichungen von der geschilderten Knotenform kommen vor. Wandeln sich beispielsweise Rhagaden in harte Geschwüre um, so nehmen letztere eine längliche Gestalt und eine mehr flächenförmige Ausdehnung an. Auch auf der Eichel des Gliedes bekommt man nicht selten flächenhaft ausgebreitete Schanker zu Gesicht. Die Härte erscheint pergamentartig, papierdünn und kann leicht übersehen werden, *Ulcus durum foliaceum* (*U. papyraceum* s. *pergamentarium*). In manchen Fällen entwickelt sich harter Schanker innerhalb eines Haarfollikels; er zeichnet sich dann oft durch papulöse Form aus und wird von Unerfahrenen leicht mit Acneknoten verwechselt.

Wird harter Schanker sich selbst überlassen, so kann er viele Monate unverändert bestehen. Die beginnende Resorption erkennt man daran, dass sich seine Mitte mehr und mehr dellen- oder nabelartig vertieft. Die Resorption geschieht vielfach, ohne dass irgend welche Reste zurückbleiben; hatten dagegen Verschwärungen Platz gegriffen, so entstehen oft weisse Narben, welche von einem bräunlichen Pigmentsaume umgeben sind.

Nicht selten tritt nur eine theilweise Resorption ein; es bleibt eine geröthete, weniger als vordem harte Verdickung zurück, welche mitunter zeitweise von Neuem intumescirt und indurirt, eine Veränderung, welche anderen Recidiven auf der Haut und auf den Schleimhäuten vorausgehen kann. Es macht also mitunter auch das harte Geschwür wie andere Erscheinungen der Syphilis Rückfälle, *Ulcus durum redux*.

Ueber den histologischen Bau der Initialsclerose liegen aus neuerer Zeit namentlich Untersuchungen von *v. Biesiadecki*, *Auspitz* und *Urna* vor. Die Blutgefässe der Cutis stellen gewissermaassen den Ausgangspunkt der Veränderungen dar.

Fig. 84.

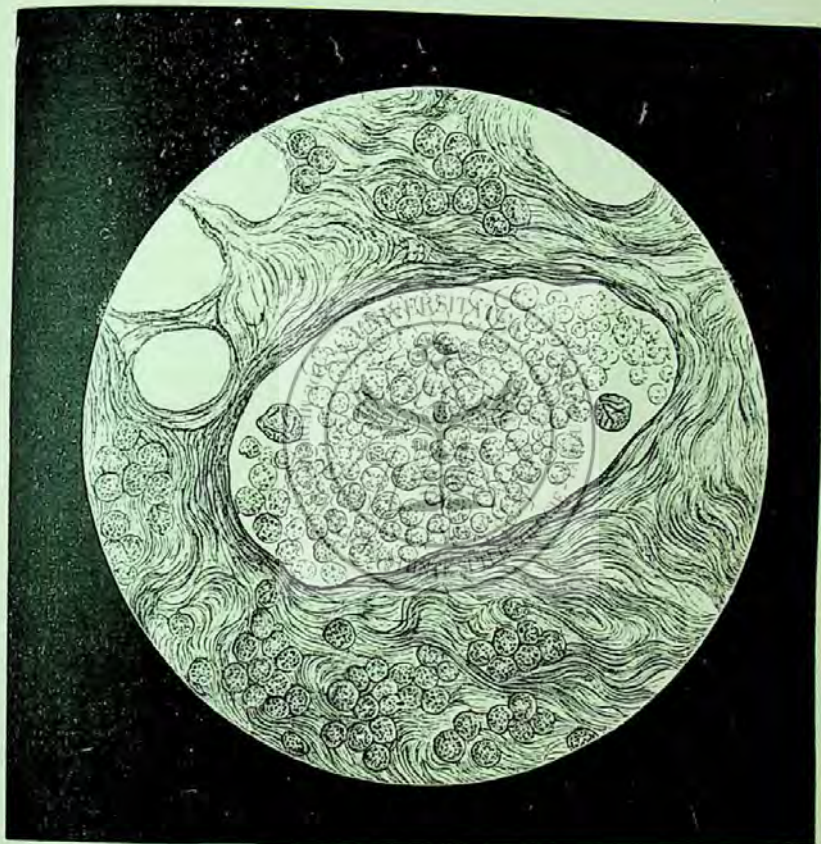


Hartes Schannergeschwür der Vorhaut von ringförmiger Gestalt mit oberflächlichen Ulcerationen. (Eigene Beob. Züricher Klinik.)

Zunächst kommt es in der Adventitia zur Ansammlung von Rundzellen. Dieselben wandern theilweise in das umgebende Bindegewebe aus und infiltriren dasselbe. Aber es haben hier mittlerweile Verdickungen und Sclerose der Bindegewebsfibrillen und Proliferation der Zellen stattgefunden. Allmählig greifen Verdickung und Kernwucherung auch auf die Intima und Media der Arterien über. Die Endothelien schwellen, wölben sich in das Gefäßlumen hinein und verengen es; es kommt zu einer acuten Endarteriitis obliterans. Die Lymphgefäße gelangen erst später an die Reihe, zeigen auch Kernvermehrung in ihrem adventitiellen Gewebe, behalten aber immer ein weit klaffendes Lumen.

Die geschilderten Veränderungen machen in den obersten Gefäßgebieten den Anfang und dehnen sich allmählig auf die tieferen aus.

Fig. 85.



Syphilisbacillen in einer Initialsclerose. Nach Lustgarten.

Die Epidermis bleibt nicht unberührt. Man beobachtet, dass zunächst die Epidermiszapfen tiefer als unter normalen Verhältnissen in die Cutis eindringen. Bei zunehmender Infiltration des Cutisgewebes mit Rundzellen werden die einzelnen Epithelzapfen seitlich comprimirt und verschmähigt. Einzelne Rundzellen finden zu den tieferen Schichten der Epidermis Zugang; schliesslich bilden sich in ihr Rundzellennester. Eventuell kämen noch als besonders wichtiger Bestandtheil eines harten Geschwürs Syphilisbacillen hinzu (vergl. Fig. 85).

Als Complicationen des harten Schankers wollen wir besonders Phimose, Balanitis, Posthitis, Balano-Posthitis und Paraphimose nennen, Dinge, welche dann leicht hinzutreten, wenn das harte Geschwür an der vorderen oder hinteren Umschlagsstelle der inneren Vorhautlamelle, in dem Sulcus coronarius glandis oder

auf der Eichel selbst seinen Sitz hat. Bei Phimose und Balanoposthitis muss man erst diese Veränderungen durch kalte Umschläge und Einspritzungen in den Vorhautsack heben, bevor man eines Ulcus ansichtig wird. Die Entstehung einer Paraphimose begreift man leicht, wenn man in solchen Fällen die Vorhaut zurückzieht, in welchen sich ein hartes Geschwür auf der Uebergangsstelle zwischen Eichel und innerem Vorhautblatte entwickelt hat. Es klappt dabei das Geschwür nicht selten deckelartig nach aussen und hinten zurück, erinnernd an das Aufklappen des Lidknorpels eines nach auswärts gestülpten oberen Augenlides. Harte Geschwüre an der Urethralmündung verursachen Kitzel und Schmerz, zuweilen auch mechanische Behinderung bei der Harnentleerung. Ulcera in der Harnröhre selbst verlaufen mit eitrigem Harnröhrenausfluss und können irrthümlich für Tripper genommen werden; drückt man aber seitlich die Harnröhre, so wird man häufig einen härtlichen Knoten herausfühlen. Bei Frauen endlich verliert das harte Geschwür nicht selten binnen kurzer Zeit seine specifischen Eigenschaften und wandelt sich in ein breites Condylom um. so dass man es alsdann mit den Erscheinungen von allgemeiner Syphilis zu thun bekommt, welchen scheinbar ein Primäreffect fehlt.

Zuweilen bildet sich auf der Haut des Penis, des Scrotums oder der Labien pralles Oedem, induratives Oedem, welches mitunter Monate lang bestehen bleibt.

Während sich der harte Schanker entwickelt hat, haben sich fast gleichzeitig sehr bemerkenswerthe Veränderungen an den nächstgelegenen Lymphdrüsen und häufig auch an den Lymphgefässen vollzogen. Bei Schanker am Penis findet man nicht zu selten die Lymphgefässstämme auf dem Rücken des männlichen Gliedes in harte, drehrunde, häufig höckerige Stränge umgewandelt, welche bei Druck zwischen den Fingern nicht sonderlich schmerzhaft zu sein pflegen. In besonders ungünstigen, aber freilich seltenen Fällen kann es jedoch zur Vereiterung kommen.

Die Inguinaldrüsen schwellen an; es intumesciren vielfache, nicht nur einzelne oder einige wenige Drüsen. Freilich ist oft eine Seite stärker betroffen als die andere, oder es kommt auf ein und derselben Seite an den einzelnen Lymphdrüsen eine sehr verschieden starke Schwellung vor. Nicht selten ist nur diejenige Inguinalseite verändert, auf deren Seite das Geschwür an den Geschlechtstheilen seinen Sitz hat. Oft erreichen die einzelnen Drüsen die Grösse einer Wallnuss und darüber, so dass sie zusammen grosse Pakete darstellen, welche man unter der Haut als vielhöckerige Prominenzen zu erkennen vermag. Gegen Druck sind sie nicht empfindlich, und die Haut über ihnen bleibt verschieblich und ist weder heiss noch geröthet, — multiple indolente Bubonen. Wenn freilich die Kranken viel umhergehen oder stehen oder sich die Inguinalgegend stossen und scheuern, so können noch secundär entzündliche Veränderungen hinzukommen.

Indolente Bubonen bleiben häufig Monate und Jahre lang bestehen, Reste oft für das ganze Leben, und wer seine Kranken sorgfältig untersucht, wird erkennen, dass Remissionen und Exacerbationen in der Intumescenz gar nichts Seltenes sind. Freilich kommen dann mitunter in den erkrankten Drüsen Verkäsung, Verkalkung oder Amyloidentartung (*Virchow*) vor.

Haben harte Schanker nicht an den Geschlechtstheilen, sondern an anderen Körperstellen ihren Sitz, so schwellen auch jetzt die zunächst gelegenen Lymphdrüsen an. Bei hartem Schanker an den Lippen findet man eine stark intumescirte schmerzlose Lymphdrüse entweder hinter einem Unterkieferwinkel oder wie in drei Fällen eigener Erfahrung unter dem Kinne, woselbst die Drüse bis zu einem taubeizeigrossen Tumor nach aussen hervorragte. Bei Schanker an den Fingern schwellen die entsprechenden Cubital- oder Axillardrüsen an u. s. f. Es sind diese Dinge sogar in zweifelhaften Fällen für die Diagnose eines harten Schankers zu benutzen.

Haben sich hartes Geschwür und nächstgelegene indolente Bubonen ausgebildet, so treten für's erste neue Symptome der Krankheit nicht auf. Es scheint zu einer Ruhezeit von mehreren Wochen gekommen zu sein, sogenanntes zweites Incubationsstadium. Dasselbe dauert sehr verschieden lang, durchschnittlich etwa sechs bis sieben Wochen, so dass demnach erst während der neunten bis elften Woche nach dem unreinen Beischlaffe weitere Veränderungen zu erwarten stehen. Freilich müssen wir hinzusetzen, dass in vereinzelt glücklichen Fällen überhaupt nichts mehr auf die Anfangerscheinungen der Syphilis folgt, so dass mit ihnen die Krankheit beendet erscheint. Bei anderen Patienten dagegen haben sich während des zweiten Incubationsstadiums doch einige Aenderungen vollzogen; die Kranken sind blass und verstimmt geworden, machen oft einen hypochondrischen Eindruck und fühlen sich in allgemeiner, aber unbestimmter Weise krank.

Die secundäre Periode der Syphilis hebt nicht selten mit Fieber an, Eruptionsfieber, welches sogar mit Schüttelfrost oder mit mehrfachen geringeren Frösten einsetzen kann. Zuweilen hält das Fieber länger als eine Woche an, zeigt meist remittirenden Typus und verläuft zuweilen unter fast typhösen Erscheinungen. Da dabei nicht selten Milzvergrösserung vorkommt und sich rothe Flecken auf der Haut, *Roseola syphilitica*, zeigen, so wird die Gefahr, Syphilis mit Abdominaltyphus zu verwechseln, erst recht gross. Oder wenn *Roseola* sehr reichlich vorhanden ist und daneben Erythem der Haut besteht, so können sich auch Verwechslungen mit Masern und Scharlach ereignen. Nicht unerwähnt darf es bleiben, dass es mitunter zu Albuminurie kommt, wobei man im Harnsedimente ausser Nierencyclindern und Rundzellen rothe Blutkörperchen zu sehen bekommt. Unter einer mercuriellen Behandlung gehen die Erscheinungen meist schnell zurück.

In dem secundären Stadium der Syphilis breitet sich die indolente Schwellung der Lymphdrüsen über weitere Bezirke aus, so dass in manchen Fällen fast alle peripheren Lymphdrüsen intumescirt sind. In anderen Fällen beschränkt sich die Schwellung auf ganz bestimmte Körperabschnitte; welche von letzteren betroffen sind, hängt theilweise vom Zufall ab, namentlich beginnen gerne solche Drüsen zu intumesciren, welche durch Druck oder Kleidungsstücke gereizt worden sind oder sich in der Umgebung von zufälligen Wunden befinden. Bei Scrophulösen nehmen die geschwellten Lymphdrüsen mitunter einen ungeheuerlichen Umfang an, sogenannte strumöse Bubonen. Uebrigens scheint es, dass auch innere Lymphdrüsen an der Schwellung theilhaftig sind.

Man hat früher gemeint, dass Schwellung gewisser Lymphdrüsen Gruppen nie anders als bei Syphilis vorkomme und daher für die Diagnose dieser Krankheit zu

verwerthen sei; dahin ist namentlich die Intumescenz der Occipital- und Cubitaldrüsen gerechnet worden, doch hat sich diese Ansicht in keiner Weise bewährt.

Die histologischen Veränderungen der indolenten Bubonen bestehen in Verdickung des trabeculären Bindegewebes mit Zunahme der zelligen Elemente. In den Lymphsinus sind die Endothelien geschwellt und ihre Kerne vermehrt. Die Adventitia und Media der Gefässe sind mit Rundzellen infiltrirt. Auch die Kapsel der Lymphdrüsen lässt meist Verdickung erkennen.

Kommt es unter einer eingeleiteten Behandlung oder spontan zur Resorption, so treten Verfettung der Zellen und allmähliche Resorption des fettigen Detritus ein. In manchen Fällen dagegen finden Verkäsung und Verkalkung statt; auch kann es bald früher, bald später zu Vereiterung kommen.

Ausser durch die bisher besprochenen Erscheinungen wird das zweite Stadium der Syphilis besonders ausgezeichnet durch Veränderungen auf Haut und Schleimhäuten, von welchen mit Unrecht nur die ersteren den Namen der Syphiliden führen, während im Grunde genommen auf beiden Gebieten die Veränderungen annähernd die gleichen sind.

Unter den Veränderungen auf der äusseren Haut hat man erythematöse, papulöse, vesiculöse und pustulöse Exantheme zu unterscheiden.

Unter den erythematösen Syphiliden, welche meist den Reigen der Hautveränderungen eröffnen, bekommt man es am häufigsten mit *Roseola syphilitica* zu thun. Dieselbe stellt linsen- bis fingergliedgrosse rothbraune Flecke dar, die bald zerstreut stehen, bald miteinander confluiren und sich meist auf der Haut des Rumpfes am zahlreichsten zeigen, doch kommen sie auch auf den Extremitäten vor, im Gesicht wohl nur auf der Stirn-Haargrenze. Je länger sie bestehen, um so weniger vollkommen erblasen sie bei Druck, so dass man nach Compression mit dem Glasplessimeter an ihrer Stelle einen gelblichen oder gelblich-bräunlichen Fleck als Zeichen einer nicht reinen Hyperaemie, sondern einer bestehenden Exsudation im Cutisgewebe zu sehen bekommt. Die Zahl der Flecke unterliegt grossen Schwankungen. Das Gleiche gilt von der Dauer ihres Bestehens; tritt eine antisiphilitische Behandlung ein, so schwinden sie mitunter in wenigen Tagen. Mehrfach beobachtete ich jedoch, dass gerade in den ersten Tagen einer begonnenen Einreibungscure mit grauer Quecksilbersalbe die Roseolen besonders deutlich und reichlich hervortraten, um dann freilich sehr schnell wieder zu verschwinden. Mitunter bildet sich nach ihrem Verschwinden eine leichte Abschuppung der Haut aus.

Will man auf syphilitische Roseola untersuchen, so lasse man sich die Kranken entkleiden und eine bis zwei Minuten entblösst dastehen. Während die relativ gesunde Haut durch Contraction ihrer Blutgefässe erblasst, kommen nunmehr die Roseolen sehr deutlich zum Vorschein, deutlicher als unmittelbar nach der Entblössung des Oberkörpers, doch muss man sich davor hüten, Roseolen mit jenen venösen Marmorirungen der Haut zu verwechseln, welche Entblösste in der ersten Zeit darzubieten pflegen.

Unverhältnissmässig seltener als Roseola, also umschriebene Hauthyperaemie, bekommt man ein diffuses Erythema syphiliticum der Haut zu sehen; auch erstreckt sich selbiges fast immer nur über wenige Tage, ist also flüchtiger Natur.

Unter den papulösen Syphiliden nimmt die breite Feigwarze, *Condyloma latum*, als häufigstes und namentlich für die Diagnose wichtigstes Exanthem das Hauptinteresse in Anspruch. Begegnet man derselben doch fast so regelmässig, dass *Ricord* statt des Namens

des secundären syphilitischen Stadiums nicht ohne ein gewisses Recht die Bezeichnung condylomatöses Stadium vorschlug.

Am häufigsten bekommt man breite Condylome bei Männern auf dem Penis und Hodensacke, seltener auf der Eichel und inneren Vorhautlamelle zu beobachten. Bei Frauen findet man sie besonders oft an den grossen Labien (vergl. Fig. 86). Bei beiden Geschlechtern sind sie häufig um die Afteröffnung (vergl. Fig. 87 und 88), an der inneren Oberschenkelfläche und in der Inguinalbeuge, am Nabel, in den Brustfalten, in der Achselhöhle und in der Inguinalbeuge, am Nabel, in der Nasolabialfurche, an Augenlidern und selbst an der Ohrmuschel zu sehen. Sie kommen aber auch im Nagelbette und zwischen den Fingern und Zehen vor; Geschwüre zwischen den Zehen sind immer der Syphilis verdächtig.

An solchen Orten des Körpers, an welchen sich Hautstellen gegenüberliegen, beobachtet man häufig breite Condylome, von

Fig. 86.



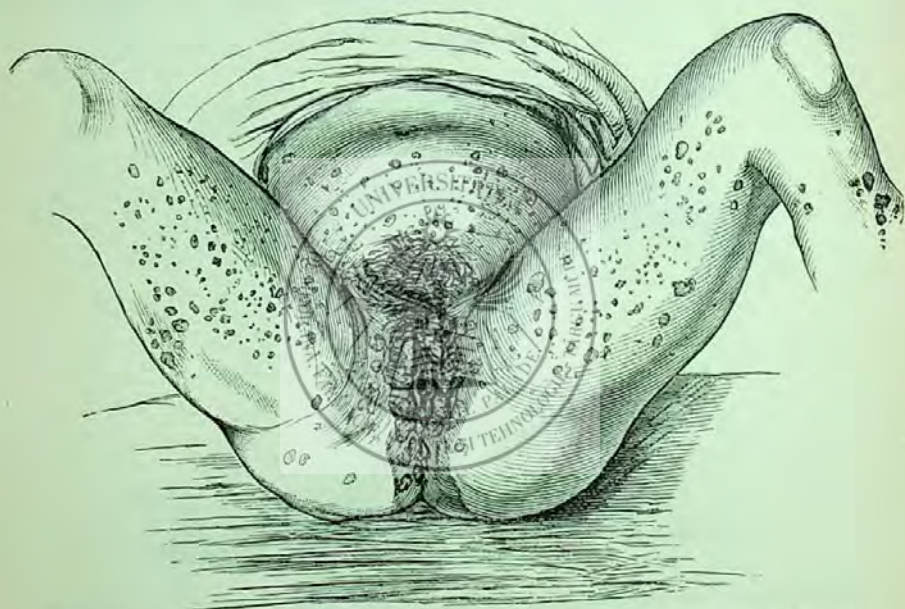
Breite Condylome an den Geschlechtstheilen und anliegenden Oberschenkelflächen einer Frau.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

welchen diejenigen auf der einen Seite einen ziemlich genauen Abklatsch derjenigen auf der anderen darstellen, und wenn man Gelegenheit gehabt hat, klinisch ihre Entwicklung zu verfolgen, so wird man nicht selten erfahren, dass die Condylome zuerst auf einer Seite sasssen und gewissermaassen von hier aus die andere inficirten. Dergleichen findet man namentlich an den grossen Labien, an der Innenfläche der Oberschenkel und Labien oder des Scrotums, am Anus und in den Brustdrüsenfalten. Und in der That ist die Absonderung breiter Condylome im höchsten Grade ansteckend. Aber der Effect einer Impfung fällt verschieden aus, je nachdem man Gesunde oder Syphilitische selbst impft. Bei Ersteren bildet sich an der Impfstelle ein hartes Schankergeschwür, welchem späterhin Zeichen von allgemeiner Syphilis folgen, während bei letzteren Pusteln und Geschwüre entstehen, deren Aehnlichkeit mit einem weichen Schankergeschwür unverkennbar ist.

Breite Condylome in vollendeter Ausbildung stellen flache Erhebungen der Haut dar, welche mit einem schmierigen, grauen, oft übel und ranzig riechenden Belage bedeckt sind. Zuweilen nehmen sie grössere Hautflächen ein. Nicht selten bedingen sie gewisse Beschwerden: am Scrotum Jucken und Brennen, am After Schmerzen beim Stuhlgang, Jucken und Hitze im After u. Dergl.

Breite Condylome besitzen für die accidentelle Verbreitung der Syphilis eine grosse Bedeutung. An den Lippen können sie durch Küsse oder durch den Gebrauch von Trink-, Essgeschirr oder Pfeifen Syphilis auf Gesunde übertragen. Die gleichen Gebilde an den Brustwarzen syphilitischer Mütter oder Ammen geben unter Umständen eine Ursache dafür ab, dass sich Syphilis auf Neugeborene und Säuglinge fortpflanzt.

Fig. 87.



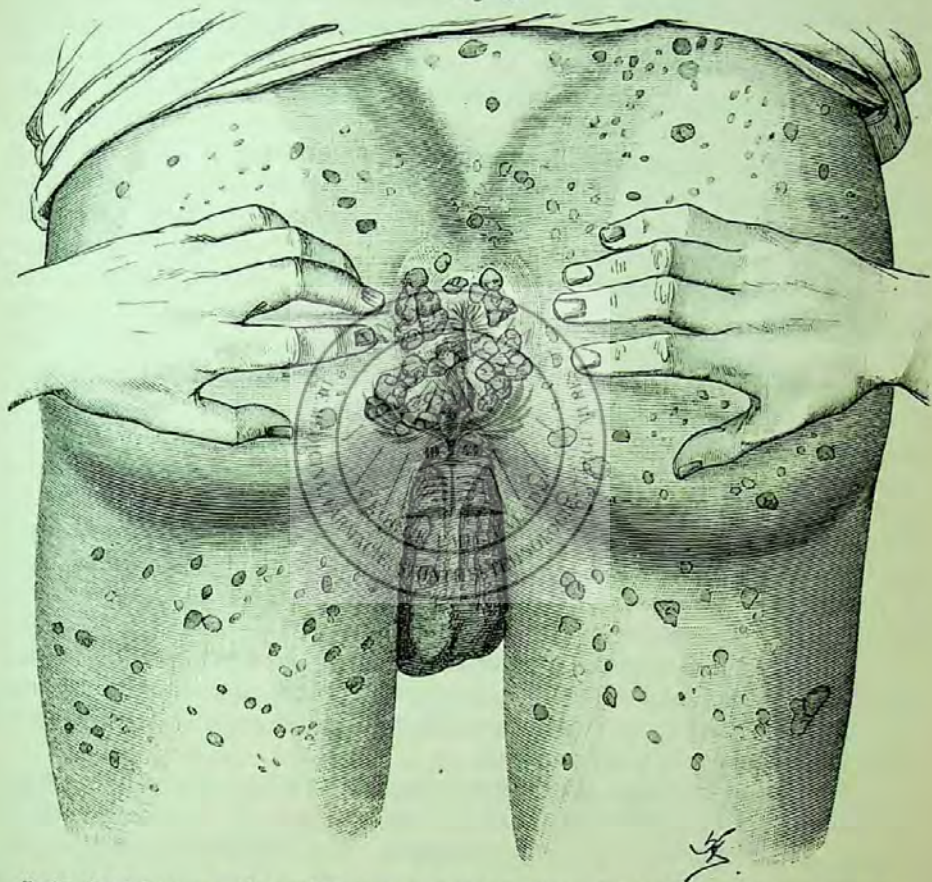
Breite Condylome an den Geschlechtstheilen und an dem After bei einer Frau, neben einem ausgebreiteten papulösen Syphilitid. (Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

Breite Condylome sind nicht von Anfang an als solche vorgebildet, sondern entstehen erst allmähig aus breiten papulösen Erhebungen der Haut, welche von röthlicher oder braunrother Farbe sind und ursprünglich nicht von nässender Epidermis überdeckt wurden. Da man breite Condylome an gedeckten Hautstellen findet, so hat man sich ihre Umwandlung in feuchte Papeln dadurch zu erklären, dass die Epidermis durch beständiges Feucht- und Warmgehaltenwerden allmähig zur Maceration und Losstossung gelangt. Gehen breite Condylome in Heilung über, so tritt ihre Rückbildung unter ähnlichen äusseren Erscheinungen ein wie ihre Ausbildung. Das schmierige Secret schwindet, die Oberfläche wird glatt, und es zeigen sich braunrothe Erhebungen, welche allmähig vergehen und dann mitunter für lange Zeit bräunliche oder bläuliche Hautstellen

zurücklassen, die auf Fingerdruck keineswegs vollkommen erblassen und ihren Farbenton Pigmentresten von ausgetretenen rothen Blutkörperchen verdanken.

Die histologischen Veränderungen der breiten Condylome stellen sich dar als Infiltrate der Cutis mit Rundzellen, Erweiterung der Blutgefässe, durch tieferes Vordringen der Epithelzapfen des Rete Malpighi und Wucherung der Cutispapillen, daneben *Aufrecht* und *Lustgarten* wollen neuerdings in breiten Condylomen Spaltpilze gefunden haben. Während aber *Aufrecht* Coccen beschreibt, welche meist zu zweien bei einander liegen (Diplococcen), selten zu drei und sich durch Fuchsin intensiv dunkel färben, konnte *Lustgarten* Bacillen nachweisen.

Fig. 88.



Breite Condylome am After und Hodensacke bei einem Manne neben einem ausgebreiteten papulo-squamösen Syphilitid. (Eigene Beobachtung, Züricher Klinik.)

Ausser dem breiten Condylome sind unter den papulösen Syphilitiden noch Lichen syphiliticus und Psoriasis syphilitica zu nennen.

Bei dem Lichen syphiliticus bekommt man es mit Gruppen von kleinen, knapp linsengrossen, braunrothen Knötchen zu thun, während sich bei Psoriasis syphilitica grössere flache Knoten bilden, welche mit dünnen Epidermisschuppen überdeckt sind. Dicke Schuppen mit Perlmutter- oder Asbestglanze wie bei Psoriasis vulgaris bekommt man meist nicht zu sehen. Im Gegensatz zur nicht syphilitischen

Psoriasis lässt die syphilitische Form die bekannten Lieblingsitze: Streckseiten von Ellenbogen und Knien meist frei, kommt dagegen mit Vorliebe in den Hand- und Fusstellern und auf der Volarfläche der Finger vor. Gehen doch manche Autoren so weit in ihren Behauptungen, dass Psoriasis in den Hand- und Fusstellern nie anders als auf syphilitischer Basis entstehe.

Gerade in den Hand- und Fusstellern weicht nicht selten das Bild der Psoriasis von dem gewöhnlichen Typus ab. Man beobachtet anfangs unter der Epidermis durchschimmernde rothe Flecke. Dieselben erheben sich mehr und mehr; die Epidermis verdünnt sich allmählig und fällt schliesslich fast wie mit einem Locheisen herausgeschlagen im Bereiche der Papel heraus, während letztere eine anfänglich glänzende, späterhin schuppende Oberfläche zeigt. In anderen Fällen tritt Psoriasis in Gestalt von ausgebreiteten hornartigen Verdickungen der Epidermis auf, was man als Psoriasis cornea bezeichnet hat.

Vesiculöse Syphilide kommen bei acquirirter Syphilis nicht sonderlich häufig vor und sind unter dem Namen der *Varicella syphilitica* und des *Pemphigus syphiliticus* bekannt. Im ersteren Falle bekommt man es mit mehr oder minder reichlichen, zerstreut stehenden Blasen zu thun, welche dem Umfange von durchschnittlich einer Linse oder Erbse gleichkommen und meist von einem gerötheten Hofe umgeben sind, im letzteren sind die Blasen grösser und bergen oft helleren, mehr serösen Inhalt. Relativ oft begegnet man ihnen zwischen den Fingern und auf den Hand- und Fusstellern.

Zu den pustulösen Syphiliden hat man *Acne syphilitica* und *Impetigo syphilitica* s. *Ecthyma syphiliticum* zu rechnen. Bei der *Acne syphilitica* handelt es sich um Entzündungen der Talgfollikel der Haut, bei *Impetigo* und *Ecthyma*, welche man in minutiöser Weise auseinander zu halten gesucht hat, kommt es zur Bildung von grösseren Pusteln, welche, wenn sie abheilen, Narben auf der Haut hinterlassen. Letztere nehmen in späterer Zeit eine weisse Farbe an und bleiben mitunter während des ganzen Lebens auf der Stirn als ein für Vertraute leicht erkennbares Zeichen von vorausgegangener Syphilis zurück.

Die syphilitischen Veränderungen der Schleimhäute besitzen mit den bisher geschilderten Erkrankungen auf der äusseren Haut grosse Aehnlichkeit. Am constantesten und frühesten pflügt die Schleimhaut des Rachens zu erkranken, *Angina syphilitica*. Man findet hier am häufigsten eine düster- oder blaurothe Verfärbung, verbunden mit Schwellung und vermehrter Secretion, welche sich oft mit haarscharfer Grenze nach vorn absetzt, da, wo der harte und weiche Gaumen in einander übergehen. Man hat daran sogar die syphilitische Natur eines Rachenkatarrhes erkennen wollen. Mehrfach habe ich schön ausgebildete *Roseola* auf der Rachen- und Mundschleimhaut beobachtet, wobei es sich hier wie auf der äusseren Haut um rothe Flecke und umschriebene *Hyperaemien* der Schleimhaut handelte. Mitunter kommt es zu oberflächlichen folliculären Verschwärungen auf der Schleimhaut. Besonders berücksichtigungswerth ist die Entwicklung von breiten *Condylomen*, welche man am

häufigsten auf den Mandeln antrifft, die aber auch auf dem weichen Gaumen und auf der Wangenschleimhaut, auf Zunge und Lippen vorkommen. Vielfach wird ihre Entwicklung durch äussere Schädlichkeiten begünstigt. Bei Rauchern begegnet man ihnen oft an den Lippen und an der Zunge. Bei Leuten mit schlechten Zähnen kommen sie nicht selten auf der Wangenschleimhaut und Zunge vor u. s. f. Sie stellen perlmutterglänzende, grau- oder blauweisse Erhebungen der Schleimhaut dar und führen daher auch den Namen *Plaques opalines*. Andere Autoren nennen sie *Schleimpapeln*, *Plaques muqueuses*. Durch beständigen Zerfall der oberflächlichen Schichten kann es zu Substanzverlusten und Blutungen kommen; erstere erzeugen zuweilen auf den Mandeln tiefe buchtige Geschwüre und späterhin Narben an der Uvula, sogar Lostrennung des Zäpfchens.

Wie auf der Mund- und Rachenschleimhaut, so bilden sich auch auf der Schleimhaut von Nase und Kehlkopf erythematöse, roseolöse und condylomatöse Veränderungen. Erkrankungen der Nase verrathen sich durch Brennen und Jucken in der Nase, durch Gefühl von Trockenheit und Schmerz und zuweilen durch blutiges und übelriechendes Secret, während auf Betheiligung des Kehlkopfes Kitzelgefühl und Hustenreiz, sowie Heiserkeit hinweisen. Welche anatomischen Veränderungen in jedem Einzelfalle vorliegen, kann man nicht anders als mit Hilfe einer rhinoskopischen und laryngoskopischen Untersuchung erkennen.

Von einem syphilitischen Rachenkatarrhe aus kann durch entzündliche Miterkrankung der *Tuba Eustachii* das Gehörsvermögen leiden. Jedoch haben in neuerer Zeit *Moos* und *Roosa* den Beweis erbracht, dass es zuweilen auch zu *Periostitis interna* am Felsenbein und zu Erkrankungen des Labyrinthes kommt, welche zu Abschwächung und Verlust des Gehörsvermögens zu führen im Stande sind.

Erythematöse und roseolöse Veränderungen kommen auch auf der Schleimhaut der Vagina, der Urethra und auf dem inneren Blatte der Vorhaut vor.

Mit den beschriebenen Haut- und Schleimhauterkrankungen ist das Gebiet der secundären Syphilis in keiner Weise erschöpft. Schon auf der Haut selbst kommen noch andere Erscheinungen vor. Bei Vielen verliert die Haut den gewöhnlichen Glanz und Turgor und wird spröde, rissig und schuppt leicht.

Oft stellt sich lebhaftige Lockerung der Haare ein, so dass die Kranken binnen kurzer Zeit nicht nur auf dem Kopfe, sondern auch an Augen, Kinn, Lippen und Schamtheilen fast alle Haare verlieren, *Defluvium capilliti* s. *Alopecia syphilitica*. Gilt doch schon bei vielen Laien Haarverlust in jüngeren Jahren als ein auf geschlechtliche Ausschweifungen hinweisendes Zeichen. Oft bilden sich auch an den Nägeln spezifische Veränderungen aus, welche bald von entzündlichen Vorgängen an dem Nagelfalz und Nagelbett — *Paronychia* s. *Paronyxis syphilitica* —, bald von Erkrankungen der Nagelsubstanz selbst — *Onychia* s. *Onyxis syphilitica* — den Ausgang nehmen. Im ersteren Falle hat man es mit breiten Condylomen oder mit pustulösen Syphiliden am Nagelfalz zu thun, welche auf das eigentliche Nagelbett übergreifen und

zu Lockerung desselben von der Nagelsubstanz und zu Ernährungsstörungen der letzteren führen. Auch kann es zu Gummiknotenbildung am Periost unterhalb des Nagelbettes kommen, wodurch Nagelbett und Nagel emporgehoben werden; tritt Zerfall des Gummiknotens ein, so greift die Ulceration leicht auf Nagelbett und Nagelsubstanz über. Aber es bilden sich auch primäre Störungen am Nagel selbst aus, welcher letztere spröde wird, sich verdickt, vorn abbröckelt oder sich auch ganz von seiner Unterlage losstösst.

Fascien und Sehnen erweisen sich nicht selten spontan oder auf Druck empfindlich, namentlich zur Zeit etwaigen Eruptionsfiebers. Auch beobachtet man mitunter lebhaften Schmerz in den Schleimbeuteln und Sehnenscheiden, wozu sich in selteneren Fällen entzündliche Schwellung hinzugesellt. Gar häufig begegnet man auch Muskel- und Gelenkschmerzen, letztere unter Umständen mit Schwellung verbunden und einem acuten Gelenkrheumatismus täuschend gleichend.

Bei vielen Kranken stellt sich eine sehr bedeutende Empfindlichkeit in den Knochen ein, namentlich pflegen oft Schienbein und Schädelknochen zu leiden. Bald geben die Kranken Schmerzen an, welche in der Tiefe sitzen und sich nicht genau localisiren lassen, bald erscheinen ganz bestimmte Stellen in hervorragender Weise druckempfindlich. Dabei können sonstige sicht- und greifbare Veränderungen fehlen. Zuweilen aber handelt es sich um eine entzündliche Schwellung der Beinhaut, welche man beim Hinüberfahren mit dem Finger über die Haut leicht herausfindet, oder die in anderen Fällen schon dem Auge als Prominenzen erkennbar sind, über welchen mitunter sogar die äussere Haut leicht geröthet, geschwellt und heiss ist. Manche Kranke werden namentlich in den ersten Nachtstunden von bohrenden Schmerzen gepeinigt, *Dolores osteocopi s. terebrantes*, welche erst in den frühen Morgenstunden nach gelindem Schweissausbrüche aufhören.

Erkrankungen am Auge schliessen häufig die Erscheinungen der secundären Periode der Syphilis ab und bilden zum Theil den Uebergang zum tertiären Stadium. Am häufigsten hat man es mit Entzündung der Iris, *Iritis*, zu thun, welche sich bald als gewöhnliche, nicht besonders charakterisirte, bald als gummöse *Iritis* darstellt. Im letzteren Falle findet man auf der Iris, namentlich nahe ihrem Pupillarrande, kleine, meist multiple Knötchen, bald von gelblicher, bald von brauner Farbe.

Demnächst erkrankt häufig die Chorioidea in Folge von Syphilis, doch kommen hier sehr verschiedene Formen von Entzündung vor. Bald hat man es mit einer *Irido-Chorioiditis*, bald mit einer *Chorioiditis serosa* zu thun, bald kommt es stellenweise zu einer abnorm reichlichen Entwicklung von Pigment, *Chorioiditis pigmentosa disseminata (Hock)*. Von manchen Ophthalmologen wird *Chorioiditis disseminata* auf Syphilis zurückgeführt und als ein sicheres Zeichen dieser Seuche angesehen. Auch an der Retina und am Opticus kann sich Entzündung ausbilden, *Retinitis et Neuritis*. Mitunter stellen sich entzündliche Veränderungen auf der Hornhaut ein, welche in Gestalt von stecknadelknopfgrossen grauen Herden auftreten und von *Mauthner* als *Keratitis punctata* benannt worden sind.

Bei manchen Kranken bilden sich schwere nervöse Störungen aus. *Fournier* wies darauf hin, dass man nicht selten umschriebene Anaesthesien zu sehen bekommt, namentlich an Händen und Unterarmen. Manche Kranke klagen über heftige Neuralgien.

Auch hat man Facialislähmung sich ausbilden gesehen. In einem Falle eigener Beobachtung entstand kurz nach dem Erscheinen einer *Roseola syphilitica* Chorea, welche unter Quecksilbergebrauch schwand. Manche Patienten leiden an hartnäckiger Agrypnie, Anderer bemächtigt sich schwere Verstimmung.

Tritt eine rationelle Behandlung ein, so können häufig, aber nicht regelmässig, tertiäre Symptome der Syphilis vermieden werden. Von manchen älteren Autoren wurde gelehrt, dass Syphilis überhaupt keine tertiären Symptome mache, sondern dass die sogenannten Tertiärererscheinungen immer eine Folge der Anwendung von Quecksilberpraeparaten seien und Symptome des Mercurialismus darstellten. Aber nicht zu selten kommen Kranke in Behandlung, welche nur tertiäre Syphiliserscheinungen darbieten, ohne dass man im Stande wäre, an ihnen Reste von vorausgegangenen Secundärererscheinungen nachzuweisen, und ohne dass jemals zuvor eine Quecksilberbehandlung eingeleitet worden wäre. Die Kranken wissen häufig überhaupt nichts von einer vorausgegangenen Ansteckung. Dergleichen beobachtet man mitunter auch bei solchen Menschen, welche offenbar nicht die Absicht haben, den Arzt durch Lügen zu hintergehen, so dass zuweilen die primären und secundären Erscheinungen der Syphilis unter so geringen Beschwerden verlaufen, dass sie von den Kranken übersehen werden. Kein Syphilitischer ist trotz der besten Behandlung sicher, dass es nicht bei ihm zu tertiären Symptomen kommt. Manche haben geheiratet, haben gesunde Kinder, haben sich 10, 20 und selbst 30 Jahre lang gesund gefühlt, da bricht plötzlich der heimtückische Feind von Neuem hervor, und machen sich zu einer Zeit Tertiärererscheinungen bemerkbar, in welcher sich die Kranken bereits im Gefühle vollster Sicherheit wiegten.

Während zur Zeit der syphilitischen Secundärererscheinungen das breite Condylom den Charakter der Krankheitserscheinungen bestimmt, übernimmt in der tertiären Periode das Gumma oder Syphilom die Hauptrolle, woher auch der von *Ricord* vorgeschlagene Name der gummösen Periode der Syphilis. Wir werden auf die Erscheinungen der tertiären Syphilis später in einzelnen nachfolgenden Specialabschnitten eingehen.

Alle Erscheinungen der tertiären Syphilis haben Neigung zu schleppendem Verlauf und ziehen sich oft viele Jahre hin. Nicht selten kommt ein Organsystem nach dem anderen an die Reihe; kaum ist man der Erscheinungen an einer Stelle Herr geworden, so kommen schon neue an anderen Orten zum Vorschein. Zuweilen geben Verletzungen oder üble Gewohnheiten einen Grund dafür ab, dass gerade ganz bestimmte Organe zuerst oder in hervorragender Weise erkranken. So kommt es bei Leuten, welche sich stark geistig anstrengen, relativ häufig zu Nervensyphilis, bei Säufnern zu Syphilis der Leber und Aehnl. m.

In besonders unglücklichen Fällen aber nimmt Syphilis einen acuten Verlauf, und es hat daher Berechtigung, wenn *Guibot* von einer Syphilis *maligna acutissima* gesprochen hat. Die Erscheinungen folgen sich dabei in überstürzter Weise, sind besonders hochgradig ausgesprochen und bringen die Kranken in grosse Lebensgefahr. Schwächliche Constitution und elende äussere Verhältnisse begünstigen das Entstehen derartiger Zustände.

Bälz hat über Syphilis haemorrhagica berichtet, bei welcher es nicht nur auf der Haut, sondern auch aus der Nase, aus den Luftwegen, dem Magen, Darm und den Nieren zu Blutungen kommt. Einer seiner Kranken ging zehu Tage später unter den erwähnten Erscheinungen zu Grunde.

Besonders in vernachlässigten Fällen schliesst Syphilis mit dem Stadium des Marasmus ab. Dabei ist es gar nicht einmal nöthig, dass tertiäre Erscheinungen und damit verbundene Eiterungen und Säfteverluste vorausgegangen sind. Die Patienten werden bleich, kommen von Kräften, werden bettlägerig und gehen schliesslich, wenn Hilfe zu spät verlangt wird, hinfällig zu Grunde.

Als Nachkrankheiten der Syphilis sind zu nennen: amyloide Degeneration der verschiedensten Organe (nicht nur bei vorausgegangenem Eiterungen zu erwarten), Lungenschwindsucht, chronische Nephritis, Aneurysmen und Psychopathien. Als Pigment-syphilis beschrieb *Schwimmer* Bildung von braunen Flecken auf der Haut. In einem gewissen Gegensatze dazu steht das Leucoderma syphiliticum. Es kommt namentlich bei Frauen in der Halsgegend an solchen Stellen vor, wo vordem Roseolen und Papeln bestanden. Es bilden sich hier weisse Flecke, deren Entstehen *Riehl* darauf zurückführt, dass das Pigment aus den tieferen Zellschichten der Epidermis durch Wanderzellen in die Cutis hineingetragen wird. Einmal sah ich bei einem Herrn nach Syphilis Hypertrophie der gesammten Epidermis, eine Art von Ichthyosis entstehen — Keratosis syphilitica; in den Hand- und Fusstellern bekommt man sie nicht zu selten zu sehen, oft vereint mit schmerzhaften Rhagaden.

Was die Syphilis in hervorragender Weise zu einer unheimlichen Krankheit stempelt, ist der Umstand, dass man niemals vor Rückfällen sicher ist. Dieselben leiten sich nicht selten unter Fieberbewegungen und erneuter Milzschwellung ein. Zuweilen werden Recidive durch vorausgegangene Verletzungen angeregt. Dabei ist zu bemerken, dass häufig Wunden bei Personen mit latenter Syphilis schwer heilen und sich erst nach einer antisiphilitischen Cur zur Vernarbung anschicken. Dass nach einer gründlich eingeleiteten anti-siphilitischen Cur, welche vielleicht zur Zeit der ersten secundären Erscheinungen vorgenommen wurde, Recidive eintreten, gehört fast zur Regel. Am häufigsten stellen sich dieselben als Schleimhautpapeln auf der Mund-Rachenschleimhaut ein. Allmählig kommen Recidive, welche sich vielleicht anfänglich alle sechs bis acht Wochen zeigen, seltener und flüchtiger vor und im zweiten Jahre hören sie vielfach vollkommen auf.

III. Diagnose. Die Erkennung von Syphilis ist nicht immer leicht; es können in allen Stadien des Leidens sehr bedeutende diagnostische Schwierigkeiten auftreten.

Um ein *Ulcus molle* und *Ulcus durum* von einander zu unterscheiden, halte man sich daran, dass sich ersteres sehr bald nach einem unreinen Beischlaffe zeigt, häufig multipel auftritt, bei Druck schmerzt und leicht blutet, lebhaft eitert, keinen scharf begrenzten harten Untergrund besitzt und zur consensuellen Entzündung von Inguinaldrüsen meist nur auf einer Seite führt, wobei letztere schmerzen, dolent sind, und sich eine oder einige wenige Lymphdrüsen als besonders empfindlich und entzündet ergeben.

Man vergesse nicht, dass manche Schankergeschwüre als ausgesprochenes *Ulcus molle* beginnen und sich späterhin in ein *Ulcus durum* umwandeln, gemischter Schanker, so dass man Patienten mit *Ulcus molle* auch nach eingetretener Vernarbung noch einige Zeit in Beobachtung behalten muss, wenn man sicher sein will, dass eine syphilitische Erkrankung nicht mehr zu befürchten ist.

Zuweilen kommt man in Gefahr, ein *Ulcus durum* wegen eines ungewöhnlichen Sitzes in seiner Natur zu verkennen, z. B. wenn es sich als Geschwür an Lippen, Fingern, Augenlidern, Ohrläppchen, Brustwarze, Mastdarm u. s. f. darstellt. Man schöpfe Verdacht, wenn eine Infectionsgelegenheit vorausgegangen ist und danach Wunden entstehen, welche gewöhnlichen Verbandmitteln auffälligen Widerstand entgegensetzen. Dazu kommen der harte, mitunter wallartig aufgeworfene und scharf abgesetzte Geschwürsgrund und vor Allem indolente multiple Schwellung der nächstgelegenen Lymphdrüsen, z. B. bei Schanker der Lippen unter dem Kinne, bei solchem an den Fingern über dem *Condylus internus humeri* oder in der Achselhöhle, bei Brustwarzenschanker in der Seitengegend des Thorax oder in der Achselhöhle u. s. w. Ich kenne mehrere Beispiele von Collegen, welche sich in der Praxis eine specifische Infection zugezogen hatten, und bei denen man lange in Zweifel gewesen war, ob Syphilis, ob nicht, trotzdem bereits greifbare secundäre Erscheinungen bestanden.

Die Erkennung der secundären Erscheinungen der Syphilis macht besonders dann Schwierigkeiten, wenn der Primäraffect geschwunden ist und es sich unter Anderem darum handelt, ob vorhandene Exantheme syphilitischen Ursprunges sind oder nicht.

Um syphilitische und nicht-syphilitische Exantheme von einander zu unterscheiden, beachte man folgende Regeln:

- a) syphilitische Exantheme erzeugen kein Jucken;
 - b) syphilitische Exantheme zeichnen sich durch braunrothe, kupferartige Farbe aus, was damit zusammenhängt, dass viele rothe Blutkörperchen an den veränderten Hautstellen die Blutgefäße per diapedesin verlassen, lang ausserhalb der Blutgefäße liegen bleiben und eine allmähige Umwandlung ihres Blutfarbstoffes erleiden;
 - c) syphilitische Exantheme lassen häufig Polymorphie (Pleomorphie) erkennen, d. h. die einzelnen Efflorescenzen zeigen sehr verschiedene Gestalt und vielfach wechseln Flecke, Papeln, Pusteln und Schuppen mit einander ab und stehen in bunter Reihe neben einander;
 - d) syphilitische Exantheme verrathen Neigung zur Gruppenbildung, sie stehen haufenweise, kreisförmig oder in Form von Schlangenlinien dicht nebeneinander und lassen keine unregelmässig zerstreute Anordnung erkennen;
 - e) syphilitische Exantheme zeigen für bestimmte Körperstellen Vorliebe, so für die Grenze zwischen Stirn und behaartem Kopf, für Hand- und Fussteller.
- Exantheme auf der Grenze zwischen Stirn und Haargrenze führen ohne Unterschied ihrer speciellen anatomischen Natur den Namen *Corona veneris*.
- f) Nicht selten muss noch die Probe ex juvantibus zu Hilfe genommen werden, d. h. syphilitische Exantheme gehen bei Gebrauch von Quecksilber- oder Jodpräparaten meist schnell zurück.

Auch chronische Entzündungen der Rachengebilde, des Kehlkopfes und der Nase werden häufig in ihrer syphilitischen Natur verkannt und leisten jeder Behandlung Widerstand, bis die Anwendung

von Quecksilber oder Jod die Kranken schnell von ihrem bisher so hartnäckigen Leiden befreit. Sehr häufig bietet sich in der Praxis Gelegenheit, entscheiden zu sollen, ob weisse oder grauliche Stellen auf der Mund-Rachenschleimhaut als recidivirende Syphilis aufzufassen seien oder nicht. Jedenfalls merke man sich, dass bei Rauchern und bei Leuten mit defecten und spitzigen Zähnen Verdickungen und grauliche Trübungen des Epithels nichts Seltenes sind, und dass auch bei solchen Personen, welche gegen vorhanden gewesene Syphilis Quecksilber eingerieben und vielfach mit chloresaurem Kali die Mundhöhle gespült und dadurch die Schleimhaut gereizt haben, ähnliche Veränderungen vorkommen, ohne dass diese nun gerade spezifischer Natur wären. Ganz besonders wichtig für die Diagnose mercurieller Veränderungen ist der Umstand, dass dieselben sehr häufig zu Trübungen und weisslichen Auflagerungen auf der Schleimhaut des hintersten Zungenabschnittes zwischen den Papillae circumvallatae, auf den Rändern des Kehldeckels und namentlich auf jenen Falten der Schleimhaut führen, welche von dem Kehldeckel zu den seitlichen Abschnitten des Rachens gehen.

Aber die diagnostischen Schwierigkeiten wachsen vielfach fast zum Unüberwindlichen an, wenn sich in bestimmten Organen tertiäre Veränderungen der Syphilis bemerkbar machen, ohne dass andere syphilitische Erscheinungen vorausgegangen sind oder wenigstens eingestanden werden. Die schwersten Erkrankungen des Nervensystemes, chronische Herzleiden, pseudo-phthisische Veränderungen der Luftwege, Verengerungen der Speiseröhre und des Mastdarmes, Leber- und Nierenleiden u. s. f. können durch Tertiärsyphilis erzeugt sein oder chronische Erkrankungen an Gelenken, Knochen oder Muskeln derselben Quelle ihren Ursprung verdanken. Wie unglaublich wichtig ist es, den wahren Grund derartiger Störungen zu erkennen! Wie glänzende therapeutische Resultate lassen sich oft noch in solchen Fällen erreichen, wo vordem vielleicht viele Jahre lang alles Mögliche, nur nicht Jodkalium und Quecksilber versucht worden ist! Man sollte in zweifelhaften Fällen immer mit den eben genannten Mitteln einen Versuch wagen.

Zuweilen lenken gewisse grobe Anomalien auf vorausgegangene Syphilis hin, beispielsweise dicht stehende weiss pigmentirte Narben auf der Stirne, eingefallene Nase, Defecte im harten Gaumen, Narben im Rachen, Narben und Verunstaltungen des Kehldeckels oder Narben auf den Beinen, an den Genitalien oder am After. Ebenso müssen Mydriasis auf einem Auge und Augenmuskellähmungen, welche ohne nachweisbare Schädlichkeiten entstanden, den Verdacht auf Syphilis hinlenken.

Bei Eheleuten sollen wiederholte Aborte für suspect gehalten werden; meist steckt dahinter Syphilis, am häufigsten solche des Vaters.

IV. Prognose. Die Vorhersage ist bei erworbener Syphilis insofern günstig, als man so sicher und schnell wie nur bei wenigen anderen Krankheiten überraschend treffliche Erfolge erreicht, wenn die Natur der Veränderungen richtig erkannt wird. Wer freilich die Krankheit vernachlässigt, kann in Schaden gerathen, der einer Beseitigung unzugänglich ist.

Jedoch ist kein Arzt sicher, auch unter den günstigsten Umständen die Krankheit dauernd beseitigt zu haben. Es kommen sehr häufig Rückfälle vor, oder es werden trotz aller Vorsicht innere Organe von tertiären Veränderungen betroffen und setzen dem Leben ein Ziel.

Im Allgemeinen darf man behaupten, dass die durch Zufall erworbene Syphilis ganz besonders hartnäckig und bösartig zu sein pflegt; gerade Aerzte haben dafür nicht selten mit ihrer Person traurige Beläge abgegeben. Vielleicht trägt der Umstand daran Schuld, dass man die Krankheit lange Zeit kaum beachtet, dann verkannt hat und daher erst spät eine Behandlung einleitet.

Auch gelten als hervorragend gefährlich solche Syphilisfälle, welche durch einen unreinen Beischlaf mit Personen anderer Länder entstanden; so ist unter Seefahrern namentlich die in China acquirirte Syphilis als gefürchtete und maligne Form bekannt.

Als ungünstige Formen der Syphilis hat man mit Recht die Syphilis der Kinder anzusehen, die Vaccinationssyphilis und die Syphilis der Säuger, der Tuberculösen, Scrophulösen und der Malaria-kranken.

In allen Fällen bessert sich die Prognose, wenn die Behandlung von Anfang an mit Energie und Ausdauer unternommen wird. Daher pflegt die Prognose bei ärmeren Leuten ungünstiger als bei Wohlhabenden zu sein.

Auf die Prognose ist das Stadium der Krankheit nicht ohne Einfluss, und sind alle tertiären Erscheinungen am bedenklichsten, da hier lebenswichtige Organe in schwerster Weise beeinträchtigt werden.

V. Therapie. In Bezug auf Prophylaxe gelten die bei Besprechung des Trippers angegebenen Grundsätze (vergl. Bd. IV, pag. 453). Besondere Maassregeln kommen da in Betracht, wo es sich um eine zufällige Uebertragung der Syphilis handeln könnte. Man hat dabei u. A. auf sorgfältige Desinfection von Instrumenten zu halten, muss eingehend Ammen, namentlich stets After und Genitalien derselben auf Syphilis untersuchen, hat bei Vaccination als Stammimpfung nur gesunde und ehelich geborene Kinder jenseits des sechsten Lebensmonates zu benutzen und ausserdem nur solche Lymphe zu gebrauchen, welche makroskopisch kein Blut enthält u. Aehn. m. Hat ein unreiner Beischlaf stattgefunden, so wird man durch Waschungen mit Carbolsäure, Essig oder Aehnl. nicht viel erreichen. Hat man doch wiederholentlich erfahren, dass selbst tiefe Aetzungen einer frischen Erosion und Schrunde mit Höllenstein oder kaustischem Kali nicht im Stande waren, die Bildung einer Induration und weitere Erscheinungen der Syphilis zu verhindern.

Eine dem praktischen Arzte häufig vorgelegte Frage ist die, wann Syphilitiker heiraten dürfen. Vor Ablauf des zweiten Jahres nach der Infection soll eine Ehe keinesfalls eingegangen werden. Am besten ist es, die Ehe bis zum Abschlusse des dritten Jahres zu verschieben; auch dann ist Heirat nur gestattet, wenn seit mindestens sechs Monaten Recidive nicht beobachtet worden sind. Jedenfalls sollen Ehemänner sorgfältig auf sich achten, sich womöglich alle

zwei bis vier Wochen von einem vernünftigen Arzte untersuchen lassen und sofort wieder eine antisymphilitische Cur aufnehmen, sobald sich gegen Erwarten manifeste Symptome der Syphilis zu zeigen beginnen.

Gegen bestehende Syphilis hat wohl jeder beschäftigte Arzt seine eigene Behandlungsmethode, und wollen auch wir zuerst dasjenige Verfahren beschreiben, welches sich uns in einer sehr grossen Zahl von Fällen bewährt hat.

Hat man es zunächst nur mit primären Erscheinungen der Syphilis, also mit einem harten Geschwür, zu thun, so verschreibe man Emplastrum mercuriale (10·0) und lasse es messerrückendick auf Heftpflaster (Emplastrum adhaesivum) streichen, und zwar auf die klebende Seite, doch muss der Rand überall frei gehalten werden, damit das Heftpflaster zum Aufkleben benutzt werden kann. Eventuell müsste man das Pflaster noch durch eine leichte Binde fixiren. Man schneide von dem Heftpflaster ein Stück ab, welches ungefähr die Form des vorhandenen Geschwüres wiedergiebt, jedoch den Rand des Ulcus durum überall überragt. Bei Geschwüren auf der Eichel oder inneren Vorhautlamelle bringt man das Pflaster in den Vorhautsack, aber immer mit der Quecksilberpflasterseite der Geschwürsfläche zugekehrt. Das Pflaster soll am Morgen und Abend erneuert und so lange fortgebraucht werden, bis das Geschwür vollständig weich geworden ist. Offene Ulcera geben für das beschriebene Verfahren keine Contraindication ab, sie heilen sogar bei demselben überraschend schnell. Ueberhaupt treten meist Erweichung und Schwund der harten Knoten sehr rasch ein. Allein mit einer Erweichung beruhige man sich noch nicht; es muss zum vollkommenen Schwunde kommen, wenn die Gefahr der Recidive möglichst vermieden werden soll. Sollten später wieder Verhärtungen an Stelle des einstigen Geschwüres eintreten, so muss von Neuem die geschilderte Behandlungsmethode Platz greifen.

Es ist viel darüber gestritten worden, ob man zur Zeit von ausschliesslichen Primärererscheinungen der Syphilis bereits eine Allgemeinbehandlung verordnen soll oder nicht. Man hat behauptet, dass man dadurch die Secundärererscheinungen nur hintanhält, ihr Eintreten dagegen nicht verhindert und daher die Krankheit gewissermaassen verschleppt. Wir selbst stimmen dem in keiner Weise bei. Wir halten das harte Geschwür keineswegs für eine ausschliessliche Localveränderung, sondern für den Ausdruck einer bereits bestehenden Allgemeininfektion, deshalb, weil es vieler Wochen nach dem Coitus bedarf, ehe sich das harte Geschwür bemerkbar macht, also Zeit genug für eine Allgemeininfektion gegeben ist. Aus diesem Grunde will uns die Einleitung einer Allgemeinbehandlung in jeder Beziehung gerechtfertigt erscheinen. Ausserdem haben wir mehrfach die Erfahrung gemacht, dass mitunter bei Beachtung der genannten Verhaltensmaassregeln Secundärererscheinungen der Syphilis für immer ausblieben oder eintretende ungewöhnlich mild verliefen. Wir befürworten daher den Gebrauch einer Einreibungscur mit Quecksilbersalbe (Unguentum Hydrargyri cinereum 5·0 pro dosi et die).

Der Kranke nimmt womöglich an jedem Morgen ein warmes Bad und reibt unmittelbar darauf mit 5·0 grauer Salbe am ersten Tage den Unterschenkel ein, am zweiten

Tage den Oberschenkel, dann den anderen Unterschenkel, dann den Oberschenkel, dann den einen, am nächsten Tage den anderen Oberarm, darauf Brust, schliesslich Bauch und dann denselben Turnus von Vorne. Die Einreibung vom Tage vorher wird sorgfältigst im Bade abgewaschen, bevor ein neuer Extremitätentheil an die Reihe kommt. Bei Leuten, welche sich den Gebrauch von Bädern aus irgend einem Grunde nicht gestatten dürfen, müssen Abreibungen mit lauem Wasser und grüner Seife genügen. Sind dreissig Päckchen verbraucht, so kann man mit den Einreibungen aufhören, wenn keine syphilitischen Erscheinungen mehr bestehen.

Sehr wesentlich kommt es auf die Art des Einreibens an. Der Kranke nehme das Päckchen in die Hohlhand und reibe es unter gleichmässigem kräftigen Druck so lange auf der Haut langsam hin und her, bis die Haut nicht mehr klebt und schmiert, sondern trocken geworden ist. Viele gegen Syphilis berühmte Badeorte verdanken ihren berechneten Ruf nicht dem unschuldigen Wasserlein, sondern der Geschicklichkeit der miethbaren Einreiber. Stellen, an welchen sich Haare befinden, sind möglichst zu vermeiden, woher Menschen mit stark behaarter Brust und mit behaartem Bauch diese Körpertheile nicht einreiben sollen. Versäumt man diese Regel, so kommt es leicht zu Entzündung der Haarfollikel, welche als Knötchen, Knoten oder Eiterbläschen hervortreten und das sogenannte Eczema mercuriale bilden. Freilich ist das noch kein grosses Unglück, denn wenn man nur wenige Tage zuwartet, so heilt das Eczem spontan und schnell wieder ab. Dagegen muss man es schon als directen Kunstfehler bezeichnen, wenn man solche Stellen immer wieder von Neuem mit grauer Salbe überstreichen lässt. Man halte es nicht für überflüssig, dem Kranken die peinlichsten und ausführlichsten Vorschriften zu geben und namentlich sich zu Anfang der Cur durch den Augenschein und durch Hinüberfahren mit den Fingern über die Haut zu überzeugen, ob die gegebenen Vorschriften richtig ausgeführt worden sind.

Während des Gebrauches einer Inunctionscur sollen die Kranken nach jeder Mahlzeit mit Kalium chloricum (10 : 200) gurgeln.

Die Patienten sollen nicht rauchen und für Sauberhalten der Zähne sorgen, namentlich wenn hohle und defecte Zähne vorhanden sind. Dazu verordne man: Rp. Ossium Sepiae pulverat. 50·0, Magnesiae carbonic., Sapon. medicat. aa. 10·0, Ol. Menth. Piperit. gtt. V. MDS. Zahnpulver.

Alle diese Vorsichtsmaassregeln haben den Zweck, das Eintreten einer Stomatitis mercurialis zu verhindern. Bevor diese Mundentzündung manifest wird, klagen viele Kranke bereits über einen unangenehmen metallischen Geschmack im Munde, dann kommt es zu Speichelfluss (Ptyalismus mercurialis), das Zahnfleisch schwillt an und lockert sich, die Kranken haben das Gefühl, wie wenn die Zähne beweglich wären, die Zähne können in der That wackelig werden, und es entstehen epitheliale Abstossungen und Geschwüre, dabei unangenehmer Foetor ex ore, schliesslich kann es zu Verwachsungen zwischen Wangenschleimhaut und Zunge kommen, welche späterhin einer operativen Beseitigung unter Umständen grosse Schwierigkeiten bieten. Besonders früh pflegen Veränderungen auf der Wangenschleimhaut da aufzutreten, wo letztere die Krone der Backenzähne berührt. Manche Personen sind gegen Quecksilberpraeparate ungewöhnlich empfindlich, so dass bereits viel kleinere Gaben als 5·0 genügen, um bei ihnen Erscheinungen einer Quecksilbervergiftung, Mercurialismus, zu erzeugen.

Früher als Stomatitis mercurialis stellt sich bei manchen Menschen eine eigenthümliche Form von Rachenentzündung ein. Man begegnet derselben auf der Schleimhaut zwischen den Papillae circumvallatae, an den Rändern der Epiglottis und an deren Schleimhautfalten, welche zu den Seiten des Pharynx hinziehen, seltener an der hinteren Rachenwand. Trübung, namentlich aber weissliche Schleimhautauflagerungen sind ihre hauptsächlichsten Kennzeichen (Schumann). Selbstverständlich lassen sich diese Veränderungen nur mit Hilfe des Kehlkopfspiegels erkennen.

Ausser zu Eczema mercuriale, Ptyalismus, Stomatitis und Pharyngitis kann es in Folge von Quecksilbereinreibungen zu Albuminurie kommen. Ich sah Dergleichen in jüngster Zeit bei zwei Frauenzimmern, ja! *Fürbringer* will sogar bei 8 Procenten seiner Kranken mercurielle Albuminurie beobachtet haben. Die Eiweissmenge ist meist gering. Harnsediment fehlt häufig. Ein Aussetzen des Quecksilbergebrauches bringt die Erscheinung bald schneller, bald langsamer zum Schwinden. Mitunter stellt sich Quecksilberdurchfall ein, welcher selbst dysenteriformen Charakter gewinnen kann. Bei manchen Menschen treten in Folge von Quecksilbereinreibungen Blutungen auf der Haut und auf den Schleimhäuten auf, welche ein Aussetzen der Quecksilberbehandlung nothwendig machen.

Neben den gegebenen medicamentösen Vorschriften setze man ein gewisses diaetisches Verhalten nicht ausser Augen. Die Kranken bekommen eine reizlose, aber kräftige Kost; Hungercuren sind nicht nothwendig. Excesse in Baccho et Venere sind zu meiden, letztere schon desshalb, damit die Krankheit nicht auf Gesunde übertragen wird. Die Kranken dürfen täglich ausgehen, müssen sich aber vor Erkältung und Durchnässung sorgfältig hüten, zumal sie erfahrungsgemäss während des Gebrauches einer Inunctionscur mit Quecksilbersalbe zu Erkältungen geneigt sind. Es sind kalte Bäder und kalte Douchen zu vermeiden; im Winter lasse man wollene Unterkleider tragen, um Erkältungen möglichst auszuschliessen.

Zur Zeit der secundären syphilitischen Erscheinungen bleiben zunächst die medicamentösen und diaetischen Vorschriften die eben erwähnten. Manche Autoren verordnen neben Quecksilbereinreibungen noch innerlich Jodkalium (5 : 200, 3mal täglich 1 Esslöffel), doch sind wir selbst kein besonders grosser Verehrer dieser combinirten Behandlung, da wir mehrfach dabei auffällig reichliche und unangenehme Furunkelbildung auftreten sahen. Dass die Erscheinungen der Syphilis dabei schneller zurückgingen oder unterdrückte erst nach längerer Zeit und weniger häufig recidivirten, davon haben wir uns nicht überzeugen können.

Breite Condylome auf der äusseren Haut kann man sehr schnell dadurch zum Schwinden bringen, dass man sie mit Kochsalzlösung (2 Procent) überpinselt und gleich darauf Calomel binaufpulvert. An Stellen, an welchen sich Hautflächen gegenüber liegen, bringe man Watte dazwischen, um eine Reibung und gegenseitige Berührung zu vermeiden. Sind alle syphilitischen Veränderungen geschwunden, so müssen die Kranken noch längere Zeit Excesse aller Art vermeiden. Man warne die Patienten davor, sich nun für die Zukunft als dauernd geheilt zu halten, und fordere sie auf, sorgfältigst auf sich zu achten und bei verdächtigen Veränderungen unverzüglich die Hilfe eines Arztes nachzusuchen. Man nehme keinen Anstand, den Clienten zu erklären, dass Recidive in den ersten beiden Jahren die Regel sind.

Stellen sich Recidive ein, so thut man gut, die frühere Cur von Neuem zu verordnen, wenn die Veränderungen zugleich Haut und Schleimhäute betreffen. Beschränken sie sich auf condylomatöse Veränderungen der Mund-Rachenschleimhaut, so kommt man meist mit dem innerlichen Gebrauche von Quecksilberpraeparaten aus. Wir selbst ziehen das Hydrargyrum jodatatum flavum vor, welches wir zur Vermeidung von Durchfall und Bauchweh häufig mit Opium verbinden (Rp. Hydrargyri jodat. flavi. 0.5. Opii puri 0.3. Pulv. et succ. Liq. q. s. ut f. pil. Nr. 30. DS. 3mal täglich 1 Pille nach dem Essen).

Nicht ohne Grund, wenigstens für solche Fälle, bei welchen sich Recidive sehr häufen, wird von manchen Seiten, namentlich von *Fournier*, empfohlen, auch dann ab und zu Schmiercuren einzuleiten, wenn keine greifbaren syphilitischen Veränderungen vorhanden sind, sogenannte intermittirende Behandlungsmethode. In dem ersten Jahr öfter und länger als im zweiten oder dritten. In den Zwischenzeiten Jodkalium.

Während des Sommers empfehlen sich zur Nachcur Sool-, Jod- und Schwefelbäder.

Während in der primären und secundären Periode der Syphilis Quecksilber zu den zuverlässigsten Mitteln gehört, kommen in der tertiären Periode der Syphilis gerade Jodpraeparate in Betracht, namentlich Jodkalium (10:200, 3mal täglich 1 Esslöffel). Bei Personen, welche auf Anwendung von Jodpraeparaten leicht mit Intoxicationserscheinungen (Jodismus) antworten, wie mit Thränenfluss, Schnupfen und Schluckbeschwerden, kann man diese Ueberempfindlichkeit leicht durch einige Gaben von *Extractum Belladonnae* heben. Aber nicht etwa, dass hier Quecksilbermittel verpönt wären, im Gegentheil! sie bringen bei vielen Veränderungen einen überraschend schnellen Erfolg. So heilen oft gummöse Hautgeschwüre unter dem Gebrauch von Quecksilberpflaster sehr schnell, bessern sich chronische Knochenleiden auf Quecksilbereinreibungen in erstaunlicher Weise u. Aehnl. m.

Jodpraeparate, namentlich in Verbindung mit Eisen, sind auch die Hauptmittel gegen Syphilitischecachexie und Amyloidartung, z. B. *Rp. Kali jodati, Ferri lactici aa. 10.0, Chinini hydrochlorici 1.0. Pulv. et succ. Liq. q. s. ut f. pil. Nr. 100. DS. 3mal täglich 3 Pillen nach dem Essen zu nehmen.*

Sool-, Jod- und Schwefelbäder werden auch in diesen Zeiten grossen Nutzen bringen.

Der Behandlungsmethoden gegen Syphilis giebt es sehr viele, und mag es genügen, das Wichtigste darüber in Kürze in Folgendem zusammenzufassen.

Mehrfach ist zur Zeit der primären Erscheinungen die Excision des harten Schankergeschwüres vorgeschlagen und ausgeführt worden, auch die Zerstörung durch Thermocauter und Aetzmittel, indem man sich die Vorstellung bildete, dass mit Entfernung des Primäraffectes der Entwicklung von anderen syphilitischen Symptomen vorgebeugt werde. Natürlich muss man die Excision so vornehmen, dass man den Schnitt in das gesunde Gewebe und weit jenseits des Randes vom harten Geschwür verlegt. Die Berichte über die Erfolge lauten sehr verschieden; jedenfalls aber hat nur wenigen Autoren das Glück geblüht, dadurch Syphilis im Keime zu ersticken. *Cruelli* sammelte zwar neuerdings 454 Fälle von Excision, unter welchen bei 105 ein Erfolg eingetreten sein soll, doch sind viele, fast die meisten der geheilten Fälle unsicher. Etwas günstiger gestaltet sich eine Zusammenstellung von *Behrens*, 339 Excisionen mit 153 Erfolgen. *Neumann* sah selbst dann syphilitische Allgemeinerscheinungen auftreten, wenn er ausser dem harten Schanker auch die Inguinaldrüsen extirpirt hatte. Die Meisten beobachteten Verhärtung der Narbe und Umwandlung derselben in ein neues, jetzt aber grösseres hartes Geschwür, oder wenigstens stellten sich nach einiger Zeit trotz gelungener Excision dennoch Erscheinungen von secundärer Syphilis ein. In zwei Beobachtungen eigener Erfahrung erreichten wir durch die Excision des harten Schankers gar nichts, würden übrigens von unserem Standpunkte dieses Unternehmen deshalb nicht ganz billigen, weil wir den harten Schanker als ersten Ausdruck einer bereits eingetretenen Allgemeininfektion ansehen.

Viel gestritten ist über die Anwendungsweisen von Quecksilber und die Zweckmässigkeit einzelner Quecksilberpraeparate. Für die äusserliche Anwendung sind subcutane und intramuskuläre Injectionsen, Räucherungen, Bäder und Suppositorien versucht und empfohlen worden.

Zu Injectionen von Quecksilberpraeparaten werden die löslichen Präparate vornehmlich subcutan, die unlöslichen intramuskulär angewendet. Zu subcutanen Injectionen ist zuerst Sublimat benutzt worden, und man hat dieser Behandlungsmethode, welche von *Lesoin*, wenn auch nicht erfunden, so doch am eingehendsten geprüft wurde, nachgerühmt, dass sie den schnellsten und nachhaltigsten Erfolg habe. Die ersten Versuche über die subcutane Verordung von Quecksilberpraeparaten rühren von *Charles Hunter* (1856), *Hebra* (1860) und *Scareno* (1865) her. Die Injectionen müssen mit silbernen Canülen ausgeführt werden; die besten Stellen dafür sind Rückenfläche und Seitengegend des Thorax, denn an anderen Orten bekommt man leicht Abscesse. Aber auch trotz aller Vorsicht kommt es nicht selten zu Abscessen und die Injectionen schmerzen ausserdem lebhaft, ja! man hat einmal Gangraen der Haut mit tödtlichem Ausgange erfolgen gesehen. Um die entzündungsregenden und schmerzhaften Eigenschaften zu mildern, empfahl *J. Müller* den zehnfachen Zusatz von Kochsalz zur Sublimatlösung. *v. Bamberger* stellte Quecksilberalbuminat, späterhin Quecksilberpepton zur subcutanen Injection dar, während *v. Sigmund* Bicyanuretum Hydrargyri, *Liebreich* Quecksilberformamid, *Wolff* Glycocoll-, Alanin- und Asparaginquecksilber, *Schütz* Quecksilberchloridharnstofflösung, *Berkhart* Blutserumquecksilber, *Fadassohn* und *Zeissing* Thymol- und Salicylquecksilber empfahlen. Zu intramuskulären Injectionen hat man Calomel in Wasser oder Oel suspendirt versucht, aber auch danach mehrfach Entzündung und Abscessbildung und selbst tödtliche Vergiftungen beobachtet. *Lang* rühmt Injectionen von grauem Oel (Quecksilber, Fett und Oel) und es sind ausserdem noch viele andere lösliche und unlösliche Quecksilberpräparate versucht und empfohlen worden. Auch die eifrigsten Anhänger der Injectionsmethode von Quecksilberpräparaten gestehen zu, dass die Einreibungsur das sicherste Heilverfahren gegen Syphilis bleibt, dass sich dagegen Injectionen namentlich dann empfehlen, wenn es sich um eine antisypilitische Behandlung solcher Personen handelt, die ihrem Beruf möglichst ungestört nachgehen wollen.

Zu Räucherungen wird Calomel benutzt. Man setzt den Kranken auf einen Stuhl, stellt unter letzteren eine Spirituslampe, über welcher sich ein Blechgestell mit aufgestreutem Calomel befindet, und hüllt den Patienten bis zu den Schultern mit wollenen Decken ein.

Zu Bädern wird namentlich Sublimat gebraucht (10·0 pro Bad).

Endlich hat man graue Quecksilbersalbe in Form von Suppositorien in den Mastdarm eingeführt, doch zeigte neuerdings *Fürbringer*, dass es von hier aus mit der Resorption von Quecksilber traurig genug bestellt ist.

Unter Quecksilberpraeparaten für die innere Anwendung kommen neben dem bereits im Vorhergehenden erwähnten Quecksilberjodür noch Quecksilberchlorid, Quecksilberchlorür und Quecksilberjodid in Betracht.

Quecksilberchlorid (Sublimat) ist das Hauptmittel mancher, oft mit Unrecht berühmt gewordener, antisypilitischer Curen, unter welchen die *Dzondi'sche* Curmethode am bekanntesten ist. Es reizt den Magen, darf weder in Lösung, noch in Pulverform gegeben und muss immer in den gefüllten Magen gebracht werden. (Rp. Hydrargyr. bichlorat. corros. 0·1, Pulv. et succ. Liq. q. s. ut f. pil. Nr. 30. DS. 3 Male tägl. 1 Pille nach dem Essen.)

Quecksilberchlorür, Calomel, ist zum längeren Gebrauche ungeeignet, weil es leicht Magen und Darm reizt. Man hätte es in Pulver- oder Pillenform zu 0·03, 2 Male täglich zu geben. Auch Quecksilberjodid hat irritirende Eigenschaften gegenüber der Schleimhaut des Magen-Darmtractes (Rp. Hydrargyr. bijodat. rubri. 0·1, Pulv. et succ. Liq. q. s. ut f. pil. Nr. 30. DS. 3 Male täglich 1 Pille).

Man hat auch graue Salbe und regulinisches Quecksilber in Pillenform innerlich zu reichen versucht.

Es wurde bereits im Vorausgehenden angedeutet, dass von manchen Aerzten der Gebrauch von Quecksilber in jeder Form gegen Syphilis energisch perhorrescirt wird, und dass man sogar gelehrt hat, dass die Erscheinungen der tertiären Syphilis gar nicht mit Syphilis zusammenhängen, sondern die Folgen einer künstlichen Quecksilbervergiftung seien. Derartige Sonderlinge empfehlen Hunger-, Abführungs-, Schwitzcuren und namentlich Holztränke. Zum Gebrauche für letztere sind Lignum Guajacé, Radix Sassaaparillae und Lignum Sassafras zu nennen. Die Sassaaparilla bildet den Hauptbestandtheil des Decoctum Zittmannii, von welchem man ein Decoctum fortius und *D. mitius* kennt, wobei man von ersterem 300–500 warm morgens im Bette, von dem zweiten das gleiche Quantum abends trinken lässt. Dabei schmale, eiweissarme Kost.

Manche Autoren haben Quecksilber durch andere Metallica ersetzen wollen, z. B. durch Gold, Silber, Platin, Kupfer und Arsenik.

An Stelle des Jodkalium haben manche Aerzte den Gebrauch von Jodnatrium oder Jodammonium angerathen, doch haben wir selbst uns nicht von einer besseren Wirkung dieser Mittel überzeugen können.

Die Veränderungen, welche die Syphilis setzt, erfordern nicht selten noch viele andere Heilmethoden, welche zum Theil anderen medicinischen Disciplinen entlehnt und in den Lehrbüchern der Chirurgie, Ophthalmologie und Otiatrie nachzusehen sind.

2. Tertiäre Syphilis der Haut, Muskeln, Fascien, Gelenke und Knochen.

I. Symptome und Diagnose. Gummata der Haut und des subcutanen Gewebes werden als höckerige Hervorragungen bald gefühlt, bald auch gesehen. Besonders oft entwickeln sie sich an den Unterschenkeln. Ihre Grösse wechselt von derjenigen einer Erbse bis zu dem Umfange eines Apfels. Die Haut über ihnen erscheint nicht selten blauroth, glänzend und verdünnt. Häufig tritt in ihnen Erweichung und schliesslich Durchbruch nach Aussen ein. Ihr flüssiger Inhalt trocknet aber meist auf der Hautoberfläche zu braunen oder graugrünen Borken ein. Diese Eintrocknung findet successive und gewissermaassen schichtweise statt, so dass die ersten und kleinsten Borken durch immer grösser werdende mehr und mehr emporgehoben werden. Es thürmen sich die Borken übereinander, ähnlich wie Austernschalen. Auch hat man ihre Form mit der Lagenbildung und Gestalt am Kuhkoth verglichen. Man bezeichnet dies auch als *Rupia* s. *Rhyphia syphilitica*. Hebt man derartige Borkenbildungen ab, so kommt ein Geschwür zum Vorschein, an welchem der steile Abfall der Ränder, die beträchtliche Tiefe und der schmierige, speckige Belag sofort auffällig sind und bei der Differentialdiagnose von ähnlichen, nicht specifischen Borkenbildungen benutzt werden können. Häufig heilen die Geschwüre an einer Stelle aus, während sie an einer andern um sich greifen. Es gehen daraus schliesslich eigenthümlich nieren- oder hufeisenförmige Defecte und dann Narben hervor, letztere braunroth pigmentirt, im älteren Zustande auch weiss aussehend, mit braunem Rande, welche zum Theil für Syphilis charakteristisch sind. Zuweilen haben Hautgummata so dicht bei einander gestanden, dass, wenn es zur Vernarbung kommt, die Haut von zahlreichen Narben durchzogen und entstellt erscheint, zumal Narbenretractionen nichts Seltenes sind. Auch verdient noch hervorgehoben zu werden, dass ulcerirende Gummata zu entstellenden Defecten an den Nasenflügeln, Lippen, Ohrmuscheln u. s. f. führen. Zuweilen schiessen, namentlich an den Rändern syphilitischer Hautgeschwüre, papilläre Auswüchse auf, die als *Framboesia syphilitica* bekannt sind. Mitunter ereignet es sich, dass gummöse Geschwüre späterhin carcinomatös werden.

In manchen Fällen kommt es nicht zum Durchbruche von Gummata nach Aussen, sondern es tritt eine spontane, wenn auch langsame Resorption ein. Man findet alsdann Stellen, an welchen die Haut eingesunken und verdünnt erscheint. Sehr häufig kommen neben Gummiknoten in der Haut solche in vielen anderen Organen vor, und nicht selten hat sich der Process Jahre lang hingezogen. Wie alle gummösen Veränderungen, so gehören auch diejenigen der Haut

zu den Spätsymptomen der Syphilis, so dass meist mehrere Jahre seit der Ansteckung vergangen sind.

Wichtige syphilitische Veränderungen machen zuweilen die Muskeln durch. Bald stellen sich dieselben als diffuses syphilitisches Infiltrat des interstitiellen Bindegewebes dar, mit Verfettung und Druckschwund der eigentlichen Muskelsubstanz, bald kommt es zur Entwicklung von umschriebenen Gummiknoten, welche unter Umständen vereitern oder nach eingetretener Resorption bindegewebige Schwielen oder störende Verwachsungen mit benachbarten Gebilden hinterlassen. Häufig genug stellen Gummata umschriebene Einlagerungen innerhalb einer diffusen Infiltration dar. Klinisch geben sich dergleichen Veränderungen durch Steifigkeit, Schmerz und Contractur der betreffenden Muskeln zu erkennen. Dazu kommt, dass man Gummiknoten und Schwielen zu fühlen und mitunter selbst zu sehen vermag. Bei manchen Kranken giebt eine Ueberanstrengung von ganz bestimmten Muskelgruppen oder eine Verletzung die Veranlassung zur syphilitischen Erkrankung ab. Mitunter findet sich nur ein Muskel erkrankt, während in anderen Fällen gleichzeitig mehrere Muskeln an die Reihe gekommen sind.

Keyes hat neuerdings auf das nicht seltene Vorkommen von Schwellung der Schleimbeutel hingewiesen, als deren Ursache er Gummiknotenbildung annimmt, ohne jedoch seine Ansicht durch Sectionsbefunde stützen zu können. Nicht selten schliessen sich derartige Veränderungen an Verletzungen an.

Auch an den Sehenscheiden hat man vereinzelt entzündliche Schwellung oder umschriebene Intumescenzen (*Hygromata syphilitica*) beobachtet. Ebenso können Fascien Sitz von Gummiknotenbildung werden.

In manchen Fällen stehen Gelenkerkrankungen mit Syphilis in Zusammenhang. Während sich derartige Veränderungen mitunter secundär ausbilden, indem gummöse und entzündliche Erkrankungen an den Gelenkenden der Knochen die Gelenke selbst in Mitleidenschaft ziehen, kommt es bei anderen Kranken zur Entwicklung von Gummiknoten in dem subserösen Gewebe der Gelenke, woraus Schmerzhaftigkeit, Schwellung der Gelenke, Functionsbehinderung und unter Umständen Vereiterungen und Ankylosen hervorgehen.

Zuweilen stellen sich Zeichen von chronischem Hydrarthros ein, in anderen Fällen dagegen treten schon in sehr früher Zeit Erscheinungen wie bei acutem Gelenkrheumatismus ein.

Häufig werden die Knochen von tertiärer Syphilis betroffen, aber mitunter bilden sich derartige Veränderungen bereits sehr früh aus, ja! können mit zu den ersten syphilitischen Erscheinungen gehören. Es kommt an ihnen zur Entwicklung von Gummiknoten, welche bald vom Periost, bald vom Knochenmarke ausgehen. Im ersteren Falle bilden sich festweiche Prominenzen, welche mit Vorliebe an den möglichst nahe unter der Haut liegenden Knochen auftreten, so an Schädelknochen, Schlüsselbeinen, Brustbein, Rippen, Schulterblatt, vorderer Kante der Tibia, an Fibula, Ulna u. s. w. Diese Gummata dringen, dem Verlaufe der Blutgefässe folgend, in die Knochensubstanz selbst ein, so dass sie polypen- oder wurzelartige Fortsätze in die Knochenmasse hineinsenden. Mehr und mehr kommen die Knocheninseln zwischen ihnen zum Schwunde, schliesslich kann der Knochen stellenweise vollkommen usurirt sein. In ähnlicher Weise können Gummata, welche von dem Knochenmarke ausgehen, eine allmälige Verdünnung der Knochensubstanz herbeiführen, so dass mitunter sehr geringe äussere Veranlassungen ausreichen, Knochenfracturen zu erzeugen. In den Gummiknoten der Knochen kommt es mitunter zu Erweichung und zu Durchbruch

nach Aussen, woran sich weitere Zerstörungen der Knochensubstanz anschliessen. Am Schädel beispielsweise erscheint mitunter die Haut wie mit einem Locheisen ausgestossen, so dass man unmittelbar die grauweissen cariösen, wie wurmstichigen Knochenflächen vor sich hat (vergl. Fig. 89). Ja! mitunter sind dicke Knochenstücke ausgestossen, und man sieht die pulsirenden Meningen. Auch stellen sich manchmal Verkäsung und Verkoidung in Gummiknoten der Knochen ein. Werden Gummata durch eine antisymphilitische Behandlung zum Schwinden gebracht, so bleiben nicht selten an ihrer Stelle Depressionen am Knochen zurück, mit welchen die verdünnte Haut verwachsen erscheint. Auch innerhalb der Knochensubstanz selbst kann Syphilis spezifische Veränderungen hervorrufen, wobei es innerhalb der *Havers'schen* Kanälchen zur Bildung eines granulationsähnlichen Gewebes kommt. Tritt späterhin in denselben Verknöcherung

Fig. 89.



*Ulceröse gummöse Erkrankung der Schädelknochen bei einer 43jährigen Frau.
(Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)*

ein, so erscheint der Knochen ungewöhnlich fest und sclerosirt (*Eburneation*), aber es können auch Vereiterung und entzündliche Beteiligung der Knochensubstanz daraus hervorgehen (*Caries syphilitica*).

Erwähnenswerth sind noch die gummösen Erkrankungen der Fingerphalangen, *Dactylitis syphilitica*, die oft zu stärkeren Auftreibungen führen, *Spina ventosa syphilitica*.

Zuweilen entwickeln sich bei Syphilitischen *Ostitis* und *Periostitis*, welche nicht von zerfallenden Gummiknoten ausgehen, sondern mehr vulgäre Eigenschaften besitzen. *Periostitis* nimmt meist von den inneren Lagen der Knochenhaut den Ursprung und stellt anfänglich eindrückbare Infiltrate dar, welche häufig späterhin verknöchern und harte Prominenzen, *Tophi syphilitici*, bilden. Ob letztere auch durch eine Verknöcherung von Gummiknoten entstehen, ist zweifelhaft. Zuweilen geht die Verknöcherung auf die Muskelansätze und selbst auf ganze Muskeln über und führt zu *Myositis deformans*.

In anderen Fällen führt Periostitis zu Eiter-, Abscess- oder Fistelbildung, oder es kommt zu ihrer allmäligen Resorption.

Mehrfach hat man spontane Knochenfracturen bei Syphilitischen eintreten gesehen, denn wie viele chronische Krankheiten, so führt auch Syphilis zu Knochenatrophie und damit wieder zu Knochenbrüchigkeit, Osteopsatyrose.

Gerade Knochensyphilis gehört zu den mit Recht gefürchteten syphilitischen Veränderungen. Sie quält die Patienten durch den oft heftigen Schmerz; sie währt mitunter fast während des ganzen Lebens; sie führt grobe und bleibende Verunstaltungen mit sich und macht vielfach die Kranken arbeitsunfähig. Weniger in Betracht kommt eine directe Lebensgefahr, doch darf man nicht vergessen, dass langwierige Knocheneiterungen zu Amyloidosis führen und ausserdem ausgedehnte Syphilis die Schädelknochen, Meningen und das Gehirn in Mitleidenschaft ziehen können. Uebrigens ist die Erkennung des Leidens nicht immer leicht und können, rein äusserlich betrachtet, namentlich Verwechslungen mit tuberculösen Knochenprocessen unterlaufen, freilich wird man bei Syphilis weder Tuberkelbacillen nachweisen können, noch bei Injection mit *Koch'scher* Flüssigkeit locale Reactionserscheinungen an den erkrankten Knochen zu beobachten bekommen.

Knochensyphilis spielt insofern eine bedeutende Rolle auf dem Gebiete der Syphilis, als man mehrfach behauptet hat, dass die Knochenveränderungen nicht Folgen der Syphilis, sondern solche von dem Gebrauche von Quecksilberpräparaten seien. Diese Meinung wird schon dadurch widerlegt, dass Knochenveränderungen auch bei solchen (erethischen) Personen vorkommen, welche niemals Quecksilberpräparate zu sich genommen haben. Aber dennoch muss man zugeben, dass die Anwendung von Quecksilberpräparaten einen grossen Einfluss auf das Knochensystem äussert, denn auch von zuverlässigen Autoren ist berichtet worden, dass man hier und da in den Knochen von Syphilitischen, welche mit Quecksilberpräparaten behandelt worden waren, Quecksilberkügelchen gefunden habe, und zudem ist bekannt, dass unter dem Einflusse von Quecksilberpräparaten congestive Veränderungen im Knochenmark eintreten. Auch lässt sich nicht in Abrede stellen, dass lange Einwirkung von Quecksilber zu Kiefernecrose und auffälliger Knochenbrüchigkeit zu führen im Stande ist.

II. Therapie. Unter den internen Mitteln kommen Jodpräparate und unter äusseren Jod- und Quecksilbersalben, Quecksilberpflaster, Jod-, Sool- und Schwefelbäder in Betracht. Namentlich sieht man ulcerirende Processe häufig unter dem Gebrauche eines Quecksilberpflasters überraschend schnell schwinden. Nicht selten sind chirurgische Eingriffe nothwendig, beispielsweise die Necrotomie oder Trepanation, wie überhaupt syphilitische Knochen- und Gelenkleiden mehr dem Gebiete der Chirurgie als demjenigen der internen Medicin zugehören.

3. Nasensyphilis, Syphilis nasi.

I. Symptome und Diagnose. Nur selten findet man die äussere Haut der Nase als Sitz eines harten Geschwüres; meist ist dieses dann an der Spitze oder an einem Nasenflügel zu finden.

Dass zur Zeit der secundären Periode der Syphilis auch die Nasenschleimhaut an den Veränderungen Theil nimmt, geschieht sehr häufig. Man findet theils diffuse Erytheme, theils fleckförmige Hyperaemien, theils epdlich breite Condylome, welche zerfallen und unter Umständen zu Necrose und Substanzverlusten der Schleimhaut, Knorpel oder Knochen führen. Gefühl von Brennen, Trockenheit und Hitze in der Nase, Undurchgängigkeit der Nasengänge, reichlicher, mitunter eitriger Nasenausfluss, subjective Kakosmie und mitunter auch Ozaena sind häufige Begleiterscheinungen der

genannten Zustände, deren Grund man bei rhinoskopischer Untersuchung meist leicht ausfindig machen wird.

Gummöse Veränderungen an der Nase stellen sich gewöhnlich erst in späteren Stadien der Syphilis ein und gehen bald von der äusseren Haut, bald von der Schleimhaut der Nase, bald von den Nasenknorpeln oder Nasenknochen aus.

Auf der äusseren Haut führen zerfallende Gummata zu Hautdefecten, welche leicht mit Tuberculose der Haut (Lupus), mitunter auch mit Krebs verwechselt werden, und nach eingetretener Vererbung unangenehme Verunstaltungen der Nase hinterlassen.

Gummata auf der Nasenschleimhaut machen vielfach die Nase für den Luftstrom undurchgängig, oder führen, wenn sie zerfallen, zu Geschwüren auf der Nasenschleimhaut, unterhalten stinkende Ausflüsse aus der Nase oder ziehen auch noch Nasenknorpel und Nasenknochen in Mitleidenschaft.

Gummöse Veränderungen an den Nasenknorpeln sind nicht häufig anzutreffen. Tritt Zerfall in ihnen ein, so kann, wenn es sich um die Knorpel der Nasenscheidewand handelt, entweder eine loch- oder spaltförmige Verbindung zwischen beiden Nasengängen hergestellt werden, die jedoch kaum Störungen im Gefolge hat, oder wenn der knorpelige Theil der Nasenscheidewand in grösserer Ausdehnung zu Grunde gegangen ist, so sinkt der vorderste Theil der Nasenspitze ein und beide Nasenöffnungen erscheinen zu einem breit gezogenen Loche miteinander vereinigt.

Gummata der Nasenknochen können sich an allen Theilen des knöchernen Nasengerüsts entwickeln. Betreffen sie die Nasenscheidewand und führen sie durch vorausgegangenen Zerfall ausgedehnte Zerstörungen derselben herbei, so fällt der Nasenrücken sattelförmig ein, Sattelnase oder Hammelnase, so dass man dem Patienten dauernd vorausgegangene Syphilis von seinem Gesichte ablesen kann. Freilich kommen ähnliche Deformitäten der Nase auch nach Fracturen des knöchernen Nasendaches vor. Gummöse Zerstörungen am Siebbeine führen leicht zu Vernichtung der Geruchsnerve und zu dauernder Anosmie. Greift die Zerstörung auf die Siebbeinplatte über, so liegt die Gefahr vor, dass sich die Entzündung auf die Hirnhäute fortsetzt und unter Erscheinungen von Meningitis tödtet. Nicht selten wird der Boden der Nasenhöhle von ulcerösen gummösen Processen befallen, welche zu mehr oder minder umfangreichen Zerstörungen führen und Verbindungen zwischen der Mund- und Nasenhöhle herstellen. Derartige Communicationen sind für vorausgegangene Syphilis sehr bezeichnend und führen leicht zu Störungen beim Essen und Trinken oder selbst zu Veränderungen der Sprache, wobei letztere undeutliche und näselnde Eigenschaften annimmt.

Auffällig ist es, unter wie geringen Beschwerden sich häufig alle die geschilderten Ereignisse vollziehen. Ich habe mehrfach Patienten behandelt, bei welchen der knöcherne Nasenrücken eine nachgiebige krepitirende Masse darstellte und die trotzdem kaum jemals Schmerz empfunden hatten. Vereinzelt sah ich Hautemphysem der Nase auftreten, wenn es zu Perforation nach Innen gekommen war. Nicht selten werden stinkende Ausflüsse, Ozaena syphilitica, durch ulceröse Knochenveränderungen unterhalten. Häufig bringen die Patienten

plötzlich beim Schneiden Knochenstücke zum Vorschein, die oft von erstaunlich grossem Umfange sind. Fig. 90 giebt ein Stück einer dünnen Lamelle der Concha wieder, welches einer meiner Kranken herauschnob, aber man hat sogar eine ganze Nasenmuschel zum Vorschein kommen gesehen. Auch gummöse Prozesse sind bei der rhinoskopischen Untersuchung meist leicht zu erkennen. Führt man die Sondenuntersuchung der Nase aus, so kommt man häufig auf entblössten rauhen Knochen.

Fig. 90.



Spontan ausgestossenes Stück
einer Concha bei Nasensyphilis.
Natürliche Grösse.
(Eigene Beobachtung.)

Nicht jede Ozaena syphilitica hängt mit ulcerativen Veränderungen in der Nase zusammen; man muss wissen, dass Syphilis unabhängig von solchen zu einer mit Atrophie und Schrumpfung einhergehenden chronischen Entzündung der Nasenschleimhaut führt (Rhinitis syphilitica atrophica), welche eine hartnäckige Ozaena im Gefolge hat.

II. Therapie. Bei der Behandlung syphilitischer Nasenaffectionen kommt ausser der Bekämpfung des Grundleidens durch Jod- und Quecksilberpraeparate vor Allem eine Localtherapie in Betracht. Handelt es sich um ulcerative Zerstörungen auf der äusseren Haut, so empfehlen wir die Anwendung eines Emplastrum mercuriale. Bei Zerstörungen auf inneren Theilen der Nase würden wir den Gebrauch einer Nasendouche empfehlen und zur Infusionsflüssigkeit Carbol-säure (2%), Sublimat (0.1:100) oder Thymol mit nachfolgenden Pinselungen mit Jod-Jodkalium-Glycerin (Kalii jodati 1.0, Jodi puri 0.1, Glycerin 10.0) oder Schnupfpulver von Calomel (c. Alumen aa) oder Jodoform. Daneben kommen chirurgische Eingriffe in Betracht, z. B. die Necrotomie oder plastische Operationen zur Beseitigung von Defecten, letztere aber erst dann, wenn der Process ausgeheilt und völlig zum Stillstand gekommen ist.

4. Kehlkopfsyphilis. Syphilis laryngis.

I. Aetiologie. Erkrankungen des Kehlkopfes kommen im Verlaufe der Syphilis nicht zu selten zur Beobachtung. Wer gewohnt ist, oft und auch dann den Kehlkopfspiegel zu gebrauchen, wenn keine directen Symptome eine Aufforderung dazu abgeben, wird bald erkennen, dass geringfügige Veränderungen noch häufiger anzutreffen sind, als man dies nach den vorliegenden Berichten vermuthen sollte.

Die Zeit, welche zwischen den Initialerscheinungen der Syphilis und den ersten Kehlkopfsymptomen verstreicht, ist sehr verschieden lang. In manchen Fällen gehört Kehlkopfsyphilis mit zu den ersten Symptomen der sogenannten secundären Periode, so dass man sie bereits sechs bis acht Wochen nach dem Erscheinen eines Ulcus durum vorfindet. In anderen Fällen dagegen können Jahre verstreichen, ehe der Kehlkopf befallen wird, ja! nach *Türck* kann das Zeitintervall bis zu dreissig Jahren anwachsen.

Der Ausbruch syphilitischer Veränderungen wird zumeist durch accidentelle Schädlichkeiten, welche den Kehlkopf treffen, begünstigt.

Dahin gehören Erkältungen und anhaltendes oder übermässig lautes Sprechen. Auch bei passionirten Rauchern habe ich auffällig häufig syphilitische Kehlkopfveränderungen gefunden.

Nur selten wird man syphilitische Erkrankungen im Kehlkopf während der Kindheit beobachten. Freilich kommen sie schon bei Neugeborenen vor, bei welchen es sich selbstverständlich um die Einwirkungen hereditärer Syphilis handelt. Auch giebt *Rauchfuss* an, dass ein Unterschied in der Erkrankungsform des Kehlkopfes zwischen der hereditären und erworbenen Syphilis nicht statthat, nur will man bemerkt haben, dass Kehlkopfsyphilis bei Kindern schneller und mit grösserer Tendenz zur Verschwärung verläuft als bei Erwachsenen.

II. Symptome und anatomische Veränderungen. Die Hauptsymptome werden mit Hilfe des Kehlkopfspiegels gefunden, welcher hier wie bei den meisten Kehlkopfkrankheiten eine günstige Gelegenheit bietet, bereits am Lebenden anatomische Studien zu machen.

Man unterscheide streng zwischen primären und den aus ihnen hervorgehenden consecutiven syphilitischen Kehlkopfveränderungen. Zu den primären Erkrankungen hat man den syphilitischen Kehlkopfkatarrh, breite Condylome der Kehlkopfschleimhaut und Gummata zu rechnen. Von manchen Autoren wird auch die *Chorditis vocalis hypertrophica inferior* (vergl. Bd. I, pag. 296) auf Syphilis zurückgeführt.

In vielen Fällen gehen aus den eben genannten primären Veränderungen Verschwärungen hervor. Dieselben können zu ausgedehnten Zerstörungen im Kehlkopfe führen, oder sie rufen Erscheinungen von Glottisoedem oder *Perichondritis laryngea* hervor, oder sie geben zu Verwachsungen, Narben- und Stenosenbildung im Kehlkopf Veranlassung. Meist liegen die Gefahren der Kehlkopfsyphilis mehr in den consecutiven als in den primären Erkrankungen.

Der syphilitische Kehlkopfkatarrh zeigt keine besonderen Eigenthümlichkeiten, welche ihn allein aus dem Spiegelbefunde von einem Katarrh aus nicht syphilitischen Ursachen unterscheiden liessen. Abnorme Röthung, Schwellung und vermehrte Secretion sind seine hauptsächlichsten Kennzeichen. Mitunter geht er mit einer so bedeutenden Intumescenz der Kehlkopfschleimhaut einher, dass daraus (meist leichte) Zeichen von Kehlkopfstenose resultiren.

Er setzt bald acut ein, bald chronisch und führt, wenn die wahren Stimmbänder mittelbar oder unmittelbar betheiligt sind, zu einer heiseren Stimme, welche als *Raucedo syphilitica* bekannt und bereits „erfahrenen“ Laien häufig genug verdächtig erscheint. Wird die Schwingungsfähigkeit der Stimmbänder von dem Katarrh nicht beeinflusst, so bleibt selbstverständlich die Stimme unverändert, und die Krankheit wird demzufolge nur dann erkannt, wenn man sich die Untersuchung mit dem Kehlkopfspiegel auch da zur Regel macht, wo keine directen Kehlkopfsymptome zur Spiegeluntersuchung Anforderung geben. Subjective Beschwerden können ganz und gar fehlen; in manchen Fällen wird über Kitzel, leichtes Brennen und Hustenreiz im Kehlkopf geklagt.

Es möge hier die Bemerkung Platz finden, dass viele Syphilitiker, namentlich solche, welche in beständiger Angst vor Recidiven der Krankheit leben, über die eben genannten subjectiven Beschwerden klagen, obschon man bei der äusseren und inneren Untersuchung nicht die geringste Veränderung an ihnen entdecken kann. Es handelt sich hier um eine Art von Hyperaesthesie der Kehlkopfschleimhaut, welche durch eine hypochondrische Stimmung wesentlich unterhalten wird.

Tritt ein syphilitischer Kehlkopfkatarrh gleich zu Anfang des secundären Stadiums der Syphilis ein, so hat man ihn auf eine Stufe mit der Angina syphilitica zu stellen, ja! es macht in manchen Fällen den Eindruck, als ob es sich um eine fortgesetzte Entzündung von den Schlundorganen auf die Kehlkopfschleimhaut handelt. In anderen Fällen stellt er sich erheblich später ein, oder er kommt erst bei Recidiven der Krankheit zum Vorschein, oder in seltenen Fällen tritt er als einziges Recidiv der Syphilis auf. Bei grosser Intensität oder langer Dauer führt er zu Geschwürsbildung. Die Geschwüre

sind meist von geringem Umfange und sitzen am häufigsten an den wahren Stimmbändern und Giessbeckenknorpeln.

Das breite Condylom der Kehlkopfschleimhaut stellt sich in Gestalt von grauweissen Erhebungen dar, welche am häufigsten an den wahren Stimmbändern sitzen, demnächst an Giessbeckenknorpeln, hinterer Kehlkopf wand und ary-epiglottischen Falten vorkommen. Die Erhebungen gleichen in ihrem Aussehen breiten Condylomen auf der Rachenschleimhaut.

Tritt eine zweckentsprechende Behandlung nicht ein, so ulceriren sie auf ihrer Oberfläche, und es gehen daraus mehr oder minder ausgedehnte Geschwürsfächen hervor.

Die ersten eingehenden Beschreibungen über das Condylom der Kehlkopfschleimhaut verdankt man *Gerhardt* und *Roth*. Von einigen Autoren (*Levin*, *Waldenburg*) wird das Vorkommen von breiten Condylomen im Kehlkopfe mit Unrecht in Abrede gestellt.

Türk erwähnt zwei Fälle, in welchen sich spitze Condylome auf der Kehlkopfschleimhaut von Syphilitischen fanden und durch eine mercurielle Behandlung wieder schwanden, obschon das spitze Condylom keine unmittelbaren Beziehungen zur Syphilis hat. Nicht verwechseln darf man mit spitzen Condylomen papilläre Exerescenzen, welche sich mitunter am Rande von syphilitischen Ulcerationen ausbilden.

Die gummöse Kehlkopfsyphilis gehört zu den Späterscheinungen der Syphilis. Die Gummata stellen sich bald als distincte und circumscripte Knoten dar, welche den Umfang eines Stecknadelknopfes, einer Erbse und etwas darüber erreichen, bald als eine mehr diffuse höckerige Infiltration der Schleimhaut (vergl. Fig. 91). In beiden Fällen können sie zu stenotischen Erscheinungen führen.

Ihr Lieblingssitz ist die Epiglottis, und nicht selten greift die Erkrankung unmittelbar aus dem Rachen auf die Epiglottis über. Oft findet sich die Epiglottis in einen kugelig-unregelmässigen oder walzenartigen Körper umgewandelt, welcher dem Patienten keine Beschwerden macht und mitunter rein zufällig bei der laryngoskopischen Untersuchung gefunden wird. Ich beobachtete Dergleichen bei zwei Männern, über welche ich für eine Lebensversicherung ein Obergutachten abgeben sollte.

Aber auch an den Stimmbändern und an anderen Stellen der Kehlkopfschleimhaut treten Gummiknoten auf.

In dem klinischen Verlaufe der Kehlkopfgummata kann man mehrere Stadien unterscheiden. *Schech* nimmt deren vier an, nämlich ein Stadium der Infiltration, der Erweichung, des Zerfalles und der Resorption. Beginnt ein Gumma zu ulceriren, so können sich sehr grosse Verheerungen ausbilden, und während vielleicht an der einen Stelle Vernarbung eintritt, greift die Ulceration an einer anderen peripherwärts um sich und es entsteht ein serpigineses Geschwür. In der Regel ist der ulcerative Process ein chronischer, doch hat *Frankl* eine Beobachtung bei einem Neugeborenen beschrieben, in welcher zwischen dem Auftreten der ersten hereditär syphilitischen Kehlkopferscheinungen und dem Tode kaum drei Wochen verstrichen.

Wir haben bereits im Vorausgehenden hervorgehoben, dass die Hauptgefahren der Kehlkopfsyphilis in den consecutiven Veränderungen bestehen. Die Gefahr wächst, je später eine zweckentsprechende Behandlung eingeleitet wird. Die ersten consecutiven Veränderungen laufen auf Ulcerationsvorgänge und ihre Folgen hinaus.

Nur selten kommt es in Folge von Ulcerationen zu gefährvollen Blutungen; so hat *Türk* eine Beobachtung von tödtlicher Kehlkopfblutung mitgetheilt.

In manchen Fällen geben bestehende Ulcerationen zur Entstehung von Glottisoedem Veranlassung, oder sie greifen auf das Perichondrium über und rufen die Gefahren einer Perichondritis laryngea hervor. Zuweilen entstehen Störungen durch Verlust einzelner Kehlköpfbilde. Beispielsweise kann fast der ganze Kehldeckel durch Ulceration zu Grunde gehen.

Es sei hier hervorgehoben, dass sich Verlust des Kehldeckels keineswegs immer durch Störung-n beim Schluckact kenntlich macht, denn einmal können sich die falschen Stimmbänder während des Schluckens so dicht neben einander legen, dass keine Speise in das Kehlkopffinnere einzudringen vermag, ausserdem wird durch Vermittlung des Musculus stylo-glossus die Zunge während des Schluckactes nach rückwärts gezogen und legt sich theilweise über den Kehlkopfeingang hinüber.

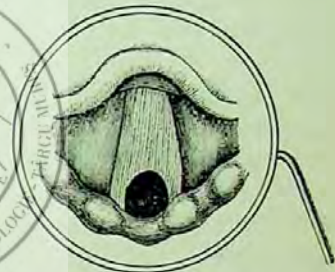
Auch dann, wenn spontan oder in Folge der eingeleiteten Behandlung Heilung eintritt, können die Gefahren nicht als beseitigt betrachtet werden, denn nicht selten kommt es dabei zu Verwachsungen zwischen gegenüberliegenden Gebilden, welche mitunter wie eine Art von Diaphragma über der Stimmritze liegen und zu zunehmender Verengerung im Kehlkopffinnern führen (vergl. Fig. 92).

Fig. 91.



Circumscribed multiple Gummata.
Nach Mandl.

Fig. 92.



Syphilitische Kehlkopfstenose in Folge von Diaphragmenbildung zwischen beiden Stimmbändern. (Eigene Beobachtung.)

Oder es tritt in Folge von zunehmender Retraction des gebildeten Narbengewebes eine so bedeutende Dislocation und Locomotionsstörung der Kehlköpfbilde ein, dass dauernde Functionsstörungen zurückbleiben. Mitunter ist man kaum im Stande, im Kehlkopfspiegelbilde die einzelnen Gebilde herauszuerkennen.

III. Diagnose. Die Diagnose der Kehlkopfsyphilis ist in der Regel dann leicht, wenn man es entweder der Anamnese nach mit syphilitisch infectirten Personen zu thun bekommt, oder wenn sich Zeichen einer bestehenden oder überstandenen syphilitischen Erkrankung an anderen Organen nachweisen lassen. Es kommen dabei Hautausschläge, Lymphdrüenschwellung, Narben an den Genitalien, frische oder vernarbte Erkrankungen im Rachen u. s. f. in Betracht.

Leugnen die Patienten eine syphilitische Infection (die Mendacia syphilitica ist fast sprüchwörtlich) und fehlen Zeichen für überstandene Syphilis, so kann die Diagnose, falls es sich um ulcerative Vorgänge handelt, Schwierigkeiten bieten. Namentlich ist die Unterscheidung von

tuberculösen Geschwüren allein aus dem Kehlkopfspiegelbilde unmöglich, man muss dann suchen, in den Absonderungsproducten Tuberkelbacillen nachzuweisen, oder man hat subcutane Injections mit Koch'scher Flüssigkeit (Tuberculin) vorzunehmen und aufzupassen, ob sich danach allgemeine (febrile) und namentlich locale (Schwellung, Röthung, lebhaftere Absonderung) Reactionsercheinungen einstellen. Letztere Untersuchungsmethode entscheidet auch bei der Differentialdiagnose mit Lupus des Kehlkopfes, welcher auch nichts anderes als eine Tuberculose des Kehlkopfes darstellt. In der Regel zeigt zugleich auch die äussere Haut lupöse Veränderungen. Grosses Gewicht hat man ausserdem darauf zu legen, dass syphilitische Affectionen des Kehlkopfes meist schmerzlos verlaufen, dagegen im Gegensatz zu Kehlkopfschwindsucht gewöhnlich neben Schwellung der cervicalen Lymphdrüsen bestehen. Auch hat man auf eine gleichzeitige Erkrankung der Lungen bei der Diagnose der Kehlkopfschwindsucht sorgfältig zu achten. Von Lepra unterscheidet sich Syphilis des Kehlkopfes dadurch, dass bei Lepra meist gleichartige Veränderungen auf der Haut bestehen. Mehr Schwierigkeiten bietet die Differentialdiagnose mit Krebs des Kehlkopfes, doch pflegt hier der Zerfall der Geschwulst schneller von Statten zu gehen und ausserdem grosse Schmerzhaftigkeit zu bestehen.

Zuweilen combiniren sich Tuberculose und Syphilis des Kehlkopfes, und hier wird es nicht möglich, zu entscheiden, was auf Rechnung der Tuberculose und was auf diejenige von Syphilis zu setzen ist.

IV. Prognose. Die Prognose der Kehlkopfsyphilis ist unter allen Umständen ernst, denn wenn es auch oft gelingt, des Processes Herr zu werden, so sind die Residuen nicht ohne erhebliche Gefahr. Je früher ein Fall erkannt und richtig behandelt wird, um so günstiger werden sich die therapeutischen Erfolge gestalten. Ganz besonders ernst sind syphilitische Kehlkopfstenosen, weil sie der Therapie nur schwer zugänglich sind und Neigung zur Verschlimmerung haben. Oft sind derartige Patienten dazu verurtheilt, Zeit ihres Lebens eine Trachealkanüle zu tragen.

V. Therapie. Die Behandlung der Kehlkopfsyphilis zerfällt in eine prophylaktische, allgemeine und locale.

Man hat Syphilitiker darauf aufmerksam zu machen, ihren Kehlkopf möglichst zu schonen und sich vor Erkältungen, anhaltendem und lautem Sprechen und übermässigem Rauchen zu hüten.

Ist eine Erkrankung des Kehlkopfes als syphilitisch erkannt, so ordne man sofort eine antisiphilitische Allgemeinbehandlung an.

Zur localen Behandlung bediene man sich bei syphilitischem Kehlkopfkatarrrh Inhalationen von schwacher Sublimatlösung (0.02 bis 0.03 : 200). Bei Condylomen auf der Kehlkopfschleimhaut insufflirt man Calomel in den Kehlkopf (Calomel 2.0, Pulv. gummosi 3.0, 1 Mal täglich insuffliren). Bei Gummata und geschwürigen Processen bepinsele man das Kehlkopffinnere mit Jod-Jodkali-Glycerin (Rp. Kalii jodati 1.0, Jodi puri 0.1, Glycerini 10.0. MDS. Täglich 1 Mal zum Pinseln) oder mit verdünnter Jodtinctur oder lasse verdünnte Jodkalilösung (0.5—1.0 : 200) inhaliren.

Complicationen und Folgezustände der Krankheit sind zum Theil Gegenstand chirurgischer Behandlung.

5. Tracheal- und Bronchialsyphilis. Syphilis tracheae et bronchorum.

I. Symptome und Diagnose. Syphilitische Veränderungen in der Luftröhre und in den Bronchien kommen beträchtlich seltener als solche im Kehlkopf vor, sind aber sonst mit ihnen identisch. Mitunter findet sich zugleich der Kehlkopf erkrankt und hat der Process von ihm aus auf den oberen Theil der Trachea übergegriffen, während in anderen Fällen der untere Abschnitt der Luftröhre unabhängig vom Kehlkopfe syphilitische Herde zeigt, welche sich nach abwärts in die Bronchien fortsetzen, oder endlich die Erkrankung erstreckt sich durch die ganze Länge der luftleitenden Wege.

Zunächst kommen wohl auch auf der Schleimhaut der Luftröhre und Bronchien in frühen Zeiten allgemeiner Syphilis katarrhalische (erythematöse) Schleimhautveränderungen vor, wenigstens hört man Syphilitische nicht selten über Kitzelgefühl, Hustenreiz und Answurf klagen. Dinge, welche auf eine antisiphilitische Behandlung häufig auffällig schnell zurückgehen.

Breite Condylome auf der Schleimhaut der Trachea hat zuerst *Seidel* mit Hilfe des Kehlkopfspiegels gesehen, ein Befund, welcher späterhin von *Mackenzie* bestätigt worden ist.

In späteren Stadien der Krankheit kommt es zur Entwicklung von Gummiknoten, welche häufiger in Gestalt von diffusen Infiltraten als von umschriebenen Geschwülsten auftreten. Oft entwickeln sie sich vollkommen schleichend, höchstens zu Erscheinungen von Stenose Veranlassung gebend. Beschwerden und Gefahren der mannigfaltigsten Art stellen sich ein, wenn Zerfall und späterhin Vernarbung der Erkrankungsherde eintreten. Husten und Auswerfen eitriger Massen machen sich bemerkbar. Es kann durch Herabfliessen von Secret Aspirationspneumonie, Abscess und Brand in den Lungen entstehen. Ja! *Wilkie* und *Kelly* beobachteten ein Uebergreifen der Ulcerationen auf die Aorta und Pulmonalarterie mit tödtlicher Blutung. In anderen Fällen dringt die Zerstörung in das Mediastinum und führt hier zur Vereiterung und Verjauchung. Kein Wunder, dass sich nicht selten Necrose der Knorpel ausbildet, und dass es zur Ausstossung von mehr oder minder umfangreichen necrotischen Knorpelstücken kommt, welche sich oft unter bedrohlichen Erstickungserscheinungen vollzieht. Tritt eine Vernarbung ein, so entsteht die Gefahr der Tracheal- und Bronchialstenose. Aber nicht immer ist der Vorgang dabei der gleiche. Mitunter bilden sich ähnlich wie im Kehlkopf septumartige Verwachsungen, in anderen Fällen kommt es zu hochgradigen Knickungen und narbigen Verzerrungen der Luftröhre, oder die Trachea sinkt in sich zusammen. Im Gegensatz zu Larynxstenosen findet man, wie zuerst *Gerhardt* eingehend hervorhob, bei einer Luftröhrenverengung, dass der Kehlkopf geringere respiratorische Excursionen eingeht, welche gewöhnlich 1 Cm. nicht überschreiten. Auch pflegt in der Regel der Kopf nach vorn und nicht wie bei Kehlkopfstenose nach hinten gehalten zu werden. Ueber die klinischen Erscheinungen einer Bronchostenose vergl. Bd. I. pag. 387. Je grösser die Längenausdehnung ist, welche die Stenose einnimmt, um so mehr Beschwerden und grössere Gefahren erzeugt sie, selbst wenn sie vielleicht gar nicht besonders hochgradig ist.

Vereinzelt hat man bei Syphilitischen auf der Aussenfläche der Trachea Intumescenzen beobachtet, welche unter einer antisiphilitischen Behandlung zurückgingen, so dass man von einer Peritracheitis syphilitica reden darf. Die Gefahren bestanden dabei in Compression auf benachbarte Gebilde, namentlich auf die Trachea,

oder in Eiterung und Verjauchung. Aehnliches scheint auch als Perichondritis syphilitica an den Bronchien zu Stande zu kommen, ja! es kann sich von hier aus die bindegewebige Wucherung mit in das Lungengewebe hineinziehen.

II. Therapie. Die Behandlung ist diejenige der Kehlkopfsyphilis.

6. Lungensyphilis. Syphilis pulmonum.

(Syphilitische Lungenschwindsucht.)

I. Anatomische Veränderungen. Schon ältere Aerzte haben behauptet, dass gewisse Formen von Lungenschwindsucht auf Syphilis beruhten. In neuerer Zeit ist besonders *Virchow* für die syphilitische Natur mancher phthisischer Lungenveränderungen eingetreten. Vom klinischen Standpunkte aus bot bisher der Gegenstand deshalb Schwierigkeiten dar, weil man oft nur ex juvantibus auf die syphilitische Natur des chronischen Lungenleidens schliessen konnte, und dann wieder Zweifel aufkamen, ob die Diagnose frei von Irrthum war. Gerade in den letzten Jahren ist die Casuistik der Lungensyphilis wesentlich bereichert worden, und es gewinnt den Anschein, als ob es gelingen werde, die vielfach dunklen Beziehungen zwischen den beiden genannten Krankheiten aufzuhellen.

Anatomisch kann sich Lungensyphilis in zwei Formen darstellen, nämlich als diffuses Infiltrat und als umschriebener Gummiknoten.

Das syphilitische Infiltrat der Lungen hat mit Vorliebe seinen Sitz in den mittleren Abschnitten der Lunge, ja! nach den Erfahrungen von *Grandidier* soll es am häufigsten den Mittellappen der rechten Lunge betreffen. Unter 30 Fällen seiner Beobachtung kamen 27 im rechten Mittellappen, 1 in der linken Lunge und 3 in der Lungenspitze vor. Die häufige Erkrankung des Mittellappens verdient besondere Berücksichtigung, weil dies im Gegensatz zu der Localisation der tuberculösen Lungenschwindsucht steht. Der veränderte Luftabschnitt ist luftleer, fest anzufühlen, auf dem Durchschnitt trocken und von grauer oder graugelber oder gelblich-weisser Farbe, ähnlich dem Aussehen einer Lunge bei fibrinöser Pneumonie im Stadium der grauen Hepatisation. *Lorain* und *Robin* beschrieben diese Veränderungen an den Lungen von syphilitischen Neugeborenen unter dem Namen Epithelioma; auch hat man sie mehrfach als weisse Hepatisation bezeichnet.

Greenfield fand bei mikroskopischer Untersuchung, dass es sich vorwiegend um einen interstitiellen Wucherungsprocess in den Lungen handelt. Die Epithelien der Lungenalveolen zeigen zwar an manchen Stellen Wucherungen, können sonst aber ganz unverändert bleiben. In anderen Fällen sind sie fettig oder myelin degenerirt. Auch *Pancritius*, welcher die Lungensyphilis neuerdings monographisch bearbeitet hat, fasst den Vorgang als interstitielle Wucherung auf, welche nach ihm stets vom Lungenhilus den Ausgang nimmt. *Heller* dagegen verlegt den Hauptherd der Krankheit in die Alveolarräume. *Cornil* beschreibt als Folge von Syphilis eine eigenthümliche Veränderung an den Lymphgefässen der Lunge, wobei sich die Endothelzellen vermehren und anhäufen und die im Lumen befindlichen Lymphkörperchen einer käsigen Umwandlung anheimfallen.

Schmelzen Infiltrate eitrig ein, so bilden sich aus ihnen Cavernen und das Bild wird mit den klinischen Erscheinungen einer tuberculösen Lungenschwindsucht zum Verwechseln ähnlich. Aber auch Narben und cirrhotische Veränderungen in den Lungen dürften sich bei eintretender Resorption ausbilden.

Die gummösen Lungenveränderungen unterscheiden sich von den eben besprochenen dadurch, dass sie in Form von umschriebenen Herden auftreten. Auch hier können sich Erweichungen ausbilden. Beispielsweise berichtet *Köbner* von einem syphilitischen Neugeborenen, welches unter den Erscheinungen eines Pyopneumothorax verstarb, der durch ein unter der Pleura pulmonalis gelegenes und dann zerfallenes Gumma verursacht worden war. In relativ günstig verlaufenden Fällen können Resorption und Narbenbildung eintreten.

Virchow nimmt noch eine dritte Form von syphilitischen Lungenveränderungen an, welche in ihrem Aeussern der braunen Induration der Lungen ähnelt, wie man sie bei Herzkranken antrifft. Von manchen Autoren wurden auch Veränderungen wie bei Bronchopneumonie und gelatinöse Infiltration mit Syphilis in Zusammenhang gebracht.

Die Pleura zeigt sich meist in secundärer Weise betheilig, selten scheint sie unabhängig von den Lungen zu erkranken, Pleuritis syphilitica, wobei schwartenartige Verdickungen und narbige Einziehungen besonders auffällig sind, Pleuritis deformans syphilitica.

II. Symptome. Klinische Erscheinungen der Lungensyphilis können auch dann fehlen, wenn ausgedehnte Lungenveränderungen bestehen, latente Lungensyphilis.

So berichtet *Moxon* über einen Fall, in welchem ein syphilitisch gewesenes Individuum in Folge von Wirbelfraktur eines plötzlichen Todes verstarb und bei der Section ein ausgedehntes Infiltrat im linken Unterlappen und zerstreute Herde in der rechten Lunge zeigte, ohne dass während des Lebens Symptome einer Lungenerkrankung bestanden hatten. Auch *Meschke* hat eine Beobachtung beschrieben, in welcher sich bei einem Erwachsenen, welcher vor vier Jahren syphilitisch inficirt worden war, Gummata in der Lunge als zufälliger Sectionsbefund fanden.

In manchen Fällen giebt sich die Krankheit unter Erscheinungen wie bei beginnender tuberculöser Lungenschwindsucht kund.

So berichtet *Langerhans* über einen jungen Mann, welcher an den Symptomen eines rechtsseitigen Spitzerkatarrhes und an Haemoptoë erkrankte, nachdem einige Zeit vorher ein unreiner Beischlaf vorausgegangen war. In der Familie keine hereditäre Belastung mit Lungenschwindsucht. Längerer Aufenthalt in einem südlichen Klima brachte keine Besserung, im Gegentheil! es traten dort mehrfach reichliche Haemoptoën auf. Dagegen führte man vollkommene Heilung herbei, als man den Kranken einer antisiphilitischen Cur mit Sublimatinjectionen unterzog. Ich selbst sah vor einiger Zeit einen Officier, welchen man wegen einer Verdichtung der unteren Hälfte des linken Oberlappens als Schwindsüchtigen nach Davos geschickt hatte. Kein Auswurf. Leichte Fieberbewegungen am Abend. Zunehmende Abmagerung. Vor sieben Jahren luetische Infection. Im dritten Monate des Davoser Aufenthaltes Knochenaufreibungen an der Clavikel und über dem rechten Ellenbogen. Quecksilbereinreibungen bringen die Knochenveränderungen zum schnellen Schwunde. Das Fieber ist bereits nach acht Tagen geschwunden. Grosse Esslust. Schnelle Zunahme des Körpergewichtes. Gesunde Gesichtsfarbe. Vollständige Heilung.

In einer dritten Reihe von Fällen endlich werden sich die klinischen Erscheinungen vorgeschrittener Lungenschwindsucht offenbaren, bei welchen bald die Erscheinungen der Infiltration, bald diejenigen einer Cavernenbildung vorwiegen, nur wird der Auswurf keine Tuberkelbacillen enthalten.

III. Diagnose. Die Diagnose der Lungensyphilis ist nicht leicht, und — man möge dies nicht missverstehen — es kommt wesentlich auf eine durch Erfahrung gegebene Divination heraus, um das Richtige zu treffen. Jedenfalls sei man auf der Hut, wenn syphilitische Personen aus gesunden Familien späterhin unter Lungenerscheinungen

erkranken. Sehr wesentlich kommt es bei der Differentialdiagnose von tuberculöser Lungenschwindsucht darauf an, ob man im Auswurfe Tuberkelbacillen nachzuweisen vermag, und ob Injectionen mit Koch'scher Lösung allgemeine und locale Reactionerscheinungen hervorrufen.

IV. Prognose. Die Vorhersage ist dann nicht zu ungünstig, wenn die Ursachen des Leidens möglichst früh erkannt werden.

V. Therapie. Die Behandlung würde in der Anwendung von Quecksilber- und Jodpräparaten bestehen.

Anhang. Die Mamma, im Besonderen die Brustwarze, kann Sitz eines harten Schankers und breiter Condylome sein. Auch bekommt man mitunter in der Brustdrüse von Syphilitischen diffuse Intumescenzen oder umschriebene Gummata zu sehen, welche durch Jodpinselungen, Einreibungen von Jod- oder Quecksilbersalbe und durch innerliche Darreichung von Jod- oder Quecksilberpräparaten zum Schwinden zu bringen sind.

7. Syphilis des Verdauungsapparates. Syphilis tractus intestinalis.

I. Symptome. In den frühen Stadien der Syphilis ist die Schleimhaut der Mundhöhle häufig Sitz erythematöser und condylomatöser Veränderungen, welche nicht selten zu Ulcerationen und Substanzverlusten führen.

Auch auf der Zunge kommt das Gleiche vor, wobei man noch mitunter roseolöse Flecken zu sehen bekommt. Nicht selten aber treten in späterer Zeit in der Zunge Gummiknoten auf. Dieselben zeigen sich meist im Gegensatz zu Krebsknoten, mit welchen man sie leicht verwechselt, solitär, sind auch nicht schmerzhaft und führen auch nicht wie bei Krebs zu einer harten Intumescenz der zunächst gelegenen Lymphdrüsen. Bei früher energischer und zweckmässiger Behandlung bringt man sie meist zum Schwinden; anderenfalls können sie zu Erweichung und langwieriger Vereiterung führen. *v. Langenbeck* und *Hutchinson* sahen eine Umwandlung von Gummiknoten der Zunge in Krebs. Auch Tuberkelknoten der Zunge können mit Gummata verwechselt werden, doch bleibt hier ebenso wie bei Krebs der Zunge eine Behandlung mit Jod und Quecksilber erfolglos, ausserdem hat man bei ulcerösen Knoten auf Tuberkelbacillen zu suchen und endlich die Wirkung einer Injection mit Koch'scher Lösung abzuwarten, die dann für Tuberculose spricht, wenn sich locale Reactionerscheinungen einstellen sollten.

Von älteren Autoren wurde angenommen, dass vielfache Vertiefungen und Einkerbungen auf der Zungenoberfläche auf Syphilis beruht. Es hat sich aber diese Ansicht ebenso wenig bewährt als die Annahme, dass Verdickungen der Epithelschichten der Zungenoberfläche, wobei die Zunge einen dicken und fast hornartigen Belag erkennen lässt, Psoriasis linguae, mit Syphilis zusammenhängt. Beiden Zuständen begegnet man beispielsweise auch bei leidenschaftlichen Rauchern.

Mitunter entwickeln sich Gummata auf den Rachenorganen. Kommt es in ihnen zum Zerfall, so kann die Uvula zu Grunde gehen, es finden ausgedehnte Zerstörungen an den Mandeln und Gaumenbögen statt, und es verwachsen letztere zuweilen mit der hinteren Schlundwand, so dass sich zwischen dem Cavum pharyngo-nasale und dem eigentlichen unteren Rachenraume eine Art von Diaphragma bildet, an welchem es schliesslich zum vollkommenen Verschlusse kommt

(vergl. Fig. 93). Begreiflicherweise werden dadurch Schlingen und Sprechen in erheblicher Weise beeinträchtigt und dazu kommt, dass abnorme Verwachsungen und Verschlüssungen des Nasenrachenraumes schwer zu beseitigen sind. Nicht minder unangenehme Zustände entstehen dann, wenn sich im unteren Rachenraume diaphragmenartige Verengerungen gebildet haben.

Zuweilen werden durch ausgedehnte Verschwärungen von Rachengummata grosse Gefässe, selbst die Carotis interna oder die Arteria vertebralis, eröffnet und entstehen tödtliche Blutungen.

Fig. 93.



Tertiäre Syphilis des harten Gaumens (Perforation) und des Rachens (Verlust der Uvula, Verwachsungen mit der hinteren Rachenwand). (Eigene Beobachtung. Züricher Klinik.)

Gehen Gummata von dem submucösen oder periostalen Gewebe des harten Gaumens aus, so machen sie sich zunächst durch festweiche Schwellung und mitunter auch durch stärkere Röthung der Schleimhaut bemerkbar. Kommt es zu Erweichung, Vereiterung und Durchbruch, so entstehen nicht selten abnorme Communicationen zwischen der Mund- und Nasenhöhle, welche ebenfalls Störungen beim Essen, Trinken und Sprechen mit sich bringen (vergl. Fig. 93).

Vereinzelt hat man Gummiknotenbildung in den Speicheldrüsen beschrieben.

Auch im submucösen Gewebe der Speiseröhre und im periesophagealen Bindegewebe kommen Gummata vor, welche, wenn sie vereitern und vernarben, zu Stricturen der Speiseröhre führen.

Gummiknoten auf der Magenschleimhaut sind bekannt, haben aber häufig nur geringe klinische Wichtigkeit. In manchen Fällen freilich kommt es zur Verschwärung und zur Bildung von syphilitischen Magengeschwüren, die aber einer Vernarbung zugänglich sind. Auch scheint es, dass geschwürige Processe von dem Charakter des runden Magengeschwürs dadurch auf der Magenschleimhaut entstehen können, dass sich an den Gefäßen eine obliterirende Endarteriitis bildet, welche zu einer umschriebenen Necrose und dadurch zur Bildung eines runden Magengeschwürs führt.

Mitunter ist die Schleimhaut des Darmes Sitz vielfacher Gummata, welche, wenn sie ulceriren oder vernarbte Geschwürflächen hinterlassen, mitunter zu Peritonitis oder Perforation führen.

Zuweilen kommen bei Syphilitischen Durchfälle vor, welche erst nach Anwendung von Quecksilberpräparaten schwinden (syphilitischer Katarrh?).

Gummiknoten entwickeln sich nicht zu selten auf der Schleimhaut des Mastdarmes. Kommt es zum Zerfall von Gummiknoten, dann zur Vernarbung und Verengerung, so besteht nicht selten neben Zeichen von Darmstenose chronischer Durchfall, wobei die Kranken meist eitriche, mitunter auch blutige Massen entleeren. Bei der Digitaluntersuchung des Mastdarmes findet man Narben auf der Schleimhaut. Man kann diese Dinge leicht mit chronischer Dysenterie verwechseln, namentlich wenn die Patienten über Tenesmus klagen.

Ausser Gummiknoten sind auf dem unteren Mastdarmabschnitte mehrfach breite Condylome beobachtet worden.

II. Therapie. Die Behandlung hat locale und allgemeine Mittel anzuwenden, bleibt sich aber im Principe gleich wie bei anderen syphilitischen Organerkrankungen. Oft kommen chirurgische Eingriffe zur Anwendung. Ausserdem häufig eine rein symptomatische Behandlung, beispielsweise Sondirung bestehender Stricturen.

8. Lebersyphilis. Syphilis hepatis.

I. Anatomische Veränderungen. Im Anschlusse an Syphilis bilden sich nicht zu selten ernste Veränderungen an der Leber aus. Dieselben gehören fast immer den späteren Erscheinungen acquirirter Syphilis an, so dass man sie mit Recht den Symptomen der sogenannten tertiären Periode zuzählt. Man begegnet ihnen freilich auch bei Kindern, bei welchen jedoch in der Regel hereditäre Syphilis in Frage kommt.

Die anatomischen Veränderungen der Lebersyphilis sind nicht immer die gleichen; man hat eine Perihepatitis syphilitica, eine Hepatitis syphilitica interstitialis diffusa, eine Hepatitis gummosa eine Cirrhosis hepatis syphilitica und eine Amyloidosis zu unterscheiden.

In Bezug auf Lebercirrhose und Amyloidleber vergl. Bd. II, pag. 398 und 421.

Syphilitische Perihepatitis kennzeichnet sich durch sehnige Verdickungen des serösen Leberüberzuges und durch Bildung von bindegewebigen Adhaesionen mit benachbarten Organen (Zwerchfell, Bauchwand, Magen, Colon u. s. f.). Auf Leberdurchschnitten erkennt man, dass sie häufig mit Bindegewebszügen in unmittelbarem Zusammenhange steht, welche das Innere des Leberparenchyms mehr

oder minder reichlich durchsetzen. Nur selten besteht sie für sich allein, wobei sie sich dann nur dadurch von einer vulgären Perihepatitis unterscheidet, dass man an anderen Orten des Körpersluetische Veränderungen antrifft, oder dass sie zu besonders hochgradigen Verdickungen geführt hat. Häufig veranlasst sie die Bildung von Furchen auf der Leberoberfläche, namentlich an solchen Stellen, an welchen sie in das Innere der Leber eindringt, indem es hier zur narbigen Schrumpfung des neugebildeten Bindegewebes gekommen ist (vergl. Bd. II, pag. 374).

Hepatitis syphilitica interstitialis diffusa, von *E. Wagner* auch als diffuses Syphilom bezeichnet, ist diejenige Krankheit, welcher man gerade bei hereditärer Lebersyphilis am häufigsten begegnet. In Folge von excessiver interlobulärer Bindegewebswucherung kommt es zum Untergang von eigentlichem Leberparenchym, so dass man letzteres in mehr oder minder grosser Ausdehnung durch neu entstandenes Bindegewebe ersetzt findet. Das Aussehen der veränderten Stellen hat man mit der Farbe des Feuersteines (*Gubler*) oder mit derjenigen von Soblenleder (*Trousseau*) verglichen. Man vermisst hier jede lobuläre Zeichnung, welche freilich in der Leber von Neugeborenen immer nur wenig angedeutet zu sein pflegt.

Zuweilen ist ein ganzer Leberlappen in schwieliges Bindegewebe umgewandelt und geschrumpft. Narbige Einziehungen, welche bis zur Leberoberfläche reichen, kommen auch hier häufig vor.

Bei mikroskopischer Untersuchung einer diffusen syphilitischen Hepatitis stösst man auf ein sehr zellenreiches Bindegewebe, dessen zellige Elemente theils spindelförmig sind, theils Rundzellen darstellen. Aufmerksamere Beobachtung kann es nicht entgehen, dass an diesen Vorgängen wesentlich die Pfortaderäste betheiligt sind. Man findet Verdickungen und reichliche Anfüllung ihrer Wände mit Rundzellen, an manchen Stellen Wucherung der Endothelien und Verengerung oder Verschluss der erkrankten Gefässe. — Aber auch an den intralobulären Capillaren, an den Gallengängen und nach *Rindfleisch*, *Hayem* und *Gaillard-Lacombé* auch an den Lymphgefässen finden die gleichen Veränderungen statt. Dabei gehen die Leberzellen unter Verfettung und körnigem Zerfall zu Grunde.

Bei der Hepatitis gummosa kann man nach dem makroskopischen Verhalten zwei Formen unterscheiden, ein miliares und ein grossknotiges Gumma. Das erstere geht leicht in das letztere über. Auch sei man eingedenk, dass sich meist eine Bildung von Gummiknoten mit interstitieller Bindegewebswucherung und mit Verdickungen auf dem serösen Leberüberzuge vergesellschaftet, ja! es deckt hier das Mikroskop ganz allmälige Uebergänge auf.

Bei der Hepatitis gummosa miliaris findet man in mehr oder minder grosser Zahl feinste gelbliche Herde in der Leber zerstreut, deren Grösse von dem Umfange knapp eines Stecknadelknopfes bis zur Grenze gerade des Sichtbaren schwankt.

Bei mikroskopischer Untersuchung miliarer Lebergummiknoten erkennt man Herde von Rundzellen, welche von den Wandungen der Gefässe, am häufigsten von Pfortaderästen, aber auch von Gallengängen und wahrscheinlich auch von Lymphgefässen ausgehen. Stellenweise sind mehrere kleinere Herde zu einem grösseren verschmolzen, und es wird dadurch der Weg angedeutet, auf welchem die miliare Gummabildung zu dem grossknotigen Syphilom überführt. Auch sind in den Knötchen Riesenzellen gesehen worden.

Das grossknotige Lebergumma stellt einen Tumor dar, dessen Umfang erbsen- bis apfelgross ist. — Am häufigsten beobachtet man es nahe dem Ligamentum suspensorium hepatis und am unteren

Leberrande, woher *Virchow* die Vermuthung ausgesprochen hat, dass vielleicht Zerrung seine Entstehung gerade an der genannten Localität begünstigt. Bald bekommt man es mit einer einzigen Geschwulst zu thun, bald finden sich deren 30—50 und darüber hinaus.

Nur selten stellt das Gumma einen abgeschlossenen und abgerundeten Tumor dar; meist sendet die bindegewebige periphere Hülle mehrfache verästelte Zacken und Ausläufer in das benachbarte Lebergewebe hinein. — Frische Gummata zeigen eine graurothe Schnittfläche; in älteren findet zunächst im Centrum Verkäsung statt, so dass zuerst die Mitte trocken, krümelig und käsegelb wird. Bei mikroskopischer Untersuchung findet man in den verkästen Massen körnigen und fettigen Detritus, in der nicht verkästen peripheren Hülle Rundzellenanhäufungen. Ausnahmsweise erfolgen Erweichung, Vereiterung und Durchbruch des Eiters in die Gallenwege. Auch Verkalkung des Gummata kann eintreten.

Ragen Gummata über die Leberoberfläche und bestehen zugleich perihepatitische und interstitielle Wucherungen und narbige Schrumpfungen, so nimmt die Leber eine Form an, wie wenn sie aus vielen kugeligen Segmenten zusammengesetzt, gewissermaassen gelappt wäre, — woher auch der Name syphilitische gelappte Leber. Ja! mitunter schnüren sich einzelne Protuberanzen fast ganz ab, so dass sie nur durch einen dünnen beweglichen Stiel mit dem übrigen Organ zusammenhängen.

An dem eigentlichen Leberparenchym kommen, so weit es erhalten ist, Verfettung und Amyloidentartung vor; letztere kann auch in den syphilitischen Neubildungen selbst Platz greifen.

Die Bildung der grossknotigen Gummata stimmt, wie bereits angedeutet, mit derjenigen der miliaren überein.

Als Peripylephlebitis syphilitica hat *Schüppel* drei Beobachtungen beschrieben, in welchen sich die Syphilombildung an den Verlauf der grösseren Pfortaderäste besonders eng und deutlich angeschlossen hatte.

II. Symptome. In vielen Fällen werden bei syphilitischen Lebererkrankungen krankhafte Erscheinungen ganz und gar vermisst, und erst bei der Section kommen die anatomischen Veränderungen in zufälliger Weise zum Vorschein. Aber auch dann, wenn Symptome bestehen, sind dieselben meist so vieldeutiger Natur, dass man nur dann gewöhnlich berechtigt ist, sie auf Syphilis der Leber zu beziehen, wenn die Anamnese oder Veränderungen auf Haut, Schleimhäuten oder Knochen beweisen, dass man es mit luetisch inficirten Personen zu thun hat.

Bei der Perihepatitis syphilitica hat man peritonitisches Reibegeräusch gefühlt und gehört; auch wird Schmerz in der Lebergegend angegeben. Vor Allem hätte man auf die gehemmte oder aufgehobene respiratorische Beweglichkeit der Leber zu achten.

Auch für die übrigen Formen von syphilitischer Lebererkrankung kommen Schmerz, Icterus und Veränderungen in dem Volumen und in der Oberflächenbeschaffenheit der Leber in Betracht. Zuweilen trifft man Symptome von Lebercirrhose an (Milztumor, Ascites), namentlich wenn grössere Aeste der Pfortader beengt oder verschlossen sind.

Der Tod kann durch allgemeinen Marasmus, bei hochgradigem Ascites durch Erstickung oder in seltenen Fällen unter den Erscheinungen von acuter gelber Leberatrophie eintreten.

III. Diagnose. Dass viele syphilitische Leberveränderungen während des Lebens unerkant bleiben, wurde bereits hervorgehoben. In anderen Fällen, wenn man auf der Leberoberfläche knollige Prominenzen fühlt, können Verwechslungen mit Cirrhosis hepatis, Pylephlebitis adhaesiva, Abscess, Echinococc und Carcinom der Leber vorkommen. Vor Allem muss man die Aetiologie festzustellen suchen, andernfalls bleibt man im Unklaren.

IV. Prognose. Die Prognose wird bei Lebersyphilis meist als ungünstig angegeben. Zum Theil liegt dies daran, dass man die Patienten häufig erst in tief marastischem Zustande zur Behandlung bekommt, so dass kaum eine andere als symptomatische Behandlung übrig bleibt. Von anderen Organen ist bekannt, dass Gummata unter dem Gebrauche von Jodkalium und Quecksilberpraeparaten schwinden; man wird also das Gleiche auch bei Lebersyphilis voraussetzen haben. Freilich ist die Möglichkeit gegeben, dass etwaiges Narbengewebe einen Verschluss von Gallengängen und Pfortaderästen herbeiführt und doch schliesslich irreparable Veränderungen setzt.

V. Therapie. Ist das Bestehen von Lebersyphilis wahrscheinlich, so gebe man Jod- oder auch Quecksilberpraeparate, letztere aber immer mit Vorsicht. Auch sind Bade- und Trinkeuren in Tölz, Oberheilbrunn und in Soolbädern zu versuchen. Sind die Patienten hochgradigem Marasmus verfallen, so bleibt oft nur ein rein symptomatisches Verhalten übrig.

Anhang. Syphilitische Erkrankungen der Bauchspeicheldrüse sind selten und theils als diffuse bindegewebige Induration, theils als Gummiknotenbildung bekannt. Klinisch sind diese Dinge ohne Bedeutung.

9. Milzsyphilis. Syphilis lienis.

Erkrankungen der Milz kommen im Verlaufe der Syphilis un-
gemein häufig vor; man hat dabei mehrere Formen zu unterscheiden.

Acuter Milztumor gehört zu den Frühsymptomen der Syphilis. Er bildet sich, wenn auch nicht constant, zur Zeit einer bestehenden Initialsclerose oder während des Auftretens der ersten Allgemeinerscheinungen und drückt dadurch gewissermaassen der Krankheit das Gepräge einer Infectiouskrankheit auf. Unter dem Gebrauche von Quecksilber bildet er sich allmählig zurück. So lange er besteht, hat man auf Recidive gefasst zu sein. Anatomische Untersuchungen über ihn liegen nicht vor, aber wahrscheinlich handelt es sich um eine Hyperaemie und Hyperplasie der Milzzellen, und gehören hierher jene Fälle von syphilitischem Milztumor, welche *Virchow* unter der Bezeichnung des weichen syphilitischen Milztumors beschrieb.

Lienitis syphilitica interstitialis hat einen chronischen Entwicklungsgang und langen Bestand und gehört den Spät-

erscheinungen der Syphilis an. Das Organ ist vergrössert, indurirt und auf dem Querschnitte von ungewöhnlich breiten und reichlich entwickelten Bindegewebszügen durchzogen. Die Milzkapsel erscheint verdickt und zeigt sich mitunter durch Adhaesionen mit der Nachbarschaft verwachsen. Zuweilen findet man die beschriebenen Veränderungen neben ähnlichen Zuständen in der Leber, wobei es zweifelhaft sein kann, ob die Erkrankung der Milz die Folge eines Leberleidens oder Coëffect ein und derselben Ursache ist.

Die beschriebenen Veränderungen kommen auch bei congenitaler Syphilis vor, und es wird mit Recht von einigen Autoren bei der Diagnose dieses Leidens grosser Werth auf dieselben gelegt.

Lienitis gummosa gehört in die tertiäre Periode der Syphilis. Aehnlich wie in anderen Organen entwickeln sich auch in der Milz Gummiknoten, welche bis zu dem Umfange einer Wallnuss anwachsen können, in anderen Fällen jedoch knapp stecknadelknopfgross sind. Im frischen Zustande haben sie eine grauliche Farbe. späterhin werden sie mehr trocken, gelblich, undurchsichtig und krümelig. Nur selten findet eine Einkapslung durch Bindegewebe statt. Sie scheinen einer theilweisen Resorption fähig zu sein und mit Hinterlassung einer bindegewebigen Schwiele zu schwinden. Doch entstehen dadurch zuweilen Einziehungen und Missstaltungen der Milz.

Gold fand neuerdings bei mikroskopischer Untersuchung der Milzgummiknoten Endarteriitis et Endophlebitis obliterans, Hyperplasie des Bindegewebsgerüsts und Durchsetzung des letzteren mit zahlreichen Rundzellen. Zucker stiess auf Cholestearintafeln; auch Pigmentkrystalle kommen vor.

Einer Erkennung wird die gummöse Milzsyphilis nur dann zugänglich, wenn bei einem Syphilitischen mit nachweisbaren Gummiknoten in anderen Organen die Milz vergrössert und höckerig erscheint.

Amyloidmilz gehört weniger der Syphilis als dem durch Syphilis bedingten Marasmus an.

Therapie: Jodkalium innerlich, Jodeisen und Jodbäder.

10. Nierensyphilis. Syphilis renum.

Syphilis spielt in der Aetiologie von Nierenkrankheiten keine untergeordnete Rolle. Wir sind ihr bei Gelegenheit der chronischen parenchymatösen, der chronischen interstitiellen Nephritis und der Amyloidniere begegnet, und selbst acute Nephritis kann durch Syphilis hervorgerufen sein. Dabei kommt den betreffenden Krankheiten kein spezifischer anatomischer Charakter zu, welcher sie von vornherein als syphilitisch kennzeichnet, nur ist vielfach erwiesen, dass die interstitielle Bindegewebswucherung sehr ausgebreitet ist und auf der Nierenoberfläche zu tiefen narbigen Einziehungen führt, welche der Niere mitunter eine fast embryonale, d. h. gelappte Form verleihen. Es ist dieses Vorkommniss also allemal verdächtig, doch wird man sich immerhin ohne syphilitische Zeichen an anderen Organen nur schwer entschliessen dürfen, allein darauf hin Nierensyphilis mit Sicherheit anzunehmen. Ob eine Nephritis syphilitischer oder nicht syphilitischer Natur ist, das ist begreiflicherweise zu wissen ausserordentlich wichtig, denn man wird bei Syphilis prognostisch günstiger urtheilen, weil die Krankheit einer antisiphilitischen Behandlung mit Quecksilber- und Jodpräparaten weichen kann.

In seltenen Fällen kommt es in den Nieren zur Entwicklung von Gummiknoten, doch bleiben dieselben während des Lebens unerkant. Bald bekommt man es mit miliaren und submiliaren Knötchen zu thun, welche man leicht für Tuberkel hält, bald mit Knoten bis zur Grösse einer Erbse und selbst einer Bohne. Die Geschwülste unterscheiden sich in nichts von Gummiknoten in anderen Organen, verkäsen häufig, sind von einer bindegewebigen

Wucherung umrahmt, kommen meist multipel vor (in einer Beobachtung von *Key* dreissig innerhalb einer Niere), liegen bald vorwiegend in der Rinde, bald mehr in der Marksubstanz und führen zuweilen nach erfolgter theilweiser Resorption zu beträchtlicher Schrumpfung, so dass von der normalen Nierenstructur nur wenig übrig bleibt.

Therapie diejenige der Leber- und Milzsyphilis.

Anhang. Ueber die Beziehungen der Syphilis zu Haemoglobinurie und Albuminurie vergl. Bd. IV, pag. 69 und Bd. IV, pag. 610.

11. Syphilis der Geschlechtsorgane.

Nicht selten kommt es in den Hoden zu syphilitischen Veränderungen, Sarcocoele syphilitica. Bald machen sich dieselben als bindegewebige Verdickung der Tunica albuginea bemerkbar, bald handelt es sich um eine interstitielle Bindegewebswucherung in den Septis zwischen den Samencanälchen, bald endlich hat man es mit Gummiknoten in der Hodensubstanz zu thun. Fälle der letzteren Art können zu Verwechslung mit Hodenkrebs Veranlassung abgeben, doch sind Gummata weder gegen Druck noch spontan empfindlich, auch vermisst man eine krebsige Degeneration in den zunächst gelegenen inguinalen Lymphdrüsen. Von einer Tuberculose des Hodens unterscheidet man die Sarcocoele syphilitica daran, dass die Tuberculose immer im Nebenhoden den Anfang macht. Unter Umständen kommt es auch in Gummiknoten der Hoden zu Erweichungen und Vereiterungen, es findet eine Verlöthung zwischen Hode und Scrotalhaut statt und der Eiter bahnt sich einen Weg nach Aussen. Sind beide Hoden erkrankt und gehen ausserdem noch entzündliche Veränderungen und Verwachsungen in den Samensträngen vor sich, so kann daraus Zeugungsunfähigkeit resultiren. Andererseits aber ist es mitunter erstaunlich, mit welchen geringen Hodenresten manche Männer potent bleiben.

Nur selten erkrankt der Nebenhode selbstständig im Gefolge von Syphilis; häufiger schon kommt es zu syphilitischen Veränderungen in ihm, welche sich an gleichartige Zustände im Hoden anschliessen. Dasselbe gilt von syphilitischen Veränderungen im Vas deferens, in den Samenbläschen und in der Prostata.

Uebrigens kommen auch im Corpus cavernosum penis Gummata vor, welche mitunter zu Zerfall, Narbenbildung und Knickung des Penis führen.

Behandlung innerlich und local nach bekannten Regeln.

12. Syphilitische Veränderungen an den Circulationsorganen.

Am Herzmuskel kann Syphilis zur Bildung von circumscripten Gummiknoten oder zu einer diffusen Infiltration und zu Herzschielenbildung führen, Dinge, die vielfach mit Erscheinungen von gestörter Herzkraft und Herzthätigkeit verbunden, aber einer Reparation zum Theil zugänglich sind.

Auch Stenocardie hat man mitunter auf Syphilis zurückgeführt.

Am Endocard kann es zu Verdickungen kommen, welche Störungen der Klappenthätigkeit im Gefolge haben.

Im Herzbeutel haben *Lancereaux* und *Orth* in bindegewebigen Adhäsionen Gummiknoten beobachtet. Auch habe ich vor

einiger Zeit auf meiner Klinik einen Mann an Pericarditis verloren, bei welchen ein Gummiknoten des Herzbeutels den Ausgangspunkt der Erkrankung bildete.

Nicht ohne Grund hat man arteriosclerotische Veränderungen an den grossen Arterien und Aneurysmenbildung mit Syphilis in Zusammenhang gebracht; aber besonders wichtig erscheinen Veränderungen in den mittleren und kleineren Arterien, wie sie im folgenden Abschnitte genauer geschildert werden sollen.

Nach einer Mittheilung von *Ornelas* gewinnt es den Anschein, als ob sich in seltenen Fällen auch in den Extremitätenarterien so hochgradige Endarteriitis proliferans entwickelt, dass es zu Gangrän von Extremitätentheilen kommt. *Schuster* beschrieb Gangrän des Fusses in Folge von Gummiknotenbildung auf der Intima der Arteria tibialis postica.

13. Gehirnsyphilis. Syphilis cerebri.

I. Aetiologie. Als Hirnsyphilis bezeichnet man nicht allein Erkrankungen, welche in dem eigentlichen Hirnparenchym ihren Sitz haben, sondern rechnet vor Allem die häufigeren (nach einigen Autoren sogar ausschliesslichen) Veränderungen an den Hirnhäuten und Hirnarterien hinzu, welche gewissermassen erst secundär das Gehirn selbst in Mitleidenschaft ziehen.

Nicht selten hängen krankhafte Erscheinungen an dem Hirn oder an den Hirnnerven mit syphilitischen Erkrankungen der Schädelknochen zusammen. Beispielsweise können ulcerirende Gummata der Schädelknochen zu Hirnabscess führen oder Verengungen von Knochenkanälen in Folge von syphilitischen Wucherungen üben auf durchtretende Hirnnerven eine Compression aus und erzeugen Lähmung derselben. Vorkommnisse der genannten Art bleiben bei der folgenden Darstellung unberücksichtigt.

Intracranielle syphilitische Veränderungen kommen ausserordentlich häufig vor, denn unter allen Eingeweiden macht wohl kaum ein anderes als die Leber dem Hirne darin Concurrenz. In der Mehrzahl der Fälle gehören greifbare Veränderungen zu den Spätformen der Syphilis und müssen vielfach den tertiären Symptomen zugezählt werden. Zuweilen sind mehr als 16, 20 und selbst 30 Jahre hingegangen, bis sich die ersten Zeichen intracranieller Syphilis einstellen. Daher häufig das ungläubige Kopfschütteln der Kranken, wenn man ihnen eröffnet, dass vorhandene Nervenstörungen mit einer früher überstandenen syphilitischen Ansteckung zusammenhängen, namentlich wenn letztere geringe Veränderungen von schnell vorübergehender Natur gesetzt hatte. Jedoch bildet das angegebene zeitliche Verhalten nur die Regel, von welcher nicht zu selten Ausnahmen vorkommen.

Mehrfach sind Beobachtungen beschrieben, in welchen sich noch vor Ablauf des ersten Jahres nach überstandener Ansteckung Hirnsymptome einstellen, ja! nach *Fournier* soll sogar Facialislähmung unmittelbar nach Entstehung eines harten Schankers auftreten können, freilich sind dafür die anatomischen Veränderungen noch unbekannt.

Es müssen hier noch bestimmte Bedingungen oder Hilfsursachen namentlich gemacht werden, welche das Auftreten von Hirnsyphilis erfahrungsgemäss begünstigen. Einmal gehört dahin eine ererbte nervöse Disposition. In manchen Fällen scheinen Schädelverletzungen die Entstehung von Hirnsyphilis angefacht zu haben. Auch hat man nicht ohne Grund Excesse in Baccho et Venere und geistige Ueberanstrengung, sowie psychische Aufregungen mit der Krankheit in Verbindung gebracht; schon *Lancereaux* macht die

Bemerkung, dass der Gelehrtenstand ein grösseres Contingent an Hirnsyphilis stellt, als die vorwiegend körperlich arbeitende Bevölkerung. Endlich scheint auch eine zu flüchtige und verzettelte Behandlung bei der primären und secundären Syphilis zu Hirnsyphilis zu praedisponiren. Nach *Broadbent* soll die Gefahr für Hirnsyphilis dann besonders gross sein, wenn die secundären Erscheinungen gering waren und die tertiären sehr frühzeitig eintraten.

Dass man Hirnsyphilis meist bei Erwachsenen zu sehen bekommt, kann nicht befremden. Dass sie aber auch bei Kindern mit hereditärer Syphilis vorkommt, hat *v. Graefe* an einem zweijährigen Kinde gezeigt. Nach *Virchow* können sogar Neugeborene mit den Zeichen von Encephalitis congenita, entstanden unter dem Einflusse einer syphilitischen Ansteckung der Eltern, auf die Welt kommen, doch ist dieses Gebiet seit den entwicklungsgeschichtlichen Untersuchungen von *Fastrowitz* zweifelhaft geworden, jedenfalls sehr einzuschränken.

II. Anatomische Veränderungen. Die anatomischen Veränderungen, welche durch eine syphilitische Ansteckung angeregt werden, spielen sich vornehmlich an den Hirnhäuten und Blutgefässen ab. Ja! nach manchen Autoren sollen nur die Blutgefässe in Frage kommen und unter allen Umständen den Ausgangspunkt abgeben. Ob von dem eigentlichen Hirnparenchym syphilitische Wucherungen aufschliessen können, ist zum Mindesten zweifelhaft; wahrscheinlich kommt Dergleichen gar nicht vor, sondern handelt es sich stets um Gebilde, welche von den Meningen oder Blutgefässen aus in das Gehirn vorgedrungen sind.

An den Meningen begegnet man gummösen Bildungen. Dieselben gehen häufig von der Dura mater aus, demnächst von dem subarachnoidealen Gewebe. An der Dura ist ihr Ausgangspunkt meist zwischen den beiden Blättern der Dura gelegen, von wo aus sie bald nach Aussen gegen die Schädelknochen, bald nach Einwärts gegen das Gehirn vordringen, mitunter beiden Wachstumsrichtungen zugleich folgen. Mit besonderer Vorliebe haben sie auf der Höhe der Schädelconvexität und auf der Schädelbasis ihren Sitz, im ersteren Falle nicht selten an der Falx cerebri, im letzteren an den Vorsprüngen des Keilbeines und namentlich nahe und längs der Sinus cavernosi. Letzterer Punkt verdient in klinischer Beziehung besondere Berücksichtigung, weil er es erklärlich macht, dass bei intracranieller Syphilis häufig einzelne Hirnnerven, am häufigsten der Oculomotorius, demnächst der Abducens comprimirt und gelähmt werden.

Meningeale Gummata stellen sich bald als umschriebene knoten- oder tuberkelförmige Neubildungen dar, bald gehen sie ohne scharfe Grenze ganz allmählig in das gesunde Gewebe über, so dass sie mehr einem entzündlichen Infiltrate ähnlich sind. Im ersteren Falle kann ihr Umfang demjenigen eines Hühnereies gleichkommen oder selbigen noch übertreffen, obschon Gummata von geringerer Grösse die Regel bilden. In seltenen Fällen hat man zahlreiche miliare Gummata auf den Meningen angetroffen. Auf dem Durchschnitte bieten sie bald eine gallertige Beschaffenheit und ein grauroth-transparentes Aus-

sehen dar, bald ist ihre Schnittfläche trocken und käsig-gelb, bald sind beide Zustände mit einander verbunden, d. h. das Centrum erscheint verkäst, die Peripherie noch succulent. Auch kommen mitunter in den centralen Schichten mehrfache käsig-e Stellen vor.

Ihre Wirkung auf die Nachbarschaft beschränkt sich bald auf einfachen Druck und consecutive Atrophie, bald sind Entzündung und Erweichung hinzugekommen. Letzteres gilt namentlich für solche Gummata, welche tief in die Hirnsubstanz hineingewuchert sind, wobei sich Erweichung und Zerfall nicht etwa auf die Neubildung beschränken, sondern auch das umgebende Hirnparenchym in mehr oder minder weiter Ausdehnung in Mitleidenschaft gezogen haben. Es können daraus sehr bedeutende Zerstörungen am Gehirn hervorgehen. Derartige Dinge bieten oft der Beurtheilung über den eigentlichen Ausgangspunkt der Neubildung unüberwindliche Schwierigkeiten dar. Man findet hier nicht selten die Meningen mit einander verwachsen, verdickt und Alles so innigst in einander übergehend, dass eine genauere Trennung nicht gut möglich ist.

Stellt sich die gummöse Wucherung als Infiltrat der Meningen dar, dann erscheinen letztere verdickt, bald sulzig und succulent, bald schneeig-weiss und knorpelhart.

Von manchen Seiten wird angenommen, dass Syphilis zu veritablen Entzündungen an den Meningen führe, welche sich von vulgären, nicht syphilitischen Meningitiden in nichts unterscheiden, wenigstens in anatomischer Beziehung, höchstens sollten sie sich klinisch durch Neigung zum chronischen Verlaufe auszeichnen. Von den meisten neueren Autoren wird die Richtigkeit dieser Behauptung mit gutem Grunde in Zweifel gezogen.

Auch ist man vielfach geneigt gewesen, hyperaemischen Zuständen der Meningen und Hirnsubstanz eine wichtige Rolle für die Entstehung mannigfacher Störungen bei Syphilitikern zuzuertheilen, aber begreiflicherweise ist darüber noch weniger Sicheres bekannt. *Petrov* hat den Versuch gemacht, für circulatorische Störungen an Meningen und Hirn anatomische Veränderungen am Sympathicus verantwortlich zu machen, doch halten selbige einer vorurtheilsfreien Kritik nicht Stand.

Bei den syphilitischen Erkrankungen der Hirnarterien sind zwei Prozesse in Betracht zu ziehen, gummöse Bildungen und endarteriitische Veränderungen, jene haben ihren Sitz in der Adventitia und Media, diese ihrem Namen gemäss in der Intima. Beide unterhalten, wie namentlich *Baumgarten* in einer Beobachtung gezeigt hat, innigste Beziehungen zu einander, indem erstere zur Entwicklung der letzteren Anstoss geben können. In anderen Fällen freilich tritt die Endarteriitis selbstständig auf.

Die syphilitischen Gefässveränderungen, mögen sie der einen oder der anderen Form zugehören, zeigen sich mit Vorliebe an den grossen basalen Hirnarterien des Circulus Willisii. Besonders oft und stark betroffen sind die Arteria basilaris und die Arteria fossae Sylvii, daher die Erscheinung, dass Symptome von Ponskrankung oder von Betheiligung der dritten Stirnwindung und *Reil'schen* Insel (Aphasie) bei Kranken mit Hirnsyphilis auffällig oft vorkommen. Nicht selten sind die Veränderungen über viele Gefässe verbreitet und erstrecken sich centralwärts dem Herzen zu auf den Stamm der Carotis interna und selbst auf die Carotis communis, während sie sich peripherwärts theilweise auf die Gefässe der Hirnrinde ausdehnen.

Die in Rede stehenden Gefässveränderungen lassen sich bereits makroskopisch erkennen. Die Gefässe erscheinen an umschriebenen

Stellen (knotenförmig) oder auf weitere Strecken verdickt, grau, gallertig oder speckig gelb undurchsichtig, drehrund, nicht wie gesunde Gefässe abgeplattet und fallen nicht auf Durchschnitten zusammen, sondern bieten ein klaffendes Lumen dar. Die Verdickung der Gefässwände tritt auf Durchschnitten besonders deutlich zu Tage. Zuweilen ist selbige so weit gediehen, dass das Gefässlumen fast verschlossen ist; in anderen Fällen findet man an den stenosirten Stellen einen mehr oder minder alten Thrombus, welcher in den von dem erkrankten Gefässe versorgten Abschnitten des Gehirnes zu necrotischer Erweichung geführt hat. Nicht selten betrifft die Verdickung der Gefässwand die ganze Circumferenz des Gefässquerschnittes, während sie in anderen Fällen circumscript besteht und mitunter knopfförmig oder geschwulstartig in den Gefässraum hinein-springt. Dass mit den beschriebenen Gefässveränderungen Functionsstörungen in Zusammenhang stehen, ist leicht begreiflich. Ebenso verständlich ist es, dass Gefässverengerungen von relativ geringerer Bedeutung sind, als vollkommener Verschluss. Auch der Ort der Veränderungen ist nicht gleichgiltig, denn wegen zahlreicher Communicationen sind Verengerungen und Verschluss an den Arterien der Hirnrinde einer Ausgleichung fähig, während solche an den Arterien der basalen Grosshirnganglien irreparable Veränderungen setzen. Uebrigens muss noch hervorgehoben werden, dass Gefässverschluss nicht allein durch Thromben zu Stande kommt, sondern dass die Verdickung der Gefässwand zu einer vollständigen Obliteration des Gefässraumes zu führen vermag, so dass alsdann das Gefäss in einen drehrunden soliden Bindegewebsstrang umgewandelt ist.

Bei mikroskopischer Untersuchung der Hirngefässe erkennt man, dass es bei den gummösen Veränderungen der Gefässe in der Media und Adventitia zu einer gruppenweisen Anhäufung von Rundzellen kommt. Zwischen ihnen sind, wie auch in Gummiknoten in anderen Organen, Riesenzellen zu finden; späterhin können die Neubildungen Verkäsung eingehen. Wir führen hier eine instructive Abbildung von *Baumgarten* an (vergl. Fig. 94, 4. gm.). Das Bild zeigt zugleich, dass sich mitunter gummöse Prozesse mit endarteriitischen Veränderungen verbinden. Freilich ist das nicht nothwendig, und es können letztere unabhängig und selbstständig bestehen (vergl. Fig. 95).

Bei Endarteriitis schiebt sich zwischen Endothel des Gefässes und Tunica fenestrata, also in dem eigentlichen Intimagewebe, eine Neubildung ein, welche aus verästelten Zellen besteht, zum Theil auch Rundzellen enthält. Wegen starker Tendenz zum Wuchern und zur Gefässobliteration hat *C. Friedländer* den Namen Endarteriitis obliterans vorgeschlagen, doch halten wir die Bezeichnung Endarteriitis proliferans für glücklicher. Ob die neugebildeten Zellen ausschliesslich aus den Vasa nutritia der Media und Adventitia herkommen, also emigrirt sind (*Köster: Baumgarten, Rumpf*), oder ob sie einer Wucherung der Endothelzellen des Gefässes ihren Ursprung verdanken (*Heubner*), ist noch strittig, jedenfalls habe auch ich mehrfach gesehen, dass trotz hochgradigster endarteriitischer Veränderungen Media und Adventitia unversehrt erschienen. Gerade die endarteriitischen Bildungen bringen beträchtliche Verengerung, selbst Verschluss der Hirnarterien hervor oder begünstigen letzteren durch Thrombusbildung. Zuweilen schliesst der Process damit ab, dass sich auf der Innenfläche der endarteriitischen Wucherungen neues Endothel und an der Peripherie derselben eine neue Tunica fenestrata bilden (vergl. Fig. 94, 2. ntf. und 3. atf.).

Man muss sich vor der Annahme hüten, als ob endarteriitische Veränderungen für Syphilis charakteristisch wären, denn sie kommen an anderen Organen unter sehr verschiedenen Umständen vor, so in der Nähe von Entzündungen und Neubildungen. Syphilis ist also eine ihrer mannigfaltigen Ursachen, und nach bisherigen Erfahrungen sind sie namentlich dann auf Syphilis zu beziehen, wenn sie sich gerade an den Hirnarterien entwickelt haben. Von arteriosclerotischen Erkrankungen unterscheiden sie sich durch ihr Auftreten auch bei jugendlichen Personen und durch Fehlen von Verfettung und Verkalkung.

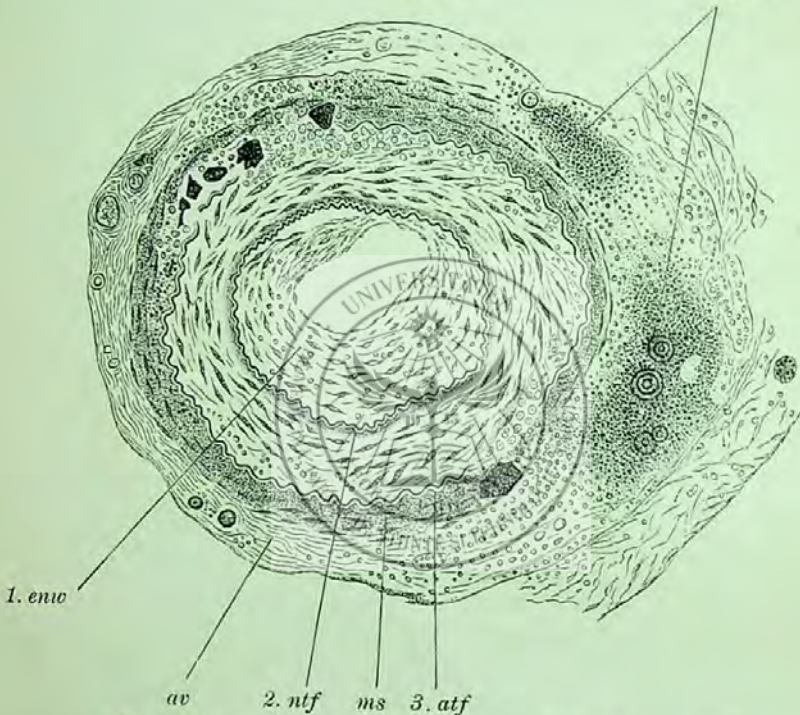
Mit Syphilis hat man noch Aneurysmen an den Hirnarterien in Zusammenhang gebracht. Auch wollen wir nicht verabsäumen, darauf hinzuweisen, dass in mehr secundärer Weise durch Aneurysmen der Aorta und durch gummöse und thrombotische Veränderungen am Herzmuskel das Hirn in Mitleidenschaft gezogen werden kann, wenn sich thrombotische Abscheidungen oder ulcerirende Gummata lösen und als Emboli mit dem Blutstrom in das Gehirn hineingeschwemmt werden.

Von manchen Autoren wird angenommen, dass sich Encephalitis auf directem Wege in Folge von Syphilis zu entwickeln vermag; die Ansicht ist strittig und in ihrer Zuverlässigkeit schwer zu beurtheilen.

Auch hat man gemeint, dass Syphilis auf rein functionellem Wege zu Störungen der Hirnthätigkeit führe, aber diese Behauptung rührt aus einer Zeit her, in welcher syphilitische Erkrankungen der Hirnarterien noch nicht bekannt waren.

Fig. 94.

4. gm



Enderarteriitis syphilitica der Arteria fossae Sylvii. Nach Baumgarten.

1. enu Enderarteriitische Wucherung. 2. ntf Neugebildete Tunica fenestrata. 3. atf Alte Tunica fenestrata. 4. gm Gummata in der Adventitia. av Adventitia. ms Muscularis.

III. Symptome. Die Symptome von Hirnsyphilis zeichnen sich durch ungewöhnliche Vielgestaltigkeit aus. Bald wiegen psychische, bald sensible, bald motorische Störungen vor, bald findet eine Combination mehrerer Symptomengruppen statt.

Psychische Veränderungen sind bei Syphilitischen nichts Seltenes. Die Kranken werden reizbar, mürrisch, launenhaft, gleichgiltig und verlieren Lust an der Arbeit, schliesslich kann es zu ausgesprochener Psychopathie kommen. Bei manchen Kranken stellt sich neben Energielosigkeit Gedächtnisschwäche ein.

Dass progressive Paralyse der Irren mit Syphilis häufig in Zusammenhang steht, dürfte nicht zweifelhaft sein, obschon darin manche Autoren übertreiben.

In die Gruppe der psychopathischen Zustände einzureihen ist in vielen Fällen die Syphilidophobie. Die Kranken werden un-aufhörlich von dem Gedanken gequält, sie müssten syphilitisch sein, reisen immer und immer wieder bei Aerzten umher, um sich die Versicherung zu holen, dass nichts Krankhaftes an ihnen bestehe, vernachlässigen darüber Familie und Beruf und werden menschen-scheu und hypochondrisch. Merkwürdig genug, kommt Dergleichen mitunter auch bei Personen vor, welche niemals syphilitisch inficirt gewesen sind, sich aber durch den Gedanken eines unreinen Coitus vollständig übermannen lassen.

Hervorheben müssen wir noch, dass Hysterie und Neu-rasthenie mitunter mit Syphilis zusammenhängen.

Besondere Berücksichtigung erfordern aphasische Zustände, welche oft urplötzlich auftreten, mehrere Stunden, selten einige Tage anhalten und dann mitunter überraschend schnell verschwinden. Mit Recht hat man darauf hingewiesen, dass wiederholte Anfälle von

Fig. 95.



Enderarteriitis syphilitica der Basilararterie.

1. enw. Enderarteriitische Wucherung. 2. tf. Tunica fenestrata. 3. ms. Muscularis. 4. av. Adventitia.
Vergr. 90fach. (Eigene Beobachtung.)

Aphasie ohne gleichzeitige Lähmung an den Extremitäten für Hirn-syphilis charakteristisch sind; man wird Dergleichen mit Veränderungen im Gebiete der Arteria fossae Sylvii und mit vorübergehenden Kreis-laufsstörungen (Verengung von Rindenarterien, deren Gebiet bald wieder von Nachbargefäßen gespeist wird) in Zusammenhang zu bringen haben.

Manche Kranke zeichnen sich durch auffällige Somnolenz aus; sie liegen mitunter Stunden, selbst Tage lang im Halbschlaf, gleich wie in einem Rausche, bald ruhig, bald delirierend. Derartige Zufälle können sich einander in sehr verschiedenen langen Zeiträumen folgen. Meist geschehen Erwachen und Freiwerden des Bewusstseins nicht plötzlich, sondern es treten ganz allmähig Aufdämmerung und Aufichtung ein.

Mitunter bekommt man es mit einem ausgebildeten syphilitischen Coma zu thun. Die Bulbi der Augen nehmen dabei häufig Divergenz-stellung ein, die Conjunctiven sind reflexunempfindlich, auch werden

Sehnenreflexe vermisst oder sie sind abgeschwächt, häufig niedrige Körpertemperatur und Pulsverlangsamung. Einer meiner Kranken ging im syphilitischen Coma zu Grunde, ohne dass bei der Section ausser leichten endarteriitischen Veränderungen an den Gefässen der Hirnbasis andere Veränderungen nachzuweisen waren.

Bei Anderen bekommt man gerade das Gegentheil zu beobachten, nämlich hartnäckige Schlaflosigkeit (*Agrypnia*). Dieselbe dauert mitunter Wochen lang und treibt die unglücklichen Kranken fast zur Verzweiflung. In der Regel können die Patienten nicht einmal angeben, was den Schlaf fortscheucht, weil sie weder Schmerzen noch beunruhigende Ideen quälen.

Zuweilen äussern sich die Erscheinungen von Hirnsyphilis in Kopfschmerz und neuralgiformen Anfällen. Der Kopfschmerz ist bald diffus, bald an bestimmten Stellen localisirt, bald oberflächlich, bald in der Tiefe gelegen, bald wird er durch Klopfen hervorgerufen oder verstärkt, bald bleibt er davon unbeeinflusst. Vor einiger Zeit wurde ein Mann auf die Züricher Klinik gebracht, der seit mehreren Wochen an sehr hartnäckiger linksseitiger Occipitalneuralgie litt. Er verfiel ziemlich plötzlich in Coma und ging binnen 3 Tagen zu Grunde, ohne aus dem Coma zu erwachen. Die Section ergab syphilitische Verdickungen an einzelnen Gefässen des *Circulus Willisii*. Körperliche und psychische Erregungen und Excesse in *Baccho et Venere* steigern neuralgische Schmerzen häufig bis zum Unerträglichen. Die Schmerzintensität ist mitunter so bedeutend, dass die Kranken in Wuthdelirien gerathen. Oft stellt sich der Schmerz vornehmlich zur Nachtzeit ein und raubt dem Kranken den Schlaf. Mitunter schwindet er spontan und so schnell, dass man vermuthen muss, es lägen ihm nur Fluxionszustände zu Grunde. Neuralgische Beschwerden können sich an Hirn- oder an Extremitätennerven zeigen und mitunter ebenso heftig wie hartnäckig sein.

Bei manchen Kranken äussern sich sensible Störungen durch Taubheitsgefühl und *Paraesthesien* mannigfaltiger Art, welche in sehr verschiedenen Nervenbezirken, mitunter ganz circumscript auftreten.

Auch die Sinnesnerven werden mitunter ergriffen. Es kann zu — meist einseitigem — Verlust des Gehörsvermögens kommen, oder der Geruch leidet, oder es stellen sich Sebstörungen ein. Letztere können sich bei der Spiegeluntersuchung als rein functionelle ergeben, d. h. ohne nachweisbare Veränderungen an der *Opticuspapille* und *Netzhaut* bestehen, oder es finden sich Erscheinungen von *Neuritis* (*F. Jakobson*), *Neuroretinitis* oder *Atrophie* der *Opticuspapille*. Auch hat man *Endarteriitis proliferans* an der *Arteria centralis retinae* (anatomisch) nachgewiesen.

Als seltene Form von *Retinitis syphilitica* beobachteten *Liebreich* und *Förster* *Extravasatbildungen* und weisse Herde in der *Netzhaut*.

Unter *Lähmungserscheinungen* verdient in erster Linie *Paralyse* einzelner Hirnnerven besondere Beachtung. Am häufigsten betroffen ist der *Oculomotorius*, demnächst der *Abducens*. Mitunter sind beide Nerven zu gleicher Zeit gelähmt, vielleicht der eine auf dem einen Auge, der andere auf dem andern. Diese Lähmungen können spontan schwinden, oder sie gehen auf *Jodkaliumgebrauch*

ungewöhnlich schnell zurück, nachdem vielleicht Electricität zuvor vergeblich längere Zeit versucht worden war, aber sie recidiviren nicht selten. Meist verdanken sie ihren Ursprung gummösen Dura-Veränderungen auf der Schädelbasis. Am Oculomotorius übrigens bleiben nicht selten einzelne Aeste von Lähmung frei.

Zuweilen kommt der Facialis an die Reihe. Oft sind seine sämmtlichen Zweige betroffen, was die Lähmung sofort als periphere kennzeichnet, in vielen Fällen aber handelt es sich weniger um eine ausgesprochene Lähmung als vielmehr um eine Art von Schwäche und Schlawheit der Gesichtszüge.

Häufig stellen sich Lähmungen oder lähmungsartige Zustände in den Extremitäten ein. Bald beschränken sich dieselben auf eine einzige Extremität (Monoplegie) oder gar nur auf einzelne Muskelgruppen, bald bestehen sie halbseitig (Hemiplegie), bald doppelseitig (Paraplegie). Oft treten sie urplötzlich auf und das erkrankte Glied versagt bei irgend einer beabsichtigten Bewegung den Dienst, bald wachsen sie allmählig an, indem sie als einfache Ermüdung und Schwäche anheben und schliesslich in ausgesprochene Lähmung ausarten. Sehr häufig aber bleibt es bei dem Zustande von Schwäche und Parese bestehen. Nicht selten tritt häufiger Wechsel in der Verbreitung und Vertheilung der Lähmungen ein, bald diese, vielfach jene Muskelgruppe, bald die eine, bald die andere Extremität betreffend. Die Dauer der Erscheinungen schwankt zwischen Stunden, Tagen und Monaten. *Althaus* giebt Erhöhung der Sehnenreflexe als ein fast pathognomonisches Symptom für eine syphilitische Hemiplegie an.

Nicht selten entwickeln sich Lähmungen an den Extremitäten unter dem Bilde eines apoplectiformen Anfalles. Die Kranken fallen plötzlich nieder, das Bewusstsein ist bald aufgehoben, bald aber fast vollkommen ungestört; es ist halbseitige Lähmung eingetreten. Oft ist dieselbe mit aphatischen Symptomen vergesellschaftet und rechtsseitig, oder es kommen Erscheinungen von Panserkrankung zum Vorschein, da, wie bereits im Vorausgehenden angedeutet, die Bezirke der Arteria fossae Sylvii und A. basilaris sehr häufig betroffen sind. Sehr bemerkenswerth ist, dass die Kranken mitunter viele Tage und Wochen lang einen somnolenten und fast traumhaften Zustand darbieten, in welchem zeitweise lichtere Momente und dann wieder Verschlimmerungen eintreten. Zuweilen zeigen sich Zustände von Aufgeregtheit: Umherwerfen im Bett, Versuche, das Bett zu verlassen und sich anzukleiden; auch werden die Kranken von falschen Vorstellungen beherrscht, welche sich in Wort und Geberden deutlich offenbaren. In manchen Fällen erfolgt nach längerer Somnolenz oder in anhaltendem Coma der Tod, oder die Patienten erholen sich, unterliegen aber späteren Anfällen, welche sich zuweilen in kurzen Zwischenräumen wiederholen. Im ersteren Falle tritt nicht selten auch hinsichtlich der Lähmungssymptome überraschende Besserung und mitunter vollkommene Genesung ein; bleibt die Lähmung dagegen bestehen, so kann es zu Contracturen (secundäre Degeneration) und Inactivitätsatrophie in den gelähmten Muskeln kommen.

Unter den motorischen Störungen in Folge von Hirnsyphilis verdient noch die Epilepsia syphilitica besondere Berücksichtigung. Dieselbe kann vollkommen einer nicht syphilitischen

Epilepsie gleichen. In anderen Fällen zeichnet sie sich dadurch aus, dass die Aura fehlt, dass sich die epileptiformen Zufälle sehr schnell auf einander folgen, und dass es auch in den Zwischenzeiten nur zu einer unvollkommenen Aufhellung des Bewusstseins kommt. Auch ereignet es sich, dass epileptiforme Muskelzuckungen nur halbseitig oder nur an einer Extremität auftreten, ohne Bewusstseinsstörungen bestehen und die Eigenschaften einer sogenannten Rindenepilepsie darbieten.

Als motorische Störungen machen sich bei manchen Kranken hochgradige und hartnäckige Zustände von Tremor bemerkbar, während Andere von starkem Schwindelgefühl geplagt werden.

In manchen Fällen sieht man Chorea auftreten. Ich beobachtete Dergleichen im heftigsten Grade bei einem Manne und einem Weibsbilde, beide Male unmittelbar nach dem Erscheinen einer ausgebreiteten Roseola, beide Male unter Quecksilbergebrauch schnell schwindend.

Zuweilen hat man Polyurie und Polydipsie, Diabetes insipidus und Diabetes mellitus, in Folge von Hirnsyphilis beobachtet, namentlich bei syphilitischer Erweichung am Boden des vierten Hirnventrikels.

Der Verlauf der Hirnsyphilis ist meist chronisch, obgleich eine plötzlich auftretende apoplektiforme Attaque dem Leben ein jähes Ziel setzen kann. Recidive der Krankheit, Wechsel der Erscheinungen bei den Recidiven und reichliche Combination der Symptomengruppen bei den jedesmaligen Anfällen sind die Regel.

IV. Diagnose. Die Erkennung von Hirnsyphilis ist meist dann leicht, wenn an den Genitalien, auf der Haut oder auf den Schleimhäuten oder an Knochen und behaartem Kopf Narben, Pigmentflecke, Auftreibungen, Impressionen oder Defluvium capillitii nachweisbar sind, oder die Anamnese vorausgegangene Syphilis ergibt. In Bezug auf letzteren Punkt muss man jedoch vorsichtig sein, weil Laien jede Geschlechtskrankheit, also auch Gonorrhoe und weichen Schanker, als Syphilis zu benennen pflegen. Andererseits aber ist bekannt, dass die berühmte Mendacia syphilitica sehr häufig eine wahrheitsgetreue Anamnese nicht aufkommen lässt, und fehlen gar noch objective Veränderungen für vorausgegangene Syphilis, dann wird man häufig genug diagnostischen Schwierigkeiten begegnen.

Handelt es sich um verheiratete Männer, so forsche man nach, ob die Ehefrauen mehrfach Aborte durchgemacht haben, ob die Ehe kinderlos geblieben ist, ob die Kinder früh verstorben sind oder an Hautausschlägen, hartnäckiger Ozaena, Scrophulose oder Rachitis gelitten haben, denn alle diese Dinge hängen erfahrungsgemäss häufig mit Syphilis der Eltern, meist mit einer solchen des Ehegatten, zusammen.

Ergeben sich auch hierbei keine Anhaltspunkte, so ist man auf praktische Erfahrungen angewiesen, und in der That bekommt derjenige, welcher viel sieht, genau untersucht und vernünftig behandelt, sehr bald eine Art von instinctivem Gefühl, was syphilitischer, was nicht syphilitischer Natur ist. Dergleichen lässt sich weniger gut mit Worten schildern, als durch praktische Erfahrung erlernen.

Plötzlich auftretende Augenmuskellähmungen, vorübergehende aphasische Zustände transitorische Lähmungen, langanhaltende und häufig wiederkehrende somnolente Zustände, eine Combination von sehr verschiedenen Symptomengruppen, alle aber nicht sehr hochgradig ausgesprochen, das sind Dinge, welche eine besondere Berücksichtigung verdienen. Zuweilen sind die nervösen Erscheinungen so unbestimmt ausgebildet, dass man den Verdacht auf Hysterie hegen muss, welcher freilich in der Regel nur bei Weibern berechtigt erscheint. Um eine syphilitische Epilepsie von einer nicht syphilitischen zu unterscheiden, berücksichtige man, ob hereditäre Momente für Epilepsie oder Neurosen bestehen, ob die Epilepsie seit der Kindheit dauert oder erst im Mannesalter auftrat, ob Verwundungen des Kopfes vorausgegangen waren oder Cysticerken im Gehirn anzunehmen sind. Entstehung von Epilepsie im höheren Alter und Bewusstseinsveränderungen in der anfallsfreien Zeit sprechen stets für einen syphilitischen Ursprung.

Jedenfalls sollte man es sich zur Regel machen, einen zweifelhaften Fall für Syphilis anzusehen und dementsprechend zu behandeln; man wird dadurch viel nützen und wohl niemals ernstlich schaden. Auch sei noch darauf hingewiesen, dass der des Ophthalmoskopirens kundige Arzt mitunter an dem Bestehen einer Chorioi-ditis disseminata oder Ch. syphilitica Hirnsyphilis zu erkennen vermag.

V. Prognose. Die Prognose der Hirnsyphilis ist unter allen Umständen ernst, trotzdem es in vielen Fällen gelingt, durch vernünftige Behandlung die Symptome an weiterem Fortschreiten zu hindern oder in anderen sie mehr oder minder vollkommen rückgängig zu machen. Man ist nicht sicher Herr der Situation und auch in leichten Fällen können überraschend schnell schwere und tödtliche Erscheinungen hinzukommen. Selbstverständlich richtet sich die Prognose nach den einzelnen Erscheinungen selbst und ist um so ungünstiger, wenn man Zerstörungen und Erweichungen im Gehirn anzunehmen gezwungen ist, auch ungünstiger bei Erkrankungen im Gebiete der Arteria basilaris als in demjenigen der Arteria fossae Sylvii.

VI. Therapie. Das Gebiet der Therapie beherrschen die beiden bekannten antisiphilitischen Mittel, Quecksilber und Jod. Ob das eine oder andere vorzuziehen sei, darüber sind die Ansichten getheilt; wir selbst geben nach eigenen, nicht wenigen, Erfahrungen zunächst dem Quecksilber den Vorzug und sparen das Jod zu einer Art von Nachcur auf. Bei gleichzeitiger Darreichung von beiden Praeparaten sahen wir ungewöhnlich häufig ausgedehnte Furunculose auf der Haut eintreten.

Unter den Anwendungsweisen von Quecksilberpraeparaten halten wir Einreibungen mit Unguentum Hydrargyri cinereum (5·0 pro dosi et die) auch gegen Hirnsyphilis als am schnellsten und sichersten wirksam, bei bedrohlichem Coma oder anderen schweren Symptomen möge man selbst bis 10·0 pro dosi et die steigen. Für ganz besonders wichtig zu erachten ist es, dass die Einreibungen lange Zeit und auch dann noch fortgesetzt werden, wenn die Erscheinungen bereits

geschwunden sind. Auch hat man sie von Zeit zu Zeit, gewissermaassen prophylaktisch, wieder aufzunehmen. Es empfiehlt sich ausserdem, einen mit grauer Salbe dick überstrichenen Lappen andauernd an der Stelle des Schädels tragen zu lassen, unter welcher man bei localen Hirnsymptomen den Erkrankungsherd zu erwarten hat.

Im Anschluss an eine energisch durchgeführte Schmiercur lasse man Wochen und mitunter Monate lang Jodkalium (10:0:200, 3 Male täglich 1 Esslöffel, 1 Stunde nach dem Essen) nehmen. *Seguin* empfiehlt neuerdings bis 40:0 Jodkalium in Wasser gelöst, 1 $\frac{1}{2}$ Stunden vor dem Essen.

In manchen Fällen sah ich glänzenden Erfolg von Badecuren in Tölz und Adelheidsquelle-Oberheilbrunn, ebenso in Aachen, aber man hat auch Soolbäder und indifferente Thermen (Wildbad-Gastein, Wildbad-Württemberg, Pfäfers, Ragaz, Teplitz, Schlangenbad u. s. w.) gerühmt.

Daneben kommt noch eine rein symptomatische Behandlung in Betracht, bei Gelähmten Massage und der elektrische Strom.

Hirngummata hat man neuerdings operativ zu entfernen gesucht und dabei Heilung erzielt (*Parker*).

14. Rückenmarkssyphilis. Syphilis medullae spinalis.

I. Aetiologie. Dass Syphilis zu Erkrankungen des Rückenmarkes führt, kann keinem Zweifel unterliegen. Die Ansichten darüber, ob derartige Vorkommnisse häufig oder selten seien, theilen sich; die Einen glauben es mit sehr seltenen, die Anderen mit ausserordentlich häufigen Erkrankungen zu thun zu haben. Eine sichere Entscheidung über diese Dinge ist nicht leicht. Syphilis ist eine ungewöhnlich verbreitete Krankheit, so dass es nicht Wunder nehmen kann, wenn syphilitisch gewesene Personen späterhin rein zufällig Rückenmarkserkrankungen davotragen. Der therapeutische Erfolg von Jod- und Quecksilbercuren beweist oft nichts Bestimmtes, weil dieselben auch in vielen Fällen von nicht syphilitischen Erkrankungen Nutzen bringen. Auch die anatomischen Veränderungen bieten nur selten so charakteristische Merkmale dar, dass keine anderen als syphilitische Ursachen für dieselben anzunehmen sind. Wir selbst schliessen uns denjenigen Autoren an, welche Rückenmarkssyphilis für eine häufige Erkrankung halten, verwahren uns aber ausdrücklich dagegen, diese Frage auf rein statistischem Wege wie ein Rechenexempel entscheiden zu wollen.

In der Regel gehören syphilitische Rückenmarkserkrankungen zu den Spätsymptomen der Syphilis; entweder treten sie im Verein mit tertiären Erscheinungen auf oder doch meist erst nach längerem Bestande von secundären Veränderungen. Oft sind fünf, zehn, fünfzehn Jahre und noch mehr seit der Primärinfection vergangen. Seltener stellen sich Zeichen von Rückenmarkssyphilis mit den ersten Symptomen der secundären Periode ein, ja! man will Dergleichen sogar zur Zeit der Primäraffection beobachtet haben. Die Antimercurialisten behaupten, dass vor Allem solche Syphilitiker der Gefahr von Rückenmarkserkrankungen ausgesetzt sind, welche mit

Quecksilber behandelt wurden. Erfahrungsgemäss kommt Rückenmarkssyphilis seltener bei Frauen als bei Männern vor, vielleicht, dass bei letzteren noch andere hinzugetretene Schädlichkeiten die Krankheit zum Ausbruch bringen.

II. Anatomische Veränderungen. Die Erkrankungen des Rückenmarkes in Folge von Syphilis können indirecter, directer oder functioneller Natur sein.

Bei den indirecten Erkrankungen wird die Rückenmarkssubstanz erst secundär durch vorausgegangene Veränderungen an den Knochen oder Meningen in Mitleidenschaft gezogen. Es haben sich also zuerst meist Exostosen oder cariöse Processe an den Wirbeln, Entzündungen, Verdickungen oder Gummata an den Meningen gebildet, welche durch Compression oder Fortpflanzung der Entzündung die Rückenmarkssubstanz erreicht haben. Mitunter liegt der eigentliche Ausgangspunkt der Veränderungen noch weiter, indem beispielsweise syphilitische Rachengeschwüre durch Eindringen in die Tiefe zu Erkrankungen der Wirbelsäule, Meningen und des Rückenmarkes geführt haben. Diese Veränderungen halten fast sammt und sonders chronischen Verlauf inne.

Unter den directen Erkrankungen des Rückenmarkes sind Myelitis, Tabes, Sclerosis, nach Mancheu auch atrophische Lähmungen und progressive Muskelatrophie zu nennen. Auch kommen hier die seltenen Fälle von Gummata in der Rückenmarkssubstanz in Betracht. Anatomisch kann man die syphilitische Natur der genannten Affectionen nicht erkennen, ausgenommen bei Gummiknoten, obschon eine beträchtliche Betheiligung der Rückenmarkshäute mit ausgedehnten Verdickungen und Verwachsungen verdächtig ist. Bei den myelitischen Veränderungen, welche mitunter in Form von vielfachen zerstreuten kleinen Herden auftauchen (*Westphal*), hat man namentlich auf endarteriitische Verdickungen mit mehr oder minder vollkommenem Verschlusse des Arterienlumens zu achten, wie sie bei Besprechung der Hirnarterien-syphilis genauer beschrieben wurden.

Am häufigsten trifft man neben syphilitischen Veränderungen im Rückenmarke noch solche im Gehirn an, so dass es sich meist um eine Syphilis cerebrospinalis handelt.

Zuweilen bekommt man es, wie namentlich *Weidner* unter *Gerhardt's* Leitung gezeigt hat, mit rein functionellen Erkrankungen des Rückenmarkes zu thun, indem trotz schwerer Functionsstörungen während des Lebens bei der Section keine Veränderungen am Rückenmarke oder in seiner Umgebung erkannt werden können. Wiederholtlich hat man Fälle von acuter aufsteigender Spinallähmung mit Syphilis in Zusammenhang gebracht.

III. Symptome und Diagnose. Die Symptome der syphilitischen Rückenmarkserkrankungen bieten kaum jemals Etwas dar, was gerade für Syphilis charakteristisch wäre. Man hat früher gemeint, dass sie sich durch Vorwiegen von motorischen und durch Fehlen oder geringe Entwicklung von sensiblen Störungen auszeichneten, aber das ist sicherlich unrichtig. Bald treten sie als Compressionsmyelitis, bald unter der Gestalt der verschiedenen Formen von Myelitis oder als Tabes, Pseudotabes, multiple Sclerose, progressive Muskelatrophie, atrophische

Lähmung, Halbseitenlaesion des Rückenmarkes oder Rückenmarksgeschwülsten auf. Den Verdacht, dass Syphilis im Spiele sei, wird man dann hegen müssen, wenn die Anamnese vorausgegangene Syphilis ergibt und auf der Haut und den Schleimhäuten Narben sichtbar sind. Freilich kommt man meist nicht über den Verdacht hinaus, da es sich auch um ein zufälliges Nebeneinander handeln kann. Wer viel mit derartigen Kranken zu thun hat, wird bald einen gewissen richtigen diagnostischen Instinct erwerben. Mitunter bleiben während des Lebens Zeichen der Rückenmarkskrankheit verborgen, weil sich bestehende Symptome von Hirnsyphilis in den Vordergrund gedrängt haben.

IV. Prognose. Die Prognose syphilitischer Rückenmarkskrankheiten ist wohl günstiger als bei denselben Krankheiten aus nicht syphilitischen Ursachen, aber dauernde und vollkommene Heilungen sind auch hier nicht zu häufig. Recidive stellen sich nicht selten ein, wenn die Behandlung zu früh abgebrochen wird.

V. Therapie. Die Behandlung der Rückenmarkssyphilis ist die gleiche, wie diejenige der Gehirnsyphilis. Auch können Electricität, Massage und Gymnastik den Erfolg beschleunigen. Zu Anfang einer Quecksilbereinreibungscur kommen leicht Verschlimmerungen vor, aber man setze trotzdem das Verfahren fort und gebe es nicht zu früh auf.

15. Syphilis der peripheren Nerven.

Dass periphere Nerven zum Sitz für gummöse Wucherungen werden, kommt nur selten vor, häufiger schon werden sie durch syphilitische Neubildungen an den Meningen, Knochen, Muskeln oder Fascien comprimirt und in Mitleidenschaft gezogen. Anaesthesien, Paraesthesien, Neuralgien, Krämpfe und Lähmungen sind die klinischen Erscheinungen, aber erstaunlich ist es, wie grosse Zerstörungen mitunter Platz greifen, ohne dass es zu Functionsstörungen kommt.

Mehr functioneller, als anatomisch nachweisbarer Natur scheinen Neuralgien zu sein, welche man mitunter mit Ausbruch der ersten secundären Erscheinungen oder ihnen auch als Vorläufer voraneilend zu sehen bekommt.

16. Erbsyphilis. Syphilis hereditaria.

I. Aetiologie. Da erworbene Syphilis keine locale Erkrankung der Geschlechtstheile, sondern ein constitutionelles Leiden ist, so darf es nicht Wunder nehmen, dass sich Syphilis auf die Nachkommen vererbt. Allein die Erbllichkeit ist mit der nächsten Generation erschöpft, so dass die Krankheit nur auf die Kinder, nicht mehr als solche auf die Kindeskinde übergeht. Aus einigen wenigen Beispielen ist bekannt, dass hereditäre Syphilis in der Kindheit vor acquirirter in späteren Jahren nicht sicher schützt.

Hereditäre Syphilis kann durch Syphilis des Vaters oder der Mutter bedingt sein; dass man aber den elterlichen Ursprung, ob

Vater oder Mutter, je nach den beim Kinde erkrankten Organen zu erkennen vermag, wie einst *v. Bärensprung* lehrte, hat sich als unrichtig erwiesen.

Wenn zur Zeit der Zeugung Vater oder Mutter an primären oder secundären Erscheinungen der Syphilis litt, so lässt sich mit Sicherheit voraussetzen, dass das Kind an hereditärer Syphilis erkrankt. Begreiflicherweise wird letzteres um so eher geschehen, wenn beide Eltern mit manifester Syphilis behaftet sind. Hat man es bei beiden mit ausschliesslichen Erscheinungen von tertiärer Syphilis zu thun, so pflegen die Nachkommen nicht mehr mit hereditärer Syphilis geboren zu werden, aber oft bekommt man es mit schwächlichen und atrophischen Kindern zu thun, welche späterhin an Scrophulose, Lungenschwindsucht oder Meningitis tuberculosa erkranken und nicht selten frühzeitig zu Grunde gehen.

In Fällen, in welchen hereditäre Syphilis von primärer oder secundärer Syphilis des Vaters abhängt, kann es geschehen, dass die Mutter gesund bleibt, weil eine Verletzung und Uebertragung syphilitischen Secretes während der Begattung nicht stattfand, trotzdem sie einem mit Syphilis hereditaria behafteten Kinde das Leben giebt. Von manchen Seiten wird jedoch angenommen, dass trotz Alledem eine Art von Infection bei der Mutter statthat, welche sich darin aussprechen soll, dass sie auffallend blass, matt und elend und bei Uebertragung von syphilitischem Secret von dem mit hereditärer Syphilis behafteten Kinde nicht mit Syphilis angesteckt wird. Letzteres ist nicht richtig, und es kann sehr wohl geschehen, dass beim Anlegen an eine wunde Brustwarze das Secret von breiten Condylomen der Lippen des Kindes in die Brustwunde der Mutter hineindringt und nun noch nachträglich die Mutter syphilitisch inficirt. Auch wird behauptet, dass mitunter eine vom Vater her syphilitische Frucht in utero die Mutter ansteckt, was man als *Choc en retour* bezeichnet hat.

Einer besonderen Berücksichtigung ist der Umstand werth, dass zwar mitunter zur Zeit der Zeugung beide Eltern vollkommen gesund waren, dass aber die Mutter erst im Verlaufe der Schwangerschaft Syphilis von irgend einer Seite her erwarb. Nach der Ansicht mancher Autoren hängt alsdann das Wohl des Kindes wesentlich von der Zeit ab, in welcher die Mutter inficirt wurde, denn geschah die syphilitische Ansteckung binnen der ersten fünf Schwangerschaftsmonate, so wird das Kind noch nachträglich von der Mutter, d. h. also durch das mütterliche Blut angesteckt, während in den letzten fünf Monaten der Schwangerschaft dem Kinde keine Ansteckungsgefahren erwachsen und letzteres zunächst gesund zur Welt kommt. Andere legen auf die Zeit weniger Gewicht und behaupten, dass nachträglich syphilitisch inficirte Mütter bald gesunden, bald syphilitischen Kindern das Leben geben. Freilich kann das Kind sehr leicht während und nach der Geburt inficirt werden, ersteres wird geschehen, wenn bei der Passage durch die Geburtswege syphilitische Secrete von den mütterlichen Geschlechtstheilen in Wunden des Kindes hineingelangen, letzteres, wenn das gesunde Kind an die Brust der Mutter angelegt wird, welche vielleicht mit breiten Condylomen bedeckt ist, deren Secret in Wunden der Lippen des Kindes eindringt.

Auf dem Gebiet der hereditären Syphilis giebt es noch viele dunkle Punkte, denn es liegen die Dinge keineswegs immer so klar, als es nach dem Vorausgehenden den Anschein hat. So berichtet beispielsweise *Grünfeld*, dass einem zur Zeit der Zeugung syphilitischen Vater ein vollkommen gesundes Kind geboren wurde, trotzdem eine anti-syphilitische Cur an der Mutter nicht vorgenommen worden war. Ich selbst habe genau dasselbe bei einer syphilitischen Frau gesehen. *Hutchinson* will beobachtet haben, dass von Zwillingen nur das eine Kind Zeichen hereditärer Syphilis an sich trug und denselben erlag, während das andere vollkommen gesund blieb. Anders verhielt es sich in einer von *Müller* mitgetheilten Beobachtung; hier kam von weiblichen Zwillingen ein Kind faultodt, das andere gesund zur Welt, letzteres bekam aber nach drei Wochen Zeichen von Syphilis. Dass man mitunter Familien kennen lernt, in welchen nur die ältesten Kinder hereditäre Syphilis haben, die jüngeren nicht, gehört fast zur Regel, da eben die hereditäre Uebertragbarkeit der Syphilis um so mehr abnimmt, je längere Zeit seit der Infection der Eltern verstrichen ist. Mitunter beobachtet man, dass syphilitische und nichtsyphilitische Kinder in einer Familie abwechseln, ein Umstand, welcher dadurch zu erklären ist, dass sich Syphilis meist nur zur Zeit von manifesten Erscheinungen bei den Eltern auf die Kinder überträgt, so dass in solchen Zeiten gesunde Kinder gezeugt werden, während welcher die Syphilis bei den Eltern latent ist. Aber auch davon kommen Ausnahmen vor. Kurz und gut, die Syphilis zeigt, wie in ihren Erscheinungen so auch in der Uebertragungsweise, die merkwürdigsten Launen und einen auffälligen Formenreichtum.

II. Symptome. Hereditäre Syphilis äussert sich häufig darin, dass die Früchte nicht ausgetragen werden, sondern dass es zu Abort oder Frühgeburt kommt, und dass die Früchte im faultodten und macerirten Zustande geboren werden. Dabei sind oft die Umbilicalgefässe verdickt und die Umbilicalvenen durch Thromben verschlossen. Die Gefässwandverdickung gehört vornehmlich den äusseren Schichten der Gefässintima an und steht mit der Endarteriitis proliferans s. obliterans der Hirngefässe auf gleicher Stufe. Auch in der Placenta bekommt man interstitielle Bindegewebswucherung, Placentitis interstitialis (*Oedmansson*), neben Verkalkung und Gummiknoten zu sehen. Kein Wunder, dass die Früchte absterben, wenn ihnen in Folge von Verengerung oder Verschluss der Umbilicalvene das mütterliche Blut abgeschnitten wird, welches ihnen zu gleicher Zeit Respirations- und Ernährungsmaterial zuführt. Der Mehrzahl aller Aborte liegt hereditäre Syphilis zu Grunde, woher man sich für die Praxis den wichtigen Satz merken und ihm entsprechend handeln, d. h. bei dem schuldigen Theile der Eltern eine antisiphilitische Cur anwenden muss, dass Verdacht auf hereditärer Syphilis besteht, wenn sich wiederholentlich Aborte, namentlich mit faultodten Früchten, ereignen. Derjenige Arzt, welcher hier richtig erkennt und richtig eingreift, kann dauernder Dankbarkeit seitens der oft unglücklichen Eltern sicher sein.

In anderen Fällen kommen die Kinder zwar lebend zur Welt, sterben aber sehr bald unter Erscheinungen von zunehmender Paediatrophie. Gleich bei der Geburt fallen sie durch elende Körperentwicklung auf; blasses, eingefallenes Gesicht; schwache meckernde Stimme; Schlafneigung und Schwäche beim Saugen; fettarme, lederartige und faltige Haut; dünne, glänzende, wie glasirt aussehende Haut auf Fuss- und Handtellern; häufig Erythem an den Nates. Bei der Section syphilitische Veränderungen in innern Organen und an den Knochen.

In einer dritten Reihe von Fällen werden die Kinder regelrecht geboren und bieten auch zunächst eine gesunde und fehlerfreie

Entwicklung dar. Aber nach einiger Zeit stellen sich verdächtige Zeichen ein, welche einen erfahrenen Arzt auf hereditäre Syphilis hinweisen. Die Kinder leiden scheinbar an Schnupfen, Coryza. Sie schnüffeln, bekommen schwer Luft durch die Nase, müssen oft beim Saugen die Brustwarze loslassen, werden auch cyanotisch, da Neugeborene nicht verstehen, durch den Mund zu athmen, und zeigen eitrigen Nasenausfluss. Besonders verdächtig muss dergleichen erscheinen, wenn Erkältungen vermieden sind und die Veränderungen lange Zeit bestehen. Man hat es hier mit den Folgen von syphilitischen Veränderungen auf der Nasenschleimhaut zu thun.

Auch Rhagaden an den Mundwinkeln, scheinbar spontan entstanden und der Behandlung energisch Widerstand leistend, hängen oft mit hereditärer Syphilis zusammen und sind eben nichts Anderes als im Zerfalle begriffene breite Condylome.

Sehr bald werden sich Syphilide bemerkbar machen, bald Roseolen, bald Papeln. Letztere nehmen wie bei acquirirter Syphilis an geschützten und mit einander in Berührung stehenden Hautstellen die Eigenschaften eines breiten Condylomes an, welches man namentlich am After, in den Inguinalfalten und am Scrotum, am Nabel, in den Achselhöhlen, in den Mundwinkeln, hinter den Nasenflügeln und hinter den Ohrmuscheln zu suchen hat. Auch kommen bullöse und pustulöse Syphilide vor. Erstere sind unter dem Namen des Pemphigus syphiliticus neonatorum bekannt. Vom Pemphigus vulgaris, welcher bei Neugeborenen ebenfalls vorkommt (vergl. Bd. III, pag. 629), unterscheidet sich die syphilitische Form dadurch, dass der Inhalt der Blasen mehr eitrig-trübe ist und die Blasenwand nicht prall gespannt, sondern häufig schlaff gefaltet und zerknittert erscheint. Auch werden bei Pemphigus syphiliticus gerade Hand- und Fussteller betroffen, so dass man, wenn sich der Blasenausschlag nur auf diese beiden Orte beschränkt, von vornherein Syphilis als Ursache anzunehmen hat.

Eine Neigung zu Blutungen auf Haut und Schleimhäuten ist wohl mehr als Complication, denn als besondere Syphilis hereditaria haemorrhagica aufzufassen.

In der Mund-Rachenhöhle werden erythematöse, roseolöse und condylomatöse Veränderungen beobachtet.

Manche Kinder haben Schmerz, wenn man ihre Extremitäten abtastet, der mit Veränderungen an den Knochen (Epiphysentrennung) zusammenhängt; auch suchen sie die Extremitäten möglichst ruhig zu stellen (syphilitische Pseudoparalyse). Einzelne Nägel werden mitunter nach vorhergegangener Paronychia syphilitica abgestossen.

Zuweilen kommt es zu Erscheinungen von Iritis, aber meist erst nach einigen Monaten.

Ein Primäraffect, d. h. harter Schanker kommt bei hereditärer Syphilis nicht vor, so dass sie eine Art von Syphilis d'émblée ist.

Wie bei acquirirter, so kann auch bei hereditärer Syphilis die Krankheit mit secundären Erscheinungen beendet sein. In anderen Fällen bestehen schon in früher Kindheit tertiäre Veränderungen, z. B. in der Leber oder in den Lungen, oder sie bilden sich erst zur Zeit der zweiten Dentition (7. Lebensjahr) oder während der

Pubertät aus. Es kommt dabei zu Gummiknotenbildung, Rupia und Geschwüren auf der Haut, zu Knochen- und Gelenkerkrankungen, zu Gummiknotenbildung mit weitgehender Zerstörung am harten Gaumen, an der Nase u. Aehnl. m. Auch kommen Erkrankungen des Kehlkopfes vor, welche, ähnlich wie bei erworbener Syphilis, zu hochgradiger Kehlkopfstenose führen können. Selbst in der Trachea und in den Bronchien hat man ähnliche Veränderungen angetroffen. Nicht immer leicht ist es, derartige Dinge von tuberculösen (scrophulösen) Erkrankungen zu unterscheiden, es sei denn, dass man in den Secreten Tuberkelbacillen nachzuweisen vermag oder nach Injectionen mit Kochscher Flüssigkeit locale Reactionserscheinungen beobachtet.

Mitunter verstecken sich die Folgen von hereditärer Syphilis hinter ungewöhnlichen Krankheitsbildern, z. B. hinter einem ursächlich unklaren Ascites, als dessen Veranlassung erst die Section schwere Veränderungen in der Leber oder im Pfortaderkreislaufe aufdeckt.

Während sich Haut- und Schleimhautveränderungen ausbilden, kommen die Kinder, wenn auch keineswegs regelmässig, mehr und mehr von Kräften. Sie verlieren die gesunde Hautfarbe; Muskeln und Fettpolster schwinden; der Appetit wird geringer; es kommt zu Erbrechen und Durchfall, und schliesslich tritt der Tod unter zunehmendem Marasmus ein.

Nur selten kommen die Kinder mit den beschriebenen Veränderungen zur Welt; meist bilden sich letztere erst einige Zeit nach der Geburt aus. Dergleichen geschieht nur ausnahmsweise binnen der beiden ersten Lebenswochen, in der Regel zwischen der vierten bis achten Woche. Jenseits des dritten Lebensmonates kommen syphilitische Eruptionen gleichfalls selten vor, und sind gar die Kinder sechs Monate lang vollkommen gesund geblieben, so hat man Grund, die vielleicht ängstlichen und von Gewissensbissen gequälten Eltern zu beruhigen und ihnen den Trost zu geben, dass nach menschlicher Berechnung eine Gefahr für die Zukunft nicht vorliegt.

Freilich haben manche Autoren über Syphilis hereditaria tarda berichtet. Sie wollen darunter Fälle verstanden wissen, in welchen Kinder bis zur Pubertät gesund geblieben sein sollen und erst im 14.—16ten Lebensjahre an Erscheinungen von hereditärer Syphilis erkrankten. Ja! für Frauen nahm man sogar an, dass sich erst zur Zeit der Schwangerschaft die ersten Erscheinungen von hereditärer Syphilis bemerkbar machen könnten (!?). Der Gegenstand ist mehr als zweifelhaft, denn einmal scheint es sich in den als Syphilis hereditaria tarda beschriebenen Fällen nicht einmal immer um syphilitische, sondern um tuberculöse (scrophulöse) Veränderungen gehandelt zu haben, ausserdem ist nicht ausgemacht, dass man nicht die secundären Erscheinungen in frühester Jugend übersehen hatte und erst die tertiären im späteren Alter zur Behandlung bekam.

Nicht immer rächt sich Syphilis der Eltern an den Kindern wieder durch Syphilis, wurde doch bereits erwähnt, dass die tertiäre Form der Syphilis beider Eltern für andere Krankheitsformen wenigstens eine Art von Praedisposition abgibt. Dahin gehört die Tuberculose in ihren verschiedenen Formen. Oder die Kinder leiden an chronischem Hydrocephalus, an Chorea, Idiotismus, Epilepsie u. s. f.

III. Anatomische Veränderungen. Den anatomischen Veränderungen bei der hereditären Syphilis ist für die Erkennung der Krankheit grosse Bedeutung beizumessen, namentlich in solchen Fällen, in welchen Seitens der Eltern eine vorausgegangene syphilitische Ansteckung in Abrede gestellt wird.

Besonders werthvoll sind gewisse Erkrankungen an den Epiphysenenden der Knochen und an den Rippenknorpelenden, Dinge, welche sich mit einiger Regelmässigkeit ausbilden und mitunter das einzige Zeichen von hereditärer Syphilis darstellen. Man findet an der Epiphysengrenze den dem Knochen zunächst gelegenen Theil des Epiphysknorpels stark gewuchert (Zone der vorläufigen Kalkinfiltration) und sich nicht gegen den epiphysären Abschnitt gradlinig abgrenzend, sondern vielfach mit Zacken und Fortsätzen in ihn übergreifend. Späterhin kann es in ihm zu Zerfall kommen, so dass sich Epiphyse und Diaphyse von einander lösen, schon während des Lebens Crepitation zu fühlen ist und die Kinder die betroffenen Glieder nicht bewegen. Uebrigens liegt die Möglichkeit einer Heilung bei Epiphysentrennung vor.

Von französischen Autoren, namentlich von *Dubois*, wurde grosses Gewicht auf das Vorkommen von Abscessen in der Thymusdrüse gelegt, welche allein schon für die Diagnose ausreichen sollten, doch hat sich dies in keiner Weise bestätigt, abgesehen davon, dass *Virchow* mit gutem Recht den Verdacht ausgesprochen hat, es möchte oft genug Thymussaft für Eiter gehalten worden sein.

In den serösen Höhlen werden namentlich bei faultodten und macerirten Früchten nicht selten sanguinolente Ergüsse angetroffen; auch fallen häufig sehn- und narbenartige Verdickungen, Schrumpfung, Deformitäten und Verwachsungen an den serösen Häuten auf.

In der Lunge sind Gummata, interstitielle und intraalveoläre Processe beschrieben worden, worüber Bd. IV, pag. 624, zu vergleichen ist. Gerade Lunge und Leber werden am häufigsten von hereditärer Syphilis betroffen.

Die Milz befindet sich nicht selten im intumescirten Zustande.

An der Leber kommen perihepatitische, interstitielle und gummöse Veränderungen vor, genau so, wie bei acquirirter Syphilis.

Am Pancreas beschrieb neuerdings *Birch-Hirschfeld* interstitielle Bindegewebswucherung.

Aehnliches beobachtete *Förster* auch an den *Peyer'schen* Drüsen des Darmes.

In der Rinde der Nebennieren finden sich nicht selten multiple kleine käsige Gummata. Auch die Nieren können Gummiknoten enthalten; daneben kommt mitunter Cystenbildung vor.

An den Schädelknochen werden entzündliche und necrotische Veränderungen beobachtet, an den Meningen Verdickungen und gummöse Processe. Ueber *Encephalitis congenita* vergl. Bd. III, pag. 447.

IV. Diagnose. Die Erkennung von hereditärer Syphilis ist in vielen Fällen leicht. Die Vermuthung muss auf diese Krankheit bereits hingelenkt werden, wenn sich mehrfache Aborte, Frühgeburten und frühzeitiges Hinsterben der Kinder durch Paediatrie in einer Familie wiederholen. In Bezug auf die

Leichendiagnose hat man namentlich auf etwaige Knochenveränderungen zu fahnden.

Bei lebend Geborenen müssen hartnäckiger Schnupfen, verbunden mit eitrigem Nasenausflusse, sowie Rhagaden in den Mundwinkeln Veranlassung abgeben, das Kind genau auf andere syphilitische Zeichen zu untersuchen.

Um eine vorausgegangene hereditäre Syphilis noch in späteren Jahren zu erkennen, hat *Hutchinson* auf drei Veränderungen aufmerksam gemacht, nämlich auf eine eigenthümliche Verbildung der beiden oberen inneren bleibenden Schneidezähne, auf Erkrankungen der Hornhaut und auf solche des Gehörorganes (Taubheit). Man hat diese drei Symptome auch als *Hutchinson'sche Trias* bezeichnet.

Die Verbildung der Schneidezähne leitet *Hutchinson* von einer mit Syphilis zusammenhängenden Stomatitis her, welche es bedingt, dass die inneren oberen bleibenden Schneidezähne mit ihren einander zugekehrten seitlichen Rändern nicht parallel verlaufen, sondern gegen einander convergiren, seltener von einander divergiren. Ihr unterer Rand erscheint gezähmelt und bricht allmählig aus, woraus eine tiefe halbmond förmige Einkerbung hervorgeht. Dabei bleiben diese Schneidezähne gegenüber den Nachbarn an Längenwachsthum zurück. In Deutschland hat man sich diesen Angaben gegenüber sehr skeptisch verhalten, und auch *Blanc* bestreitet die spezifische Bedeutung der *Hutchinson'schen* Zähne, die er auch bei Nichtsyphilitischen sah und einfach als Folge allgemeiner Ernährungsstörungen erklärt.

Rücksichtlich der von *Hutchinson* als spezifisch angenommenen Hornhautveränderungen — *Keratitis interstitialis diffusa* (*K. parenchymatosa s. profunda*) — lässt sich nur sagen, dass sie mit grosser Wahrscheinlichkeit auf vorausgegangene hereditäre Syphilis zu beziehen sind.

V. Prognose. Die Vorhersage ist bei hereditärer Syphilis immer ernst. Viele der Erkrankten sterben unter zunehmender Paediatrophie, andere tragen später durch tertiäre Veränderungen schwere Verunstaltungen oder bleibende Störungen von Sinnesorganen davon. Besonders ernst, fast immer ungünstig, stehen die Dinge dann, wenn Säuglinge nicht mit Muttermilch, sondern aus irgend einem Grunde künstlich aufgefüttert werden, da dann Durchfall und Kräfteverfall fast sicher zu erwarten stehen.

VI. Therapie. Der Prophylaxe fallen gerade bei hereditärer Syphilis wichtige und dankbare Aufgaben zu, denn mehr als bei irgend einer anderen Krankheit kann der Arzt durch richtiges Erkennen und vernünftiges Eingreifen Glück und bedrückten Familien Ruhe und Seelenfrieden bringen. Es giebt hier sehr verschiedene Dinge zu berücksichtigen.

Personen, welche eine syphilitische Ansteckung durchgemacht haben, sollen nicht früher als vor Ablauf von drei Jahren und auch jetzt nur dann eine Ehe eingehen, wenn sie mindestens sechs Monate lang von Rückfällen verschont geblieben sind. Sie sollen aber trotzdem in der Ehe immer auf Rückfallserscheinungen achten und namentlich in solchen Zeiten ehelichen Beischlaf meiden, in welchen manifeste syphilitische Zeichen bestehen.

Sollten sich trotz Fehlens von offenbaren syphilitischen Veränderungen dennoch mehrfache Aborte ereignen, so muss der Ehemann, welcher meist den schuldigen Theil bildet, eventuell die Ehegattin, eine energische antisymphilitische Cur durchmachen, da dann offenbar noch syphilitische Einflüsse im Spiele sind.

Wird eine schwangere Frau auf irgend eine Weise syphilitisch angesteckt, so muss bereits während der Gravidität eine antisymphili-

tische Cur eingeleitet werden. Es soll dies auch dann geschehen, wenn die Ansteckung erst in der zweiten Schwangerschaftshälfte erfolgt ist, so dass zu erwarten steht, dass ein gesundes Kind geboren wird, denn es wäre sonst die Möglichkeit gegeben, dass das Kind noch nach der Geburt oder gar während derselben inficirt wird. Für am zweckmässigsten halten wir eine Einreibungscur mit Quecksilbersalbe.

Bei der Auseinandersetzung der Aetiologie wurde erwähnt, dass es sich ereignen kann, dass eine gesunde Mutter ein syphilitisches Kind gebärt. Es wird sich alsdann fragen, ob man einer solchen Mutter rathen soll, ihr Kind an die Brust zu legen und sich dadurch der Gefahr einer syphilitischen Ansteckung durch ihr Kind auszusetzen. Wenn noch bis auf die neueste Zeit gelehrt worden ist, dass ein solches Kind seine gesund gebliebene Mutter niemals anstecke, so ist dies vollkommen falsch. Nun würde freilich künstliche Ernährung des Kindes eine Aushilfe abgeben, wenn man nicht dabei mit gutem Grunde befürchten müsste, dass sehr bald Durchfall und Paediatrophie mit tödtlichem Ausgange zu erwarten stehen. In solchen Fällen wird nichts Anderes übrig bleiben, als der Mutter die volle Wahrheit zu sagen, mag sie dann selbst die Entscheidung darüber treffen, ob sie ihre eigene Person der Ansteckungsgefahr preisgeben oder das Kind bei künstlicher Ernährung dem fast sicheren Tode opfern will. Selbstverständlich wird man die Syphilis des Kindes möglichst schnell zu heben suchen und dafür Sorge tragen, dass an der Brustwarze der Mutter keine Schrunden und Wunden bestehen, und bei etwaigen Erosionen und Einrissen so lange das Kind absetzen, bis selbige vollkommen übernarbt sind. Auch empfiehlt es sich, der Mutter Jodkalium (10:200, 3 Male täglich 1 Esslöffel) zu geben, weniger um sie prophylaktisch zu stählen, als vielmehr deshalb, weil das Jodkalium in die Milch übergeht und gegen die Syphilis des Kindes wirkt.

Leute freilich, welchen Geld über Alles geht, werden als Auskunftsmittel angeben, man schütze die Mutter vor Ansteckung dadurch, dass man dem Kinde eine Amme besorgt. Allein damit würde eine gesunde Amme in Ansteckungsgefahr gerathen. Kein Zweifel, dass man Personen finden wird, welche die Gier nach Geld verleitet, jegliche Gefahr zu übersehen und das Wagniss auf sich zu nehmen. Der Arzt darf jedoch zu einer derartigen Schacherei nicht seine Hand bieten, für ihn ist der Mensch Mensch, es besteht kein Unterschied des Standes und des Wohlstandes. Das Einzige wäre, wenn zufällig eine bereits syphilitisch inficirte, im Uebrigen vorwurfsfreie Amme zu haben wäre.

Wenn zur Zeit der Zeugung beide Eltern gesund waren, und wenn eine Infection der Mutter erst während der Schwangerschaft erfolgte, so kann es geschehen, dass eine syphilitische Mutter einem gesunden Kinde das Leben giebt. Eine solche Mutter darf ihr Kind unter keinen Umständen stillen, um es nicht noch nach der Geburt zwar nicht durch die Milch, aber durch Secrete von breiten Condylomen oder durch Blut aus Schrunden zu inficiren, welche an der Brustwarze sitzen. Das Kind muss durch Ammenmilch oder Kuhmilch gross gezogen werden. Hat man die Syphilis der Mutter während

der Schwangerschaft bemerkt, so unterziehe man sie einer Einreibungscur mit grauer Salbe, schon, um zu verhüten, dass das Kind Syphilis erwirbt, während es die Geburtswege der Mutter passirt.

Gegen hereditäre Syphilis gebe man innerlich Calomel (0·01, 3 Male täglich 1 P.) oder Hydrargyrum oxydulatum nigrum (s. Mercurius solubilis Hahnemanni, in der gleichen Dosis) und wasche nach jedesmaliger Nahrungseinnahme die Mundhöhle mit einem reinen und weichen Leinwandläppchen aus, welches man in eine Solutio Kalii chlorici 5·0:200 getaucht hat. Ausserdem bade man die Kinder täglich in Wasser von 28° R., in welchem man Sublimat (3·0) aufgelöst hat. Es muss dazu eine Holzwanne benutzt werden, denn in einer Metallwanne werden sich leicht chemische Verbindungen bilden. Auch ist darauf zu halten, dass nichts von dem Badewasser in die Augen spritzt oder in die Mundhöhle hineingelangt. Etwaige breite Condylome auf der äusseren Haut wären mit Calomel dünn zu überstreuen und mit Watte zu bedecken.

Gegen tertiäre Erscheinungen empfiehlt sich innerlich Jodkalium oder Jodeisen, äusserlich bei ulcerativen Veränderungen Quecksilberpflaster, bei Ulcerationen auf den Schleimhäuten Pinselfungen mit Jod-Jodkalium (Rp. Jodi puri 0·1, Kalii jodati 1·0, Glycerin. 10·0. MDS. Aeusserlich).



Abschnitt III.

Aussatz. Lepra.

(Elephantiasis Græcorum.)

I. Aetiologie. Das Vorkommen von Lepra lässt sich in Aegypten und Indien bis auf die ältesten Zeiten zurückverfolgen; will man doch die Krankheit bereits in den Büchern Mosis erwähnt finden. Lepra hat zu denjenigen Krankheiten gehört, welche allmählig mehr und mehr Boden gewannen, und auch in Deutschland gab es im Mittelalter der Aussätzigen genug, so dass man sie vielfach in bestimmten Pflegeanstalten, Leprosorien, unterzubringen und zu isoliren gezwungen war. Nur durch ein rücksichtsloses Absperrungssystem ist es möglich gewesen, Mitteleuropa mehr und mehr bis zum fast vollkommenen Schwunde von der Seuche zu säubern. In unseren Breiten kommt heute Lepra so gut wie gar nicht vor; bekommt man es mit Leprösen zu thun, so handelt es sich fast ausnahmslos um Personen, welche längere Zeit in den Tropen gelebt und von daher ihre Krankheit mitgebracht haben. Unter europäischen Ländern sind nur Norwegen und Schweden, wo die Seuche den Namen Spedalskhd führt, vereinzelte Stellen in den Ostseeprovinzen, in Ungarn und Rumänien, einzelne Orte in Spanien, Portugal und Italien, und endlich Griechenland und die Türkei zu nennen, in welchen Lepra noch heute endemisch vorkommt. Fast scheint es, dass hier und dort Lepraherde verborgen geblieben sind, wenigstens hat *Vossius* über zwei Leprakranke aus der Umgebung Memels berichtet, welche niemals den heimatlichen Boden verlassen hatten. Besondere Beachtung verdient, dass sich die Krankheit meist an Küstenstriche hält und nur selten in das Innere von Ländern eindringt. Um einen Einblick zu erhalten, in welcher entsetzlichen Verbreitung die Krankheit in warmen Ländern vorkommt, sei erwähnt, dass sich nach *Donnet* in Indien 1866 unter 210,777.504 Einwohnern 174.294 Lepröse fanden.

Ueber die Ursachen der Lepra ist viel gestritten worden; jedenfalls wirkt nichts sicherer als strengste Absperrung, wenn man der Ausbreitung der Krankheit entgegenzutreten will, eine Erfahrung, die auf etwas Uebertragbares hinzuweisen scheint. Während man früher klimatische Einflüsse und den Genuss von verdorbenen Fischen oder Getreidearten zur Erklärung der Entstehung von Lepra heranzog, hat man in den letzten Jahren kennen gelernt, dass es sich um eine Infectionskrankheit handelt, deren Keime zuerst von *Hansen* (1880) gesehen und dann von anderen Autoren bestätigt wurden. Es handelt sich hier um kleine, den Tuberkelbacillen in vielen Richtungen sehr nahestehende Stäbchen, Leprabacillen, welche man als einen durchaus regelmässigen Befund in leprösen Krankheitsherden zu sehen bekommt. *Neisser*, *Damsch* und *Vossius* waren im Stande, durch Uebertragung von Lepraproducten auf Thiere am Infectionsorte selbst eine Proliferation der Bacillen zu erzielen, während *Melcher & Orthmann* angeben, durch Impfung von Leprabacillen in das Auge auch in den inneren Organen lepröse Veränderungen bei Kaninchen erzeugt zu haben. Thiere sind übrigens für Lepra sehr wenig disponirt, und man kennt keinen Spontanausbruch von Lepra bei Thieren.

Von vielen Autoren wird eine erbliche Uebertragung der Krankheit behauptet, doch wird dem neuerdings wohl nicht mit Unrecht widersprochen (*Hauser*). Von Manchen

freilich wird auch heute noch der Verkehr mit Leprösen als ungefährlich hingestellt, wobei man sich darauf beruft, dass Wärter in Spitätern für Lepröse fast niemals erkranken, doch haben gerade in letzter Zeit *Havelberg & Lima* Beobachtungen mitgeteilt, welche diese Angaben als sehr wenig glaubwürdig erscheinen lassen. Dazu kommt, dass *Arning* einen Verbreiter mit Erfolg geimpft hat, und endlich haben *Gairdner* und *Daubler* über Lepraïnfection durch die Vaccination berichtet. Genaueres über den Infectionsmodus ist nicht bekannt. Ansteckungen unter Schlafkameraden sind mehrfach berichtet worden. An der Uebertragbarkeit der Lepra lässt sich heute kaum noch zweifeln, die Verbreitung geschieht durch den menschlichen Verkehr.

Die meisten Fälle von Lepra treten zwischen dem 20.—40sten Lebensjahre auf; nur selten kommt das Leiden während der Kindheit vor.

II. Symptome. Lepra ist eine Krankheit von sehr schleppendem Verlauf.

Wie lange die Incubation dauert, lässt sich nicht mit Sicherheit angeben, weil das Leiden so schleichend beginnt, dass man anfänglich über die Natur der Prodrome im Unklaren ist.

Sehr häufig kommt es zu intermittirendem Fieber und werden dann vielfach die Prodrome für die Folgen von Malariaeinflüssen gehalten.

Am häufigsten wird die Haut bei Lepra in Mitleidenschaft gezogen, wobei es zur allmäligen Bildung von Infiltraten und höckerigen Erhebungen auf der Haut kommt, *Lepra cutanea* (*L. tuberosa* s. *tuberculosa*). In anderen Fällen kommen zuerst einzelne Nervenstämme an die Reihe. Auch an ihnen entwickeln sich lepröse Infiltrate und ganglionäre Anschwellungen, woran sich sensible, trophische und motorische Störungen anschliessen, *Lepra nervorum* (*L. anaesthetica*). In vielen Fällen handelt es sich um Mischformen; namentlich combinirt sich später häufig die *Lepra tuberosa* mit einer *Lepra nervorum*, etwas seltener schon kommt das Umgekehrte vor. Aber auch die Schleimhäute des Rachens, Kehlkopfes und der Trachea, das Blut, die Lymphdrüsen, Hoden, Leber, Milz und namentlich *Conjunctiva* und Hornhaut können Sitz lepröser Herde sein.

Nicht selten haben sich die prodromalen intermittenzähnlichen Erscheinungen bereits länger als ein bis zwei Jahre hingezogen, ehe die ersten Veränderungen der *Lepra tuberosa* zum Vorschein kommen. Dabei bilden sich anfänglich Erytheme der Haut, welche zum Theil erblässen, zum anderen Theil bräunliche Flecke zurücklassen. Dieselben nehmen nach und nach eine harte und infiltrirte Form an und wandeln sich schliesslich in mehr oder minder grosse Knollen und Höcker um. Unter der Infiltration und Knotenbildung müssen offenbar die Nachgiebigkeit der Haut und das Ebenmaass des Körpers wesentlich leiden. Das Gesicht nimmt einen gleichgiltigen Ausdruck an, und Augenlider, Nase und Ohren erscheinen verdickt und missgestaltet und hängen am Kopfe herab u. dergl. m. Die Bildung von neuen Knoten vollzieht sich meist binnen vielen Jahren und führt die überraschendsten Entstellungen herbei (vergl. Fig. 96). Häufig gehen dem Ausbruche neuer Knoten Fieberbewegungen voran. Manche Knoten bilden sich wieder spontan zurück, so dass mitunter mehrfaches Entstehen und Vergehen beobachtet wird, an anderen dagegen kommt es zu Verschwärungen (*Lepra-geschwüre*), welche bald spontan eintreten, bald eine Folge von mechanischer Reizung sind. Die Geschwürsflächen zeigen schlaffen Charakter.

Während sich die geschilderten Veränderungen auf der Haut vollziehen, haben sich auch auf den Schleimhäuten der Nase, des Rachens, Kehlkopfes und der Luftröhre ähnliche Dinge ausgebildet. Die Nase wird undurchgängig und starke Verengerung des Kehlkopfes in Folge von Infiltraten und Knoten an der Epiglottis, an den aryepiglottischen Falten, an den wahren und falschen Stimmbändern können zu sehr bedenklichen Erstickungsanfällen führen. Schon lange vordem kann die Stimme tonlos geworden sein.

Auch auf der Augenbindehaut und Hornhaut können lepröse Knoten und Infiltrate auftreten und schliesslich zu Verlust des Auges führen.

Ebenso werden die Lymphdrüsen in den Bereich der Erkrankung hineingezogen, namentlich pflegt man bedeutende Intumescenzen an den submaxillaren, cervicalen und inguinalen Lymphdrüsen zu finden.

Lepröse Herde in Leber, Milz und Lungen (*Bonome*) sind bisher ohne klinische Bedeutung gewesen.

Oft kommt es zu *Defluvium capillorum*, namentlich der Augenbrauen. Die Hoden atrophiren und enthalten Lepraërde.

Bei der *Lepra nervorum* lassen sich die erkrankten peripheren Nervenstämme als verdickte, stellenweise knotenförmig aufgetriebene und gegen Druck schmerzhaft Stränge durchfühlen. Man bekommt es anfangs mit umschriebenen Stellen auf der Haut zu thun, welche im Vergleich zu der Umgebung hyperaesthetisch erscheinen, dann aber

Fig. 96.



Lepros tuberosa bei einem Javaner.

(Nach einer Photographie, welche mein früherer Assistent, Herr Dr. Frick, von einer Reise nach Java mitgebracht hat.)

in hohem Grade und nicht allein gegen Berührung und Schmerz anaesthetisch werden. Dazu kommen nicht selten trophische und secretorische Störungen. So treten Blasen wie bei Pemphigus auf, woher der Name Pemphigus leprosus, in deren Inhalt *Gerhardt* & *Müller* reichlich Leprabacillen nachwiesen. Nicht selten bilden sich auf der Haut Pigmentanomalien, weisse oder bräunliche Flecke. Zuweilen stossen sich unter vorausgehender Ulceration einzelne Körperteile, z. B. Finger, Zehen oder ganze Extremitäten ab, was man auch als Lepra mutilans bezeichnet hat. Die Schweiss- und Talgdrüsen stellen ihre Secretion ein, worauf die Haut trocken und glanzlos erscheint. Endlich kommt es auch zu Muskelschwund, Lähmungen und Contracturen. *Schultze* und *Dehio* wiesen an den gelähmten Muskeln Entartungsreaction und erhöhte mechanische Erregbarkeit nach. Auch fibrilläre Muskelzuckungen wurden beobachtet.

Die Dauer der Krankheit zieht sich vielfach über sehr viele Jahre hin. Als Durchschnittsdauer werden 11 Jahre angegeben. Der Tod erfolgt durch zunehmenden Marasmus, Erstickung, putride Infection in Folge der Resorption von Eitermassen aus ulcerirenden Knoten oder durch intercurrente Zufälle.

III. Anatomische Veränderungen. Die groben anatomischen Veränderungen bei Lepra bestehen in der Bildung von Rundzelleninfiltraten oder Rundzellenknoten in der Cutis, in den Schleimhäuten und in einzelnen vorhin erwähnten inneren

Fig. 97.



Leprabacillen.

Organen. Viele dieser Zellen zeichnen sich durch besondere Grösse aus, sogenannte Leprazellen, und enthalten in ihrem Inneren Vacuolen. Als constanter und ganz besonders werthvoller anatomischer Befund kommen die Leprabacillen hinzu. Dieselben stellen feine Stäbchen dar, $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{2}$ so lang als rothe Blutkörperchen, und den Tuberkelbacillen ausserordentlich ähnlich. Nur selten finden sie sich frei, meist sind sie in Zellen eingeschlossen, wo sie oft zu dicken Ballen bei einander liegen (vergl. Fig. 97). *Unna* will freilich neuerdings gefunden haben, dass Leprabacillen stets frei liegen, und dass die sogenannten Leprazellen Lymphgefässquerschnitte seien, doch haben *Neisser*, *Hansen* und *Touton* diese Angaben als irrtümlich nachgewiesen.

Im frischen Zustande sollen Leprabacillen lebhaftere Eigenbewegungen zeigen, was freilich neuerdings wieder bezweifelt wird. Mit Anilinfarben lassen sie sich leicht färben; nur Bismarckbraun (Vesuvium) nehmen sie nicht an. Auch kann man sie leicht durch jene Methode der Doppelfärbung zur Darstellung bringen, welche Bd. IV, pag. 508, für Tuberkelbacillen angegeben worden ist. Dagegen unterscheiden sie sich biologisch von Tuberkelbacillen dadurch, dass sie erstarrtes Blutserum verflüssigen, was Tuberkelbacillen nicht thun, und dass bei Impfversuchen in die vordere Augenkammer von Kaninchen selbstverständlich keine Iristuberculose folgt. Auch nehmen sie Anilinfarben sehr schnell auf, was für Tuberkelbacillen nicht gilt. Häufig bekommt man in ihnen Sporen zu sehen, bald je zwei endständige, bald 3—4 in einem Stäbchen, mitunter scheint ein Stäbchen wie in Sporenkörner zerfallen.

Ausser in Haut, Schleimhäuten, peripheren Nerven, Lymphdrüsen, Knorpeln, Hoden, Leber, Lungen, Milz und Hornhaut konnten *Köbner*, *Gaucher*, *Hillaire*, *Majorchi*, *Pellizzari*, *Gerhardt & Müller*, *Thin* und *de Amicis* im Blute Leprabacillen nachweisen, meist in farblosen Blutkörperchen eingeschlossen. *Chassiotis* beobachtete Leprabacillen im Rückenmarke und Kleinhirn, *Klebs* in den Mesenterialdrüsen. Beachtung verdient, dass man Leprabacillen in den Haarfollikeln und Schweissdrüsen gefunden hat, so dass an die Möglichkeit einer Uebertragung von hier aus wohl zu denken ist.

Die Milz beschrieb kürzlich *Virchow* als intumescirt und von zahllosen weissen und grauen Körnchen durchsetzt, welche bei mikroskopischer Untersuchung sehr viele Leprabacillen enthielten.

IV. Diagnose. Die Diagnose der Lepra ist meist leicht, namentlich wenn es sich um Leute aus den Tropen handelt; im prodromalen Stadium freilich werden oft genug Verwechslungen mit Malaria gemacht. In zweifelhaften Fällen müsste man Partikelchen leprösen Gewebes excidiren und auf Leprabacillen untersuchen.

V. Prognose. Vereinzelt wird über Heilung von Lepra berichtet; dennoch ist die Vorhersage trostlos.

VI. Therapie. Strenge Absperrung von Leprösen beschränkt die Verbreitung der Krankheit ohne Zweifel am meisten. Gegen das ausgebrochene Leiden sind Douchen und Einreibungen mit Quecksilber-, Jod- und Ichthyolsalbe am meisten zu empfehlen. Innerlich will man von Kreosot und Acidum salicylicum Erfolg gesehen haben. Vor Allem sollten Erkrankte Lepragegenden verlassen.



Abschnitt IV.

Diphtherie.

Die Diphtherie ist eine Infectionskrankheit, welche durch ganz spezifische Spaltpilze, nämlich durch die *Klebs-Löffler'schen* Diphtheriebacillen, hervorgerufen wird. *Klebs* hat diese Gebilde zuerst 1883 beschrieben, *Löffler* ihre biologischen Eigenschaften 1884 eingehend studirt. Von fast allen zuverlässigen Autoren ist in den letzten Jahren nicht nur angegeben worden, dass sie bei Diphtherie die *Klebs-Löffler'schen* Diphtheriebacillen regelmässig in den Entzündungsproducten angetroffen hätten, sondern dass es auch gelang, diese Bacillen rein zu züchten und mit Erfolg auf Thiere zu übertragen. Bei Thieren entstanden dabei nicht nur entzündliche Veränderungen an der Impfstelle, sondern es stellten sich auch mehrfach nach einiger Zeit genau so wie beim Menschen postdiphtherische Lähmungen ein.

Die Diphtheriebacillen stellen unbewegliche, häufig leicht gebogene Stäbchen dar, die relativ breit, an den Enden abgerundet, sehr verschieden lang und plump aussehen. Oft lassen ihre Enden kolbige Anschwellungen erkennen, so dass das einzelne Stäbchen an die Gestalt einer Hantel erinnert (vergl. Fig. 98). Wahrscheinlich hat man es dabei mit Involutionsformen zu thun. Bemerkenswerth ist, dass sich gerade diese Anschwellungen in Anilinfarben lebhaft färben. Am besten lassen sich die Stäbchen mit *Löffler'schem* Methylenblau tingiren. Besonders gut gedeihen sie auf erstarrtem Blutserum von besonderer Zusammensetzung (3 Theile Kälber- oder Hammelblutserum, 1 Theil neutralisirte Kalbsbouillon, 1 Procent Pepton, 1 Procent Traubenzucker, 0.5 Procent Kochsalz. *Löffler*).

Man findet Diphtheriebacillen immer nur an der Oberfläche des erkrankten Gewebes, niemals im Blute oder in inneren Organen. Wenn nun trotzdem Allgemeinerscheinungen bei der Diphtherie beobachtet zu werden pflegen, so lässt sich dies nicht anders erklären, als dass die Diphtheriebacillen ein Toxin erzeugen, welches resorbirt wird und krankhafte Allgemeinerscheinungen zu Wege bringt. *Brieger & Fraenkel* gewannen eine eiweissähnliche toxische Substanz (Toxalbumin der Diphtheriebacillen), der eine hochgradige Giftigkeit zufällt. Daneben kommen bei den Allgemeinerscheinungen noch die Folgen von Secundärinfectionen, namentlich mit Streptococcen, in Betracht.

Von manchen Seiten ist die Behauptung aufgestellt worden, dass die Diphtherie durch verschiedene Spaltpilze hervorgerufen werden könne, doch ist dafür bisher kein Beweis erbracht worden.

Bei jenen necrotisirenden Entzündungen der Schleimhaut, wie sie sich im Verlaufe mancher Infectionskrankheiten, am häufigsten des Scharlaches, entwickeln und fälschlicherweise auch meist als Diphtherie benannt werden, fehlen Diphtheriebacillen, denn

man hat es hier eben nicht mit einer Diphtherie in unserem (streng ätiologischen) Sinne, sondern mit einer nur anatomisch bis zu einem gewissen Grade ähnlichen Veränderung zu thun.

Diphtheriepilze siedeln sich am häufigsten auf den Rachenorganen an, vielleicht, weil hier das Schlucken oft oberflächliche Läsionen hervorruft, vielleicht auch weil sie leicht in die von *Stöhr* nachgewiesenen Lücken des Epithels einzudringen vermögen. Ausser der Rachendiphtherie kommt noch Kehlkopfdiphtherie (Croup) nicht selten vor. Auf anderen Schleimhäuten begegnet man der Diphtherie weit seltener. Die anatomischen Veränderungen sind nicht immer die gleichen, denn bald beobachtet man einen necrotischen Zerfall des Schleimhautgewebes selbst, bald eine Auflagerung fibrinöser Exsudate oder Membranen auf der Oberfläche der Schleimhaut. Es richtet sich

Fig. 98.



Klebs-Löffler'sche Diphtheriebacillen mit alkalischem Methyleneblau gefärbt.
Nach Fraenkel & Pfeifer.

dies vorwiegend nach der Schleimhaut, welche betroffen ist, indem auf der Rachenschleimhaut die erstere, auf der Kehlkopfschleimhaut meist die letztere Veränderung angetroffen wird. Früher, als man alles nur nach den anatomischen Veränderungen ohne Rücksicht auf die Aetiologie benannte, belegte man nur Fälle der ersteren Art mit dem Namen Diphtherie und bezeichnete solche der letzteren als Croup.

Wer nicht scharf den aetiologischen und anatomischen Standpunkt auseinanderhält, wird aus der Verwirrung nicht herauskommen. So ist auch nicht jede croupöse Veränderung der Schleimhäute diphtherischer Natur im aetiologischen Sinne. Beispielsweise gelingt es sehr leicht, auf experimentellem Wege den Beweis zu führen, dass Aetzungen der Kehlkopfschleimhaut bei Thieren durch caustisches Ammoniak, Kalilauge, Chromsäure oder ähnlich wirkende Substanzen, sowie Einathmungen von heissen Wasserdämpfen veritablen Croup der Kehlkopfschleimhaut im anatomischen Sinne hervorrufen.

Ganz ähnliche Erfahrungen liegen auch für den Menschen vor. So hat *Palloni* eine Beobachtung von croupöser Entzündung der Kehlkopfschleimhaut beschrieben, in welcher das Leiden durch Einathmungen von Chlordämpfen entstanden war, und *Keimer* beobachtete Kehlkopfcroup, hervorgerufen durch Verschlucken von Polirwasser. Auch im Gefolge von ausgebreiteten Verbrennungen hat man beim Menschen Kehlkopfcroup entstehen gesehen. Aber nicht etwa, dass diese Form von Croup nur auf der Schleimhaut des Kehlkopfes vorkäme. Beispielsweise hat man auch auf der Schleimhaut der Speiseröhre croupöse Entzündung in Folge von Verschlucken von Aetzammoniak beobachtet, und *Kozlakoff & Stricker* erzeugten auch bei Kaninchen Croup der Magenschleimhaut, welchen sie verdünntes Aetzammoniak in den Magen gebracht hatten. Zuweilen werden auf der Schleimhaut der Gallenwege croupöse Veränderungen angetroffen, welche sich an starke mechanische Reizung durch Gallensteine angeschlossen haben. Unter ähnlichen Umständen kommt Croup der Nierenbecken-, Ureteren- und Blasenschleimhaut bei Harnsteinen oder nach dem Gebrauche von reizenden Balsamicis und Diureticis vor. Man ersieht also, dass man bei den croupösen Veränderungen zwei aetiologische Formen zu unterscheiden hat, die diphtherische und nicht diphtherische Art. Auch der primäre Bronchialcroup ist ein Beispiel für eine nicht diphtherische Croupform.

Für die diphtherischen Prozesse im anatomischen Sinne gilt ebenfalls, dass sie nicht immer diphtherisch in aetiologischer Beziehung sind, namentlich trifft dies, wie schon vorher angedeutet, für viele mit Necrose einhergehende Veränderungen, welche sich im Verlaufe vieler Infectionskrankheiten ausbilden, und die daher viele Autoren als pseudodiphtherische zu benennen pflegen, zu. Man spricht aber dann wohl besser von necrotisirenden Entzündungen.

I. Rachendiphtherie. *Diphtheria faucium.*

(*Brandige Rachenbräune. Angina maligna. Angina membranacea. Synanche s. Cynanche contagiosa.*)

I. Aetiologie. Dass Rachendiphtherie zu den Infectionskrankheiten gehört, kann keinem Zweifel unterliegen, denn abgesehen davon, dass die Krankheit vielfach in epidemischer Verbreitung auftritt, hat man auch mehrfach beobachtet, dass Zugereiste mit Diphtherie an einem bisher gesunden Orte zum Ausbruche einer Epidemie Veranlassung abgaben, oder dass Gesunde die Krankheit erwarben, wenn sie mit Erkrankten in unmittelbare Berührung kamen, beispielsweise bei der Krankenpflege, durch Küsse, bei Benutzung nicht gereinigter Geräthe oder Instrumente, durch Anghustetwerden mit diphtherischen Producten u. dergl. m., oder auch dadurch, dass sie mit Erkrankten nur denselben Aufenthaltsraum theilten. Vielfach sind gerade Aerzte in Folge von Diphtherie ihrem Berufe zum Opfer gefallen, wenn sie zufällig Wunden am eigenen Körper bei der Behandlung diphtherischer Kranken inficirten. Auch lassen sich gelungene Uebertragungsversuche auf Thiere als Beweis für die Infectiosität der Krankheit anführen.

Trousseau freilich hat an eigener Person und an zwei Zuhörern vergeblich Uebertragungsversuche unternommen. Derartige Bestrebungen sind heute unnöthig; geschieht doch auch unter Umständen genau dasselbe bei anderen Infectionskrankheiten, deren Ansteckungsfähigkeit von Niemandem bezweifelt wird.

Rachendiphtherie kommt in grösseren Städten vereinzelt fast zu jeder Zeit vor, sporadische Rachendiphtherie, so dass die Ansteckungsherde nicht ausgehen. In vielen Städten sind bestimmte Häuser als Diphtheriehäuser bekannt, d. h. es kommen in ihnen ausserordentlich häufig Diphtheriefälle vor, oder sie bilden bei Epidemien immer wieder den Ausgangspunkt.

Oft lassen sich unter solchen Umständen hygienische Fehler nachweisen, wie schlechte Anlage und mangelhafte Desinfection der

Aborte, stagnirende Gewässer, dumpfe, unsauber gehaltene und überfüllte Wohnräume u. Aehnl. Alle solche Umstände erscheinen geeignet, nicht etwa das Diphtheriegift autochthon zu erzeugen, sondern seiner Vermehrung Vorschub zu leisten und vielleicht auch die betreffenden Personen den Einwirkungen desselben leichter zugänglich zu machen.

Mitunter tritt Rachendiphtherie als Hausepidemie in bestimmten kleineren Bezirken, z. B. in Waisenhäusern, Schulen und Pensionaten auf.

Ausgebreitetere Diphtherieepidemien binden sich an keine Jahreszeit, an kein Klima und an keine Witterung. Kalte Jahreszeit, schwankende Temperatur und wechselnde Windrichtung begünstigen wohl kaum anders die Ausbreitung der Krankheit, als dass sie zu Entzündungen der Rachengebilde geneigt machen, wodurch wieder die Einwirkung des Diphtheriegiftes erleichtert wird. Aus gleichem Grunde findet man die Krankheit in den gemässigten und subtropischen Ländern häufiger als in eigentlich tropischen Gegenden.

Grossen Einfluss auf die Entstehung von primärer Rachendiphtherie hat das Lebensalter. Am häufigsten erkranken Kinder zwischen dem zweiten bis siebenten Lebensjahre, späterhin nimmt die Disposition mit jedem Jahre mehr und mehr ab. Bei Säuglingen begegnet man der Krankheit selten, so dass man mitunter sogar stillenden Frauen, welche an Rachendiphtherie erkrankt waren, erlaubt hat, ihr Kind ungestört fortzusäugen. Jedoch ist mir bekannt, dass eine Mutter ihr neugeborenes Kind ansteckte.

Das Geschlecht ist ohne nennenswerthen Einfluss; in der späteren Kindheit sollen mehr Knaben erkranken.

Häufiger kommt die Krankheit in niederen Ständen vor, aber hochgeborene Personen sind nicht gefeit; hat doch gerade in den letzten Jahren das furchtbare Uebel mehrfach Opfer in Fürstenthümern gefordert.

Ein einmaliges Ueberstehen der Krankheit schützt im Gegensatz zu vielen anderen Infectionskrankheiten niemals vor wiederholter Erkrankung. Fast gehört letzteres mehr zur Regel als zur Ausnahme.

Bei Vielen macht sich eine dauernd oder vorübergehend gesteigerte individuelle Praedisposition bemerkbar, während sich Andere auffälliger Immunität zu erfreuen haben. Unter Anderem giebt Hypertrophie der Mandeln eine erhöhte Neigung zur Erkrankung an Rachendiphtherie ab.

Der Infectionsmodus lässt sich vielfach nicht nachweisen. Sicher ist, dass diphtherische Entzündungsproducte das Gift enthalten. Da aber bereits der Aufenthalt in demselben Raume ausreicht, um die Erkrankung zu erwerben, so muss man annehmen, dass auch die Exhalationen der Kranken den Ansteckungsstoff beherbergen. Schulen, Pensionate, Spielplätze u. Aehnl. begünstigen die epidemische Ausbreitung der Krankheit. Auch durch leblose Gegenstände kann das Diphtheriegift verschleppt werden, wahrscheinlich auch durch Mittelpersonen. In manchen Fällen hat man die Verbreitung der Krankheit durch Nahrungsmittel aus inficirten Orten beobachtet. Besonders gilt dies für Milch, in welcher Diphtheriebacillen vortrefflich gedeihen.

Die Thierärzte berichten, dass bei gewissen Thieren, z. B. bei Hühnern, Kälbern, Lämmern, Diphtherie vorkomme, doch ist diese Krankheit nicht mit der menschlichen Diphtherie identisch, denn hier fehlen die *Löffler'schen* Diphtheriebacillen. Die Beobachtungen von *Lutz*, *Limmer*, *Gerhardt & Selber* und *Bring*, nach denen eine Uebertragung der Diphtherie von Hühnern auf den Menschen stattgefunden haben soll, bedürfen demnach einer anderen Erklärung.

Richter und *Gips* dagegen beobachteten Diphtherie bei Hühnern, welche den Auswurf von an Diphtherie erkrankten Menschen verschluckt hatten.

Vielfach discutirt wurde früher die Frage, ob die Infection von den Rachengebilden aus erfolgt, also rein local ist und erst secundär zu Allgemeinerscheinungen führt, oder ob zuerst eine Aufnahme des Giftes in das Blut geschieht, also ob zuerst eine Allgemeininfection stattfindet, welche dann secundär locale Veränderungen an den Rachengebilden erzeugt. Nach den *Löffler'schen* Untersuchungen kann es keinem Zweifel unterliegen, dass die Ansteckung zunächst eine rein locale ist. Freilich kann es geschehen, dass durch Resorption von Toxalbumin bereits Allgemeinerscheinungen sich zeigen, bevor noch locale Rachenveränderung erkennbar sind.

Die Krankheit lässt sich bis in das homerische Zeitalter zurück verfolgen. In Deutschland ist sie erst in den letzten Jahrzehnten mehr und mehr heimisch geworden.

II. Symptome. Das Incubationsstadium der Rachendiphtherie schwankt durchschnittlich zwischen zwei bis sieben Tagen. Seltener handelt es sich um eine kürzere, häufiger schon um eine längere Frist, welche manche Autoren sogar bis auf drei und vier Wochen bemessen.

Die manifesten Erscheinungen fangen bald mit allgemeinen, bald mit localen Veränderungen, bald mit beiden zugleich an. Unter beiden Umständen setzen sie vielfach mit voller Gewalt ein und halten einen stürmischen Verlauf inne, während sie in anderen Fällen schleichend und heimtückisch zur Entwicklung gelangen, meist, um die Opfer um so sicherer in's Verderben zu führen.

Bei Kindern ist es nichts Seltenes, dass urplötzlich hohes Fieber (bis über 40° C.) mit allen seinen Vorläufern und Begleiterscheinungen auftritt (kalte livide Haut, Frösteln, Schüttelfrost, Erbrechen, Convulsionen, Delirien, Appetitmangel, Durstvermehrung u. s. f.). Schon am nächsten oder am dritten Tage ist das Fieber geringer oder vielleicht ganz verschwunden, man giebt sich mit der symptomatischen Diagnose Ephemera zufrieden und schiebt dem Kranken womöglich mit Unrecht Diätfehler unter, während gleichzeitig oder sehr bald darauf diphtherische Veränderungen im Rachen bemerkbar werden. Man muss es sich daher zur Pflicht machen, unter den geschilderten Umständen alle Male die Rachengebilde sorgfältigst abzusuchen.

Der Schilderung für den schleichenden und hinterlistigen Verlauf der Krankheit lege ich ein warnendes Beispiel zu Grunde, welches ich vor einiger Zeit bei Gelegenheit einer Consultation sah: kräftiger vierjähriger Knabe. Kranksein seit einer Woche. Keine speciellen Klagen ausser leichtem Frösteln. Unüberwindliche Appetitlosigkeit. Zunehmende Blässe und wachsender Kräfteverfall. Schlafsucht. Seit 24 Stunden sehr leise und unregelmässig auf einander folgende Herztöne. Zugleich auffällig geringe Füllung des Pulses. Krankheitsursachen unbekannt. Consultation. Bei Eröffnung des Mundes mächtige diphtherische Auflagerungen auf allen Rachengebilden, zum Theil auch auf Zungengrund und Wangenschleimhaut. Tod nach zehn Stunden unter den Erscheinungen von Herzlähmung. Man ersieht also, dass bei Rachendiphtherie locale Beschwerden vollkommen fehlen können, so dass Derjenige argen Irrthümern verfällt, welcher nur dann die Rachengebilde untersucht, wenn Schmerzen und Schlingbeschwerden bestehen.

Unter den localen subjectiven Symptomen finden sich am häufigsten Schlingbeschwerden. Oft erstrecken sich die Schmerzen

nach der Ohrgegend hin. Meist zeigen sich auch Schmerzen beim Sprechen. Bei Anderen stellt sich weniger Schmerz beim Schlingen, als bei Bewegungen des Unterkiefers ein. Die Kranken verlegen den Schmerz auch nicht nach hinten in den Schlund, sondern tiefer und dicht hinter einen oder beide Unterkieferwinkel. Mitunter fühlt man hinter dem Unterkieferwinkel intumescirte Lymphdrüsen, welche offenbar den Ausgangspunkt der Schmerzen darstellen.

Ich habe Kranke behandelt, bei welchen allein Veränderungen der Sprache aufgefallen waren und einen Grund abgegeben hatten, dass man sich an den Arzt wandte. Die Sprache hatte nasalen Charakter angenommen, was durch die lebhaftige Schwellung der Rachengebilde und wohl auch durch entzündliche Parese der Gaumengebilde hervorgerufen war.

Auch wollen wir nicht versäumen, darauf hinzuweisen, dass sich zuweilen Erscheinungen von Kehlkopfdiphtherie (Croup), welche von einer latent gebliebenen Rachendiphtherie den Ausgang genommen haben, gewissermaassen als erstes und hauptsächlichstes Symptom in den Vordergrund drängen.

Unter den objectiven Symptomen nehmen selbstverständlich die Veränderungen auf den Rachengebilden das Hauptinteresse in Anspruch. Bei schwerer Allgemeininfektion wäre es denkbar, dass der Tod bereits eintritt, bevor locale Veränderungen an den Rachenorganen zur Ausbildung gelangt sind, aber begreiflicherweise würden derartige Vorkommnisse nicht leicht zu beurtheilen sein.

Auf den Rachenorganen bekommt man nicht immer ein und dasselbe Bild zu sehen. Gewissermaassen die leichteste Form von Localerkrankung stellt der auf Diphtherieinfection beruhende diphtherische Rachenkatarrh dar. Er zeichnet sich kaum vor anderen vulgären Katarrhen aus und tritt bald an umschriebenen Stellen, bald in diffuser Vertheilung auf. Die specifische Natur des Katarrhes wird dadurch bewiesen, dass eine Gelegenheit zur Ansteckung mit Diphtherie vorausgegangen ist, und dass von diesen katarrhalisch Erkrankten aus weitere Ansteckungen mit ausgesprochen diphtherischen Auflagerungen geschehen. Die äusseren Erscheinungen des Katarrhes wechseln, indem bald Röthung, bald Schwellung der erkrankten Gebilde vorwiegt; die Secretion tritt meist in den Hintergrund. Bei umschriebenem Katarrh pflegt der Schmerz vornehmlich auf den erkrankten Ort beschränkt zu sein. Uebrigens habe ich mehrfach beobachtet, dass manche Menschen gewissermaassen einen wunden Punkt auf ihren Rachenorganen besitzen, indem sich bei späteren Erkrankungen der Katarrh immer und immer wieder auf denselben Ort localisirt. Nicht selten stellt der Katarrh nur den Vorläufer weiterer Veränderungen dar, während er sich in anderen Fällen als solcher wieder zurückbildet.

Als zweite Art von Rachendiphtherie seien umschriebene oberflächliche diphtherische Auflagerungen genannt. Dieselben stellen gelbliche oder grauliche Flecke dar, welche sehr häufig ausschliesslich die Mandeln betreffen, aber auch auf Gaumenbögen, hinterer Schlundwand und Uvula zu liegen kommen. Wiederholt sah ich sie zu allererst an der Spitze der Uvula auftreten. Oft nehmen sie von den Follikeln den Ausgangspunkt. Man kann

sie meist leicht durch einen Pinsel oder mit dem Zeigefinger, welcher mit einem weichen Tuche umwickelt ist, abwischen, wobei sie, wenn überhaupt, ganz seichte Substanzverluste hinterlassen, deren Grund oft speckig grau und deren meist scharfer Rand stark geröthet ist. Untersucht man die entfernten gelblichen Auflagerungen unter dem Mikroskop, so bestehen sie hauptsächlich aus Epithelzellen, Spaltpilzen und sparsamen Rundzellen.

Diese Beläge können sich nach der Entfernung erstaunlich schnell Neubilden. Eine solche Erfahrung machte ich vor Jahren bei einer mir nahe stehenden Person, bei welcher ich selbst jede Stunde die einzelnen Stellen mit einer Carbol-Glycerinmischung sorgfältigst rein pinselte. Oft waren schon nach zwanzig Minuten die Auflagerungen wieder so stark da wie vordem.

Die diffuse tiefgreifende Rachendiphtherie geht meist aus der vorbergehenden Form hervor. Die einzelnen distincten Flecken nehmen an Umfang zu, berühren sich mit ihren peripheren Ausläufern und verschmelzen mit einander. Gleichzeitig sind sie auch an Dicke gewachsen, und vor Allem, sie lassen sich nicht mehr leicht von der Oberfläche entfernen, sondern hängen mit dem unterliegenden Gewebe innigst zusammen. Die diphtherischen Veränderungen können so tief in das Gewebe eindringen, dass Durchbohrungen am weichen Gaumen, an der Uvula oder an den Gaumenbögen zu Stande kommen. Oder Uvula oder Mandeln werden losgelöst und ausgestossen, wobei sich mitunter sehr gefährvolle Blutungen einstellen. Auch bleiben, wenn der Process zur Ausheilung gelangt, unter Umständen tiefe Narben auf den Rachengebilden zurück. Bei mikroskopischer Untersuchung fällt ausser den bereits früher genannten Bestandtheilen reichliches Vorkommen von Rundzellen in den diphtherischen Massen auf.

Mitunter verwandeln sich die diphtherisch erkrankten Theile in eine bräunliche, widerlich stinkende, mürbe und pulpöse Masse, weil sich noch Saprophyten eingenistet haben. Der Patient leidet an so pestilenzialischem Foetor ex ore, dass man fast mit der Nase die Diagnose zu stellen vermag, — septische Diphtherie. Auch kann es von den diphtherisch erkrankten Stellen aus zu einer weitgreifenden Gangraen in der Umgebung kommen. Diese Diphtherieform ist von sehr ernster Bedeutung. Die Patienten werden sehr häufig binnen kurzer Zeit leichenblass; ihr Puls wird klein und unregelmässig; die Herztöne sind leise; die rechte Herzgrenze häufig verbreitert; rapider Kräfteverfall stellt sich ein und der Tod erfolgt unter zunehmender Entkräftung. Offenbar handelt es sich hier um eine schwere allgemeine Sepsis, wohl entstanden durch Resorption jauchiger Massen vom Rachen aus.

In sehr seltenen Fällen habe ich fibrinöse Auflagerungen auf der Rachenschleimhaut beobachtet, die sich nach einiger Zeit in toto abhoben und eine unversehrte Schleimhaut zum Vorschein kommen liessen.

Allen Formen der Diphtherie eigen pflegt Schwellung der submaxillaren Lymphdrüsen zu sein. Am constantesten erscheinen die hinter dem Unterkieferwinkel gelegenen Drüsen intumescirt und schmerzhaft. Sie stellen das dar, was man einen consensuellen Bubo nennt, d. h. sie bilden sich in Folge von Resorption diphtherischer Entzündungsproducte Seitens der Lymphgefässe und der zunächst gelegenen Lymphdrüsen. Sie behindern die Kieferbewegungen, erschweren das Drehen des Kopfes und führen wohl auch

zu einer Art von Caput obstipum, falls sie nur einseitig bestehen. Meist kommt es zur vollkommenen Resorption, wenn die diphtherischen Veränderungen zurückgegangen sind; nur ausnahmsweise tritt Vereiterung ein.

Die Allgemeinerscheinungen stehen keineswegs immer mit den localen Veränderungen in Uebereinstimmung, und man muss sich namentlich vor dem Irrthum hüten, als ob Fälle mit geringen localen Veränderungen stets leichter Natur wären.

Erhöhung der Körpertemperatur fehlt wohl kaum jemals. Freilich kommen sehr bedeutende Differenzen vor, bald Fieberbewegungen bis weit über 40° C., bald Temperaturen von wenig mehr als 38° C. Der Temperaturgang hält keinen bestimmten Typus inne. Fälle mit geringeren Temperaturen sind keineswegs die günstigeren, ja! man sieht nicht selten, dass die schweren und fast immer tödtlichen septischen Formen mit niedriger Körpertemperatur verlaufen. Collapstemperaturen sind keine Rarität und begrifflicherweise prognostisch ungünstig.

Der Puls entspricht vielfach dem Verhalten der Körpertemperatur. Neigt aber die Krankheit zu einem unglücklichen Ausgange, so kommt Aussetzen des Pulses oder ungewöhnliche Pulsverlangsamung bis unter 50 Schlägen (bis 16. *H. Weber*) vor, Zufälle, welche immer eine ernste Prognose verlangen.

Leber und Milz zeigen nicht constant, aber doch auch nicht besonders selten leichte Schwellung und sind dann wohl druckempfindlich.

Im Blut bildet sich mitunter sehr schnell Leukocytose aus. Mehrfach hat man Mikrococcen im Blute gefunden.

Verlauf und Dauer der Rachendiphtherie sind meist acuter Natur. Am Ende der ersten, spätestens der zweiten Woche sind gewöhnlich die Dinge entschieden. Aber es giebt auch Fälle mit subacutem Verlauf; ich selbst habe zwei Beobachtungen gemacht, in deren einer sich die Krankheit acht und in der anderen länger als zehn Wochen hinzog.

Rachendiphtherie ist an Complicationen gerade nicht besonders arm.

Dieselben hängen zum Theil davon ab, dass sich der diphtherische Process auf benachbarte Schleimhäute fortsetzt.

Andere Complicationen aber sind Folgen einer Secundärinfection mit anderen Spaltpilzen mit entzündungserregenden Eigenschaften, vor Allem mit *Streptococcus pyogenes*.

Relativ oft kommt neben Rachendiphtherie Diphtherie der Nasenschleimhaut vor. Die Nasengänge werden verstopft, so dass die Patienten ständig durch den Mund athmen müssen; zuweilen werden diphtherische Fetzen ausgeschnäuzt. Vereinzelt ziehen sich die diphtherischen Veränderungen so weit herunter, dass man sie von den äusseren Nasenöffnungen aus wahrzunehmen vermag. Besonders bezeichnend aber ist, wenn sich eine putride, fad stinkende, hell-braunrothe Jauche aus den Nasenöffnungen entleert, welche durch ihre stark ätzenden Eigenschaften die Epidermis an den Oberlippen zur Excoriation bringt und Erythem und Oedem der Lippen erzeugt.

Zuweilen greift von der Nasenhöhle die diphtherische Veränderung auf die Schleimhäute des Thränennasencanals und auf die Augenbindehaut über; ersteres äussert sich in Epiphora, letzteres ist der Ocularinspection direct zugänglich. Diese Dinge sind von sehr ernster Bedeutung und können Verlust des Augenlichtes nach sich ziehen.

Fortsetzung des diphtherischen Processes auf die Schleimhaut des Respirationstractes bedingt meist die Erscheinungen des Kehlkopferoupes.

In manchen Fällen sind Tuba Eustachii, Paukenhöhle und selbst äusserer Gehörgang betroffen. Die Veränderungen machen sich durch Schwerhörigkeit, subjective Gehörsempfindungen, heftigen Ohrenscherz und oft auch durch Steigerung der Körpertemperatur bemerkbar. Es können daraus Verlust des Gehörvermögens, weit um sich greifende Knocheiterungen, Sinusthrombose, Meningitis und Hirnabscess hervorgehen. *Moos* wies neuerdings Streptococci im Labyrinth und in den Markräumen der Pyramide nach, ebenso fanden *Siebenmann* und *Hirsch* in den fibrinösen Massen der Paukenhöhle Streptococci.

Selten werden Speiseröhre, Magen- und Darmschleimhaut von diphtherischen Veränderungen betroffen, zuweilen die Schleimhaut der Genitalien, diese vielleicht durch Autoinfection.

Caltani giebt an, am Nagelbett diphtherische Veränderungen beobachtet zu haben, welche er prognostisch für absolut ungünstig hält.

Wunden nehmen bei Diphtherischen sehr leicht selbst diphtherische Eigenschaften an. Dergleichen beobachtet man nicht selten bei Kindern, welchen man mit Gewalt den Mund hat öffnen müssen, wobei es zu Verletzungen an Lippen, Zahnfleisch, Zunge oder hartem Gaumen gekommen ist. Mitunter bedecken sich selbst Rhagaden an den Lippen mit diphtherischem Belage. Auch Verletzungen unbedeutender Art, z. B. Blutegelstiche oder Vesicantien, können diphtherisch werden.

Wir wollen hier noch bemerken, dass sich Diphtherie der Wunden zur Zeit von Diphtherieepidemien auch bei solchen Personen auszubilden vermag, welche von Rachendiphtherie verschont geblieben sind. Freilich kann nun nachträglich von der infectirten Wunde aus Rachendiphtherie hinzukommen.

Von rein entzündlichen Complicationen bei Rachendiphtherie verdienen namentlich Entzündungen des Halszellgewebes (sogenannte Angina Ludovici), acute Nephritis, Veränderungen am Herzen, Gelenkschwellungen und Exantheme besonders hervorgehoben zu werden.

In manchen Fällen nehmen sämtliche submaxillaren Lymphdrüsen an der entzündlichen Schwellung Theil, ja! noch mehr, es tritt Entzündung des Halszellgewebes auf, und man bekommt es unterhalb des Kiefers mit einer diffusen brethartigen, meist alabasterfarbenen Intumescenz zu thun. Dieser Zustand ist in mehr als einer Beziehung bedenklich. Er behindert mechanisch das Oeffnen des Mundes, so dass die locale Behandlung der diphtherischen Veränderungen erschwert ist. Compression der Luftwege kann zu Erstickungsgefahr führen. Auch kann es zu langwieriger Eiterung, Jauchung und Gangraen kommen, zu Arrosion von grossen Gefässen und zu Verblutung, zu Senkung von Eiter in das Mediastinum oder in die serösen Höhlen u. zu Aehnl. m. Endlich ist die Möglichkeit gegeben, dass schneller Tod durch Glottisoedem erfolgt.

Nicht selten tritt bei Rachendiphtherie Albuminurie ein, oft schon in den ersten Tagen der Erkrankung, welcher eine verschiedene Bedeutung zufällt. Ist sie geringen Grades, transitorischer Natur und nur zur Zeit eines bestehenden Fiebers vorhanden, so handelt es sich um nichts Anderes als um eine febrile Albuminurie. Ist sie vom Fieber unabhängig und hochgradig, und kommt sie im Verein mit Nierencylindern und Rundzellen im Harnsediment, mit Epithelzellen der Harncanälchen und rothen Blutkörperchen vor, so weist sie auf eine complicirende acute Nephritis hin. Zuweilen ist die

Menge des dem Harn beigemischten Blutes so bedeutend, dass der Harn schon durch seine Farbe seinen Blutgehalt verräth.

Acute Nephritis kann, wie unter anderen Umständen, mit mehr oder minder bedeutendem Hydrops Anasarca verlaufen, doch ereignet sich dergleichen nicht häufig und namentlich viel seltener als bei Scharlachnephritis. Auch gesellt sich mitunter Anurie, aber erfahrungsgemäss nur selten Uraemie hinzu.

Mitunter hat man Haemoglobinurie und Haematurie (*Salkowski*) bei Rachendiphtherie beobachtet.

Mehrfach hat man im Harn wolkige Trübungen gefunden, welche aus Schizomyceten zusammengesetzt waren; auch auf den Nierencylindern sind Spaltpilze als Belag beschrieben worden. Die Auffassung derartiger Befunde erfordert Vorsicht, da nachträgliche Verunreinigungen leicht möglich sind.

Als seltene Complicationen sind Gelenkschwellungen und Gelenkschmerzen zu nennen, welche in Fällen eigener Beobachtung namentlich die Kniegelenke betroffen hatten, aber auch nicht selten die kleinen Gelenke der Finger und Zehen befallen. Das Bild kann einem acuten Gelenkrheumatismus vollkommen ähnlich werden. In einem Falle eigener Beobachtung kam es danach zu Endocarditis acuta mit Mitralklappeninsufficienz, und bei einer späteren Erkrankung an Diphtherie nach Jahresfrist bildeten sich von Neuem Symptome von Polyarthritiden aus.

Von klinisch mehr untergeordneter, dagegen diagnostisch grösserer Bedeutung sind gewisse Veränderungen auf der Haut. Bei manchen Kranken stellen sich mit den ersten Erscheinungen von Diphtherie ausgebreitete Erytheme ein, so dass man versucht sein könnte, an Scharlach zu denken. Mitunter kommt es zu urticariaartigen, seltener zu papulo-pustulösen Exanthenen (Folgen der Sepsis). Viel ernster stehen die Dinge, wenn Gangraen der Haut zur Entwicklung gelangt. Mitunter ist Gesichtserysipel gesehen worden.

Sehr bedrohliche Complicationen treten zuweilen seitens des Herzens ein. Die Herztöne werden leise, der erste Ton erscheint wie verschleiert; der Spitzenstoss des Herzens nimmt an Kraft ab; es tritt schnelle Verbreiterung der Herzdämpfung ein, namentlich nach rechts hin, die Herzaction wird unregelmässig und oft sehr langsam, und es erfolgt schliesslich plötzlicher Tod durch Herzlähmung.

In manchen Fällen stellen sich plötzlich Ohnmachten ein, welche mitunter direct zum Tode führen. Namentlich erfolgen dieselben leicht, wenn sich die Kranken schnell aufrichten oder trotz geschwächten Zustandes ihre natürlichen Bedürfnisse im Sitzen verrichten. Zweifellos beruhen auch sie auf Herzschwäche und auf davon abhängiger Hirnanaemie.

Endocarditis und Pericarditis sind als seltener Complicationen zu betrachten.

Zuweilen bildet sich Pleuritis aus. Auch Bronchopneumonie kommt vor, als deren Erreger *Prudden* Streptococcus pyogenes nachwies.

Zuweilen zeigen sich bedenkliche Blutungen, z. B. aus der Nase, oder wenn sich einzelne Theile der Rachenorgane abstossen, oder aus eröffneten Gefässen der Rachen-Mundhöhle. Auch kann es zu Zeichen von Blutdissolution kommen, wobei Blutungen unter die Haut und auf den verschiedensten Schleimhäuten auftreten. Bei complicirender Endocarditis können Hautblutungen auch Folge von Embolien sein.

Mitunter tritt Erstickungstod ein, wenn die Respirationsmuskeln paralytisch werden und dadurch die Expectoration nicht genügend von Statten geht. Auch kann in Folge von centralen Innervationsstörungen die Athmung unregelmässig und seufzend werden.

Zuweilen stellt sich eine schmerzhaft Schwellung der Speicheldrüsen ein. Manche Fälle zeichnen sich durch wiederholtes Erbrechen aus, welches bald nur zu Anfang der Krankheit besteht, bald während des ganzen Verlaufes mehr oder minder heftig anhält.

Auch kommt es mitunter zu hartnäckigem Durchfall, der schwer stillbar ist und die Gefahr des Collapstodes vermehrt.

Vereinzelte Peritonitis beobachtet.

Complicationen und Nachkrankheiten der Rachendiphtherie lassen sich nicht immer streng von einander trennen und gehen oft unvermerkt in einander über.

Bei manchen Kranken bleiben so gefahrdrohende Zustände von Anaemie zurück, verbunden mit hartnäckigster Appetitlosigkeit, dass trotz aller Pflege und vielleicht vielwöchentlicher Sorgfalt dennoch der Erschöpfungstod nicht zu vermeiden ist.

Mitunter hat man Erythema nodosum als Nachkrankheit von Rachendiphtherie auftreten gesehen. *Senator* beobachtete Pemphigus.

Bei anderen Kranken tritt Nephritis acuta erst als wahre Nachkrankheit auf, oder es überdauern die bereits während des Bestehens von Rachendiphtherie entstandenen Zeichen der Nierenentzündung die Grundkrankheit um ein Beträchtliches. Zuweilen geht dieselbe allmählig in eine chronische parenchymatöse Nephritis über und aus dieser kann mit der Zeit eine secundäre Schrumpfniere hervorgehen. Ich habe in einigen seltenen Fällen diesen Stadiengang bei meinen Kranken von Anfang an über mehrere Jahre hindurch verfolgen können.

Ganz besondere Berücksichtigung verdienen die postdiphtherischen Lähmungen, welche sich bald an einzelnen Eingeweiden, bald an der Rumpf- und Extremitätenmuskulatur bemerkbar machen. Meist stellen sie sich in der zweiten bis dritten Woche nach überstandener Krankheit oder auch später ein. Besonders gefährdet erscheinen Erwachsene, während bei Kindern binnen des zweiten bis sechsten Lebensjahres postdiphtherische Lähmungen seltener sind.

Häufig kommt Gaumenlähmung vor, welche sich durch nasale Sprache, durch Unbeweglichkeit des Gaumens und der Gaumenbögen beim Phoniren, Schlucken und Berühren und dadurch verräth, dass beim Trinken und Essen das Genossene theilweise in den Nasen-Rachenraum geräth und durch die Nasengänge nach Aussen dringt.

Zuweilen entwickelt sich Lähmung der Speiseröhre, in Folge deren die Kranken starke Schluckbeschwerden bekommen und mit der Schlundsonde ernährt werden müssen.

Oft leidet das Auge, und hier wiederum kommt es besonders häufig zu Lähmung des Accommodationsapparates. Die Kranken haben die Fähigkeit verloren, in der Nähe zu lesen und deutlich zu sehen, während nach den Beobachtungen von *Jakobson* Hypermetropie zunimmt. Die Veränderungen bestehen fast immer doppelseitig, wenn auch häufig auf einem Auge stärker als auf dem anderen. Mitunter bilden sie sich ganz plötzlich aus, z. B. während des Lesens, oder sie werden zufällig in der Schule bemerkt, wenn die Kinder Lese- und Schreibversuche machen. Oft besteht die Erscheinung neben Lähmung an anderen Körperstellen und hält bald Wochen, bald Monate an. Fast immer tritt eine allmähliche Besserung und schliesslich Heilung ein.

Donders betont, dass nicht selten die Pupille auffällig weit ist und auf Lichtreiz gut, dagegen auf Accommodationsveränderungen träge reagirt. Das doppelseitige Auftreten spricht wohl für eine periphere Lähmung.

Mitunter bildet sich Lähmung einzelner Augenmuskeln aus, wobei es besonders charakteristisch ist, dass die Lähmung nicht selten springt, so dass heute dieser, morgen jener Muskel gelähmt ist, jetzt dieses, später jenes Auge. Selten sind Beobachtungen von doppelseitiger Augenmuskellähmung (*Uthoff, Mendel*).

Nach *Bouchut* soll sich unter dem Einflusse von Diphtherie Neuroretinitis und Sehnervenatrophie entwickeln. Auch werden mitunter Ambliopie und

transitorische Amaurose erwähnt, welche wohl mehr mit einer etwaigen Nephritis zusammenhängen. *Walter Jessop* beschrieb Einschränkung des Gesichtsfeldes.

Häufiger stellen sich Lähmungen der Kehlkopfmuskeln ein. Mitunter werden im Bereiche des Nervus recurrens nur ganz bestimmte Muskelgruppen, z. B. nur die Musculi thyreo-arytanoidei postici oder nur die Musculi ary-epiglottici betroffen. Man erkeut eine Lähmung der zuletzt genannten Muskeln leicht daran, dass sich der Kehlkopf beim Schlucken nicht über den Kehlkopfengang legt, so dass Speisen in den Kehlkopf hineingerathen. Hat nun gar noch die Kehlkopfschleimhaut durch Lähmung des Nervus laryngeus inferior die Sensibilität verloren, so treten nicht einmal beim Verschlucken Hustenbewegungen ein, Fremdkörper können demnach tiefer in die luftleitenden Wege hineingerathen und Fremdkörperpneumonie, Brand und Abscess in den Lungen verursachen.

Zuweilen werden gerade diejenigen Fasern des Vagus von Paralyse betroffen, welche der Innervation der Bronchialmuskeln oder des Herzens vorstehen, im ersteren Falle sammelt sich dann leicht Secret in den Luftwegen an, und es tritt Erstickungstod ein, während im letzteren der unglückliche Ausgang durch Herzlähmung erfolgt. Doch ist zu bemerken, dass der Herztod auch von anatomischen Veränderungen im Herzmuskel selbst ausgehen kann.

Lähmung des Phrenicus bringt sicher Erstickungstod, falls sie doppelseitig auftritt.

Zuweilen bildet sich Paralyse der Sphincteren der Blase und des Mastdarmes aus. Auch ist Impotentia virilis beschrieben worden (*Guillemin*).

Lähmung der Extremitäten betrifft bald einzelne Muskeln, bald ganze Extremitäten. Auch der Facialis kann von Lähmung befallen sein. Oft hält die Lähmung ascendirenden Verlauf inne und beginnt an den Beinen, um im Gesicht zu enden; dabei kann schwere Anaesthesia bestehen.

Oefter hat man an dem Verhalten der elektrischen Erregbarkeit erkannt, dass es sich um periphere Lähmungen handelte, doch soll damit nicht gesagt sein, dass nicht unter Umständen auch centrale Veränderungen postdiphtherischen Lähmungen zu Grunde liegen.

Fast immer gehen die Lähmungen wieder zurück, obschon darüber mitunter Monate hingehen. Selten bleiben Residuen, dann meist mit atrophischen Veränderungen verbunden.

Selten kommen Hemiplegien von cerebralem Charakter und zuweilen von aphatischen Störungen begleitet vor.

Vielfach hat man Verlust des Patellarsehnenreflexes beobachtet, welcher sich entweder schon zu Beginn der Krankheit (*Macdonald*) oder erst spät nach überstandener Krankheit zeigt und lange Zeit bestehen bleibt, über ein halbes Jahr und noch länger. Mitunter handelt es sich nur um einen einseitigen Verlust des Patellarsehnenreflexes. Nach *Marey* und *Barbow* soll dem Verluste des Patellarsehnenreflexes für kurze Zeit eine Erhöhung desselben vorausgehen.

Nicht selten entwickelt sich dazu acute Ataxie, welche mit Anaesthesia an den unteren Extremitäten und mit Schwanken beim Augenschluss (*Bracht-Romberg'schem* Symptom) verbunden ist und so sehr dem Bilde einer acut entstandenen Tabes dorsalis ähneln kann, dass, wenn der Zustand bei Erwachsenen vorkommt, und die Anamnese unbekannt ist, Verwechslungen denkbar wären, doch macht *E. Remak* mit Recht darauf aufmerksam, dass im Gegensatz zu Tabes dorsalis reflectorische Pupillenstarre fehlt. Ob es sich hierbei um Veränderungen in den hinteren Rückenmarkssträngen handelt, ist unbekannt.

Als seltene Nachkrankheiten sind noch Manie (*Minot*), Epilepsie, Chorea und Herzklappenfehler zu nennen.

Zuweilen bleibt nach Rachendiphtherie Speichelfluss zurück.

Hervorheben wollen wir noch, dass mitunter plötzliche Todesfälle durch Herzlähmung in der Reconvalescenz vorkommen.

III. Anatomische Veränderungen. Die Untersuchung der diphtherischen Beläge ergibt in vorgeschrittenen Fällen fibrin-

nöses Exsudat, welches Reste von Epithelzellen und Spaltpilzen verschiedenster Form und Art eingeschlossen hält, mehr oder minder tief in das subepitheliale Gewebe übergreift und sich durch eine Schicht von farblosen Blutkörperchen gegen das gesunde Gewebe absetzt. Daneben vielfache Extravasatbildungen. Die *Löffler'schen* Diphtheriebacillen finden sich etwas unter der Oberfläche der Membranen in kleinen Häufchen angeordnet, von zahlreichen Zellen umgeben, dringen aber nie in das Schleimhautgewebe ein und konnten auch in anderen Organen nicht nachgewiesen werden.

Ausser Diphtheriebacillen wird man oft andere Spaltpilze antreffen, namentlich Streptococcen, die sich entweder erst secundär angesiedelt haben, oder sich bereits vor der Erkrankung in der Mund-Rachenhöhle befanden.

Sehr häufig werden in den Leichen von Diphtherischen vielfache Haemorrhagien angetroffen, auf den serösen Häuten sowohl, als in den verschiedensten Organen.

Die Körpermuskulatur fällt mitunter stellenweise durch mürbe Beschaffenheit und fahlgelbe Farbe auf. Bei mikroskopischer Untersuchung findet man nicht nur körnige Trübung, sondern auch vorgeschrittene Verfettung der Muskelfasern.

Zuweilen begegnet man ausgedehnten Veränderungen in den Lymphdrüsen, wie Intumescenz, Hyperaemie und Blutungen. Mehrfach hat man in den Lymphräumen Mikroccoccen nachgewiesen; auch hat *Bizzozero* kleine necrotische Herde aufgefunden.

Das Blut zeichnet sich mitunter durch bräunliche Farbe und dünnflüssige Beschaffenheit aus. Mikroskopisch fanden sich Vermehrung der farblosen Blutkörperchen und Mikroccoccen.

Am Herzen wird zuweilen auffällige Dilatation der Höhlen und schlaffe Beschaffenheit bemerkt. Mitunter enthält namentlich das Herzohr des rechten Vorhofes wandständige Thromben, von welchen aus es zu embolischen Veränderungen gekommen sein kann. Stellenweise erscheint der Herzmuskel fahlgelb in Folge von Fettentartung der Muskelfasern. Mit Hilfe des Mikroskopes erkennt man nicht selten weitgehende Veränderungen: Mikroccoccenherde, Zerklüftung von Muskelfasern, *Zenker'sche* Degeneration (*Rosenbach*), Kernwucherung in den Muskelfasern und Schwund der Muskelsubstanz mit Zurücklassung von Pigment (*Leyden*). Auf dem Endocard zeigen sich zuweilen frische entzündliche Erkrankungen.

In den Lungen wies *Klebs* interstitielle Veränderungen nach.

Die Milz stimmt in ihrem Verhalten mit den Lymphdrüsen überein. An der Leber ist mehrfach Verfettung nachgewiesen worden. Auf dem Magen-Darmtract macht sich oft Schwellung der Lymphfollikel bemerkbar, welche unter Umständen zu leichten Ulcerationen führt.

An den Nieren kommen je nach dem Stadium und der Schwere der Krankheit und wohl auch nach dem Charakter der Epidemie sehr verschiedene Zustände zur Wahrnehmung. Die Nieren sind bald von normalem Umfange, bald gequollen und vergrössert. Mitunter sind sie mit Blutaustritten reichlich übersät. In anderen Fällen sehen sie blass und graugelb aus. In den leichtesten Fällen scheinen sich die Veränderungen wesentlich auf körnige Trübung in den Epithelzellen der gewundenen Harncanälchen zu beschränken. Schreitet die Erkrankung fort, so kommen interstitielle Veränderungen hinzu. In den Harncanälchen des Nierenmarkes findet eine lebhafte Desquamation der Epithelzellen und stellenweise Erweiterung der Canälchen statt. *Oertel* beschrieb Höhlenbildungen und Vacuolen in den Epithelzellen, doch handelt es sich dabei kaum um spezifische Veränderungen. Auch kommen an den Epithelzellen und Kernen der Gefässschlingen innerhalb der *Malpighi'schen* Kapseln Quellung und Vermehrung vor. Schliesslich greift ausgedehnte Verfettung bei zunehmender interstitieller Kernwucherung um sich.

Wiederholentlich hat man in den Blutgefässen, in den *Malpighi'schen* Kapseln und Harncanälchen Spaltpilze beschrieben, und sich den Zusammenhang zwischen Rachendiphtherie und Nierenentzündung derart gedacht, dass die Nieren die der Diphtherie zu Grunde liegenden parasitären Gebilde nach Aussen zu schaffen haben, wobei letztere das Nierengewebe reizen. Allein *Fürbringer* war in neuester Zeit nicht im Stande, diesen Befund zu bestätigen, und auch ich habe bei zahlreichen Untersuchungen der Nieren von Diphtheriekranken meiner Klinik ebenfalls keine Spaltpilze in den Nieren auffinden können. Es kommen eben Diphtheriebacillen in inneren Organen niemals vor.

Im Gehirn und Rückenmark sind meningeale und parenchymatöse Blutungen nichts Seltenes. Bei mikroskopischer Untersuchung trifft man noch andere Veränderungen an. So beschrieb *Klebs* Anfüllung der adventitiellen Lymphscheiden der Gefässe mit Spaltpilzen, während *Déjérine* im Rückenmark an den gleichen Oertlichkeiten Anhäufungen von farblosen Blutkörperchen beobachtete. Nach diesem Autor sollen sich im Rückenmark auch Quellung in den Ganglienzellen der Vorderhörner, Schwund der Fortsätze, schliesslich Untergang der Ganglienzellen selbst und Kernwucherung in der Neuroglia der grauen Substanz vorfinden und etwaigen Lähmungen zu Grunde liegen.

Für die Mehrzahl der Fälle aber dürften Veränderungen an den peripheren Nerven Grund etwaiger Lähmungen sein. Dieselben können, wie in einer Beobachtung von *P. Meyer*, in ausgebreiteter Weise nachweisbar sein. Es mischen sich mitunter degenerative, parenchymatöse und atrophische Erscheinungen mit Kernvermehrung, Fettkörnchenzellbildung und Gefässerweiterung im interstitiellen Gewebe bei. Auch beschrieb *P. Meyer* knotige Verdickungen an den Nerven (*Neuritis nodosa*). An den paretischen Gaumenmuskeln wies *Leyden* Kernvermehrung und atrophischen Schwund nach.

IV. Diagnose. Die Erkennung der Rachendiphtherie unterliegt bei vorhandenen Auflagerungen keinen Schwierigkeiten, dagegen kann die katarrhalische Form nur zur Zeit von Epidemien mit einiger Sicherheit vermuthet werden. Aetzschorfe unterscheidet man von diphtherischen bereits durch die Anamnese. Auch die Unterscheidung von Angina herpetica (vergl. Bd. IV, pag. 242) fällt in der Regel nicht schwer. Zuweilen kommt man in die Lage, wegen bestehender Nephritis oder specifischer Lähmungen eine vorausgegangene Rachendiphtherie erschliessen zu müssen.

Unter allen Umständen ist die Diagnose sicher, wenn es gelungen ist, auf *Löffler's*chem Blutserum Diphtheriebacillen zu züchten.

V. Prognose. In allen Fällen hat man sich bei der Vorhersage sehr vorsichtig zu verhalten, denn trotz geringer localer Veränderungen können urplötzlich die gefährlichsten und bedenklichsten Zufälle eintreten. Namentlich beachte man, dass locale und allgemeine Erscheinungen nicht immer mit einander übereinstimmen, obschon man daran festhalten muss, dass ausgebreitete locale Veränderungen und vornehmlich ein Ergriffensein der eigentlichen Rachenwand besonders schwere Erkrankungsfälle darstellen. Fast ganz ungünstig sind die septischen, mit Gangraen verlaufenden Fälle. Je jünger ein Individuum und je schwächer seine Constitution, um so ernster die Situation. Jede Complication verschlimmert die Prognose, namentlich die Verbindung mit Kehlkopfdiphtherie (Croup). Aber ebenso verhängnissvoll erscheint eine Verbindung mit ausgebreiteter Nasendiphtherie. Auch starker Eiweissgehalt des Harnes ist prognostisch ungünstig. Wesentlich hängt die Prognose vom Charakter einer Epidemie ab, da einzelne Epidemien bis 50 Procente Todesfälle liefern. Im Allgemeinen verlaufen sporadische Fälle gutartiger als epidemische.

VI. Therapie. Unter den prophylaktischen Maassnahmen gegen Rachendiphtherie ist vor Allem strenge Isolation der Kranken durchzuführen. Zur Zeit von Diphtherieepidemien halte man darauf, dass bereits solche Personen von Schulen und dem allgemeinen Verkehre ausgeschlossen und für Diphtheriekranken angesehen werden, welche nur an einer einfachen katarrhalischen Angina

zu leiden scheinen. Kranke, welche Diphtherie überstanden haben, dürfen dem allgemeinen Verkehre erst dann wiedergegeben werden, wenn ihre Kleider und Wäsche mittels strömender Dämpfe desinficirt worden sind. Beachtenswerth ist, dass *Löffler* auch dann noch einige Tage Diphtheriebacillen aus dem Rachen gewinnen konnte, nachdem die Beläge verschwunden waren. Auch sind die Krankenzimmer zu desinficiren, um so mehr, als der Ansteckungsstoff sehr lang in Räumen wirksam bleiben kann. Der Verkauf von Nahrungsmitteln, namentlich von Milch aus Diphtheriehäusern sollte verboten werden. Zur Zeit von Diphtherieepidemien empfehlen sich prophylaktische Gurgelungen mit Sublimat (1 : 10 000).

Man dringe in Familien, in welchen man Hausarzt ist, darauf, dass Kinder von Jugend auf angehalten werden, den Mund zu öffnen, sich Sprays des Mundes gefallen zu lassen und früh gurgeln lernen. Ich kenne eine Reihe von Beispielen, in welchen Kinder ihre Krankheit zuerst erkannten, und habe andere gesehen, in denen eine ärztliche Behandlung fast unmöglich war, weil die Kinder die Zähne zusammenklemmten, bissen, kratzten, mit den Beinen strampelten u. Dergl. m. Vorhandene Mandelhyperplasie ist möglichst früh durch Excision zu entfernen.

Es sei hier noch angeführt, dass der Arzt für sich selbst prophylaktisch zu sorgen hat, namentlich bei Wunden an den Händen und Fingern vorsichtig ist, und sofort das Auge sorgfältig mit Desinficientien auswäscht, wenn diphtherische Massen in das Auge geschlendert worden sind.

Ist Diphtherie zum Ausbruch gekommen, so leistet die Ueberführung des Kranken in eine gesunde und unverdächtige Wohnung oft erstaunlich gute und schnelle Dienste, aber die äusseren Umstände lassen dies nicht besonders häufig zu.

Man gebe dem Kranken nur flüssige, aber sehr kräftige Kost: laue Milch, Ei, Fleischsuppe, Beef-tee, Bier und namentlich reichlich starken Wein, welcher letztere am zuverlässigsten die Allgemeinerscheinungen zu bekämpfen im Stande ist. Die ernste Bedeutung einer septischen Allgemeinfection bedroht in der Regel den Kranken weit mehr als die localen Rachenveränderungen. Man halte die Erkrankten im Bette, lasse sie stets Bettschüsseln gebrauchen und hüte sie vor schnellen körperlichen Bewegungen und vor Aufrichten. Ausserdem spraye man stündlich die Rachengebilde sorgfältig mit Natrium salicylicum (15 : 200) aus und irrigire die Lösung bei Nasendiphtherie ebenso oft von Vorn her in die Nase. Sonst eine rein symptomatische Behandlung.

Die Behandlungsmethoden der Rachendiphtherie sind sehr zahlreich und die Ansichten über ihre Vorzüge ausserordentlich getheilt. Wir führen folgende Methoden an:

a) Anwendung von Desinficientien (Carbolsäure, Salicylsäure, Natrium salicylicum, Natrium benzoicum, Kalium hypermanganicum, Kreosot, Jodoform, Schwefel, Sublimat, Arsenik, Borsäure, Resorcin, Sublimat, Essigsäure u. s. f.) als Pinselung, Gargarisma, Insufflation, parenchymatöse Injection in die Mandeln oder intern. b) Aetzmittel (Cuprum sulfuricum, Salzsäure, Chromsäure, Chlorzink, Galvanokauter u. s. f.). c) Adstringentien (Plumbum aceticum, Magisterium Bismuthi, Argentum nitricum, Tannin, Alaun u. s. f.). d) Balsamica (Terpentinöl, Cubeben, Copaivbalsam, Eucalyptus u. Dergl. m.). e) Antiphlogistica (Eisstücken zum Verschlucken, Eiscravatte, Quecksilbereinreibungen, Calomel, Blutegel). f) Brom- und Jodpräparate (Bromdämpfe und Joddämpfe zum Einathmen, Jodkalium innerlich, Jodtinctur zum Pinseln). g) Lösungsmittel der Auflagern (Kalkwasser, Milchsäure, Neurin, Pepsin, Trypsin, Papayotin, Tetrametyl-Ammoniumhydroxyd, Tetrametylen-Ammoniumhydroxyd, Wasserstoffsperoxyd u. s. f.). h) Kalium chloricum innerlich und als Gurgelwasser, Chinolin, Pilocarpin, Wasserstoffsperoxyd, Einathmungen von Aetzammoniak. i) Brechmittel.

Ist Rachendiphtherie glücklich überstanden, so kommen gegen die zurückbleibende Anaemie namentlich kräftige Kost, Aufenthalt

in guter Luft und Eisenpraeparate zur Verwendung. Gegen postdiphtherische Lähmungen kämpfe man mit Electricität an. Auch sah man mehrfach von subcutanen Strychninjectionen guten Erfolg, welche aber bei Kindern mitunter zu ernstern Intoxicationen führten.

2. Kehlkopfdiphtherie. Diphtheria laryngis.

(*Diphtherischer Croup. Bräune. Häutige Bräune. Angina membranacea. A. laryngea. A. polyposa. Cyananche stridula. Laryngitis fibrinosa. L. crouposa.*)

I. Aetiologie. Als Croup bezeichnet man jede fibrinöse Entzündung der Kehlkopfschleimhaut, welche zur Bildung oberflächlich gelegener und meist ohne Substanzverluste entfernbare fibrinöser Membranen führt. Jedoch wurde bereits im Vorausgehenden hervorgehoben, dass nicht jeder Croup des Kehlkopfes ein diphtherischer Croup ist, sondern dass sich Kehlkopfcroup auch in Folge von chemischen und thermischen Reizen entwickeln kann. In den Symptomen freilich, welche wesentlich auf Erscheinungen von zunehmender Kehlkopfstenose hinauslaufen, stimmen der diphtherische und nicht diphtherische Croup vielfach miteinander überein. Es wird im Folgenden nur der diphtherische Croup berücksichtigt werden.

Es verdient hier übrigens hervorgehoben zu werden, dass sich die Diphtherie des Kehlkopfes nicht ausnahmslos in einer croupösen anatomischen Veränderung auf der Kehlkopfschleimhaut äussert, sondern dass zuweilen Einlagerungen von fibrinösen Entzündungsproducten in das Schleimhautgewebe mit nachfolgender Necrose vorkommen, genau so wie bei Rachendiphtherie.

Man hat zwei Formen von Kehlkopfdiphtherie zu unterscheiden, die primäre und secundäre Form. Am häufigsten kommt die letztere vor, ja! von manchen Autoren ist eine primäre Kehlkopfdiphtherie irrthümlicherweise ganz geleugnet worden.

Secundäre Kehlkopfdiphtherie wird am häufigsten im Gefolge von Rachendiphtherie beobachtet. Dabei können die diphtherischen Veränderungen auf den Rachengebilden sehr unbedeutende sein. Mitunter sind sie allein auf der hinteren Fläche der Uvula oder hoch oben auf der hinteren Rachenwand gelegen, so dass man sie während des Lebens nicht findet und daher eine secundäre Kehlkopfdiphtherie für eine primäre ansieht. Je jünger ein von Rachendiphtherie befallenes Kind ist, um so grösser ist im Allgemeinen die Gefahr einer hinzutretenden Kehlkopfdiphtherie.

Vielfach handelt es sich wohl um eine Fortpflanzung der Entzündung von der Rachen- auf die Kehlkopfschleimhaut, aber mitunter mögen mehr Zufälligkeiten im Spiel sein, beispielsweise Aspiration von diphtherischen Auflagerungen des Rachens oder Hinabfliessen von diphtherischen Massen in das Kehlkopffinnere.

Viel seltener als bei Rachendiphtherie werden bei Masern, Scharlach, Keuchhusten, Pnenmonie, Abdominaltyphus, Febris recurrens, Varicellen, Variola, Cholera, Pyaemie und Septicaemie fibrinöse Entzündungen der Kehlkopfschleimhaut, also Croup im rein anatomischen Sinne, angetroffen, doch sind wohl hierbei andere Spaltpilze als die *Klebs-Löffler*-schen Diphtheriebacillen im Spiel, die nur mit letzteren in der Wirkung übereinstimmen, d. h. Coagulationsnecrose der Epithelien der Schleimhaut herbeiführen und dadurch die Gerinnung eines fibrinreichen Exsudates auf der Schleimhautoberfläche ermöglichen.

Primäre Kehlkopfdiphtherie ist selten. Bald tritt sie sporadisch, bald, aber seltener, endemisch oder epidemisch auf. Gerade das epidemische Auftreten von primärer Kehlkopfdiphtherie, unabhängig von dem Herrschen von Rachendiphtherie, hat für manche Autoren den Grund für die Annahme abgegeben, dass beiden Krankheiten verschiedene Noxen zu Grunde liegen.

Mitunter soll sich primäre Diphtherie des Kehlkopfes auf den Rachen fortsetzen, so dass manche Autoren zwischen einem ascendirenden und descendirenden diphtherischen Croup unterscheiden.

Auf das Herrschen von primärer Kehlkopfdiphtherie sind oft tellurische und klimatische Einflüsse deutlich erkennbar. So beobachtet man, dass die Häufigkeit der primären Kehlkopfdiphtherie zunimmt, je mehr man sich von dem Aequator den Polen nähert. Auch tritt die Krankheit um Vieles häufiger während der kalten Jahreszeit als in den Sommermonaten auf. Grosser Feuchtigkeitsgehalt der Luft und Herrschen von Ost- und Nordostwinden begünstigen erfahrungsgemäss ihre Entstehung und Verbreitung. Niedrig gelegene und sumpfige Orte gelten als Brutstätten der Krankheit. Demnach begegnet man ihr besonders oft in Küstengegenden, Hafenstädten und Flussniederungen. An den Küsten von Schottland, England, Frankreich und Holland, ebenso an der Ostseeküste, in manchen Städten an den Schweizer Seen, beispielsweise in Genf, und in einzelnen Theilen der Schweiz und von Savoyen kommt die Krankheit ausserordentlich häufig vor.

Crawford berichtet, dass sie in einzelnen schottischen Sumpfgenden mörderisch wüthete, aber nach Austrocknung der Sümpfe auffallend seltener wurde.

Sowohl primäre als auch secundäre Kehlkopfdiphtherie sind in ausgesprochener Weise Kinderkrankheiten. Am häufigsten werden Kinder während des zweiten bis siebenten Lebensjahres befallen. Vor dem Ende des ersten Lebensjahres kommt die Krankheit selten vor, obschon *Bouchut* eine Beobachtung bei einem achttägigen Neugeborenen beschrieb. Zu den Ausnahmen gehört es, wenn Erwachsene erkranken. Es ist bis jetzt unbekannt, worin dieser Unterschied begründet ist, vielleicht, dass die Epithelzellen der kindlichen Kehlkopfschleimhaut weniger widerstandsfähig sind.

Die Statistik lehrt, dass Knaben etwas häufiger als Mädchen erkranken, nach *Rühle* in dem Verhältniss von 3:2.

Die Constitution ist nicht ganz ohne Einfluss. Zwar ist es nicht richtig, wenn man früher behauptet hat, dass gerade blühende und vollsaftige Kinder von der gefährlichen Krankheit betroffen werden, doch beobachtet man, dass besonders oft scrophulöse und rachitische Kinder oder, was damit in Zusammenhang steht, solche Kinder erkranken, deren Eltern hochbetagt, phthisisch oder marastisch die Ehe eingegangen sind.

In manchen Familien will man hereditäre Einflüsse bemerkt haben, indem innerhalb von relativ langen Zeiträumen mehrere Kinder einer Familie an Croup erkranken, doch dürften wohl die hereditären Einflüsse auf eine Praedisposition für die eben genannten Krankheiten herauskommen. Dasselbe halten wir von der Angabe, dass nicht selten Kinder mit nässenden Hautausschlägen an Croup erkranken, nachdem die Exantheme zur Heilung gekommen waren.

II. Anatomische Veränderungen. Die anatomischen Veränderungen bei der diphtherischen Infection des Kehlkopfes laufen, wie

bereits erwähnt, fast immer auf diejenigen des Croupes im anatomischen Sinne hinaus. Es handelt sich also um eine Bildung von geronnenem faserstoffreichem Exsudat auf der Oberfläche der Kehlkopfschleimhaut.

Nur sehr selten wird ein solches im Kehlkopf vermisst, obschon während des Lebens Erscheinungen des Croupes bestanden hatten, und man nimmt für solche Fälle an, dass die geronnenen Massen kurz vor dem Tode expectorirt wurden.

Die Beschaffenheit des Exsudates schwankt zwischen der Consistenz eines dicken rahmigen Eiters und derjenigen von festen, derben Membranen. Es können letztere eine Dicke bis zu vier Millimeter erreichen.

Am Anfang bekommt man es in der Regel mit einem fleckig zerstreuten, reifartigen, Caseinklumpchen ähnlichen Belage auf der Schleimhaut zu thun, späterhin dagegen fließen die Flecke theilweise zusammen und stellen umfangreiche Beläge dar. Letztere können das Kehlkopffinnere vollkommen austapeziren und sich von hier aus in die Trachea und Bronchien fortsetzen. Nur in den feineren Bronchien pflegt die membranöse Beschaffenheit zu fehlen und die Consistenz eingedickten Eiters vorzuherrschen.

Gewöhnlich nimmt der Process auf der hinteren unteren Epiglottisfläche den Anfang, erstreckt sich seitwärts über die Innenfläche der ary-epiglottischen Falten und Giessbeckenknorpel und schreitet dann in das Innere des Kehlkopfes hinein. Besteht eine diffuse Vertheilung des Exsudates, so ist seine Dicke in der Regel an der hinteren Kehlkopfwand am mächtigsten.

Die Exsudatmassen zeigen meist ein gelbliches oder gelblichgraues Aussehen. Selten besitzen sie eine schmutzig-graue oder grünlich-graue oder braun-schwärzliche Beschaffenheit. Fast immer lassen sie sich von der Schleimhaut leicht abheben und ohne Substanzverlust entfernen, wobei die der Schleimhaut zugekehrte Fläche nicht selten blutig punktirt und gestreift erscheint. Man erkennt leicht, dass die der Schleimhaut zunächst gelegenen Exsudatschichten den geringsten Consistenzgrad besitzen. Am schwierigsten pflegt die Ablösung des Exsudates an denjenigen Stellen des Kehlkopfes von Statten zu gehen, an welchen sich Pflasterepithelzellen finden, und das sind die wahren Stimmbänder. Besonders locker liegen die pseudomembranösen Bildungen der Luftröhrenschleimhaut auf, und man kann sie oft in Gestalt von langen röhrenförmigen Bildungen mit der Pincette herausziehen.

Bei der mikroskopischen Untersuchung der Croupmembranen begegnet man einer theils amorphen, theils faserigen Grundsubstanz, in welcher Rundzellen vertheilt sind. Dieselben liegen meist nester- oder reihenweise neben und über einander, so dass gewissermaassen zellenlose und zellenhaltige Schichten mit einander abwechseln. Auch vereinzelte rothe Blutkörperchen werden gesehen.

Auf der Schleimhaut findet man das Epithel zu Grunde gegangen, und mehr oder minder gut erhaltene und erkennbare Reste desselben haften den geronnenen Exsudatmassen an. *Wagner* hat zuerst eine eigenthümliche Quellung und Veränderung an den Epithelzellen beschrieben, welche er als croupöse Metamorphose der Epithelzellen bezeichnete. Er zog daraus den Schluss, dass die Membranen der Hauptsache nach durch diese Metamorphose entstünden, also ein epitheliales Product seien. Diese Anschauung ist vielfach angefochten worden, und es nimmt mit Recht die Mehrzahl der Autoren an, dass die faserstoffreichen Exsudatmassen aus den Blutgefässen her-

stammen, und dass der ursprünglich flüssige Faserstoff nachträglich auf der Schleimhautoberfläche gerinne.

Aber aus neueren Untersuchungen von *Weigert* ergibt sich, dass die Epithelzellen der Schleimhaut auf den Gerinnungsprocess nicht ohne Einfluss sind, indem letzterer nur dann vor sich gehen kann, wenn zuvor die Epithelien abgestorben und einer Coagulationsnecrose verfallen sind. Es kommt demnach nur dann zur Bildung eines geronnenen Exsudates, wenn chemische oder thermische Einflüsse (nicht diphtherischer Croup) oder gewisse Schizomyceten (diphtherischer Croup) die schützende Epitheldecke in Mitleidenschaft gezogen und dieselbe zur Coagulationsnecrose gebracht haben.

Aetiologisch am wichtigsten ist das Vorkommen von Diphtheriebacillen in den Membranen, die *Sörensen* beispielsweise unter 10 Kranken 7 Male fand.

Die chemische Untersuchung von Croupmembranen ergibt, dass sie aus einer dem Blutfaserstoffe gleichenden albuminoiden Substanz bestehen. Sie quellen nämlich in concentrirter Essigsäure und in flüssigem Ammoniak auf, lösen sich in Lösungen von Alkalien und Salpeter, in Kalkwasser und Milchsäure, während sie in Mineralsäuren und in kaltem und kochendem Wasser unlöslich sind.

Wir sind bei der Schilderung der anatomischen Veränderungen dem realen Entwicklungsgange vorausgeeilt, denn die croupösen Veränderungen im Kehlkopfe entstehen nicht von vornherein als solche, sondern fangen immer mit einem katarrhalischen Anfangsstadium an. Röthung, Schwellung und vermehrte Secretion, zuweilen auch Blutaustritte stellen hier die Hauptzeichen dar, und auch nach eingetretener Bildung von Pseudomembranen bleiben diese Vorgänge bestehen, doch muss man sich erinnern, dass sie nicht selten an der Leiche verschwinden. Diese Veränderungen gewähren die Möglichkeit, dass sich Membranen stellenweise spontan abtönnen und von Neuem bilden, indem sie gewissermaassen durch nachrückende Entzündungsproducte von ihrer Unterlage abgehoben werden. Oder wenn die letzteren ebenfalls gerinnen, so findet eine schichtweise Verdickung und Anlagerung von Pseudomembranen statt.

Geht der Process der Heilung entgegen, so werden die gebildeten Auflagerungen theils als solche expectorirt, theils tritt in ihnen eine allmähige Verflüssigung ein, welche die Expectoration ermöglicht. Es bleibt schliesslich ein katarrhalisches Nachstadium übrig, welches zum Status quo ante überführt. Substanzverluste und spätere Narbenbildungen auf der Kehlkopfschleimhaut bleiben nur ausserordentlich selten zurück.

Bei Croupelichen können noch in vielen anderen Organen Veränderungen augetroffen werden. Die Leichen bieten gewöhnlich Veränderungen dar, wie sie bei Erstickten gefunden werden. Rechtes Herz und sämmtliche Venen sind nämlich mit Blut überfüllt, und in Uebereinstimmung damit befinden sich fast alle Organe im Zustande von venöser Hyperaemie. Daran schliessen sich sehr häufig kleine Blutextravasate in den verschiedensten Eingeweiden an, und in den serösen Höhlen kann es zur Ansammlung sanguinolenter Transsudate kommen. Am häufigsten kommen diphtherische Erkrankungen auf den Rachengebilden vor.

Mitunter beobachtet man auch noch croupöse Prozesse in anderen Organen; so kennt man Beobachtungen, in welchen man sie in der Speiseröhre und selbst im Magen antraf.

Kaum jemals findet man bei Croupelichen die Lungen unverändert. Lungencollaps, pneumonische Veränderungen, Lungenblähung, namentlich der Ränder, interstitielles Emphysem, subpleurale Ecchymosen und Lungenödem zeigen sich vielfach neben einander.

Fast regelmässig wird der Lymphdrüsenapparat in Mitleidenschaft gezogen. Schwellung und Hyperaemie an den submaxillaren, cervicalen, trachealen und bronchialen Lymphdrüsen, die gleichen Veränderungen an den Lymphdrüsen des Mesenteriums, Schwellung der Follikel auf der Darm-schleimhaut und Vergrösserung der Milz kommen sehr häufig zur Beobachtung.

III. Symptome. Die charakteristischen Erscheinungen einer Kehlkopfdiphtherie treten nur in seltenen Fällen plötzlich auf, in der Regel gehen ihnen ein oder mehrere Tage Prodrome voraus. Die Kinder, denn um solche handelt es sich in der Regel, werden verstimmt und launenhaft, wollen nicht spielen und nicht essen; es bilden sich leichte Fieberbewegungen, mitunter auch wiederholtes Frösteln aus; es stellen sich Zeichen von Conjunctivitis, Schnupfen und von Katarrh der Kehlkopfschleimhaut ein, welche letztere — wie bekannt — sich vornehmlich durch Hustenreiz, Kitzelgefühl und heisere Stimme äussern. Wird Diphtherie des Kehlkopfes von Rachendiphtherie eingeleitet, so klagen die kleinen Patienten über Schmerzen beim Schlucken, oder bei Bewegungen des Kopfes, letztere durch schmerzhaftes Schwellung der submaxillaren Lymphdrüsen bedingt, oder falls die Rachendiphtherie latent bestand, findet man meist bei der Inspection der Fauces Röthung, Schwellung und diphtherische Auflagerungen. Je ausgebreiteter eine Rachendiphtherie ist, um so grösser ist die Gefahr, dass es zur Entstehung eines secundären diphtherischen Croups kommt, wesshalb besonders solche Fälle gefürchtet sind, bei welchen sich auf der Uvula, auf den Gaumenbögen und auf der hinteren Pharynxwand diphtherische Auflagerungen finden.

Die eigentlichen Erscheinungen der Kehlkopfdiphtherie bestehen in Symptomen von zunehmender Larynxstenose, jedoch stellen sich dieselben nur dann ein, wenn die Stimmritze in Folge des croupösen Processes auf irgend welche Weise, wie durch Schwellung, fibrinöse Auflagerungen, Parese oder Schwellung der subglottischen Gegend, in Mitleidenschaft gezogen und verengt ist. So lange sich dieser Zustand noch nicht ausgebildet hat, kann der verderbliche Feind vollkommen im Hinterhalte verborgen bleiben.

Die ersten stenotischen Erscheinungen bei primärer Kehlkopfdiphtherie pflegen gegen Abend oder mitten in der Nacht aufzutreten. In letzterem Falle wachen die Kinder häufig mit dem Rufe auf, dass sie ersticken müssten. Die Athmung und namentlich die Inspiration ist auf's Höchste erschwert. Die Inspiration geht sehr langsam und unter einem eigenthümlich schwirrenden, sägenden oder pfeifenden Geräusche von Statten, welches man als Croupstridor bezeichnet hat. Dasselbe ist oft auf weite Entfernung hin zu vernehmen, und wenn es auch bei Larynxstenose aus anderen Ursachen vorkommt, so kann man ihm trotzdem eine gewisse pathognomonische Bedeutung für die Kehlkopfdiphtherie nicht gänzlich absprechen. Die Expiration erfolgt in der Regel frei, kurz und stossweise.

Die hochgradige inspiratorische Dyspnoe spricht sich auch in der Körperhaltung und in der Betheiligung der auxiliären inspiratorischen Athmungsmuskeln aus. Die Kinder sind gewöhnlich nicht im Stande, Rückenlage einzuhalten, sondern nehmen sitzende Stellung ein. Häufig zeigen sie das Verlangen, die Lage zu wechseln. Bald wollen sie

auf den Arm der Wärterin gehoben, bald wieder in das Bett zurückgebracht sein, oder sie klammern sich mit ihren Armen an einen festen Gegenstand an, oder sie zerren mit ihren Händen an Zunge und Hals, um das Hinderniss aus den Luftwegen zu entfernen. Kurz vor jeder Inspiration tritt eine Erweiterung der äusseren Nasenöffnungen ein. Der Kopf wird mit jeder Inspiration nach hinten übergebogen, der Mund unter Hervorstreckung der Zunge schnappend geöffnet und der Kehlkopf steigt tief nach abwärts, um während der Expiration wieder nach oben zu rücken. Die Halsmuskeln und Rückenstrecker contrahiren sich und suchen die inspiratorische Erweiterung des Brustkorbes möglichst ergiebig zu machen; auch die grossen Brustmuskeln treten in lebhaft Action.

Der Grad der inspiratorischen Dyspnoe lässt sich gewissermassen an der Ausdehnung und Intensität der inspiratorischen Einziehungen am Brustkorbe bemessen. Dieselben sind eine Folge davon, dass die nachgiebigen Theile des Thorax durch den äusseren Atmosphärendruck nach einwärts getrieben werden, wenn sich der Thorax ergiebig inspiratorisch ausdehnt, während die Lungen, weil der inspiratorische Luftzutritt behindert ist, nicht den Thoraxbewegungen nachzufolgen vermögen. Man beobachtet demnach, dass bei jeder Inspiration die Oberschlüsselbeinrücken und die Fossa jugularis tief einsinken. Auch die Intercostalräume, namentlich die unteren, fallen inspiratorisch ein. Dessgleichen werden die unteren Rippenknorpel und der unterste Theil des Brustbeines tief nach einwärts gezogen, so dass sich unter Umständen der Processus ensiformis bis auf wenige Centimeter der Wirbelsäule nähert. Die Erscheinung beruht darauf, dass sich während der inspiratorischen Luftverdünnung im Brustraum das Zwerchfell nicht nach abwärts bewegen kann, so dass es, wenn noch die inspiratorische Contraction seiner Muskulatur hinzukommt, an den unteren Rippenknorpeln und am Processus ensiformis einen kräftigen Zug ausübt. Nicht selten bildet sich rings um den unteren Abschnitt des Thorax eine tiefe Furche aus, welche dem Zwerchfellansatze entspricht und am Processus ensiformis und in den Seitengegenden des Thorax am meisten ausgebildet ist.

Die Zahl der Athmungszüge fällt meist etwas verlangsamt aus, was auf Kosten der sehr verzögerten Inspiration zu setzen ist.

Die Stimme ist rau und heiser und schlägt bei stärkerer Anstrengung in Fistelstimme um. Nimmt der Process zu, so verliert sie jeden Klang und sinkt zu einem so leisen Geflüster herab, dass man das Ohr vor den Mund der Patienten halten muss, wenn man ihre Worte vernehmen will. Die Kranken, welche trotz aller Anstrengung keinen lauten Ton hervorzubringen im Stande sind, beschränken sich oft auf Winke und Geberden, um sich verständlich zu machen, und brechen in Folge ihrer Erstickungsangst in Weinen und Unwillen aus, wenn sie unverstanden bleiben.

Von Zeit zu Zeit stellt sich Husten ein. Auch der Husten ist heiser und bellend, so dass man ihn direct als Croup Husten bezeichnet hat.

Der bellende Husten fördert in der Regel nur wenig Auswurf heraus. Auch bekommt man denselben bei Kindern kaum jemals zu Gesicht, weil Kinder gewohnt sind, den Auswurf hinunterzuschlucken.

Mehrfach ist die laryngoskopische Untersuchung von croupkranken Kindern gelungen. Die Befunde, deren erster von *v. Ziemssen* herrührt, lauten ziemlich übereinstimmend. Man beobachtet starke Röthung und Schwellung des gesammten Kehlkopffinnern und weisse Beläge auf der Kehlkopfschleimhaut. Was aber besonders für das Verständniss der stenotischen Erscheinungen wichtig ist, es ergab sich meist starke Schwellung der Stimmbänder, dadurch Verengerung der Stimmritze und respiratorische Unbeweglichkeit. Aus dem letzteren Umstande muss man schliessen, dass in Folge der starken Entzündung und serösen Durchtränkung der Kehlkopfgebilde die Muskulatur der Stimmbänder paretisch geworden ist. In der That findet man bei Sectionen die Kehlkopfmuskeln meist auffällig blass, feucht und gequollen. Sind aber die *Musculi crico-arytaenoidei postici* (Erweiterer der Stimmritze) gelähmt, haben also die Stimmbänder die Fähigkeit verloren, während der Inspiration aus einander zu weichen und der Luft den Zutritt zu den Lungen zu gestatten, so ist die Möglichkeit gegeben, dass ihre freien Ränder durch eine unvorsichtige und beschleunigte Inspiration an einander aspirirt werden und damit Erstickungsgefahr bringen. Diese Eventualität ist gerade am kindlichen Kehlkopf eine sehr günstige, weil die Stimmritze des Kindes an und für sich eng ist. Will demnach das croupkranke Kind die bestehende Stenose der Stimmritze nicht zum vollkommenen Verschlusse steigern, so muss es bei der Inspiration die Luft vorsichtig und langsam einziehen. Aber trotz alledem ist es nicht im Stande, die stenotischen Zustände zu eliminiren, sondern es vermag sie nur auf ein geringeres Maass herabzusetzen.

Fast immer besteht Fieber, welches meist remittirenden Charakter besitzt und keinem bestimmten Typus folgt. Der Puls ist gewöhnlich sehr stark beschleunigt.

Am nächsten Morgen können die stenotischen Erscheinungen beträchtlich geringer werden. Aber man hüte sich davor, hieraus irgend welche günstigen prognostischen Schlüsse ziehen zu wollen. Sehr bald treten sie in der Regel mit erneuter und vermehrter Heftigkeit auf und führen jetzt oder nach mehrfachen Remissionen und Exacerbationen Erstickungstod herbei.

Der Zustand der Larynxstenose pflegt zeitweise durch Anfälle von ganz besonders hochgradiger Erstickungsgefahr unterbrochen zu werden. Man hört dieselben als Croupanfalle oder Stickenanfalle bezeichnen. Dieselben haben in der Regel mechanische Ursachen. Schleimmassen oder fibrinöse Membranen, welche sich von den unteren Luftwegen losgelöst haben und in die an und für sich schon verengte Stimmritze hineingerathen sind, werden begreiflicherweise den Zustand von Athmungsnoth auf's Höchste steigern. Man beobachtet in solchen Fällen, dass nicht nur die Inspiration, sondern auch die Expiration erschwert und stridorös ist. Gelingt es, durch Hustenstösse die Fremdkörper zu entfernen, so wird die Athmung wieder freier, und der Croupanfall findet sein Ende. Ist eine Ausstossung oder Dislocation der Fremdkörper unmöglich, so kann der Tod im Croupanfalle und durch denselben eintreten. In anderen Fällen wird die Verengerung durch fibrinöse Ausschwitzungen erzeugt, welche acut nahe den freien Stimmbandrändern zur Ausbildung gelangen, oder es legen sich Membranen aus der Nachbarschaft theilweise über die Stimmritze von oben hinüber.

Von einigen Autoren ist die Meinung vertreten worden, dass Krampf der Stimmbandmuskeln die Croupanfalle hervorrufe, jedoch hoben wir bereits an vorausgehender Stelle hervor, dass der Spiegelbefund für eine Parese der Stimmbandmuskeln spricht, welche dann schwer in Kramp fzustand werden gerathen können. Auch hat *Rudnicky* geglaubt, die Stickenanfalle als eine Coordinationsstörung der Athmungsbewegungen aufzufassen zu dürfen.

Man darf bei Croup niemals versäumen, auch den übrigen Organen eine eingehende Aufmerksamkeit zuzuwenden.

Bei der Untersuchung der Rachengebilde werden oft Röthung, Schwellung und grauweisse Auflagerungen angetroffen. In Folge dessen pflegt der Schluckact schmerzhaft zu sein.

Auch die submaxillaren Lymphdrüsen unter dem Unterkiefer zeigen gewöhnlich Schwellung und Schmerzhaftigkeit gegen Druck.

An den Lungen findet man meist abgeschwächtes oder doch durch den Laryngealstridor verdecktes Athmungsgeräusch. Nicht selten ist die Herzdämpfung verkleinert und der obere Beginn der Leberdämpfung nach abwärts gerückt. Zeichen, welche man auf eine acute Blähung der Lungenränder zu beziehen hat. Bilden sich Atelektasen aus, so erkennt man das mitunter an umschriebenen Dämpfungen, welche wieder verschwinden, sobald die Patienten tief geathmet, gehustet oder ihre Lage gewechselt haben. Bleibende Dämpfung, bronchiales Athmungsgeräusch und klingende (consonirende) Rasselgeräusche sind auf eine complicirende Pneumonie zu beziehen.

Die Diurese kann fast vollkommen versiechen.

In einer Epidemie, welche ich in Jena beobachtete, und in welcher ich die Verhältnisse der Ausscheidung des Harnes und seiner Hauptbestandtheile genau verfolgte, fand ich, dass zuweilen für über einen Tag lang kaum ein Tropfen Harnes producirt wurde. Unter allen Umständen ist die Menge von Harnstoff, Kochsalz und Phosphaten sehr gering. Wird aber plötzlich das Hinderniss im Kehlkopfe durch die Tracheotomie gehoben, so steigen Harnmenge und mit ihr die Quantitäten von Harnstoff, Kochsalz und Phosphaten. Der Harn enthält nicht selten Eiweiss und auch hyaline oder mit Fettkörnchen besetzte Cylinder werden in dem Harnsediment angetroffen.

Einen sehr grossen Einfluss übt der Croup auf die Stimmung der Kinder. Mögen Kinder in gesunden Tagen noch so folgsam und geduldig gewesen sein, sobald sie an Croup erkranken, pflegen sie launenhaft, mürrisch und ungezogen zu werden. Die Untersuchung eines croupkranken Kindes erfordert meist grosse Geduld und Ueberredungskunst von Seiten des Arztes, und auch das Einfliessen von Medicin stösst nicht selten auf sehr beträchtliche Schwierigkeiten.

Die Gesichtszüge sind in der Regel entstellt und bringen die entsetzliche Todesangst zum unverkennbaren Ausdrucke.

Die Gesichtsfarbe ist meist eine livide. Starke Cyanose und Erweiterung der Halsvenen treten erst dann ein, wenn In- und Expiration gestört sind und damit der venöse Zufluss des Blutes zum Herzen leidet.

Der Verlauf der Kehlkopfdiphtherie ist in der Regel ein rapider, so dass meist der Ausgang am dritten bis fünften Tage entschieden ist. Nur selten zieht sich die Krankheit über eine Woche hin, doch berichtet *Cadet de Gassicourt* über eine Beobachtung, in welcher sogar 61 Tage lang Croupmembranen ausgeworfen wurden.

Der Ausgang in Heilung gehört leider zu den Ausnahmen. Als Nachkrankheiten hat man langdauernde Heiserkeit und in sehr seltenen Fällen Kehlkopfstenose beobachtet.

In der Mehrzahl der Fälle tritt Erstickungsstod ein. Derselbe kann ganz plötzlich in einem Croupanfalle erfolgen, oder er entwickelt sich allmählig in Folge von zunehmender Verengerung des Kehlkopfes. Im letzteren Falle nimmt gewöhnlich die Haut eine bleigraue oder aschgraue Farbe an; das Sensorium wird benommen;

die stenotischen Erscheinungen nehmen an Intensität ab, weil das Kind nicht mehr das lebhaftes Athmungsbedürfniss empfindet und oberflächlich athmet; nicht selten tritt spontanes Erbrechen ein, trotzdem zuvor Brechmittel vergeblich gereicht wurden; auch kommen Zuckungen in einzelnen Gliedern oder allgemeine Convulsionen zum Ausbruch und unter zunehmender Kohlensäurenarcose erlischt das Leben. Selbstverständlich wird der Eintritt des Erstickungstodes dann begünstigt, wenn es in den Bronchien und Lungen zu ausge dehnten secundären Veränderungen gekommen ist.

IV. Diagnose. Die Diagnose der Kehlkopfdiphtherie würde sich jeden Augenblick mit Hilfe des Kehlkopfspiegels sicherstellen lassen, und es käme eine Differentialdiagnose überhaupt nicht in Betracht. Jedoch hoben wir bereits früher hervor, dass die Kehlkopfspiegeluntersuchung bei Kindern schwierig ist, und dass die Schwierigkeiten bei Kindern im Zustande von Erstickungsgefahr besonders gross werden. Man wird demnach nur selten mit dem Kehlkopfspiegel zum Ziele kommen, und kaum darf man in der Praxis auf dieses Untersuchungsmittel bauen.

Es stützt sich demnach die Diagnose auf die Erscheinungen einer schnell sich entwickelnden Kehlkopfstenose, und man hat demzufolge bei der Differentialdiagnose zwischen croupösen und anderen acuten Kehlkopfstenosen des Kindesalters die Entscheidung zu treffen. Dabei kommen namentlich acuter Larynxkatarrh mit starker Schwellung (Pseudocroup), Fremdkörper, Glottisoedem und Retropharyngealabscess in Betracht.

Ueber die Differentialdiagnose mit Pseudocroup ist ein vorausgehender Abschnitt zu vergleichen (vergl. Bd. I, pag. 294). Bei Fremdkörpern entscheidet gewöhnlich schon die Anamnese, ebenso bei Glottisoedem, welches ausserdem bei Kindern ausserordentlich selten vorkommt. Bei Retropharyngealabscess kann man die weiche und fluctuirende Prominenz an der hinteren Schlundwand gewöhnlich sehen und fühlen.

Für Kehlkopfdiphtherie sprechen namentlich solche Kehlkopfstenosen, welche sich acut im Anschlusse an Rachendiphtherie entwickelt haben, woher man es nie versäumen soll, den Rachen genau zu untersuchen. Auch werden zuweilen Croupmembranen ausgehustet oder durch Erbrechen entleert. Jedenfalls ordne man in zweifelhaften Fällen an, dass das Erbrochene, mag es spontan oder auf Darreichung eines Brechmittels eingetreten sein, in einer Schale aufbewahrt wird. Fügt man den erbrochenen Massen Wasser hinzu, so sieht man häufig fibrinöse Membranen im Wasser umher schwimmen.

V. Prognose. Die Vorhersage bei Croup ist eine sehr ernste. Man kennt Epidemien, wie deren *Andral* eine erwähnt, in welchen auch nicht ein einziges Kind mit dem Leben davon kam.

Im Speciellen hängt die Prognose zunächst vom Lebensalter ab, denn sie ist um so ungünstiger, je jünger ein Kind ist. Enge des Kehlkopfes und geringe Resistenzfähigkeit des Organismus begünstigen den tödtlichen Ausgang.

Der sporadisch auftretende Croup bietet im Allgemeinen mehr Aussicht auf Heilung als der epidemische. Auch giebt man an, dass Croup in den Sommermonaten günstiger zu verlaufen pflegt als während des Winters.

Die Aussichten auf Rettung sind um so ungünstiger, je ausgedehntere Lungenveränderungen bestehen. Endlich hängt die Prognose noch von dem richtigen und entscheidenden Handeln des Arztes ab, denn jeder verpasste Moment rücksichtlich der Tracheotomie kann irreparablen Schaden bringen.

VI. Therapie. Bei der Behandlung der Kehlkopfdiphtherie verdienen prophylaktische Maassregeln eine eingehende Berücksichtigung. Durch vernünftige Abhärtung ist etwaigen Neigungen zu Erkältungen und Katarrhen der Kehlkopfschleimhaut vorzubeugen. An Orten, an welchen Diphtherie endemisch herrscht, empfehlen sich prophylaktische Gurgelungen mit Lösungen von Sublimat (1:10'000). — Auch ist auf Lüftung der Schlaf- und Wohnzimmer grosses Gewicht zu legen und in vielen Fällen Carbolspray (2%) ein bis zwei Male am Tage angebracht. Ist Rachen- oder Kehlkopfdiphtherie in einer Familie ausgebrochen, so muss man die gesunden Kinder streng isoliren. Wenn es geht, bringe man sie in ein anderes Haus; jedenfalls würde die Isolation nur dann ihren Zweck erreichen, wenn der gesunde und kranke Theil der Familie gesonderte Haushaltungen führen. Bestehender Rachendiphtherie ist nach den im vorausgehenden Abschnitte gegebenen Regeln entgegen zu treten.

Die Behandlung der Kehlkopfdiphtherie selbst hat vornehmlich zwei Aufgaben zu erfüllen, einmal bestehende stenotische Erscheinungen zu heben, zweitens die Entzündungserscheinungen zu bekämpfen, doch wird man leicht einsehen, dass beide therapeutische Aufgaben in einander übergehen. Man kann die croupösen Membranen durch Brechmittel oder durch Lösungsmittel zu entfernen versuchen.

Brechmittel werden dann im Stiche lassen, wenn die Kohlensäure-Intoxication überhand genommen hat, doch hat man sich die wichtige Beobachtung von *Steiner* zu merken, dass sie mitunter mit Wein gemischt noch da wirken, wo sie in Wasser gegeben wirkungslos geblieben sind. Oder man lasse zuvor einige Theelöffel Cognac nehmen. Man kann als Brechmittel benutzen: Cuprum sulfuricum (10:100, alle 10 Minuten 1 Kinderlöffel bis zur Wirkung), Radix Ipecacuanhae mit Tartarus stibiatus, aber nur bei Kindern über 5 Jahren (Rad. Ipecac. 0.5, Tartari stibiati 0.01. Dos. III. Alle 10 Minuten 1 Pulver bis zur Wirkung), oder falls sich die Kinder gegen das Einnehmen von Medicin sträuben, mache man eine subcutane Injection von Apomorphinum hydrochloricum (0.1:10. $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{2}$ Spritze). Brechmittel haben keinen anderen als einen mechanischen Erfolg, indem sie die Croupmembranen nach Art von Fremdkörpern aus den Luftwegen entfernen sollen. Da eine Verlegung der Stimmritze jeden Augenblick eintreten kann, so wird man gut thun, ein Brechmittel vorrätig halten zu lassen und eine geschulte Wärterin dahin zu instruiren, dass das Emeticum sofort gereicht werde, sobald Erstickungsgefahr auftritt.

Man hat den Brechmitteln früher vielfach eine revulsive und umstimmende Wirkung auf den croupösen Process zugeschrieben und die Behandlung des Croupes mit Brechmitteln auch dann eingeleitet, wenn eine mechanische Indication nicht vorlag.

Von den Lösungsmitteln darf man nicht viel erwarten. Das meiste Vertrauen verdient die Aqua Calcariae, welche man mit Hilfe des *Sigle'schen* Inhalationsapparates 1—2stündlich einathmen lässt. *Biermer* wandte sie erwärmt zur Inhalation an, um ihre Wirkung zu erhöhen. Einathmungen von Milchsäure oder von gelösten Alkalien leisten weniger; auch hat man Einathmungen von Salzsäure- und Bromdämpfen versucht.

Um die bestehende Entzündung zu bekämpfen, bringe man die Kranken in ein Zimmer, dessen Temperatur gleichmässig auf 14° R. erhalten wird. Man mache die Zimmerluft durch Wasserschalen, welche in die Ofenröhre gestellt sind, feucht, oder man spraye 1- bis 2stündlich eine 2procentige Carbolsäurelösung oder Kalkwasser im Zimmer umher. Man gebe reichlich Wein, Milch, dünnes Ei und Fleischsuppe.

Der Erfolg einer internen antiphlogistischen Behandlung ist leider kein grosser, und wir müssen uns damit begnügen, die Hauptmittel im Folgenden der Reihe nach aufzuführen.

a) Unter den localen Mitteln sind empfohlen worden: Eiscompressen um den Hals und Blutegel in die Kehlkopfgegend oder besser an das Manubrium sterni, damit man schwer stillbare Nachblutungen aus den erweiterten Halsvenen vermeidet. Auch derivirende Einreibungen, Sinapismen und Vesicantien sind in Anwendung gezogen worden. b) Allgemeine Blutentziehungen. c) Einreibungen mit Quecksilbersalbe oder innerlich Calomel und Sublimat. d) Hydropathische Einwicklungen. e) Klystiere von Essigwasser. f) Pinselungen der Kehlkopfschleimhaut mit concentrirter Höllesteinlösung (1:0:10) u. s. f.

Nimmt die Athmungsnoth trotz aller therapeutischen Bemühungen überhand, so suche man der Luft durch den Luftröhrenschnitt (Tracheotomie) Zugang zu den Lungen zu verschaffen. Man säume nicht zu lange mit der Operation, denn wenn in der Trachea, in den Bronchien und Lungen bereits ausgedehnte Veränderungen zu Stande gekommen sind, so kann die Tracheotomie selbstverständlich nicht mehr retten.

Die Ergebnisse der Tracheotomie würden viel bessere sein, und die Laien würden sich vor der an sich ungefährlichen Operation sehr viel weniger scheuen, wenn nicht gerade hier der richtige Moment so oft verpasst würde. Wenn man die Kinder fast schon todt auf den Operationstisch bringt, so kann es nicht Wunder nehmen, wenn ein Erfolg ausbleibt, und die Laien sind selbstverständlich geneigt, das ungünstige Ende nicht dem Internen, sondern dem zuletzt handelnden Chirurgen in die Schuhe zu schieben. Geht man grössere Statistiken durch, so wird man leicht herauserkennen, dass die Erfolge noch immer glänzend genug sind, trotzdem man die Tracheotomie noch vielfach als ultimum refugium zu handhaben pflegt.

	fand unter	222 Operationen	57·2 Procente	Heilungen
<i>Trousseau</i>	„	4663	24·0	„
<i>Sanné</i>	„	1678	25·0	„
<i>Duheck</i>	„	2608	25·0	„
<i>Monti</i>	„	330	31·3	„
<i>Bartels & Wilms</i>	„	504	29·0	„
<i>Krönlein & v. Langenbeck</i>	„	349	38·1	„
<i>Müller</i>	„	327	29·05	„
<i>Lowett & Munro</i>	„			„

Man hat neuerdings namentlich von Amerika aus (*G'Dwyer*) statt der Tracheotomie die Intubation empfohlen, die auch früher schon (*Bouchut* 1855) mehrfach versucht worden ist. Sie besteht darin, dass man Metallröhren von der Mundhöhle her zwischen die wahren Stimmbänder hindurchführt und auf diese Weise den Zutritt

der Luft zu den Lungen ermöglicht. Die meisten Chirurgen jedoch bevorzugen die Tracheotomie als das sicherere Mittel.

Zuweilen erfordern bestimmte Symptome eine besondere Behandlung. Ist beispielsweise hochgradiges Fieber vorhanden, so gebe man Antifebrilia, in erster Linie Phenacetin (0·3–0·5), oder Antipyrin (2·0 pro Klysma) oder Antifebrin (0·1, 1stündlich bis zur Entfieberung). *Bartels* machte mit Erfolg von kalten Bädern Gebrauch. Tritt Kohlen-säurenarcose ein, so sind Excitantien am Platz. In manchen Fällen bewährt sich ein warmes Bad mit kalten Uebergießungen, wodurch die Patienten zu tiefen Athmungszügen veranlasst werden und bestehende Lufthindernisse fortschaffen.

3. Nasendiphtherie. Diphtheria nasi.

I. Aetiologie. Aehnlich wie auf anderen Schleimhäuten, so tritt auch Diphtherie der Nasenschleimhaut primär oder secundär auf. Primäre Nasendiphtherie ist selten; sie kann sich auf den Rachen und Kehlkopf herunterziehen. Secundäre Diphtherie der Nase kommt im Anschluss an Rachendiphtherie vor, wobei eine chronische Entzündung der Nasenschleimhaut und daher auch Scrophulose und Rachitis ihr Auftreten begünstigen.

Nicht zu selten treten necrotisirende Entzündungen der Nasenschleimhaut bei Neugeborenen in Folge von puerperaler Infection und bei Erwachsenen mitunter auch nach anderen Infectionskrankheiten auf, doch spielen hierbei kaum Diphtheriebacillen eine Rolle, so dass man diese Veränderungen nicht als Diphtherie im ätiologischen Sinne bezeichnen darf.

II. Symptome, Diagnose und anatomische Veränderungen. Starke Schwellung und Exsudation auf der Nasenschleimhaut führen sehr bald zu Unwegsamkeit der Nasengänge. Die Kranken schnüffeln und schnarchen viel und müssen bald mit geöffnetem Munde athmen. Handelt es sich um Säuglinge, so können schwere Athmungsstörungen und hochgradige Cyanose zu Tage treten; auch wird das Saugen an der Brust sehr erschwert, weil Säuglinge nicht verstehen, anders als durch die Nase zu athmen.

Uebt man die Ocularuntersuchung der Nasenschleimhaut aus, so findet man sehr starke Röthung und Schwellung der Nasenschleimhaut, mitunter Blutungen, vor Allem gelbliche oder graulich-grüne Auflagerungen auf der Oberfläche der Schleimhaut oder in dem Gewebe der Schleimhaut selbst, vergesellschaftet mit Gewebnecrose. Die Auflagerungen pflegen an den Choanen am reichlichsten zu sein.

Vielfach kommt es zu Ausfluss aus der Nase, wobei schleimige, schleimig-eitrige, blutige oder bräunlich-jauchige Massen zum Vorschein kommen, letztere oft von widerlich stinkendem und fadem Geruch. Nicht selten bilden sich in Folge des Reizes Röthungen und Excoriationen auf der Haut der Nasenöffnungen und der Oberlippe und die Stellen schwellen an oder bedecken sich auch mit diphtherischen Belägen. Mitunter ist fast die gesammte Haut der Nase intumescirt und geröthet.

Beim Niesen und Schnäuzen werden nicht selten Auflagerungen nach Aussen geschleudert. Mitunter kommt es zu tiefen Zerstörungen

der Nasenschleimhaut, der Knochen und Knorpel und zu schwer stillbaren Blutungen.

Meist sind die submaxillaren Lymphdrüsen vergrössert und druckempfindlich.

Der Zustand ist gefahrvoll. Der Tod erfolgt vielfach unter zunehmendem Collaps.

III. Therapie. Man mache 4—6 Male am Tage mittelst Nasendouche Irrigationen der Nasenschleimhaut mit Carbolsäure (2.0 bis 4.0 : 100), Sublimat (0.1 : 100) oder Aqua Calcariae oder spritze bei kleineren Kindern die Nase aus, hier aber mit schwächeren Lösungen. Besteht Ausfluss aus der Nase, so führe man einen Wattetampon ein und öle Nase und Oberlippe mit Bor- oder Carbolvaselin (1 : 20) ein. Neben der localen Behandlung kommt aber vor Allem eine excitirende Allgemeinbehandlung in Betracht.

Ausser den angegebenen Behandlungsmethoden kommen noch alle jene Mittel, nur mit specieller Anwendung auf die Nasenschleimhaut, zur Verwendung, welche Bd. IV, pag. 674, aufgeführt wurden.

4. Speiseröhrendiphtherie. Diphtheria oesophagi.

I. Aetiologie. Primäre Diphtherie auf der Schleimhaut der Speiseröhre ist sehr selten, obschon ausser *Wunderlich* neuerdings *Steffen* eine Beobachtung davon beschrieb, in welcher sich sogar die diphtherische Entzündung auf den Rachen und Kehlkopf fortsetzte. Auch hat man vereinzelt Uebergreifen von Diphtherie auf die Magenschleimhaut angegeben (*Andral, Steffen*).

Auch secundäre Speiseröhrendiphtherie im Anschluss an Rachen- und Kehlkopfdiphtherie gehört zu den selteneren Vorkommnissen.

Die necrotisirenden und fibrinösen Entzündungen nach anderen Infectiouskrankheiten (Abdominaltyphus, Pyaemie, Cholera, Dysenterie, Masern, Scharlach, Pocken und Pneumonie), sowie nach Krebs, Tuberculose, Morbus Brightii, Gelenkeiterungen und Eiterung in den Harnwegen sind nicht durch Diphtheriebacillen hervorgerufen und gehören demnach nicht hierher.

II. Symptome und Diagnose. Symptome fehlen vielfach oder sie werden leicht bei der Schwere des Grundleidens übersehen. In anderen Fällen treten sehr heftige Schmerzen, Schluckbeschwerden oder die Unmöglichkeit des Schluckens auf. *Neureutter & Salmon* beobachteten bei einem Kinde in Folge von Losstossung einer diphtherischen Auflagerung eine tödtliche Blutung.

Die Diagnose wird sicher, wenn die Kranken fibrinöse Membranen auswürgen. In dem oben erwähnten Falle von *Wunderlich* entleerte das Kind ein röhrenartiges Gebilde, welches einen vollkommenen Ausguss der Speiseröhre darstellte. Doch hat man sich vor Verwechslung mit losgestossenen und zusammenhängenden Epithelfetzen der Speiseröhre und mit Soormassen zu hüten, worüber die mikroskopische Untersuchung leicht und sicher entscheidet.

III. Anatomische Veränderungen. Die anatomischen Veränderungen sind bald fibrinöse Einlagerungen, bald fibrinöse Auflagerungen der Oesophagusschleimhaut. Oft bestehen beide neben einander. Meist treten sie fleckweise auf; seltener sind sie über die Gesamtlänge der Speiseröhre vertheilt.

IV. Prognose. Die Vorhersage ist unter allen Umständen ernst.

V. Therapie. Die Behandlung hat sich meist mit dem Grundleiden zu beschäftigen.

5. Magendiphtherie. Diphtheria ventriculi.

I. Aetiologie. Die diphtherische Erkrankung der Magenschleimhaut hat mehr anatomisches als klinisches Interesse, denn in der Regel bleibt sie während des Lebens verborgen und stellt einen mehr zufälligen Sectionsbefund dar. Wohl immer handelt

es sich um einen secundären Zustand, welcher sich an eine primäre Diphtherie des Rachens oder Kehlkopfes anschliesst. Dabei ist bemerkenswerth, dass sich manche Diphtherieepidemien durch eine häufige Combination mit den in Rede stehenden Magenveränderungen auszeichnen, und dass in der In- und Extensität der diphtherischen Erkrankung des Magens, Rachens und Kehlkopfes kein paralleles Verhältniss besteht.

Die necrotisirenden und croupösen Veränderungen auf der Magenschleimhaut im Verlaufe von anderen schweren Infectionskrankheiten (Scarlatina, Pocken, Abdominaltyphus, Cholera, Dysenterie und Pyaemie) sind nicht durch die *Klebs-Löffler*'schen Diphtheriebacillen hervorgerufen und daher auch keine Diphtherie in unserem ätiologischen Sinne.

II. Anatomische Veränderungen. Die durch die diphtherische Infection gesetzten Veränderungen auf der Magenschleimhaut treten fast immer in zerstreuten Inseln und Flecken auf, welche sich meist am Fundus und im eigentlichen Magenraume entwickeln und bald der Oberfläche locker aufgelagert sind, bald sich nicht von ihr entfernen lassen. Nur selten dehnen sie sich über einen grösseren Abschnitt der Magenschleimhaut aus oder kleiden sie die gesammte Magenschleimhaut aus. Mitunter greifen sie auch auf die Darmschleimhaut über.

Consistenz und Dicke der Auflagerungen wechseln; zuweilen erreichen sie die Dicke eines Centimeters. Ihr Aussehen ist bald gelblich, bald grau, bald haemorrhagisch oder bräunlich. Bei der mikroskopischen Untersuchung findet man annähernd parallel-faserige Fibrinmassen, welche rothe Blutkörperchen, Eiterkörperchen, Epithel- und Drüsenzellen eingelagert enthalten.

Die Schleimhaut des Magens erscheint meist geschwollen, hyperaemisch und mit Eiterkörperchen und Haemorrhagien durchsetzt. Die Drüsen sind im Fundustheile erweitert, während in ihrem Anfangstheil die fibrinösen Ausschwüngen mit wurzelartigen Fortsätzen hineingreifen.

III. Symptome und Diagnose. Als charakteristische Symptome hat man Erbrechen, unstillbaren Durst, Auftreibung und Schmerz in der Magengegend angegeben, doch dürfen wir wohl darauf verzichten, auf die Vieldeutigkeit der genannten Erscheinungen ausführlich einzugehen. Werden Groupmembranen durch Erbrechen nach Aussen befördert, so könnte die Diagnose möglich werden, wenn man deren Abstammung aus dem Kehlkopfe, Schlunde und der Speiseröhre mit Sicherheit ausschliessen kann.

Behandlung symptomatisch.

IV. Prognose und Therapie. Vorhersage ungünstig.

6. Diphtherie der Darmschleimhaut. Enteritis diphtherica.

Es gilt hier Alles das, was im Vorhergehenden über die Diphtherie der Magenschleimhaut gesagt wurde. Wenn man Ruhr eine Diphtherie der Dickdarmschleimhaut nennt, so halte man daran fest, dass diese Bezeichnung nur im anatomischen, nicht aber im aetiologischen Sinne gilt.

Anmerkung. Bei der sogenannten Diphtherie der Gallenwege und der Schleimhaut der harnleitenden Wege hat man es mit necrotisirenden Entzündungen zu thun, bei denen Diphtheriebacillen nicht betheiligt sind. Die Dinge sind ohne klinische Bedeutung.

C. Zoonosen.

(*Infectionskrankheiten, welche von Thieren auf Menschen übertragen werden.*)

1. Milzbrand. Anthrax.

I. Aetiologie. Milzbrand spielt in der Lehre über die Infectionskrankheiten insofern eine wichtige Rolle, als gerade bei ihm die schizomycetische Natur am frühesten mit Sicherheit nachgewiesen wurde. Am häufigsten kommt er bei Rindern, Schafen, Pferden und Schweinen, demnächst bei Hirschen und Rehen, seltener bei Eseln und Ziegen vor, doch kann er auch auf andere Thiere künstlich oder zufällig übertragen werden. Im Allgemeinen neigen Pflanzenfresser mehr zur Ansteckung als Omnivoren, diese wieder mehr als Carnivoren. In manchen Gegenden kommt die Krankheit endemisch vor und fallen ihr alljährlich sehr viele Thiere zum Opfer. An anderen Orten kommt mehr zufällig eine Epidemie zum Ausbruch.

Eine Ansteckung von Menschen geschieht immer zufällig und hat meist ihren Grund darin, dass Blut, Secrete, Excrete, Fleisch, Fett, Harn oder Aehnl. von milzbrandkranken Thieren mit Haut- oder Schleimhautoberflächen von Menschen in Berührung kommen. Meist gehören zur Ansteckung wunde Flächen, doch wird auch behauptet, dass eine Resorption von Milzbrandgift und eine Infection durch dasselbe von intacten Haut- und Schleimhautflächen aus erfolgen kann, indem es beispielsweise durch die Hautfölikel in das Körperinnere dringen soll. Versuche von *Buchner* weisen sogar auf die Möglichkeit einer Ansteckung durch Einathmung hin. Der Regel nach bekommt man es beim Menschen mit Impfmilzbrand zu thun. Begreiflich ist, dass namentlich solche Personen von einer Milzbrandinfection betroffen werden, welche viel mit lebendem oder todtem Gethier und deren Abfällen in Berührung kommen, so Hirten, Stallbedienstete, Landwirthe, Thierärzte, Schlächter, Abdecker u. s. f. Werden Sectionen an milzbrandkranken Thieren mit wunden Fingern ausgeführt, kommt bei Zurichtung des Fleisches Blut mit Wundflächen in Berührung, werden Fette oder Haare von Milzbrandthieren verarbeitet, so kann dabei leicht eine Ansteckung stattfinden, woher man ihr auch bei Fellhändlern, Gerbern, Kürschnern, Handschuhmachern, Hutmachern, Riemern, Wollfabrikanten u. s. f. begegnet. Auch ist in Papierfabriken eine Ansteckung durch Lumpen bekannt. In neuerer Zeit haben sich mehrfach Laboranten in hygienischen Instituten bei experimentellen Arbeiten über Milzbrand angesteckt.

Zuweilen kommt eine Ansteckung durch Insecten vor, welche vordem auf milzbrandkranken Thieren gegessen haben. Namentlich beschuldigt man Schmeissfliegen, dass sie Rüssel und Beine mit Blut netzen und letzteres auf den Menschen übertragen, doch scheinen auch andere Insecten eine Ansteckung zu vermitteln. Am wenigsten dürfte dies durch stechende Insecten geschehen, denn wenn auch die meisten Kranken angeben, dass die Veränderungen bei ihnen mit stechenden Hautschmerzen begonnen hätten, so kommt dies auch in solchen Fällen vor, in welchen Insectenstiche sicher auszuschliessen sind.

Unter Umständen geschieht eine Ansteckung durch den Genuss von Fleisch, Milch oder Butter, welche von milzbrandkranken Thieren gewonnen wurden, doch blieb der Gebrauch dieser Dinge in anderen Fällen ohne Schaden, weil es darauf ankommt, ob

nicht etwa durch Kochen die Noxe zum Absterben kam, und ob sporenhaltige lebensfähige Milzbrandbacillen in den Magen eingeführt wurden, weil sporenfreie durch den Magensaft zerstört werden, während nur die Sporen Widerstand leisten, um im Darm unversehrten Schleimhaut des Darmes aus leicht in den Kreislauf einzudringen. Diese Art von Infection, welche beim Menschen die seltenere ist, hat gerade für Thiere gegenüber dem Impfmilzbrand grössere Bedeutung.

Am seltensten geschieht die Ansteckung von Mensch auf Mensch, ja! man hat dieselbe ganz in Abrede zu stellen gesucht, trotzdem sich Blut und Excrete von milzbrandkranken Menschen an Thieren wirksam erwiesen.

In Milzbrandgegenden für Thiere werden auch die meisten Fälle von Milzbrand beim Menschen beobachtet, zuweilen kommt aber Milzbrand von weit her, z. B. eingeschleppt durch amerikanische Felle. Wer einmal Milzbrand überstanden hat, ist vor einer späteren Erkrankung nicht sicher.

Die Natur des Milzbrandgiftes ist bekannt, denn ohne Zweifel hängen die Milzbrandbacillen, *Bacillus Anthracis*, mit der Milzbrandvergiftung zusammen. Dieselben

Fig. 99.



Milzbrandbacillen aus dem Blute eines geimpften Meerschweinchens.
Vergrößerung 750fach. (Eigene Beobachtung.)

wurden zuerst von *Rayer* (1851), *Pollender* (1855) und *Brauell* (1857) gesehen, von *Davaine* (1863) richtig gedeutet und neuerdings von *Koch* eingehend biologisch studirt. Sie stellen feine bewegungslose Stäbchen dar, deren Länge 5—20 μ und deren Breite 1.0—1.25 μ (1 μ = 0.001 Mm.) beträgt (vergl. Fig. 99). *Hoffa* stellte neuerdings aus ihnen ein Toxin dar, welches Kaninchen tödtete. Er nennt es Anthracin.

Man begegnet Milzbrandbacillen im Blute, namentlich in demjenigen aus den feineren Gefässen der inneren Organe, und in den entzündlichen Producten des Milzbrandcarbunkels und Milzbrandödemes.

II. Symptome. Hat eine Infection mit Milzbrandgift stattgefunden, so können sich die ersten Veränderungen bereits nach wenigen Stunden einstellen, in anderen Fällen geht ein Incubationstadium bis zu sieben Tagen vorher.

Die manifesten Erscheinungen machen sich meist auf der äusseren Haut bemerkbar als Milzbrandcarbunkel oder als Milzbrandödem. An der Leiche freilich werden

auch häufig auf der Darmschleimhaut Veränderungen angetroffen, welche mit dem Milzbrandcarbunkel auf gleicher Stufe stehen. Zuweilen wiegen Darmerscheinungen vor oder wie in einem Falle von *Leube & Müller*, sie bestehen allein. Man hat Fälle von Darmmilzbrand auch als *Mycosis intestinalis* beschrieben.

Milzbrandcarbunkel, *Pustula maligna* (*Carbunculus contagiosus*) kommt am häufigsten an blossliegenden Stellen der Haut zur Entwicklung, weil gerade auf ihnen begreiflicher Weise eine Infection geschehen kann. Die Erscheinungen beginnen meist mit stechendem Schmerz, so dass viele Kranke der Meinung sind, sie wären von einem Insecte gestochen worden. Die Stelle erscheint geröthet und infiltrirt und bildet bald eine deutliche Papel. In der Mitte derselben erhebt sich eine meist wenig gespannte, mit serösem oder haemorrhagischem Inhalte erfüllte Blase. Dieselbe berstet, während sich die Papel zum Knoten und Knollen umwandelt, an dessen Peripherie ein Kranz neuer Bläschen aufschiesst. In der Mitte des Knotens treten bläulich-schwarze Verfärbung und gangraenöser Zerfall ein. Die Umgebung erscheint oedematös und erysipelatös entzündet. Mitunter laufen harte rothe Stränge (entzündete Lymphgefässe) von dem Knoten aus; auch sind nicht selten die benachbarten Lymphdrüsen intumescirt und schmerzhaft.

Zu diesen rein localen Veränderungen treten mit dem Ende des zweiten oder dritten Tages Allgemeinerscheinungen hinzu; es kommt zur Allgemeinfection, welche sich in hohem Fieber, vermehrter Pulsfrequenz, gesteigertem Durst, trockener Zunge, oft zunehmender Benommenheit, Durchfall (mitunter von blutigen Massen), Milz- und Leberschwellung, Cyanose und Athmungsnoth ausspricht; später Collapstod. Mitunter hat man das Leiden unter Erscheinungen von Tetanus tödtlich verlaufen gesehen.

Hat man die Krankheit genügend früh erkannt und den Milzbrandcarbunkel unschädlich gemacht, so bleibt häufig die Periode der Allgemeinfection aus, und es erfolgt Genesung.

Milzbrandödem zeigt sich mitunter zuerst an den Augen und tritt dann auch an anderen Körperstellen auf. Die Haut röthet sich vielfach erysipelatös, hebt sich stellenweise in Blasen ab und wird blutig unterlaufen und gangraenös; sonst ein ähnlicher Verlauf wie bei dem Milzbrandcarbunkel, mit welchem sich übriges Milzbrandödem vielfach combinirt.

Bei Darmmilzbrand bekommt man es mit heftigem blutigem Durchfall zu thun, mit Kolik, Schmerzhaftigkeit des Leibes gegen Druck, Brechneigung, Erbrechen, Frost, Fieber, zunehmender Cyanose und hochgradigster Athmungsnoth. Dazu in den meisten Fällen auf der äusseren Haut Milzbrandcarbunkel oder Milzbrandödem. Meist Tod durch Collaps.

III. Anatomische Veränderungen. Die Leichen fallen in der Regel durch starke Todtenstarre und Cyanose auf. Auf der Haut carbunculöse, gangraenöse Veränderungen und ausgebreitete sulzig-oedematöse Infiltrationen im subcutanen Zellgewebe. Blut dunkelkirschroth und nicht geronnen; die farblosen Blutkörperchen vermehrt, die rothen meist nicht in Säulenform auszutreffen. Lymphdrüsen vielfach intumescirt und haemorrhagisch infiltrirt. Subpleurale Ecchymosen. Oedem der Lungen. Subepicardiale Blutergüsse und parenchymatöse Trübung des Herzmuskels. Letzteres gilt auch für Leber und Nieren. Intumescirte zerfliessliche Milz. Auf der Magen-Darmschleimhaut Oedem und vielfache Ecchymosen. Daneben Infiltration mit scharf zerfallender Mitte (Carbunkel der Darmschleimhaut). Schwellung der Darmfollikel, desgleichen der retroperitonealen und mesenterialen Lymphdrüsen nebst Ecchymosirung. Oft auch sulzige Infiltration des retroperitonealen Bindegewebes. In Hirn und Hirnhäuten nicht selten Blutaustritte, in welchen *E. Wagner* Milzbrandbacillen nachwies. Bei mikroskopischer Untersuchung Milzbrandbacillen in den feineren Blutgefässen der allerverschiedensten Organe.

IV. Diagnose. Die Erkennung von Milzbrand ist nicht immer leicht und beruht auf dem Nachweise von Anthraxbacillen im Pustelinhalt, in dem Inhalt des angestochenen Oedemes und im Blute, doch spricht ihr Fehlen nicht sicher gegen Anthrax. Wichtig ist häufig der Nachweis, dass die Erkrankten mit Theilen von milzbrandkranken Thieren in Berührung gekommen sind. Endlich bleibt noch das Impfexperiment auf Thiere (Kaninchen, Meerschweinchen, Maus) übrig, welche in Folge der Impfung mit Entzündungsproducten schnell zu Grunde gehen.

V. Prognose. Die Prognose ist bei Hautmilzbrand günstiger als bei Darmmilzbrand. Bei ersterem hängt sie aber davon ab, ob genügend früh und energisch durch Excision oder Cauterisation eingegriffen wurde, bevor noch Allgemeinerscheinungen zur Ausbildung gelangt waren, immer aber bleibt die Vorhersage ernst genug.

VI. Therapie. Bei der Prophylaxe kommt in erster Linie Bekämpfung des Milzbrandes bei Thieren in Betracht, worüber die Lehrbücher der Thierarzneikunde und Sanitätspolizei zu Rathe zu ziehen sind. Demnächst ist grosse Vorsicht bei Umgang mit lebenden und toten Milzbrandthieren zu beobachten, sowie bei der Behandlung von Fellen, Haaren u. s. f. Fleisch und Milch werden von milzbrandkranken Thieren besser nicht genossen, obschon man sie durch starke Hitze unschädlich machen kann.

Die Behandlung eines Milzbrandcarbunkels oder Milzbrandödemes fällt dem Gebiete der Chirurgie zu. Gegen Darmmilzbrand empfahl *Leube* innerlich Chinin und Carbonsäure; wir selbst zögen Calomel (0.02, 2 Male täglich 1 Pulver) und Infusionen in den Darm mit Natrium chloratum (2 : 100, 2 Male täglich zur Infusion) vor.

2. Rotz. *Malleus humidus.*

(*Maliasmus.*)

I. Aetiologie. Rotz kommt am häufigsten bei Pferden, seltener bei anderen Einhufern (Esel und Maulesel) vor. Aber er ist auch auf andere Thiere mit Ausnahme

Fig. 100.



Rotzbacillen in einem Rotzknoten. Vergr. 700fach. Nach Flügge.

des Rindes übertragbar, so auf Schafe, Ziegen, Kaninchen, Meerschweinchen, Mäuse, Katzen, Hunde u. s. f. In Menagerien sah man mehrfach bei Löwen Rotz nach dem Genuss des Fleisches von rotzkranken Pferden auftreten, dergleichen bei Elefanten.

Die Natur des Rotzgiftes haben *Löffler & Schütz* (1882) mit Sicherheit in Bacillen nachgewiesen, Rotzbacillen, *Bacillus mallei* (vergl. Fig. 100), welche sie aus den Entzündungsproducten der Rotzkrankheit gewannen, künstlich züchteten und dann mit

Erfolg auf gesunde Thiere übertragen. Beim Menschen hat *Weichselbaum* auch im Blute Rotzbacillen gefunden. Freilich liegen morphologische, aber nicht biologische und dadurch nicht sicher glaubwürdige Angaben über das Vorkommen von niederen Organismen im Blute und in den eitrigen Producten bei Rotz schon aus älterer Zeit in grösserer Zahl vor.

Auch beim Menschen kommt eine Ansteckung mit Rotz vor, obschon bei ihm eine Disposition dazu in besonders hervorragender Weise gerade nicht besteht. Selbstverständlich werden sich Ansteckungen vornehmlich bei solchen Berufsclassen finden, welche viel mit Pferden zu thun haben, so bei Stallknechten, Kutschern, Thierärzten, Abdeckern, Landwirthen, Cavalleristen, Pferdeschlächtern u. s. f. Ansteckungen bei Frauen kommen seltener vor, noch seltener solche bei Kindern, es sei denn, dass es sich um eine gegenseitige Rotzansteckung innerhalb einer Familie handelt.

Am häufigsten dürfte die Ansteckung derart vor sich gehen, dass Secret oder Blut von rotzkranken Pferden in wunde Stellen der Haut oder einzelner Schleimhäute hineingelangt. Man nimmt auch an, dass Sch weiss, Speichel, Thränenflüssigkeit und Harn den Ansteckungsstoff enthalten, aber doch wohl nur dann, wenn sich auf den betreffenden Schleimhäuten spezifische Erkrankungen entwickelt haben oder ihrem Secrete ohne solche von benachbarten Höhlen aus inficirte Producte beigemischt sind.

Bei der Pflege von kranken Thieren, bei der Reinigung, bei ärztlicher Untersuchung, späterhin bei der Section und Zerlegung der Thiere giebt es der Ansteckungsgelegenheiten sehr mannigfaltige. Man kennt Fälle, in welchen Personen von erkrankten Pferden gebissen und dabei inficirt wurden, indem Speichel in die frischen Wunden hineingelangte.

Auch muss zugestanden werden, dass der Genuss von Fleisch, welches von rotzkranken Thieren entnommen ist, Ansteckungen herbeizuführen vermag, namentlich wenn das Fleisch nicht genügend durchgekocht war.

Zuweilen findet eine Ansteckung von Mensch auf Mensch statt, z. B. bei Aerzten oder Krankenwärtern, welche mit rotzkranken Menschen zu thun hatten.

Behauptet wird noch, dass eine Infection durch Vermittlung der Luft vorkommt, so dass bereits solche Menschen in Ansteckungsgefahr gerathen, welche sich in einem Raume aufhalten, in welchem sich rotzkranken Thiere befinden, ohne mit letzteren in unmittelbare Berührung gekommen zu sein. Angeblich kann auch eine Ansteckung bei unversehrter Haut und intacten Schleimhäuten zu Stande kommen.

II. Anatomische Veränderungen. Rotz führt zur Bildung von Knötchen und Knoten, von Linsen bis Faustgrösse oder von mehr diffusen Infiltraten, welche aus Rundzellen bestehen und theils auf der Haut und in den Muskeln, theils auf der Schleimhaut der Nasen-, Stirn-, Rachenhöhle, des Kehlkopfes, der Trachea oder Bronchien, theils endlich in inneren Organen vorkommen, so in den Lungen, in der Leber und Milz, in den Nieren, im Magen (*Wyss*) und selbst im Centralnervensystem. Sowohl Rotzknoten als auch Rotzfiltrate zeigen grosse Neigung zum eitrigen Zerfall und zur Verkäsung und Verkalkung, dagegen sehr geringe Tendenz zur Vernarbung, denn tritt wirklich an einer Stelle Narbenbildung ein, so greift an einer anderen meist die Bildung von neuen Knoten und Infiltraten mit Zerfall um sich. Auf der Haut entstehen dabei Geschwüre, welche sich mehr und mehr ausbreiten, woher man auch Hautrotz als Wurm bezeichnen hört. Ausser zahlreichen Abscessen, von welchen die inneren Organe durchsetzt erscheinen, findet man nicht selten in ihnen vielfache Blutungen. Auch Knochen und Knorpel können von zerfallenden Rotzknoten in Mitleidenschaft gezogen sein.

III. Symptome. Die Incubationsdauer des Rotzes beträgt meist drei bis fünf Tage, seltener einige Wochen.

Je nach dem Verlaufe hat man einen acuten, subacuten und chronischen Rotz zu unterscheiden. Während acuter Rotz binnen einer bis drei Wochen zu enden pflegt, hält der chronische ebenso viele Monate, Jahre, ja! bis länger als zehn Jahre an. Zuweilen stellen sich im Verlaufe von chronischem Rotz plötzlich acute Symptome ein, welche meist schnell den Tod herbeiführen, aber das Umgekehrte, dass acuter Rotz in chronischen übergeht, kommt nicht gut vor.

Acuter Rotz fängt häufig schleichend an. Hatte eine Verwundung auf der äusseren Haut stattgefunden, so bekommen die Kranken einen Knoten oder ein Geschwür, welches sich bald missfärbig gestaltet, eher Neigung zur Ausbreitung als zur Heilung zeigt und dünnen und haemorrhagischen Eiter absondert, der wohl auch übel riecht. In seiner Umgebung besteht häufig entzündliches Oedem oder Erysipel und Entzündung von Lymphgefässen und benachbarten Lymphdrüsen. Bald treten auch an andern Stellen der Haut ähnliche Veränderungen auf. Die Haut erhebt sich wohl auch stellenweise

blasenartig, oder es kommt zu Impetigo und Ecthyma, von wo aus neue Geschwürsflächen auf der Haut entstehen. Mittlerweile sind Schüttelfröste, leichtere Fröste und Fieberbewegungen aufgetreten, verbunden mit dem Gefühl von Abgeschlagenheit, mit Muskel- und Gelenkschmerzen. Mitunter sind die Gelenke intumescirt; es kann selbst Muskulatur- und Gelenkentzündung kommen. Zuweilen machen die Kranken den Eindruck von Typhösen und liegen mit fuliginösen Lippen und mit Fuligo auf der Zunge delirirend und benommen da.

Gesellt sich eine Erkrankung der Nasenschleimhaut hinzu, so klagen die Kranken über Brennen und Trockenheit in der Nase und über Schmerz in der Stirngegend. Allmählig kommt es zu Ausfluss von dünnen eitrigen, blutigen und mitunter übelriechenden Massen. Auch bildet sich mitunter Zerstörung der Nasenscheidewand aus.

Zuweilen setzen sich Geschwürsbildung und Entzündung auf die Mund-Rachenschleimhaut fort. Dabei intumesciren die submaxillaren Lymphdrüsen und abscediren wohl auch. Veränderungen auf der Kehlkopfschleimhaut und in den Lungen machen sich durch Schmerz, Schluckbeschwerden, Heiserkeit, Husten mit foetidem Auswurf, auch durch Glottisödem bemerkbar. Meist bestehen Appetitlosigkeit und Verstopfung, in späteren Stadien Durchfall. Leber und Milz sind druckempfindlich und häufig vergrößert. Im Harn kommt nicht selten Eiweiss vor; auch hat man in ihm Leucin und Tyrosin nachgewiesen (*Vinaus*). Meist tritt unter zunehmendem Kräfteverfall der Tod ein.

Bei chronischem Rotz bleiben die Symptome an sich fast dieselben, nur verlaufen sie langsamer, reihen sich in längeren Zeitintervallen an einander und machen häufig Remissionen und Exacerbationen.

IV. Diagnose. Die Erkennung von Rotz ist nicht immer leicht, namentlich liegt die Gefahr nahe, Rotz mit Pyaemie oder in chronischen Fällen mit Syphilis oder Tuberculose zu verwechseln. Vor Allem ist auf die Gelegenheit zu einer Rotzinfektion zu achten; auch fielen's Gewicht, wenn es gelänge, aus den Producten fraglicher Veränderungen Rotzbacillen rein zu cultiviren und mit Erfolg auf Meerschweinchen zu übertragen. Besonders charakteristisch sind die auf Kartoffeln gewonnenen Culturen, die am zweiten bis dritten Tage einen bernsteinfarbenen Ueberzug bilden, welcher vom achten Tage an kupferroth und undurchsichtig wird und sich mit einem schwachgrünen Hofe umgiebt.

V. Prognose. Die Vorhersage ist bei acutem Rotz fast ungünstig; bei chronischem kommen bis 50 Procente Heilungen vor.

VI. Therapie. Die Behandlung beschränkt sich vorwiegend auf diejenige des äusseren Rotzes; es kommen hier Incisionen von Abscessen und Carbolverbände und bei Rotz der Nase und des Rachens Carboleinspritzungen in Betracht. Ausserdem leichte, kräftige Kost und Alkoholica. Von Jodkalium, Arsenik, Strychnin, Quecksilberpräparaten u. Aehnli. darf man nicht viel erhoffen. Sonst ein rein symptomatisches Verhalten.

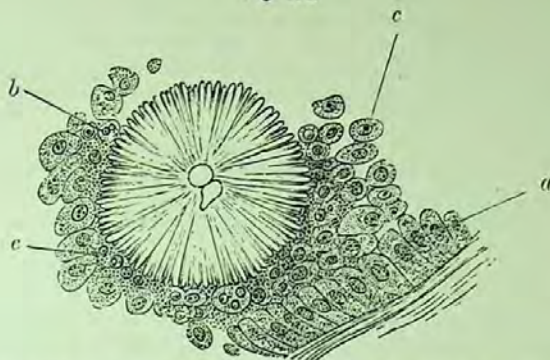
3. Strahlenpilzkrankheit. Actinomyces.

Actinomyces ist eine ursprünglich dem Rinde und Schweine eigenthümliche Krankheit, welche aber, wie neuere Untersuchungen ergeben haben, auch beim Menschen vorkommt. Es handelt sich um die Entwicklung eines Strahlenpilzes, *Actinomyces* (vergl. Fig. 101), welcher zur Bildung von festen, jedoch zerdrückbaren Körnern führt, welche letzteren den Krankheitsproducten ein eigenthümliches Gepräge aufdrücken. Der Strahlenpilz gehört zu den Spaltpilzen, und zwar zu einer Cladothrixart. Aller Wahrscheinlichkeit nach ist die Actinomyces beim Rinde mit derjenigen beim Menschen identisch, wenigstens gelang es neuerdings, den Strahlenpilz vom Menschen auf Thiere zu überimpfen. Die Ansteckung geschieht beim Menschen nicht von Thieren aus, sondern sie erfolgt durch Nahrungsmittel, welche den Strahlenpilz beherbergen, oder in den Luftwegen durch Aspiration. *E. Müller* beschrieb eine Beobachtung nach Verletzung mit einem Holzsplitter, welcher *Actinomyces* beherbergte.

Die meisten Fälle verliefen beim Menschen unter dem Bilde einer multiplen Abscessbildung und Pyaemie, doch können auch innere Organe, wie Lunge, Bronchien, Darm, Pleuren, Peritoneum und andere Eingeweide, Sitz der Erkrankung werden. *Israel* hat neuerdings 38 Beobachtungen zusammengestellt und darauf hin ein klinisches Bild der Actinomyces beim Menschen zu entwerfen versucht. Ausser einigen Fällen, welche

sich unter gemeinsamen Gesichtspunkten noch nicht unterbringen liessen, scheint die Infection von der Mundhöhle, von den Luftwegen oder vom Darmkanal aus geschehen zu können. Actinomykose der Bronchialschleimhaut oder vom Darmkanal aus geschehen Bronchitis führen, während solche der Lungen unter dem Bilde einer chronischen Infiltration des Lungengewebes verläuft, welche zu Höhlenbildung, Zersetzung, namentlich zu Pleuritis, Peripleuritis und zu metastatischen Abscessen in anderen Organen zu

Fig. 101.



Actinomyceshorn aus einem längsgetroffenen Bronchiolus der Rindslunge.
a Epithel der Bronchialschleimhaut. b Epitheloide Zellen. c Rundzellen.
In der Mitte der Strahlenpilz. Vergr. circa 350fach. Nach Marchand.

führen vermag. Zu Actinomykose des Darmes gesellt sich gern Peritonitis und Metastasenbildung hinzu. *Böllinger* beschrieb eine Beobachtung von primärer Actinomykose des Gehirnes, welche unter den Erscheinungen einer Hirngeschwulst tödtlich verlaufen war. Das Leiden führt meist zum Tode und lässt sich während des Lebens nur an den bereits makroskopisch leicht kenntlichen Körnern in etwaigen Entzündungsproducten diagnosticiren. Rein symptomatische, häufig chirurgische Behandlung.

4. Maul- und Klauenseuche. Aphthae epizooticae.

I. Aetiologie. Die Maul- und Klauenseuche befällt am häufigsten Rinder, Schafe und Schweine, seltener kommt sie bei Ziegen, Pferden oder gar bei Hunden und Geflügel vor. Es handelt sich um eine acute Infectionskrankheit, welche zur Bildung von Bläschen auf der Mundschleimhaut, zwischen den Zehen und an den Zitzen des Euters führt und unter fieberhaftem Allgemeinleiden verläuft. Die Krankheit ist übertragbar, und zwar haftet der Infectionsstoff nicht nur an dem Inhalte der Bläschen, sondern auch an Harn, Koth, Blut und Milch. *Klein* will neuerdings aus dem Bläscheninhalte charakteristische (?) Streptococcen gewonnen haben. Aehnliche Angaben machen *Cnyrim* & *Libberitz*, welche auch in der Milch erkrankter Kühe spezifische Mikrococcen fanden.

Beim Menschen sind mehrfach Ansteckungen beobachtet worden. Meist kamen dieselben durch den Genuss von roher oder ungenügend aufgekochter Milch zu Stande, oder bei Melkern, welche mit wunden Fingern das mit Bläschen bedeckte Euter kranker Thiere berührten. Ausser der Milch kann auch der Genuss von Butter und Käse eine Ansteckung erzeugen, doch kann der Zufall auch andere Infectionswege bringen, z. B. Besudlung mit Geifer u. s. f.

II. Symptome. Die Incubation beträgt drei bis vier Tage. Es stellen sich dann Fieberbewegungen ein und bald schiessen auf der Schleimhaut von Lippen und Zunge, seltener am harten Gaumen und Rachen, gelbe Bläschen auf, welche nach wenigen Tagen platzen und Erosionen auf der Schleimhaut zurücklassen. Dabei Gefühl von Hitze und Brennen im Munde, mitunter auch stärkere Schwellung und Schluckbeschwerden. Fast zu gleicher Zeit entstehen Bläschen zwischen den Fingern und um die Nägel, dergleichen an den Zehen Vereinzelt hat man auch an den Brüsten Bläschenruptionen oder in einzelnen Fällen allgemeines Exanthem gefunden. Mitunter stellen sich Zeichen von Gastro-Enteritis ein, welche im Verein mit Fieber kleine Kinder zu tödten vermögen. In der Mitte der zweiten Woche trocknen die Bläschen ein, bilden dünne Borken und

fallen ohne Narbenbildung ab. Meist ist die Krankheit binnen zwei bis vier Wochen beendet.

III. **Diagnose.** Bei der Diagnose sind namentlich anamnestiche Angaben wichtig.

IV. **Prognose.** Die Prognose ist gut; tödtlicher Ausgang nur selten.

V. **Therapie.** Milch von kranken Thieren sollte, wenn überhaupt, nur stark aufgekocht genossen werden, wenn man Ansteckungen von Menschen verhüten will. Daneben vermeide man, Wunden mit Secreten oder Excreten von kranken Thieren zu verunreinigen. Zur Behandlung empfiehlt sich Auswaschen oder Bepinselung der Mundhöhle mit Kalium chloricum (5 : 150) oder mit Calcaria soluta; bei vorhandenem Durchfall reiche man die genannten Medicamente innerlich, zweistündlich einen Theelöffel. Bläschen an den Extremitäten reibe man mit Fett ein und überdecke sie mit Salicylwatte.

5. Tollwuth. Lyssa.

(*Wasserscheu. Hydrophobie. Rabies.*)

I. **Aetiologie.** Tollwuth ist eine vornehmlich dem Hundegeschlechte eigenthümliche Infectiouskrankheit. Ausser bei Hunden hat man dieselbe auch bei Katzen, Pferden, Rindern, Schafen, Eseln und Maulthierern, ferner bei Wölfen, Füchsen, Hyänen, Dachsen, Mardern und Schakalen beobachtet. Eine spontane Entstehung der Krankheit kommt nicht vor; die Verbreitung findet fast immer durch den Biss von wuthkranken Thieren statt. Speichel und Blut enthalten den Infectiousstoff, während mehrfach Fleisch und Milch tollwüthiger Thiere ohne Schaden genossen wurden.

Auch auf den Menschen ist die Wuthkrankheit übertragbar. Meist erfolgt die Infection durch Hundebiss, seltener durch den Biss von wuthkranken Katzen, Füchsen, Rindern u. s. f. oder bei der Section von tollwüthigen Thieren oder durch zufällige Benetzung von Wunden mit Speichel oder Blut von wuthkranken Thieren. Aber nicht alle Menschen, welche von tollwüthigen Thieren gebissen werden, erkranken an Tollwuth; namentlich kann bei Biss an mit Kleidern überdeckten Körperstellen leicht der infectirende Speichel in den Kleidern zurückbleiben, so dass der Infectiousstoff zurückgehalten wird. Verletzungen von Haut oder Schleimhäuten erscheinen immer nothwendig, wenn eine Ansteckung erfolgen soll, doch kann die Laesion sehr unscheinbarer Natur sein. Am gefährlichsten erscheinen Bisswunden im Gesichte, demnächst an den Händen, dann an den unteren und erst dann an den oberen Extremitäten.

Ansteckungen von Mensch auf Mensch sind nicht mit Sicherheit bekannt. Selbst für den Menschen hat man bis auf die neueste Zeit die spontane Entstehung von Tollwuth behauptet, doch sind alle hierher gehörigen Angaben unzuverlässig.

Alebs vermuthet das Gift in braunen Spaltpilzen, welche er in den Speicheldrüsen des der Tollwuth erlegenen Professors *Hermann* in Prag nachzuweisen vermochte. Auch *Gibier*, *Fol*, *Babes* u. A. haben Mikrocoecen in der Gehirnschubstanz nachzuweisen vermocht.

II. **Symptome.** Die Incubationsdauer schwankt bei der Tollwuth in sehr bedeutendem Grade und beträgt meist 15—80 Tage. Seltener währt sie kürzere Zeit, häufiger schon längere. Man will Incubationen nicht nur von ein und zwei Jahren, sondern selbst von 10—30 Jahren beobachtet haben, doch gehören Angaben der letzteren Art wohl in das Bereich der Fabel. Dagegen ist eine Incubationszeit von sechs Monaten mit Sicherheit bekannt.

In der Regel geht dem Ausbruche der manifesten Erscheinungen ein kurzes Stadium prodromorum für durchschnittlich einen bis drei Tage lang voraus. Die Bisswunde, wenn sie noch nicht vernarbt war, beginnt zu schmerzen, zu schwellen, zu bluten und stärker abzusondern, oder eine bestehende Narbe wird empfindlich, livid und soll mitunter wieder aufbrechen (?). Oft gehen von hier ziehende Schmerzen durch eine ganze Extremität bis zur Wirbelsäule hin. Der Patient bemächtigt sich tiefe Verstimmung. Sie werden blass, unruhig und gestört, verlieren Appetit und Schlaf und werden meist durch unennbare Angst vor der entsetzlichen Krankheit gequält. Ihre Pupillen sind weit, ihr Blick wird stier und bald machen sich Zeichen des Krampfstadiums (Stadium hydrophobicum) bemerkbar.

Mit am frühesten stellen sich Inspirationskrämpfe ein. Es erfolgen tiefe, seufzende oder schluchzende Inspirationen, während welcher die Kranken cyanotisch werden und in höchste Athmungsnoth und Erstickungsangst gerathen. Dazu kommen Schling-

krämpfe, welche sich einstellen, sobald die Kranken den Versuch machen, Flüssigkeiten oder Speisen herunterzubringen. Schon der Anblick, ja! selbst der Gedanke an Getränke oder die Rede davon ist im Stande, derartige Krampfanfälle auszulösen. Auch sind die Kranken unermüdet, den Speichel zu verschlucken, welcher in vermehrter Menge ausgeschieden wird, so dass sie ihn in kurzen Pausen auszuwerfen pflegen. Die Neigung zu Krampfanfällen der Athmungs- und Schlingmuskulatur nimmt mehr und mehr überhand. Zuletzt genügen bereits Luftzug, mechanische Erschütterung, psychische Aufregung und greller Lichtreiz dazu. Dabei steigt die Körpertemperatur auf 39°, 40° C. und darüber hinaus. Der Puls nimmt an Frequenz zu, bis um mehr als 100 und 120 Schläge. Im Harn hat man Eiweiss, auch Zucker gefunden. Der Stuhl ist meist angehalten.

Allmählig bilden sich psychische Veränderungen heraus: Delirien, Hallucinationen und namentlich ausgesprochene Wuthanfalle. Die Kranken werden maniakalisch, schlagen, spucken, schimpfen auf ihre Umgebung und dringen wohl auch gewaltthätig auf dieselbe ein. Es kommt zu Krampfanfällen in einzelnen Extremitäten oder zu allgemeinen Convulsionen. Manche machen mit ihren Kiefern schnappende, wie beiessende Bewegungen. Derartige Wuthanfalle können sich binnen kurzer Zeiträume wiederholen. Ausserhalb derselben sind die Kranken bei freiem Bewusstsein und bitten dann häufig die Umgebung um Verzeihung.

In solchen Anfällen kann plötzlich der Tod eintreten. Oder die Wuthanfalle, deren Dauer zwischen $\frac{1}{2}$ — $\frac{3}{4}$ Stunden schwankt, hören auf, aber es machen sich mehr und mehr Collapserscheinungen bemerkbar, welchen die Kranken erliegen. Meist kommt der erlösende Tod zwischen dem zweiten bis vierten Tage.

III. Anatomische Veränderungen. Die anatomischen Veränderungen bieten kaum etwas Charakteristisches. Es besteht meist entwickelte Leichenstarre. Zersetzung tritt in der Regel sehr schnell ein. Das Blut fällt gewöhnlich durch dünne, dunkle Beschaffenheit auf. *Lütkenmüller* will in ihm Vermehrung der farblosen Blutkörperchen und eine grosse Zahl von Mikrocythen gefunden haben.

Hirn- und Rückenmarkshäute lassen meist Oedem und vielfach auch Blutaustritte erkennen; letzteren begegnet man auch in der Hirn- und Rückenmarkssubstanz und in dem Neurilemm der peripheren Nerven. Mikroskopisch sind im Centralnervensystem Pigmentatrophie der Ganglienzellen und varicöse Anschwellung und Degeneration markhaltiger Nervenfasern nachgewiesen worden, sowie Austritt von Rundzellen in die Interstitien. Auf dem Grunde der Zunge und auf dem Schlunde hat man Schwellung des Follikelapparates beschrieben. Magen- und Darmschleimhaut erscheinen stellenweise ecchymosirt. Die Milz wird vereinzelt als vergrössert angegeben. In Leber und Nieren hat man parenchymatöse Trübung und Verfettung gefunden. Wiederholentlich waren die peripheren Lymphdrüsen vergrössert und ecchymosirt.

IV. Diagnose. Die Erkennung der Tollwuth ist leicht, namentlich wenn die Anamnese unzweideutig ist. Wenn manche Autoren auch noch in neuerer Zeit die Existenz der Tollwuth geleugnet und sie als nichts anderes als für einen Tetanus erklärt haben, so lässt sich dagegen anführen, dass man bei Tetanus vollkommene Intermissionen der Erscheinungen vermisst. Auch kommen hier nicht psychische Alterationen vor. In zweifelhaften Fällen benütze man Theile der Medulla oblongata zu subduralen Impfungen von Kaninchen und beobachte den Erfolg.

V. Prognose. Die Vorhersage ist schlecht, denn die Zahl der angeblichen Heilungen ergibt sich als eine minimale.

VI. Therapie. Die Behandlung fange mit der Prophylaxe an. Man erschwere durch möglichst hohe Hundesteuer, dass sich nicht Jedermann Hunde halten kann, lasse Hunde nicht ohne Maulkorb umherlaufen, wobei vorausgesetzt wird, dass der angelegte Maulkorb das Beissen unmöglich macht, und ordne beim Vorkommen von Hundswuth eine strenge Einsperrung der Hunde von mindestens sechs Monaten Dauer an.

Ist ein Mensch von einem wuthkranken Thiere gebissen, so sauge er sofort seine Wunde aus und lasse sie möglichst schnell durch Ferrum candens oder Kalium causticum ausbrennen, um das Gift zu zerstören.

Tritt Tollwuth ein, so gebe man energisch Narcotica. Mit am zweckmässigsten erscheint anhaltende Chloroformnarcose, während welcher die Krampfanfälle cessiren. Weniger sicher sind Morphiuminjectionen, Chloralklystiere und Curare. Die übrigen Narcotica dürften zu schwach sein. Specifiche Mittel kennt man nicht, so sehr auch

immer wieder Anpreisungen von solchen laut werden. Vor Allem wichtig ist ruhiger Zuspruch seitens des Arztes.

Pasteur berichtet, dass ihm die Schutzimpfung beim Menschen mit Erfolg dadurch gelungen sei, dass er bereits von tollwüthigen Thieren gebissene Menschen mit modificirtem Tollwuthgift impfte, doch erscheinen seine Angaben in manchen wichtigen Punkten zum mindesten auffallend; auch ist ihnen zum Theil von anderen zuverlässigen Forschern direct widersprochen worden. Es muss daher noch eine weitere Durchforschung und Klärung der Angelegenheit abgewartet werden.

Anhang. Trichinenkrankheit. Trichinosis.

(*Trichiniasis*.)

I. Aetiologie. Die Trichinenkrankheit nimmt im Vergleich zu den bisher besprochenen Zoonosen dadurch eine Sonderstellung ein, dass es sich bei der Ansteckung nicht um eine Uebertragung von Spaltpilzen, sondern um Rundwürmer handelt, die eine beträchtliche Grösse besitzen. Es nehmen daher Manche überhaupt Anstoss, die Trichinosis unter die Infectionskrankheiten im gebräuchlichen Sinne des Wortes einzureihen und bezeichnen alle Zoonosen mit Einschluss der Trichinosis als Invasionskrankheiten.

Jedermann, welcher trichinenhaltiges Fleisch genießt, in welchem durch die Art der Zubereitung die Muskeltrichinen noch nicht zum Absterben gebracht worden sind, kommt in Gefahr, sich mit Trichinen zu inficiren. Der Infectionsmodus läuft in der Weise ab, dass die meist in Kapseln eingeschlossenen Muskeltrichinen mit dem genossenen Fleische zunächst in den Magen gelangen. Hier werden durch den Magensaft die Trichinenkapseln aufgelöst, so dass die in ihnen eingeschlossenen Trichinen frei werden. Diese wachsen in den oberen Abschnitten des Dünndarmes schnell an und entwickeln sich zu Darmtrichinen. Es findet dann die Begattung statt und nach sieben Tagen werden Tausende und Tausende von jungen Trichinen lebend geboren. Während die Mutterthiere absterben und mit den Faeces aus dem menschlichen Darmcanal herausbefördert werden, wandern die jungen Trichinen durch die Darmwand und finden ihren Weg zu den Muskeln des Inficirten, wo sie wie einst ihre Eltern sesshaft und zu Muskeltrichinen werden und sich einkapseln. Das, was man als Trichinenkrankheit bezeichnet, umfasst den ganzen Zeitraum von der Importation der Mutterthiere bis zum Sesshaftwerden der Abkömmlinge in den willkürlichen Muskeln.

In den meisten Fällen geschieht die Infection durch trichinenhaltiges Schweinefleisch. Leicht begreiflich ist es, dass besonders häufig in solchen Gegenden Ansteckungen erfolgen, in welchen der Genuss gerade von rohem Fleische Landessitte ist, z. B. im Harz und in Sachsen. Allein auf die Häufigkeit der Trichinenkrankheit hat ausserdem selbstverständlich der Umstand Einfluss, dass das Vorkommen von Trichinen bei Schweinen grosse locale Schwankungen zeigt.

In der Schweiz, in Frankreich und England sind Trichinen bei Thieren und Menschen sehr selten. Unter den deutschen Ländern zeichnet sich Westphalen durch seltenes Vorkommen von Trichinen aus; erst im Jahre 1876 wurde hier die erste Epidemie von *Müller* bekannt gegeben. Aus Württemberg hat *Haerberlein* sogar erst 1879 die erste Trichinenepidemie in Kreilsheim beschrieben. Mehr und mehr hat man neuerdings die Aufmerksamkeit darauf gerichtet, dass durch den ausgebreiteten Versandt

und Verbrauch von amerikanischen Schinken und mit Muskelmassen durchsetzten amerikanischen Speckseiten Trichineninfectionen wesentlich begünstigt werden könnten, obschon dies nach *Virchow* bisher noch nicht vorgekommen ist. Dergleichen wäre unter Umständen auch an solchen Orten zu beobachten, welche, so weit einheimische Schweine-Schweinemast scheint die Verbreitung von Trichinen unter den Schweinen selbst zu begünstigen, weil es jenseits des Oceans üblich ist, die Abfälle beim Schlachten den Schweinen vorzuwerfen, wobei man, wenn ein geschlachtetes Schwein Trichinen enthält, viele andere mit den vorgeworfenen Muskelsücken inficirt.

Nach *Eulenberg* wurden im Jahre 1877 in Preussen 2.057.272 Schweine geschlachtet, worunter 701 als trichinös befunden wurden, also knapp 0.04 Procent. 1883 waren unter 4,248.767 Schweinen 2199 (0.05%) trichinös, 1884 unter 4,611.689 Schweinen 2624 (0.06%). Dagegen berichtet *Billings*, dass er 1880 in Boston 2701 Schweine untersuchte, unter welchen 154 trichinös waren, 5.7 Procente. Damit steht das häufige Vorkommen von Trichinen in amerikanischen Schinken und Speckseiten in Uebereinstimmung, bis zu 4.0 Procente (*Eulenberg*). Kann man es unter solchen Umständen ausseramerikanischen Staaten verargen, dass sie die Einfuhr von amerikanischen Schweinefleischwaaren verbieten oder erschweren, um ihre Bürger zu schützen? Freilich sind trotz der ungünstigen Verhältnisse auch in Amerika selbst Trichinenepidemien nur selten.

Vielfach ventilirt ist die Frage, woher eigentlich das Schwein trichinös wird? Einige Autoren sind der Ansicht, dass es das eigentliche Hauptthier für Trichinen sei, und dass die Infection von Schweinen unter einander stattfindet, indem gesunde Thiere den mit jungen Trichinen vermengten Darmabgang von trichinösen Schweinen fressen. Dafür spricht, dass häufig, wenn auch nicht regelmässig, in einem Stalle sämtliche Thiere Trichinen beherbergen. Seltener kommt bei uns eine zufällige Infection durch vorgeworfenes trichinohaltiges Fleisch von geschlachteten Thieren in Betracht. Auch die in manchen Gegenden geübte Uebsitte, Schweine zur Mastung auf Abdeckereien zu geben, wo man ihnen das Fleisch von gefallenem Thieren zum Fressen giebt, trägt zur Trichinenverbreitung unter Schweinen bei.

Nach Anderen soll nicht das Schwein der ursprüngliche Wirth der Trichinen sein, sondern die Ratte. Nun ist bekannt, dass Ratten sehr häufige, fast regelmässige Bewohner von Schweineställen sind, und dass Schweine todte wie lebende Ratten fressen. Jedenfalls kommen bei Ratten sehr häufig Trichinen vor. *Zenker* aber meint, dass sich gerade umgekehrt die Ratten erst von den Schweinen durch Fressen von Schweinekoth Trichinen holten. Jedenfalls wollen wir nicht vergessen anzuführen, dass *Rogier* in Hof in einem Schweine Trichinen fand und ebenso bei allen Ratten, welche in dem betreffenden Hause eingefangen wurden, während die Ratten der Nachbarschaft von Trichinen frei waren, was dafür zu sprechen scheint, dass sich die Ratten im Stalle die Trichinen geholt haben. Die meisten neueren Autoren nehmen aber trotzdem die Ratten als Quelle für die Trichinen beim Schweine an, ohne jedoch eine Infection von Schweinen unter einander völlig zu leugnen.

Uebrigens beherbergen nicht nur Ratten, sondern auch andere kleinere wilde Thiere Trichinen; wir nennen Mäuse, Igel, Fuchs, Hamster, Iltis, Marder, Dachs u. s. f., ausserdem die Katze (bei letzterer Infection durch Mäuse und Ratten).

Colin betont, dass auch Raubthiere, welche von kleinen Nagern leben, mit Trichinen inficirt werden, ebenso Vögel und Fische, welche Excremente fressen. Von hier aus kann wieder eine weitere Infection Platz greifen, und so erkennt man, dass es der Infectionsquellen und Infectionsmöglichkeiten sowohl für Menschen als auch Thiere sehr verschiedene giebt.

Eine absichtliche Infection mit trichinösem Fleisch gelingt auch bei andern Thieren, z. B. beim Affen, Kalb, Hund, Kaninchen. *Goujon* inficirte Salamander mit Trichinen. Nehmen Fliegenlarven Muskeltrichinen in sich auf, so verdauen sie dieselben, so dass sie nur dann inficiren würden, wenn sie genossen werden, bevor die in ihrem Darmschlauche befindlichen Trichinen getödtet und verdaut worden sind.

In neuerer Zeit hat man mehrfach Trichineninfectionen beim Menschen durch Fleischgenuss von Wildschwein beobachtet, so dass in manchen Gegenden wie für das zahme, so auch für das wilde Schwein eine obligatorische Fleischschau angeordnet ist. In Anbetracht, dass das Wildschwein den Genuss von Fleisch des vorhin genannten kleinen Gethieres nicht verschmäht, lässt sich eine Infection mit Trichinen bei ihm leicht begreifen.

Beim Menschen kommt die Trichinenkrankheit meist in epidemischer Verbreitung vor, bald als Familien-, Haus-, Casernenepidemie (*Kortum*), bald über eine grosse Ortschaft verbreitet. Die in vielen Gegenden üblichen Schlachtfeste, bei welchen sich Bekannte zur Schweineschlachtereie und Wurstfabrikation einfinden und sich gütlich thun, sind mehrfach die Veranlassung zu solchen Epidemien gewesen. In anderen Fällen nahm die Epidemie von einem Schlächterladen den Ausgang und erstreckte sich auf fast alle Kunden.

Besonders ausgebreitete Epidemien wurden in neuerer Zeit in Hedersleben und Hettstädt beobachtet, im ersteren Orte erkrankten 334 Personen (*Kratz*). In Braunschweig brach 1882 eine Epidemie aus, von welcher 254 Personen betroffen wurden (*Blasius*). 1883 wüthete in Emerleben bei Halberstadt eine Trichinenepidemie mit 250 Erkrankten (*Brouardel*) und 1888 brach in Obercunewalde (Sachsen) eine Epidemie mit 235 Krankheitsfällen aus (*Riedel*).

Das Verständniss für den Infectionsmodus bei der Trichinose und die ernste Bedeutung der Ansteckung für die menschliche Gesundheit ist erst seit Anfang der Sechziger-Jahre unseres Jahrhunderts durch Arbeiten von *Leuckart*, *Virchow* und *Zenker* eröffnet worden. In menschlichen Muskeln hat zuerst *Hilton* (1831) eingekapselte Trichinen beschrieben, doch hielt er sie für Cysticerken. *Paget* entdeckte 1852 in der Kapsel einen spiraligen Wurm, welchem *Owen* schon vordem den Namen *Trichina spiralis* beigelegt hatte. *Herbst* in Göttingen erzeugte 1851 an Hunden durch Verfütterung von trichinenthaltigem Fleische Muskeltrichinen.

Begreiflicherweise ist die Krankheit früher verkannt worden und man hat vielfach Grund genug, das epidemische Auftreten von rheumatoiden, typhösen und mit profuser Schweissbildung verbundenen Krankheiten aus früherer Zeit auf Trichinose zurückzuführen. Direct bewiesen ist dies für eine Epidemie in Hamburg (1851) durch die Section eines Mannes, welcher die Krankheit überstanden hatte, zehn Jahre später verstarb und bei der Section Muskeltrichinen beherrgte (*Tüngel*).

II. Anatomische Veränderungen. Leichen von Personen, welche der Trichinenkrankheit zum Opfer gefallen sind, zeichnen sich nicht selten durch Oedem und Abmagerung aus. Arme und Beine, namentlich erstere, befinden sich oft in starker Flexionsstellung.

An den Muskeln beobachtet man mehr oder minder reichlich gelbliche bis mohnkorn-grosse Tupfen (vergl. Fig. 102), in denen man mit Hilfe des Mikroskopes leicht die Trichine erkennen wird (vergl. Fig. 103).

An den inneren Organen: Herz, Leber und Nieren, beobachtet man Zustände von trüber Schwellung. Mitunter kommen Blutaustritte unter Pleuren, Epicard und Peritoneum vor. Häufiger trifft man Dergleichen auf der Magendarmschleimhaut an. Die Mesenterialdrüsen sind oft intumescirt und ecchymosirt. Im Darminhalt findet man Trichinen, wenn seit der Ansteckung nicht mehr als 5—8 Wochen verstrichen sind. Rückenmark und periphere Nerven fanden *Höpfner & Nume* unversehrt.

Die *Trichina spiralis* gehört zu den Rundwürmern, Nematoden. Man muss zwei Entwicklungsstadien unterscheiden, die Darm- und die Muskeltrichine.

Die Darmtrichine ist mit blossem Auge gerade als feinstes gelbweisses Fädchen zu erkennen, welches an einem Ende leicht gekrümmt oder eingerollt ist. Die Weibchen sind länger als die Männchen, denn jene messen 3—4 Mm., während die Männchen nur eine Länge von ca. 1.5 Mm. erreichen. Man erkennt an ihnen ein dünneres Kopf- und ein dickeres Schwanzende. Die Zahl der Weibchen übertrifft stets

Fig. 102.



Eingekapselte und verkalte Muskeltrichinen im Fleisch.
Nat. Grösse. Nach Heller.

diejenige der Männchen um ein Beträchtliches. Der Aufenthaltsort der Darmtrichinen ist vornehmlich der Anfangstheil des Dünndarmes, während man ihnen im Dickdarm nur in geringer Zahl zu begegnen pflegt. Will man Darminhalt auf Trichinen untersuchen, so thut man gut, ihn mit Wasser stark zu verdünnen und ein Tröpfchen von dem Gemische mikroskopisch zu untersuchen, wenn man nicht schon feine Fädchen mit unbewaffnetem Auge erkennt. Man wende schwache Vergrößerungen an (50—100fach), um möglichst grosse Uebersichtspraeparate zu gewinnen.

Sind Muskeltrichinen in den Magen hineingelangt, haben sich hier ihre Kapseln aufgelöst, haben Anwachsen und weitere Entwicklung, sowie Begattung stattgefunden, so dauert es seit dem Genusse des trichinenhaltigen Fleisches sieben Tage, bis die

Fig. 103.



Eingekapselte Muskeltrichine mit Verkalkung der Kapsel. 80fache Vergrößerung. Nach Heller.

Weibchen die ersten lebenden Jungen gebären. Die Geburt geht wochenlang vor sich, so dass die Zahl der von einem Mutterthiere geborenen Embryonen 1000 bis 1300 betragen soll. Durchschnittlich mit der fünften bis achten Woche sterben die Mutterthiere ab und gelangen mit dem Darminhalt nach Aussen.

Die junge Brut verräth sofort Wanderungsgelüste. Sie durchbohrt die Darmwand entweder bis zur Serosa und dringt dann zwischen den Blättern des Mesenteriums in das retroperitoneale Bindegewebe und von hier unter Vermittlung des überall mit einander in Zusammenhang stehenden Zellgewebes bis in die willkürlichen Muskeln vor oder sie durchsetzt die ganze Darmwand, gelangt in die Bauchhöhle und nimmt von hier aus den Weg durch das lockere Bindegewebe zu den Muskeln, oder vielleicht, dass auch ein Theil innerhalb der Lymph- und Blutgefässe den Muskeln zugetragen wird, wenigstens konnte *Virchow* in Mesenterialdrüsen Trichinen auffinden. Ausserdem kommen mitunter in den Muskeln so kleine Thiere vor, wie sie bei einer langsam von Statten gehenden Wanderung nicht zu erwarten wären, da die jungen Thierchen täglich an Länge beträchtlich zunehmen, ein Umstand, welcher sich nur durch einen schnellen Transport mit Blut oder Lymphe erklären lässt.

Wenn die jungen Thiere die Muskeln erreicht haben, beginnt ihre Ausbildung zu Muskeltrichinen. Sie durchdringen das Sarcolemm und machen sich innerhalb desselben sesshaft. Damit gehen entzündliche Veränderungen in dem Sarcolemminhalte Hand in Hand. Derselbe wird in der Umgebung der Parasiten licht, verliert die Querstreifung,

wird theils homogen, theils körnig und gleichzeitig vollziehen sich in der Umgebung der Parasiten Vermehrung und Anhäufung der Sarcolemmkörner. Auch in dem anliegenden Perimysium internum gehen entzündliche Veränderungen vor sich. Makroskopisch erkennt man dieselben daran, dass sich die Muskeln an solchen Stellen aufhellen und einen graurothen oder graugelben Farbenton annehmen. Bevor es zur Einkapselung der eingewanderten Parasiten gekommen ist, findet man sie vielfach langgestreckt oder nur wenig spiralig gewunden (vergl. Fig. 104). An isolirten Muskelfasern erkennt man leicht, dass da, wo Trichinen liegen, deutlich eine Erweiterung und Verdickung des Sarcolemmschlauches vorhanden ist (vergl. Fig. 105).

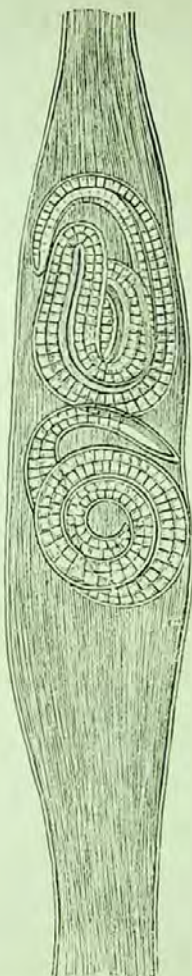
Fig. 104.



Frische Trichineneinwanderung in die Muskeln des Menschen.
 Durchschnitt eines Muskels nahe dem Sehnenansatze. Mittlere Vergrößerung.
 Nach Heller.

Binnen vierzehn Tagen erreichen die Muskeltrichinen ihr vollendetes Wachstum (0.7—1.0 Mm.). Es entsteht um sie ein heller Raum und allmählig findet an ihnen eine Einkapselung statt. In der Regel trifft man nur eine Trichine in einer Kapsel an, seltener kommen deren zwei bis vier vor. Die Kapseln besitzen eine elliptische oder citronenförmige Gestalt und bilden sich durch chitinartige Ausscheidungen der Thiere; in ihnen findet man die Trichinen spiralförmig zusammengerollt und ausserdem körnigen Inhalt. Mit der Zeit schlagen sich Kalksalze in der Kapsel nieder, wodurch sie undurchsichtig wird, so dass man mitunter die Kalksalze durch Säuren lösen muss, um des in ihr eingerollten Thierchens ansichtig zu werden (vergl. Fig. 103).

Fig. 105.



Isolirte Muskelfaser mit zwei Trichinen. Erweiterung des Sarcolemmschlauches. Starke Vergr. Nach Heller.

Zuweilen findet aber auch an dem Trichinenkörper selbst eine Verkalkung statt, wobei die Parasiten in kleine Bruchstücke zerfallen. An den Polen der Trichinenkapseln, aber ausserhalb von letzteren kommt es in älteren Fällen häufig zur Ansammlung von Fetttropfchen. Die eingekapselten Trichinen behalten sehr lange ihre Lebensfähigkeit. So theilte Klopsch eine Beobachtung mit, in welcher bei einer Frau, die im Jahre 1842 zweifellos an Trichinose erkrankt war, im Jahre 1866 bei Gelegenheit einer Operation wegen recidivirenden Brustkrebses ein Stück Intercostalmusculatur entfernt wurde, welches mit verkreideten Trichinenkapseln übersät war, in welchen sich die Trichinen lebensfähig erhalten hatten, mithin volle 24 Jahre lang. Die Lebensfähigkeit lässt sich leicht daran erkennen, dass man beim Erwärmen von mikroskopischen Praeparaten Bewegungen an den Thieren wahrnimmt. Eine Verkalkung der Kapseln konnte Müller schon bei zweijährigen Schweinen nachweisen.

Gelangten durch Genuss von trichinösem Fleisch Trichinen in den Magen, so wird ihre Kapsel, wie früher bereits angedeutet, durch die Säure des Magensaftes schnell zersört, worauf die Thiere frei werden. Sie wachsen an, sind binnen 21 Tagen geschlechtsreif geworden, haben sich also zu Darmtrichinen entwickelt, begatten sich und bringen nach etwa fünf Tagen lebende Junge zur Welt. Während die Mutterthiere nach fünf bis acht Wochen absterben, wandert die Brut in die Muskeln ein.

Die einzelnen Muskeln werden meist nicht gleichmässig von Trichineninvasion betroffen. Mit am frühesten und reichlichsten bekommt man sie in Zwerchfell, Intercostalmuskeln, Hals-, Kehlkopf- und Augenmuskeln zu sehen. Unter den quergestreiften Muskeln bleibt das Herz von Parasiten frei. An den Extremitätenmuskeln begegnet man ihnen um so sparsamer, je weiter man sich vom Rumpfe entfernt. Besonders reichlich pflegen sie nahe der Sehnenansätze angesammelt zu sein, was man meist daraus erklärt, dass die Sehne ihrer Lust zur Wanderung einen natürlichen Damm setzt.

III. Symptome. In vereinzeltten Fällen fangen Magen-Darmbeschwerden schon wenige Stunden an, nachdem trichinöses Fleisch genossen worden ist. Die Kranken haben Ueblichkeit, erbrechen wohl auch, klagen über Druckempfindlichkeit in der Magengegend und bekommen Durchfall.

Bei den Meisten freilich gehen die ersten Tage ohne wesentliche Beschwerden hin, aber gegen Mitte der ersten Woche machen sich Abgeschlagenheit, Appetitlosigkeit und abwechselnd Frost und Hitze bemerkbar, bis mit dem Ende der ersten Woche manifeste Erscheinungen Platz greifen.

Gar nicht selten beginnen letztere ohne Vorläufersymptome. Sie setzen sich zusammen aus localen Reizungserscheinungen am

Magen-Darmtract, aus localen Veränderungen in den von der Trichineninvasion betroffenen Muskeln und aus Allgemeinerscheinungen, letztere abhängig von den im Verdauungstract und im Muskelsystem sich abspielenden Veränderungen, zum Theil vielleicht auch von einer Noxe, welche die Parasiten in die Kapsel ausgeschieden haben und die bei Lösung der Kapseln im Magen zur Resorption gelangt (*Friedreich*).

Uebelkeit, Appetitlosigkeit, belegte Zunge, schlechter Geschmack und Foetor ex ore sind fast regelmässige Befunde. Der Durst ist gesteigert, einmal wegen bestehenden Fiebers, dann auch wegen der meist reichlichen Scheweisse. Nicht selten stellt sich wiederholtes Erbrechen ein. Meist besteht Durchfall. In manchen Fällen nehmen Erbrechen und Durchfall so überhand, dass man an das Krankheitsbild der asiatischen Cholera erinnert wird und diese Art von Trichinose als cholericforme beschrieben hat. Es sind dies im Ganzen seltene Vorkommnisse, doch kann binnen wenigen Tagen Collapstod eintreten. Die Untersuchung der epigastrischen Gegend ergiebt gewöhnlich bedeutende Druckempfindlichkeit.

Einwanderung der Trichinen in die Muskeln verräth sich durch lebhaften Muskelschmerz, welchen man namentlich leicht bei Beginn der Erkrankung für Muskelrheumatismus halten kann. Der Schmerz besteht spontan, wird aber namentlich durch leichten Druck hervorgerufen. Die Muskelbäuche schwellen an und fühlen sich elastisch-derb an. Allmähig treten sehr eigenthümliche und ausserordentlich charakteristische Stellungsveränderungen an den Extremitäten ein; es entwickeln sich permanente Beugecontracturen. An Fällen, welche ich auf der *v. Frerichs'schen* Klinik zu behandeln hatte, waren namentlich die Unterarme in den Ellenbogengelenken spitzwinkelig flectirt, so dass die Kranken hilflos in der gezwungensten Stellung dalagen, die Extremitäten nicht gebrauchen konnten und sich ganz und gar fremder Unterstützung bedienen mussten. Diese Dinge lassen erst sehr allmähig nach. Sind die Augenmuskeln von Trichinen reichlich durchsetzt, so klagen die Kranken über Schwebbeweglichkeit des Augapfels, und es machen sich paretische Erscheinungen oder nystagmusartige Bewegungen der Augäpfel bemerkbar. Abnahme des Gehörvermögens hat man mit Trichineninvasion in den Musculus stapedius in Verbindung bringen wollen. Trichiniasis der Masseteren verräth sich durch trismusartige Zustände und solche in den Schlingmuskeln durch Schling- und Schluckbeschwerden, so dass die Ernährung von allen Seiten her in hohem Grade beeinträchtigt ist. Trichineninvasion in die Kehlkopfmuskeln führt zu Lähmungszuständen an den Stimmbändern mit heiserer, wenig kräftiger und aphonischer Stimme. Nicht selten leiden Trichinenkranke an dyspnoëtischen Zufällen, an welchen zum Theil Erkrankungen des Zwerchfelles und der Intercostalmuskeln, zum anderen Theil freilich nervöse Störungen Schuld tragen.

Höpfner & Nonne fanden, dass Patellar- und Tricepssehnenreflex fehlen, aber bei eintretender Genesung wieder erscheinen können. Die faradische und galvanische Erregbarkeit der Muskeln und Nerven erwies sich als herabgesetzt.

Sehr beachtenswerth ist Oedem der Augenlider, welches sich meist sehr früh einstellt. Auch kommt es zu Oedem an den

Extremitäten, am frühesten und ausgebildetsten an den unteren Extremitäten. Als Ursache des Oedemes giebt man an: collaterales Oedem in Folge von Muskelentzündung, Verstopfung vieler Lymphbahnen, Thrombose von Muskelvenen (*Colberg*), in späteren Stadien der Krankheit überhandnehmenden Marasmus, auch marantische Venenthrombose.

Unter den Allgemeinsymptomen muss in erster Linie des Fiebers gedacht werden, dessen Höhe oft mehr als 40° C. beträgt. Es hält meist remittirenden Typus inne und ähnelt häufig der Temperaturcurve bei Abdominaltyphus. Mit der Erhöhung der Körpertemperatur gehen Vermehrung der Puls- und Athmungsfrequenz einher; nur selten hat man Pulsverlangsamung in Folge von Innervationsstörungen beobachtet.

In gewissem Sinne bezeichnend sind reichliche Schweisse, an welchen die Kranken zu leiden pflegen.

Auch wird fast regelmässig über hartnäckige Schlaflosigkeit geklagt.

Der Harn ist anfänglich sparsam, saturirt und enthält nicht selten Sedimentum lateritium. In späterer Zeit (sechste bis siebente Woche) beobachtete *Knoll* vorübergehend Harnsteigerung, ohne Aenderung in der Menge der wichtigsten Harnbestandtheile.

Simon und *Wibel* wollen Fleischmilchsäure im Harne gefunden haben und leiten selbige von dem gestörten Stoffwechsel in den Muskeln ab. Albuminurie ist selten und wohl nur Folge von bestehendem hohem Fieber.

Die Dauer des Leidens kann sich sehr lange hinziehen. Der Tod tritt meist unter zunehmender Erschöpfung ein.

An Complicationen ist die Krankheit nicht gerade arm. Seitens der Haut sind zu nennen Hyperaesthesia und Anaesthesia. *Kortum* betont das Vorkommen von Gürtelschmerz. Zuweilen hat man Blutaustritte, Urticaria, Pruritus und Furunkel beobachtet; auch kommen Decubitus (Druckbrand) und Pyaemie vor.

Mitunter umnebelt sich schon sehr früh das Sensorium und es kommt zu Delirien. Dabei trockene und fuliginöse Lippen und Zunge, so dass die Kranken den Eindruck von Typhösen machen; man hat das auch als typhöse Form der Trichinose bezeichnet.

Zuweilen stellen sich mehrfache Fröste ein, denen eine besondere Bedeutung kaum zufällt.

Mitunter hat man an der Augenbindehaut lebhaftes Oedem beobachtet, Chemosia. Auch das Orbitalfettzellgewebe scheint von Oedem betroffen werden zu können, woraus Protrusio bulbi hervorgeht. *Kortum* erwähnt subconjunctivale Blutungen. *Kittel* beschrieb in einem Falle Mydriasis, welche sich nicht durch zweckentsprechende Mittel beseitigen liess.

Vereinzelt hat man Pleuritis, häufiger schon Pneumonie beobachtet. Auch kommt mitunter Nasenbluten vor.

Viele Kranke klagen über Praecordialangst, und bei Patienten eigener Beobachtung habe ich wiederholentlich Anfälle von Herzklopfen gesehen. Ascites erwähnt unter Anderen *Kortum* in einer Casernenepidemie in Cöln. Mitunter werden die Kranken durch sehr lästigen Singultus gequält (Zwerchfellsreizung).

Zuweilen kam es zu eitriger Parotitis, vereinzelt auch zu Darmblutung. Auch sind Blutungen aus den weiblichen Geschlechtsorganen bekannt. Die Menstruation ist mitunter unverändert, oder sie tritt verfrüht ein oder bleibt während der Krankheit aus. *Kvats* beschreibt aus der Hederslebener Epidemie zwei Male Abort. In der Frucht kamen Trichinen nicht vor. Zuweilen wird Incontinenz der Blase erwähnt.

In einem Falle eigener Beobachtung, einen Chemiker betreffend, blieb $1\frac{1}{2}$ Jahre lang Albuminurie zurück, welche dann dauernd schwand. *Veh* beobachtete ein Mal starkes Defluvium capillorum, nachdem Oedem auf der Kopfschwarte vorausgegangen war. Derselbe Autor beschrieb als Nachkrankheit Gedächtnisschwäche.

Als Nachkrankheiten bleiben lange Zeit Muskelschwäche, Muskelsteifigkeit und Muskelschmerzen zurück. Mitunter tritt Hautabschuppung ein.

IV. Diagnose. Die Erkennung der Trichinose ist im Ganzen leicht, namentlich wenn es sich um Massenerkrankungen handelt, so dass von Vornherein der Verdacht auf eine Vergiftung wachgerufen wird. Als besonders hervorstechende Symptome sind gastroenterische Störungen, Oedem an den Augenlidern, Schweise, Schlaflosigkeit, Heiserkeit, Muskelschmerzen und namentlich anhaltende Beugestellung der Extremitäten zu nennen.

In zweifelhaften Fällen forsche man danach, ob Schweinefleisch roh, gesalzen oder geräuchert genossen worden ist, verschaffe sich etwas davon und untersuche es auf Trichinen.

Andernfalls mache man an dem Kranken die Excision kleiner Muskelstückchen und fahnde in ihnen mit dem Mikroskop auf Trichinen. Wir ziehen die Excision dem Harpuniren der Muskeln vor, doch muss Dergleichen unter streng antiseptischen Cautelen geschehen. Die Wunden heilen, wie ich aus mehrfacher eigener Erfahrung weiss, vollkommen glatt. Schwieriger und unsicherer schon ist es, im Darminhalte der Kranken nach Trichinen zu suchen, wobei sich ein positives Resultat überhaupt nur innerhalb der ersten 5—8 Wochen erwarten lässt.

Ein der Trichinose ähnliches Bild kann sich bei der *Polymyositis acuta* einstellen (vergl. Bd. III, pag. 608), doch handelt es sich dabei immer nur um eine Einzelerkrankung, und werden in excidirten Muskelstückchen Trichinen vermisst.

V. Prognose. Die Vorhersage ist ernst, denn man kennt kein Mittel, um die in die Muskeln eingewanderten Trichinen zu tödten, und viele Patienten sterben, nachdem sie lange Zeit grosse Qualen zu erdulden hatten. In der früher erwähnten Epidemie in Hedersleben erkrankten 337 Personen, von welchen 101 starben (30 Procente). Je reichlicher die Trichineninvasion war, um so schwerer werden sich im Allgemeinen die Erscheinungen und Gefahren gestalten. Auffällig ist, in wie verschieden hohem Grade Personen erkranken, welche ihre Infection aus gleicher Quelle davontrugen. Offenbar kommen dabei Reichlichkeit des Genossenen, ob daneben *Alkoholica* getrunken wurden, und ob schon vordem Durchfall bestand oder bald darauf eintrat, in Betracht. Auch sind nicht alle Muskeln eines Thieres in gleicher Weise von Trichinen durchsetzt, so dass also auch die Muskelpartie zu berücksichtigen ist, welche von dem Einzelnen verzehrt wurde. Ferner kommt es auf die Fruchtbarkeit der Darmtrichinen an. *Kraemer* constatirte, dass der Mensch mitunter mehr Trichinen in seinen Muskeln besitzt als das Schwein, von welchem er Trichinen erwarb. Meist sollen bei Kindern die Störungen geringer sein.

VI. Therapie. Wie bei allen übertragbaren Krankheiten, so fällt auch bei der Trichinose der Prophylaxe die Hauptrolle zu. Hierbei kommt nicht nur obligatorische Fleischschau, sondern gewissermaassen schon vordem Reinlichkeit bei der Schweinezucht in Betracht. Die Thiere sollen sauber gehalten werden, so dass sie den Koth ihrer Stallgenossen nicht fressen können; auch soll man Ratten aus den Ställen zu entfernen suchen. Ist Trichinose vorgekommen, so suche man erst recht die Ratten zu vertilgen, damit nicht spätere Bewohner des gleichen Stalles von Neuem durch Ratten inficirt werden. Man reiche den Schweinen keine rohen Schlachtabfälle, welche mit Trichinen inficirt sein könnten, und gestatte auch nicht Schweinemastzucht in Abdeckereien, in welchen die Mästung mit Fleisch von kranken und gefallenen Thieren durchgeführt wird.

Eine obligatorische Fleischschau schützt nicht absolut sicher, denn wenn Thiere nur wenig Trichinen beherbergen, werden dieselben auch dann leicht übersehen, wenn der Fleischbeschauer die ihm gesetzlich vorgeschriebenen Muskelstücke eingehend und an vielfachen Praeparaten untersucht. Aber die vorhin angeführten Zahlen von *Eulenberg* beweisen zur Genüge, wie häufig Schweine als trichinös befunden worden sind und Unglück durch die obligatorische Fleischschau verhütet wurde. Will man auf Trichinen untersuchen, so nehme man kleine Muskelstückchen, zerquetsche sie zwischen zwei Objectgläsern und untersuche sie mikroskopisch bei circa 50facher Vergrösserung.

Schutzmaassregeln für den Einzelnen bestehen darin, dass man nie anderes als auf Trichinen untersuchtes Schweinefleisch genießt. Ausserdem vermeide man den Genuss von im Innern rohem Fleische und lasse das Fleisch stark durchkochen; namentlich muss es auch im Innern durchgekocht oder durchgebraten sein.

Vallin constatirte neuerdings, dass eingekapselte Trichinen durch Hitze schwerer absterben als freie. Letztere gehen bei 51–56° C. zu Grunde, während erst-re bis 60° aushalten. Er fand, dass drei Kilo Rindfleisch nach einstündigem Kochen eine Temperatur von nur 50° im Innern erreicht hatten und erst nach drei weiteren Stunden 90–100°. Oft wird Fleisch genossen von 48–51°; im durchgebratenen Rostbeef fand *Vallin* bis 58°, im blutigen nur bis 51°. Geräucherter und getrockneter Schinken von 12 Pfunden hatte erst nach 3¼ Stunden 65°, nach 5 Stunden 76°, nach 6 Stunden 82° und nach 6¾ Stunden 86° im Innern. Schon vordem haben *Krabbe* und *Fjord* ähnliche Versuche ausgeführt.

Gefährlich kann auch der Genuss von Wurst, Schinken und Salzfleisch werden. Die sogenannte Schnellräucherung, bei welcher die Fleischsachen mit Holzessig überstrichen werden, tödtet Trichinen überhaupt nicht.

Krabbe fand, dass, wenn Schinken in eine 5½procentige Salzbrühe eingelegt werden, Trichinen noch nach 15 Tagen lebendig waren. Aehnliche Versuche stellten *Colin* und *Fourment* an; letzterer Autor konnte 1 Jahr lang Trichinen in Salzlösung lebendig erhalten.

Hat Jemand trichinienhaltiges Fleisch gegessen, so reiche man ihm ein schnell und ergiebig wirkendes Abführmittel, z. B. Infusum Sennae compositum, 1stündl. 1 Esslöffel, bis 4–8 reichliche Ausleerungen erfolgt sind, und lasse ihn dann nach *Merkel's* Rath stündlich 1 Esslöffel Glycerin nehmen, bis er etwa 15 Esslöffel verbraucht hat. *Fiedler* hat nämlich die Beobachtung gemacht, dass Trichinen bei Berührung mit Glycerin auch dann noch schnell absterben, wenn das Glycerin mit dem 2–3fachen Wasser verdünnt war. Je schneller diese Behandlung der verhängnissvollen Mahlzeit folgt, um so eher ist auf Erfolg zu rechnen. Bei einer experimentellen Untersuchung freilich, welche *Leshaft & Mosler* ausführten,

konnte eine schädliche Wirkung des Glycerins auf Trichinen nicht nachgewiesen werden.

Ist Trichinose zum Ausbruch gekommen, so bleibt keine andere als eine symptomatische Behandlung übrig, denn das von *Friedreich* empfohlene Kalium picro-nitricum (Rp. Kalii picro-nitrici 2·0, Pulv. Tub. Jalap. 4·0, Extract. Liq. q. s. ut f. pil. Nr. 30. 3 Male täglich 5 Pillen) ist ebenso wenig im Stande Trichinen zu tödten, wie das von *Mosler* angerathene Benzin (3·0—8·0:500 zum Clysm.). Wir halten es am rationellsten, den Versuch zu machen, die Darmtrichinen und ihre lebende Brut im Darne durch Santonin 0·05, Calomelan. Tub. Jalap., Sacch. aa. 0·5. MFP. d. t. d. Nr. VI. S. 2 Male täglich 1 Pulver), zu betäuben und schnell aus dem Darm zu entfernen, was aber nur Sinn hat, wenn die Krankheit noch nicht zu lange währt (höchstens 4—8 Wochen).

Im Uebrigen rathen wir zu kräftiger Kost, lauen Bädern (morgens und abends 1 Bad, 28° R. und 30 Minuten Dauer), gegen Schweiße Atropin (0·0005, in Pillenform morgens und abends 1), gegen Muskelschmerzen subcutane Morphinumjectionen und bei Schlaflosigkeit Chloralhydrat (3·0—5·0 pro dosi). *Kortum* wandte Salicylsäure an und warnt vor dem Gebrauche von Narcoticis. *Traube* schlug Einreibungen mit Unguentum Hydrargyri cinereum vor.



Sachregister.

- Abdominaltyphus** IV. 348.
Abführmittel I. 94. II. 222.
Ablactatio II. 214.
Abscess des Darmes II. 224.
 — des Gehirnes III. 438.
 — der Harnblase II. 662.
 — des Herzmuskels I. 67.
 I. 197.
 — des Kehlkopfes I. 303.
 — der Leber II. 376.
 — der Lungen I. 513.
 — des Magens II. 111.
 — der Milz IV. 87.
 — der Nieren II. 586.
 — peripleuritischer I. 586.
 — des Rückenmarkes III. 173.
 — der Speiseröhre II. 67.
 — subphrenischer I. 585. II. 470.
 — der Thymusdrüse I. 652. IV. 651.
Absentia epileptica III. 476.
Acanthia lectularia III. 706.
Acarus folliculorum III. 701.
 — scabiei III. 692.
Accessoriskrampf III. 65.
Accessoriuslähmung III. 25.
Accommodationslähmung IV. 670.
Acephalocysten s. Echinococc.
Acervulus III. 310.
Acetessigäther im diabetischen Harn IV. 131.
Aceton im Harn bei Diabetes IV. 131.
 — bei Magenkrebs II. 142.
 — bei Masern IV. 186.
Acetonaemie IV. 132.
Acetonurie IV. 131.
Acholie II. 404.
Achorion Schönleinii III. 710.
Achroma Vitiligo III. 682.
- Achromatie** III. 682.
Acne artificialis III. 639.
 — cachecticorum III. 639.
 — disseminata III. 637.
 — frontalis III. 638.
 — hordeolaris III. 638.
 — indurata III. 638.
 — mentagra III. 640.
 — picealis III. 639.
 — punctata III. 638.
 — pustulosa III. 638.
 — rosacea I. 75. III. 645.
 — scorbutica IV. 65.
 — syphilitica IV. 600.
 — toxica III. 639.
 — varioliformis III. 638.
 — vulgaris III. 637.
Acrotothermen IV. 122.
Acrodynie III. 614.
Actinomyces IV. 674.
Actinomycose I. 354. IV. 694.
Addison'sche Krankheit II. 702.
Adenie IV. 17.
Adenoid s. Adenom.
Adenom d. Harnblase II. 680.
 — der Leber II. 437.
 — des Magens II. 148.
 — der Nieren II. 610.
Adenopathia tracheo-bronchialis I. 406.
 — tuberculosa I. 407.
Ader, goldene II. 264.
Adhaesionen, pericardiale I. 127. I. 147.
 — peritoneale II. 463.
 — pleurale I. 548.
Adipositas cordis I. 188.
 — glandulae pancreaticae II. 457.
 — hepatis II. 415.
 — renum II. 597.
 — universalis IV. 94.
- Adipositas ventriculi** II. 174.
Adonis vernalis, bei Herzkrankheiten I. 100.
Aegophonie bei Pericarditis I. 135.
 — bei Pleuritis I. 569.
 — bei Pneumonie I. 476.
Aequivalente, epileptische III. 497.
 — hemieranische III. 562.
Aesthesiometer III. 104.
Aethylidiacetsäure im Harn IV. 131.
Affenhand III. 38. III. 276.
Affricus I. 556.
Agaricin gegen Nachtschweisse IV. 537.
Agarophobie II. 104.
Ageusie III. 11. III. 116.
Agraphie III. 395.
Agrypnie = Schlaflosigkeit.
Akinesie = Lähmung.
Akromegalie III. 571.
Albinische Knötchen I. 20.
Albinismus III. 682.
Albuminometer II. 497.
Albuminurie II. 89. II. 186.
 II. 199. II. 277. II. 491.
 — cyclische II. 499.
 — dauernde II. 492.
 — falsche II. 491.
 — febrile II. 499.
 — gemischte II. 491.
 — haematogene II. 492.
 — latente II. 492.
 — mercurielle IV. 610.
 — nervöse II. 499.
 — physiologische II. 498.
 — renale II. 492. II. 500.
 — syphilitische IV. 595.
 — toxische II. 500.
 — transitorische II. 492.
 — wahre II. 491.

- Alexie III. 396.
 Alkaptonurie IV. 156.
 Alkoholähmung III. 137.
 Allocheirie III. 196.
 Allorhythmie I. 78.
 Allotriophagie II. 318.
 Alopecia III. 685.
 — areata III. 687.
 — Celsi III. 687.
 — furfuracea III. 686.
 — pityrodes III. 686.
 — praematura III. 686.
 — senilis III. 686.
 — syphilitica IV. 603.
 Alpdrücken I. 403.
 Alveolarepithelien im Auswurf IV. 513.
 Amara II. 108. IV. 46.
 Amaurosis uraemica II. 577.
 — bei Magenblutung II. 89.
 Amimie III. 398.
 Amme, Ernährung durch II. 212.
 Ammoniaemie II. 575.
 Ammoniak, saures harnsaur, im Harnsediment II. 668.
 Ammoniakmagnesia, phosphorsaure, im Auswurf I. 529.
 — im Stuhl II. 198.
 Ammonium chloratum, bei Endocarditis I. 25. I. 93.
 Ammonshorn, Localsymptome bei Erkrankungen des III. 387.
 Amoeba coli II. 288.
 — bei Ruhr IV. 392.
 Amoeboidbewegungen farblosler Blutkörperchen bei Cystitis II. 666.
 — — bei Leukaemie IV. 6.
 — der rothen Blutkörperchen bei pernicioser Anaemie IV. 27.
 — — bei Leukaemie IV. 6.
 Amylnitrit bei Angina pectoris I. 229.
 Amyloiddegeneration der Leber II. 421.
 — des Magens II. 174.
 — der Milz IV. 89.
 — der Nebennieren II. 709.
 — der Nieren II. 592.
 Amyloidosis s. Amyloiddegeneration.
 Amyloidreactionen II. 423.
 Amyloidsubstanz II. 424.
 Amyotrophia spinalis progressiva III. 274.
 Anacidität des Magensaftes II. 79. II. 189.
 Anaematosi s. IV. 21.
 Anaemie, essentielle perniciose IV. 21.
 — ganglionäre IV. 33.
 — des Gehirnes III. 399.
 — idiopathische IV. 21.
 — lienale IV. 17.
 — lymphatische IV. 17.
 — der Nieren II. 518.
 — progressive perniciose IV. 21.
 — des Rückenmarkes III. 158.
 — scorbutische IV. 60.
 — splenica IV. 17.
 Anaesthesia III. 102.
 — dolorosa III. 109. III. 215.
 — gustatoria III. 116.
 — der Harnblase II. 684.
 — hysterica III. 539.
 — des Kehlkopfes I. 328.
 — olfactoria III. 113.
 — des Trigemini III. 111.
 Anaesthesia III. 385.
 Analgesie III. 105.
 Anchylostomiasis II. 313.
 Anchylostomum duodenale II. 313.
 Aneurysma der Aorta I. 250.
 — der Arteria coronaria ventriculi II. 175.
 — der Arteria cystica II. 456.
 — gastero-epiploica II. 175.
 — hepatica II. 456.
 — pulmonalis I. 637.
 — renalis II. 629.
 — dissecans I. 275.
 — embolisches I. 37.
 — der Gehirnarterien III. 461.
 — der Herzklappen I. 5. I. 31.
 — des Herzmuskels, acutes I. 22. I. 198.
 — chronisches I. 201.
 — der Kranzarterien I. 211.
 — miliare, der Gehirnarterien III. 416.
 — der Milzarterie IV. 93.
 — der Nierenarterie II. 629.
 — verum I. 251.
 Anfall, apoplectischer III. 419.
 — asthmatischer I. 395.
 — epileptischer III. 491.
 — pseudoepileptischer I. 192.
 Angina arthritica IV. 116.
 — cachectica IV. 375.
 — catarrhalis acuta II. 28.
 — — chronica II. 36.
 — epiglottica anterior I. 303.
 — erysipelata IV. 231.
 Angina, gichtische IV. 116.
 — glandularis II. 33.
 — herpetica IV. 242.
 — lacunaris II. 34. II. 39.
 — laryngea IV. 675.
 — laryngea submucosa I. 303.
 — Ludovici IV. 668.
 — maligna IV. 662.
 — membranacea IV. 662.
 — parenchymatosa II. 33. II. 39.
 — pectoris I. 222.
 — — vasomotoria I. 224.
 — phlegmonosa II. 33.
 — polyposa IV. 675.
 — rheumatica II. 29.
 — scarlatinosa IV. 201.
 — superficialis acuta II. 32.
 — — chronica II. 38.
 — syphilitica IV. 600.
 — tonsillaris II. 33.
 — typhosa IV. 375.
 — vasomotoria I. 224.
 Angiom der Blase II. 680.
 — des Darmes II. 242.
 — des Gehirns III. 449.
 — der Leber II. 437.
 Anguilla intestinalis II. 321.
 — stercoralis II. 321.
 Anhidrosis III. 662.
 Anilinfarben zur Amyloidreaction II. 423.
 Anosmie III. 113.
 Anschoppung der Leber II. 365.
 Anschoppungsstadium bei fibrinöser Pneumonie I. 469.
 Anschwellen, inspiratorisches der Halsvenen I. 153.
 Anstreichgeräusch des Herzens I. 184.
 Anthomya canicularis II. 322.
 — scolaris II. 322.
 Anthracosis = Pneumonoconiosis anthracotica.
 Anthracin IV. 690.
 Anthrax IV. 689.
 Antifebrilia I. 504. IV. 387.
 Antifebrin IV. 388.
 Antipyrese I. 504. IV. 388.
 Antipyrin I. 478. IV. 389.
 Anuria hysterica III. 546.
 Aorta, Krankheiten der I. 244.
 — Aneurysma I. 250.
 — Atresie I. 109.
 — Embolie I. 276.
 — Enge, angeborene I. 274.
 — Entzündung, acute I. 244.

- Aorta, Entzündung, chronische I. 245.
 — Erweiterung, allgemeine I. 269.
 — Ruptur I. 274.
 — Thrombose I. 277.
 — Verengung des Isthmus I. 270.
 Aortenisthmus, angeborene Enge I. 270.
 Aortenklappen, Insufficienz I. 38.
 Aortenostium, Atesie, angeborene I. 109.
 Aortenstenose I. 49.
 Aphasie III. 389.
 — angeborene III. 395.
 — amnestische III. 391.
 — ataktische III. 390.
 — motorische III. 390.
 — optische III. 392.
 — sensorische III. 391.
 — totale III. 391.
 Aphonia spastica I. 328.
 Aphthae epizooticae IV. 695.
 Aphthen II. 10.
 Aphthongie III. 65.
 Aplasia pilorum intermittens III. 689.
 — — moniliformis III. 689.
 Apneumatisis I. 442.
 Apnoë I. 193.
 Apnoea cardiaca I. 228.
 Apoplexia cerebri III. 419.
 — — attonita III. 419.
 — — fulminans III. 419.
 — intestinalis neonatorum II. 279.
 — medullae oblongatae III. 359.
 — medullae spinalis III. 161.
 — meningialis cerebri III. 485.
 — — spinalis III. 161. III. 312.
 — neonatorum III. 487.
 — nervosa III. 402.
 — pulmonum I. 413. I. 458.
 — — serosa I. 455.
 — spinalis III. 161.
 Apparat von *Dieulafoy* I. 598.
 — von *Fraentzel* I. 599.
 — von *Fürbringer* I. 595.
 — von *Geigel* I. 361.
 — von *Potain* I. 599.
 — von *Southey* I. 103.
 — von *Waldenburg* I. 361.
 Appetit, nervöse Störungen d. II. 188.
 Apraxia III. 392.
 Aquapunctur III. 82.
 Arbeitsneurosen III. 331.
 Arcus senilis, bei Fettherz I. 190.
 Argentum nitricum gegen Tabes III. 251.
 Argyria III. 672.
 Armcentrum, corticales III. 373.
 Armnervenlähmung, kombinierte III. 43.
 Arrestantenlähmung III. 31. III. 37.
 Arseniklähmung III. 135.
 Arterientönen, bei Aortenklappeninsufficienz I. 47.
 Arterio-capillary fibrosis II. 561.
 Arteriosclerosis aortae I. 245.
 Arthralgia intermittens IV. 316.
 Arthritis deformans IV. 175.
 — gonorrhoeica IV. 444.
 — myelitica IV. 175.
 — myelitico-sympathica IV. 175.
 — nodosa IV. 175.
 — pauperum IV. 175.
 — retrograda IV. 115.
 — sicca IV. 177.
 — yaga IV. 168.
 — vara IV. 104.
 — visceralis IV. 114.
 — uratica IV. 104.
 — urica IV. 104.
 Arthrocoxae IV. 531.
 Arthromeningitis crouposa s. fibrinosa IV. 284.
 Arzeneianthemem III. 605.
 Ascaris lumbricoides II. 303.
 II. 347. II. 490.
 — maritima II. 309.
 — mystax II. 309.
 Ascites II. 476.
 — adiposus II. 480.
 — chylosus II. 480.
 — saccatus II. 481.
 Asemie III. 389.
 Aspergillus im Auswurf I. 543.
 — in der Nase I. 288.
 Aspermatismus II. 693.
 Aspermatozie II. 693.
 Aspermismus II. 693.
 Aspirationsspritze, *Dieulafoy'sche* I. 598.
 Associationssysteme III. 377.
 Asteatosis III. 607.
 Asthma arthriticum I. 393.
 IV. 116.
 — bronchiale I. 391.
 — cardiale, bei Fettherz I. 192.
 — convulsivum I. 228. I. 391.
 — dolorificum I. 228.
 Asthma dyspepticum I. 393.
 — herpeticum I. 393.
 — humidum I. 352.
 — idiosyncraticum I. 392.
 — Kopii I. 324.
 — laryngeum I. 324.
 — mercuriale I. 393.
 — Millari I. 324.
 — nervosum I. 391.
 — saturninum I. 393.
 — thymicum I. 324.
 — toxicum I. 393.
 — uraemicum I. 393. II. 198. II. 578.
 — verminosum I. 393.
 Asthmakrystalle I. 398.
 Asymbolie III. 389.
 Asystolie I. 92.
 Ataxie III. 242.
 — acute III. 250.
 — alkoholische III. 138.
 — cerebellare III. 258.
 — nach Diphtherie IV. 671.
 — hereditäre III. 285.
 — motorische III. 244.
 — progressive locomotorische III. 226.
 — sensorische III. 243.
 — sessile III. 243.
 — statische III. 243.
 Atelectasis pulmonum I. 442.
 Atheroma aortae I. 245.
 — d. Niere II. 610.
 Athetosis III. 515.
 Atmungsorgane, Krankheiten der I. 278.
 Atesie des Aortenostiums I. 109.
 — — Mitralostiums I. 109.
 — — Pulmonalostiums I. 113.
 — — Tricuspidalostiums I. 108.
 Atrichia III. 685.
 Atrophia cordis lipomatosa I. 188.
 Atrophie des Darmes II. 217.
 — des Gehirnes III. 470.
 — des Gesichtes, halbseitige fortschreitende III. 566.
 — der Haut III. 682.
 — des Herzmuskels I. 186.
 — — braune I. 187.
 — — concentrische I. 174.
 — — einfache I. 175.
 — — excentrische I. 174.
 — — sclerosirende I. 174.
 — der Leber, acute gelbe II. 407.
 — — — chronische II. 388.

- Atrophie der Leber, rothe II. 367.
 — der Magenschleimhaut II. 174.
 — musculorum lipomatosa III. 584.
 — — myopathica III. 582.
 — progressiva spinalis III. 274.
 — der Nieren II. 558.
 — der Thymusdrüse I. 652.
 Atropin gegen Speichelfluss II. 26.
 — gegen Nachtschweisse IV. 537.
 Aufblähung, künstliche, des Magens II. 158.
 Aufstossen, nervöses II. 180.
 Augenbewegungen, conjugirte, corticales Centrum III. 370.
 Augentzündung, gonorrhoeische IV. 445.
 Aura epileptica III. 491.
 — — motoria III. 492.
 — — sensitiva III. 491.
 — — sensoria III. 492.
 — — vasomotoria III. 492.
 Auscultation der Speiseröhre II. 50.
 Auscultations - Percussion I. 616.
 Ausfallsymptome III. 369.
 Aussatz IV. 655.
 Auswurf
 — blutiger I. 418.
 — braunrother I. 81.
 — citronenfarbener I. 482.
 — dreischichtiger I. 353. I. 524.
 — eigelber I. 499.
 — gangraenöser I. 524.
 — grasgrüner I. 496. I. 499.
 — geballter I. 352. IV. 524.
 — grüner I. 499. I. 517.
 — Himbeergelée-artiger I. 533.
 — Johannesbeergelée-artiger I. 533.
 — klumpiger I. 352. IV. 515.
 — bei Leberabscess II. 386.
 — münzenförmiger IV. 515.
 — pflaumenbrühartiger I. 498.
 — rostfarbener I. 477.
 — rothbrauner I. 81.
 — safrangelber I. 482.
 — schleimiger I. 340.
 — schleimig-eitriger I. 340.
 — semmelbrauner I. 515.
 — seröser I. 340.
 — vierschichtiger I. 333. I. 525.
 Auswurf s. auch Sputum.
 Axendrehung des Darmes. II. 254.
 — des Magens. II. 174.
 Axillarislähmung III. 42.
 Azoospermie II. 695.
Bacelli'sches Phänomen I. 476. I. 509.
 Bacillen des Abdominaltyphus IV. 348.
 — der Cholera IV. 401.
 — der Diphtherie IV. 660.
 — *Finkler-Prior'sche* IV. 424.
 — der Lepra IV. 658.
 — maidis III. 615.
 — der Malaria IV. 304.
 — des Milzbrandes IV. 690.
 — des Rotzes IV. 692.
 — der Syphilis IV. 598.
 — der Tuberculose IV. 510.
 — des Typhus IV. 348.
 Bacillus fasciculatus II. 42.
 — fluorescens liquefaciens I. 282.
 — foetidus I. 4.
 — — ozaenae I. 282.
 — — gastricus II. 171.
 — peritonitidis II. 460.
 — pneumonicus agilis I. 457. I. 459. II. 25.
 — polysporus brevis II. 171.
 — sycosiformis III. 641.
 Bacterium areae II. 661.
 Bacterurie II. 680.
 Balanitis IV. 440.
 Balantidium coli II. 287.
 Balgdrüsen der Zunge, Hypertrophie II. 41.
 Balken, Localsymptome bei Krankheiten d. III. 387.
 Ballismus III. 526.
 Bandwurm II. 289.
 — bewaffneter II. 294.
 — feister II. 295.
 — unbewaffneter II. 295.
 Bandwurmeier II. 292.
 Bandwurmglieder II. 291.
 Bandwurmmittel II. 301.
 Bantingcur IV. 103.
 Baraesthesiometer III. 103.
 Bartfinne III. 640.
 Basalmeningitis IV. 570.
Basedow'sche Krankheit I. 231.
 Basilar meningitis IV. 570.
 Bauchfell, Krankheiten des II. 459.
 — Cysticercus II. 490.
 — Echinococci II. 490.
 — Entzündung II. 459. IV. 575.
 Bauchfell, Filaria II. 459.
 — Krebs II. 459.
 — Oedem II. 476.
 — Parasiten II. 490.
 — Pentastomum denticulatum II. 490.
 — Tuberculose IV. 575.
 Bauchfellentzündung II. 459.
 Bauchhöhlenwassersucht II. 476.
 Bauchmuskelkrampf III. 72.
 Bauchmuskellähmung III. 50.
 Bauchmuskelreflex III. 420.
 Bauchspeicheldrüse, Krankheiten der II. 457.
 — Blutung II. 457.
 — Cysten II. 458.
 — Entzündung II. 458.
 — Krebs II. 458.
 — Syphilis IV. 631.
 — Tuberculose IV. 560.
 Bauchwassersucht. II. 476.
Beatty-Bright'sches Reibege-
 räusch II. 230. II. 375.
 Becken, osteomalacisches IV. 170.
 — rachitisches IV. 164.
 Befeuchte II. 215.
 Beicentrum, corticales III. 373.
Bell'sche Gesichtslähmung III. 1.
Benecke's Leguminosensuppe II. 214.
 Bergwerkscachexie II. 313.
 Beriheri III. 123.
 Bernstein säure, in Echino-
 cocblasen II. 441.
 Beschäftigungsneurosen, co-
 ordinatorische III. 332.
 Bettnässen II. 682.
 Bettwanze III. 706.
 Beulenpest IV. 320.
 Bewegungen, conjugirte III. 420.
Biedert's Rahmgemenge II. 214.
Biermer'scher Schallwechsel I. 619.
 Bigeminie des Herzens I. 79.
 Bilirubininfarct der Nieren II. 602.
 Bindegewebsinduration der Nieren II. 538.
Biot'sches Athmen IV. 476.
 Bitterwässer I. 94. II. 223.
 Biuretreaction II. 496.
 Blähcolik II. 282.
 Bläschenflechte IV. 235.
 Blasenanaesthesie II. 684.
 Blasenauausschlag III. 628.
 Blasenhaemorrhoiden II. 503.
 Blasenhyperaesthesie II. 685.

- Blasenkatarrh II. 560.
 Blasenkrampf II. 686.
 Blasenkrebs II. 675.
 Blasenlähmung II. 687.
 Blasenlavement II. 674.
 Blasenpocken IV. 276.
 Blasenstripper IV. 444.
 Blattern IV. 289.
Blaud'sche Pillen IV. 45.
 Blausucht I. 104.
 Bleichsucht IV. 36.
 Bleigicht IV. 106.
 Blenlähmung III. 128.
 Bleiniere II. 562.
 Blennorrhoe, der Bronchien I. 352.
 — der Harnblase II. 666.
 — der Harnröhre IV. 435.
 — der Kehlkopfschleimhaut I. 296.
 — der Nase I. 282.
 Blepharospasmus III. 63.
 Blinddarmentzündung II. 224.
 Blumenmacherkrampf III. 332.
 Blut, Krankheiten des IV. 3.
 Blutbrechen II. 87. II. 123.
 — arthritisches IV. 116.
 — hysterisches III. 544.
 Blutcylinder II. 738.
 Blutegel, Ansetzen d. I. 145.
 Bluterkrankheit IV. 76.
 Blutfleckenkrankheit IV. 53.
 Blutharnen II. 501.
 Bluthusten I. 79. I. 410.
 — arthritischer IV. 116.
 — intermittirender IV. 316. IV. 518.
 — bei Lungenschwindsucht IV. 517.
 Blutkörperchen, kernhaltige rothe, bei progressiver Anaemie IV. 27.
 — — bei Leukaemie IV. 5.
 Blutproben, von *Heller* und *Teichmann* II. 508. II. 509.
 Blutschwitzen III. 663.
 Blutsedimentirungsmethode, nach *Welker* IV. 31.
 Blutspectren II. 507.
 Blutsturz I. 410.
 Blutsucht IV. 71.
 Blutung der Bauchspeicheldrüse II. 457.
 — der Bronchien I. 415.
 — des Darmes II. 272.
 — des Gehirnes III. 412.
 — intermittirende IV. 316. IV. 518.
 — des Kehlkopfes I. 293.
 — der Lungen I. 410.
 Blutung des Magens II. 83.
 — des Mediastinums I. 651.
 — der Medulla oblongata III. 359.
 — der Meningen III. 312. III. 485.
 — der Nebennieren II. 711.
 — des Rückenmarkes III. 161.
 — der Speiseröhre II. 69.
 — der Thymusdrüse I. 652.
 — s. auch Apoplexie und Haemorrhagie.
Böttger'sche Zuckerprobe IV. 129.
 Bonjourtröpfchen IV. 447.
 Borborygmi hysterici III. 545.
Bostock'scher Katarrh I. 285.
Botalli'scher Gang, angeborene Fehler des I. 108. I. 115.
 Bothriocephalus cordatus II. 303.
 — latus II. 294.
 Boucardie I. 168. I. 176.
 Bouillonbäder II. 55.
 Boulimie II. 189. III. 547.
 Brachialneuralgie III. 87.
Bracht-Kouberg'sches Symptom III. 239.
 Bradycardie I. 221.
 Brand, feuchter I. 86.
 — trockener I. 86.
 Brantweinleber = Säuerleber.
 Bräune IV. 675.
 Brand, der Lungen I. 519.
Brand's Schnupfmittel I. 283.
 Brechdurchfall II. 208.
 Brechmittel I. 308. IV. 220.
 Brenzcatechinurie IV. 156.
Bright'sche Nierenkrankheit II. 528.
 Brillantgrün zum Salzsäurenachweis II. 81.
 Bromacne III. 637.
 Bromhidrosis III. 662.
 Bromkali, gegen Epilepsie III. 500.
 Broncekrankheit II. 700.
 Bronchialasthma I. 391.
 Bronchialblutung I. 415.
 Bronchialcroup I. 365.
 Bronchialcylindroide I. 479.
 Bronchialdrüsen, Krankheiten der I. 406.
 Bronchialerweiterung I. 378.
 Bronchialfremitus I. 339.
 Bronchialgerinnsel, fibrinöse I. 368. I. 477.
 Bronchialkatarrh I. 331.
 — acuter I. 333.
 Bronchialkatarrh, chronischer I. 349.
 — trockener I. 351.
 Bronchialkrampf I. 391.
 Bronchialkrisen, bei Tabes III. 246.
 Bronchialpfröpfe, mycotische I. 353. I. 595.
 Bronchialspiralen I. 398. I. 479.
 Bronchialsteine I. 374.
 Bronchialstenose I. 386.
 Bronchialsyphilis IV. 623.
 Bronchialverengung I. 386.
 Bronchiectasie I. 373.
 — acute I. 377.
 — angeborene I. 377.
 — atelectatische I. 377.
 — transitorische I. 377.
 Bronchien, Krankheiten der I. 331.
 — Asthma I. 391.
 — Blennorrhoe I. 352.
 — Blutung I. 415.
 — Croup I. 365.
 — Degeneration, trabeculäre I. 375.
 — Ectasie I. 373.
 — Katarrh I. 391.
 — Steine I. 408.
 — Syphilis IV. 623.
 — Ulcerationen I. 337.
 — Verengung I. 331.
 Bronchiolitis I. 343.
 Bronchitis capillaris I. 343.
 — catarrhalis I. 331.
 — crouposa I. 365.
 — fibrinosa I. 365.
 — polyposa I. 365.
 — pseudomembranacea I. 365.
 — putrida I. 353.
 — suffocans I. 331.
 — suffocatoria I. 331.
 Bronchoblennorrhoe I. 352.
 Bronchopneumonie I. 460.
 Bronchorrhoea serosa I. 352.
 — simplex I. 352.
 Bronchostenosis I. 386.
 — echondrotica I. 386.
 Bronchotyphus IV. 370.
Brown-Séguard'sche Lähmung III. 227.
 Brücke, Localsymptome bei Krankheiten der III. 384.
 Bruit de galop I. 170. I. 202. II. 541.
 — de moulin I. 157.
 — de pot fêlé I. 167. I. 475. I. 567. IV. 620.
 — de rue hydraulique I. 157.
 Brustbräune I. 222.

- Brustdrüse, Neuralgie der
 III. 92.
 — Tuberculose IV. 543.
 — Syphilis IV. 626.
 Brustfell, Krankheiten des
 I. 544.
 — Blutansammlung I. 632.
 — Chylusansammlung I. 633.
 — Cysticercus I. 636.
 — Dermoidcyste I. 636.
 — Echinococc I. 636.
 — Enchondrom I. 636.
 — Entzündung I. 544.
 — Krebs I. 634.
 — Luftansammlung I. 607.
 — Oedem I. 628.
 — Parasiten I. 636.
 — Sarcom I. 636.
 — Tuberkel IV. 572.
 — Wassersucht I. 628.
 Brustfellentzündung I. 544.
 Brustfellkrebs I. 634.
 Brustfellwassersucht I. 628.
 Brustklemme I. 222.
 Brustkrampf I. 391.
 Brustwarzenreflex III. 420.
 Brustwassersucht I. 628.
 Bubon d'emblée IV. 465.
 Bubonen, consensuelle IV. 464.
 — dolente IV. 464.
 — indolente IV. 594.
 — strumöse IV. 464.
 Bubonenpest IV. 320.
 Bubonentyphus IV. 320.
 Bubonuli IV. 464.
 Bucardie I. 168. I. 176.
 Bulbärkernparalyse III. 346.
 Bulbärmyelitis III. 364.
 Bulbärparalyse, acute III. 360.
 — angeborene III. 359.
 — apoplectiforme III. 360.
 — progressive III. 345.
 Bulbuspuls I. 64.
 Bulbus rachiticus = Medulla
 oblongata.
 Bulimia II. 189.
 Bulimia hysterica III. 547.
 Burdach'sche Keilstränge III.
 148. III. 152.
 Buttermilchcur II. 107. II.
 129.
 Buttersäure-Nachweis II. 83.
 Cabinet, pneumatisches I.
 362.
 Cachexia lienalis II. 17.
 — lymphatica II. 17.
 — ophthalmica I. 241.
 — pachydermica III. 575.
 — strumipriva III. 575.
 Cachexie bei Herzkranken
 I. 75.
 — bei Malaria IV. 318.
 Cadaverstellung der Stimm-
 bänder I. 319.
 Calculi biliarii II. 349.
 — renum II. 643.
 Callositas III. 672.
 Calomelinjectionen IV. 612.
 Calomelräucherungen IV. 612.
 Calvities III. 686.
 Cavities III. 684.
 Capillärbronchitis I. 343.
 Capillarblutungen im Gehirn
 III. 430.
 — im Rückenmark III. 167.
 Capillarpuls, bei Aorten-
 aneurysma I. 262.
 — bei Aortenklappeninsuffi-
 cienz I. 40.
 Capsula externa, Localsym-
 ptome bei Erkrankungen
 der III. 387.
 — interna, Localsymptome
 bei Erkrankungen der
 III. 378.
 Capsulitis renum II. 534.
 Caput Medusae II. 401.
 — obstipum paralyticum III.
 25.
 — spasticum III. 25.
 III. 65.
 quadratum IV. 159.
 Carbonatsteine II. 648.
 Carunculus contagiosus IV.
 691.
 Carcinom s. Krebs.
 Carcinosis pulmonum milia-
 ris I. 536.
 Cardialgie II. 184.
 Cardialkrampf II. 179.
 Cardiodynie I. 228.
 Cardiognmus I. 212.
 — strumosus I. 241.
 Cardiopalmus I. 212.
 Cardiorhexis I. 194. I. 204.
 Carditis musculosa acuta I.
 196.
 — — chronica I. 199.
 Carminativa II. 285.
 Carnification der Lungen I.
 445.
 Carotiden, Hüpfen oder
 Klopfen bei Aortenklap-
 peninsuffizienz I. 40.
 Cassiererkrampf III. 332.
 Catalepsie III. 530.
 Catarrh s. Katarrh.
 Catarrhus aestivus I. 285.
 — bronchialis I. 331.
 — gastro-duodenalis infan-
 tium II. 205.
 — gastricus acutus II. 92.
 — — chronicus II. 99.
 — atrophicans II. 101.
 II. 105.
 Catarrhus gastricus mucosus
 II. 104.
 — — simplex II. 104.
 — intestinalis acutus II. 193.
 — — chronicus II. 216.
 — laryngis I. 289.
 — — acutissimus I. 294.
 — pituitosus I. 352.
 — simplex II. 104.
 — vesicae urinae II. 660.
 Causalgie III. 88.
 Cavernen, bronchiectatische
 I. 373.
 — gangraenöse I. 530.
 — phthisische IV. 525.
 Cavernom der Milz IV. 91.
 — der Nieren II. 610.
 Centralwindungen, Local-
 symptome bei Krankhei-
 ten der III. 370.
 Centrum ano-vesicale III. 155.
 — oculo-pupillare III. 155.
 — semiovale, Localsymptome
 bei Krankheiten des III.
 377.
 Cephalhaematoma externum
 III. 485.
 Cephalonen III. 470.
 Ceratitis bei Syphilis IV. 650.
 Ceratosis III. 672.
 — syphilitica IV. 604.
 Cercomonas intestinalis II.
 287.
 — pulmonalis I. 528.
 Cerebellarataxie III. 250.
 Cerebellum, Localsymptome
 bei Krankheiten des III.
 387.
 Cerebraltypus = Meningo-
 typhus.
 Cervico-brachial-Neuralgie
 III. 87.
 — occipital-Neuralgie III. 83.
 Chaneroid IV. 458.
 Chapman'scher Gummibeutel
 III. 166.
 Charcot-Neumann'sche Kry-
 stalle I. 370. I. 399. II.
 198. IV. 6.
 Chasmus III. 71.
 Cheilo-Angioskop II. 4.
 Cheiropasmus III. 326.
 Cheyne-Stokes'sches Respi-
 rationsphaenomen, bei Fett-
 herz I. 193.
 — bei Meningitis tuberculosa
 IV. 571.
 — bei Pneumonie I. 497.
 — bei Uraemie II. 576.
 Chinin, gegen Angina II. 36.
 — als Antipyreticum I. 504.
 IV. 388.
 — gegen Malaria IV. 320.

- Chiragra IV. 108.
 Chloasma III. 671. IV. 501.
 Chloroemia IV. 36.
 Chloroanaemia IV. 36.
 Chlorosis IV. 36.
 — rubra IV. 38.
 — tropische II. 318.
 Choc en retour IV. 647.
 Cholaemia II. 333. II. 404.
 Cholangitis catarrhalis II. 338.
 — diphtherica IV. 688.
 — suppurativa II. 343.
 Cholecystectomy II. 344. II. 346. II. 364.
 Colecystitis II. 338.
 — crouposa IV. 688.
 — diphtherica IV. 688.
 — suppurativa II. 343.
 Cholecystenterotomie II. 365.
 Cholecystotomie II. 344. II. 346. I. 364.
 Cholelithiasis II. 349.
 Cholera algida IV. 414.
 — asiatische IV. 400.
 — asphyctische IV. 415.
 — europaea IV. 427.
 — indische IV. 400.
 — infantum II. 207.
 — nostras IV. 427.
 — sicca IV. 412.
 Cholera bacillen IV. 401.
 Cholera durchfall IV. 405.
 Cholera erbrechen IV. 412.
 Cholera harn IV. 418.
 Cholera niere II. 518. IV. 423.
 Cholera stimme IV. 416. IV. 428.
 Cholera stuhl IV. 410.
 Cholera typhoid IV. 415.
 Cholera tine IV. 409.
 Cholestearia, im Auswurf I. 515. IV. 513.
 — im Mundbelag II. 4.
 — im Stuhl II. 198.
 — im Tonsillensecret II. 34.
 — in Transsudaten I. 159.
 Cholesteatom, im Gehirn III. 451.
 — im Rückenmark III. 201.
 Chopart'sche Mixtur I. 424.
 Chorda penis IV. 439.
 Chordapsus II. 257.
 Chorditis vocalis hypertrophica inferior I. 296.
 — trachomatosa I. 296.
 — tuberosa I. 296.
 Chorea I. 88. III. 504.
 — angeborene III. 504.
 — Anglicorum III. 504.
 — congenita III. 504.
 — dimidiata III. 509.
 — festinans III. 517.
 Chorea Germanorum III. 513.
 — gravidarum III. 505.
 — hereditäre III. 514.
 — Huntington'sche III. 514.
 — magna III. 513.
 — minor III. 504.
 — posthemiplegische III. 515.
 — praehemiplegische III. 515.
 — procursiva III. 517.
 — senilis III. 504.
 — toxische III. 507.
 — St. Viti III. 504.
 — Sydenham'sche III. 504.
 — syphilitica III. 506. IV. 642.
 Chorioidealtuberkel IV. 564.
 Chorioiditis, bei Syphilis IV. 602.
 Chronidrosis III. 663.
 Chrysoarobinaene III. 639.
 Chylopericardium I. 163.
 Chylothorax I. 133.
 Chylurie II. 513.
 Cigarrenraucherkrampf III. 332.
 Cimex lectularius III. 706.
 Circulationsapparat, Krankheiten des J. I.
 Cirrhosis hepatis II. 388.
 — annuläre II. 394.
 — biliaris II. 398.
 — cardiale II. 388.
 — hypertrophica II. 398.
 — — adiposa II. 397.
 — — monocelluläre II. 398.
 — — monolobuläre II. 393.
 — — multilobuläre II. 394.
 — — vulgaris II. 389.
 — pulmonum I. 506.
 — renum II. 557.
 Cirsomphalos II. 400.
 Claustrum, Localsymptome b. Krankheiten des III. 387.
 Clarinettenspielerkrampf III. 332.
 Clavierpielerkrampf III. 338.
 Clavus III. 672.
 — hystericus III. 540.
 Cleidagra IV. 108.
 Cliquetis métallique I. 182.
 I. 215. I. 224.
 Cnidosis III. 605.
 Cocain, bei Kehlkopfschwind-sucht IV. 542.
 Cocainum salicylicum I. 404.
 Coccen der Sputumsepticämie I. 465.
 Coccygodynie III. 101.
 Cochinchinadiarrhoe II. 321.
 Coffein, bei Herzklappenfehlern I. 99.
 Colica flatulenta II. 282.
 — meconialis II. 282.
 Colik, Darm- II. 282.
 — Gallenstein- II. 357.
 — Nierenstein- II. 651.
 Colitis II. 201. II. 221.
 Collaps, diastolischer, der Halsvenen I. 150.
 Collapsus pulmonum I. 442.
 Colloiddegeneration = Amyloiddegeneration.
 Colloidmilz IV. 89.
 Colotyphus IV. 359.
 Coma diabeticum IV. 140.
 — syphiliticum IV. 639.
 Comedo III. 666.
 Comedonenscheibe III. 668.
 Comedonenwarze III. 668.
 Commabacillen IV. 401.
 Commotio medullae spinalis III. 205.
 Compensation, der Herzklappenfehler I. 37. I. 167.
 Compensationsstörungen, bei Herzklappenfehlern I. 38. I. 73. I. 167.
 Compression des Thorax, nach Gerhardt I. 440.
 Compressionsmyelitis III. 208.
 Concretio pericardii I. 128. I. 147.
 Concussio medullae spinalis III. 205.
 Condong IV. 453.
 Condurangorinde, gegen Magenkrebs II. 148.
 Condyloma acuminatum III. 672. IV. 440.
 — latum IV. 596.
 Conjunctivaltripper IV. 373.
 Contractionen, diplegische III. 131. III. 280.
 Contractur, hysterische III. 537.
 — secundäre III. 426.
 Contusionspneumonie I. 468.
 Conus arteriosus, Verengerung des I. 69.
 — — dexter I. 105.
 — — sinister I. 109.
 Convallaria majalis, bei Herzklappenfehlern I. 100.
 Convexitätsmeningitis IV. 570.
 Copiopia hysterica III. 541.
 Coprostase II. 250.
 Cor adiposum I. 188.
 — bovinum I. 168. I. 176.
 — hirsutum I. 124.
 — hispidum I. 124.
 — taurinum I. 168. I. 176.
 — tomentosum I. 124.

- Cor villosum I. 124.
 Cornu Ammonis, Localsymptome bei Krankheiten des III. 387.
 Cornua cutanea III. 692.
 Corona radiata, Localsymptome bei Krankheiten der II. 377.
 — veneris IV. 605.
 Coronararterien, Krankheiten der I. 211.
 Corpora quadrigemina, Localsymptome bei Erkrankungen der III. 387.
 Corpulenz IV. 94.
 Corpus callosum, Localsymptome bei Krankheiten des III. 387.
 Corpus striatum, Localsymptome bei Krankheiten des III. 382.
 Coryza I. 278.
 Costagra IV. 108.
 Cowper'sche Drüse, Entzündung der II. 701. IV. 457.
 Coxalgia intermittens IV. 316.
 Crampus III. 72.
 Craniotabes IV. 159.
 Crie hydrocéphalique IV. 570.
 Croup der Bronchien I. 365.
 — des Kehlkopfes IV. 675.
 Croupanfall IV. 681.
 Croup Husten I. 294. IV. 680.
 Croupstridor IV. 679.
 Cruorgerinnsel I. 116.
 Crura cerebelli, Localsymptome bei Krankheiten der III. 387.
 — cerebri, Localsymptome bei Krankheiten der III. 382.
 Cruralarterientöne I. 47.
 Cruralnervenlähmung III. 52.
 Cruralneuralgie III. 93.
 Cruralvenenpuls bei Aortenklappeninsuffizienz I. 48.
 — bei Tricuspidalklappeninsuffizienz I. 65.
 Crusta lactea III. 620.
 Cryptococcus Addisonii II. 710.
 Cucullariskrampf III. 65.
 Cucullarlähmung III. 25.
 Gerschmann'sche Maske I. 533.
 Cutis anserina hysterica III. 540.
 — testea III. 666.
 Cyanosis congenita I. 104. I. 110.
 — neonatorum II. 512.
 Cyanhidrosis III. 663.
 Cylindroide IV. 204.
 Cylindrom der Lungen I. 540.
 Cynanche II. 28.
 — contagiosa IV. 662. IV. 675.
 — stridula IV. 675.
 Cyste, apoplectische III. 163. III. 415.
 — der Bauchspeicheldrüse II. 458.
 — der Blase II. 680.
 — des Darmes II. 242.
 — des Gehirnes III. 415.
 — des Herzens I. 117.
 — der Leber II. 437.
 — des Magens II. 148.
 — des Mediastinums I. 641.
 — der Milz IV. 91.
 — der Nieren III. 614.
 — des Rückenmarkes III. 173.
 — der Thymusdrüse I. 652.
 Cystenniere II. 614.
 Cysticercus cellulosae II. 299.
 — im Bauchfell II. 490.
 — im Brustfell I. 636.
 — im Gehirn III. 458.
 — in der Haut III. 707.
 — im Herzbeutel I. 1643.
 — im Herzen I. 208.
 — in der Leber II. 437.
 — in den Lungen I. 543.
 — in der Milz IV. 91.
 — in der Medulla oblongata III. 365.
 — in den Nieren II. 614.
 — in der Pleura I. 636.
 — im Rückenmark III. 203.
 — der Rückenmarkshäute III. 319.
 Cysticercus racemosus im Gehirn III. 459.
 Cystinsteine II. 648.
 Cystinurie II. 403. IV. 154. IV. 280.
 Cystitis catarrhalis II. 660.
 — diphtherica IV. 688.
 — gonorrhoeica IV. 444.
 Cystoplegie II. 682.
 Cystospasmus II. 686.
 Dactylitis syphilitica IV. 615.
 Darm, Krankheiten d. II. 193.
 — Angiom II. 212.
 — Aphthen II. 11.
 — Atrophie II. 217.
 — Axendrehung II. 254.
 — Blutung II. 272.
 — Cysten II. 243.
 — Diphtherie IV. 688.
 — Einschiebung II. 242.
 Darm, Entzündung, diphtherische IV. 688.
 — — catarrhalische acuta II. 183.
 — — chronische II. 216.
 — — phlegmonöse II. 224.
 — Erosionen II. 197.
 — Folliculargeschwüre II. 197. II. 218.
 — Geschwülste II. 235.
 — Geschwüre II. 197. II. 218. II. 232. IV. 545. IV. 628.
 — Gummata IV. 628.
 — Haemorrhoiden II. 264.
 — Ileus II. 249.
 — Infarct II. 219.
 — Infusion II. 203.
 — Invagination II. 242.
 — Katarrh, acuter II. 193.
 — — chronischer II. 216.
 — Kolik II. 282.
 — Krebs II. 235.
 — Lipom II. 242.
 — Milzbrand IV. 691.
 — Myom II. 242.
 — Neoplasmen II. 242.
 — Parasiten II. 285.
 — Polyp II. 241.
 — Protozoen II. 286.
 — Sarcom II. 242.
 — Schmerz II. 282.
 — Schwindsucht IV. 545.
 — Syphilis IV. 628.
 — Tuberculose IV. 545.
 — Tumoren II. 255.
 — Verengung II. 219.
 — Verschluss II. 249.
 Darmatrophie II. 217.
 Darmblutung II. 272.
 Darmdiphtherie IV. 688.
 Darmschiebung II. 242.
 Darmentzündung, diphtherische IV. 688.
 — katarrhalische, acuta II. 193.
 — — chronische II. 216.
 — — phlegmonöse II. 221.
 Darmerosion II. 192.
 Darmgefäße, Krankheiten der II. 323.
 Darmgeschwülste II. 235.
 Darmgeschwüre II. 197. II. 217. II. 232. IV. 545. IV. 628.
 Darminfarct II. 219.
 Darminfusion II. 203.
 Darmintussusception II. 242.
 Darminvagination II. 242.
 Darmkatarrh, acuter II. 193.
 — chronischer II. 216.
 — Magen-, der Säuglinge II. 205.

- Darmkrebs II. 235.
 Darmkrisen bei Tabes III. 246.
 Darmlipom II. 242.
 Darmmilzbrand IV. 691.
 Darmparasiten II. 285.
 Darmperforation, bei Abdominaltyphus IV. 377.
 Darmpolyp II. 241.
 Darmsaiten als Schlundsonde II. 49.
 Darmschmerz II. 282.
 Darmschwindsucht IV. 545.
 Darmsteine II. 250.
 Darmsyphilis IV. 628.
 Darmtrichine IV. 705.
 Darmtuberculose IV. 545.
 Darmtyphus IV. 348.
 Darmverengung II. 249.
 Darmverschluss II. 249.
 Darmweh II. 282.
 Darmwürmer II. 285.
 Dasytes III. 676.
 Decoetum Zittmanni IV. 612.
 Decubitus acutus III. 147.
 Defaecationsspermatorrhoe II. 698.
 Defaillance II. 189.
 Defecte im Herzbeutel I. 164.
 — septum atriorum I. 107.
 — ventriculorum I. 108.
 Deferentitis gonorrhoeica IV. 443.
 Defluvium capillorum III. 685.
 — syphiliticum IV. 601.
 Degeneration, graue der hinteren Rückenmarkstränge III. 286.
 — hyaline der Nierenepithelien IV. 142.
 — secundäre des Rückenmarkes III. 257.
 — trabeculäre der Bronchien I. 375.
 — wachsartige der Muskeln IV. 360.
 — s. auch Amyloiddegeneration, Fettdegeneration und Aehnl.
 Degenerationszeichen III. 496.
 Delle bei Krebs II. 133. II. 428.
 — der Pockenpustel IV. 257.
 Demodex folliculorum III. 701.
 Dentition IV. 162.
 Dentitions lähmung III. 258.
 Dermatitis III. 604.
 — contusiformis III. 609.
 — erythematosä III. 604.
 Dermatomycosen III. 708.
 — achorina III. 710.
 Dermatomycosa tonsurans III. 717.
 Dermatoses parasitariae III. 692.
 Dermatozoonosen III. 692.
 Dermoidcyste des Gehirnes III. 449.
 — des Brustfelles I. 638.
 — der Lungen I. 530.
 — des Mediastinums I. 639.
 — der Milz IV. 91.
 — der Pleuren I. 636.
 — der Thymusdrüse I. 652.
 Desinfection IV. 191.
 Desquamatio furfuracea IV. 199.
 — lamellosa IV. 199.
 — membranacea IV. 199.
 Dexiocardie I. 208.
 Dextrin im Harn IV. 131.
 Dextrocardie I. 208.
 Dextrose im Harn IV. 127.
 Diabetes insipidus IV. 148.
 — mellitus IV. 122.
 — — decipiens IV. 127.
 — — gastro-hepatischer IV. 143.
 — — haematogener IV. 144.
 — — intermittirender IV. 128.
 — — leichter IV. 128.
 — — myogener IV. 144.
 — — phosphaticus IV. 134.
 — — schwerer IV. 128.
 Diät, bei Magenkrankheiten II. 106.
 Diarrhoea ablactatorum II. 207.
 — adiposa II. 220.
 — aestiva infantilis II. 207.
 — hepatica II. 402.
 — nervosa II. 285.
 — nocturna IV. 548.
 — tubularis II. 219.
 — verminosa II. 310.
 Dieulafoy'sche Aspirationspritze I. 598.
 Digitalis, bei Herzklappenfehlern I. 93.
 Dilatatio bronchorum I. 378.
 — cordis I. 166.
 — oesophagi II. 60.
 — ventriculi II. 148.
 Diphtherie IV. 660.
 — der Blase IV. 688.
 — des Darmes IV. 688.
 — der Gallenwege IV. 688.
 — des Kehlkopfes IV. 675.
 — des Magens IV. 687.
 — der Nase IV. 686.
 — des Rachens IV. 662.
 — septische IV. 666.
 Diphtherie der Speiseröhre IV. 687.
 Diphtheriebacillen IV. 660.
 Diphtheriehäuser IV. 662.
 Diplegia nervi facialis III. 16.
 Diplobacillus brevis endocarditidis I. 4.
 Diplococcus pneumoniae I. 4. I. 465.
 — interstitialis meningitis IV. 479.
 Dipterenlarven im Magen II. 170.
 — im Darm II. 322.
 Distancegeräusch I. 50. I. 68. I. 129. I. 258.
 Distanceton I. 215.
 Distomum crassum II. 322.
 — haematobium im Darm II. 322.
 — im Blute II. 515.
 — — in der Harnblase II. 681.
 — — im Nierenbecken II. 659.
 — — in der Pfortader II. 455.
 — hepaticum II. 348.
 — heterophyes II. 322.
 — lanceolatum II. 348.
 — Ringeri I. 413.
 Diurich'sche Pfropfe I. 153. I. 525.
 Diuretica II. 527.
 Divertikel der Harnblase II. 664.
 — des Herzbeckens I. 164.
 — der Speiseröhre II. 62.
 Dochmiose II. 313.
 Dochmius duodenalis II. 313.
 Doliarina II. 321.
 Dolores osteocopi IV. 602.
 — terebrantes IV. 602.
 Doppelempfindung III. 106. III. 228.
 Doppelventilator II. 361.
 Drahtpuls II. 568.
 Drastica II. 222.
 Drehslerkrampf III. 332.
 Drehkrampf III. 69.
 Drucklähmung, spinale III. 208.
 Druckpunkte, hysterische III. 540.
 — Vallei'sche III. 78.
 Drucksinnprüfung III. 103.
 Druckton der Arterien I. 47.
 Drüsen, Cowper'sche, Krankheiten der II. 701.
 — Littré'sche, Krankheiten der II. 701.
 Drüsenschanker IV. 465.

- Dualisten IV. 586.
Duchenne'sche Krankheit III. 346.
Ductus arteriosus Botalli, angeborene Krankheiten des I. 108. I. 115.
Ductus choledochus, Krankheiten des, s. Gallenwege.
Ductus thoracicus, Miliartuberkel IV. 561.
Duodenalgeschwür II. 232.
Duodenalkatarrh II. 200. II. 221.
Duodenitis, acute II. 200. — chronische II. 221.
Duodenum, rundes Geschwür II. 232. — Katarrh, acuter, d. II. 200. — — chronischer, d. II. 211.
Dura mater cerebialis, Krankheiten der III. 474. — spinalis, Krankheiten der III. 297.
Durand'sches Mittel gegen Gallensteine II. 364.
Durchpressgeräusch II. 50.
Durchspritzgeräusch II. 50.
Durozier'sches Phaenomen I. 47.
Dysaesthesie III. 175.
Dysenteria IV. 390. — adynamische IV. 397. — alba IV. 395. — brandige IV. 395. — follicularis IV. 393. — putride IV. 395. — rubra IV. 395. — scorbutica IV. 398. — typhosa IV. 397.
Dyspepsia nervosa II. 190.
Dysphagia inflammatoria II. 66. — lusoria II. 45. — mechanica II. 46. — paralytica II. 75. — sonora II. 75. — spastica II. 76.
Dysphonia spastica I. 328.
Dystopia renum II. 621.
Dystrophia musculorum progressiva III. 582. — osteomalacia IV. 172.
Dysuria spastica II. 686.
Dzondi's Cur IV. 612.
Echinococc des Bauchfelles II. 490. — des Brustfelles I. 636. — der Gallenwege II. 348. — des Gehirnes III. 460. — der Harnblase II. 681. — des Herzbeutels I. 164. — des Herzens I. 208.
Echinococc der Leber II. 437. — der Lungen I. 540. — im Magen II. 170. — des Mediastinums I. 641. — der Milz IV. 91. — der Nieren II. 610. — der Pleura I. 636. — der Rückenmarkshäute III. 319.
Echinococceneier II. 439.
Echinococcenköpfchen II. 441.
Echinococcus multilocularis, der Leber II. 442. — der Lungen I. 541.
Echinorhinchus gigas II. 322.
Eclampsie III. 502. — infantum III. 502.
Ecthyma III. 600. — syphiliticum IV. 600.
Ectopia cordis I. 164. I. 210.
Ectropium paralyticum III. 9.
Eczema III. 616. — caloricum III. 616. — capillitii III. 619. — faciei III. 620. — marginatum III. 719. — mercuriale IV. 609.
Eczempocken IV. 275.
Effluvium capillorum III. 635.
Eidheltripper = Balanitis.
Einreibungseur gegen Syphilis IV. 608.
Einschiebung des Darmes II. 242.
Eintagspneumonie I. 491.
Einziehung, systolische, des Spitzenstosses bei Aortenstenose I. 49.
 — bei pericarditischen Verwachsungen I. 149.
Eisenbäder, bei Chlorose IV. 46. — gegen Herzklappenfehler I. 100.
Eisenbahnlähmung III. 205.
Eisenbrunnen II. 223. IV. 46.
Eisenchloridreaction i. Harn IV. 131.
Eisenpräparate geg. Bleichsucht IV. 45.
Eiterbrust = Empyema.
Eitercysten des Herzens I. 117.
Eiweissharnen II. 491.
Eiweissproben II. 493.
Elephantiasis I. 76. — Graecorum IV. 655.
Elsterneger III. 682.
Embolie d. Aorta I. 276. — d. Ciliararterien I. 87. — der Extremitätenarterien I. 85.
Embolie der Gehirnarterien I. 86. III. 431. — Häufigkeit der I. 29. — der Kranzarterien I. 211. — der Leberarterie I. 86. — der Lungenarterie I. 637. — d. Medulla oblongata III. 361. — Mesaraica inferior I. 86. II. 323. — superior I. 86. II. 323. — der Milzarterie I. 86. IV. 85. — der Netzhautarterie I. 87. — der Nierenarterie I. 86. II. 599.
Emesis nervosa II. 174.
Emetica II. 98. IV. 684.
Empysem der Lungen. I. 425. I. 440. — angeborenes I. 428. — — alveoläres I. 425. — — compensatorisches I. 429. — — interlobuläres I. 440. — — interstitielles I. 440. — mediastinales I. 651. — seniles I. 427. — subcutanes I. 420. II. 126. IV. 417. — substantielles I. 429. — substantives I. 429. — vicariirendes I. 429.
Empyematonus IV. 486.
Empyema I. 549. — necessitatis I. 574. — pulsans I. 575.
Empyema cystidis felleae II. 344.
Encephalitis III. 438. — apostomatosa III. 438. — congenita III. 447.
Encephalomalacie III. 435.
Encephalorrhagie III. 412.
Enchondrom des Brustfelles I. 636. — des Endocards I. 120. — des Gehirnes III. 449. — der Lungen I. 50. — der Milz IV. 91. — der Pleura I. 636. — der Rückenmarkshäute III. 316.
Endaortitis acuta I. 244. — chronica I. 245.
Enderteriitis obliterans, bei Nierenschrumpfung II. 561.
Enderteriitis syphilitica der Gehirnarterien IV. 636.
Endocard, Krankheiten des I. 1. — Degeneration I. 120. — — fettige I. 120.

- Endocard, Degeneration, schleimige I. 120.
 — — verkalkende I. 120.
 — Entzündung s. Endocarditis.
 — Geschwülste I. 120.
 — Thrombose I. 116.
 — Tuberkel IV. 561.
 Endocardite rhumatismale d'emblée I. 18.
 Endocarditis bacteritica I. 1.
 — cholericiformis I. 11.
 — chordalis I. 6.
 — chronica I. 26.
 — cryptogenetische I. 2.
 — destruens I. 1.
 — deuteropathische I. 2.
 — diabetica IV. 138.
 — diphtheroides I. 1.
 — fibrosa I. 26.
 — gonorrhoeica I. 2, IV. 448.
 — idiopathica I. 2.
 — infectiosa I. 1.
 — maligna I. 1.
 — mycotica I. 1.
 — necrotica I. 1.
 — papillaris I. 6, I. 17.
 — parietalis I. 3, I. 7, I. 22.
 — polyposa I. 20.
 — primäre I. 2.
 — puerperale I. 2.
 — sclerosirende I. 26.
 — secundäre I. 2.
 — septische I. 1.
 — spontane I. 2.
 — subacuta I. 17.
 — symptomatische I. 2.
 — ulcerosa I. 1.
 — valvularis I. 3, I. 22.
 — verrucosa I. 17.
 — villosa I. 17.
 Endoskop IV. 451.
 Enormitas cordis I. 168.
 I. 176.
 Entartungsreaction, partielle III. 13.
 — vollkommene III. 14.
 Entbindungslähmung III. 44.
 Enteralgia II. 282.
 — hysterica III. 545.
 Enteritis catarrhalis acuta II. 193.
 — — chronica II. 216.
 — cystica II. 218.
 — diphtherica IV. 688.
 — membranacea II. 219.
 — pellicularis II. 219.
 — phlegmonosa II. 224.
 — polyposa II. 218.
 — pseudomembranacea II. 218.
 — purulenta II. 224.
 — submucosa II. 224.
 Enterodynne II. 282.
 Enterohaemorrhagie II. 272.
 Enterolithen II. 250.
 Enterorrhagie II. 272.
 Enterostenose II. 249.
 Entwöhnung II. 214.
 Entzündung, s. die einzelnen Organe.
 Enuresis nocturna II. 682.
 Epheliden III. 671.
 Ephemera IV. 347.
 Ephidrosis III. 659.
 Epidermidophyton III. 650.
 Epidermolysis bullosa hereditaria III. 634.
 Epididymitis gonorrhoeica IV. 441.
 Epilepsia III. 488.
 — acuta III. 502.
 — corticalis III. 375.
 — diurna III. 495.
 — gravis III. 491.
 — Hystero- III. 539.
 — Jackson'sche III. 375.
 — mitis III. 490.
 — nocturna III. 495.
 — procurativa III. 498.
 — syphilitica IV. 641.
 Epiphora III. 9.
 Epiphysenablösung, syphilitische IV. 651.
 Epithelioma pulmonum IV. 624.
 Equinola IV. 268.
 Erbgrind III. 710.
 Erbrechen, hysterisches III. 544.
 — nervöses II. 174.
 — periodisches II. 192.
 Erb'sche Plexuslähmung III. 43.
 Erb'scher Supraclavicularpunkt III. 44.
 Erbsyphilis IV. 646.
 Ergotismus III. 137.
 Ergrauen der Haare III. 684.
 Ernährung, künstliche, vom After II. 54.
 — der Säuglinge II. 210.
 Erntemilbe III. 708.
 Erosion, haemorrhagische, — des Darmes II. 197.
 — des Magens II. 131.
 Eructatio nervosa II. 180.
 Eruptionsfieber bei Syphilis IV. 595.
 Erweichung des Gehirnes III. 433, III. 440.
 — des Herzens I. 211.
 — des Magens II. 167.
 — des Rückenmarkes III. 187.
 Erweichung der Speiseröhre II. 73.
 Erweiterung der Bronchien I. 373.
 — des Herzmuskels I. 166.
 — des Magens II. 148.
 — der Speiseröhre II. 60.
 Erysipelas IV. 224.
 Erysipelcoccen IV. 224.
 Erythantema essentiale III. 614.
 Erythema epidemicum III. 612.
 — exsudativum multiforme III. 612.
 — — polymorphum III. 612.
 — nodosum I. 88, III. 609.
 — scarlatiforme recidivum III. 614.
 — syphiliticum IV. 596.
 Erythrasma III. 728.
 Erythromelalgie III. 578.
 Eselinnenmilch II. 213.
 Eselschusten IV. 326.
 Essbach's Albuminometer II. 492.
 Essigsäure-Nachweis II. 81.
 Etat criblé III. 408, III. 471.
 — marmeloné II. 102.
 Euroticum aspergillus i. d. Trachea I. 330.
 Eustrongylus gigas II. 658.
 Eventration des Herzens I. 210.
 Exantheme, acute IV. 179.
 Excision des harten Schankers IV. 611.
 Excitantien I. 16, I. 145.
 Exophthalmus, bei Basedow'scher Krankheit I. 235.
 Expectorationen I. 357.
 Expectoration, mauvolla I. 378, I. 515, I. 525, I. 625.
 Expressionsmethode bei Magenuntersuchung IV. 78.
Facialiscentrum, corticales III. 373.
 Facialiskrampf III. 58.
 Facialislähmung, periphere III. 1.
 Facialphänomen III. 337.
 Facies cholericica IV. 413.
 — myopathica III. 584.
 — ovarica II. 486.
 — tetanica IV. 485.
 Fadenprobe, Garrod'sche, auf Harnsäure IV. 110.
 Faecalgeruch des Eiters bei Peritonitis II. 464.

- Faecalgeruch des Harnes II. 668.
 Faeces, blutige II. 86. II. 275.
 — fetthaltige II. 220.
 — lehmfarbene II. 329.
 — schwarze II. 86. II. 275.
 — thonfarbene II. 329.
 Fallsucht III. 488.
 Faradisation, gegen Lymphdrüsentumoren IV. 21.
 — der Gallenblase gegen Icterus II. 343.
 Fasern, elastische i. Auswurf I. 515. IV. 511.
 Favus II. 171. III. 710.
 Favusborke III. 714.
 Favuskörper III. 711.
 Febris amatoria IV. 39.
 — bullosa III. 629.
 — catarrhalis IV. 348.
 — continua IV. 317.
 — flava IV. 39. IV. 430.
 — hectica IV. 505.
 — herpetica IV. 347.
 — hungarica IV. 214.
 — hysterica III. 547.
 — intermittens anteponens IV. 307.
 — — comitata IV. 316.
 — — dissecta IV. 308.
 — — duplicata IV. 307.
 — — erratica IV. 308.
 — — larvata IV. 316.
 — — octana IV. 307.
 — — perniciosa IV. 316.
 — — postponens IV. 308.
 — — quartana IV. 307.
 — — quotidiana IV. 307.
 — — subintrans IV. 307.
 — — tertiana IV. 307.
 — miliaris IV. 243.
 — nervosa stupida IV. 380.
 — nervosa versatilis II. 380.
 — perniciosa haemoptoica I. 412.
 — recurrens IV. 291.
 — remittens IV. 317.
 — rheumatica IV. 348.
 — urticata III. 606.
 — variolosa IV. 258.
 — virginea IV. 39.
 Fechterstellung, bei Choleraleichen IV. 421.
 Feigwarzen, breite IV. 596.
 — spitze III. 672. IV. 446.
 Fensterung der Herzklappen I. 120.
 Fett, im Blut I. 188. I. 638. II. 333. IV. 97. IV. 138.
 — im peritonealen Transsudat II. 476.
 — im pleuritischen Exsudat I. 550.
 Fett im Harn I. 638. II. 457. II. 516. II. 697. IV. 100. IV. 434.
 — im Stuhl II. 220 II. 457.
 Fettdegeneration des Herzens I. 188.
 — der Leber II. 416.
 — des Magens II. 174.
 — der Nieren II. 597.
 — des Pancreas II. 457.
 Fettdiarrhoe II. 220.
 Fettembolie des Gehirnes III. 432.
 — der Lungen I. 414. I. 638.
 Fettgehalt d. Stuhles II. 220. II. 457.
 Fettherz I. 188.
 Fettinfiltration der Leber II. 416.
 Fettkörnchenzellen III. 172.
 Fettkrystalle im Auswurf I. 354. I. 526.
 Fettleber II. 415.
 Fettlosigkeit IV. 94.
 Fettniere II. 597.
 Fettsäureacidität I. 354. I. 526.
 Fettsucht IV. 94.
 Fibrincoercationen II. 646.
 Fibrinurie II. 517. II. 678.
 Fibrin der Gallenwege II. 347.
 — des Gehirnes III. 449.
 — des Herzens I. 208.
 — der Leber II. 437.
 — der Lungen I. 540.
 — des Mediastinums I. 641.
 — der Milz IV. 91.
 — der Nieren II. 610.
 — der Rückenmarkshäute III. 316.
 — der Medulla oblongata III. 365.
 Fibrosarcom des Rückenmarkes III. 201.
 Fieber s. Febris.
 Fièvre bilieuse-hématurique IV. 318.
 Filaria medinensis III. 707.
 — sanguinis I. 413. II. 490. II. 513.
 Filzlaus III. 705.
 Finkler-Prior'sche Bacillen IV. 424. IV. 427.
 Finnen II. 300.
 Fischbeinsonden II. 48.
 Fischschuppenausschlag III. 678.
 Fistel der Gallenblase II. 360.
 — des Herzbeutels I. 126.
 — des Magens II. 117.
 — der Pleura I. 575.
 Fistula bimucosa II. 465.
 Flächenschanker IV. 462.
 Flamme, manometrische I. 321.
 Flaschenapparat, Fürbringer's I. 594.
 Flechte, nässende III. 616.
 — scheerende III. 717.
 Flechtenbrod IV. 146.
 Flecke, Roth'sche I. 11.
 Fleckfieber IV. 212.
 Flecktyphus IV. 212.
 Fleischpancreasklystiere II. 55.
 Fleischpeptonpräparate II. 129.
 Fleischsolution, Leube-Rosenthal'sche II. 106.
 Fleischtyphus IV. 551.
 Flexibilitas cerea musculorum III. 531.
 Fliegenlarven im Magen II. 170.
 — im Darm II. 322.
 Floctitatio IV. 380.
 Flöhe III. 705.
 Flüsterstimme, Auscultation I. 476. I. 596.
 Fluxus salinus III. 623.
 — sebaceus III. 664.
 Folliculärgeschwüre des Darmes II. 197. II. 218.
 — des Magens II. 131.
 — der Speiseröhre II. 66.
 Folliculärschanker IV. 462.
 Folliculitis barbae III. 641.
 Fontanellen, Offenbleiben der IV. 159.
 Foramen ovale, Offenbleiben des I. 107.
 Fothergill'scher Gesichtschmerz III. 73.
 Fraenkel'sche Pneumococcen I. 480.
 Fraentzel'scher Troicart I. 596.
 Framboesia syphilitica IV. 61.
 Franzosenkrankheit IV. 585.
 Fricke'scher Verband IV. 456.
 Friedreich'sche Krankheit III. 285.
 Friesel III. 626.
 Fruchtzucker i. Harn IV. 131.
 Fuchsin zum Salzsäurenachweis II. 83.
 Fuchsin gegen Albuminurie II. 501.
 Fürbringer's Eiweissprobe II. 495.
 — Flaschenapparat I. 594.
 Fuligo labiorum bei Abdominaltyphus IV. 374.
 Fuss, tabischer III. 242.
 Fusschweisse III. 661.

- Gähncrampf** III. 71.
Gährungsprobe auf Zucker IV. 129.
Gänsehaut, hysterische III. 541.
Galacturie II. 513.
Galippe's Eiweissprobe II. 494.
Gallenblase, Krankheiten der II. 324.
 — **Compression** II. 343.
 — **Empyem** II. 344.
 — **Faradisation** II. 343.
 — **Fibrom** II. 347.
 — **Hydrops** II. 347.
 — **Krebs** II. 347.
 — **Myxom** II. 347.
 — **Parasiten** II. 347.
 — **Steine** II. 349.
 — **Wassersucht** II. 345.
Gallenfarbstoffproben II. 328.
Gallenfistel II. 360.
Gallengries II. 350.
Gallensäurereaction II. 328.
Gallensteine II. 340.
 — **in der Harnblase** II. 649.
Gallensteinkolik II. 357.
Gallenwege, Krankheiten der II. 324.
 — **Ascaris lumbricoides** II. 347.
 — **Diphtherie** IV. 592.
 — **Distomum hepaticum** II. 348.
 — — **lanceolatum** II. 348.
 — **Echinococc** II. 348.
 — **eitrige Entzünd.** II. 343.
 — **Fibrom** II. 347.
 — **Fistel** II. 360.
 — **Katarrh** II. 338.
 — **Krebs** II. 347.
 — **Leberegel** II. 348.
 — **Myxom** II. 347.
 — **Neubildungen** II. 347.
 — **Parasiten** II. 347.
 — **Spulwürmer** II. 347.
 — **Steine** II. 349.
 — **Tumoren** II. 347.
 — **Verengung und Verschluss** II. 324.
Galopprrhythmus des Herzens I. 171. I. 182.
 — **bei Nierenschrumpfung** II. 567.
Galvanisation, intrabuccale III. 23.
Gangraen der Lungen I. 519.
 — **symmetrische** III. 580.
Gangraenaemie I. 520.
Garrod'sche Fadenprobe IV. 110.
Gasansammlung im Herzbeutel I. 154.
 — **im Mediastinum** I. 651.
- Gasansammlung im Peritoneum** II. 471.
 — **in d. Pleura** I. 607.
 — **s. auch Emphysem.**
Gase, brennbare im Magen II. 153.
Gasgehalt pleuritischer Exsudate I. 551.
 — **der pneumothoracischen Luft** I. 624.
Gastero-Enteritis acuta infantum II. 205.
Gastro-Enterotomie II. 147. II. 167.
Gastrohaemorrhagie II. 83.
Gasterotomie II. 53, II. 147.
Gastralgie II. 184.
Gastritis acuta II. 92.
 — **atrophicans** II. 101. II. 105.
 — **chronica** II. 99.
 — **crouposa** IV. 691.
 — **diphtherica** IV. 688.
 — **glandularis** II. 113.
 — **nurularis** II. 104.
 — **parenchymatosa** II. 113.
 — **phlegmonosa** II. 110.
 — **prolifera** II. 102.
 — **purulenta** II. 110.
 — **submucosa** II. 110.
 — **toxica** II. 113.
 — **venenata** II. 113.
 — **verrucosa** II. 162.
Gastroadenitis II. 113.
Gastrodynie II. 184.
Gastroectasie II. 149.
Gastro-Enteritis favosa III. 715.
Gastrohelcosis II. 115.
Gastromalacie II. 167.
Gastrorhexis II. 169.
Gastrospasmus II. 181.
Gastrostomie II. 249.
Gastrotynsis II. 192.
Gaumen, weiche acute katarrhalische Entzündung d. II. 28.
 — — **chronische katarrhalische Entzündung d.** II. 36.
Gaumensyphilis IV. 627.
Gehirn, Krankheiten des III. 368.
 — **Abscess** III. 438.
 — **Anaemie** III. 399.
 — **Angiom** III. 449.
 — **Atrophie** III. 470.
 — **Blutung** III. 412.
 — — **capilläre** III. 430.
 — — **punktförmige** III. 430.
 — **Carcinom** III. 449.
 — **Cholesteatom** III. 448.
 — **Cyste** III. 449.
 — — **apoptische** III. 415.
- Gehirn, Cysticerken** III. 458.
 — **Dermoidecyste** III. 449.
 — **Echinococc** III. 460.
 — **Embolie** III. 431.
 — **Enchondrom** III. 449.
 — **Entzündung** III. 438.
 — **Erweichung** III. 433. III. 440.
 — **Fibrom** III. 449.
 — **Geschwülste** III. 448.
 — **Gliom** III. 449.
 — **Hydrocephalus** III. 462.
 — **Hyperaemie** III. 404.
 — **Hypertrophie** III. 469.
 — **Krebs** III. 448.
 — **Lipom** III. 449.
 — **Melanom** III. 449.
 — **Myxom** III. 449.
 — **Neurosen** III. 488.
 — **Oedem** III. 411.
 — **Papillom** III. 449.
 — **Parasiten** III. 458.
 — **Perlgeschwulst** III. 417.
 — **Psammom** III. 449.
 — **Sandgeschwulst** III. 449.
 — **Sarcom** III. 449.
 — **Sclerose** III. 472.
 — **Solitärtuberkel** IV. 557.
 — **Syphilis** IV. 634.
 — **Thrombose** III. 431.
 — **Tuberkel** IV. 557.
Gehirnabscess III. 438.
Gehirnaemie III. 399.
Gehirnarterien, s. Gehirngefässe.
Gehirnatrophie III. 470.
Gehirnbasis, Localsymptome b. Krankheiten d. III. 387.
Gehirnblutung III. 412.
 — **capilläre** III. 430.
 — **punktförmige** III. 430.
Gehirnentzündung III. 438.
Gehirnerweichung III. 431. II. 440.
Gehirnganglien, basale, Localsymptome bei Krankheiten der III. 381
Gehirngefässe, Krankheiten der.
 — **Aneurysma** III. 461.
 — **Embolie** III. 431.
 — **Syphilis** IV. 636.
 — **Thrombose** III. 431.
Gehirngeschwülste III. 448.
Gehirnhäute, Krankheiten der III. 474.
 — **Blutung** III. 485.
 — **Entzündung eitrige** IV. 469. IV. 478.
 — **tuberculöse** IV. 567.
Gehirnhypaemie III. 404.
Gehirnhypertrophie III. 469.
Gehirnödem III. 411.

- Gehirnrheumatismus IV. 282.
 Gehirnrinde, Localsymptome bei Erkrankung der III. 369.
 Gehirn - Rückenmarkscierose III. 188.
 Gehirnsclerose, diffuse III. 472.
 Gehirnsinus, Entzündung III. 474.
 Gehirnsymptome, diffuse III. 368.
 — Herdsymptome III. 368.
 — locale III. 368.
 Gehirnsyphilis IV. 634.
 Gehirntuberkel IV. 557.
 Gehirntumoren III. 448.
Geigel-Mayr'scher Schöpfpfradventilator I. 359.
 Gelbfieber IV. 430.
 Gelbsehen II. 232.
 Gelbsucht, s. Icterus.
 Gelenkentzündung, deformierende IV. 175.
 — gonorrhoeica IV. 444.
 Gelenkfungus IV. 581.
 Gelenkgicht IV. 108.
 Gelenkneuralgie III. 101.
 Gelenkneurose, intermittierende vasomotorische III. 579.
 Gelenkrheumatismus, acuter IV. 278.
 — larvirter IV. 282.
 — chronischer IV. 287.
 Gelenksyphilis IV. 614.
 Gelenkveränderungen, tabische III. 241.
 Gemeingefühle, Prüfung der III. 102.
 Genickkrampf IV. 472.
 Genickstarre IV. 472.
 Geophagie II. 318.
 Geräusch d. fallend. Tropfens I. 257. I. 620.
 — d. gesprungenen Topfes I. 380. I. 475. I. 567. I. 618.
Gerhardt'sche Eisenchloridreactionen IV. 131.
Gerhardt'scher Schallhöhenwechsel I. 382.
 Gerontoxon bei Fettherz I. 190.
 Geruch, faecaler, des Harns II. 668.
 — faecaler des Eiters II. 464.
 Geruchscentrum, corticales III. 370.
 Gesässmuskelreflex III. 420.
 Geschlechtsapparat, Krankheiten des II. 690.
 — Aspermatismus II. 693.
 Geschlechtsapparat, Azoo-spermie II. 695.
 — Impotenz II. 690.
 — Prostatorrhoe II. 700.
 — Samenfluss II. 696.
 — Spermatorrhoe II. 696.
 — Sterilität II. 693.
 — Tuberculose IV. 557.
 Geschlechtskrankheiten IV. 434. IV. 585.
 Geschmacksnerven, Krankheiten der III. 115.
 — Ageusie III. 116.
 — Hypergeusie III. 316.
 — Parageusie III. 116.
 Geschmacksprüfung III. 12.
 Geschwür, atheromatöses I. 245.
 — des Darmes II. 197. II. 217. IV. 546. IV. 628.
 — des Duodenums II. 232.
 — hartes IV. 591.
 — des Magens II. 115. II. 131.
 — pseudosyphilitisches IV. 458.
 — der Speiseröhre II. 69.
 — weiches IV. 458.
 s. auch die einzelnen Organe.
 Gesichtstrophie, fortschreitende halbseitige III. 566.
 — neuritische III. 566.
 Gesichtshypertrophie III. 570.
 Gesichtskrampf, masticatorischer III. 63.
 — mimischer III. 58.
 Gesichtslähmung, *Bell'sche* III. 1.
 — masticatorische III. 23.
 — mimische III. 1.
 Gesichtsnervenlähmung III. 1.
 Gesichtsnervencentrum, corticales III. 373.
 Gesichtsschmerz, *Fothergill'scher* III. 73.
 Gewicht der Kinder II. 201.
 Gicht IV. 104.
 — acute IV. 108.
 — anomale IV. 114.
 — asthenische IV. 114.
 — atonische IV. 114.
 — Bleigicht IV. 106.
 — diaphragmatische I. 228.
 — Gelenkgicht IV. 108.
 — innere IV. 114.
 — irreguläre IV. 110.
 — larvirte IV. 114.
 — latente IV. 114.
 — metastatische IV. 114.
 — reguläre IV. 108.
 — retrograde IV. 114.
 — saturnine IV. 106.
 Gicht, tonische IV. 408.
 — vage IV. 108.
 — viscerale IV. 114.
 Gichtgeschwüre IV. 111.
 Gichtknoten IV. 111.
 Gichtniere IV. 118.
 Glandulae catenatae IV. 579.
 Glanzfinger III. 38.
 Glatze III. 686.
 Glaubersalzwasser II. 223.
 Glauco-surie II. 513.
 Glieder, doppelte IV. 156.
 IV. 164.
 Gliom des Gehirnes III. 449.
 — der Leber II. 437.
 — d. Medulla oblong. III. 365.
 — der Nieren II. 610.
 — d. Rückenmarkes III. 201.
 Globus hystericus III. 243.
 Glocke, pneumatische I. 362.
 Glomerulo-nephritis II. 534.
 IV. 209.
 Glossalgie III. 80.
 Glossitis herpetica IV. 236.
 — variolosa IV. 258.
 Glossophyton II. 20.
 Glossoplegie III. 28.
 Glottis cartilaginea I. 318.
 — ligamentosa I. 318.
 — respiratoria I. 318.
 — vocalis I. 318.
 Glottiskrampf I. 324.
 Glottisoedem I. 303.
 Glotzaugencachexie I. 241.
 Glotzaugenkrankheit I. 241.
 Glutaealnervenlähmung III. 55.
 Glutin, im Blute bei Leukaemie IV. 6.
 Glycerin - Kuhpockenlymphe IV. 271.
 Glycogen im Harn IV. 131.
 Glycose im Harn IV. 127.
 Glycosurie I. 225. I. 235.
 II. 403. IV. 147.
 — bei Cholera IV. 419.
Gmelin'sche Gallenfarbstoffprobe II. 328.
 Gneis III. 664.
Goll'sche Keilstränge III. 148.
 III. 152.
 Gonagra IV. 108.
 Gonococcen IV. 438.
 Gonorrhoe IV. 435.
 — acute beim Mann IV. 437.
 — — bei Frauen IV. 448.
 — chronische, beim Mann IV. 447.
 — torpide IV. 448.
Craefz'sches Symptom I. 236.
 Granularatrophie d. Nieren II. 558.
 — der Leber II. 388.

- Graphospasmus III. 326.
 Gravedo I. 278.
 Graves'sche Krankheit I. 241.
 Graveurkrampf III. 332.
 Gregarina fusca I. 413.
 — pulmonum I. 413.
 Gregarinosi pulmonum I. 413.
 Greisenbogen der Hornhaut bei Fettherz I. 190.
 Greisenpneumonie I. 494.
 Grisesinger'sches Symptom III. 364.
 Grippe IV. 334.
 Grosshirnschenkel, Local-symptome bei Krankheiten der III. 382.
 Grubenfliege im Stuhl II. 322.
 Grubenkopf II. 294.
 Grunddunkel III. 148.
 Grundwasser I. 468.
 Grusskrampf III. 65.
 Grutum III. 668.
 Gürtelausschlag IV. 237.
 Gürtelrose IV. 237.
 Gumma der Bauchspeicheldrüse IV. 631.
 — der Brustdrüse IV. 626.
 — des Darmes IV. 628.
 — des Endocardes I. 120. IV. 633.
 — der Fascien IV. 614.
 — des Gehirnes IV. 634.
 — der Gelenke IV. 314.
 — der Haut IV. 613.
 — des Herzbeutels IV. 633.
 — des Herzmuskels IV. 633.
 — des Hodens IV. 633.
 — des Kehlkopfes IV. 618.
 — der Knochen IV. 614.
 — der Leber IV. 629.
 — der Lungen IV. 624.
 — des Magens IV. 628.
 — des Mastdarmes IV. 628.
 — der Milz IV. 632.
 — der Muskeln IV. 615.
 — der Nebennieren IV. 651.
 — der Niere IV. 632.
 — des Penis IV. 633.
 — des Rachens IV. 626.
 — der Rückenmarkshäute IV. 645.
 — der Schleimbeutel IV. 614.
 — der Sehnenscheiden IV. 614.
 — der Speicheldrüsen IV. 627.
 — der Speiseröhre IV. 628.
 — der Zunge IV. 626.
 Gummibbeutel, Chapman'scher III. 166.
 Gutta IV. 104.
 Gutta cadens I. 157. I. 620.
 — militaris IV. 447.
 — rosea III. 645.
 Gypsquellen, gegen Kehlkopfkrankheiten I. 302.
 — gegen Lungenschwindsucht IV. 536.
 Gyrus angularis, Localsymptome bei Erkrankungen des III. 370.
 Haarausfall III. 685.
 Haare, Krankheiten der III. 604. III. 675.
 — im Auswurf I. 647.
 — im Harn II. 681.
 Haare im Magen II. 172.
 Haarmangel III. 685.
 Haarsackmilbe III. 701.
 Haarzerklüftung III. 688.
 Haematemesis II. 87. II. 123.
 Haemathidrosis III. 663.
 Haematinoptysis I. 419.
 Haematinspectrum II. 508.
 Haematuria II. 508. II. 512. IV. 669.
 Haematoidinfarkt d. Nieren II. 602.
 Haematoidinkristalle im Auswurf I. 379.
 — im Harnsediment II. 537.
 Haematoma durae matris III. 480.
 — peritonei II. 464. II. 488.
 Haematomyelie III. 161.
 Haematomyelitis III. 161. III. 171.
 Haematophilie IV. 71.
 Haematopneumothorax I. 613.
 Haematorrhachis III. 212.
 Haematothorax I. 613.
 Haematurie II. 502.
 Haeminkristalle II. 509.
 Haemoglobinspectrum II. 507.
 Haemoglobinurie II. 511. IV. 671.
 — paroxysmale IV. 68.
 — periodische IV. 68.
 Haemopericardium I. 162.
 Haemophilie IV. 71.
 Haemoptoe I. 410.
 Haemoptysis I. 81. I. 410.
 — arthritica IV. 116.
 — hysterica I. 414.
 — intermittens IV. 316. IV. 518.
 — nervosa I. 414.
 — parasitica I. 413.
 — tuberculöse IV. 517.
 Haemorrhagia, s. Blutung.
 Haemorrhoidalblutung II. 268.
 Haemorrhoidalknoten II. 267.
 Haemorrhoiden I. 83. II. 264.
 — äussere II. 266.
 — fliessende II. 268.
 — innere II. 266.
 — rothe II. 268.
 — weisse II. 268.
 Haemorrhoides furentes II. 268.
 Haemorrhoids II. 264.
 Haemorrhophilie IV. 71.
 Haemorthorax I. 632.
 Hahntroicart I. 596.
 Halbseitenlaesion d. Rückenmarks III. 221.
 Halsmuskelkrampf III. 69.
 Halsvenen, diastolischer Collaps I. 150.
 Halsvenen, inspiratorisches Anschwellen I. 153.
 Hammelbase IV. 617.
 Hammond'sche Krankheit III. 515.
 Handschweisse III. 661.
 Harfenspielerkrampf III. 332.
 Harn, alkalischer, bei Blasenkatarrh II. 667.
 — bei Magenerweiterung II. 161.
 Harnapparat, Krankheiten des II. 491.
 Harnblase, Krankheiten der II. 660.
 — Adenom II. 680.
 — Anaesthesie II. 684.
 — Angiom II. 680.
 — Cysten II. 680.
 — Diphtherie IV. 688.
 — Distomum haematobium II. 681.
 — Divertikelbildung II. 664.
 — Echinococc II. 681.
 — Entzündung, diphtherische IV. 688.
 — katarrhalische II. 660.
 — Fremdkörper II. 681.
 — Gallensteine II. 681.
 — Haare II. 681.
 — Haemorrhoiden II. 503.
 — Hyperaesthesie II. 685.
 — Hypertrophie II. 664.
 — Katarrh II. 660.
 — Krampf II. 686.
 — Krebs II. 675.
 — Lähmung II. 687.
 — Leptothrix II. 670.
 — Lipom II. 680.
 — Myom II. 680.
 — Myxom II. 680.
 — Neurosen II. 682.
 — Papillom II. 680.
 — Parasiten II. 680.
 — Polypen II. 680.

- Harnblase, Sarcina II. 680.
 — Sarcom II. 680.
 — Tuberculose IV. 553.
 Harnblasenanaesthesie II. 687.
 Harnblasendiphtherie IV. 688.
 Harnblasendivertikel II. 664.
 Harnblasenentzündung, diphtherische IV. 688.
 — katarrhalische II. 661.
 Harnblasenhaemorrhoiden II. 553.
 Harnblasenhyperaesthesie II. 685.
 Harnblasenhypertrophie II. 664.
 Harnblasenkatarrh II. 660.
 Harnblasenkrampf II. 686.
 Harnblasenkrebs II. 675.
 Harnblasenlähmung II. 687.
 Harnblasenparasiten II. 680.
 Harnblasentuberculose IV. 553.
 Harnblasentumoren II. 675.
 Harnries II. 645.
 Harnleiter, Krankheiten der II. 630.
 — Tuberculose IV. 553.
 Harnreaction, alkalische II. 161, II. 667.
 Harnröhre, Tripper d. IV. 435.
 — Tuberculose IV. 553.
 Harnröhrenschanke, harter IV. 591.
 — weicher IV. 461.
 Harnruhr, einfache IV. 148.
 Harnsäureinfarct II. 600.
 Harnsäuresteine II. 467.
 Harnsteine II. 645.
 Harnstoffausscheidung, postepikritische I. 490.
 Harnzersetzung, alkalische II. 667.
 Harnzucker IV. 127.
 Haube, Localsymptome bei Krankheiten der III. 384.
 Haut, Krankheiten d. III. 601.
 Hautatrophie III. 682.
 Hautempfindung, elektrische III. 105.
 Hautemphysem I. 420. I. 429. II. 126, IV. 329. IV. 417.
 Hautentzündung III. 604.
 Hautfinne III. 637.
 Hautgicht IV. 113.
 Hautgries III. 668.
 Hautgumma IV. 613.
 Hauthorn III. 672.
 Hauthypertrophie III. 670.
 Hautjucken III. 690.
 Hautkrankheiten III. 604.
 Hautneurosen III. 690.
 Hautparasiten III. 692.
 Hautreflexe III. 420.
 Hautschwiele III. 672.
 Hautsclerem III. 677.
 Hautsensibilität, elektrische III. 105.
 Hautsyphilis IV. 596. IV. 613.
 Hebevorrichtung zur Entleerung pleuritischer Exsudate I. 599.
 — zum Magenausspülen II. 161.
 Hefezellen im Erbrochenen II. 154.
 — im diabetischen Harn IV. 134.
 Hegar'scher Trichterapparat zur Darminfusion II. 202.
 Heiss hunger II. 189.
 Heller'sche Blutprobe II. 508.
 Heller'sche Eiweissprobe II. 494.
 Heller'sche Zuckerprobe IV. 128.
 Helminthiasis II. 285.
 Hemeralopie II. 332.
 Hemialbumose im Harn II. 493.
 Hemianaesthesia cerebri III. 387.
 — hysterica III. 539.
 Hemianopsie III. 376.
 Hemiatrophie facialis progressiva III. 566.
 — der Zunge III. 241.
 Hemichorea III. 589.
 Hemigrania III. 559.
 — alternans III. 569.
 — sympathico - paralytica III. 563.
 — — spastica III. 562.
 — — vasomotoria III. 562.
 Hemihypertrophie facialis III. 570.
 Hemioptie III. 376.
 Hemiplegie cerebri III. 384.
 — alternans III. 361.
 — cruciata III. 360.
 — hysterica III. 536.
 — nervi facialis III. 16.
 Hemisystolie I. 79.
 Hepar adiposum II. 415.
 — amyloideum II. 421.
 — migrans II. 437.
 — mobile II. 437.
 — variegatum II. 567.
 Hepatisation d. Lungen I. 469.
 — weisse IV. 624.
 Hepatitis acuta flava II. 407.
 — chronica interstitialis II. 388.
 — cytophthora II. 407.
 Hepatitis fibrosa II. 380.
 — gummosa IV. 629.
 — interstitialis syphilitica II. 398. IV. 629.
 — parenchymatosa acuta diffusa II. 404.
 — suppurativa II. 376.
 — syphilitica II. 398. IV. 629.
 — velamentosa II. 374.
 — vera II. 396.
 Hepatoperitonitis II. 374.
 Hepatophthisis II. 382.
 Hernia coecalis II. 252.
 — diaphragmatica II. 252.
 — duodeno-jejunalis II. 252.
 — foraminis ovalis II. 252.
 — iliaca subfascialis II. 252.
 — incisurae ischiadicae II. 252.
 — intersigmoidea II. 252.
 — intraepiploica II. 252.
 — ligamenti uteri lateralis II. 252.
 — perinealis II. 252.
 — rectalis II. 252.
 — retroperitonealis II. 252.
 — vaginalis II. 252.
 — vaginalis testiculi interna II. 252.
 Hernien, innere II. 251.
 Herpes IV. 235.
 — facialis IV. 235.
 — febrilis IV. 235.
 — Iris III. 612.
 — laryngis IV. 243.
 — ophthalmicus IV. 239.
 — pharyngis IV. 242.
 — progenitalis IV. 241.
 — scorbuticus IV. 83.
 — tonsurans III. 717.
 — vegetans III. 636.
 — Zoster IV. 237.
 Herz, s. Herzbeutel, Herzklappen, Herzmuskel.
 Herzabscess I. 197.
 Herzallorhythmie I. 78.
 Herzaneurysma, acutes I. 22. I. 198.
 — chronisches I. 201.
 Herztrophie I. 186.
 — braune I. 187.
 — concentrische I. 187.
 — einfache I. 187.
 — excentrische I. 187.
 — Pigment I. 187.
 — sclerosirende I. 187.
 Herzbeutelkrankheiten I. 121.
 — Blutung I. 162.
 — Carcinom I. 164.
 — Cysticerken I. 164.
 — Defecte I. 164.
 — Divertikel I. 165.
 — Echinococc I. 164.

- Herzbeutelkrankheiten, Entzündung I. 121.
 — Fremdkörper I. 164.
 — Gasansammlung I. 144.
 — Geschwülste I. 164.
 — Gumma IV. 633.
 — Körper, freie I. 164.
 — Krebs I. 164.
 — Miliartuberkel IV. 561.
 — Obliteration I. 128. I. 147.
 — Paracentese I. 146.
 — Sarcom I. 164.
 — Sehnenflecke I. 127. I. 163.
 — Synechie I. 147.
 — Trichinen I. 164.
 — Tuberkel IV. 558. II. 574.
 — Verwachsung I. 147.
 — Wassersucht I. 159.
 Herzbeutelentzündung I. 121.
 — gummöse IV. 633.
 — tuberculöse IV. 574.
 Herzbeutel fistel I. 126.
 Herzbeutelobliteration I. 128. I. 147.
 Herzbeutelwassersucht I. 159.
 Herzbiginie I. 79.
 Herztrauma I. 222.
 Herzmuskel I. 39.
 Herzcachexie I. 75.
 Herzdimensionen I. 177.
 Herzerweiterung I. 166.
 Herzflasche I. 101.
 Herzgeschwür I. 6. I. 22.
 Herzgewicht I. 176.
 Herzhypertrophie I. 173.
 — idiopathische I. 181.
 Herzhypoplasie I. 186.
 Herzintermittens I. 222.
 Herzklappen, Krankheiten der I. 29.
 — Aneurysma I. 5. I. 31.
 — Aortenklappen-Insufficienz I. 38.
 — Fensterung I. 120.
 — Herzklappenfehler, angeborene I. 104.
 — — combinirte I. 70.
 — — erworbene I. 29.
 — Insufficienz I. 31.
 — — functionelle I. 32.
 — — relative I. 31.
 — Mitralklappeninsufficienz I. 51.
 — Pulmonalklappeninsufficienz I. 60.
 — Tricuspidalklappeninsufficienz I. 63.
 — Zerreißung I. 29.
 Herzklappenaneurysma I. 5. I. 31.
 Herzklappenfehler, — angeborene I. 104.
 — Herzklappenfehler, combinirte I. 70.
 — erworbene I. 29. I. 77.
 Herzklappenzerreißung I. 30.
 Herzklopfen, nervöses I. 177. I. 212.
 Herzkrankheiten I. 1.
 — angeborene I. 104.
 Herzkrisen bei Tabes III. 246.
 Herzmaasse I. 176.
 Herzmuskel, Krankheiten d. I. 166.
 — Abscess I. 6. I. 197.
 — — Aneurysma, acutes I. 22. I. 198.
 — — chronisches I. 31.
 — Atrophie I. 186.
 — — braune I. 187.
 — — sclerosirende I. 187.
 — Cysticercus I. 208.
 — Degenerationen I. 77.
 — Dilatation I. 166.
 — Echinococc I. 208.
 — Ectopie I. 210.
 — Entartung, — braune I. 187.
 — — fettige I. 188.
 — Entzündung, — acute I. 196.
 — — chronische I. 199.
 — Erweichung I. 204. I. 211.
 — Erweiterung I. 166.
 — Evagination I. 210.
 — Fettherz I. 188.
 — Fibrom I. 208.
 — Formanomalien I. 210.
 — Geschwülste I. 208.
 — Gewicht I. 176.
 — Gumma IV. 633.
 — Hypertrophie I. 173.
 — Hypoplasie I. 186.
 — Krebs I. 208.
 — Lageanomalien I. 208.
 — Leichendilatation I. 170.
 — Lipom I. 208.
 — Miliartuberkel IV. 561.
 — Myom I. 208.
 — Myxom I. 208.
 — Neurosen I. 212.
 — Parasiten I. 208.
 — Pentastomum I. 208.
 — Pigmentatrophie I. 187.
 — Pigmentdegeneration I. 187.
 — Ruptur I. 204.
 — Sarcom I. 208.
 — Schwellung, trübe I. 196.
 — Schwielen I. 199.
 — Solitär tuberkel IV. 558.
 — Transposition I. 208.
 — Tuberkel IV. 561.
 — Vorfall I. 210.
 Herzmuskelabscess I. 7. I. 197.
 Herzmuskelentzündung, — acute I. 196.
 — chronische I. 199.
 Herzneuralgie I. 222.
 Herzneurosen I. 212.
 Herzostien, normaler Umfang der I. 33.
 Herzpalpitation I. 212.
 Herzpolyphen I. 116.
 Herzruptur, bei Aortenverengerung I. 273.
 — bei Fettherz I. 204.
 — spontane I. 204.
 Herzscherz I. 222.
 Herzschiwiele I. 199.
 Herzsteine I. 417.
 Herzstenose, wahre I. 69. I. 200.
 Herzstoss, diastolischer I. 140.
 Herztetanus IV. 489.
 Herzthrombose I. 75. I. 116.
 Herztuberkel IV. 558. IV. 561.
 Herzsypphilis IV. 633.
 Heterotopie III. 449. IV. 633.
 Henasthma I. 287.
 Heuieber I. 285.
 Hiccup III. 70.
 Himbeerzunge IV. 199.
 Hindelang's Eiweissprobe II. 495.
 Hinterhauptslappen, Localsymptome bei Erkrankungen d. III. 376.
 Hinterkopf, weicher I. 326. IV. 159.
 Hinterstränge des Rückenmarkes III. 152.
 Hirntyphus IV. 370.
 Hirnbasis, Localsymptome b. Krankheiten d. III. 387.
 Hirnblasen IV. 161.
 Hirsuties III. 675.
 Hoden neuralgie III. 100.
 Hodenreflex III. 420.
 Hodensyphilis IV. 633.
 Hodentanzen II. 700.
 Hodgkin'sche Krankheit IV. 17.
 Höhlenbildungen im Rückenmark III. 208.
 Holzbock III. 708.
 Holzsägerkrampf III. 332.
 Honigwabengrind III. 710.
 Hüftweh III. 94.
 Hühnerauge III. 672.
 Huftseuniere II. 621.
 Hundemensch III. 676.
 Hundswuth IV. 696.
 Hungergefühl, nervöses II. 188.

- Hungertyphus IV. 215.
Hunter'scher Schanker IV. 591.
Huntington'sche Chorea III. 514.
 Husarentripper IV. 447.
 Husten, blauer IV. 327.
Hutchinson'sche Trias IV. 652.
 Hydarthros gonorrhoeicus IV. 445.
 — syphiliticus IV. 614.
 Hydatiden, s. Echinococc.
 Hydatidenzittern II. 443.
 Hydrencephaloid II. 209.
 Hydroa febrilis IV. 235.
 Hydrocardie I. 159.
 Hydrocele acuta IV. 441.
 Hydrocephaloid II. 209. III. 400.
 Hydrocephalus III. 462.
 — acquisitus III. 463.
 — acutus IV. 570.
 — congenitus III. 467.
 — externus III. 462.
 — intermeningealis III. 462.
 — partialis III. 462.
 — saccatus III. 462.
 — ex vacuo III. 462.
 Hydromyelia III. 209.
 Hydronephrose II. 630.
 Hydropathische Einwicklung I. 302.
 Hydropericardium I. 149.
 — ex vacuo I. 160.
 Hydrophobia hysterica III. 543.
 Hydrophobie IV. 696.
 Hydro-Pneumotosis pericardii I. 154.
 Hydropneumopericardium I. 154.
 Hydropneumothorax I. 607.
 Hydrops antri Highmori I. 283.
 — articulorum intermittens I. 224. I. 236. III. 579.
 — Ascites II. 476.
 — — saccatus II. 481.
 — cystidis felleae II. 344.
 — pericardii I. 159.
 — peritonei II. 476.
 — processus vermiformis II. 229.
 — renalis II. 630.
 — renum cysticus 614.
 Hydrothionurie II. 517.
 Hydrothorax I. 628.
 Hydrurie IV. 150.
 Hygromata syphilitica IV. 614.
 Hyoscin, gegen Nachtschweiss IV. 537.
 Hyperacidität des Magensaftes II. 80. II. 125. II. 189.
 Hyperacusis Willisiana III. 11.
 Hyperaemie des Gehirns III. 404.
 — des Rückenmarks III. 159.
 Hyperaesthesia gustatoria III. 116.
 — laryngis I. 329.
 — olfactoria III. 113.
 — paradoxe III. 238.
 — plexus cardiaci I. 228.
 — relative III. 238.
 — vesicae urinae II. 685.
 Hypergenie III. 116.
 Hyperhidrosis III. 659.
 Hyperinose I. 118.
 Hyperkinesie = Krampf.
 Hyperkinesie cordis I. 212.
 Hyperosmie III. 113.
 Hypersarcosis cordis I. 173.
 Hypersecretion des Magens II. 123. II. 190.
 Hypertrichosis III. 675.
 Hypertrophie des Gehirns III. 464.
 — des Gesichtes, halbseitige III. 570.
 — der Haare III. 675.
 — der Harnblase II. 664.
 — der Haut III. 670.
 — des Herzens I. 173. 183.
 — idiopathische I. 181.
 — d. Muskeln wahre III. 599.
 — der Nägel III. 676.
 — der Thymsdrüse I. 652.
 Hypidrosis III. 662.
 Hypodermoklysmen IV. 427.
 Hypoglossuscentrum, corticales III. 373.
 Hypoglossuskampf III. 65.
 Hypoglossuslähmung III. 28.
 Hypoplasie d. Herzens I. 186.
 Hypostase der Lungen I. 449.
 Hypoxanthin im Blut bei Leukämie IV. 6.
 Hysteralgie III. 547.
 Hysterie III. 533.
 Hystero-Epilepsie III. 539.
 Hystricismus III. 673.
 Ichiagra IV. 108.
 Ichthyosis III. 673.
 — linguae II. 13.
 — oris II. 13.
 — sebacea III. 666.
 Icterus catarrhalis II. 338.
 — epidemicus II. 339.
 Icterus gastero-duodenalis II. 338.
 — hepaticus II. 324.
 — haematogenes II. 336.
 — mechanicus II. 324.
 — menstrualis II. 325.
 — paralyticus II. 326.
 — psychicus II. 335.
 — simplex II. 338.
 — spasticus II. 326.
 — toxicus II. 339.
 — viridis I. 75.
 Ileitis II. 200. II. 227.
 Ileocecalgeräusch IV. 367.
 Ileotyphus IV. 348.
 Ileos II. 219.
 Impetigo III. 634.
 — contagiosa III. 635. IV. 276.
 — herpetiformis III. 636.
 — parasitaria III. 636.
 — syphilitica IV. 600.
 Impagation IV. 276.
 Impferyspel IV. 275.
 Impfurunkel IV. 275.
 Impfgegner IV. 276.
 Impfgeschwüre IV. 275.
 Impfinstitute IV. 272.
 Impflanzen IV. 275.
 Impfroscle IV. 276.
 Impfsyphilis IV. 589.
 Impftechnik IV. 272.
 Impfung IV. 266.
 — intrauterine IV. 273.
 Impotenz II. 690.
 — nach Diphtherie IV. 671.
 Inactivitätsatrophie, Stimmbänder I. 321.
 Incontinentia pylori II. 181. IV. 107.
 — vesicae paralytica II. 689.
 Incubus I. 403.
 Indicanprobe II. 142.
 Indigestione II. 648.
 Induration, braune, der Lungen I. 35.
 — der Leber II. 398.
 — cyanotische, der Nieren II. 523.
 — schiefrige, der Lungen I. 507.
 Infarkt der Lungen I. 89. I. 414.
 — des Darmes II. 219.
 — der Milz IV. 85.
 — der Nieren II. 599. II. 600.
 Infektionskrankheiten IV. 179.
 Infektionsmilz IV. 78.
 Infiltration, eitrige, bei fibrinöser Pneumonie I. 470.
 Influenza IV. 334.

- Infusion des Darmes II. 203.
 Inhalationsapparat, *Sieglescher* I. 298.
 Intialtsclerose IV. 591.
 Inopexie I. 118.
 Inosit im Harne IV. 131.
 IV. 150.
 Inositurie IV. 131. IV. 150.
 Insufficienz der Herzklappen
 — Aorta I. 38.
 — — Mitralis I. 51.
 — — Pulmonalis I. 60.
 — — relative I. 56.
 — — Tricuspidalis I. 63. I.
 108. I. 114.
 — functionelle I. 32.
 — relative I. 31.
 Insufflation I. 301.
 Insula Reilii, Localsymptome bei Erkrankungen der III. 393.
 Insulae a. Pericard I. 127.
 I. 163.
 Insult, apoplectischer III. 419.
 Intentionsszittern III. 193.
 Intercostal neuralgie III. 89.
 Intermittens des Herzens I.
 222.
 — s. Febris intermittens.
 Intertrigo III. 616.
 Intoxication, diabetische IV.
 140.
 Intubation IV. 685.
 Intussusception des Magens
 II. 174.
 — — Darmes II. 242.
 Intussusceptum II. 242.
 Intussusciens II. 242.
 Inulinbrod IV. 146.
 Invaginatio II. 242.
 — agonalis II. 242.
 — ascendens II. 242.
 — colica II. 244.
 — colico-rectalis II. 244.
 — descendens II. 242.
 — duodeno-jejunalis II. 244.
 — entzündliche II. 242.
 — iliaca II. 244.
 — ileo-coecalis II. 244.
 — incompleta II. 243.
 — jejunalis II. 244.
 — paralytische II. 243.
 — persistirende II. 243.
 — progressiva II. 242.
 — rectalis II. 244.
 — regressiva II. 242.
 — spasmodische II. 243.
 — vitale II. 242.
 Invasionskrankheiten IV. 698.
 Iritis gummosa IV. 602.
 Irresein, postepileptisches III.
 494.
 — praeepileptisches III. 492.
- Irritatio spinalis III. 319.
 Irriteable breast III. 93.
 Ischaemie der Nieren II. 518.
 Ischiadicusdehnung bei
 III. 100.
 — Tabes dorsalis III. 252.
 Ischiadicuslähmung III. 55.
 Ischiagra IV. 108.
 Ischialgie III. 94.
 Ischias antica III. 93.
 — gonorrhoeica IV. 445.
 — postica III. 94.
 — scoliotica III. 98.
 Ischuria inflammatoria II.
 669.
 — paradoxa III. 180.
 — spastica II. 687.
 Isthmus aortae, Verengerung
 und Verschluss I. 270.
 Ixodes Ricinus III. 708.
- Jackson'sche Epilepsie** III.
 375.
Jaffé'sche Indicanprobe II.
 142.
- Jejunitis II. 200.
 Jodacne III. 639.
 Jodbäder II. 41. IV. 584.
 Juckblättern III. 632.
- Kabinet, "pneumatisches** I.
 363.
- Käseaden im Mageninhalt**
 II. 170.
- Kahlköpfigkeit, s. Calvities.
 Kairin I. 504. IV. 389.
 Kak-ke III. 123.
 Kakosmie III. 114.
 Kalium chloricum, gegen
 Blasenkatarrh II. 673.
 Kalk, fettsaurer II. 198.
 — oxalsaurer, im Auswurf
 I. 400. IV. 138.
 — im Stuhl II. 198.
 — im Harnsediment IV. 153.
 — phosphorsaurer im Auswurf
 I. 400.
- Kalkinfarct der Nieren II.
 602.
- Kaltwasserbehandlung bei
 Abdominaltyphus IV. 388.
- Kammer, pneumatische I. 362.
- Kammerscheidewand des
 Herzens, Defecte I. 108.
 I. 114.
- Kapsel, äussere, Localsymptome
 bei Krankheiten der III. 387.
 — innere, Localsymptome
 bei Krankheiten der III.
 378.
- Kassiererkrampf III. 332.
- Katarrh, *Bostock'scher* I. 285.
 — der Bronchien I. 331.
 — des Darmes, acuter II.
 193.
 — — — chronischer II. 216.
 — der Gallenwege II. 338.
 — der Harnblase II. 660.
 — des Kehlkopfes I. 209.
 — des Magens, acuter II. 92.
 — — — chronischer II. 99.
 — des Mundes II. 1.
 — des Nierenbeckens II. 686.
 — des Rachens, acuter II.
 28.
 — — chronischer II. 36.
 — der Speiseröhre II. 65.
 Katzenspulwurm II. 309.
 Katzenszunge IV. 199.
 Kaumuskelkrampf III. 63.
 Kaumuskelähmung III. 23.
 Kehlkopf, Krankheiten des
 I. 289.
 — Abscess I. 310.
 — Anaesthesie I. 324.
 — Blennorrhoe I. 266.
 — Blutung I. 293.
 — Croup IV. 675.
 — Diphtherie IV. 675.
 — Erosionen I. 296.
 — Fistel I. 313.
 — Geschwür I. 398. IV. 539.
 IV. 620.
 — Gumma IV. 620.
 — Herpes IV. 243.
 — Hyperaesthesie I. 327.
 — Katarrh I. 288.
 — Krampf I. 524.
 — Lähmung I. 314.
 — Neuralgie I. 329.
 — Oedem I. 303.
 — Paraesthesien I. 329.
 — Soor II. 17.
 — Syphilis IV. 618.
 — Tuberculose IV. 537.
 Kehlkopfabcess I. 310.
 Kehlkopfbräune IV. 675.
 Kehlkopfelektrode I. 322.
 Kehlkopffistel I. 313.
 Kehlkopfgeschwür I. 298.
 Kehlkopfhusten I. 329.
 Kehlkopfkatarrh I. 289.
 — acuter I. 291.
 — chronischer I. 295.
 — haemorrhagischer I. 293.
 — syphilitischer IV. 619.
 Kehlkopfknochen, gichtische
 Ablagerungen IV. 118.
 Kehlkopfkrise bei Tabes
 III. 246.
 Kehlkopfmuskeln, Krank-
 heiten der I. 314.
 — Krampf I. 328.
 — Lähmung I. 314.

- Kehlkopfpinsel I. 299.
 Kehlkopfschwamm I. 299.
 Kehlkopfschwindsucht IV. 537.
 Kehlkopfsyphilis IV. 618.
 Keilstränge III. 148. III. 152.
 Keloid nach Pocken IV. 263.
 Keratosis III. 672.
 — syphilitica IV. 600.
 Kerkertyphus IV. 216.
 Keuchbusten IV. 323.
 Kieferklemme III. 64. IV. 485.
 Kindercholera II. 207.
 Kinderernährung II. 210.
 Kinderlähmung.
 — cerebrale III. 472.
 — essentielle III. 257.
 — spinale III. 257.
 Kindermehle II. 214.
 Kindernahrung, v. *Liebig's* II. 214.
 — *Löfflund'sche* II. 214.
 Kinderpneumonie I. 493.
 Kinnbackenkrampf IV. 484.
 Klappenkrankheiten des Herzens, s. Herzklappen.
 Klappenaneurysma I. 5. I. 29.
 Klappenstoss der Pulmonalis I. 53.
 Klauenhand III. 41. III. 276.
 Klauenseuche IV. 695.
 Klavierspielerkrampf III. 332.
 Kleberbrod IV. 146.
 Kleiderlaus III. 704.
 Kleinflechte, rothe III. 652.
 Kleinenhlabrod IV. 146.
 Kleinhirn, Localsymptome bei Krankheiten des III. 387.
 Kleinhirnseitenstrangbahn III. 148. III. 151.
 Kleinhirnstiele, Localsymptome bei Krankheiten der III. 387.
 Knacken, cirrhotisches I. 511.
 Knochenweichung IV. 176.
 Knochenfractur, spontane, bei Syphilis IV. 614.
 — bei Tabes III. 241.
 Knochenschmerz bei Leukämie IV. 8.
 — bei Syphilis IV. 602.
 Knochensyphilis IV. 614.
 Knorpelgicht IV. 113.
 Knorpelgicht I. 318.
 Knoten, neuralgische III. 92.
 Knötchen, *Albini'sche* I. 20.
 Körpergewicht der Säuglinge II. 211.
 Kochsalzquellen gegen Rha-
 chitis II. 41.
 — — Darmkatarrh II. 223.
 — — Magenkatarrh II. 109.
 Kohlenoxydgaslähmung III. 130.
 Kolik II. 282.
 Komnabacillen IV. 401.
 Kopflaus III. 702.
 Kopfschmerz, halbseitiger III. 559.
 Kopfstanus IV. 489.
 Körperchen, *Lallemand-Trousseau'sche* II. 701.
 Korbzellen II. 409.
 Kothbrechen II. 257.
 Kothstauung II. 250.
 Kothsteine II. 225.
 Krämpfe, saltatorische III. 342.
 Krätze III. 690.
 — norwegische III. 696.
 Krätzmetastasen II. 692.
 Krätzmilbe III. 692.
 Krätzpocken IV. 275.
 Kraftsinn bei Tabes III. 239.
 Kragen, spanischer IV. 441.
 Krallenhand II. 41. III. 276.
 Krampf des Accessorius III. 65.
 — der Bauchmuskeln III. 72.
 — der Beinmuskeln III. 72.
 — der Bronchialmuskeln I. 401.
 — der Cardia II. 179.
 — des Facialis III. 58.
 — der Harnblase II. 686.
 — des Hypoglossus III. 65.
 — der Kehlkopfmuskeln I. 328.
 — des M. cucullaris III. 65.
 — des M. levator anguli scapulae III. 70.
 — des M. obliquus capitis inferior III. 69.
 — des M. orbicularis palpebrarum III. 59.
 — des M. rhomboideus III. 70.
 — des M. splenius capitis III. 70.
 — des M. sterno-cleido-mastoideus III. 65.
 — des M. thyreo-ary-epiglotticus I. 326.
 — des N. accessorius III. 65.
 — des N. facialis III. 58.
 — des N. hypoglossus III. 65.
 — des N. trigeminus III. 63.
 — der Respirationsmuskeln III. 70.
 — der Speiseröhre II. 75.
 — des Zwerchfelles III. 70.
 Krankheit, *Addison'sche* II. 702.
 — amerikanische III. 551.
 — *Basedow'sche* I. 231.
 — *Bright'sche* II. 528.
 — deutsche IV. 585.
 — *Duchenne'sche* III. 346.
 — englische IV. 156.
 — *Friedreich'sche* III. 285.
 — *Graves'sche* I. 231.
 — *Hammond'sche* III. 515.
 — *Hodgkin'sche* IV. 17.
 — *Menière'sche* III. 529.
 — neapolitanische IV. 535.
 — *Parkinson'sche* III. 517.
 — spanische IV. 585.
 — *Raynaud'sche* III. 580.
 — *Thomsen'sche* III. 340.
 — venerische IV. 435.
 — *Weil'sche* IV. 434.
 — *Werthof'sche* IV. 3.
 Kranzarterien, Krankheiten der I. 201.
 Krebs des Bauchfelles II. 489.
 — der Bauchspeicheldrüse II. 458.
 — des Brustfelles I. 634.
 — des Darmes II. 235.
 — der Gallenwege II. 347.
 — des Gehirnes III. 450.
 — der Harnblase II. 675.
 — des Herzbeutels I. 164.
 — des Herzmuskels I. 208.
 — der Leber II. 486.
 — der Lungen I. 535.
 — des Magens II. 131.
 — des Mediastinums I. 641.
 — der Medulla oblongata III. 365.
 — der Milz IV. 91.
 — der Nebennieren II. 709.
 — der Nieren II. 602.
 — des Nierenbeckens II. 657.
 — der Pleura I. 634.
 — des Rückenmarkes III. 201.
 — der Rückenmarkshäute III. 316.
 — der Speiseröhre II. 55.
 — der Thymusdrüse I. 652.
 Krebsdelle II. 133. II. 428.
 Krebsgeschwür II. 134.
 Krebsmilch II. 134.
 Krebsnabel II. 133. II. 428.
 Krebsperlen II. 58.
 Krebsstücke im Auswurf I. 538.
 — im Erbrochenen II. 139.
 — im Harn II. 676.
 — im Stuhl III. 238.
 Krebszwiebeln II. 58.
 Kriebelkrankheit III. 137.
 Kriegstyphus IV. 216.

- Krisen, viscerales III. 245.
 Krückenlähmung III. 30.
 Krümelzucker im Harn IV. 127.
 Krystalle, *Charcot-Neumannsche* I. 370. I. 399. IV. 6.
 — *Leyden'sche* I. 400.
 Kugelthromben I. 118.
 Kuhlymphe IV. 269.
 — animale IV. 272.
 — humanisirte IV. 269.
 — originäre IV. 271.
 Kuhmilch II. 213.
 Kuhpocken IV. 268.
 Kuhpockenimpfung IV. 266.
 Kupferfinne III. 645.
 Kupferlähmung III. 134.
 Kurorte, klimatische I. 94. IV. 534.
Kussmaul-Landry'sche Lähmung III. 321.
 Kutscherlähmung III. 31.
- Labferment** im Magensaft II. 82.
 Lachkrampf III. 67.
 Lactosurie IV. 148.
 Lähmung, acute aufsteigende III. 321.
 — der Bauchmuskeln III. 50.
 — *Bell'sche* III. 1.
 — *Brown-Séguard'sche* III. 221.
 — geburtshilfliche III. 44.
 — der Harnblase II. 687.
 — hysterische III. 536.
 — infantile III. 257.
 — der Kehlkopfmuskeln I. 314.
 — *Kussmaul-Landry'sche* III. 321.
 — der Lendenstrecker III. 50.
 — des *M. anconaeus* III. 34.
 — des *M. anguli scapulae* III. 49.
 — der *Mm. aryaenoidei* I. 318.
 — des *M. buccinator* III. 10.
 — des *M. corrugator superciliorum* III. 8.
 — der *Mm. crico-arytaenoidei postici* I. 317.
 — der *Mm. crico-thyreoidei* I. 320.
 — des *M. cucullaris* III. 25.
 — des *M. depressor epiglottidis* I. 320.
 — *M. extensor carpi radialis* III. 34.
 — — *ulnaris* III. 34.
 — *digitorum communis* III. 33. III. 56.
- Lähmung, des *M. flexor digitorum* III. 57.
 — des *M. frontalis* III. 8.
 — des *M. gastrocnemius* III. 57.
 — der *Mm. glutaee* III. 55.
 — des *M. Horneri* III. 9.
 — des *M. infraspinatus* III. 50.
 — des *M. latissimus dorsi* III. 49.
 — des *M. levator anguli scapulae* III. 49.
 — der *Mm. lumbricales* III. 40.
 — des *M. orbicularis palpebrarum* III. 9.
 — des *M. pectoralis* III. 48.
 — des *M. peroneus* III. 56.
 — der *Mm. pterygoidei* III. 24.
 — des *M. rhomboideus* III. 49.
 — des *M. serratus anticus* III. 44.
 — des *M. soleus* III. 57.
 — des *M. sternocleidomastoideus* III. 25.
 — des *M. subscapularis* III. 50.
 — des *M. supinator* III. 34.
 — des *M. teres major* III. 56.
 — des *M. teres minor* III. 50.
 — des *M. thyreo-ary-epiglotticus* I. 320.
 — der *Mm. thyreo-arytaenoidei externi* I. 319.
 — — — *interni* I. 318.
 — — — *laterales* I. 318.
 — des *M. tibialis anticus* III. 56.
 — — — *posticus* III. 57.
 — des *M. triceps* III. 31.
 — des *M. triceps surae* III. 57.
 — des *N. accessorius* III. 25.
 — des *N. axillaris* III. 42.
 — des *N. cruralis* III. 52.
 — des *N. dorsalis scapulae* III. 49.
 — des *N. facialis* III. 1. IV. 6.
 — des *N. glutaeeus* III. 55.
 — des *N. hypoglossus* III. 28.
 — des *N. ischiadicus* III. 55.
 — des *N. laryngeus superior* I. 321.
 — des *N. medianus* III. 37.
 — des *N. musculo-cutaneus* III. 41.
- Lähmung des *N. obturatorius* III. 54.
 — des *N. perforans Gasseri* III. 41.
 — des *N. peroneus* III. 56.
 — des *N. phrenicus* III. 58.
 — *N. radialis* III. 38.
 — des *N. recurrens* I. 319. I. 581.
 — — bei *Pericarditis* I. 139.
 — des *N. subscapularis* III. 49. III. 50.
 — des *N. suprascapularis* III. 50.
 — des *N. thoracicus longus* III. 44.
 — des *N. tibialis* III. 56.
 — des *N. trigeminus* III. 23.
 — des *N. ulnaris* III. 39.
 — periodische III. 57.
 — des *Oesophagus* II. 74.
 — phlebectomische II. 37.
 — postdiphtherische IV. 670.
 — psychische III. 326.
 — reflectorische III. 325.
 — der Rückenstrecker III. 50.
 — saturnine III. 128.
 — spinale atrophische, der Erwachsenen III. 269.
 — der Speiseröhre II. 74.
 — des *Sympathicus* III. 558.
 — temporäre III. 264.
 — toxische III. 128.
 Läuse III. 702.
 Lageveränderungen des Herzens I. 208.
 — der Leber II. 447.
 — des Magens II. 173.
 — der Milz IV. 92.
 — der Nieren II. 617.
 Lagophthalmus cholericus IV. 413.
 — paralyticus III. 9.
Lallemand-Trousseau'sche Körperchen II. 701.
 Landscorbut IV. 60.
 Laryngealfremitus I. 321.
 Laryngismus stridulus I. 324.
 Laryngitis catarrhalis I. 289.
 — chronica subglottica I. 296.
 — crouposa IV. 675.
 — fibrinosa IV. 675.
 — granulosa I. 296.
 — haemorrhagica I. 293.
 — herpetica IV. 243.
 — hypoglottica acuta I. 295. I. 303.
 — phlegmonosa I. 303.
 — phlyctaenulosa IV. 243.
 — pseudomembranacea IV. 675.

- Laryngitis subchordalis hypertrophica chronica I. 296.
 — subglottica I. 296.
 — submucosa I. 303.
 Laryngospasmus I. 324.
 Laryngotyphus IV. 370.
 Larynx, s. Kehlkopf.
 Lateralsclerose III. 253. III. 293.
 Lautcentrum, corticales III. 391.
 Laxantien II. 222.
 Lazarethtyphus IV. 215.
 Leber, Krankheiten d. II. 365.
 — Abscess II. 376.
 — Adenom II. 437.
 — Amyloid II. 421.
 — Angiom II. 437.
 — Anschoppung II. 365.
 — Atrophie, acute gelbe II. 407.
 — — rothe II. 367.
 — Cirrhose II. 388.
 — Cysten II. 437.
 — Cysticercus cellulosae II. 447.
 — Echinococce II. 437.
 — Entzündung, chronische II. 388.
 — — eiterige II. 376.
 — Fettleber II. 415.
 — Fibrom II. 437.
 — Formveränderungen II. 449. IV. 629.
 — Gliom II. 437.
 — Granularatrophie II. 388.
 — Gumma IV. 629.
 — Hyperaemie II. 365.
 — Induration II. 367.
 — Krebs II. 426.
 — Lageveränderungen II. 449.
 — Lappung IV. 630.
 — Lipom II. 437.
 — Lymphom II. 437.
 — Miliartuberkel IV. 561.
 — Muscatnussleber I. 36. I. 367.
 — Myxom II. 447.
 — Pentastomum denticulatum II. 447.
 — Psorospermien II. 439.
 — Pulsation I. 41.
 — Sarcom II. 436.
 — Schrumpfung II. 388.
 — Scrophulose II. 421.
 — Solitär tuberkel IV. 558.
 — Speckleber II. 405.
 — Stauung I. 83.
 — Syphilis IV. 628.
 — Tuberkel IV. 558.
 — Wanderleber II. 437.
 Leberabscess II. 376.
 Leberanschoppung II. 365.
 Leberarterie, Aneurysma d. II. 456.
 — Embolie I. 86.
 Leberatrophie, acute gelbe II. 407.
 Lebercirrhose II. 388.
 Leberechinococce II. 437.
 Leberegel II. 348.
 Leberentzündung, acute II. 376.
 — chronische II. 388.
 — indurirende II. 388.
 Leberfäule II. 348.
 Leberfieber II. 404.
 Lebergumma IV. 629.
 Leberhusten II. 383. II. 384.
 Leberhyperaemie II. 365.
 Leberinduration II. 398.
 Leberkrebs II. 426.
 Leberpulsation bei Aortenklappeninsufficienz I. 41. I. 66.
 — bei Herzbeutelverwachsung II. 151. I. 66.
 — bei Morbus Basedowii I. 283.
 — bei Tricuspidalklappeninsufficienz I. 65.
 Lebersarcom II. 436.
 Leberschrumpfung II. 388.
 Lebersyphilis IV. 628.
 Lebersyphilom IV. 629.
 Lebertuberkel IV. 558.
 Lebervenenentzündung II. 456.
 Lebervenenpuls I. 65.
 Lebervenenthrombose II. 455.
 Lederknarren I. 556.
 Leguminosensuppe, Beneke'sche II. 214.
 Leichdorn III. 672.
 Leichendilatation des Herzens I. 170.
 Leitung, verlangsamte III. 238.
 Leitungsaphasie III. 392.
 Leitungsbahnen des Rückenmarkes III. 148.
 Lendenmuskelreflex III. 420.
 Lentigines III. 671.
 Leonhard'sche Tinte II. 423.
 Leontiasis ossea III. 575.
 Lepra IV. 654.
 — anaesthetica IV. 656.
 — cutanea IV. 656.
 — mutilans IV. 656.
 — nervorum IV. 656.
 — tuberculosa IV. 656.
 — tuberosa IV. 656.
 Leprabacillen IV. 658.
 Leprageschwüre IV. 656.
 Leprazellen IV. 658.
 Leproserie IV. 655.
 Leptomeningitis simplex IV. 470.
 — tuberculosa IV. 562.
 Leptothrix buccalis II. 20.
 — in der Harnblase II. 680.
 — im Harn II. 680. IV. 134.
 — im Praeputialsack IV. 134.
 — pulmonalis I. 354. I. 527.
 Leptus autumnalis III. 708.
 Leucin im Harn II. 402.
 Leukaemie IV. 4.
 — acute IV. 11.
 — enterische IV. 1.
 — lienale IV. 1.
 — lymphatische IV. 1.
 — medulläre IV. 1.
 Leukocyten bei Leukaemie IV. 4.
 Leukocythaemie IV. 1.
 Leukocytose IV. 16.
 Leukoderma III. 682.
 — syphiliticum IV. 604.
 Leukomyces IV. 6.
 Leukomyelitis posterior chronica III. 226.
 Leukopathie III. 682.
 Leukoplakia oris II. 13.
 Levulose im Harn IV. 131.
 Leyden'sche Asthmakrystalle I. 398. I. 400. IV. 6.
 Lichen acuminatus III. 656.
 — planus III. 656.
 — ruber III. 656.
 — scorbuticus IV. 65.
 — scrophulosorum III. 655.
 — syphiliticus IV. 599.
 — urticatus III. 605.
 Lichenoid d. Mundes und d. Zunge II. 13.
 Lidkrampf III. 63.
 v. Liebig's Kindernahrung II. 214.
 Lien, s. Milz.
 Lien amyloideum IV. 89.
 Lien mobile IV. 92.
 Lienitis IV. 87.
 — gummosa IV. 632.
 — syphilitica interstitialis IV. 631.
 Lienterie II. 127. II. 174. IV. 548.
 Linsen kern, Localsymptome bei Krankheiten des III. 381.
 Lipaemie bei Diabetes mellitus I. 638. IV. 138.
 — bei Fetthetzer I. 188.
 — bei Fettsucht IV. 97.
 — bei Icterus II. 333.
 Lipanin IV. 583.
 Lipom des Darmes II. 232.

- Lipom des Gehirnes III. 419.
 — d. Harnblase II. 680.
 — d. Herzens I. 208.
 — d. Leber II. 437.
 — d. Lungen I. 540.
 — d. Magens II. 148.
 — d. Mediastinums I. 641.
 — d. Nieren II. 610.
 Lipoma cordis capsulare I. 187.
 Lipomatosis cordis I. 183.
 — musculorum luxurians progressiva III. 584.
 — universalis IV. 94.
 Lipurie I. 638. II. 457. II. 516. II. 697. IV. 100. IV. 432.
 Liquor pericardii I. 159.
 Lithiumquellen IV. 122.
 Littre'sche Drüsen, Krankheiten d. II. 701.
 Lobulus paracentralis, Local-symptome bei Erkrankungen des III. 373.
 Löfflund'sche Kindernahrung II. 214.
 Lösungsstadium bei fibrinöser Pneumonie I. 470.
 Lues venerea IV. 585.
 Luftcurorte I. 94 IV. 534.
 Luftembolie d. Lungen I. 638.
 Luftröhre, Krankheiten der I. 330.
 Lungen, Krankheiten der I. 410.
 — Abscess I. 513.
 — Aspergillus I. 543.
 — Atelektase I. 411.
 — Blähung I. 425.
 — Blutung I. 410.
 — Brand I. 519.
 — Carnification I. 445.
 — Cirrhose I. 511.
 — Collaps I. 442.
 — Cylindrom I. 540.
 — Cyste I. 540.
 — Cystercercus I. 540.
 — Dermoidcyste I. 540.
 — Echinococc I. 540.
 — Embolie I. 414.
 — Emphysem, alveoläres I. 425.
 — — angeborenes I. 428.
 — — compensatorisches I. 429.
 — — interlobuläres I. 440.
 — — interstitielles I. 440.
 — — seniles I. 427.
 — — substantives I. 429.
 — — vicariirendes I. 429.
 — Enchondrom I. 540.
 — Entzündung, abortive I. 491.
 Lungen, Entzündung, afebrile I. 493.
 — — biliöse 495.
 — — crupöse I. 464.
 — — fibrinöse I. 464.
 — — dissecirende I. 506.
 — — ephemere I. 491.
 — — erratische I. 492.
 — — gelatinöse IV. 525.
 — — hypostatische I. 449.
 — — intermittirende I. 492.
 — — interstitielle acute I. 505.
 — — — chronische I. 506.
 — — katarrhalische I. 456.
 — — käsige IV. 524.
 — — kroupöse I. 404.
 — — lobäre I. 464.
 — — lobuläre I. 456.
 — — maligne I. 493.
 — — massive I. 464.
 — — protrahirte I. 491.
 — — putride I. 493.
 — — recidivirende I. 492.
 — — seröse I. 452.
 — — typhoide I. 493.
 — Fettembolie I. 414.
 — Fibrome I. 540.
 — Gangrän I. 519.
 — Geschwülste I. 535.
 — Gumma IV. 625.
 — Hypostase I. 449.
 — Induration, braune I. 33.
 — — schiefrige I. 507.
 — Infarct I. 414.
 — Krebs I. 535.
 — Lipom I. 540.
 — Miliartuberculose IV. 560.
 — Mycose I. 543.
 — Narbe, schiefrige I. 507.
 — Oedem I. 82. I. 151.
 — Osteom I. 540.
 — Pentastomum denticulatum I. 543.
 — Phthise IV. 493.
 — Pigmentinduration I. 35.
 — Sarcina I. 543.
 — Sarcom I. 540.
 — Schlagfluss I. 413.
 — Schrumpfung I. 506.
 — Schwindsucht IV. 493.
 — Splenisation I. 445. I. 449.
 — SticKfluss I. 413.
 — Strongylus longevaginatrus I. 543.
 — Syphilis IV. 624.
 — Tuberculose IV. 493.
 — — miliare IV. 560.
 Lungenabscess I. 513.
 Lungenarterie, Krankheiten d. I. 637.
 — Aneurysma I. 637.
 — Embolie I. 637.
 Lungenarterie, Thrombose I. 639.
 — Verengung I. 640.
 Lungenatelectase I. 448.
 Lungenblähung I. 425.
 Lungenblutung I. 410.
 Lungenbrand I. 519.
 Lungencirrhose I. 506.
 Lungencollaps I. 442.
 Lungenechinococc I. 540.
 Lungenemphysem, alveoläres I. 425.
 — compensatorisches I. 429.
 — interlobuläres I. 440.
 — interstitielles I. 440.
 — seniles I. 407.
 — substantives I. 429.
 — vicariirendes I. 429.
 Lungentzündung, abortive I. 491.
 — acute I. 456. I. 464.
 — afebrile I. 493.
 — asthenische I. 493.
 — biliöse I. 493.
 — chronische I. 506.
 — croupöse I. 464.
 — dissecirende I. 506.
 — ephemere I. 491.
 — erratische I. 491.
 — fibrinöse I. 404.
 — gelatinöse IV. 525.
 — gekreuzte I. 477.
 — hypostatische I. 449.
 — intermittirende I. 492.
 — interstitielle I. 505. I. 526.
 — käsige IV. 524.
 — katarrhalische I. 456.
 — lobäre I. 464.
 — lobuläre I. 456.
 — maligne I. 493.
 — massive I. 464.
 — progrediente I. 491.
 — protrahirte I. 491.
 — putride I. 492.
 — recidivirende I. 492.
 — seröse I. 542.
 — totale I. 477.
 — typhoide I. 493.
 Lungenfetzen I. 517. I. 525.
 Lungenfistelgeräusch I. 634.
 Lungengangraen I. 519.
 Lungengeschwülste I. 535.
 Lungengewicht, bei fibrinöser Pneumonie I. 472.
 Lungenhypostase I. 449.
 Lungeninduration, syphilitische IV. 625.
 Lungeninfarct I. 414.
 Lungenkrebs I. 535.
 Lungenmycose I. 543.
 Lungenoedem I. 82. I. 451.
 — braunes I. 82.

- Lungenparenchymfetzen im Answurf I. 515. I. 525.
 Lungensarcom I. 540.
 Lungenschlagfluss I. 413.
 Lungenschwund I. 506.
 Lungenschwindsucht IV. 493.
 — galoppirende IV. 523.
 — syphilitische IV. 624.
 Lungensteine I. 374. IV. 513.
 Lungensyphilis IV. 624.
 Lungentuberculose IV. 493.
 Lustseuche IV. 585.
 Lymphadenitis tracheo-bronchialis acuta I. 406.
 — — chronica I. 406.
 Lymphadenom, malignes, aleukaemisches IV. 17.
 Lymphämie IV. 4.
 Lymphangiom d. Magens II. 148.
 — der Milz IV. 91.
 — der Nieren II. 610.
 Lymphcysten IV. 5.
 Lymphdrüsen, Krankheiten der mesenterialen und retroperitonealen II. 458.
 — — d. tracheo-bronchialen I. 406.
 Lymphodermia perniciosa IV. 9.
 Lymphom, malignes IV. 17.
 — d. Mediastinums I. 641.
 Lymphsarcom IV. 17.
 — d. Thymusdrüse I. 652.
 Lymphröhren IV. 270.
 Lyssa IV. 696.
Macrogaster platypus III. 701.
 Maculae albae } I. 127.
 — lacteae } I. 163.
 — tendineae }
 Madenwurm II. 309.
 Magen, Krankheiten des II. 77.
 — Abscess II. 111.
 — Adenom II. 148.
 — Amyloidartung II. 174.
 — Atrophie II. 174.
 — Axendrehung II. 174.
 — Blutung II. 83. II. 123. II. 140.
 — Cysten II. 148.
 — Degeneration II. 174.
 — Diphtherie IV. 687.
 — Entzündung, diphtherische IV. 687.
 — — eiterige II. 110.
 — — katarrhalische II. 92. II. 99.
 — — toxische II. 113.
 — — phlegmonöse II. 110.
 Magen, Erosion, haemorrhagische II. 131.
 — Erweichung II. 167.
 — Erweiterung II. 149.
 — Fistel II. 117.
 — Folliculargeschwür II. 131.
 — Formveränderung II. 172.
 — Fremdkörper II. 171.
 — Geschwür II. 115. II. 131.
 — Gumma IV. 628.
 — Hypersecretion II. 190.
 — Intussusception II. 174.
 — Katarrh, acuter II. 92.
 — — chronischer II. 99.
 — Krampf II. 184.
 — Krebs II. 131.
 — Lageveränderungen II. 173.
 — Lipom II. 148.
 — Lymphangiom II. 148.
 — Miliartuberkel IV. 560.
 — Myom II. 148.
 — Neurosen II. 174.
 — Papillom II. 138.
 — Parasiten III. 170.
 — Polyp II. 109. II. 148.
 — Resection II. 130. II. 149.
 — Ruptur II. 149.
 — Sarcom II. 147.
 — Sanduhrform II. 119.
 — Schmerz II. 184.
 — Soor II. 170.
 — Stündenglasform I. 119.
 — Verletzung II. 174.
 — Verkalkung II. 174.
 — Syphilis IV. 628.
 — Teleangiectasie II. 148.
 — Tuberkel IV. 545.
 — Tumoren II. 131. II. 148.
 — Unruhe, peristaltische II. 156. II. 181.
 — Zerreissung II. 169.
 Magenabscess II. 111.
 Magenatrophie II. 174.
 Magenaufblähung II. 158.
 Magenausspülung II. 164.
 — gegen Neus II. 263.
 Magenblutung II. 83. II. 123. II. 140.
 Magen-Darmkatarrh d. Säuglinge II. 205.
 Magendiphtherie IV. 687.
 Magendrüsen, Atrophie der II. 174.
 Magenentzündung, diphtherische IV. 687.
 — eitrige II. 110.
 — katarrhalische, acute II. 92.
 — — chronische II. 99.
 — phlegmonöse II. 110.
 — toxische II. 113.
 Magenerosion II. 131.
 Magenerweichung II. 167.
 Magenerweiterung II. 148.
 Magenfistel II. 117.
 Magengase, brennbare II. 153.
 Magengeschwülste II. 131. II. 148.
 Magengeschwür, folliculäres II. 131.
 — rundes II. 115.
 Magengrenzen, Bestimmung der II. 158.
 Magenheber II. 108. II. 164.
 Magenkatarrh, acuter II. 92.
 — atrophischer II. 101. II. 105.
 — chronischer II. 99.
 — schleimiger II. 164.
 Magenkrampf II. 184.
 Magenkrebs II. 131.
 Magenkrisen bei Tabes III. 245.
 Magenneurosen II. 174.
 Magenparasiten II. 170.
 Magenpolypen II. 102. II. 148.
 Magenpumpe II. 165.
 Magenresection II. 130. II. 147.
 Magenruptur II. 147. II. 169.
 Magensarcom II. 148.
 Magenschmerz II. 184.
 Magenschwindel II. 104.
 Magensonde II. 164.
 Magensoor II. 170.
 Magensyphilis IV. 628.
 Magentuberculose IV. 545.
 Magentumoren II. 131. II. 148.
 Magenunruhe, peristaltische II. 156. II. 181.
 Magenzerreissung II. 169.
 Magnesia, phosphorsaure, im Harnsediment II. 160.
 Magnesiaseife im Koth II. 329.
 Makrosomie III. 571.
 Malachitgrün zum Salzsäurenachweis II. 81.
 Malaria IV. 303.
 Malariabucillen IV. 305.
 Malariacachexie IV. 318.
 Malariakrankheiten IV. 303.
 Malariaplasmodien IV. 304.
 Maliasmus IV. 692.
 Malleus humidus IV. 692.
 Maltose im Harn II. 457.
 Malum Cotunnii III. 94.
 — coxae senile IV. 176.
 Mandelbrod IV. 140.
 Mandeln, Miliartuberkeln der IV. 561.
 Marchal'sche Gallenfarbstoffprobe II. 328.

- Margarinsäurenadeln I. 354.
I. 526.
- Masern IV. 179.
- Maske, *Curschmann'sche* I. 533.
- Mastcur III. 554.
- Mastdarm, katarhalische Entzündung II. 201. II. 221.
- Mastdarmpfistel, tuberculöse IV. 550.
- Mastdarmsyphilis IV. 628.
- Mastdarmtripper IV. 435.
- Mastfetherz I. 189.
- Mastodynie III. 92.
- Mauke IV. 268.
- Maulbeersteine II. 687.
- Maulseuche IV. 695.
- Maurerkrampf III. 334.
- Meckerstimme I. 125. I. 564. I. 569.
- Medianuslähmung III. 37.
- Mediastinalabscess I. 649.
- Mediastinaltumoren I. 640.
- Mediastinitis I. 649.
- Mediastino - Pericarditis, schwielige I. 152.
- Mediastinum, Krankheiten d. I. 641.
— Blutung I. 651.
— Emphysem I. 651.
— Entzündung I. 649.
— Tumoren I. 641.
- Medulla spinalis, s. Rückenmark.
- Medulla oblongata, Krankheiten der III. 345.
— Blutung III. 359.
— Compression der III. 366.
— Embolie III. 361.
— Entzündung III. 364.
— Geschwülste III. 365.
— Thrombose III. 361.
— Verletzungen III. 366.
- Medusenhaupt II. 401.
- Megastomum entericum II. 287.
- Melaena neonatorum II. 79. II. 279.
— spuria II. 279.
— vera II. 279.
- Melanaemie IV. 47.
- Melanoderma III. 671.
- Melanolenkaemie IV. 6.
- Melanom des Gehirnes III. 451.
— der Rückenmarkshäute III. 316.
- Melanosarcom der Leber II. 436.
- Melanurie II. 327. II. 513.
- Melasicterus II. 337.
- Melasma III. 671.
- Melkerkrampf III. 332.
- Melliturie I. 225. I. 235. IV. 147.
- Menière'sche* Krankheit III. 529.
- Meningen, s. Gehirnhäute.
- Meningealtuberculose IV. 567.
- Meningitis cerebro-spinalis epidemica IV. 469.
— purulenta IV. 478.
— serosa IV. 480.
— simplex IV. 478.
— suppurativa IV. 478.
— tuberculosa IV. 567.
- Meningitis spinalis acuta III. 303.
— — chronica III. 308.
- Meningotyphus IV. 370.
- Menschenpocken IV. 249.
- Menstrualicterus II. 339.
- Mentagra III. 640.
- Mercurialismus IV. 609.
- Merycismus II. 182.
- Mesarteriitis I. 245.
- Metalbumin im Harn II. 493.
- Metalloskope III. 540.
- Metaphosphorsäure zur Eiweissprobe II. 495.
- Methaemoglobin II. 507.
- Methylgrün zur Amyloidreaction II. 423.
- Methylviolett zur Amyloidreaction II. 423.
- zum Salzsäurenachweis II. 81.
- Microbronchitis I. 331.
- Micrococcus conglomeratus I. 4.
— quadrigeminus IV. 251.
— tetragenus I. 5.
— ureae II. 661.
- Microcyten im Blut II. 505. IV. 26.
— im Harn II. 505.
- Microsporon furfur III. 708.
- Mictionsspermatorrhoe II. 698.
- Mictus cruentus II. 502.
— pilum II. 681.
- Migräne III. 559.
- Mikrobronchitis I. 331.
- Milchanstalten II. 213.
- Milchcur I. 100. I. 128.
- Milchdiät bei Magengeschwür II. 128.
- Milchflecke des Herzbeutels I. 127. I. 163.
- Milchschorf III. 664.
- Milchsäurereagens II. 81.
- Milchsurogats II. 214.
- Milchzähne IV. 162.
- Milchzucker im Harn IV. 148.
- Miliaraneurysmen der Hirnarterien III. 416.
- Miliaria III. 626.
- Miliartuberculose, allgemeine IV. 558.
— d. Bauchfelles IV. 575.
— d. Blutgefäße IV. 561.
— d. Ductus thoracicus IV. 561.
— d. Herzbeutels IV. 574.
— d. Herzens IV. 561.
— d. Leber IV. 561.
— d. Lungen IV. 560.
— d. Magens IV. 561.
— d. Mandeln IV. 561.
— d. Milz IV. 561.
— d. Netzes IV. 575.
— d. Nieren IV. 561.
— d. Schilddrüse IV. 561.
- Milium III. 668.
— colloideum III. 669.
- Milz, Krankheiten der IV. 77.
— Abscess IV. 87.
— Amyloid IV. 89.
— Cavernom IV. 91.
— Colloidmilz IV. 89.
— Cysten IV. 91.
— Cysticercus cellulosae IV. 91.
— Dermoidcysten IV. 91.
— Echinococc IV. 91.
— Embolie IV. 85.
— Enchondrom IV. 91.
— Entzündung IV. 87.
— Fibrom IV. 91.
— Geräusche IV. 80.
— Geschwülste IV. 91.
— Gewicht IV. 79.
— Gumma IV. 632.
— Husten IV. 82.
— Infarct IV. 85.
— Krebs IV. 91.
— Lageveränderungen IV. 92.
— Lymphangiom IV. 91.
— Maasse IV. 79.
— Miliartuberkel IV. 561.
— Parasiten IV. 91.
— Pentastomum denticulatum IV. 91.
— Pulsation I. 41. I. 183. IV. 83.
— Ruptur I. 91.
— Sagomilz IV. 89.
— Sarcom IV. 91.
— Schinkenmilz IV. 90.
— Solitär tuberkel IV. 558.
— Speckmilz IV. 89.
— Syphilis IV. 631.
— Tuberkel IV. 558.
— Tumor, acuter II. 200. IV. 77.
— — chronischer IV. 81.

- Milz, Vergrößerung, acute II. 200 IV. 77.
 — — chronische IV. 81.
 Milzabscess IV. 87.
 Milzarterie, Embolie der I. 85.
 — Aneurysma der IV. 93.
 Milzauscultation IV. 8.)
 Milzbrand IV. 689.
 Milzbrandbacillen IV. 690.
 Milzbrandcarbunkel IV. 691.
 Milzbrandödem IV. 691.
 Milzschinococc IV. 91.
 Milzembolie IV. 85.
 Milzentzündung IV. 87.
 Milzgeräusche IV. 80.
 Milzgewicht, normales IV. 80.
 Milzgumma IV. 632.
 Milzbusten IV. 82.
 Milzinfarct IV. 85.
 Milzkapsel, Entzündung der IV. 86.
 Milzkrebs IV. 91.
 Milzmaasse, normale IV. 79.
 Milzpalpation IV. 80.
 Milzparasiten IV. 91.
 Milzpulsation I. 41. I. 183. II. 83.
 Milzruptur IV. 91.
 Milzsyphilis IV. 631.
 Milztuberkel IV. 558.
 Milztumor, acuter II. 200. IV. 77.
 — chronischer IV. 81.
 Milzvergrößerung, acute II. 200. IV. 77.
 — chronische IV. 81.
 Milzverlagerung IV. 92.
 Miserere II. 257.
 Mitesser III. 666.
 Mitralklappe, angeborene Fehler I. 109.
 — Insufficienz I. 51.
 — — relative I. 31.
 Mixture solvens I. 357.
 Modellirsonden II. 50.
 Mogigraphie III. 326.
 Mogiphonie I. 328.
 Molimina haemorrhoidalia II. 269.
 Molkencuroorte II. 373.
 Monas lens I. 528. II. 8.
 — pulmonale I. 465. I. 528.
 Monilia candida I. 14.
 Monophasie III. 390.
 Moore'sche Zuckerprobe IV. 128.
 Moosbrod IV. 146.
 Morbilli IV. 179.
 — adynamische IV. 188.
 — afebrile IV. 188.
- Morbilli, confluentes IV. 187.
 — haemorrhagici IV. 187.
 — laeves IV. 186.
 — lividi IV. 187.
 — maligne IV. 188.
 — miliare IV. 187.
 — nigri IV. 187.
 — papulosi IV. 187.
 — septici IV. 188.
 — sine exanthemate IV. 187.
 — sine morbillis IV. 187.
 — typhosi IV. 188.
 — vesiculosi IV. 187.
- Morbus.
 — Addisonii II. 702.
 — anglicus IV. 158.
 — Basedowii I. 231.
 — Brightii II. 528.
 — caducus III. 488.
 — cerealis III. 137.
 — coeruleus I. 104.
 — divinus III. 488.
 — Hippokratii niger II. 88. II. 279.
 — Hodgkinii IV. 17.
 — maculosus, Werthofii IV. 52.
 — niger Hippokratii II. 88. II. 279.
 — sacer III. 488.
 — venereus IV. 135. IV. 586.
 — virginens IV. 36.
 s. auch Krankheiten.
- Morpion III. 705.
 Moxe, elektrische IV. 328.
 Mühlradgeräusche I. 157.
 Mulder'sche Probe IV. 135. IV. 129.
- Mumificatio I. 86.
 Mumps IV. 341.
 Mundbelag II. 4.
 Mundfaule II. 6.
 Mundhöhle, Krankheiten der I. 1.
 — Entzündung, aphthöse II. 10.
 — — katarrhalische II. 1.
 — — ulceröse II. 6.
 — Ichthyosis II. 13.
 — Leukoplacia II. 13.
 — Lichenoid II. 13.
 — Pilze II. 14. II. 20.
 — Pityriasis II. 13.
 — Psoriasis II. 13.
 — Soor II. 14.
 — Syphilis IV. 626.
 — Teratosis II. 13.
 — Tylosis II. 13.
- Mundkatarrh II. 1.
 Mundsoor II. 14.
 Mundwasser II. 6.
 Murexidprobe II. 647.
- Musca domestica im Magen II. 170.
 — vomitaria II. 170.
 Muskatnussleber.
 — atrophische I. 36.
 — cyanotische I. 36. II. 367.
 — fettige II. 417.
- Muskelatrophie, juvenile III. 597.
 — myopathische III. 582.
 — — *Djérrine-Landouzy'sche* III. 597.
 — spinale III. 274.
- Muskelcirrhose III. 283.
 Muskeldegeneration, wachstartige, *Zenker'sche* IV. 360.
- Muskelentzündung, multiple III. 603.
- Muskelerregbarkeit, mechanische, bei Lungenschwindsucht IV. 516.
 — bei peripheren Lähmungen III. 14.
- Muskelgefühl bei Tabes III. 239.
- Muskelhypertrophie, falsche III. 584.
 — lipomatöse III. 584.
 — wahre III. 599.
- Muskelkrämpfe, s. Krämpfe.
 — bei Cholera IV. 414.
- Muskellähmung, ischaemische III. 603.
- Muskeln, Krankheiten der III. 582.
- Muskelrheumatismus IV. 289.
- Muskelschwielen, rheumatische IV. 290.
- Muskelsinn bei Tabes III. 239.
 — corticales Centrum d. III. 376.
- Muskelsclerose III. 591.
- Muskelsyphilis IV. 614.
- Muskeltrichine IV. 701.
- Muskelverknoöcherung, fortschreitende III. 660.
- Muskelzucker im Harn IV. 131.
- Muskelzuckungen, fibrilläre III. 280.
 — bei Cholera IV. 421.
- Mutismus hystericus III. 548.
- Mutterkornvergiftung III. 137.
- Muttermal III. 670.
- Mutterweh III. 533.
- Mycetozoen IV. 304.
- Myecosis endocardii I. 1.
 — der Haut III. 708.
 — intestinalis IV. 691.
 — nasi I. 288.

- Mycosis oris II. 14.
 — pharyngis leptothricia II. 41.
 — pulmonum I. 543.
 — tonsillaris benigna II. 42.
 — tracheae I. 330.
 Mydriasis spinalis III. 155.
 — spastica III. 557.
 Myelaemia IV. 5.
 Myelite cavitaire III. 204.
 Myelitis acuta III. 167.
 — apoplectiformis III. 171. III. 177.
 — apostomatosa III. 173.
 — ascendens III. 177.
 — bulbi rhachitici III. 364.
 — chronica I. 383.
 — fibrosa III. 185.
 — descendens III. 177.
 — disseminata III. 169.
 — haemorrhagica III. 171.
 — hyperplastica III. 173.
 — insularis III. 169.
 — multiplex III. 169.
 — recurrens III. 178.
 Myelocyten IV. 5.
 Myelomalacie III. 170. III. 185. III. 187.
 Myelo-Meningitis III. 169. III. 184. III. 309.
 Myocard, s. Herzmuskel.
 Myocarditis acuta I. 196.
 — chronica I. 199.
 — fibrosa I. 199.
 — hypertrophica sclerosa I. 200.
 — interstitialis fibrosa I. 199.
 — productiva I. 199.
 — purulenta I. 197.
 — sterosa I. 199.
 — variolosa IV. 262.
 Myochochorditis I. 294.
 Myoclonus multiplex III. 343.
 Myoidema IV. 516.
 Myom des Darmes II. 242.
 — der Harnblase II. 640.
 — des Herzmuskels I. 208.
 — des Magens II. 148.
 Myomalacia cordis I. 204. I. 211.
 Myopachynsis lipomatosa III. 584.
 Myosarcoma striocellulare der Nieren II. 610.
 — des Nierenbeckens II. 657.
 Myosis paralytica III. 558.
 — spinalis III. 155. III. 245.
 — uraemica II. 577.
 Myositis deformans syphilitica IV. 614.
 — interstitialis lipomatosa III. 591.
 Myositis ossificans progressiva II. 600.
 Myotonia congenita III. 340.
 Myxoedema III. 575.
 Myxom des Endocardes I. 120.
 — der Gallenwege III. 347.
 — des Gehirns III. 451.
 — der Harnblase II. 680.
 — des Herzens I. 208.
 — der Leber II. 437.
 — der Medulla oblongata III. 365.
 — der Nieren II. 610.
 — der Rückenmarkshäute III. 316.
 Myxosarcom der Nieren II. 610.
 — des Rückenmarkes III. 201.
 Nabel des Krebses II. 133. II. 428.
 — der Pockenpustel IV. 157.
 Nachahmungstrieb III. 507.
 Nachempfindung III. 239.
 Nachtblindheit III. 332.
 Nachtripper IV. 417.
 Nackensteifigkeit IV. 472. IV. 570.
 Nähkrampf III. 332.
 Nähmaschinennäherinnenkrampf III. 332.
 Naevus III. 576.
 Nagelcutturen I. 465.
 Narbe, apoplectische III. 163. III. 415.
 — schieferige, der Lunge I. 507.
 Nasendiphtherie IV. 686.
 Nasendouche I. 284.
 Nasenhöhle, Krankheiten der I. 278.
 Nasenkatarrh I. 278.
 Nasensteine I. 292.
 Nasensyphilis IV. 616.
 Nasentripper IV. 435.
 Nasentuberculose IV. 543.
 Natronseife im Stuhl II. 329.
 Nebenhoden, Entzündung der IV. 441.
 Nebennieren, Krankheiten der II. 702.
 — Addison'sche Krankheit II. 702.
 — Amyloid II. 709.
 — Blutung II. 701.
 — Entzündung II. 709.
 — Gummata II. 709. IV. 654.
 — Krebs II. 709.
 — Tuberculose II. 708.
 Nebenpocken IV. 276.
 Necrose der Nieren II. 599.
 Nematoden im Darm II. 303.
 Nephrectomie II. 592. II. 609. II. 621. IV. 557.
 Nephrohydris II. 630.
 Nephrohydrrosis II. 630.
 Nephritis acuta diffusa II. 13. II. 529.
 — arthritica IV. 115.
 — ascendens II. 586.
 — catarrhalis II. 539.
 — chirurgica II. 586.
 — circumscripta II. 586.
 — crouposa II. 538.
 — desquamativa II. 534. II. 539.
 — epithelioides II. 534. II. 539.
 — haemorrhagica II. 555.
 — interstitielle II. 557.
 — lymphatica II. 534.
 — papillaris mycotica I. 7. III. 588.
 — parenchymatosa II. 547.
 — scarlatinosa IV. 208.
 — suppurativa II. 586.
 — vera II. 586.
 Nephrolithiasis II. 643.
 Nephroraphie II. 621.
 Nephrophthisis IV. 552.
 Nephrotomie II. 592. II. 609. II. 621. IV. 557.
 Nerven, Krankheiten der peripheren III. 1.
 Nervendehnung bei Gesichtskrampf III. 62.
 — bei Ischias III. 100.
 — bei Tabes III. 252.
 Nervenentzündung III. 116.
 Nervenfeber IV. 348.
 Nervenkerne in der Medulla oblongata III. 354.
 Nervennaevi III. 670.
 Nervensyphilis IV. 646.
 Nervina III. 152.
 Nesselfieber III. 606.
 Nesseln III. 605.
 Nesselsucht III. 606.
 Nestle's Kindermehl II. 214.
 Netzhautarterien, Embolie I. 87.
 — Pulsation bei Aortenklappeninsufficienz I. 41.
 — — bei Aortenaneurysma I. 262.
 — — bei M. Basedowii I. 236.
 Netzhautveränderungen bei Leukaemie IV. 8.
 — bei progressiver Anaemie IV. 28.
 — bei Morbus Brightii II. 570.
 Neulederknarren I. 556.
 Neumann - Charcot'sche Kryptalle I. 370. I. 399. IV. 6.

- Neuralgia n. alveolaris III. 80.
 — — ano-perinealis III. 100.
 — — ano-vesicalis III. 100.
 — — auricularis magni III. 85.
 — — auriculo - temporalis III. 80.
 — — brachio-thoracica III. 228.
 — — cardiaca I. 228.
 — — cervico-brachialis III. 87.
 — — cervico-occipitalis III. 83.
 — — ciliaris III. 80.
 — — cruralis III. 93.
 — — cutanei femoris externi s. lateralis III. 94.
 — — dorso-intercostalis III. 89.
 — der Gelenke III. 102.
 — glandis III. 110.
 — gonorrhoeica IV. 445.
 — des Herzens I. 222.
 — ileo-hypogastrica III. 93.
 — ileo-inguinalis III. 93.
 — inframaxillaris III. 80.
 — infraorbitalis III. 80.
 — intercostalis III. 89.
 — intermittens IV. 315.
 — ischiadica III. 94.
 — des Kehlkopfes I. 329.
 — labiorum majorum III. 100.
 — lingualis III. 80.
 — lumbo-abdominalis III. 93.
 — lumbo-dorsalis III. 99.
 — lumbo-inguinalis III. 93.
 — mammalis III. 92.
 — mentalis III. 80.
 — mesenterica II. 282.
 — obturatoria III. 94.
 — occipitalis III. 83.
 — ophthalmica III. 79.
 — penis III. 100.
 — phlebectomica III. 87.
 — phrenica III. 86.
 — plantaris III. 96.
 — scrotalis III. 100.
 — spermatica III. 93. III. 100.
 — n. subcutanei colli inferioris III. 85.
 — — supraclavicularis III. 86.
 — — supramaxillaris III. 80.
 — — supraorbitalis III. 79.
 — testiculi III. 100.
 — trigemini III. 73.
 — urethralis III. 100.
 Neurasthenia III. 551.
- Neurasthenia cereбрalis III. 552.
 — gastrica II. 190.
 — sexualis III. 553.
 — spinalis III. 553.
 — visceralis III. 553.
 Neuritis III. 116.
 — circumscripta III. 116.
 — degenerativa III. 117.
 — disseminata III. 117. III. 123.
 — gonorrhoeica IV. 445.
 — interstitialis prolifera III. 118.
 — migrans III. 116.
 — multiplex III. 123. IV. 167.
 — nodosa III. 118.
 — olfactoria III. 114.
 — parenchymatosa III. 118.
 — progressiva III. 123.
 — segmentosa III. 127.
 — suppurativa III. 118.
 — vasomotorische III. 578.
 Neurosen des Gehirnes III. 488.
 — der Gelenke III. 102.
 — der Harnblase II. 682.
 — der Hand III. 690.
 — des Herzens I. 212.
 — des Magens II. 174.
 — des Rückenmarkes III. 319.
 Neurotabes peripherica III. 251.
 Nickkrampf III. 65.
 Nictitatio III. 63.
 Nieren, Krankheiten der II. 518.
 — Abscess II. 586.
 — Adenom II. 610.
 — Amyloid II. 592.
 — Atherom II. 610.
 — Atrophie II. 557.
 — bewegliche II. 617.
 — Bilirubininfarct II. 602.
 — Bright'sche Krankheit II. 528.
 — Cavernom II. 610.
 — Cirrhose II. 557.
 — Cysten II. 614.
 — Cysticercus cellulosae II. 614.
 — Dystopie II. 621.
 — gedeckte II. 551.
 — gesprenelte II. 551.
 — grosse weisse II. 548.
 — Echinococc II. 610.
 — Embolie II. 599.
 — Entzündung, acute diffuse II. 529.
 — — chronisch-haemorrhagische II. 550.
- Nieren, Entzündung, interstitielle II. 557.
 — — parenchymatöse II. 547.
 — — eiterige II. 586.
 — Fett II. 597.
 — Fibrom II. 610.
 — Formveränderungen II. 621.
 — Gicht IV. 115.
 — Gliom II. 610.
 — Gumma IV. 632.
 — Haematoidininfarct II. 602.
 — Harnsäureinfarct II. 600.
 — Hufeisenniere II. 621.
 — Hyperaemie II. 522.
 — Induration II. 523.
 — Infarct II. 599. II. 600.
 — Ischaemie II. 518.
 — Kalkinfarct II. 602.
 — Kavernom II. 610.
 — Kolik II. 651.
 — Krebs II. 602.
 — Lageveränderungen II. 617.
 — Lipom II. 610.
 — Lymphangiom II. 610.
 — Mangel II. 622.
 — Miliartuberkel IV. 561.
 — Myom II. 610.
 — Myosarcom II. 610.
 — Myxosarcom II. 610.
 — Necrose II. 599.
 — Oxalatinfarct II. 602.
 — Parasiten II. 610.
 — Pentastomum denticulatum II. 614.
 — Sarcom II. 610.
 — Schrumpfung II. 550.
 — Schwindsucht IV. 550.
 — Sclerose II. 557.
 — Sequester II. 591.
 — Specknieren II. 592.
 — Stauung II. 522.
 — Steine II. 643.
 — Syphilis IV. 632.
 — Tiefstand II. 621.
 — Tuberculose IV. 550.
 — Ueberzählige II. 622.
 — Verfettung II. 597.
 — Wachsniere II. 592.
 — Wanderniere II. 617.
 Nierenabscess II. 586.
 Nierenadenom II. 610.
 Nierenatrophie II. 558.
 Nierenarterie, Aneurysma II. 629.
 — Embolie II. 599.
 Nierenatherom II. 610.
 Nierenatrophie II. 558.
 Nierenbecken, Krankheiten des II. 620.
 — Distomum haematobium II. 659.

- Nierenbecken, Entzündung, diphtherische IV. 688.
 — — haemorrhagische II. 636.
 — — katarrhalische II. 636.
 — Erweiterung II. 630.
 — Eustrongylus gigas II. 658.
 — Geschwülste II. 657.
 — Krebs II. 657.
 — Pallisadenwurm II. 658.
 — Parasiten II. 658.
 — Steinbildung II. 643.
 — Strongylus gigas II. 658.
 — Tuberkel IV. 550.
 Nierencarcinom II. 602.
 Nierencavernom II. 610.
 Nierencirrhose II. 558.
 Nierencysten II. 614.
 Nierenechinococce II. 610.
 Nierenembolie II. 599.
 Nierenentzündung, s. Nephritis.
 Nierenepithelquellung IV. 142.
 Nierenfibrom II. 610.
 Nierengicht IV. 115.
 Nierengliom II. 620.
 Nierengries II. 645.
 Nierengriessteine II. 646.
 Nierenhyperaemie II. 522.
 Niereninduration, cyanotische II. 523.
 Niereninfarkt II. 600.
 — embolischer II. 599.
 Nierenischaemie II. 518.
 Nierenkolik II. 651.
 Nierenkrebs II. 602.
 Nierenkrisen III. 247.
 Nierenlipom II. 610.
 Nierenmyxom II. 610.
 Nierennecrose II. 599.
 Nierensand II. 645.
 Nierensarcom II. 610.
 Nierenschwumpfung, primäre II. 557.
 — rothe II. 558.
 — secundäre II. 555.
 — senile II. 559.
 Nierenschwindsucht IV. 550.
 Nierensclerose II. 558.
 Nierensequester II. 591.
 Nierensteine II. 643.
 Nieren-syphilis IV. 632.
 Nierentuberculose IV. 550.
 Nierenvenen, Krankheiten d. II. 629.
 Nieskrampf III. 71.
 Nigrities II. 711. III. 671.
 Noduli arthritici IV. 111.
 Nucleus caudatus, Local-symptome bei Krankheiten des III. 382.
 Nucleus lenticularis, Local-symptome bei Krankheiten des III. 382.
 Nyctalopie II. 332.
 Nystagmus III. 194.
Oberarmtypus III. 156.
 Obesitas cordis I. 188.
 — universalis IV. 94.
 Obliteration des Herzbeutels I. 147.
 Obsolescenz des Herzbeutels I. 147.
 Obstipitas spastica III. 25. III. 65.
 Obturatoriuslähmung III. 54.
 Obturatoriusneuralgie III. 94.
 Occipitallappen, Local-symptome bei Krankheiten d. III. 376.
 Occipitalneuralgie III. 83.
 Ochsenherz I. 168. I. 176.
 Odyphagia II. 66.
 Oedem des Gehirnes III. 411.
 — induratives IV. 594.
 — intermittirendes III. 579.
 — des Kehlkopfes I. 303.
 — der Lungen I. 82. I. 451.
 — braunes I. 82.
 Oedema glottidis I. 303.
 Oesophagismus II. 75. II. 179.
 — arthriticus IV. 116.
 Oesophagitis catarrhalis II. 65.
 — corrosiva II. 68.
 — diphtherica IV. 687.
 — phlegmonosa II. 67.
 — purulenta II. 67.
 — toxica II. 68.
 — venenata II. 68.
 Oesophagomalacie II. 73.
 Oesophagomycosis oidica II. 74.
 Oesophagoskopie II. 50.
 Oesophagotomie II. 52.
 Oesophagus, s. Speiseröhre.
 Oesophagusresection II. 60.
 Ohnmacht I. 84. III. 402.
 Ohrknorpel, gichtische Ablagerungen IV. 114.
 Ohrspeicheldrüse, Entzündung der IV. 341.
 Oidium albicans in den Bronchien I. 354.
 — in den Lungen I. 543.
 — des Magens II. 170.
 — in der Mundhöhle II. 14.
 — der Speiseröhre II. 72.
 Oidium lactis II. 14.
 — Schönleinii III. 710.
 Olfactorius, Krankheiten des III. 113.
 Olfactorius, Anosmia III. 113.
 — Hyperosmia III. 113.
 — Parosmia III. 114.
 Oligosteatosi III. 666.
 Oliguria hysterica III. 546.
 Omagra IV. 108.
 Onychauxis III. 676.
 Onychia scorbutica IV. 63.
 — syphilitica IV. 601.
 Onychogryphosis III. 676.
 Onychomycosis favosa III. 715.
 — tonsurans III. 719.
 — trichophytina III. 719.
 Onyxis = Onychia.
 Ophoritis bei Angina II. 35.
 Ophthalmia gonorrhoeica IV. 445.
 — neuro-paralytica III. 78. III. 112.
 Ophthalmoplegia nuclearis progressiva III. 359.
 Opisthotonus IV. 486.
 Orchichorie II. 700.
 Orchitis bei Angina II. 35.
 — bei Parotitis IV. 344.
 — syphilitica IV. 633.
 Orgelbalkentreterkrampf III. 332.
 Orgelspielerkrampf III. 332.
 Orthotonus IV. 486.
 Ortssinnprüfung III. 104.
 Oscedo III. 71.
 Osmidrosis III. 662.
 Osteitis deformans III. 575.
 Osteom des Gehirnes III. 449.
 — der Lungen I. 540.
 — des Mediastinums I. 641.
 — der Rückenmarkshäute III. 316.
 Osteomalacia IV. 170.
 — cerea IV. 174.
 — flava IV. 174.
 — flexibilis IV. 174.
 — fracturosa IV. 174.
 — rubra IV. 174.
 Osteopsatyrose IV. 616.
 Ostitis syphilitica IV. 616.
 Ovarialgie III. 540.
 Ovarie III. 540.
 Ovination IV. 267.
 Ovinola IV. 267.
 Ovum hystericum III. 540.
 Oxalatinfarkt II. 602.
 Oxalatsteine II. 647.
 Oxaloptysis IV. 138.
 Oxalurie IV. 153.
 Oxybuttersäure im Harn IV. 133.
 Oxyhaemoglobinspectrum II. 507.
 Oxykoia III. 11.
 Oxyuris vermicularis II. 309.

- Ozaena simplex I. 282.
 — syphilitica IV. 617.
 — ulcerosa I. 282.
- Pachymeningitis cerebri**
 interna III. 480.
 — spinalis externa III. 297.
 — interna III. 300.
 — — haemorrhagica III. 304.
 — — hypertrophica III. 300.
- Pallisadenwurm II. 658.
- Palmellae IV. 305.
- Palpitatio cordis I. 212.
- Pancreas, Krankheiten des
 II. 457.
 — Entzündung II. 458.
 — Haemorrhagie II. 457.
 — Krebs II. 458.
- Pancreatitis II. 458.
- Paneuritis III. 123.
- Panophthalmitis purulenta I.
 11.
- Papayotin I. 372.
- Papillarmuskeln, ungewöhnliche
 Zahl I. 120.
- Papillitis III. 454.
- Papillom der Blase II. 680.
 — des Gehirnes III. 449.
 — des Magens II. 148.
 — der Medulla oblongata
 III. 565.
- Paracentese des Herzbeutels
 I. 146.
- Paraesthesia gustatoria III.
 116.
 — olfactoria III. 114.
- Paraesthesia des Kehlkopfes
 I. 329.
- Parageusia III. 116.
- Paraglobulin im Harn II.
 492.
- Paraglycose IV. 138.
- Paralbumin im Harn II. 493.
- Paralysis, s. Lähmung.
- agitans III. 517.
 — glosso-labio-laryngea III.
 345.
 — mercurialis III. 134.
 — saturnina III. 128.
- Paralysis spinalis ascendens
 acuta III. 321.
 — — spastica III. 253.
- Paramaecium coli II. 287.
- Paramyoclonus multiplex III.
 343.
- Paramyotonia congenita III.
 342.
- Paraneuritis II. 622.
- Paraphasie III. 391.
- Paraphimose IV. 440.
- Paraplegia urinaria III. 591.
- Parasiten, s. die einzelnen
 Organe.
- Parasteatosis III. 666.
- Paratyphlitis II. 229.
- Parenchymfetzen der Lungen,
 im Auswurf I. 517. I.
 525.
- Parhidrosis III. 662.
- Parietallappen, Localsymptome
 bei Krankheiten des III. 376.
- Parkinson'sche Krankheit III.
 517.
- Paronychia III. 676.
 — scorbutica IV. 63.
 — syphilitica IV. 601.
- Paronyxis = Paronychia.
- Parosmie III. 114.
- Parotitis arthritica IV. 116.
 — epidemica IV. 341.
 — polymorpha IV. 341.
- Passio iliaca II. 257.
- Patellarsehnenreflex III. 229.
 III. 256. IV. 136. IV.
 671.
- Pechiagra IV. 103.
- Pectus carinatum IV. 162.
 — gallinaceum IV. 162.
- Pediculus capitis III. 702.
 — pubis III. 705.
 — vestimentorum III. 704.
- Pedunculi cerebri, Local-
 symptome bei Krank-
 heiten der III. 383.
- Peitschenwurm II. 312. III.
 707.
- Pelioma bei Recurrens IV.
 299.
 — bei Typhus IV. 382.
- Peliosis I. 82. IV. 51.
- Pellagra III. 137. III. 614.
- Pemphigus III. 628.
 — acutus III. 629.
 — benignus III. 631.
 — cachecticorum III. 630.
 — chronicus III. 630.
 — diutinus III. 630.
 — foliaceus III. 630.
 — leprosus IV. 658.
 — malignus III. 631.
 — neonatorum III. 629.
 — scorbuticus IV. 63.
 — syphiliticus IV. 600. IV.
 649.
- Penicillium glaucum II. 171.
- Pentastomum denticulatum
 im Bauchfell II. 490.
 — im Herzmuskel I. 208.
 — in der Leber II. 437.
 — in den Lungen I. 573.
 — der Milz IV. 91.
 — der Nieren II. 614.
- Peptonpräparate II. 129.
- Peptonurie I. 496. II. 141.
 II. 142. II. 492. IV.
 365. IV. 474. IV. 562.
 IV. 571.
- Pepsin im Magensaft II. 82.
- Percussions-Auscultation I.
 156. I. 616.
- Percussion, Stäbchen-Plessi-
 meter I. 156. I. 617.
- Perforation der Speiseröhre
 II. 70.
- Perforationsperitonitis II.
 471.
- Pergamenthaut III. 689.
- Peribronchitis IV. 525.
 — syphilitica IV. 624.
- Pericard, Krankheiten des
 I. 121.
 — Blutansammlung I. 162.
 — Cysticerken I. 164.
 — Defecte I. 164.
 — Divertikel I. 165.
 — Echinococc I. 164.
 — Entzündung I. 121.
 — Fremdkörper I. 164.
 — Gasansammlung I. 144.
 — Geschwülste I. 164.
 — Gumma I. 122. IV. 633.
 — Krebs I. 164.
 — Obliteration I. 147.
 — Paracitese I. 146.
 — Parasiten I. 164.
 — Sarcom I. 164.
 — Sehnenflecke I. 127. I.
 163.
 — Synechie I. 147.
 — Trichinen I. 164.
 — Tuberkel IV. 574.
 — Verwachsung I. 128.
 — Wassersucht I. 159.
- Pericarditis I. 121.
 — adhaesiva I. 127.
 — externa I. 126.
 — fibrinosa I. 124.
 — gummosa I. 122. IV. 633.
 — haemorrhagica I. 125.
 — hydrophobica I. 139.
 — purulenta I. 125.
 — putrida I. 127.
 — sero-fibrinosa I. 125.
 — serosa I. 125.
 — sicca I. 125.
 — suppurativa I. 125.
 — tuberculosa I. 128. IV. 574.
- Perichondritis aryaenoidea
 I. 310.
 — cricoidea I. 311.
 — epiglottidea I. 311.
 — laryngea I. 309.
 — thyreoidea I. 311.
- Pericystitis II. 663.
- Perihepatitis II. 374.
 — syphilitica IV. 628.

- Perimeningitis spinalis III. 297.
 Perimyelitis acuta III. 169.
 — chronica III. 184.
 Perinephritis II. 620.
 Perineuritis III. 117.
 Periostitis gonorrhoeica IV. 445.
 — syphilitica IV. 616.
 Peripachymeningitis spinalis III. 297.
 Peripneumonie I. 464.
 Periproctitis II. 201.
 Peripylephlebitis syphilitica IV. 630.
 Perisplenitis IV. 86.
 Peritoneum, Krankheiten des, s. Bauchfell.
 Peritonitis II. 459.
 — adhaesiva II. 463.
 — deformans II. 463.
 — fibrinosa II. 463.
 — haemorrhagica II. 464.
 — hepatica II. 374.
 — hysterica III. 540.
 — perforativa II. 471.
 — puerperalis II. 470.
 — purulenta II. 464.
 — putrida II. 464.
 — rheumatica II. 460.
 — serosa II. 464.
 — sicca II. 463.
 — traumatica II. 460.
 — tuberculosa IV. 575.
 — ulcerosa II. 465.
 Peritrateitis syphilitica IV. 623.
 Perityphlitis II. 230.
 Periurethritis IV. 440.
 Perlgeschwulst im Gehirn III. 451.
 Peroneuslähmung III. 56.
 Pertussis IV. 323.
 Pes equinus paralyticus III. 56.
 — planus paralyticus III. 56.
 Pest IV. 320.
 Pestilentia IV. 320.
 Pestis IV. 320.
 — siderans IV. 321.
 Petechialtyphus IV. 212.
 Pettenkofer'sche Gallensäure-reaction II. 328.
 Pferdepocken IV. 268.
 Pfortader, Krankheiten der II. 449.
 — Entzündung II. 453.
 — Thrombose II. 449.
 Pfröpfe, *Dittrich'sche* I. 525.
 Pfundnase III. 646.
 Phänomen, *Bacelli'sches* I. 476. I. 569.
 Phänomen, *Durozie'sches* I. 47.
 — *Griesinger'sches* III. 364.
 — *Traube'sches* I. 47.
 — *Trousseau'sches* III. 336.
 Pharyngitis catarrhalis acuta II. 28.
 — chronica II. 36.
 — — lateralis II. 38.
 — follicularis II. 39.
 — granulosa II. 39.
 — lacunaris II. 34. II. 39.
 — leucæmia IV. 11.
 — mercurialis IV. 609.
 — mycotica II. 41.
 — parenchymatosa II. 31. II. 39.
 — — chronica II. 39.
 — phlegmonosa II. 39.
 — — idiopathica IV. 346.
 — superficialis acuta II. 32.
 — — chronica II. 38.
 Phimosis IV. 440.
 Phlebectasia haemorrhoidalis II. 264.
 Phlebitis sinuum durae matris cerebri III. 474.
 — hepatica suppurativa II. 452.
 Phlogogucin - Vanillin, als Salzsäurereagens II. 80.
 Phobobie I. 329.
 Phosphatsteine II. 648.
 Phosphorlähmung III. 136.
 Phthirus inguinalis III. 705.
 Phthisis calculosa IV. 514.
 — enterica IV. 545.
 — florida IV. 523.
 — laryngea IV. 537.
 — linealis IV. 88.
 — pharyngea IV. 543.
 — pituitosa I. 351.
 — pulmonum IV. 493.
 — renalis IV. 550.
 Pica II. 186. II. 189.
 — hysterica III. 542.
 Pigmentatrophie der Haut III. 682.
 — des Herzmuskels I. 187.
 Pigmentcirrhose der Leber II. 398.
 Pigmentdegeneration des Herzens I. 187.
 Pigmentembolie des Gehirns III. 432.
 Pigmentinduration der Lungen I. 35.
 — des Magens II. 101.
 Pigmentkrebs der Leber II. 436.
 Pigmentsyphilis IV. 604.
 Pikrinsäure zur Eiweissprobe II. 494.
 Pilimictio II. 681.
 Pillen, *Blaud'sche* IV. 45.
 — *Vallet'sche* IV. 45.
 Pimelosis nimia IV. 94.
 Pisse, kalte II. 686.
 Pityriasis capillitii III. 665.
 — linguae II. 13.
 — nigra III. 671.
 — oris II. 13.
 — rubra III. 652.
 — scrophulosorum III. 666.
 — simplex III. 666.
 — tabescentium III. 667. IV. 502.
 — tuberculosorum III. 666.
 — versicolor III. 708. IV. 501.
 Placentitis interstitialis IV. 648.
 Plätschergeräusch I. 157. I. 609.
 Plaques muqueuses IV. 601.
 — opalines IV. 601.
 Plasmodium malariae IV. 304.
 — Pocken IV. 251.
 — Scharlach IV. 195.
 Platodes im Darm II. 289.
 Platte, apoplectische III. 415.
 Plattwürmer im Darm II. 289.
 Platzangst II. 104.
 Platzschwindel III. 530.
 Pleiochromie II. 336.
 Plessimeter-Stäbchenpercussion I. 156. I. 617.
 Plethora meningo-spinalis III. 159.
 Pleura, s. Brustfell.
 Pleuralfrémitus I. 555.
 Pleuresie I. 544.
 Pleuritis I. 544.
 — acutissima I. 578.
 — adhaesiva I. 548.
 — deformans I. 580. IV. 625.
 — diaphragmatica I. 572.
 — exsudativa I. 549. I. 559.
 — fibrinosa I. 548. I. 554.
 — haemorrhagica I. 550.
 — humida I. 549. I. 559.
 — latens I. 553.
 — multilocularis I. 551.
 — pulsans I. 563.
 — purulenta I. 549.
 — putrida I. 551.
 — rheumatica I. 545.
 — serosa I. 549.
 — sicca I. 548. I. 554.
 — suppurativa I. 549.
 — syphilitica IV. 625.
 — traumatica I. 546.
 — tuberculosa IV. 572.
 Pleuro-Pneumonie I. 472.
 Pleurothotonus IV. 486.

- Plexuslähmung, acute III. 43.
 Plica polonica III. 619. III. 703.
 Pneumatometer I. 431.
 Pneumatosi pericardii I. 154.
 Pneumatotherapie I. 359.
 Pneumococci I. 465.
 Pneumogastralgie I. 228.
 Pneumohydrothorax I. 607.
 Pneumonia abortiva I. 491.
 — afebrilis I. 493.
 — ambulans I. 491.
 — asthenische I. 493.
 — biliosa I. 493.
 — caseosa IV. 524.
 — catarrhalis I. 456.
 — centralis I. 472.
 — crouposa I. 464.
 — cruciata I. 477.
 — dissecans I. 506.
 — disseminata I. 456.
 — ephemere I. 291.
 — erratiche I. 491.
 — fibrinosa I. 464.
 — gelatinosa IV. 525.
 — hypostatica I. 449.
 — insularis I. 456.
 — intermittens I. 492.
 — interstitialis acuta I. 405.
 — — chronica I. 506.
 — lobaris I. 464. I. 472.
 — lobularis I. 456.
 — maligna I. 493.
 — massiva I. 464.
 — migrans I. 472. I. 491.
 — notha I. 344.
 — progrediente I. 491.
 — protrahite I. 491.
 — pseudo-pleurica I. 501.
 — putrida I. 493.
 — recidiva I. 492.
 — serosa I. 452.
 — totalis I. 472.
 — typhosa I. 493.
 Pneumococci I. 279. I. 282. II. 460.
 Pneumonokoniosis anthracotica IV. 514.
 Pneumonomykosis aspergillina I. 543. IV. 138.
 — sarcinica I. 543.
 Pneumonicocci, *Fraenkel'sche* I. 480.
 Pneumopericardium I. 154.
 Pneumoperitonitis II. 472.
 Pneumopyothorax I. 613.
 Pneumorrhagie I. 410.
 Pneumothorax I. 607.
 Pneumotyphus I. 466. IV. 369.
 Pocken IV. 249.
 Pockendelle IV. 256. IV. 264.
 Pockennabel IV. 256. IV. 264.
 Podagra IV. 105.
 Podophyllin II. 223.
 Poikilocytose II. 89. II. 143. II. 317. IV. 6. IV. 26.
 Polioencephalitis III. 473.
 — inferior III. 359.
 — superior III. 359.
 Poliomyelitis anterior acuta III. 146. III. 257. III. 669.
 — — chronica III. 270.
 — — — disseminata III. 274.
 — subacuta III. 270.
 Poliosis III. 684.
 Pollutionen II. 696.
 Polyaesthesie III. 106. III. 238.
 Polyarthrit. acuta IV. 278.
 — chronica IV. 287.
 Polychole II. 336.
 Polydipsie IV. 152.
 Polymyositis acuta III. 603.
 Polyneuritis III. 123.
 Polypen, der Blase II. 680.
 — des Darmes II. 241.
 — des Herzens I. 116.
 — des Magens II. 102. II. 148.
 Polysarcie IV. 94.
 Polysynovitis acuta IV. 287.
 Polytenonitis acuta IV. 287.
 Polytrichia III. 675.
 Polyurie I. 217. IV. 152.
 Pomphi III. 605.
 Pompholix III. 628.
 Pons Varolii, Localsymptome bei Erkrankungen des III. 387.
 Porrio favosa III. 710.
 — larvalis III. 620.
 — scutulata III. 770.
 Posthitis IV. 440.
Potain's Apparat I. 599.
 Potio Choparti I. 424.
 Praeputialsteine III. 666.
 Priapismus bei Leukaemie IV. 11.
 — bei Myelitis III. 177.
 Primärsclerose IV. 591.
Prior-Finkler'sche Bacillen IV. 424.
 Probefrühstück II. 78.
 Probemahlzeit II. 78.
 Processus vermiformis, Entzündung und Perforation II. 228.
 — Hydrops II. 229.
 Proctitis catarrhalis, acute II. 201.
 — chronische II. 221.
 Proglottiden II. 291.
 Proletengicht IV. 106. IV. 190.
 Propepton im Harn II. 493.
 Propulsion III. 523.
 Prosopalgie III. 73.
 Prosoplogie III. 1.
 Prosopodysmorphie III. 566.
 Prosopasmus III. 58.
 Prostatitis gonorrhoeica IV. 463.
 Prostatorrhoe II. 700.
 Protozoon im Darm II. 286.
 — bei Keuchhusten IV. 324.
 Protrusio bulbi I. 232.
 Prunus Virginiana I. 100.
 Prurigobubonen III. 653.
 Pruritus cutaneus II. 571. III. 670. IV. 125.
 — hiemalis III. 690.
 — senilis III. 139. III. 690.
 — vaginae IV. 125.
 Psammom des Gehirnes III. 450.
 — der Rückenmarkshäute III. 316.
 Pseudoapoplexie I. 192.
 Pseudocroup I. 294.
 Pseudohypertrophia musculorum III. 544.
 Pseudoleukaemie IV. 17.
 Pseudorthopnoe I. 379.
 Pseudotabes alcoholica III. 138.
 Pseudotrichinose III. 603.
 Psoriasis III. 647.
 — cornea IV. 600.
 — linguae II. 13. IV. 626.
 — oris II. 13.
 — syphilitica IV. 599.
 Psoriasishäutchen III. 650.
 Psoriasisipilze III. 650.
 Psorospermien, im Darm II. 289.
 — in der Leber II. 437.
 Psychorophor II. 700.
 Ptarmis III. 71.
 Ptosis hysterica III. 537.
 Ptyalismus II. 21.
 — mercurialis IV. 609.
 Pubertätsalbuminurie II. 499.
 Pulex irritans III. 705.
 Pulex penetrans III. 706.
 Pulmonalklappen, Krankheiten der, angeborene I. 105.
 — Insufficienz I. 60.
 — Verengerung, angeborene I. 105.
 — — erworbene I. 61.
 Pulmonalklappenstoss I. 53. I. 57.
 Pulmonalstenose I. 61.
 Pulsallorhythmie I. 78.

- Pulsation der Leber I. 40.
 I. 66. I. 151. I. 283.
 — der Milz I. 41. I. 183.
 — der Netzhaut I. 41. I. 236. I. 262.
 Pulsionsdivertikel der Speiseröhre II. 62.
 Pulsus alternans I. 137.
 — bigeminus I. 79. I. 137. I. 486.
 — inspiratione intermittens I. 137. I. 153. I. 261. I. 383. I. 389. I. 571.
 — intermittens I. 78. I. 224.
 — paradoxus I. 127. I. 153. I. 168. I. 383. I. 389. I. 571.
 — trigeminus I. 79. II. 340.
 Pulsverlangsamung bei Fettherz I. 192
 — bei Icterus II. 332.
 Pulverbläser I. 301.
 Pulvis alterans Plummeri I. 359.
 Punction von Hautödem I. 103.
 Punkte, motorische III. 15.
 Pupillenstarre, reflectorische III. 155. III. 244.
 — fulminans IV. 51.
 Purpura fulminans III. 51.
 — haemorrhagica IV. 53.
 — rheumatica IV. 51.
 — simplex IV. 50.
 — variolosa IV. 259.
 Pustula maligna IV. 691.
 Pyelitis II. 636.
 — calculosa II. 636.
 — desquamativa II. 638.
 — diphtherica IV. 636.
 — haemorrhagica II. 636.
 Pyelonephritis II. 636.
 — haemato-fibrinosa II. 636.
 Pylephlebitis II. 452.
 — ulcerosa II. 453.
 Pylethrombose II. 449.
 Pylorotomie II. 147. II. 160.
 Pylorismus II. 179.
 Pylorusverengung, unblutige II. 167.
 Pylorushypertrophie II. 149.
 Pylorusincontinenz II. 181.
 Pyloruskrampf II. 181.
 Pylorusresection II. 147. II. 160.
 Pylorusverengerung II. 149.
 Pylorusverschluss, angeborener II. 150.
 Pyonephrose II. 639.
 Pyloricardium I. 125.
 Pyloneumopericardium I. 156.
 Pylorothorax I. 613.
 Pyothorax I. 549.
 — subphrenischer I. 585. II. 474.
 Pyridin I. 404.
 Pyramidenbahnen III. 148.
 Pyrosis II. 97. II. 103.
 Quebracho I. 365.
 Quecksilberalbuminat, zur subcutanen Injection IV. 612.
 Quecksilberalbuminurie IV. 610.
 Quecksilberdurchfall IV. 610.
 Quecksilbereczem IV. 609.
 Quecksilbereinreibung, gegen Syphilis IV. 608.
 Quecksilberformamid, zur subcutanen Injection IV. 612.
 Quecksilberlähmung III. 134.
 Quecksilberpepton, zur subcutanen Injection IV. 612.
 Quecksilberräucherungen IV. 612.
 Quecksilbervergiftung IV. 609.
 Quellen, alkalisch - marianische II. 109.
 — salinische II. 109.
 — eisenhaltige II. 110.
 — gypsartige IV. 536.
 — kochsalzhaltige II. 109.
Raabe's Eiweissprobe II. 495.
 Rabies IV. 696.
 Rachen, Krankheiten des II. 28.
 — -Bräune IV. 662.
 — Diphtherie IV. 662.
 — Entzündung, catarrhalische acute II. 28.
 — — chronische II. 36.
 — — granulöse II. 39.
 — Herpes IV. 242.
 — Syphilis IV. 600. IV. 620.
 — Tuberculose IV. 543.
 Rachenbräune IV. 662.
 Rachendiphtherie IV. 662.
 Rachenschwindsucht IV. 543.
 Rachtuberculose IV. 543.
 Rachialgie IV. 108.
 Rachisagra IV. 108.
 Rachitis IV. 156.
 Radialislähmung III. 30.
 Rahmgemenge, *Biedert's* II. 214.
 Railway spine III. 205.
 Raphania III. 137.
 Raucedo syphilitica IV. 609.
Rauchfuss'scher Pulverbläser I. 301.
Raynaud'sche Krankheit III. 580.
 Raum, halbmondförmiger I. 568.
 Reaction, alkalische, des Harnes II. 161. II. 667.
 — elektrische III. 13.
 — myotonische III. 341.
 Reactionsstadium der Cholera IV. 117.
 Recidiv bei Abdominaltyphus IV. 368.
 Reconvalescentenpolyurie IV. 316.
 Recurrenzlähmung I. 139. I. 263. I. 319. I. 581.
 Recurrenzspirillen IV. 296.
 Reflexbogen, spinaler III. 154.
 Reflexepilepsie III. 558.
 Reflexhysterie III. 575.
 Reflexlähmung III. 120.
 Reflexneurose, digestive II. 190.
 Reflexschwindel III. 529.
 Reibegeräusche, bei Pericarditis I. 129.
 — — extra - pericardiale I. 141. I. 558. I. 582.
 — pericardiac - diaphragmale I. 141.
 — bei Peritonitis II. 230. II. 467.
 — bei Pleuritis I. 556.
 — pleuro-pericardiale I. 141. I. 558. I. 582.
 Reinfektion bei Syphilis IV. 590.
 Reiswasserstuhl II. 198. IV. 411.
 Ren amyloideus II. 592.
 — migrans II. 617.
 — mobilis II. 617.
 — unguiformis II. 621.
 Renotyphus II. 545. IV. 370.
 Reprise IV. 326.
 Resection des Pylorus II. 130. II. 147. II. 160.
 — der Speiseröhre II. 60.
 Resolution der Pneumonie I. 470.
 Resorcinprobe auf Salzsäure II. 81.
 Resorption d. Magens, Prüfung II. 82.
 Resorptionsicterus II. 324.

- Respirationen, *Cheyne-Stokes-*
sche I. 193. II. 576. IV.
 571.
 Respirationsorgane, Krank-
 heiten der I. 258.
 Retinalpuls I. 41. I. 236. I.
 262.
 Retinitis albuminurica II.
 569.
 — apoplectica II. 571.
 — haemorrhagica I. 84.
 — leucaemia IV. 8.
 Retropulsus III. 524.
 Retrovaccinationslymphe IV.
 272.
 Revaccination IV. 274.
 Rhachisagra IV. 108.
 Rhachitis, s. Rachitis.
 Rheumatismus articularum
 acutus IV. 278.
 — — chronicus IV. 287.
 — — gonorrhoeicus IV. 447.
 — — cerebialis IV. 282.
 — — musculorum IV. 289.
 — — nodosus III. 512. IV.
 283.
 Rhinitis arthritica IV. 115.
 — catarrhalis I. 278.
 — chronica atrophica I. 282.
 — — hypertrophica I. 282.
 — — syphilitica IV. 618.
 Rhinolithen I. 282.
 Rhinophyma III. 646.
 Rhinorrhoe I. 282.
 Rhizopoden in der Lymphe
 IV. 472.
 Rhypha = Rupia.
 Riechnerv, s. Olfactorius.
 Riesenwuchs III. 571.
 Rindencentren, motorische
 III. 369. III. 373.
 Rindenepilepsie III. 375.
 Ringelhaare III. 684.
 Risus sardonius III. 63. IV.
 485.
Robertson'sches Symptom III.
 245.
 Röhrenblutung III. 162.
 Rötze, hectische IV. 501.
 Röteln II. 210.
 Ronchi I. 339.
 Rose IV. 224.
 Rosenkranz, rachitischer IV.
 162.
 Roseola syphilitica IV. 596.
 — typhosa IV. 366.
 Rostellum II. 295.
 Rothlauf IV. 224.
 Roth'sche Flecke I. 11.
 Rotz I. 380. IV. 692.
 Rotzbacillen IV. 692.
 Rubeola IV. 210.
- Rückenmark, Krankheiten
 des III. 140.
 — Abscess III. 173.
 — Anaemie III. 158.
 — Ataxie, hereditäre IV.
 285.
 — Blutung III. 161.
 — Cholesteatom III. 201.
 — Compression III. 208.
 — Cysten III. 173.
 — Cysticerken III. 203.
 — Darre III. 226.
 — Degeneration, secundäre
 III. 287.
 — Entzündung, acute III.
 167.
 — — chronische III. 183.
 — Erschütterung III. 204.
 — Erweichung III. 170. III.
 187.
 — Fibrosarcom III. 201.
 — Geschwülste III. 201.
 — Gliom III. 201.
 — Haemorrhagie III. 161.
 — Halbseitenläsion III. 221.
 — Höhlenbildung III. 209.
 — Hydromyelia III. 209.
 — Hyperaemia III. 159.
 — Irritation III. 319.
 — Kapillarblutungen III.
 167.
 — Kinderlähmung III. 257.
 — Kompression III. 208.
 — Lateralsclerose III. 293.
 — Leitungsbahnen II. 147.
 — Myxosarcom III. 201.
 — Neurasthenie III. 551.
 — Neurosen III. 319.
 — Paralyse, spastische III.
 253.
 — Poliomyelitis III. 257.
 III. 269.
 — Reflexlähmung III. 325.
 — Sarcom III. 201.
 — Schrecklähmung III. 326.
 — Sclerose III. 188.
 — Schwindsucht III. 226.
 — Solitärtuberkel IV. 558.
 — Syphilis IV. 644.
 — Syringomyelie III. 209.
 — Systemerkrankung, ein-
 fache III. 226.
 — — combinirte III. 285.
 — — Tabes III. 226.
 — Tuberkel IV. 558.
 — Tumoren III. 201.
 — Verletzung III. 217.
 Rückenmarksabscess III. 173.
 Rückenmarksanaemie III.
 158.
 Rückenmarksblutung III.
 161.
- Rückenmarkscentrum III.
 201.
 Rückenmarkscompression III.
 208.
 Rückenmarkscysten III. 173.
 Rückenmarkscysticerken III.
 203.
 Rückenmarksdarre III. 226.
 Rückenmarksdegeneration
 III. 287.
 Rückenmarksentzündung,
 acute III. 167.
 — chronische III. 183.
 Rückenmarkerschütterung
 III. 205.
 Rückenmarkserweichung III.
 170. III. 187.
 Rückenmarksgeschwülste III.
 201.
 Rückenmarkshaemorrhagie
 III. 161.
 Rückenmarkshäute, Krank-
 heiten der III. 266.
 — Blutung III. 312.
 — Cysticerken III. 319.
 — Echinococcen III. 319.
 — Entzündung, acute III.
 303.
 — — chronische III. 308.
 — Geschwülste III. 316.
 Rückenmarkshöhlen III. 209.
 Rückenmarkshyperaemie III.
 159.
 Rückenmarkslähmung, acute
 aufsteigende III. 321.
 — psychische III. 326.
 Rückenmarksnecrose III. 319.
 Rückenmarksschwindsucht
 III. 226.
 Rückenmarkssclerose III. 188.
 Rückenmarkssyphilis IV. 644.
 Rückenmarkstuberkel IV.
 558.
 Rückenmarksverletzungen
 III. 217.
 Rückenmuskeln, Lähmung der
 III. 50.
 Rückfallsfieber IV. 291.
 Rückfallstypus IV. 291.
 Ruhr IV. 390.
 — adynamische IV. 397.
 — brandige, putride, rothe,
 weisse IV. 395.
 — scorbutische IV. 398.
 — typhöse IV. 397.
 Ruminatio II. 182.
 Rundwürmer im Darm II.
 303.
 Rupia scorbutica IV. 63.
 — syphilitica IV. 613.
 Ruptur der Aorta I. 274.
 — des Herzens I. 204.

- Ruptur des Magens II. 169.
 — der Milz IV. 91.
 — der Speiseröhre II. 72.
- Saccharimeter** IV. 130.
Saccharin IV. 146.
Saccharomyces albicans II.
 14. II. 18.
 — *capillitii* III. 686
Saffranin zur Amyloidreaction
 II. 423.
Sagomilz IV. 89.
Salaamkrampf III. 65.
Salivatio II. 21.
Salpeterpapier I. 404.
Salzfluss III. 623.
Salzsäurenachweis im Magen-
 saft II. 80.
Samenbläschen, Entzündung
 der II. 701. IV. 443.
Samenfluss II. 696.
Sandfloh III. 706.
Sandgeschwulst III. 450.
Sanduhrform des Magens II.
 119.
Santonin II. 308.
Santoninvergiftung II. 309.
Sarcina oris II. 17. II. 20.
 — *pulmonum* I. 528. I.
 543.
 — *urinae* II. 681.
 — *ventriculi* II. 123. II.
 140. II. 154. II. 171.
 II. 464.
Sarcocele syphilitica IV. 633.
Sarcom der Blase II. 680.
 — des Brustfelles I. 636.
 — des Darmes II. 242.
 — des Endocardes I. 120.
 — des Gehirnes III. 449.
 — des Herzbeutels I. 164.
 — des Herzmuskels I. 208.
 — der Leber II. 436.
 — der Lungen I. 542.
 — des Magens II. 148.
 — des Mediastinum I. 641.
 — der Milz IV. 91.
 — der Nieren II. 620.
 — der Pleura II. 636.
 — des Rückenmarkes III.
 201.
 — der Rückenmarkshäute
 III. 316.
 — der Thymusdrüse I. 652.
Sarcopes hominis III. 692.
Sattelnase, syphilitische IV.
 617.
Säuferleber II. 389.
Säuerlinge, alkalische II. 109.
 — — *muratische* II. 109.
- Säuferpneumonie** I. 494.
Saugwürmer im Darm II.
 322.
Scabies III. 690.
 — *norwegica* III. 699.
Scapulae alatae IV. 501.
Scarification des Kehlkopfes
 I. 308.
Scarlatina IV. 194.
 — *haemorrhagica* IV. 201.
 — *laevigata* IV. 198.
 — *miliaris* IV. 201.
 — *papulosa* IV. 201.
 — *pemphigoidea* IV. 201.
 — *variegata* IV. 201.
 — *vesiculosa* IV. 201.
Scelotybe III. 517.
Schachtelton I. 397. I.
 436.
Schafpocken IV. 244. IV.
 267.
Schallhöhenwechsel, Biermer-
scher I. 619.
 — *Gerhardt'scher* I. 381.
 — *respiratorischer* I. 381. I.
 436.
Schanker, gemischter IV.
 460. IV. 586.
 — *harter* IV. 591.
 — *larvirter* IV. 591.
 — *latenter* IV. 591.
 — *Hunter'scher* IV. 591.
 — *weicher* IV. 458.
 — *bullöser* IV. 462.
 — *diphtherischer* IV. 462.
 — *flächenhafter* IV. 462.
 — *folliculärer* IV. 462.
 — *gangraenöser* IV. 462.
 — *latenter* IV. 461.
 — *phagedaenischer* IV.
 462.
 — *serpiginöser* IV. 462.
Schankerbubonen, consen-
suelle IV. 464.
 — *dolente* IV. 465.
 — *indolente* IV. 594.
 — *multiple* IV. 465.
 — *strumöse* IV. 465.
Scharbock IV. 58.
Scharlach, s. Scarlatina.
Scharlachdiphtherie IV. 202.
Scharlachnephritis IV. 208.
Scharlachzunge IV. 199.
Scheidewand, Defecte der
 Herzkammern I. 108.
 — Vorkammern der I. 107.
Scheintod, hysterischer III.
 548.
Scheitellappen, Localsym-
ptome bei Krankheiten
 der III. 370.
- Schichtstaar** bei Scrophulose
 IV. 581.
Schichtzähne IV. 162.
Schiffstyphus IV. 215.
Schilddrüse, tuberculöse IV.
 543.
Schimmelpilze im Magen II.
 154. II. 171.
Schinkenmilz IV. 90.
Schlafenlappen, Localsym-
ptome bei Krankheiten
 der III. 375.
Schlaffähmung III. 30.
Schlaganfall III. 419.
Schlagfluss III. 419.
 — der Lungen I. 413. I.
 455.
Schleimbeutel, Syphilis des
 IV. 614.
Schleimbeutelgicht IV. 113.
Schleimhaemorrhoiden II.
 268.
Schleimpapeln IV. 601.
Schleimpolypen der Blase II.
 680.
Schlemmergicht IV. 106.
Schliessungslinien der Herz-
 klappen I. 3.
Schlucksen III. 75.
Schlundkrisen bei Tabes III.
 246.
Schlundsonde II. 48.
Schlussunfähigkeit der Herz-
 klappen, s. Herzkklappen.
 — des Pylorus II. 181.
Schmeerfluss III. 664.
Schmerzempfindung, Prüfung
 auf III. 105.
Schmiedekrampf III. 332.
Schmierseifenreibung ge-
 gen Lymphdrüsentumoren
 IV. 21.
Schneiderkrampf III. 332.
Schnürfurche des Magens II.
 173.
Schnürleber II. 449.
Schnupfen I. 278.
Schöpfradventilator I. 359.
Schrecklähmung III. 326.
Schreibekrampf III. 326.
Schreikrampf III. 72.
Schriftsetzerkrampf III. 332.
Schroth'sche Cur I. 592.
Schrumpfleber II. 338.
Schrumpflunge I. 505.
Schrumpfleber, arteriosclero-
tische II. 559.
 — *genuine* II. 559.
 — *gummöse* IV. 632.
 — *juvenile* II. 559.
 — *primäre* II. 559.
 — *rothe* II. 559.

- Schrumpfniere, secundäre II. 550.
 — senile II. 559.
 Schüttellähmung III. 517.
 Schuppenflechte III. 647.
 — syphilitische IV. 559.
 Schusterkrampf III. 332.
 Schutzpockenimpfung IV. 266.
 Schwanenhals IV. 499.
 Schwangerschaftsnier II. 519.
 Schwefelbäder III. 134.
 — gegen Kehlkopfkatarrh I. 302.
 — gegen Pharyngitis II. 41.
 Schwefelkohlenstofflähmung III. 136.
 Schwefelwasserstoff im Harn II. 97. II. 517.
 Schweifkern, Localsymptome bei Krankheiten des III. 382.
 Schweiss, blauer III. 663.
 — blutiger III. 663.
 — englischer IV. 243.
 — hectischer IV. 503.
 — icterischer II. 663.
 Schweissanomalien III. 659.
 Schweissfriesel IV. 626.
 Schweisspocken IV. 244.
 Schwiele III. 672.
 Schwindel III. 528.
 — bei Magenkrankheiten II. 104.
 Schwindflechte III. 655.
 — rothe III. 656.
 Schwindsucht IV. 493.
 — galoppirende IV. 523.
 Schwitzuren I. 101.
 Schwitzkasten I. 101.
 Sclerema adultorum III. 672.
 — neonatorum III. 680.
 Sclerodactylie III. 679.
 Sclerodermie III. 677.
 Scleroma III. 677.
 Sclérose peri - ependymaire III. 184. III. 204.
 Sclérosis annularis III. 184.
 — cerebialis III. 472.
 — cerebro-spinalis disseminata III. 188.
 — — — insularis III. 188.
 — — — multiplex III. 188.
 — funicularis posterior III. 226.
 — lateralis amyotrophica III. 293.
 — der Nieren II. 557.
 — der hinteren Rückenmarksstränge III. 226.
 Sclerotyrbe festinans III. 517.
 Scorbut IV. 58.
 Scrofulosis, s. Scrophulosis IV. 576.
 — erethische IV. 578.
 — torpide IV. 578.
 Seborrhoea III. 664.
 Sedimentum lateritium I. 83.
 Seehospize IV. 584.
 Seelenblindheit III. 377.
 Seescorbut IV. 60.
 Seh Hügel, Localsymptome bei Krankheiten der III. 366.
 Sehnenentzündung, bei Syphilis IV. 614.
 Sehnenfäden, Erkrankungen der I. 120.
 Sehnenflechte des Pericards I. 127. I. 163.
 Sehngicht IV. 113.
 Sehnenhüpfen IV. 380.
 Sehnenreflexe III. 239.
 Seifeneinreibungen gegen Lymphdrüsentumoren IV. 21.
 Seitenstrangreste III. 148.
 Sensibilität, electrocutane III. 105.
 Sensibilitätsprüfungen III. 102.
 Septum atriorum, Defecta d. I. 107. I. 113.
 — ventriculorum, Defecta d. I. 108. I. 114.
 Seropneumopericardium I. 156.
 Seropneumothorax I. 613.
 Serothorax pulsans I. 563.
 Serratuslähmung III. 44.
 Serumalbumin im Harn II. 492.
 Serunglobulin im Harn II. 492.
 Serunglobulinurie II. 492.
 Sialodochitis fibrinosa II. 26.
 Sialorrhoe II. 21.
 Siegle'scher Inhalationsapparat I. 298.
 Simonea folliculorum III. 701.
 Singultus III. 70.
 Sinnesnerven, Krankheiten d. III. 113.
 Sinusentzündung III. 474.
 Sinusthrombose III. 474.
 Situs viscerum inversus, s. perversus I. 208. II. 172. II. 449.
 Solitär tuberculose IV. 557.
 — des Gehirnes IV. 557.
 — des Herzens IV. 558.
 — der Leber IV. 558.
 — der Milz IV. 558.
 — des Rückenmarkes 558.
 Sommerdurchfall, der Kinder II. 207.
 Sommerflechte III. 671.
 Sommerkatarrh I. 285.
 Sommersprossen III. 671.
 Son scodique I. 567.
 Soodbrennen II. 97. II. 203.
 Soolbäder IV. 584.
 — gegen Herzklappenfehler I. 93.
 — gegen Kehlkopfkatarrh I. 302.
 — gegen Scrophulose IV. 584.
 Soorpilz in den Bronchien I. 354.
 — im Gehirn II. 18.
 — Kehlkopf II. 17.
 — Lungen I. 543.
 — Magen II. 17. II. 170.
 — Mundhöhle II. 14.
 — Nase II. 17.
 — Speiseröhre II. 17. II. 74.
 Southey's Punctionsinstrumente für Hautödem I. 103.
 Sparteinum sulfuricum I. 98.
 Spasmotoxin IV. 481.
 Spasmus ab lactatorum I. 324.
 — bronchialis I. 391.
 — glottidis I. 324.
 — nictitans III. 63.
 — vesicae urinariae II. 685.
 Speckhautgerinnsel I. 116.
 Speckleber II. 422.
 Speckmilz IV. 89.
 Speckniere II. 592.
 Spedalskhed IV. 655.
 Speicheldrüsen, Krankheiten d. II. 21.
 — Syphilis d. IV. 627.
 Speichelfluss II. 21.
 — continuirlicher II. 25.
 — falscher II. 23.
 — idiopathischer II. 23.
 — intermittirender II. 25.
 — transitorischer II. 25.
 — wahrer II. 23.
 Speichelretention II. 27.
 Speichelsecretion, vermehrte II. 21.
 — verminderte II. 26.
 Speichelstauung bei Aphthen II. 12. II. 27.
 Speichelsteine II. 26.
 Speiseröhre, Krankheiten der II. 43.
 — Auscultation II. 50.
 — Blutung II. 69.
 — Dilatation II. 60.

- Speiseröhre, Diphtherie IV. 687.
 — Divertikel II. 62.
 — Entzündung, corrosive II. 68.
 — katarrhalische II. 65.
 — — diphtherische IV. 687.
 — — fibrinöse IV. 687.
 — — phlegmonöse II. 67.
 — purulente II. 67.
 — — toxische II. 68.
 — Erweichung II. 73.
 — Erweiterung II. 60.
 — Geschwür.
 — — krebsiges II. 56.
 — — peptisches II. 69.
 — — rundes II. 69.
 — — syphilitisches IV. 628.
 — — tuberculöses IV. 545.
 — Gumma IV. 628.
 — Hemmungsbildung II. 44.
 — Katarrh II. 65.
 — Krampf II. 75.
 — Krebs II. 55.
 — Lähmung II. 75.
 — Maasse II. 48.
 — Malacie II. 73.
 — Percussion II. 50.
 — Perforation II. 70.
 — Pulsionsdivertikel II. 62.
 — Ruptur II. 72.
 — Sondenuntersuchung II. 48.
 — Soor II. 74.
 — Stenose II. 43.
 — Syphilis IV. 628.
 — Tractionsdivertikel II. 64.
 — Tuberculose IV. 545.
 — Varicen II. 70.
 — Verengerung II. 43.
 Spermakrystalle II. 701.
 Spermatozystitis IV. 443.
 Spermatorrhoe II. 696.
 Spina ventosa IV. 581.
 — — syphilitica IV. 615.
 Spinalapoplexie III. 161.
 Spinalirritation III. 319.
 Spinallähmung, acute aufsteigende III. 321.
 — d. Erwachsenen III. 269.
 — d. Kinder III. 257.
 — spastische III. 253.
 Spinnenhusten II. 39.
 Spiralen I. 398. I. 474.
 Spiralfäden I. 398. I. 474.
 Spirillen im Auswurf I. 354. I. 528.
 — im Blut IV. 296.
 Spirochaeta denticum II. 19.
 — Obermeieri IV. 296.
 — plicatilis II. 20.
 Spitzenstoss d. Herzens bei Pericarditis I. 133.
 — systolische Einziehung d. I. 49. I. 149.
 Spitzpocken IV. 224.
 Splenaemie IV. 5.
 Splenectomie IV. 17.
 Splenisation der Lungen I. 445. I. 449.
 Splenitis IV. 87.
 Spondylolythese bei Tabes dorsal. III. 242.
 Sporozoën in Kuhlymphe IV. 272.
 — bei Malaria IV. 304.
 — bei Pocken IV. 251.
 Sprachcentrum, corticales III. 392.
 Springwurm II. 309.
 Spulwurm II. 304. II. 347.
 Sputum, blutiges I. 418.
 — blutig tingirtes I. 418.
 — braunrothes I. 81.
 — citronenfarbenes I. 457.
 — coctum I. 291. I. 342.
 — croceum I. 482.
 — erudum I. 291. I. 341.
 — dreischichtiges I. 291. I. 499.
 — eigelbes I. 499.
 — gangraenöses I. 524.
 — globosa fundum petentia IV. 515.
 — globosum I. 352. I. 370. I. 515.
 — grasgrünes I. 496. I. 499. I. 510.
 — grünes I. 370. I. 411. I. 517.
 — Himbeergelée-artiges I. 533.
 — Johannisbeergelée-artiges I. 533.
 — nummulare I. 379. IV. 515.
 — nummulosum I. 379. I. 515.
 — pflaumenbrühartiges I. 454. I. 498.
 — putrides I. 354. I. 525.
 — rostfarbenes I. 477.
 — rothbraunes I. 418.
 — rotundum IV. 515.
 — safrangelbes I. 482.
 — schleimiges I. 340.
 — schleimig-eitriges I. 340.
 — semmelbraunes I. 515.
 — seröses I. 454.
 — vierschichtiges I. 333. I. 525.
 Sputumsepticaemie I. 465.
 Stabkranz, Localsymptome bei Krankheiten des III. 377.
 Stachelschweinmenschen III. 673.
 Stadium hecticum, bei Abdominaltyphus IV. 362.
 Stäbchenpalpation I. 564.
 Stäbchen-Plessimeterpercussion I. 617.
 Stärkezucker im Harn IV. 127.
 Stammimpfung IV. 269.
 Staphylococcus pyogenes albus, bei acuter Endocarditis I. 4. I. 21.
 — citreus II. 11.
 — — aureus bei Endocarditis I. 4. I. 21.
 — — flavus II. 34.
 — — bei Nasenkatarrh I. 279. I. 282.
 — — bei Pneumonie I. 457.
 — — im Tonsillarsecret II. 34.
 Starrkrampf IV. 480.
 Starrsucht III. 530.
 Status eclampticus III. 503.
 — epilepticus III. 495.
 — hystero-epilepticus III. 539.
 Stauungsharn I. 83.
 Stauungsicterus II. 324.
 Stauungsleber I. 83. II. 365.
 Stauungsmilz IV. 75.
 Stauungsniere II. 522.
 Stauungspapille bei Gehirntumor III. 454.
 — bei Nierenschranpfung II. 570.
 Stearrhoe II. 329. II. 457. IV. 139.
 Steartorrhoe III. 664.
 Steine in den Gallenwegen II. 349.
 — in den Harnwegen II. 643.
 Steinpocken IV. 244.
 Stellwag'sches Symptom I. 236.
 Stenocardie I. 78. I. 222.
 Stenose des Aortenostiums I. 49.
 — der Bronchien I. 386.
 — des Conus arteriosus sinister I. 69. I. 109.
 — — dexter I. 60. I. 105.
 — des Darmes II. 249.
 — des Herzens, wahre I. 69.
 — d. Isthmus aortae I. 270.
 — des Mitralklappenostiums I. 56.
 — des Oesophagus IV. 43.

- Stenose der Pulmonalarterie I. 640.
 — des Pulmonalklappenostium I. 61. I. 105.
 — des Pylorus II. 149.
 — relative, der Herzklappen I. 31.
 — der Speiseröhre II. 43.
 — des Tricuspidalklappenostiums I. 68. I. 108.
Stenson'scher Versuch III. 158.
 Sterbegerinnsel I. 116.
 Sterilität, männliche II. 639.
 Sternalgie I. 228.
 Sternocardie I. 228.
 Sternutatio convulsiva III. 71.
 Stethographie I. 432.
 Stickfluss I. 455.
 Stickhusten IV. 323.
 Stickstoffeinathmungen IV. 533.
 Stimmbandlähmung I. 314.
 Stimmfremitus bei Pericarditis I. 134.
 — bei Pleuritis I. 556.
 — bei Pneumonie I. 475.
 — bei Pneumothorax I. 616.
 Stimmritzenkrampf I. 324.
 — phonischer I. 328.
 Stinknase = Ozaena.
 Stirnlappen, Localsymptome bei Krankheiten des III. 369.
 Stockschnupfen I. 281.
 Stoffwechsellkrankheiten IV. 94.
 Stomacace II. 6.
 Stomatitis aphthosa II. 10.
 — catarrhalis II. 1.
 — erythematosa II. 4.
 — follicularis II. 4.
 — leucaemia IV. 10.
 — mercurialis II. 7. II. 9. IV. 609.
 — phlegmonosa II. 4.
 — ulcerosa II. 6.
 Stomatomycosis oidea II. 14. II. 19.
 — sarcinica II. 20.
 Strahlenpilz IV. 694.
 Stramoniumcigarren I. 404.
Strassburger's Gallensäurereaction II. 328.
 Streptococcus erysipelatosus IV. 224.
 — pyogenes I. 4. I. 21. I. 457.
 — bei acuter Endocarditis I. 21.
 — bei Nasenkatarrh I. 282.
 Streptococcus bei fibrinöser Bronchitis I. 370.
 Strickkrampf III. 332.
 Strongylus duodenalis II. 313.
 — gigas II. 658.
 — longevaginatus I. 543.
 Strophantustinctur I. 97.
 Strophylus albus III. 668.
 Struma exophthalmica I. 241.
 — pituitaria III. 479.
 Stuhl, blutiger II. 86. II. 275. II. 279.
 — fetthaltiger II. 220.
 — lehmfarbener II. 329.
 — schwarzer II. 86. II. 275.
 — thonfarbener II. 329.
 Stummheit, hysterische III. 548.
 Stundenglasform des Magens II. 119.
Stute's Eiweissprobe II. 465.
 Styptica II. 92. II. 203.
 Subclaviargeräusch IV. 516.
 Sublimatbäder IV. 612.
 Sublimatjectionen gegen Syphilis IV. 612.
 Subsitus tendinum IV. 380.
 Succussio Hippokratii I. 157. I. 619.
 Succussionsgeräusch I. 157. I. 619.
 Sudamina III. 626.
 Sudo anglicus IV. 243.
 Sumpffieber IV. 303.
 Supraclaviculapunkt, Erbischer III. 43.
 Supraorbitalneuralgie III. 80.
 Surface mamellonnée des Magens II. 102.
 Suspensionsbehandlung der Tabes III. 252.
 Sycosis III. 640.
 — framboesiformis III. 642.
 — parasitaria III. 641.
Sydenham'sche Chorea III. 504.
 Sympathicus, Krankheiten des III. 556.
 — Lähmung III. 558.
 — Reizung III. 556.
 Sympexion II. 694.
 Symptom, *Bracht-Romberg'sches* III. 239.
 — *Graefe'sches* I. 236.
 — *Griesinger'sches* III. 364.
 — *Robertson'sches* III. 245.
 — *Stellwag'sches* I. 236.
 — *Trousseau'sches* III. 336.
 Synanche contagiosa IV. 662.
 Syncope I. 84. III. 402.
 Syphiliden IV. 591.
 Syphilis IV. 585.
 — der Bauchspeicheldrüse IV. 631.
 — der Bronchien IV. 623.
 — des Darmes IV. 628.
 — erworbene IV. 587.
 — des Gaumens IV. 627.
 — des Gehirns IV. 634.
 — der Gelenke IV. 614.
 — haemorrhagica IV. 604. II. 644.
 — der Haut IV. 613.
 — hereditäre IV. 646.
 — — tarda IV. 650.
 — des Hodens IV. 633.
 — des Kehlkopfes IV. 618.
 — der Knochen IV. 614.
 — der Leber IV. 628.
 — der Luftröhre IV. 623.
 — der Lungen IV. 624.
 — des Magens IV. 628.
 — maligna acutissima IV. 603.
 — des Mastdarmes IV. 628.
 — der Milz IV. 631.
 — der Mundhöhle IV. 626.
 — der Muskeln IV. 614.
 — der Nase IV. 616.
 — der Nerven IV. 646.
 — der Nieren IV. 632.
 — des Periost IV. 614.
 — des Rachens IV. 627.
 — des Rückenmarkes IV. 644.
 — der Schleimbeutel IV. 614.
 — der Sehnscheiden IV. 614.
 — der Speicheldrüsen III. 627.
 — der Speiseröhre IV. 628.
 — der Trachea IV. 623.
 — der Zunge IV. 626.
 Syphilisbacillen IV. 589.
 Syphilidophobie IV. 639.
 Syphilom der Leber IV. 629.
 Syringomyelie III. 209.
Tabarie'sches Cabinet I. 363.
 Tabes cervicalis III. 243.
 — dolorosa III. 237.
 — dorsalis III. 226.
 — mesaraica IV. 579.
 — spasmodica III. 253.
 Tachomyza fusca im Magen II. 170.
 — im Stuhl II. 322.
 Tachycardia paroxysmalis I. 212.
 — strumosa ophthalmica I. 241.

- Taenia cucumerina* II. 303.
 — *Echinococcus*, s. *Echinococc.*
 — *elliptica* II. 303.
 — *fenestrata* II. 292.
 — *flavo-punctata* II. 303.
 — *madagascariensis* II. 303.
 — *mediocanellata* II. 295.
 — *nana* II. 303.
 — *saginata* II. 295.
 — *solium* II. 294.
 Tänzerinnenkrampf III. 332.
 Tagblindheit II. 332.
 Talgsecretion, Anomalien der III. 664.
 Tastempfindung, Prüfung der III. 103.
 Tasterzirkel III. 103.
 Tastkreise, Grösse der III. 104.
 Tegmentum, Localsymptome bei Krankheiten des III. 584.
Teichmann'sche Blutprobe II. 509.
 Teleanectasie des Magens II. 148.
 Telegraphistenkrampf III. 332.
 Temperatursinnprüfung III. 105.
 Tenosinitis hypertrophica III. 35. III. 125. III. 131.
 Teratoma myomatodes I. 641.
 Teratosis oris II. 13.
 Tetanie II. 166. III. 332.
 Tetanille III. 334.
 Tetanin IV. 481.
 Tetanotoxin IV. 481.
 Tetanus IV. 480.
 — *hydrophobicus* IV. 489.
 — *idiopathicus* IV. 480.
 — *intermittens* IV. 334.
 — *localisierter* IV. 489.
 — *neonatorum* IV. 483.
 — *rheumaticus* IV. 480.
 — *toxicus* IV. 480.
 — *traumaticus* IV. 480.
Tetracoccus variolae IV. 251.
Tetraethylammoniumhydroxyd I. 372.
Tetramethylammoniumhydroxyd I. 372.
 Thalamus opticus, Localsymptome bei Krankheiten des III. 386.
 Theracne III. 639.
 Thermaesthesiometer III. 105.
 Thermen, indifferente IV. 289.
 Thiermilch, Ernährung durch II. 212.
 Thierpocken IV. 267.~
- Thomsen'sche* Krankheit III. 340.
 Thorax, fassförmiger I. 433.
 — *inspiratorischer* I. 434.
 — *paralytischer* IV. 501.
 — *retrahirter* I. 579.
 Thoraxcompression nach *Gerhardt* I. 385.
 Thoraxectasie I. 433.
 Thoraxfistel I. 574.
 Thoraxretraction I. 579.
 Thrombose I. 87.
 — der Aorta I. 277.
 — des Herzens I. 78. I. 116.
 — der Hirngefässe III. 431.
 — der Hirnsinus III. 474.
 — der Lebervenen II. 455.
 — der Lungenarterie I. 639.
 — *marantische*, bei Typhus IV. 373.
 — der *Medulla oblongata* III. 361.
 — der Pfortader II. 452.
 Thymusdrüse, Krankheiten der I. 652.
 — *Abcess* I. 652. IV. 654.
 — *Atrophie* I. 652.
 — *Blutung* I. 652.
 — *Cysten* I. 652.
 — *Dermoideysten* I. 652.
 — *Geschwülste* I. 652.
 — *Hypertrophie* I. 652.
 — *Krebs* I. 652.
 — *Lymphsarcom* I. 652.
 — *Sarcom* I. 652.
 — *Tuberculose* IV. 542.
 — *Verfettung* I. 652.
 Thyreoidectomie bei *Morbus Basedowii* I. 242.
 Tibialislähmung III. 56.
 Tic convulsif III. 58.
 — *douloureux* III. 73.
 — *rotatoire* III. 69.
Tinea favosa, lupinosa, vera III. 710.
 — *tondens* III. 717.
 Tod, schwarzer IV. 320.
 Tollwuth IV. 696.
 Tonsillarsteine II. 39.
 Tophi arthritici IV. 110.
 — *syphilitici* IV. 615.
Tormina ventriculi nervosa II. 181.
 Tornisterlähmung III. 45.
 Torticollis intermittens IV. 316.
 — *rheumaticus* IV. 289.
 Trachea, Krankheiten der I. 330.
 Trachealsyphilis IV. 623.
 Trachealton, *Williams'scher* I. 476.
 Tracheobronchitis I. 381.
 Tracheotomie IV. 685.
 Traktionsdivertikel d. Speiseröhre II. 64.
 Transposition des Herzens I. 208.
 — d. Herzgefässe I. 109. I. 110.
Traube'sches Phaenomen I. 47.
 Traubencurorte I. 185. II. 224.
 Traubenzucker im Harn IV. 127.
 Trematoden im Darm II. 322.
 Tremor III. 526.
 — *hysterischer* III. 538.
 — bei *M. Basedowii* I. 232.
Trias, Hutchinson'sche IV. 652.
 Trichauxis III. 675.
 Trichiasis vesica II. 681.
Trichina spiralis I. 164. I. 170. IV. 698.
 Trichinenkrankheit IV. 698.
 Trichiniasis IV. 698.
 Trichinosis IV. 698.
 Trichloressigsäure zur Eiweissprobe. II. 495.
Trichocephalus dispar II. 312.
Trichomonas intestinalis II. 287. IV. 376.
Trichomyces tonsurans III. 717.
Trichophyton tonsurans III. 717.
 Trichoptilose III. 688.
Trichorhexis III. 688.
 — *nodosa* III. 688.
 Trichterapparat, *Hegar'scher* II. 203.
 Tricuspidalklappe, angeborene Fehler der I. 108. I. 114.
 — *Insufficienz* I. 64.
 — *Verengung* I. 68.
Trigeminusanaesthesia III. 111.
 Trigeminushusten I. 392.
 Trigeminuskampf III. 63.
 Trigeminuslähmung III. 23.
Trigeminusneuralgie III. 73.
 Tripper IV. 435.
 — *acuter*, beim Mann IV. 437.
 — — bei der Frau IV. 448.
 — *chronischer*, beim Mann IV. 447.
 — *gichtischer* IV. 452.
 — *russischer* IV. 439.
 — *schwarzer* IV. 439.

- Tripper, torpider IV. 447.
 Tripperfäden IV. 447.
 Trippergeschwüre IV. 447.
 Tripperhypochoonder IV. 448.
 Trippermetastasen IV. 444.
 Tripperrheumatismus IV. 444.
 Trismus III. 64. IV. 484.
 Troicart, capillärer I. 596.
 — *Früntzel'scher* I. 599.
 Trommelschläger - Finger I. 112.
Trommer'sche Zuckerprobe IV. 129.
 Trophoneurosis facialis III. 566.
Trousseau'sches Phaenomen III. 336.
 Tubage I. 309. I. 323. II. 54.
 Tuberculin IV. 533.
 Tuberculose des Bauchfelles II. 492. IV. 575.
 — der Brustdrüse IV. 543.
 — des Brustfelles IV. 572.
 — der Chorioidea IV. 564.
 — des Darmes IV. 545.
 — des Endocardes IV. 561.
 — des Gaumens IV. 543.
 — des Gehirns IV. 557.
 — der Harnblase IV. 553.
 — des Herzbeutels IV. 574.
 — des Herzmuskels IV. 561.
 — des Kehlkopfes IV. 537.
 — der Leber IV. 558.
 — der Lippen IV. 545.
 — der Lungen IV. 493.
 — des Magens IV. 545.
 — der Medulla oblongata IV. 557.
 — der Meningen IV. 567.
 — der Milz IV. 558.
 — der Nase IV. 543.
 — der Nieren IV. 550.
 — des Rachens IV. 543.
 — der Rückenmarkshäute IV. 558.
 — der Schilddrüse IV. 543.
 — der Speiseröhre IV. 545.
 — der Thymusdrüse IV. 543.
 — universalis IV. 558.
 — der Wangen IV. 545.
 — der Zunge IV. 545.
 Tuberculosis miliaris disseminata IV. 558.
 Tuberkel, conglomerirter IV. 557.
 — encystirter IV. 527.
 — fibröser IV. 557.
 — solitärer IV. 557.
 Tuberkelbacillen im Auswurf IV. 510.
 — im Blut IV. 563.
 Tuberkelbacillen im Harn IV. 553.
 — in den Faeces IV. 547.
 Tuchwalkerkrampf III. 332.
 Tumor albus IV. 581.
 Tumoren, siehe die einzelnen Organe.
 Tunnelanaemie II. 313.
 Tussis convulsiva IV. 323.
 — hepatica II. 383. II. 384.
 — hysterica III. 545.
 — laryngealis I. 329.
 — quinta IV. 325.
 Tyloma III. 672.
 Tylosis III. 672.
 — linguae II. 13.
 — oris II. 13.
 Tympanitis hysterica III. 543.
 Typhlitis II. 227.
 — stercoralis II. 224.
 Typhoid IV. 378.
 — biliöses IV. 300.
 Typhotoxin IV. 350.
 Typhus abdominalis IV. 348.
 — abortivus IV. 370.
 — ambulatores IV. 370.
 — exanthematicus IV. 212.
 — levis IV. 370.
 — recurrens IV. 291.
 Typhusbacillen IV. 348.
 Typhusdreieck der Zunge IV. 366.
 Typhusfamilien IV. 354.
 Typhusrecidiv IV. 368.
 Typhusstuhl IV. 367.
 Typhuszellen IV. 357.
 Tyrosin im Harn II. 412.
 Ueberernährung bei Lungenschwindsucht IV. 535.
 Uebergangsformen rother Blutkörperchen bei Lenkaemie IV. 5.
 Ueberkreuzung der Stimmbänder I. 319.
Uffelmann's Milchsäure-reagens II. 81.
 Uhrmacherkrampf III. 332.
 Ulcus contagiosum IV. 458.
 — duodeni II. 234.
 — durum IV. 591.
 — durum foliaceum IV. 592.
 — — papyraceum IV. 592.
 — — pergamentarium IV. 592.
 — — redux IV. 592.
 — mixtum IV. 460. IV. 586.
 — molle IV. 458.
 — — diphthericum IV. 462.
 — — elevatum IV. 462.
 Ulcus molle gangraenosum IV. 462.
 — — luxurians IV. 462.
 — — phagedaenicum IV. 462.
 — — serpiginosum IV. 462.
 — — oesoplagi pepticum II. 69.
 — — perforans II. 115.
 — — rotundum II. 115.
 — — simplex II. 115.
 — — ventriculi II. 115.
 Ulnarislähmung III. 39.
 Ultramarin zum Salzsäurenachweis II. 81.
 Unitarier IV. 586.
 Unterleibstypus IV. 348.
 Unruhe, peristaltische, des Magens II. 156. II. 181.
 Uraemiden II. 580.
 Uraemie II. 573.
 Urarthritis IV. 104.
 Uratsteine II. 647.
 Ureteren, Krankheiten der II. 630.
 Urethralkrisen bei Tabes III. 247.
 Urethralpyorrhoe IV. 435.
 Urethritis blennorrhoeica IV. 435.
 — chronica granulosa IV. 447.
 — crouposa IV. 447.
 — fibrinosa IV. 447.
 — rheumatica IV. 283.
 Urhidrosis II. 579. III. 663.
 IV. 204. IV. 418.
 Urina spastica I. 225. II. 186. III. 546.
 Urocystitis catarrhalis II. 660.
 — diphtherica IV. 688.
 Urocystoblennorrhoe II. 666.
 Urogenitaltuberculose IV. 550.
 Uromelanin II. 706.
 Urosepsis II. 591.
 Urticaria III. 605.
 — dermatographica III. 607.
 — factitia III. 607.
 — pigmentosa III. 605.
 — porcellanea III. 605.
 — tuberosa III. 605. III. 609.
 Urticatio III. 606.
 Ustilagine IV. 324.
 Usur, atheromatöse I. 245.
 — fettige I. 245.
 Vaccination IV. 266.
 — intrauterine IV. 273.

- Vaccinationssyphilis IV. 589.
 Vaccinococci IV. 272.
 Vaccinefurunkel IV. 275.
 Vaccinegeschwür IV. 275.
 Vaccinola IV. 276.
 Vaginismus III. 547.
 Vaguspneumonie I. 459.
Valleix'sche Druckpunkte III. 78.
Valleix'sche Pillen IV. 45.
 Varicellae IV. 245.
 — acuminatae IV. 247.
 — coniformes IV. 247.
 — emphysematosae IV. 247.
 — gangrenosae IV. 247.
 — globulosae IV. 247.
 — lenticulares IV. 247.
 — ovoides IV. 247.
 — pustulosae IV. 247.
 — syphiliticae IV. 602.
 — ventosae IV. 247.
 Varicen der Oesophagusvenen II. 70.
 Variola IV. 249.
 — abortiva IV. 258.
 — afebrilis IV. 258.
 — confusiva IV. 259.
 — gangraenosa IV. 260.
 — haemorrhagica IV. 259.
 — nigra IV. 259.
 — siliquosa IV. 259.
 — sine exanthemate IV. 258.
 Variolation IV. 266.
 Variolois IV. 259.
 Varus III. 637.
 Vegetationen, endocarditische I. 19.
 Végétations globuleuses I. 117.
 Veitstanz III. 504.
 Vena portarum, Krankheiten der II. 449.
 — Entzündung II. 452.
 — Thrombose II. 449.
 Venengeräusch I. 68.
 Venenklappenton I. 68.
 Venenpuls b. Aortenklappeninsuffizienz I. 40.
 — bei Bronchialkatarrh I. 380.
 — Mitralklappeninsuffizienz I. 52. I. 114.
 — bei Morbus Basedowii I. 233.
 — negativer I. 65. I. 215. I. 234.
 — Pericarditis I. 134.
 — progredienter I. 40.
 — Tricuspidalklappeninsuffizienz I. 64.
 Venenthrombose, marantische IV. 373.
 Venenwandton I. 68.
 Ventilpneumothorax I. 613.
 Verdauungsapparat, Krankheiten des II. 1.
 — Syphilis IV. 626.
 — Tuberculose IV. 543.
 Verdauungsalbuminurie II. 498.
 Verengerung, s. Stenosis.
 Verfettung am Magen II. 174.
 Verkalkung am Magen II. 174.
 Verruca III. 672.
 Vertigo III. 528.
 — cardiaca III. 529.
 — e stomacho laeso II. 104.
 — epileptica III. 497.
 — intermittens III. 530.
 — nocturna III. 530.
 — senilis III. 529.
 — verminosa III. 529.
 Verwachsungen, pericardiale I. 147.
 — peritoneale II. 463.
 — pleurale I. 548.
 Verweilssonden II. 54.
 Vessie à colonnes II. 664.
 Vibrio buccalis II. 19.
 Vierhügel, Localsymptome bei Krankheiten der III. 387.
 Violinspielerkrampf III. 332.
 Visirabene bei M. Basedowii I. 236.
 Vitiligo III. 652.
 Volumen pulmonis acutum I. 487.
 Vulvulus II. 257.
 Vomitus aeriginosus II. 467.
 — cruentus II. 87.
 — herbaceus II. 467.
 — matutinus potatorum II. 25. II. 103.
 — nervosus II. 174.
 Vorderarmtypus III. 156.
 Vorderseitenstranggreiste III. 148. III. 151.
 Vorfall des Herzens I. 210.
 Vorkammerscheidewand, Defect der I. 107. I. 113.
 Vorlagerung des Herzens I. 210.
 Vormagen II. 61. II. 183.
 Vormauer, Localsymptome bei Krankheiten der III. 387.
 Vox cholericus IV. 416. IV. 428.
 Waldenburg's Apparat I. 361.
 Waller'sches Gesetz III. 151.
 Wanderherz I. 210.
 Wanderleber II. 437.
 Wandermilz IV. 92.
 Wanderniere II. 617.
 Wanderpneumonie I. 491.
 Wanderrose IV. 228.
 Wanze III. 707.
 Warze III. 672.
 Wasserniere II. 614.
 Wasserpfeifengeräusch I. 124.
 Wasserpocken IV. 244.
 Wasserschen IV. 696.
 Wasserträgerlähmung III. 31.
 Weberkrampf III. 332.
 Wechselfieber IV. 307.
 Wechselzähne IV. 162.
 Weichselzopf III. 619. II. 703.
 Weil'sche Krankheit IV. 434.
 Weinkampf III. 72.
 Weir-Mitchel'sche Masteur III. 529. III. 554.
 Werthof'sche Krankheit IV. 53.
 Wickelkindslähmung III. 31.
 Wiederkäuen II. 182.
 Williams'scher Trachealton I. 476. I. 567.
 Windkolik II. 282.
 Windpocken IV. 244.
 Winkel'sche Krankheit II. 512.
 Winterhaematurie IV. 68.
 Wintrich'scher Schallhöhenwechsel II. 380.
 Wolf III. 616.
 Wolfshunger II. 189.
 Wortblindheit III. 377.
 Worttaubheit III. 391.
 Warm IV. 693.
 — Localsymptome bei Erkrankungen d. III. 387.
 Wurmfortsatzentzündung II. 228.
 — Hydrops II. 229.
 Wurmnester II. 310.
 Xanthelasma II. 331.
 Xanthinsteine II. 648.
 Xanthopsie II. 332. II. 404. II. 413.
 Xeroderma III. 689.
 Zäpfchen, Hyperplasie des II. 39.
 Zähnen durch die Glieder IV. 156.

- Zahnfleischveränderungen bei
 Scorbut IV. 61.
 Zahnpulver IV. 609.
 Zahnrose IV. 226.
 Zahnruhr II. 207.
 Zeichnerkrampf III. 332.
 Zeitsinn, Prüfung des III.
 104.
 Zellgewebsverhärtung der
 Neugeborenen III. 680.
 Zenker'sche Muskeldegenera-
 tion IV. 360.
 Zerreiſung der Herzklappen
 I. 29.
 — des Herzens I. 204.
 — des Magens II. 169.
 Ziegelbrenneranaemie II. 313.
 Ziegenmilch II. 218.
 Ziegenpeter IV. 341.
 Ziegenstimme I. 135. I. 476.
 I. 569.
- Zinklähmung III. 135.
 Zipperlein IV. 105.
 Zirbeldrüse, Krankheiten der
 IV. 449.
 Zitherspielerkrampf III. 332.
 Zitterlähmung III. 517.
 Zittern III. 520.
 — hysterisches III. 539.
 Zona IV. 237.
 Zone, epileptogene III. 499.
 — hysterogene III. 539.
 Zoonosen IV. 689.
 Zottenherz I. 124.
 Zottenkrebs der Harnblase
 II. 676.
 Zottenmelanose II. 216.
 Zuchthausſcropheln IV. 577.
 Zuckergussleber II. 374.
 Zuckerharnruhr IV. 122.
 Zuckerkrankheit IV. 122.
 Zuckerproben IV. 128.
- Zungenbelag II. 4.
 — schwarzer II. 20.
 Zungenentzündung IV. 236.
 IV. 258.
 Zungenkrampf III. 65.
 Zungenlähmung III. 28.
 Zungensyphilis IV. 626.
 Zungentuberculose IV. 545.
 Zustände, epileptoide III.
 497.
 Zwangsbewegungen III. 387.
 Zwangslagen III. 420.
 Zwangsstellungen III. 387.
 Zwerchfellsasthma I. 408.
 Zwerchfellshernien II. 449.
 Zwerchfellskrampf III. 70.
 Zwerchfellslähmung III. 50.
 Zwerchfellsneuralgie III. 86.
 Zwiewuchs IV. 156.
 Zymototis translucens IV.
 278.

