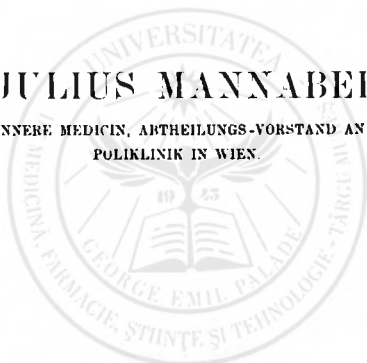


DIE
MALARIA-KRANKHEITEN.

VON

D^r. JULIUS MANNABERG,

PRIVATDOCENT FÜR INNERE MEDICIN, ABTHEILUNGS-VORSTAND AN DER ALLGEMEINEN
POLIKLINIK IN WIEN.



MIT 4 TAFELN UND 2 KARTEN IN FARBENDRUCK.

WIEN 1899.

ALFRED HÖLDER

K. U. K. HOF- UND UNIVERSITÄTS-BUCHHÄNDLER
1, ROTHENTHURMSTRASSE 15.

ALLE RECHTE, INSBESONDERE AUCH DAS DER ÜBERSETZUNG, VORBEHALTEN.



Inhalt.

Allgemeiner Theil.

	Seite
Historisches	3
Verbreitung der Malaria auf der Erdoberfläche	9
Aetiologie	17
Klimatische und tellurische Bedingungen der Malaria	17
Die Malariaparasiten	29
Allgemeine und specielle Morphologie und Biologie der Malariaparasiten	36
Ueber Unität oder Multiplicität der Parasiten. Parasitenspecies und Fiebertypus	47
Stellung der Malariaparasiten im zoologischen System. Nomenclatur	54
Specielle Charakteristik der einzelnen Parasitenarten	56
I. Malariaparasiten mit Sporulation, ohne Syzygien	57
a) Der Quartanparasit	57
b) Der Tertianparasit	61
II. Malariaparasiten mit Sporulation und Syzygienbildung	68
a) Der pigmentirte Quotidianparasit	68
b) Der unpigmentirte Quotidianparasit	73
c) Der maligne Tertianparasit	75
Mischinfectionen	81
Die Diagnose der Malariaparasiten. Diagnostische Verwerthung der positiven Befunde. Negative Befunde	84
Züchtungsversuche	91
Giftproduction der Malariaparasiten	92
Weg der Infection	93
1. Die Wassertheorie	93
2. Die Lufttheorie	95
3. Die Mosquitotheorie	99
Ueberimpfung der Malaria	102
Incubation	103
Uebertragung der Malaria in utero	107
Beziehungen der Malaria zu Geschlecht, Alter und Beschäftigung	109
Schwächende Umstände als Prädisposition für die Malariainfection	111
Einfluss der Rasse	111
Acclimatisation, erworbene Immunität	113
Malariaepidemien	115

	Seite
Allgemeine Symptomatologie	117
Das Fieber	117
Milztumor	123
Chloranämie und Melanämie	125
Haut	130
Harn	131
Nervensystem	134
Magendarmtract, Respirationstract, Circulationsapparat	136

Specieller Theil.

Eintheilung der Malariakrankheiten	141
I. Fieber, welche durch die gewöhnlichen Tertian- und Quartanparasiten Golgi's hervorgerufen werden	142
1. Quartanfieber	143
2. Tertianfieber	147
3. Gemischte Fieber	152
II. Fieber, welche durch halbmondbildende Parasiten erzeugt werden	153
Fiebertypus	155
Quotidianfieber	157
Tertiana maligna	158
Die gewöhnlichen Symptome der durch die halbmondbildenden Parasiten erzeugten Fieber	162
Ueber die Perniciosität	165
Perniciosa typhosa	173
Perniciosae cerebrales et spinales	186
Perniciosa komatosa	186
Delirium	190
Motorische Reizerscheinungen	191
Lähmungen	193
Perniciosa algida	196
Perniciosa syncopalis	197
Perniciosa diaphoretica	198
Perniciosae gastro-intestinales	198
Perniciosa cardialgica	199
Perniciosa cholericæ	201
Perniciosa dysenterica	205
Febris biliaris perniciosa	205
Perniciosa hæmorrhagica	211
Febris biliaris hæmoglobinurica	212
Subcontinua pneumoniaca	234
III. Mischinfectionen	235
IV. Larvirte Fieber	236
Die acute Malariainfection bei Kindern und bei Greisen	242
Recidiv, Reinfektion	248
Chronische Malariainfection	253
Malariakachexie	259
Complicationen und Folgezustände	271

	Seite
Respirationsapparat	271
Verdauungstract	280
Urogenitalsystem	289
Herz und Gefäße	293
Nervensystem	294
Functionelle Neurosen	303
Sinnesorgane	305
Hauterkrankungen	309
Muskel, Knochen, Gelenke und Lymphdrüsen	311
Blut	312
Amyloide Degeneration	317
Diabetes	317
Die Malaria in ihren Beziehungen zu anderen Infektionskrankheiten	320
Malaria vom chirurgischen Gesichtspunkte aus	325
Pathologische Anatomie	326
1. Die acute Malariaiinfektion	326
2. Die chronische Malariaiinfektion und Kachexie	335
Der Malariaprozess und dessen Stellung im pathologischen System. Pathogenese	340
Diagnose	358
Prognose	366
Spontanheilung	370
Therapie	375
Die Chininpräparate und ihre Anwendungsweisen	383
Zeit der Verabreichung und Dosirung des Chinins	387
Specielle Behandlungsweise	389
Nebenwirkungen des Chinins	396
Ersatzmittel des Chinins	399
Die symptomatische Behandlung der acuten Infection	404
Behandlung der chronischen Malaria und Kachexie	408
Prophylaxe	411
Ueber medicamentöse Prophylaxe	419
Immunisirungsversuche	421
Nachtrag	422
Literaturverzeichnis	423
Sachregister	449

ALLGEMEINER THEIL.



Historisches.

Aus den Schriften der ältesten medicinischen Autoren geht hervor, dass die Malariakrankheiten in den alten Zeiten ebenso existirt haben wie gegenwärtig. Es ist zu vermuthen, dass die Malaria weit zurückreicht in die Kindheit des menschlichen Geschlechtes, denn es zeigt sich in unseren Zeiten zweifellos, dass die Cultur — namentlich die Bodencultur — und die Malaria zwei Factoren sind, die sich gegenseitig in der Weise beherrschen, dass da, wo keine Cultur ist, die Malaria üppig in die Halme schießt, während sie abnimmt und erlischt, wenn die Cultur ihr den Boden abringt.

Nach W. Groff soll die Malaria den alten Aegyptern wohlbekannt gewesen sein. Das Wort „Aat“, welches unter Anderem auf Inschriften des Tempels zu Denderah vorkommt, soll die jährlich wiederkehrende Seuche bedeuten.

Die Geschichte von der Erkenntniss der Malaria wird durch zwei Hauptereignisse zwanglos in drei Epochen getheilt. Das erste dieser Ereignisse ist die Entdeckung der specifischen Eigenschaft der Chinarinde, das zweite die Entdeckung der Malariaparasiten durch Laveran.

Vor Entdeckung der Chinarinde und ihrer Einführung in die Therapie bildeten die Malariafieber mit den übrigen „Fiebern“ eine formlose Masse; die Trennung und Gliederung dieser Masse ist eingeleitet worden durch die Erfolge der Rinde, mit aller Gründlichkeit aber erst in unserem Jahrhundert durchgeführt worden, hauptsächlich auf Grund der pathologischen Anatomie, weniger durch die klinische Beobachtung.

Wenn wir auch ohne Weiteres zugeben, dass die Alten eine klarbewusste Unterscheidung der verschiedenen „Fieber“ nicht hatten, so dürfen wir aber nicht glauben, dass diese Unterscheidung damals überhaupt gar nicht geahnt worden wäre. Aus den Schriften von Hippokrates, Celsus geht hervor, dass die Alten eine gewisse, grösstentheils richtige Vorstellung

davon hatten, ob ein prognostisch günstiges Fieber vorliege oder nicht, dass sie sich über die Entstehung des Fiebers Rechenschaft gaben, dass sie die Folgen des Fiebers mit demselben in Causalnexus brachten.

Hippokrates¹ theilt die Fieber „ohne distincte Schmerzen“ (also offenbar ohne nachweisbare Localisation) genau so ein wie wir. Er schreibt (Natur des Menschen, Cap. XVI): „Es gibt deren vier Gattungen, abgesehen von denen, welche bei distincten Schmerzen entstehen; ihre Namen sind: synochisches Fieber, tägliches Fieber, Tertianfieber und Quartanfieber.“

Dass Hippokrates die Vertheilung der Fieber auf die Jahreszeiten auffiel, bekundet der Satz: „Im Sommer ausser einigen der ebengenannten Krankheiten auch andauernde Fieber, Brennfieber, die meisten Tertianfieber“ etc., ferner: „Im Herbste ausser vielen Sommerkrankheiten auch Quartanfieber und Febres erraticae, Milzleiden, Wassersucht“ etc. (Aphorismen, 21 und 22.)

Niemand wird verkennen, dass es sich in den Febres erraticae um Recidive, in Milzleiden und Wassersucht um Malariakachexie handelte.

Dass Hippokrates sich des causalen Zusammenhanges zwischen Fieber und Kachexie sehr wohl bewusst war, geht aus mehreren Stellen hervor, so auch aus dieser: „Ausserdem aber tritt bei ihnen sehr häufig leicht zum Exitus führende Wassersucht auf, denn im Sommer suchen sie häufig Dysenterien, Durchfälle und langwierige Quartanfieber heim. Solche Krankheiten aber führen, wenn sie lange andauern, bei einer solchen Constitution des Körpers leicht Wassersucht und den letalen Ausgang herbei.“ (Ueber Luft, Wasser und Oertlichkeit, Cap. VII.) Oder: „Endlich ist zu besorgen, dass diejenigen, welche davonkommen, schliesslich noch Quartanfieber und in Folge des Quartanfiebers Wassersucht bekommen“ (daselbst, Cap. XIV).

Dass die Feuchtigkeit die Fieber begünstigt, erhellt aus folgendem Satz: „Wenn hingegen der Winter trocken und reich an Nordwind, der Frühling aber reich an Regen und Südwind ist, dann muss der Sommer viel Fieber . . . mit sich bringen“ (Cap. XIV).

Von einem Sumpflande und dessen Bewohnern schreibt er: „Wir kommen zu den Bewohnern der Gegend am Phasisflusse. Jenes Land ist sumpfig, warm, wasserreich und dicht bewachsen. Es fallen dort auch reichliche und heftige Regengüsse zu jeder Jahreszeit nieder. Die Einwohner bringen ihr Leben in den Sümpfen zu . . . Aus diesen Gründen haben die Menschen am Phasisflusse eine von der Natur der übrigen Menschen sehr verschiedene Natur, sie sind nämlich gross von Wuchs

¹ Hippokrates, Sämmtliche Werke. Uebersetzung von R. Fuchs. München, bei Dr. Lüneburg 1895.

und an Körperfülle überstark. Kein Gelenk und keine Ader ist zu sehen. Sie haben eine bleiche Hautfarbe, als wenn sie an Gelbsucht litten, auch haben sie die allertiefste Stimme“ (Cap. XXII).

Hippokrates schrieb dem Genusse schlechten Wassers die Entstehung der Fieber zu: „Denn auf das Wasser kommt am meisten an, wenn man gesund sein will. Das sumpfige, stehende Wasser und das Wasser aus Teichen ist während des Sommers nothwendigerweise warm, dick und riechend . . . Wer es trinkt, muss die ganze Zeit hindurch eine grosse, consistente Milz . . . haben“ (Cap. VII)¹.

Celsus gibt schon eine abgerundete klinische Beschreibung der Wechselfieber und mancher ihrer abnormen Begleitsymptome. Er unterscheidet ein Quotidianfieber, welches aus Quartananfällen zusammengesetzt ist, und erwähnt als besonders perniciosöses Fieber die maligne Tertiana (damals *ἡμετερισμός* genannt).

Dass die Römer bezüglich der Aetiologie der Malaria der Wahrheit knapp auf der Spur waren, beweisen Aussprüche von Varro, Columella, Palladius und Vitruvius, welche alle die Sümpfe, deren Ausdünstungen und die in ihnen lebenden Thierchen verantwortlich machen. Auch Avicenna hatte dieselbe Anschauung.

Diese ätiologische Auffassung ging im Mittelalter unter dem Einflusse der Galeni'schen Lehre vollständig verloren, und erst Morton (Ende des 17. Jahrhunderts) nahm den Faden wieder auf².

Mercatus, Leibarzt Philipps des II. und III., gibt eine Schilderung der perniciosen Zufälle, welche sich im Laufe der Wechselfieber ereignen können, und beobachtet, dass dieselben sich hauptsächlich an den Tertiantypus knüpfen. Im Uebrigen steckt er tief in humoralpathologischen Phantastereien, welche die damalige Medicin überwucherten und die für uns heute völlig unverständlich sind.

Auch die arabischen Aerzte, wie Rhazes, Ebn Sina, kannten das Wechselfieber.

Die zweite Epoche wurde durch die Einführung der Chinarinde (Mitte des 17. Jahrhunderts) eröffnet. In rascher Aufeinanderfolge ent-

¹ Bellos (Athen) findet eine völlige Identität zwischen den von Hippokrates beschriebenen und den noch heutzutage in Griechenland vorkommenden Fiebern.

² Die Göttin des Fiebers (Meftis) hatte auf dem Capitol einen Tempel. Sie selbst war als eine magere, halbnackte, kahlköpfige Schauergestalt mit grossem Bauch und geschwellten Venen dargestellt. Dass die Malaria zu Zeiten des römischen Kaiserreiches auch eine sociale Rolle spielte, lehrt der Brief des Horaz an Maecenas (Epistolarum Lib. I, Ad Maecenam). Horaz bittet Maecenas um Verlängerung seinesurlaubes, damit er so lange von Rom wegbleiben dürfe, als die Sommerhitze am grössten ist, wenn die ersten Feigen reifen und die Gesichter vom Fieber erbleichen, der Chef der Pompes funèbres (designator) mit seinen schwarzen Gehilfen viel Geschäfte macht, und Testamentseröffnungen an der Tagesordnung sind. (Jilek.)

stehen die Monumentalarbeiten von Morton, Torti und Sydenham. Namentlich in den Werken der beiden Erstgenannten finden wir die gesammte klinische Pathologie der Malaria voll entwickelt.

In der Chinarinde erkannten Torti und Morton das Reagens, um die „essentiellen Fieber“ in zwei Hauptgruppen zu theilen, und zwar in jene, welche durch die Rinde heilbar sind, und in jene, welche der Rinde widerstehen. Und auf Grund dieser Unterscheidung gab Torti zum ersten Male eine auf breitester Basis aufgebaute, für alle Zeiten klassisch bleibende Schilderung der Malariakrankheiten. In klinischer Beziehung ist das Werk Torti's von keinem Nachfolger übertroffen worden, und es wird wohl nie übertroffen werden. Scharfe Beobachtungsgabe, reiche Erfahrung, Plastik der Darstellung theilen sich in gleichem Verhältniss in die Vorzüge des Werkes.

Von Torti's Ansichten wird in nachstehenden Blättern oft die Rede sein, wir verzichten daher auf eine Wiedergabe derselben an dieser Stelle.

Morton's höchst anziehend geschriebenes Buch enthält nebst einer reichen Casuistik als Beiträge zur Chinawirkung den ersten Keim der ätiologischen Betrachtung, welche seit den Zeiten vor Galenus vollkommen in Vergessenheit gerathen war.

Wesentlich vorwärts gebracht und popularisirt wurde die Idee von dem Zusammenhang der Bodenbeschaffenheit, der meteorologischen und klimatischen Verhältnisse mit der Malaria durch die Betrachtungen von Lancisi, welcher als Erster die Frage auch auf experimentellem Wege zu lösen trachtete. Auch bemerkte Lancisi zuerst die auffallend dunkle Färbung der Leber in einem tödtlich verlaufenen Falle von Malaria.

Eine nennenswerthe Errungenschaft des 18. Jahrhunderts auf diesem Gebiete war der von De Haën geführte Nachweis von der Temperatursteigerung während des Schüttelfrostes.

Dank den vorschreitenden Colonisationen in aussereuropäischen Welttheilen folgte im 18. Jahrhunderte die Kenntniss von der grossen Ausbreitung der Malariakrankheiten auf der Erdoberfläche (Lind, Pringle), gleichzeitig stellten sich aber auch neuerdings Schwierigkeiten ein, die Malaria von anderen in den Tropen heimischen Infectionskrankheiten zu trennen (so Gelbes Fieber). Diese Trennung auf Grund der pathologischen Forschung ist, wie erwähnt, das Verdienst des 19. Jahrhunderts.

Einerseits ist die Pigmentation der Organe und des Blutes von Malarialeichen stets auffallender geworden (Bailly, Folchi), andererseits sind für jene Krankheit, die am schwersten von den Malariafiebern zu unterscheiden war, nämlich für den Abdominaltyphus, durch Prost, Bretonneau, Louis, Gerhard, Pennock die charakteristischen Merkmale im Dünndarme gefunden worden.

Ein wichtiges Moment für die Malarialehre war gekommen, als Heinrich Meckel (1847) das Pigment und die pigmentirten Körperchen entdeckte, eine Errungenschaft, welche durch die Arbeiten Virchow's, Heschl's, Planer's, Frerichs' ausgebaut wurde.

Nicht zu vergessen sind die auf Grund des bereicherten Thatachenmaterials mit viel Geist ausgeführten klinischen Bearbeitungen der Malaria von Maillot, Haspel, Léon Colin, Griesinger, Le Roy de Méricourt, Bérenger Féraud, Corre, Morehead, Fayrer, Baccelli, Tommaselli, Karamitzas, Hertz, namentlich aber das auf moderner Grundlage fussende Werk von Kelsch und Kiener. Sie alle bieten in Hülle und Fülle werthvolle Bereicherungen unseres klinischen und anatomischen Wissens.

Indessen wurde die Malaria mit stets wachsendem Eifer von der ätiologischen Seite aus zu enträthseln gesucht. Nach einigen vergeblichen Anläufen, den Krankheitserreger, dessen Existenz man längst ahnte, zu finden (Mitchell, Salisbury, Eklund, Tommasi-Crudeli u. A.), gelang es Laveran im November 1880, ihn zu entdecken. Nach einigen Jahren der Skepsis eroberte Laveran's Entdeckung, mit welcher die dritte Epoche der Malariaforschung eröffnet war, die medicinische Welt. Es existirt kaum ein namhafter Malariaherd auf der Erde, von dem aus nicht eine Bestätigung von Laveran's Fund eingelaufen wäre.

Eine bedeutende Anzahl Forscher betheiligte sich an der Entwicklung der nun gewonnenen sicheren Grundlage. Merkwürdigerweise gehören die wenigsten darunter den Landsleuten des Entdeckers an, sondern das Schwergewicht dieser Arbeiten verlegte sich nach Italien.

Die Namen Golgi, Marchiafava, Celli, Grassi, Feletti, Bignami, Bastianelli, Romanowsky, Di Mattei, Osler, Thayer, Hewetson, Manson, Sakharoff, Metschnikoff und die mancher anderer Autoren sind mit der Entwicklung der Lehre von der Aetiologie der Malaria enge verknüpft.

In diese Zeit hinein fiel auch die von Gerhardt entdeckte Thatsache von der Uebertragbarkeit der Malaria durch das Blut.

Nicht unerwähnt darf bleiben die Entdeckung des Chinin durch Pelletier und Caventon (1820).

Durch Laveran's Entdeckung ist die Möglichkeit geboten, in vivo mit aller Sicherheit die Malaria von jeder anderen Krankheit zu unterscheiden. Nehmen wir dazu das Chinin, welches uns mit nahezu voller Sicherheit befähigt, die Krankheit zu heilen, so müssen wir zu dem Ausspruche gelangen, dass die Malaria zu den best erforschten Krankheiten gehört, die wir kennen.

Ein Schritt, und zwar ein ungemein wichtiger, welcher allein uns eine rationelle Prophylaxe an die Hand geben kann, bleibt noch zu thun übrig, und zwar der Nachweis der Malaria-Parasiten in der Aussenwelt, und des Weges, auf dem dieselben in den Organismus dringen. Diese Aufgabe zu lösen hat in letzter Zeit der gewaltigste Erforscher von Infectiouskrankheiten, den die heutige Medicin besitzt, unternommen, und wir wollen hoffen, dass seine Bemühungen von Erfolg gekrönt sein werden, ehe dieses für die Malarialehre so fruchtbare Jahrhundert zur Neige gegangen ist.



Verbreitung der Malaria auf der Erdoberfläche.

Die Malaria gehört zu den am meisten verbreiteten Infectionskrankheiten, jedoch ist zu bemerken, dass ihre Vertheilung auf die Erdoberfläche bei Weitem keine gleichmässige ist, sondern dass sie in der Gegend des Aequators am dichtesten gesäet ist, um mit zunehmenden Breitengraden sowohl gegen Norden als gegen Süden allmähig abzunehmen.

Der höchstgelegene Punkt, an dem Malaria beobachtet wurde, ist, so weit wir unterrichtet sind, Brahestad ($64^{\circ} 41'$ n. Br.) in Finnland. Dort wurden im Jahre 1861, allerdings nur gelegentlich einer epidemischen Ausbreitung der Malaria, Wechselfieber gesehen (Hjelt). Nach Hirsch bezeichnet die Isothere von $15-16^{\circ}$ Grad¹ die Grenze für das Fortkommen der Krankheit.

Die Malaria herrscht in den von ihr befallenen Gegenden als jährlich wiederkehrende Endemie von grösserer oder geringerer Intensität. Zeitweilig überschreitet sie jedoch die ihr normalerweise gezogenen Grenzen, sie nimmt eine epidemische oder pandemische Ausbreitung an und ergreift dann Ländereien, die sonst frei von der Seuche sind.

Die Verbreitung der Malaria hat innerhalb der geschichtlichen Zeit wesentliche Veränderungen erfahren. Ganze Länder, die früher unter der Seuche schwer zu leiden hatten, sind von ihr gegenwärtig nahezu vollkommen frei und umgekehrt.

So war Holland noch zu Beginn dieses Jahrhunderts von einer Malariaendemie heimgesucht, welche qualitativ und quantitativ hinter jener, die gegenwärtig im Agro romano herrscht, kaum zurückgestanden ist. Gegenwärtig beschränkt sich daselbst die Endemie auf relativ geringe Herde, und sie bietet lange nicht mehr jene Bösartigkeit dar wie früher. Desgleichen war London, wie England und Irland im Grossen und Ganzen sehr reich an Malaria, wie es die Werke von Sydenham und Morton bezeugen; gegenwärtig ist beinahe nichts mehr davon übrig geblieben.

¹ Orte, deren mittlere Sommertemperatur $15-16^{\circ}$ beträgt.

In Frankreich sind die Gegenden von Rochefort, die Ufer der Loire, die Mündungen der Gironde, des Adour etc. schwere Malariaherde gewesen, nun wesentlich gebessert.

In gleicher Weise sind in Deutschland die Harzgegenden, Augsburg, Sachsen, Schlesien, Württemberg noch im 18. Jahrhunderte von bössartiger Malaria heimgesucht gewesen, nun nahezu vollkommen frei.

In Oesterreich-Ungarn sind gleichfalls zahlreiche Malariaherde aus früheren Zeiten verschwunden. Wien, Prag, Komorn hatten noch um die Mitte dieses Jahrhunderts tödtlich verlaufende Malariafälle nicht zu selten zu verzeichnen; Aehnliches kommt gegenwärtig kaum mehr vor.

Andererseits erobert die Malaria stetig neue Landstriche. Italien ist ein Beispiel aus älterer Zeit, die Inseln Mauritius und Réunion, zahlreiche Ortschaften Nordamerikas, ferner Chile, in geringerem Masse Schweden, sind solche aus neuester Zeit.

Es seien nun die wichtigsten Malariaherde, die sich gegenwärtig auf der Erdoberfläche vorfinden, namhaft gemacht. Wir folgen hauptsächlich den Daten von Hirsch, auf dessen ausführliches Werk wir bezüglich der Details verweisen.

Afrika beherbergt in seinem tropisch gelegenen Theile die schwersten Malariaherde.

Wir nennen im Westen das gesammte Küstenland, welches zwischen dem Senegal und Congo liegt. Namentlich Senegambien ist der Sitz schwerer Endemien. Von den Inseln dieser Küste sind Fernando Po und St. Thomas verseucht, hingegen St. Helena frei. Vom Congo abwärts nehmen die Malafiaherde an Extensität und Intensität wesentlich ab, das Capland ist frei.

Im Südosten sind die Inseln Madagascar, Mayotte (Comoren), Nossi Bé, La Réunion, Mauritius als die furchtbarsten Malariaherde der Erdoberfläche zu nennen. Die Küste selbst ist von der Delagoa-Bai aufwärts bis Zanzibar verseucht. Die Westküste des rothen Meeres ist mit Ausnahme weniger Punkte (wie des stark verseuchten Massauah) wenig von der Malaria heimgesucht.

Das Somali-Land, sowie Abessinien sind, namentlich in ihrem gebirgigen Antheil, gleichfalls ziemlich verschont. Hingegen erstreckt sich zwischen Abessinien und dem Tsade-Sumpf ein enormes Malariagebiet im Inneren Afrikas, welches Nubien, die Niederungen von Kordufau, Darfur, also einen grossen Theil des Sudan, in sich schliesst.

Ober- und Mittelägypten hat wenig Malaria, hingegen ist die Gegend des Nildelta, von der Provinz Faium angefangen, theilweise verseucht.

Im Norden Afrikas ist Algier von der Malaria besonders heimgesucht. Wir nennen in der Provinz Algier den See Alloulah und die

Ufer der Chiffa, in der Provinz Oran die Ebenen von Sig und Habra, in der Provinz Constantine die Ebene von Seyhouse, den See Fezzara.

Die Verhältnisse in Algier bessern sich unter der französischen Cultur zusehends, was aus den Sanitätsberichten der Armee hervorgeht.

In früheren Jahren betrug die Morbidität an Malariafiebern in der algerischen Besatzung bei 48% des Effectivstandes. In den letzten Jahren hingegen (citirt nach Laveran):

Im Jahre 1890: Malaria-Morbidität 146·00‰

„ Mortalität 1·50‰

Die 112 Todesfälle bezogen sich: 58mal auf perniciöse Anfälle, 43mal auf Kachexie, 21mal auf remittirendes Fieber.

Im Jahre 1893: Malaria-Morbidität 84·06‰

„ Mortalität 1·71‰

Im Jahre 1894: Malaria-Morbidität 99·30‰

„ Mortalität 1·03‰

Auch manche Oasen der grossen Wüste, wie Biskara, Tuggurt, Ouaregla sind verseucht und bilden den Uebergang zu den Malariaherden im Sudan.

In Tripolis und Tunis sind mehrere Binnenseen, Oasen u. s. w. gleichfalls schwer verseucht.

Asien. Die Westküste Arabiens, ebenso die Südküste (besonders Mascat), die Küste des persischen Meerbusens, sowie Mesopotamien sind verseucht. Malariaherde befinden sich ferner an der Küste Syriens, an den Ufern des Schwarzen Meeres, von wo sich dieselben über die sumpfigen Küsten des Kaspischen Meeres nach Persien erstrecken. Hier ist besonders der Persische Golf Sitz der Krankheit. Bedeutende Malariagebiete befinden sich ferner in Beludschistan und Afghanistan.

Die ausgedehntesten und schwersten Malariaherde finden sich jedoch in den nordwestlichen Provinzen Vorderindiens vor, allwo sie sich längs des Stromgebietes des Indus gruppieren; es sind die Districte Peschawar, Kaschmir, Pandjab, Sindh. Ein zweites grosses Malariagebiet erstreckt sich von den südlichen Abhängen des Himalaya durch Bengalen in das Gangesthal.

Erwähnt seien ferner die Malariaherde auf dem Hochplateau des Dekan, namentlich die in der Präsidentschaft Madras gelegenen. Verseucht ist die Küste von Malabar, Ceylon, sowohl an der Küste als im Inneren auf bedeutende Höhen hinauf.

Die Ebenen Hinterindiens (Tschittagong, Arachan, die Stromgebiete des Irawaddi und des Salwen), sowie Malakka sind stark heimgesucht.

Im malayischen Archipel die Nikobaren, wie besonders Sumatra (hauptsächlich Singkel), Java (Batavia), Borneo, Celebes, unter den Molukken Amboina sind Sitz schwerster Herde, während die Philip-

pinen weniger leiden. Siam (besonders das Menamthal mit Pankok), Cochinchina (im Stromgebiete des Mekhong), Tongking sind zum Theile von schweren und leichteren Malariaherden durchzogen.

Stark verseucht ist ferner die Küste und das Innere von China (Hong-kong, Canton, Shanghai), die Küste von Korea und die Mandschurei, hingegen soll Wladi-Wostok bereits gänzlich frei sein.

In Japan kommen bloß mildere Malariafieber in mässiger Menge vor.

Australien. Das australische Festland, sowie die meisten Inselgruppen Oceaniens sind nahezu frei von Malaria. Als verseucht bekannt sind nur die Küste von Neu-Guinea (Kaiser Wilhelms-Land), Finschhafen, die Salomous-Inseln, der Bismarck-Archipel. In Neu-Kaledonien ist die Malaria trotz Vorhandenseins zahlreicher Sümpfe unbekannt, ebenso in Tasmanien und Neu-Zeeland, desgleichen auf den Fidschi-, Samoa-, Societäts-, Sandwich-Inseln etc.

Amerika. Hauptsitz der Malaria ist hier der westindische Archipel und die Ostküste Südamerikas. Von den Antillen sind, mit Ausnahme von Barbadoes, St. Vincent und Antigua, alle schwer von der Malaria heimgesucht, hingegen sind die Bahama-Inseln relativ wenig ergriffen. An der Ostküste Südamerikas ist Guyana furchtbar heimgesucht.

Grosse, zum Theile sehr intensive Malariagebiete befinden sich im Norden Brasiliens, in Paraguay, Bolivia und Uruguay. Argentinien hingegen soll nahezu immun sein.

An der Westküste ist Peru und Ecuador, und erst seit relativ kurzer Zeit Chile Sitz von endemischen Herden.

In Centralamerika und Mexico ist besonders die atlantische Küste stark verseucht, während die pacifische bloß zerstreute Herde aufweist.

Die Ostküste Nordamerikas längs des Golfes von Mexico ist stark heimgesucht, und die Malaria reicht hier längs des Mississippi weit ins Land hinein (Arkansas, Indian-Territorium, Missouri); desgleichen ist Texas und ein Theil von Neu-Mexico verseucht, ebenso Florida, Georgia. Von den Mittelstaaten weisen besonders die gegen die Ostküste gelegenen (Süd- und Nord-Carolina, Virginien, Maryland) namhafte Herde auf, weniger die mehr central und gegen Nordwest gelegenen Staaten (Ohio, Indiana, Illinois, Missouri, Jowa, Minnesota, Wisconsin, Michigan). Stärkeren Fieberherden begegnen wir im südlichen Michigan, an den Ufern des Ontario- und Erie-Sees; weniger ergriffen sind die Küsten des Huron, nahezu frei jene des Lake Superior und Lake Michigan.

Die Küste der Staaten Pensylvanien und New-York weisen einzelne schwächere Herde auf; desgleichen das Innere dieser Staaten längs der Ströme Hudson, Delaware etc.; jedoch weicht hier die Malaria vor der zunehmenden Bodencultur von Jahr zu Jahr mehr zurück.

In Canada kommt ausser an der Nordküste des Ontario-Sees (Kingston) Malaria kaum mehr endemisch vor.

Von den Weststaaten kommt Malaria in Wyoming, Utah und Colorado, ferner in Californien (längs des Sacramento und San Joaquin) und in Arizona vor.

Europa. Russland. Ein bedeutendes Malariagebiet erstreckt sich „von den Steppen am Kaspischen Meere längs der Wolga-Ufer über die kaukasische Tiefebene und die nördlichen Küstenländer des Schwarzen Meeres, über Taurien, die Krim, Cherson, Bessarabien, längs der Stromgebiete des Dnjepr und Dnjester bis nach Jekaterinoslaw, der Ukraine und Wolhynien, längs der Donauufer über die Moldau und Walachei, Bulgarien, Ungarn u. s. w.“ (Hirsch).

Geringere Herde finden sich in Tula, Samara, Kasan, Nowgorod.

Der Kaukasus ist besonders reich an Malariaherden, namentlich betroffen sind die Küste des Schwarzen Meeres von Novorossinska bis Tchorka, die Thäler nördlich vom Kaukasus, Batum, die Küste des Kaspischen Sees, die Niederungen von Koubak und Terek, ferner gewisse Stellen in den Gouvernements Elisabetpol und Erizan, in Transkaspien und der Oase Akal-Tekinski.

Oesterreich-Ungarn. In Galizien sind zahlreiche Ortschaften der Weichselniederung verseucht. Die Hauptherde finden sich in Krakau, Bochnia, Wadowice, Tarnów. Im Gebiete des Dniester Grodek, Lemberg, Sanok, Tarnopol.

Eine Reihe von Herden befinden sich längs der Donau und ihrer Nebenflüsse. Dieselben nehmen ihren Anfang mit dem Marchfeld, es folgt die kleine ungarische Tiefebene (Schütt, Wieselburg, Komorn, Raab), dann die grosse ungarische Tiefebene zwischen Donau und Theiss, welche zahlreiche schwere Malariaherde aufweist (die Comitate Tolna, Baranya, Bács-Bodrog, Torontal, Arad, Temes, Csanád, Békés, Szolnok). Es schliessen sich an die zwischen Save und Drau (Slavonien und Croatien) und am rechten Saveufer in Bosnien gelegenen zahlreichen Herde.

An der Adria sind ein Theil des istrianischen und dalmatinischen Küstenstriches und mehrere Inseln verseucht. In Istrien, Pola, dessen Malaria übrigens in Abnahme ist, seitdem die Bonification des Bodens in Angriff genommen worden ist. In Dalmatien ist besonders das Narentathal (Metkovich) stark heimgesucht.

Bosnien und Hercegovina haben längs der Bosna und Narenta gleichfalls eine Anzahl Herde.

Nach Myrdacz belief sich in der österreichisch-ungarischen Armee in den Jahren 1870—1882 die jährliche Durchschnittszahl der Malariafälle auf $55.154 = 211.3\text{‰}$ des durchschnittlichen Verpflegsstandes. In den einzelnen Jahrgängen wurden beträchtliche Schwankungen beob-

achtet. So kamen auf das Jahr 1870 171.3‰ , auf 1872 298.7‰ , auf 1882 133.9‰ .

„Nach Militär-Territorialbezirken betragen die Erkrankungen an Wechselfieber in Promillen des Verpflegtsstandes: in Innsbruck 25.9, in Prag 29.9, in Brünn 43.5, in Wien 63.5, in Graz 96.6, in Lemberg 150.6, in Triest 166.4, in Sarajevo (1880—1882) 211.8, in Zara 246.7, in Krakau 247.7, in Budapest 266.8, in Hermannstadt 277.6, in Pressburg 284.6, in Kaschau 306.2, in Temesvár 473.8, in Agram 537.3^a.

In dem Decennium 1873—1882 kamen in Folge von acuter Malaria-infection 72 Todesfälle vor.

Als besonders schwer von der Malaria heimgesucht sind zu bezeichnen die Garnisonen von Peterwardein-Neusatz, Otočac, Essegg, Ung.-Weisskirchen, Szolnok, Szegedin, Arad, Güns, Keckskemét, Grosswardein.

Seit dem Jahre 1882 weist die Malaria in der österreichisch-ungarischen Armee eine stetige und beträchtliche Abnahme auf.

Die Durchschnittmorbidity der Jahre 1883—1887 betrug nur mehr 59.1‰ (s. Myrdacz).

Späterhin ergab sich:

im Jahre	1891	eine Morbidity	von	30.6‰
„	„	„	„	40.4‰
„	„	„	„	34.7‰
„	„	„	„	28.0‰
„	„	„	„	26.1‰
„	„	„	„	22.6‰

Es steht demnach der Durchschnittmorbidity der Jahre 1870—1882 in der Höhe von 211.3‰ eine solche von 30.4‰ für die Jahre 1891 bis 1897 gegenüber.

Diese enorme Verminderung der Malaria in der Armee ist zum Theile sicherlich auf die verbesserten hygienischen Verhältnisse zurückzuführen, zum Theile muss sie aber auf eine davon unabhängige Abnahme der Malariaendemie bezogen werden.

Auf der Balkanhalbinsel sind Albanien und die meisten Küstenorte Griechenlands schwer heimgesucht. Von den Inseln sind Kreta, Kephallonia, Santa Maura, Corfu verseucht.

Die appeninische Halbinsel weist hauptsächlich zwei grosse Herde auf; der eine betrifft die Poebene, der andere die Westküste der Halbinsel von Pisa abwärts. Die lombardische und venetianische Ebene ist nahezu gleichmässig besät von leichteren oder mittelschweren Herden. Am meisten heimgesucht sind die Provinzen Novara, Cremona (Gegend zwischen Pandino und Somino). An der adriatischen Küste befinden sich in den Provinzen Venezia, Padova, Rovigo, Ferrara zahlreiche ausgebreitete und intensivere Herde.

An der Westküste Italiens beginnt das Malariagebiet an der Mündung des Arno und erreicht seinen ersten Gipfel in der Gegend von Grosseto (toscanische Maremmen), um sich von da bis Civitavecchia in wenig verminderter Intensität zu erstrecken. Wenig südwestlich von hier beginnt die stark verseuchte Campagna di Roma, welcher sich im Gebiete zwischen Velletri und Fondi die schweren Malariaherde der pontinischen Sümpfe anschliessen. Besonders mörderisch sind die Umgegenden von Sermoneta, Sezze, Roccasecca dei Volsci, Prossedo, Amaseno. Weiter nach Süden sind die Ufer des Garigliano und Volturno stark verseucht, weniger die Umgebung von Neapel. Südlich von Salerno, in der Gegend von Paestum, befindet sich abermals ein grösserer Herd, von da abwärts zahlreiche kleinere, mehr und minder schwere. Jedoch nicht bloss die Küste der Halbinsel, auch das Innere des Landes, namentlich der südlichen Provinzen Molise, Apulien und Basilicata, in etwas geringerem Masse Calabrien, weisen zahlreiche, zum Theile sehr schwere Herde auf (Montefalcone, S. Croce, S. Bartolomeo in Galdo, Castellucio, S. Mauro etc.).

Sicilien ist in grosser Ausdehnung verseucht, sowohl an der Küste als im Innern, namentlich in der südlichen Hälfte der Insel. Noch viel ärger heimgesucht ist Sardinien, welches total überzogen ist von Malariaherden schwerster Sorte, desgleichen die östliche Küste von Corsica.

Zum Studium der Malaria in Italien empfehlen wir die Karte, welche im Jahre 1894 von der „Direzione generale della statistica del regno“ herausgegeben worden ist. Auf derselben ist die Malariamortalität der drei Jahre 1890, 1891, 1892 in Farben ersichtlich gemacht. Wir entnehmen dieser vorzüglich ausgeführten Karte, dass in Italien Malariaherde in grosser Ausbreitung (z. B. Campagna) existiren, in denen die jährliche Malariamortalität 2—3‰ der Einwohnerzahl beträgt. In einer ansehnlichen Menge von Herden (pontinische Sümpfe, viele Herde in Sardinien) übersteigt die Mortalität 8‰.

Auf der pyrenäischen Halbinsel besitzt die Süd- und Westküste, weniger die Ostküste, Malariaherde, ferner die sumpfigen Ufer des Guadiana, Guadalquivir, des Tajo etc. Malaria finden wir auch auf dem Hochplateau von Castilien und Estremadura (Madrid, Merida). Von den Balearen ist Mallorca stark verseucht.

In Frankreich findet sich im Süden und Westen die meiste Malaria. An der Westküste sind es namentlich die zur Salzgewinnung benützten salzigen Sümpfe (marais salants) zwischen der Loire und der Seudre, die zu Malariaherden werden, sowie sie nicht entsprechend gepflegt sind und Süsswasser in sie eindringt. Berüchtigt sind die Umgebungen von Rochefort, Marenne, Brouage. Grössere Malariaherde finden sich westlich von der Rhönemündung. Im Inneren Frankreichs sind die Gegenden Dombes, Sologne (Loir et Cher), Brenne (Indre) sumpfig und verseucht.

In der Schweiz ist im südlichen Theile des Canton Tessin und an der Rhöneeinmündung in den Genfersee etwas Malaria zu Hause.

Deutsches Reich. Im südwestlichen Theile findet sich an dem Ufer des Rheins (in Unterelsass, in der Pfalz und dem Rheingau) und in den Niederungen der Donau etwas Malaria. Dieselbe fehlt nahezu in Mitteldeutschland, tritt dagegen in der norddeutschen Tiefebene (Stromgebiete der Weichsel, Oder, Elbe, Weser und des Rheins) wieder stärker hervor, besonders in Schleswig und Holstein, Hannover, Oldenburg, Westphalen und in den tiefen Gegenden des Niederrheins.

Holland war früher unter den europäischen Staaten am meisten von der Malaria heimgesucht. Sie existirt daselbst jetzt noch in grosser Ausbreitung, doch hat ihre Intensität wesentlich abgenommen.

Belgiens niedrig gelegene Gegenden, besonders die Provinzen Westflandern, Ostflandern, Antwerpen weisen zahlreiche endemische Herde auf.

Grossbritannien ist, abgesehen von ganz vereinzelt Herden (wie in Yorkshire), vollkommen frei.

Dänemark hat auf den Inseln Laaland und Falster endemische Malaria.

Skandinavien. Während Norwegen nahezu frei ist von Malaria, weist Schweden seit neuerer Zeit einige grössere endemische Herde auf (Hedemora, Kalmar-Län, Hudiksvall).

In der Schweiz ist im südlichen Theile des Canton Tessin und an der Rhöneemündung in den Genfersee etwas Malaria zu Hause.

Deutsches Reich. Im südwestlichen Theile findet sich an dem Ufer des Rheins (in Unterelsass, in der Pfalz und dem Rheingau) und in den Niederungen der Donau etwas Malaria. Dieselbe fehlt nahezu in Mitteldeußland, tritt dagegen in der norddeutschen Tiefebene (Stromgebiete der Weichsel, Oder, Elbe, Weser und des Rheins) wieder stärker hervor, besonders in Schleswig und Holstein, Hannover, Oldenburg, Westphalen und in den tiefen Gegenden des Niederrheins.

Holland war früher unter den europäischen Staaten am meisten von der Malaria heimgesucht. Sie existirt daselbst jetzt noch in grosser Ausbreitung, doch hat ihre Intensität wesentlich abgenommen.

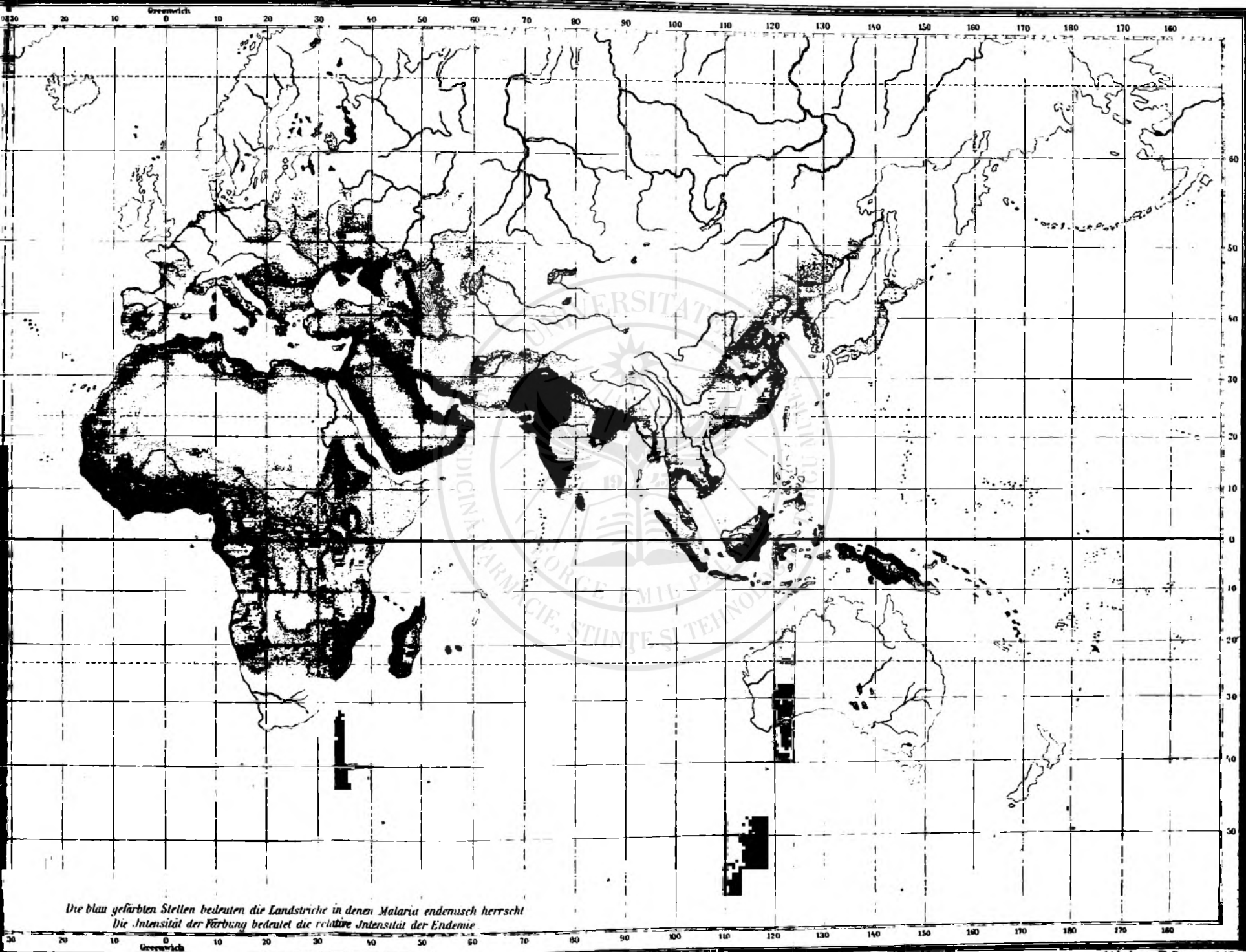
Belgiens niedrig gelegene Gegenden, besonders die Provinzen Westflandern, Ostflandern, Antwerpen weisen zahlreiche endemische Herde auf.

Grossbritannien ist, abgesehen von ganz vereinzelt Herden (wie in Yorkshire), vollkommen frei.

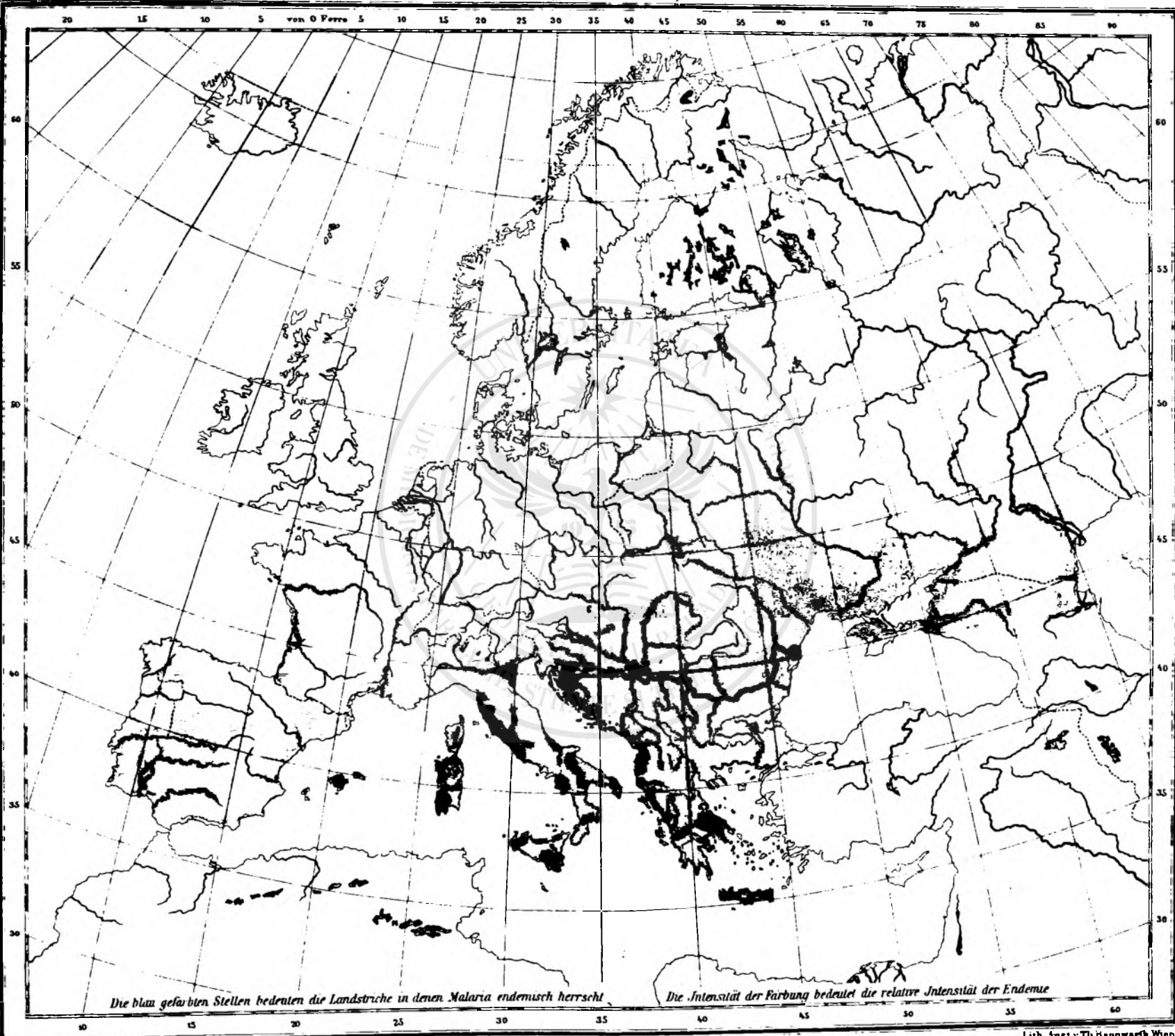
Dänemark hat auf den Inseln Laaland und Falster endemische Malaria.

Skandinavien. Während Norwegen nahezu frei ist von Malaria, weist Schweden seit neuerer Zeit einige grössere endemische Herde auf (Hedemora, Kalmar-Län, Hudiksvall).





Die blau gefärbten Stellen bedeuten die Landstriche in denen Malaria endemisch herrscht
Die Intensität der Färbung bedeutet die relative Intensität der Endemie



Aetiologie.

Unsere Kenntnisse von der Aetiologie der Malaria haben sich im Laufe der Jahrzehnte derartig bereichert, dass man die Malaria gegenwärtig unter jene Infectionskrankheiten reihen kann, deren ätiologische Erforschung am weitesten gediehen ist.

Von den ätiologischen Factoren sind es namentlich zwei Gruppen, deren Klarlegung nahezu als vollendet zu bezeichnen ist. Die erste betrifft die tellurischen und klimatischen Grundbedingungen für das Vorkommen der Malaria, die zweite umfasst die Parasitologie des Blutes und der inneren Organe. Völlig unbekannt ist hingegen ein dritter ätiologischer Factor, i. e. die Art und Weise, in welcher die Malariaparasiten in der Aussenwelt existiren und auf welchen Wegen sie in den menschlichen Organismus gelangen. Bezüglich dieser Fragen schweben blos Vermuthungen, von denen manche der Wahrheit nahe kommen dürfte, deren Sicherstellung durch thatsächliche Beweise aber noch abzuwarten ist.

Klimatische und tellurische Bedingungen der Malaria.

Die Verhältnisse, welche unter diesem Punkte in Betracht kommen, sind derartig manifester Natur, dass sie zum Theile schon den ältesten Beobachtern zum Bewusstsein gekommen sind. Dass die Alten nebenbei auch schon Folgerungen speculativ abgeleitet haben, welche erst in allerletzter Zeit durch das Mikroskop verificirt worden sind, beweist, wie Recht Terentius hatte, wenn er sagte: „Nihil dictum, quod non dictum prius.“ Varro schreibt (De re rustica, Lib. I, Cap. 12): „Advertendum etiam si qua erunt loca palustria, et propter easdem causas, et quod arescunt, crescunt animalia quaedam minuta, quae non possunt oculi consequi, et per aëra intus in corpora per os ac nares perveniunt, atque efficiunt difficiles morbos.“ Aehnliche Aeusserungen liegen vor von Colu-

mella¹, Palladius², Vitruvius³. Richardus Morton drückt viele Jahrhunderte nach diesen Autoren dasselbe, jedoch präciser und mit directer Bezugnahme auf die Malaria aus, indem er (*Pyretologia*, Exercitatus I, Cap. 3) schreibt: „Aër item externus, praesertim palustris vel autumnalis inspiratus, et cum spiritibus commixtus, particulis heterogeneis et venenatis ita nonnunquam refertus est, ut febres intermittentes non alia de causa in locis palustribus, et oris maritimis endemiae fiant, atque, autumnali tempore, fere ubique epidemicae evadant.“ Bald nachher folgte Lancisius mit seinen Studien über die schädlichen Emanationen der Sümpfe. Sein herrliches Werk bildet den ersten in grossem Style angelegten Versuch, die Aetiologie der Malaria festzustellen. Er tritt mit Entschiedenheit für die Ansicht ein, dass den Sümpfen schädliche Stoffe entsteigen. Er citirt unter Anderem auch einen Brief des württembergischen Rathes Rosinus Lentilius über eine heftige Malariaendemie in Stuttgart, welche sofort erlosch, nachdem der in der Stadt befindliche Sumpf trockengelegt und durch Gartenanlagen ersetzt wurde (Cap. 3).

In neuerer Zeit haben sich sehr zahlreiche Autoren damit befasst, die meteorologischen Daten, sowie die geologischen Verhältnisse von Malariaorten mit der Entwicklung der Endemie zu confrontiren und nahezu einstimmig ergab sich das Resultat, dass ein inniger Connex zwischen den genannten Bedingungen und der Krankheit bestehe.

Von klimatischen Factoren kommen in erster Linie in Betracht die Wärme und die Feuchtigkeit, dann die Windverhältnisse; von tellurischen die geologische Formation des Bodens, sein Gehalt an organischen Stoffen, die Gestaltung des Bodens und die Bodenelevation.

Der Einfluss der Wärme auf die Entstehung der Malaria ergibt sich zunächst aus der Verbreitungsweise der Malaria über der Erdoberfläche. Je näher wir von den Polen her nach dem Aequator rücken, je höher also die mittlere Jahrestemperatur ist, desto zahlreicher und desto intensiver werden die Malariaherde. Wir haben schon weiter oben erwähnt, dass nach Hirsch die Isothere von 15—16° C. die Grenze für das Vorkommen von Malariafiebern bezeichnet, dass demnach Orte, deren mittlere Sommertemperatur unter dem genannten Werthe bleibt, von der Malaria verschont sind.

Eine zweite Thatsache, welche die wichtige Rolle der Wärme bekundet, liegt in der Vertheilung der Malariafälle auf die verschiedenen Jahreszeiten. Da stellt sich nun heraus, dass die Acme der Malaria-

¹ Columella, De re rustica, Lib. I, Cap. 5.

² Palladius, De re rustica, Lib. I, Tit. 7.

³ Vitruvius, Architect., Lib. I, Cap. 4.

endemie stets in die warme Hälfte des Jahres fällt. Dies trifft mit gewissen nebensächlichen Modificationen für alle Orte zu. In den leichten Malariagegenden fallen die Maxima auf den Frühling und den Herbst, während der Sommer eine Remission erkennen lässt; das Minimum wird im Winter erreicht. In den wärmeren Gegenden, wie in Italien, Südfrankreich, Griechenland, Südungarn, Algier u. s. w. fällt das Maximum auf die Monate Juli, August und September (s. Fig. 1). In den tropischen und subtropischen Gegenden knüpft sich die stärkste Entwicklung der Endemie gleichfalls an die Sommermonate, doch verwischen sich in diesen Gegenden die Verhältnisse umso-

mehr, je geringer die Temperaturunterschiede und die Differenzen in der Luftfeuchtigkeit während der verschiedenen Jahreszeiten sind. Es kommt also in diesen Gegenden nicht zu jenen steilen Curven, wie wir sie in Fig. 1 sehen, welches die Verhältnisse in Algier illustriert; immerhin unterscheiden sich auch dort Anschwellungen und Abschwelungen in der Ausbreitung der Endemie. Am Senegal geht die Anzahl der Malariafälle während und unmittelbar nach der Regenzeit (Juli bis September) ungemein in die Höhe. In Guyana und auf den Antillen ist die Vertheilung entsprechend dem Klima eine gleichmässiger, doch fallen auch hier auf die zweite Hälfte

des Jahres, beziehungsweise auf das dritte Quartal die meisten Fälle, entsprechend der erhöhten Temperatur und den starken Regenfällen.

Die auf S. 20 folgende tabellarische Zusammenstellung der Aufnahmen des Hospitals San Spirito in Rom, von denen weitaus der grösste Theil Malariakranke betrifft, illustriert gleichfalls das Gesagte.

Es ist wichtig zu wissen, dass nicht blos die Zahl der Malariafälle, sondern auch ihre Schwere mit zunehmender Aussentemperatur in die Höhe geht. Im gemässigten Klima fallen auf das Frühjahr die leichten, durch die erste Parasitengruppe bedingten Wechselfieber (namentlich Tertianen); anfangs Juli beginnen die schweren Fieber zu erscheinen, deren Anzahl in den Monaten August und September den Höhepunkt erreicht. Die Italiener unterscheiden daher ganz praktisch zwischen Frühjahrs- und Sommer-Herbstfebern. Im Winter folgen die Recidive. Erwähnenswerth

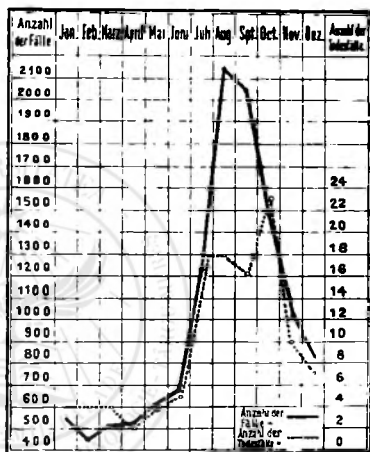


Fig. 1. Malaria morbidität und Mortalität der französischen Armee im Jahre 1890 (nach Laveran).

Monate	J a h r e					
	1864	1865	1873	1874	1877	1878
Januar	284	195	853	595	638	661
Februar	228	198	681	528	519	543
März	189	170	711	747	544	502
April	168	151	653	675	564	576
Mai	112	114	669	584	480	504
Juni	83	88	409	331	339	375
Juli	439	340	1130	865	1858	398
August	1492	570	2824	2647	2373	1604
September	1056	476	2185	2019	1995	1896
October	775	437	1761	1732	1460	1495
November	431	275	1280	1186	795	1245
December	271	205	777	773	695	1193
	5528	3219	13933	12682	12261	10992

ist, dass viele Autoren angeben, die Quartanfieber hauptsächlich im Herbst und Winter beobachtet zu haben. Es wäre sehr interessant, zu erfahren, ob dies Recidive aus dem Frühjahr her, oder ob es frische Fälle sind? Vier Fälle von reiner Quartana, die ich beobachtete, begannen zu folgenden Terminen: 26. September, Anfang September, 25. August, Ende Juli. Es scheint mir also, dass die Quartaninfektion nicht in das Frühjahr, sondern in den Spätsommer zu verlegen ist.

Ein vollkommenes Bild der Vertheilung der Malaria auf die Jahreszeiten gab Lancisi: „Itaque principio aestatis febres ut plurimum tertianae non malignae corripiunt: adaucto vero aestu, febres continuæ, atque etiam exitiales urgent; longe tamen deteriores evasuræ, et plane pestilentes circa Aequinoctium autumnale, praecipue si pluviae, nebulæ, rubigines, ventique australes accesserint. Tandem circa hyemale solstitium de pernicie ubique remittunt; sed in chronicas affectiones abeunt: qui enim ab ejusmodi Castrensibus febribus liberantur, fere semper contumacibus viscerum obstructionibus, et quartanis longo dein tempore duraturis divexari solent.“ (Cap. XI.)

Ein weiteres Moment, welches die Wirkung der Wärme klarlegt, besteht darin, dass die Malariaendemie an bestimmten Malariaherden vergleichsweise in warmen Sommern viel intensiver auftreten als in kühleren Sommern, dass ferner in besonders heißen Sommern — entsprechende Luft-, beziehungsweise Bodenfeuchtigkeit vorausgesetzt — auch an Orten, welche sonst keine Malaria haben, solche ausbricht, ja epidemieartig über Ländereien sich erstreckt.

Bei aller Anerkennung des wichtigen Einflusses der Wärme auf die Entwicklung der Malaria ist doch stets gegenwärtig zu halten, dass die Wärme allein dennoch bei Weitem nicht im Stande ist, die Malaria zu erzeugen. Das beweisen die zahlreichen vollständig immunen Bezirke in

tropischen Gegenden (wie z. B. die Sahara), das beweist ferner der Umstand, dass auf Schiffen, mögen sie die heissesten Gegenden durchkreuzen, die Malaria nicht zum Ausbruche kommt.

Dass der Einfluss der Hitze in irgend einer Weise von einem anderen Factor paralytirt werden kann, zeigt auch der vorhin erwähnte Umstand, dass in leichten Malariagegenden während der wärmsten Monate eine Abnahme der Endemie zu beobachten ist, welcher erst im Herbste eine Recrudescenz nachfolgt. Diese auffallende Thatsache verliert allerdings Einiges an Bedeutung, wenn wir uns gegenwärtig halten, dass die Malaria eine Incubationsdauer von zwei Wochen und darüber hat, dass also die Fälle, welche im Herbste zum Ausbruche gelangen, bezüglich ihres Infectionsdatums etwas zurückdatirt werden müssen.

Es erübrigt noch, die in der Literatur erwähnten Fälle von Endemien im Laufe des Winters zu beleuchten. Man darf nicht vergessen, dass wir bei Beurtheilung der Entwicklung einer Malariaendemie stets nur die Neuinfectionen im Auge haben können. Bezüglich der Recidive sind vorwiegend ganz andere Factoren massgebend als die klimatischen Verhältnisse. Die im Winter vorkommenden Malariafieber sind, nach den übereinstimmenden Erfahrungen der meisten Autoren, nichts Anderes als Recidive der im Sommer acquirirten Krankheit. War die Sommerendemie sehr bedeutend, so werden die Recidivfälle während des Winters gleichfalls zahlreich sein. Und hier mag auch die Kälte noch insoferne von Belang sein, als es eine Erfahrung ist, dass Erkältungen Recidive auszulösen vermögen.

Die Luftfeuchtigkeit, und damit im Zusammenhange die Bodenfeuchtigkeit, ist an der Entstehung der Malaria gleichfalls in hohem Maasse betheiligt.

In den weitaus meisten Malariaherden wird jährlich die Erfahrung gemacht, dass die Höhe der Endemie sich an gehäufte Regenfälle knüpft, beziehungsweise, dass Sommer mit bedeutenden Niederschlägen mehr Malariafälle mit sich bringen als trockene Sommer. Aus den zahlreichen auf dieses Gebiet Bezug habenden Beobachtungen ergibt sich, dass der Regen, wenn er während der warmen Jahreszeit nach erfolgter Trockenheit des Bodens fällt, baldigst eine Vermehrung der Krankheitsfälle zur Folge hat, dass hingegen bei lange dauernden Regengüssen, wobei es zu Ueberschwemmungen des Bodens kommt, die Anzahl der Fälle wesentlich abnimmt, um erst dann wieder in die Höhe zu gehen, wenn nach Abschluss der Regenzeit die hervortretende Sonne eine Verdunstung der Bodenfeuchtigkeit veranlasst.

Dieses Verhalten kann namentlich in den Tropengegenden constatirt werden, allwo die ungesundeste Zeit in der Regel nach Ablauf der Regenperiode zu folgen pflegt.

Nach Fayrer sollen in Indien die meisten Malariafälle nach der Regenzeit in den Monaten September bis December vorkommen.

Die Entwicklung der Malaria wird daher durch eine Bodenfeuchtigkeit von einem gewissen Grade befördert, sie wird aber gehemmt, wenn dieser Grad überschritten wird.

Wesentlich kommt es darauf an, dass der Boden der Luft zugänglich sei, dass er also bei einem bestimmten Feuchtigkeitsgehalte dennoch nicht von Wasser überlagert sei.

Es ist leicht begreiflich, dass es nicht unter allen Umständen die absolute Quantität der Niederschläge ist, von welcher die Höhe der Epidemie abhängt. Geringere Niederschläge, die von Zeitpausen unterbrochen sind, während welcher der Boden jedesmal zu trocknen Gelegenheiten hat, werden die Malaria mehr fördern als kontinuierlich Wochen hindurch gehende Regengüsse, namentlich dann, wenn nach denselben die Temperatur eine niedrige ist.

Jilek hat den Zusammenhang zwischen Regenmenge und Malaria-morbidität in Pola studirt und kam zu folgender Zusammenstellung:

Jahrgänge der Epidemien in absteigender Linie geordnet	Regenmenge in Pariser Zoll	Wechselfieber-zuwächse in Procenten des Locostandes	Jahr	Anzahl der Malariafälle, die in Rom in Spitals- und bezirksärztlicher Behandlung gestanden sind	Regenfall im Laufe der Monate März, April, Mai in Millimetern
1864	18.44	51.4	1871	11.355	185.8
1863	14.25	48.6	1872	19.232	251.3
1860	12.10	36.3	1873	21.907	187.7
1865	3.44	35.4	1874	20.286	225.8
1867	5.49	22.9	1875	14.156	258.7
1868	1.50	14.2	1876	17.588	205.0
			1877	16.761	191.9
			1878	18.875	101.8
			1879	34.217	369.9
			1880	22.699	209.8
			1881	20.376	227.3
			1882	19.704	115.7

Der Widerspruch zwischen den Jahren 1865 und 1867 klärt sich auf, wenn auf die Zeiträume Rücksicht genommen wird, während welcher die Niederschläge erfolgt sind.

Aehnliches geht aus nebenstehender Tabelle hervor:

Ebenso wie der Regen wirkt auch der Thau auf die Entwicklung der Endemie.

Einen unwiderleglichen Hinweis auf die Wichtigkeit der Bodenfeuchtigkeit mit Bezug auf die Malariaätiologie gibt der Umstand, dass die Ufergegenden von stehenden oder fließenden Wässern jeder Art, ferner Ueberschwemmungsgebiete am allerhäufigsten Sitz der Malaria sind.

Die schwersten Malariagegenden der Erde sind an Flussläufe, Sumpfgewässern und Meeresküsten geknüpft. Die meistens in das Frühjahr fallenden Ueberschwemmungen bereiten die Saat für die Sommer-Herbstfieber vor, welche um so üppiger gedeiht, je intensiver die folgende Hitze ist. Die Ueberschwemmungen können auch aus industriellen oder agriculturlichen Rücksichten (Reisfelder, Ameliorationen, Fischzucht etc.) künstlich herbeigeführt sein und haben dann selbstredend denselben Effect wie die natürlichen.

Es sei noch erwähnt, dass unter Umständen ganz kleine Wasserbecken, wie Pfützen, Lachen, wenn nur sonst die nöthigen Bedingungen vorhanden sind, zur Bildung von Malariaherden geringster Ausdehnung Anlass geben können.

Nicht zu vergessen ist, dass die Bodenfeuchtigkeit auch verborgen sein kann, indem das Grundwasser einen hohen Stand hat, oder indem sich unter einer dünnen Humusschicht eine undurchdringliche Lage (Thon, Schiefer, Mergel etc.) befindet, auf welcher sich die Feuchtigkeit in geringer Schicht aufhält, oder endlich, indem subterrane Bäche, Ströme vorhanden sind.

Auf diese oft übersehenen Umstände ist es häufig zurückzuführen, wenn von Malaria bei ganz trockenem Boden gesprochen wird.

Die Angaben, welche von manchen Autoren ins Feld geführt werden, um den Zusammenhang zwischen Bodenfeuchtigkeit und Malaria zu leugnen, sind in jedem einzelnen Falle an der Hand aller localen Verhältnisse zu kritisiren. Dabei stellt es sich meistens heraus, dass die Nichtbeachtung des einen oder anderen Factors zu falschen Schlüssen führt. Man darf nie daran vergessen, dass die Malariaätiologie nicht von einer einzigen Bedingung, sondern von dem Zusammenwirken einer Anzahl von Factoren gebildet wird.

Wir wollen noch hervorheben, dass unter bestimmten Umständen gerade ein besonders trockenes Jahr die Malaria befördert. Dies ist dann der Fall, wenn es sich um Sümpfe, wassergefüllte Gräben etc. handelt, welche im Falle langdauernder Trockenheit derartig im Wasserstande sinken, dass Theile des Grundes freigelegt werden, wodurch eben jene Bedingung erfüllt wird, welche zur Entstehung der Endemie nothwendig ist. Der genannte Fall ist aber nur scheinbar im Widerspruche mit der Erfahrung von der wichtigen Rolle der Feuchtigkeit für die Malaria, hauptsächlich gibt er eine Bestätigung der genannten Regel.

Vielleicht klärt sich in ähnlicher Weise die von Vincent und Burot hervorgehobene Thatsache auf, dass während der Campagne in Boëni (Madagascar) die Malaria von Mai bis September am furchtbarsten grassirte, obwohl die Hitze mässig war und kein Tropfen Regen fiel.

Die Beziehungen von Sümpfen, Morästen, Teichen etc. zur Malaria haben sich längst allen Beobachtern aufgedrängt. Dieselben sind derartig klar zu Tage liegend, dass es eine Versuchung war, die Malaria als eine einzig und allein Sumpfigegenden zukommende Erkrankung anzusehen, welche Auffassung auch in den Namen Sumpffieber, Paludismus zum Ausdrucke gelangt ist. Dass diese Art der Betrachtung eine völlig irriige ist, braucht kaum mehr hervorgehoben zu werden. Es ist nach wie vor richtig, dass Sumpfigegenden zumeist von Malaria heimgesucht sind, und dass die schwersten Malariaherde sich in Sumpfigegenden befinden, doch muss sofort hinzugefügt werden, dass es Sümpfe in grossen Ausdehnungen und unter sonstigen zur Hervorbringung der Malariaconstitution günstigsten Bedingungen gibt, die gar keine oder nur relativ wenig Malaria haben, und dass es schwere Malariaherde gibt, die nichts vom Sumpffarakter an sich haben.

Im Allgemeinen kann von den Sümpfen gesagt werden, dass dieselben um so ungesunder sind, je flacher die Ufer sind, je häufiger also in Folge von wechselnder Trockenheit und Regenzeit Theile des Bodens freigelegt und wieder überfuthet werden. Besonders ungesund pflegen ferner salzhaltige Sümpfe in der Gegend der Meeresküste (Brackwasser) zu sein.

Die Bedeutung der Sümpfe für die Entstehung der Malaria ist in zahlreichen Fällen auch dadurch belegt worden, dass nach Drainirung und Trockenlegung derselben die Seuche mit einem Schlage und endgiltig beseitigt war.

Beispiele von Sümpfen, welche in Folge ihrer Lage in tropischen und subtropischen Gegenden, ferner in Folge ihres bedeutenden Reichthums an organischem Detritus besonders geeignet zu sein scheinen, Malaria zu erzeugen, und dennoch nahezu frei von derselben sind, gibt es eine beträchtliche Anzahl. Wir erwähnen die Sumpfigegenden von Neu-Caledonien, in welchen Erdarbeiten ohne Gefahr vorgenommen werden können, woselbst sogar Brackwassersümpfe frei von Malaria gefunden werden. Aehnliches ist bekannt von den Pampas des Rio de la Plata.

Das umgekehrte Beispiel: Vorkommen schwerer Malaria auf einem Boden, der nichts weniger als Sumpffarakter hat, wiederholt sich ebenso häufig. Wir nennen in erster Reihe die römische Campagna (Agro romano), bezüglich deren Beschaffenheit wir Colin eingehende Studien verdanken, ferner den Punjab, woselbst nach Fayrer der Boden trocken, von organischen Substanzen frei ist und das Grundwasser 60—100 Fuss tief liegt. Hier ist auch das trockene, kahle Hochplateau von Neu-Castilien, die Hochebene von Iran zu erwähnen.

Die Windbewegung hat, wie es scheint, keine directe Beziehung zur Entstehung der Malaria, doch hat sie insoferne für uns Interesse,

als sie die Verbreitung des Miasma bis zu einem gewissen Grade vermittelt. Darüber siehe Näheres unter Punkt „Lufttheorie“.

Boden. Die Malaria ist eine Krankheit, deren Entstehung an den Boden geknüpft ist; mit Recht wurde daher von manchen Autoren der Vorschlag gemacht, sie als tellurische Krankheit zu bezeichnen.

Es ist eine vielfach bestätigte Erfahrung, dass Schiffsmannschaften, so lange sie sich an Bord befinden, nicht an Malaria erkranken, wenn auch das Schiff sich in der Nähe einer noch so ungesunden Küste befindet (über bestimmte Ausnahmen siehe weiter unten), dass hingegen die Leute, wenn sie nur einige Stunden am Lande gewilt hatten, die Krankheit acquiriren können. Neuerdings berichteten Vincent und Burot aus dem Feldzuge in Madagascar (1895), dass, während die Landtruppen von der Malaria decimirt wurden, die Schiffsmannschaften, die kaum 300 m vom Ufer entfernt durch Monate an Bord waren, gar nicht erkrankten.

Hier sei auch der Experimente von Salisbury gedacht. Dieser füllte einige Kästen mit Erde, welche er einem exquisiten Malariaboden entnahm, und brachte dieselben in ein hochgelegenes Haus in vollständig fieberfreier Gegend, woselbst er sie vor dem Fenster eines im zweiten Stocke befindlichen Schlafzimmers stehen liess. Zwei junge Männer, welche in dem gedachten Zimmer, und zwar bei offenen Fenstern schliefen, erkrankten nach 12, beziehungsweise 14 Tagen an typischer Tertiana. Dasselbe Experiment gab in einem zweiten Falle abermals positives Resultat.

Der Einfluss des Bodens ergibt sich ferner aus der allgemein bekannten Thatsache, dass Erdarbeiten selbst in Gegenden, in denen sonst Malaria fehlt, für die Arbeiter und für die Bewohner der Oertlichkeit von Malaria gefolgt sein können, dass solche aber in Malariagegenden zu den gefährlichsten und mörderischsten Arbeiten gehören. Strassen-, Eisenbahn-, Festungs-, Canalbauten, Urbarmachung jungfräulichen Bodens, Waldrodungen haben in Malariagegenden ungezählte Menschenopfer gekostet.

Die Erfahrung lehrt, dass der Boden um so ungesunder wird, je weniger er cultivirt ist. Ein schlagendes Beispiel hiefür gibt unter Anderem die römische Campagna, die, wie zahlreiche Kunstdenkmäler und historische Belege beweisen, im Alterthume blühend und bevölkert war, dann in Folge barbarischer Invasionen und socialen Verfalles allmähig auf die Stufe sank, von welcher sie sich erst gegenwärtig wieder zu erheben bemüht ist.

Die Bodencultur schliesst mehrere Factoren in sich, welche zusammen den hygienischen Werth einer Landschaft bestimmen; in erster Linie steht wohl die Regulirung der Bodenfeuchtigkeit durch Canalisation, Drainage etc., ferner die Vegetation, welche ihrerseits in Folge ihres Wasserverbrauches viel zur Trockenlegung des Bodens beiträgt; dazu kommt die Wohlhabenheit der Bevölkerung u. s. w.

Die geologische Beschaffenheit des Bodens kommt bei der Malariagenese nur insoferne in Betracht, als durch dieselbe der Bodenfeuchtigkeit Vorschub geleistet wird, d. h. die mineralische Zusammensetzung des Bodens ist im Allgemeinen irrelevant, von Wichtigkeit hingegen ist die Porosität des Bodens.

Die Malaria gedeiht am schlechtesten auf einem Boden, von dem die Niederschläge entweder rasch abrinnen, oder von dem sie rasch absorbiert werden, am besten auf einem Boden, der die Niederschläge in sich aufnimmt und nur allmählig durch Verdunstung wieder an die Atmosphäre abgibt. Es wird demnach kahler Felsboden oder tiefer Sandboden stets frei von Malaria gefunden. Ist jedoch der Basalt oder Granit von einer Humusschichte, von Thon oder einer anderen porösen Schichte (selbst Sand) überdeckt, so können schon jene Bedingungen vorhanden sein, welche der Malaria Raum geben, ebenso wird ein Sandboden geringer Stärke durch eine undurchgängige Unterlage in Stand gesetzt sein, die Feuchtigkeit festzuhalten und Malaria zu erzeugen. Die Hauptherde der Malaria pflegen sich auf stark hygroskopischem Thonboden, schon weniger auf porösem Kalkboden, zu finden.

Die Bodengestaltung hat einen wesentlichen Einfluss auf die Malariagenese, indem die Regulirung der Feuchtigkeitsverhältnisse des Bodens zum grössten Theile von der Gestaltung seiner Oberfläche abhängt. Gräben, Mulden und ähnliche Vertiefungen der Fläche, die keinen entsprechenden Abfluss für das in sie dringende Regenwasser haben, bilden unter sonstigen günstigen Bedingungen am ehesten Malariaherde; im Gegensatze dazu wird ein steil ansteigender Kegel, von dem die atmosphärischen Niederschläge naturgemäss rasch abfliessen, der Malaria den geringsten Vorschub leisten.

Von Wichtigkeit ist der Gehalt des Bodens an vegetabilischem, animalischem und mineralischem Detritus. Namentlich der erstere scheint eine besondere Begünstigung für die Entwicklung des Malariakeimes darzubieten.

Es sei hier endlich darauf hingewiesen, dass Erdbeben gelegentlich als Ursachen für eine Vermehrung der Malaria erkannt worden sind. Es ist naheliegend, den Einfluss der Erdbeben mit den künstlichen Erdbewegungen im Allgemeinen in eine Reihe zu stellen, indem auch während jener vulcanischen Erschütterungen Risse und Spalten in der Erdoberfläche zu entstehen pflegen, welche jungfräuliches Erdreich an den Tag bringen.

Im Anschlusse an diesen Punkt wollen wir der Schiffs- und Wohnungsmalaria Erwähnung thun. Es sind in der Literatur mehrere Fälle angeführt, wo unter der Mannschaft von Schiffen, deren Kielraum, Vorrathskammern etc. unsauber gehalten waren oder nicht ventilirt wurden, so dass sich in denselben Cloaken oder Schimmelbildung entwickelten,

Wechselfieber ausbrach (Holden, Siciliano u. A.). Bezüglich dieser Angaben ist zu bemerken, dass die klinischen Beschreibungen der betreffenden Erkrankungen nicht die vollkommene Ueberzeugung geben, dass es sich in den genannten Fällen thatsächlich um Malaria und nicht um andere Infectionskrankheiten gehandelt hatte. Blutuntersuchungen wären in ähnlichen Fällen von besonderem Werthe.

Van den Korput und Hammon bekamen in einer malariafreien Gegend Wechselfieber, wie sie meinen dadurch, dass sie in ihrem Schlafzimmer ein Aquarium behufs Züchtung gewisser Algen aufgestellt hatten. Van den Korput theilt ferner mit, dass sein Lehrer Morren in Liège ihn gewarnt habe, das Aquarium im Schlafzimmer zu bewahren, da dieser an sich schon die Beobachtung gemacht habe, dass zur Zeit der Fructification die Sporen Malaria erzeugten. Aehnliche Angaben liegen auch vor von Schürtz und Zwickau u. A. Leider muss auch hier gesagt werden, dass keine genügenden Belege dafür erbracht worden sind, dass es sich in diesen Fällen thatsächlich um Malaria gehandelt habe, wenn auch die Wahrscheinlichkeit, dass es so war, nicht in Abrede gestellt werden kann.

In ähnlichen Fällen wären Blutuntersuchungen behufs Sicherstellung des Sachverhaltes von grösstem Interesse. Wir verweisen ferner auf die oben erwähnten Experimente Salisbury's.

Die Bodenelevation hat insoferne einen unverkennbaren Einfluss auf die Malariagenese, als mit zunehmender Höhe die Malaria sowohl an Extensität als an Intensität abnimmt. Dies gilt zunächst nur relativ, indem es genug hochgelegene Orte gibt, welche von der Malaria heimgesucht sind. Massgebend in dieser Beziehung sind eben einzig und allein die vorhin erörterten Hauptfactoren, wie Wärme und Bodenfeuchtigkeit. Da unter gewöhnlichen Verhältnissen die beiden genannten Factoren mit steigender Höhe abzunehmen pflegen, so ergibt sich daraus die oben erwähnte Regel, gleichzeitig werden aber auch die Ausnahmen klar. Hirsch gibt für die alpinen Gegenden Deutschlands 400—500 *m* Höhe als Grenze der Malaria an, in Italien steigt sie bis 1000 *m*. Auf den Abhängen des Himalaya, auf dem Hochplateau von Ceylon, an den östlichen Abhängen der Rocky Mountains findet sich stellenweise noch auf einer Höhe von 2000 *m* die Malaria, in den peruanischen Anden selbst noch bei 2500 *m* und darüber. Die angeführten Zahlen bedürfen keiner weiteren Beleuchtung.

Wenn die entsprechenden Bedingungen vorhanden sind, namentlich wenn sich aus einem feuchten, warmen Thale trockene Hügel erheben, so kann der Unterschied in Bezug auf die Hygiene ganz nahe an einander liegender Ortschaften ein schlagender sein.

Laveran erwähnt, dass die Einwohner von Constantine, einer Stadt (Algier), welche 600 *m* hoch auf Felsboden liegt, beinahe niemals an

Malaria erkranken, während in dem etwa 130 m darunter gelegenen Rummelthal nahezu kein Mensch der Infection entgeht. Dasselbe gilt auch für Bône und zahlreiche andere Ortschaften. Es ist daher verständlich, dass in Fiebergegenden so weit als möglich die höher gelegenen hügeligen Punkte zu Niederlassungen gewählt werden, und dass namentlich in den Sommermonaten die hochgelegenen Punkte der Bevölkerung als Zufluchtsorte dienen.

Der Einfluss der Höhe ist aber noch in absolutem Sinne von grösster Wichtigkeit. Die Erfahrung lehrt, dass, je mehr man sich von einem Malariaboden erhebt, um so geringer die Infectionsgefahr wird.

Aus unzähligen Beobachtungen ergibt sich die Thatsache, dass sich das Malariagift blos zu einer geringen Höhe über den Boden erhebt, dass also das Verweilen in gewisser Höhe über dem ungesunden Boden die Gefahr der Infection vermindert. Diese Erkenntniss ist auch in die Praxis übergegangen, indem bei Arbeiten in Malaria-gegenden den Arbeitern auf einigen Meter hohen Pfählen stehende Hütten errichtet werden, in denen sie die Nacht ungefährdet verbringen (cfr. Lufttheorie).

Ueber den Einfluss des Trinkwassers auf die Malariagenese siehe den Punkt „Infectionsmodus“.

Aus dem bisher Gesagten geht hervor, dass gewisse Factoren, wie Wärme, Feuchtigkeit, Boden, der Entwicklung der Malaria Vorschub leisten, es zeigt sich aber auch, dass die genannten Factoren an und für sich nicht genügen, um die Malaria hervorzurufen. Dasjenige Element, welches eigentlich die Malaria erzeugt, ist ein niederes Lebewesen, ein specifisches Mikrob, und jene angeführten Factoren haben keine andere Bedeutung als die von Hilfsmomenten, welche für die Entwicklung, Vermehrung und Activirung des specifischen Mikrobs in Betracht kommen. Auf diese Weise erklärt es sich, dass zwei Landschaften unter ganz gleichen tellurischen und klimatischen Verhältnissen stehen können, und dennoch mag die eine gesund sein, während die andere schwer von der Malaria heimgesucht ist. In ersterem Falle wären alle Aussenbedingungen für die Entwicklung des specifischen Mikrobs gegeben; da es aber selbst nicht anwesend ist, fällt die Folge, d. h. die Malaria, weg. Ein anderes Mal kann eine Gegend auf Grund der tellurischen und klimatischen Bedingungen unverdächtig erscheinen, dennoch ist sie verseucht, in Folge einer starken Entwicklung des specifischen Mikrobs, dessen Lebensbedingungen in der Aussenwelt uns bisher noch nicht völlig bekannt sind.

Auf diese Weise und nur auf diese erklären sich auch die Malaria-epidemien, welche sich zeitweilig über Ländereien erstrecken, die sonst frei von der Krankheit sind, die Sanirung von ungesunden Gegenden und die Verseuchung von malariafreien Orten.

Die Malariaparasiten¹.

Der Gedanke, dass die Malaria durch das Eindringen eines belebten Contagiums in den Organismus bedingt sei, ist seit den ältesten Zeiten her gehegt worden, und derselbe ist von alten Autoren wiederholt mit aller Deutlichkeit ausgesprochen worden (Vitruvius, Varro, Collumella).

Lancisi macht die Exhalationen der Sümpfe zu Trägern von kleinen Thierchen und Eiern, die auf dem Wege der Athmungsorgane oder durch Speisen und Getränke auf jenem des Verdauungstractes in den Körper gelangen sollten. Lancisi denkt besonders an eine Infection des Blutes durch kleine Würmer und verlangt die Untersuchung des frischen Blutes auf solche, gesteht aber, dass er selbst weder in (spontanen und künstlich erzeugten) Abscessen, noch im Magendarmtract von Fieberleichen aussergewöhnliche Würmer gefunden habe.

In unserem zur Neige gehenden Jahrhundert, dem die medicinische Wissenschaft so Vieles zu danken hat, ist der Gedanke von der parasitären Aetiologie neuerdings mit Macht aufgenommen und endlich siegreich an den Thatsachen verificirt worden. Rasori hat sich 1842, Mitchell 1849 für die Parasitentheorie eingesetzt, es folgten darauf zahlreiche mühevollere Untersuchungen der Luft, des Wassers und Bodens in Malariagegenden, der Se- und Excrete von Malariakranken, und es wurde eine Reihe theils pflanzlicher, theils thierischer Organismen als Verursacher der Malaria hingestellt. Die Namen dieser Pionniere der Malaria-ätiologie werden stets einen ehrenvollen Platz in der Geschichte der Medicin einnehmen, wenn sich auch an dieselben noch nicht der Erfolg knüpft: „In magnis et voluisse sat.“ Wir nennen Hammond, Lemaire, Salisbury, Eklund, Klebs, Tommasi-Crudeli. Auf die Funde und Argumente der genannten Autoren gehen wir jedoch nicht ein, da die eingehenden Forschungen der letzten 18 Jahre ergeben haben, dass jene Funde Täuschungen waren, und dass die Aufdeckung der Wahrheit einem glücklicheren Meister zu danken sei. Dieser ist **A. Laveran**.

Die Entdeckung der Malariaparasiten durch Laveran erfolgte am 6. November 1880. Dieser Forscher befand sich damals in dienstlicher Eigenschaft in Constantine, einer von der Malaria stark heimgesuchten

¹ Wir bringen hier bloß dasjenige über die Malariaparasiten, was für den Kliniker von Wichtigkeit ist, und verweisen im Uebrigen auf die Specialwerke: Laveran, „Du paludisme et de son hématozoaire“, Paris, bei Masson, 1891; Marchiafava et Bignami, „Sulle febbri estivo autunnali“, Rom, bei Loescher, 1892; Mannaberg, „Die Malariaparasiten“, Wien, bei Hölder, 1893; Thayer and Hewetson, „The malarial fevers of Baltimore“, Baltimore, The Johns Hopkins Press 1895.

Station in Algier, und er stellte es sich zur Aufgabe, die günstige Gelegenheit benützend, die pathologische Anatomie der Malaria einer neuerlichen Revision zu unterziehen. Er begann diese Arbeit damit, dass er der Bildung des Pigments im Organismus nachging.

Ein ebenso logischer wie glücklicher Gedanke brachte ihn darauf, das Pigment im Blute des lebenden Menschen zu beobachten, um auf diese Weise die Befunde in dem Gefässsysteme der Leiche zu ergänzen. Obzwar vor ihm schon so viele andere Forscher das Blut Malariakranker mikroskopirten und gewisse pigmenthaltige Körper in demselben als von den pigmentführenden Leukocyten des Malariablutes verschieden erkannten, war es dennoch erst Laveran, welcher die parasitäre Natur der betreffenden Körperchen vermuthete und sich von der Richtigkeit seiner Vermuthung durch andauernde Untersuchungen auf das Sicherste überzeuete. Diese neue Auffassung von altbekanntem Dingen, an denen seit Heinrich Meckel zahlreiche Beobachter ahnungslos vorbeigingen, gereicht Laveran zu um so grösserem Ruhme, als seine Entdeckung in eine Zeit fiel, in welcher der Klebs-Tommasi-Crudeli'sche Bacillus Malariae die Aetiologie der Malaria aufgeklärt zu haben schien und vielseitige Zustimmung fand. Laveran fand seine Vermuthung, dass die hyalinen pigmentirten Körperchen im Blute Malariakranker Parasiten seien, bestätigt, als er am 6. November 1880 gelegentlich einer Blutuntersuchung sah, wie aus einem solchen Körperchen plötzlich mehrere lange Geisselfäden hervorschlüpften und darauf im Blute lebhaft peitschende Bewegungen ausführten. Er hielt diese Körper wegen der Geisselfäden anfangs für Gebilde, welche in die Familie der Oscillarien gehören, und schlug deshalb für sie den Namen *Oscillaria Malariae* vor; es stellte sich aber bald heraus, dass die beweglichen Körper in die Reihe der niederen Thiere, zu den Protozoën zu rechnen sind, wovon später noch die Rede sein wird. Laveran's Entdeckung wurde zunächst nur von seinem Collegen Richard bestätigt.

Die Körperchen, welche Laveran als Parasiten ansprach, wurden Jahre hindurch von anderen Autoren als Degenerationsphänomene der rothen Blutkörperchen gedeutet, und bis in die neueste Zeit lassen sich da und dort noch vereinzelt Stimmen in diesem Sinne vernehmen.

Vom Jahre 1885 an datirt eine allgemeinere Kenntnissnahme von Laveran's Entdeckung. Dieselbe ist durch die bestätigenden Untersuchungen italienischer Forscher, namentlich durch Marchiafava und Celli, vermittelt worden. Von da ab betheiligten sich immer mehr Arbeiter an der detaillirten Ausführung der Parasitenlehre der Malaria.

Ausser den eben genannten beiden Namen ist in allererster Reihe Golgi zu nennen, welcher den Zusammenhang zwischen den Fiebererscheinungen und den verschiedenen Entwicklungsstadien der Hämatozoën

einerseits, zwischen Fiebertypen und Parasitenformen andererseits feststellte. Dank seiner geistreichen Auffassung ist es ihm gelungen, die verwirrende Menge von Formen, welche von anderen Beobachtern ohne Rücksicht auf den biologischen und klinischen Werth an den Tag gefördert wurden, miteinander in klare und natürliche Beziehungen zu bringen. Den Spuren seiner, hauptsächlich der Quartana und Tertiania gewidmeten Methode folgend, suchten Marchiafava und Celli, Canalis, Bignami u. A. die Golgi'schen Gesetze auch für die perniciosen Sommer- und Herbstfieber in Anwendung zu bringen.

Golgi's Untersuchungen brachten ferner die Frage über die Unität oder Multiplicität des Malariavirus in Fluss, welche eine der interessantesten und grundsätzlich wichtigsten ist, die nach Laveran's Entdeckung zu Tage trat, deren Beantwortung jedoch noch keine Einhelligkeit der Ansichten bekundet.

Nebenher wurde dem zweitwichtigsten Punkte, nämlich dem über die Structur der Parasiten, durch Celli und Guarnieri, Grassi und Feletti, Verfasser, Romanowsky, Sakharoff, Ziemann u. A. Aufmerksamkeit geschenkt. Von den letzten Details abgesehen, ist diese Frage als endgültig gelöst zu betrachten.

Ein weiteres Problem betraf die Art der Chininwirkung auf Grund der neuen Lehre; mit diesem beschäftigten sich die meisten der schon genannten Forscher, und es scheint befriedigend gelöst zu sein.

In neuester Zeit concentrirt sich das grösste Interesse um die Frage nach der Existenz der Parasiten in der Aussenwelt und nach der Art und Weise, auf welche sie in den menschlichen Organismus gelangen. Wie weit man in deren Beantwortung bisher gelangt ist, darüber Näheres weiter unten.

Ein glückliches Zusammentreffen war es, dass bald nach Laveran Gaule im Froschblut, Danilewsky im Blut der Eidechse, Schildkröte und gewisser Vögel Hämoparasiten entdeckten, die, wenigstens morphologisch, mit den Malariaparasiten des Menschen eine bedeutende Aehnlichkeit aufweisen, und deren weiteres Studium für die Erkenntniss der Malariaätiologie viel verspricht.

Nach dieser Richtung liegen ausser von Danilewsky weitere sehr werthvolle Studien von Kruse, Celli und Sanfelice, Grassi und Feletti, Labbé, Di Mattei vor.

Untersuchungsmethoden. Für den Kliniker hat die Untersuchung des nativen Blutes den grössten Werth; in zweiter Linie kommt aber auch die Herstellung und Untersuchung von Trockenpräparaten in Betracht, und zwar ist dies namentlich dann der Fall, wenn das Mikroskop am Krankenbette nicht zur Hand ist.

Die Bereitung des nativen Blutpräparates geschieht folgendermassen: Man bereitet sorgfältig mit Wasser und Alkohol gereinigte und darauf vollkommen getrocknete Objectträger und möglichst dünne Deckgläschen vor, sticht mittelst einer Nadel oder einer Lanzette in die vorher durch Wasser und Seife gereinigte, gut getrocknete Fingerbeere oder in den Rand des Ohrläppchens ein, wischt den zuerst austretenden Blutropfen mit einem Leinwandlappen ab und drückt nun ein ganz kleines Tröpfchen Blut heraus, welches man sofort auf die Mitte eines Deckgläschens bringt, indem man dieses mittelst einer Pincette fasst und auf die Kuppe des Tröpfchens führt; nun wird das Deckgläschen auf den Objectträger gelegt, wobei sich das Tröpfchen Blut rasch zwischen den beiden Glasflächen ausbreitet. Ich halte es nicht für gerathen, dieser Ausbreitung durch irgend welchen Druck oder Zug zu Hilfe zu kommen, weil die Blutkörperchen unter diesem mechanischen Insult in ihrer Form Schaden nehmen können. Die schöne Ausbreitung des Tröpfchens gewinnt man nur bei Verwendung dünnster Deckgläschen, während mit dickeren Gläschen alle Mühe vergebens ist. Bereitet man, wie gewöhnlich, mehrere Präparate nach einander, so vergesse man nicht, den auf der Stichwunde verbliebenen Blutrest jedesmal mittelst des Leinwandlappchens wegzuwischen und für das nächste Präparat ein frisches Tröpfchen hervorzudrücken. Ueber die nothwendige Grösse des Tröpfchens belehrt rasch die Erfahrung; Anfänger in der Blutuntersuchung nehmen immer zu grosse Tropfen. Ein Präparat ist nur dann als gelungen zu betrachten, wenn die rothen Blutkörperchen isolirt und ihre breite Fläche dem Beobachter zuwendend, nebeneinander in unveränderter Form liegen. Geldrollenbildung, Stechapfelmelamorphose etc. erschweren die Untersuchung oder machen dieselbe ganz unmöglich.

Zur mikroskopischen Untersuchung ist eine gute Immersion von grossem Nutzen und auch unentbehrlich, wenn es sich darum handelt, die Details der Hämatozoën deutlich wahrzunehmen, jedoch gelingt es auch mit guten Trockensystemen (400—500 Lin.), die verschiedenen Formen zu sehen, namentlich wenn man über dieselben schon einige Kenntnisse und Erfahrungen besitzt. Bekanntlich hat Laveran seine Entdeckungen bei schwachen Vergrösserungen gemacht und auch die kleinsten Formen bemerkt.

Das Durchmustern der Präparate erfordert zuweilen eine grosse Ausdauer; bei schweren Malariafällen trifft es sich zwar gar nicht selten, dass man in jedem Gesichtsfelde eine Anzahl von Parasiten sieht, womit die Untersuchung sofort erfolgreich ist, bei den leichten Fällen aber, gelegentlich sogar auch bei recht schweren, muss man oft ganze Präparate durchsuchen, ehe man auf einen Parasiten stösst. Für solche Fälle ist der bewegliche Objecttisch sehr angenehm. Uebrigens kommt es auch

auf den Zeitpunkt des Fiebertverlaufes an, in welchem man die Untersuchung vornimmt, und da gilt es als Regel, dass man einige Stunden vor dem Anfalle bis zur Höhe desselben im peripheren Blute die zahlreichsten Parasiten nachzuweisen vermag.

Hat man kein Mikroskop zur Hand, um das native Blut sofort zu untersuchen, oder besteht irgend ein anderer Grund, welcher die Untersuchung des Blutes in einem späteren Zeitmomente wünschenswerth macht, dann stellt man Deckgläschen-Trockenpräparate her, welche gefärbt betrachtet werden.

Man gewinnt diese Trockenpräparate, indem man entweder auf das eine Deckgläschen, welches mit dem Blutropfen beschickt ist, dachziegelartig ein zweites legt, das Blut sich ausbreiten lässt und nun die beiden Gläschen auseinanderzieht, oder indem man den Rand eines Deckgläschens der Länge nach über den Blutropfen der Fingerbeere hinwegführt, wodurch der Rand einen schmalen Blutsaum erhält, und man nun dieses Deckgläschen, im Winkel geneigt, über ein zweites und drittes hinwegzieht. Auf beide Arten erhält man, Uebung und rasches Vorgehen vorausgesetzt, gleich gute Präparate. Auch hier ist es nothwendig, mit kleinen Tröpfchen zu manipuliren, denn die erhaltene Blutschichte soll so dünn sein, dass die einzelnen Blutkörperchen nebeneinander zu liegen kommen, so dass sich jedes einzelne von der Fläche aus dem Beobachter präsentirt. Es empfiehlt sich sehr, bei Bereitung der Trockenpräparate die Deckgläschen mit eigens dazu bereiteten Pincetten zu fassen, wie sie von Ehrlich zu diesen Zwecken zuerst verwendet worden sind. Diese Pincetten gewähren bei entsprechender Uebung manche Vortheile, jedoch auch aus freien Händen gefertigte Präparate liefern verwendbare Objecte. Die Deckgläschen lässt man vor Staub geschützt an der Luft trocknen; nachdem sie vollkommen trocken geworden sind, werden sie in Alkoholäther $\tilde{a}\tilde{a}$ durch 30 Minuten fixirt; ihre weitere Behandlung hängt von den verfolgten Zwecken ab.

Färbung. Für klinische Zwecke eignet sich am besten die Färbung mit Löffler's alkalischem Methylenblau und jene mit Methylenblau und Eosiu.

Bei Anwendung von Löffler's Methylenblau (30 *ccm* einer concentrirten alkoholischen Methylenblaulösung + 100 *ccm* einer 1 : 10.000 Aetzkalkilösung) wird das nach der Alkoholäther-Fixation zwischen Filtrirpapier getrocknete Präparat für circa eine Minute auf die Farblösung gelegt und nachher in Wasser gewaschen, getrocknet, in Xylolcanadabalsam gebettet. Die rothen Blutkörperchen bleiben ungefärbt; blau gefärbt sind die Parasiten und die Kerne der Leukocyten (eventuell auch der kernhaltigen rothen Blutkörperchen).

Im zweiten Falle kommen die Präparate auf eine halbconcentrirte wässerige Methylenblaulösung¹, auf welcher sie durch eine halbe Stunde schwimmen, man wäscht mit Wasser ab, trocknet auf Fliesspapier und färbt nun mit einer 2^o/_oigen Eosinlösung in 60^o/_o Alkohol durch 5 Minuten, wäscht in Wasser, trocknet gut ab und montirt in Xylolecanadabalsam. Die Leukocyten und Malariaparasiten färben sich auf diesem Wege blau, während die rothen Blutkörperchen und die eosinophilen Körnchen die rothe Farbe annehmen.

Statt des Methylenblau lässt sich auch Hämatoxylin mit Vortheil verwenden.

Das Thionin wurde von Marchoux besonders empfohlen. Es wird in folgender Lösung benützt:

Concentrirt alkoholische Thioninlösung (Alkohol von 60^o/_o). 20 *cm*³
 2^o/_oige wässerige Carbollösung 100 *cm*³

Die Mischung ist nach 15 Tagen verwendbar; dann färbt sie in wenigen Secunden. Die Leukocyten und Parasiten werden rothviolett.

Eine vorzügliche Färbungsmethode ist von Romanowsky angegeben worden. Man bedient sich derselben gegenwärtig allgemein, um die Structur der Parasiten zu studiren. Man fixirt die Präparate in Alkoholäther zu gleichen Theilen, oder indem man sie durch 30 Minuten auf 105^o—110^o C. erhitzt, und lässt sie dann auf einer Farbmischung von

concentrirter wässriger Methylenblaulösung . . . 1
 1^o/_oiger wässriger Eosinlösung 2

durch 2—3 Stunden schwimmen, wäscht in Wasser, bei Ueberfärbung zuvor kurz in Alkohol ab. Die Mischung der beiden Farbstoffe wird erst vor dem Gebrauche angefertigt. Die beiden hierzu verwendeten Lösungen können lange Zeit hindurch aufbewahrt werden, und zwar soll die Methylenblaulösung am besten färben, wenn sich auf ihrer Oberfläche Schimmelbildung zeigt, während die Eosinlösung schimmelfrei sein muss. Die zur Mischung nothwendigen Theile filtrirt man ab. Bei der Mischung der beiden Farbstofflösungen entsteht ein intensiver Niederschlag, die Mischung soll aber dennoch nicht filtrirt werden, sondern sammt der Trübung zur Verwendung kommen. Romanowsky nimmt an, dass in seinem Gemenge eine dritte neutrale Farbe entsteht, zu welcher die Kernnetze der Hämatozoën die grösste Affinität zeigen. Mit diesem Verfahren färbt sich das Plasma der Parasiten blau, das Kernchromatin carmin-violett.

Die Resultate der Romanowsky'schen Färbung sind vorzüglich, vorausgesetzt, dass man die richtigen Farbstoffe in die Hand bekommt.

¹ Man hält am besten eine concentrirt alkoholische Lösung von Methylenblau vorrätzig und bereitet sich die nöthige wässerige Lösung jedesmal frisch, indem man in ein Umrührschälchen destillirten Wassers etwa fünf Tropfen der alkoholischen Stammlösung tropft.

Nicht jedes Eosin und nicht jedes Methylenblau eignet sich zu dem genannten Gemenge. Es bedarf oft langen Probirens, ehe man zwei zu einander passende Farben gefunden hat. Besitzt man sie aber, dann kann man auf die Zuverlässigkeit der Färbung rechnen.

Ziemann, der sich viel Mühe gab, diese Methode zuverlässig und Jedermann zugänglich zu gestalten, kam dahin, dass das Methylenblau med. puriss. (Höchst), das Methylenblau rectificat. nach Ehrlich von Dr. Grübler und Eosin (Höchst) die besten Resultate geben. Er benützt mit Vorliebe das Methylenblau in Lösung von 1%, das Eosin in Lösung von 0.1%. Die richtigen Mischungsverhältnisse muss man aber auch bei den genannten Farbstoffen durch Probiren eruiere. Meistens gab das Verhältniss des Methylenblau zum Eosin wie 1:4 bis 1:7 binnen 20 bis 40 Minuten die schönsten Färbungen.

Für die Färbung der Hämatozoën im Gewebe gibt Biguami folgende Anleitung:

Fixation der fein zerschnitt-	}	1%iger wässriger Sublimatlösung mit
tenen Gewebstücke in		0.75% Cl. Na und
		0.5—1% Ac. aceticum.

Darin bleiben die Stückchen durch eine halbe bis mehrere Stunden, hierauf werden sie in jodirtem Alkohol, schliesslich in absolutem Alkohol gehärtet.

Die Färbung erfolgt in gesättigten wässrigen, respective alkoholischen Lösungen von Safranin, Methylenblau, Vesuvvin, Magenta-roth durch fünf Minuten, worauf in Alkohol gewaschen wird.

Unter besonderen Umständen kann es nothwendig werden, behufs Diagnose das Blut der inneren Organe zu untersuchen. Dies trifft in solchen Fällen zu, in denen der dringende Verdacht einer Malaria-infection besteht und dabei die Untersuchung des peripheren Blutes ein negatives Ergebniss hat. Es gibt nämlich seltene Fälle von sehr schwerer Malaria-infection, in denen die Capillaren gewisser Organe, namentlich der Milz, Leber, des Gehirnes, von Parasiten strotzend erfüllt sind, während die peripheren Gefässe nur äusserst spärliche inficirte Blutkörperchen enthalten. Um in einem solchen Falle Gewissheit zu erlangen, ist die Milzpunction indicirt. Wenn dieser Eingriff auch in der Regel keine übeln Folgen hat, so muss man sich doch gegenwärtig halten, dass er nicht ganz gleichgiltig zu nehmen ist. Als entschiedene Contra-indication der Milzpunction haben alle Erkrankungen zu gelten, in denen eine Neigung zu Blutungen besteht, da in solchen Fällen profuse, ja tödtliche Blutungen aus der Stichwunde der Milz erfolgen können.

Die Punction hat mittelst Pravazspritze unter streng aseptischen Cautelen stattzufinden; man lässt den Patienten während der Operation den Athem einhalten, damit die Verletzung nicht durch das respiratori-

sche Auf- und Absteigen der Milz vergrößert werde. Nach erfolgter Punction wird auf die Milz ein Eisbeutel applicirt, theils um den Schmerz zu bekämpfen, theils um eine Contraction des Organs und damit sicheren Stillstand der Blutung zu bewirken.

Dem Praktiker ist entschieden zu empfehlen, die nativen Blutpräparate behufs Stellung der Diagnose zu verwerthen. Man hat hierbei den Vortheil, das Ergebniss mit möglichster Raschheit zu erzielen, ferner vermeidet der Ungeübte Fehlerquellen, welche sich gelegentlich der Färbung der Präparate ergeben, namentlich wenn dieselbe nicht mit der nöthigen Technik bewerkstelligt wird. Die Färbetechnik von Blutpräparaten erfordert eine bedeutende Übung, um verlässliche Resultate zu ergeben, während die mikroskopische Untersuchung jedem Arzte, dem die physiologische Morphologie des Blutes geläufig ist, zugänglich ist. Nach meiner Erfahrung ist thatsächlich die Mikroskopie des nativen Blutes der wichtigste diagnostische Behelf für die Malariadiagnose. Die gefärbten Präparate dienen vorzüglich für das genaue Studium der Parasiten und für Demonstrationszwecke.

Allgemeine und specielle Morphologie und Biologie der Malariaparasiten.

Die Malariaparasiten sind einzellige Lebewesen, deren Entwicklungszyklus vom Anfang bis zum Ende innerhalb der rothen Blutkörperchen vor sich geht. Sie sind also Zellparasiten (Cytozoön) der Erythrocyten und nehmen dadurch in der Pathologie eine vollständig aparte Stellung ein.

Die Jugendformen haben eine mehr oder minder lebhaft amöboide Beweglichkeit, während die erwachsenen Individuen ihre Form nur wenig verändern und auch dann nicht so sehr durch Ausstrecken und Einziehen von Fortsätzen, als vielmehr durch Contractionen gewisser Körperschichten, was eine langsame Veränderung der Gestalt zur Folge hat.

In Folge ihrer durch die amöboide Beweglichkeit gegebenen Formveränderungen kann man von keiner typischen Gestalt der jugendlichen Parasiten sprechen; dieselbe wechselt unter den Augen des Beobachters. Nur wenn nach längerem Verbleiben in der Aussenwelt ein Absterben der Parasiten eintritt, nehmen sie eine constante Configuration ein. Dieselbe hat zumeist Ringform, manchmal Scheibenform.

Ihr Heranwachsen innerhalb der scheibenartig gebildeten rothen Blutkörperchen macht es begreiflich, dass die jugendlichen und halb-erwachsenen Parasiten eine vorwiegend flache, abgeplattete Gestalt haben; dieselbe erscheint im Uebrigen, je nachdem der Parasit sich in ruhendem

Zustande befindet oder sich amöboid bewegt, kreisrund, oval, glattrandig, gekerbt oder vollständig unregelmässig contourirt.

Die erwachsenen Parasiten nehmen, zumal wenn sie das rothe Blutkörperchen verlassen haben, mit Vorliebe Kugelform an, doch gibt es gewisse Entwicklungsstadien, welche mehr oder minder constant in Halbmond-, Spiudel-, Ovalform verharren.

Die Grösse des Parasiten beträgt je nach seinem Alter 1μ bis 10μ .

Die Parasiten leben meistens einzeln in einem Blutkörperchen, doch kommt es bei gewissen Arten häufig vor, dass mehrere (zwei bis sechs und darüber) ein Blutkörperchen bewohnen.

Der Parasitenleib ist farblos und lässt im lebenden Zustande meistens keine Structur erkennen; er repräsentirt sich als ein homogenes, hyalines Körperchen. Nur bei manchen Sporen (besonders der Quartanparasiten) und bei ausgewachsenen, wahrscheinlich degenerirten Parasiten kann man gelegentlich einen Kern oder Granulationen wahrnehmen.

Der jugendliche Parasit stellt einen zart contourirten Fleck im rothen Blutkörperchen dar; je nachdem sich der Parasit in die Tiefe des rothen Blutkörperchens versenkt oder an seine Oberfläche taucht, wird der Fleck undeutlicher oder schärfer hervortreten. Seine stetige Gestaltveränderung in Folge der amöboiden Bewegung wird ihn am besten agnosciren lassen; doch darf man nicht daran vergessen, dass die Bewegung zeitweilig oder auch endgiltig sistiren kann. Auf dem gewärmten Objecttisch ist sie lebhafter als in der Kälte.

In dieser Jugendform, ehe sich die ersten Pigmentkörnchen präcipitirt haben, ist der Parasit am schwersten zu sehen und zu erkennen. Und dennoch ist für den Arzt in schweren Malariagegenden gerade die genaue Kenntniss dieser kleinen unpigmentirten oder ganz wenig pigmentirten Körperchen das Allerwichtigste, da die Parasiten der Sommer-Herbstfieber nur diesen Entwicklungstheil im peripheren Blute durchmachen und sich später, wo sie pigmenthaltig werden, grösstentheils in den Capillaren der inneren Organe aufhalten. Anders ist es mit den Parasiten der ersten Gruppe. Letztere durchleben auch die zweite Hälfte ihrer Entwicklung zum grossen Theile im peripheren Blute.

Diese charakterisirt sich nebst dem Anwachsen der Parasiten an Volumen und einem allmäligen Trägerwerden der Bewegungen, in der Ablagerung von Pigment in dem Parasitenleibe.

Das Pigment (Malariapigment, Melanin), welches nichts Anderes ist als das Verdauungsproduct des Hämoglobin, auf dessen Kosten die Parasiten sich ernähren, stellt sich dar in Form von feinsten staubartigen Pünktchen, in Form von gröberen Körnchen, Stäbchen, Nadeln, Bröckchen, Klümpchen. Die längsten Nadeln oder Stäbchen messen etwa 1μ Länge.

Durch das Zusammenbacken von zahlreichen Pigmentelementen entstehen gröbere Conglomerate in Form von drusigen Massen.

Die Farbe des Pigments ist in den letztgenannten groben Massen schwarz, während die feinen Nadeln, Körnchen und Stäubchen einen Stich ins Braunröthliche zu haben pflegen. Laveran bezeichnet die Farbe als dunkel feuerroth („rouge feu très foncé“). Aeusserst selten hat das Pigment eine hellblaue oder eine grünliche Farbe.

Concentrirte Mineralsäuren verändern das Pigment nicht, hingegen wird es durch Alkalien aufgehellt, und es erscheint schon nach kurzer Einwirkung derselben rothbraun bis gelblich. Durch Schwefelammonium wird das Pigment gelöst (Kiener). Berlinerblaureaction ist an dem Pigment nicht zu gewinnen.

Nach Kelsch und Kiener zeigt das Melanin in seinem mikrochemischen Verhalten einzig und allein mit dem Pigment melanotischer Tumoren Aehnlichkeit, während es sich vollständig verschieden erweist von den Umwandlungsproducten des Blutfarbstoffes in hämorrhagischen Herden, mögen sie eisenhaltig oder eisenfrei sein.

Die Masse und die Formation des Pigments zeigt je nach den verschiedenen Parasitenarten gewisse Verschiedenheiten, worüber weiter unten das Nöthige folgen wird.

Die Pigmentkörnchen folgen den amöboiden Bewegungen der Parasiten, indem sie mit den Fortsätzen aus- und eingehen. Nebenbei zeigt das Pigment noch eine zweite ihm mitgetheilte Bewegung, welche am intensivsten an ausgewachsenen, in der Mehrzahl wohl auch degenerirten Parasiten wahrzunehmen ist. Es ist eine Bewegung, welche im Inneren der Parasiten vor sich geht und in der mehr oder minder lebhaften Durcheinanderbewegung der Pigmentelemente sichtbaren Ausdruck findet. Bei geringer Bewegung verändern die Pigmentkörnchen in träger, oft kaum merklicher Weise ihren Ort, während sie bei starker Bewegung wie ein Mückenschwarm durcheinander wirbeln. Laveran hat in dem letzteren Falle den Anblick treffend mit der Unruhe des siedenden Wassers verglichen.

Den Grund dieses Pigmentschwärmens sehe ich in einer strömenden Bewegung des Plasma, welche, durch verschiedene Umstände gehemmt oder gefördert, die Pigmentkörnchen langsamer oder rascher durcheinander treibt.

Die Dauer dieser Bewegung ist verschieden lang. Auf jeden Fall währt sie weitaus am längsten von den verschiedenen Bewegungserscheinungen der Parasiten. Ich habe sie in der feuchten Sauerstoffkammer durch 24—48 Stunden beobachten können. Nach Ziemann's Beobachtung dauert sie in den Parasiten der Leiche an.

Ausser dem Pigment sieht man in den Parasitenleibern manchmal kleine Fragmente von noch unverdaulichem Hämoglobin, welches an seiner Farbe kenntlich ist, ferner nicht contractile Vacuolen, die manchmal in ausgewachsenen, vermuthlich degenerirten Exemplaren in grosser Anzahl vorhanden sind.

Die letzte Entwicklungsstufe des Parasiten ist der Fortpflanzungsprocess. Derselbe bereitet sich in der Regel damit vor, dass das bis dahin zerstreut im Leibe gelegene Pigment zu einem central oder excentrisch gelagerten Klümpchen concentrirt wird. Wenn dieser Vorgang auch die Regel bedeutet, so ist nicht daran zu vergessen, dass die Ausnahmen sehr zahlreich sind, und dass die Fortpflanzung auch bei disseminirtem Pigment vor sich gehen kann.

Der Hauptact der Fortpflanzung besteht in dem Zerfall des Mutterparasiten in eine Anzahl von kleinen Körperchen, von denen jedes eine vollständig ausgebildete Structur hat, deren jedes einzelne also selbstständige Lebensfähigkeit besitzt. Man bezeichnet diese neuen Körperchen als Sporen und den Hergang ihrer Entstehung als Sporulation.

An einem gewissen Entwicklungsstadium angelangt, sporulirt also der Parasit; er selbst hat damit zu existiren aufgehört, und an seiner Stelle sind mehrere junge Lebewesen da, die ihre parasitäre Thätigkeit sofort aufnehmen.

Neben den neugebildeten Sporen bleibt ein geringer, hauptsächlich aus dem Pigment bestehender Rest des Mutterparasiten übrig. Diese Restkörper sind unbelebt und werden alsbald von Leukocyten, Gefässendothelien aufgenommen und der Circulation entzogen.

Die Sporen befinden sich zur Zeit ihrer Bildung innerhalb des Mutterparasiten, welcher seinerseits in der noch restlichen Schale des inficirten Blutkörperchens liegt. Es bedarf also eines Platzens dieser doppelten Schale, damit die Sporen frei werden. Diesen Vorgang kann man nicht selten unter dem Mikroskop beobachten.

Grösse und Anzahl, sowie sonstige Eigenschaften der Sporen wechseln je nach den verschiedenen Parasitenarten, worauf wir in dem Punkt über die speciellen Merkmale der Parasiten zurückkommen werden.

Ausser der Sporulation gibt es eine andere höchst merkwürdige Metamorphose der reifen Parasiten, welche aber zum Unterschiede von jener nicht innerhalb des Gefässsystems stattfindet, sondern ausschliesslich dann platzzugreifen scheint, wenn das Blut den Einflüssen der Aussenwelt ausgesetzt wird. Es ist ein Vorgang, den man nur dann beobachtet, wenn man das mikroskopische Präparat einige Zeit (10—20 Minuten) nach der Blutentnahme betrachtet. Dieser Process besteht in dem Aussenden von Geisselfäden.

Die Geisselfäden entwickeln sich aus grossen fertigen Parasiten. Das höchst anziehende Bild, welches am besten an den sphärischen Körpern der Halbmondreihe (s. unten) zu studiren ist, stellt sich folgendermassen dar: Der bisher ruhig daliegende runde Parasit, in dessen Leib meistens lebhaftes Pigmentschwärmen zu sehen ist, beginnt plötzlich von ganz intensiven, zuckenden Bewegungen befallen zu werden, welche dasselbe hin- und herwerfen und mit Einziehungen und Ausbuchtungen des Randes verbunden sind. Bald darauf stossen an verschiedenen Stellen der Oberfläche mit lebhafter Energie handschuhfingerartige Fortsätze hervor. Dieselben werden von der Membran des Körperchens gebildet, welche den andrängenden Geisselfäden eine Zeitlang (oft auch dauernd) widersteht, schliesslich aber einreisst, worauf die plumpen Fortsätze zurücksinken und statt ihrer lange dünne Fäden hervorschiessen, welche so lebhaft um sich herumpeitschen, dass man ihren Contour nur hie und da erblicken kann. Es ist oft geschildert worden, wie heftig die Geisselfäden die umliegenden rothen Blutkörperchen peitschen und ihnen tiefe Furchen in den Leib ziehen, die sich allerdings rasch wieder ausgleichen.

An den Geisselfäden befinden sich oft knopfartige Anschwellungen, die den Platz zu wechseln scheinen; meistens ist auch ihr freies Ende kolbig aufgetrieben. Hie und da sieht man ein feines Pigmentkörnchen in ihrer Substanz liegen.

Zahl und Anordnung der Geisselfäden sind verschieden. Man beobachtet deren 1—5 an einem Körperchen, oft sind sie wegen der stürmischen Bewegung schwer zu zählen.

Ihre Bewegung dauert etwa 15—30 Minuten an, sie wird nach und nach schwächer, intermittirend und hört schliesslich auf. Man kann dann zuweilen die ruhenden Fäden an den Körperchen haften sehen.

Oft trennen sich die Geisseln von den Körperchen, und sie schwimmen darauf mit einer an Aale erinnernden Lebhaftigkeit im Plasma umher. Diese freigewordenen Geisselfäden bilden die einzige Form der Malaria-parasiten, welcher in grösserer Masse die Fähigkeit des Ortwechsels zukommt.

Was bedeuten die Geisselfäden? Laveran hatte von Anfang an die Vorstellung, dass sie die höchste Entwicklungsstufe der Parasiten darstellen; sie sollten sich in den cystischen Körpern entwickeln und zur Zeit der Reife hervorschlüpfen. Ihre Bildung würde also die Fortpflanzung der Parasiten bedeuten. Laveran kannte eben damals noch nicht die Sporulation der Parasiten.

Nach ihm wurde den Geisselfäden von italienischen Autoren sehr wenig Beachtung geschenkt; ihr Vorkommen wurde als ausnahmsweises Ereigniss hingestellt, und dem ganzen Phänomen ist von Grassi und Feletti endlich nur die Bedeutung eines Agoniesymptoms der Parasiten

zuerkannt worden. Diese Ansicht zählt derzeit namentlich unter den Italienern viele Anhänger, doch fehlt es auch nicht an Vertretern der gegen-theiligen Auffassung.

Ich habe im Laufe meiner Untersuchungen den Geisselfäden besondere Aufmerksamkeit geschenkt und bin zu folgenden Resultaten gekommen:

Die Geisselfäden kommen bei allen Malariaparasitenarten vor; am häufigsten sind sie an den Sphären, welche in die Reihe der Halbmonde gehören, zu beobachten, beinahe ebenso häufig bei den tertianen, seltener bei den quartanen Parasiten. Die Häufigkeit des Vorkommens, welche aber nur durch wiederholte und genaue Untersuchungen des Blutes zu constatiren ist, lässt mich darauf schliessen, dass die Geisselfäden als obligate Attribute des in einem bestimmten Stadium der Entwicklung befindlichen Parasiten anzusehen sind. Wie schon früher erwähnt wurde, sind es die grossen, entwickelten sphärischen Körper, welche Geisselfäden aussenden, es ist daher begreiflich, dass die Flagellen während der Paroxysmen, also zu einer Zeit, wo die grossen Körper überwiegen, häufiger zu sehen sind als während der Apyrexie.

Bei manchen Parasitenarten, so bei den gewöhnlichen Tertianparasiten, sind die Geisselfäden regelmässig und oft in grosser Zahl wenige Augenblicke nach der Blutentnahme zu constatiren; eine längere Dauer (etwa 10—30 Minuten) vergeht, ehe sie an den Sphären der Halbmondreihe erscheinen. Ich habe beinahe in allen Fällen von Malaria, welche einen einigermaßen reichlichen Parasitenbefund hatten und deren Dauer mehrmalige Untersuchungen ermöglicht hat, Geisselkörper auffinden können.

Nach meiner Ansicht sind diese Gebilde durchaus nicht als Agonieproducte zu betrachten. Es wäre nicht einzusehen, weshalb immer nur eine relativ geringe Zahl der vorhandenen Parasiten dieselben aufweist, während ja alle Körper innerhalb kurzer Zeit im Präparate absterben. Auch müssten im circulirenden Blute, in welchem zur Zeit des Paroxysmus ein massenhaftes Zugrundegehen von Parasiten stattfindet, hie und da Geisselfäden zu sehen sein. Dasselbe sollte man auch nach Chininverabreichung erwarten. Indessen trifft keine dieser Voraussetzungen zu. Auch die ausserordentliche Lebendigkeit der Geisselbewegung kann nicht davon überzeugen, dass sie der Ausdruck des Absterbens sei.

Meine seit 1893 vertretene Ansicht ist die, dass wir in den Geisselfäden Organe zu erblicken haben, welche die Anpassung der Parasiten an saprophytische Verhältnisse vermitteln. Ich vermute, dass die Geisselkörper den ersten Beginn einer Lebensweise ausserhalb des menschlichen Körpers eingehen, und dass in Folge des nicht zusagenden Nährbodens das Absterben der jungen Saprophyten eintritt.

Meiner Ansicht hat sich seither Manson angeschlossen und dieselbe dahin erweitert, dass die Geisselfäden eigentlich geisselführende Sporen wären, welche bestimmt sind, in irgendwelche, gegenwärtig noch nicht bekannte Zellen ausserhalb des menschlichen Organismus einzudringen, woselbst sie die zweite Hälfte ihres Daseins führen würden. Die Untersuchungen Sakharoff's, nach welchen die Geisselfäden Chromatinsubstanz enthalten, würden diese Folgerung Manson's stützen.

Sehr werthvoll dürften sich die Befunde von Maccallum gestalten. Dieser fand bei den Hämatozoën von Krähen, dass sich die Geisselfäden in bestimmte granulirte Parasiten einbohren, die darauf anschwellen und fortkriechen. Au den Malariaparasiten des Menschen sah er denselben Vorgang, wenn auch nur einmal. Maccallum erblickt in ihm einen sexuellen Act.

Dass die freien Flagellen mittelst ihrer bohrenden und peitschenden Bewegung (Manson) auch gegen Leukocyten aggressiv vorgehen, ist von Ross anschaulich beschrieben worden. Bemerkenswerth ist auch, dass die freien Flagellen niemals von Phagocyten gefressen werden.

Wir haben nun noch eine Gestaltung der Malariaparasiten zu besprechen, welche, abweichend von den bisher genannten, nicht allen Parasitenarten eigen sind, sondern ausschliesslich nur den Parasiten der zweiten Gruppe (s. unten) zukommen, wodurch diese hauptsächlich charakterisirt werden, das sind die Halbmondkörper und die zu ihnen gehörigen Spindel und Sphären. Wir bezeichnen all' diese enge zusammengehörigen Formen als Körper der Halbmondreihe.

Die typischen halbmondförmigen Körper besitzen die Gestalt, welche in ihrem, von Laveran erhaltenen Namen („Corps en croissant“) ausgedrückt ist. Es sind schlank gebaute, sehr zierlich aussehende, ziemlich stark lichtbrechende, manchmal ein wenig glänzende Gebilde, deren Länge etwa 8—10 μ (selten bis 20 μ), deren Breite in der mittleren Partie 2 bis 3 μ beträgt. Innerhalb dieser Körper befindet sich immer Pigment, wenn auch in wechselnder Menge; man sieht manchmal blos einzelne Pigmentkörnchen in ihnen, öfter aber grössere Pigmentmassen. Das Pigment ist entweder im Körperchen zerstreut angeordnet, oder es befindet sich in einem Theile desselben, und zwar meistens in der Mitte, bald dichter, bald weniger dicht gruppirt. Ich habe gefunden, dass diese Gruppierung sehr häufig in 8-Form stattfindet und dass die endgiltige Zusammenballung oft in zwei Klümpchen oder Reihen erfolgt. Auch Babes und Gheorgiu haben diese Zweitheilung des Pigments beobachtet und abgebildet.

Das concentrirte Pigment ist ausnahmslos ruhend, während die zerstreuten Pigmentkörnchen häufig eine leichte zitternde Bewegung erkennen lassen, womit auch ein geringer Ortwechsel verbunden sein

kann. Ich erwähne hier, dass ich die Halbmonde mit zerstreutem Pigment als die jungen, diejenigen mit concentrirtem Pigment als die erwachsenen, entwickelten Formen ansehe. Diese Annahme beruht hauptsächlich auf der Analogie mit den Erscheinungen, welche wir bei den anderen Parasitenformen kennen gelernt haben, und sie bedarf daher keiner weiteren Ausführung.

Die halbmondförmigen Körper besitzen keine amöboide Beweglichkeit, wohl aber haben sie die Fähigkeit, ihre Gestalt in langsamer Weise zu verändern.

Es ist schon von Laveran beobachtet worden, wie unter dem Mikroskop aus manchem Halbmond nach und nach eine Spindel, ein Oval und schliesslich eine Sphäre entsteht. Die Gestaltveränderung geschieht in beinahe unmerklicher Weise und erfordert eine Beobachtung von oft mehreren Stunden. Manchmal geht sie aber auch in wenigen Minuten vor sich.

Ebenso wie die Halbmonde sich zu einer Spindel- oder Cigarrenform ausstrecken können, um darauf durch allmälige Ausgleichung der Durchmesser Ovale oder Sphären zu bilden, findet man auch nicht selten solche Körper, deren Schenkel einen spitzeren Winkel bilden, wodurch das typische Bild des Halbmondes gleichfalls wesentlich modificirt wird.

Dem Uebergang des Halbmondes in die Sphäre folgen weitere Veränderungen nach. Das bisher ruhig dargelegene Pigment, welches meistens einen ziemlich regelmässigen Kranz innerhalb des Körperchens bildet, beginnt nämlich die schon erwähnten zitternden und schwärmenden Bewegungen auszuführen; nach einer Weile ist der Pigmentkranz aufgelöst, und die nunmehr zerstreuten Pigmentkörnchen tummeln lebhaft umher. Bald darauf pflegt die Ausstossung von Geisselfäden zu erfolgen.

Es sei hier erwähnt, dass nach Ross diese Umwandlung von Halbmonden zu geisselführenden Körpern in auffallender Massenhaftigkeit in dem Darmcanal von Mosquitos vorkommt, die man Malariablut saugen liess. Auf die Schlüsse, die Manson aus dieser Thatsache zieht, kommen wir weiter unten zurück. Wir wollen nur noch bemerken, dass nach Marshall der Zusatz eines Tröpfchens destillirten Wassers zu dem nativen Blutpräparat die Umwandlung aller Halbmonde zu Sphären und Geisselkörpern bewirken soll.

Wir müssen uns endlich noch das Verhältniss der Halbmonde zu den rothen Blutkörperchen klarlegen.

Laveran selbst hielt die Halbmonde für frei im Plasma schwimmend und berichtete in seinen ersten Mittheilungen, dass sie nur hie und da an rothe Blutkörperchen gelehnt sind, von denen sie sich aber wieder loslösen können. Es muss jedoch bemerkt werden, dass Laveran schon in seinen ersten Publicationen eine feine Linie erwähnte, welche, in

einem Bogen verlaufend, die Schenkel des Halbmondes mit einander verbindet. Diese feine Linie ist nichts Anderes als die Grenzlinie des rothen Blutkörperchens, in dessen Innerem, wie Marchiafava und Celli zuerst erkannt haben, der Halbmond sich entwickelt. Das Blutkörperchen ist daher in der Regel schon in einem solchen Grade entfärbt, dass seine Substanz kaum wahrnehmbar geworden ist und nur mehr der lichtbrechende Saum die Existenz des Blutschattens bekundet. Nicht selten sieht man aber noch einen Rest von Hämoglobin den Halbmond überziehen. Ein Blutkörperchen enthält in der Regel blos einen Halbmond; sehr selten zwei bis drei solche.

Die Halbmonde und die aus ihnen hervorgehenden Sphären und Ovale zeichnen sich durch einen besonders scharfen Contour aus, so dass die sphärischen Körper der Halbmondreihe an demselben sofort zu erkennen sind und sie in Folge dessen für den Geübten leicht zu unterscheiden sind von den Sphären, welche die erwachsenen Parasiten der ersten Gruppe bilden. An manchen Exemplaren sieht man einen doppelten Contour, welcher darauf hindeutet, dass diese Körper eine Membran besitzen. Dieselbe kommt oft zur directen Ansicht bei dem Durchbrechen der Geisselfäden, nach welchem Process die Reste der Membran, zu kleinen Ringelchen zusammengerollt, an den freigewordenen Körpern haften bleiben. Auch diese Membranreste sind ungemein charakteristisch für die Sphären der Halbmondreihe.

Als weitere Metamorphose der Halbmonde ist die Vacuolisirung und die allerdings selten zu beobachtende quere Segmentirung zu nennen.

Es bleibt noch die Frage zu beantworten, was für Bedeutung die Halbmonde in dem Lebenscyklus der Parasiten haben, und wie sie entstehen.

Wir müssen offen bekennen, dass trotz mühseliger, von zahlreichen Autoren darauf verwendeter Arbeit die Beantwortung dieser Fragen bis heute noch keine ganz befriedigende ist.

Wir halten es nicht für angemessen hier eine eingehende Erörterung dieses Punktes zu geben, und verweisen auf die Specialwerke.

Wir wollen blos die Ansichten namhafter Autoren bezüglich der erwähnten Fragen mittheilen.

Laveran hielt die Halbmonde und ihre Sphären für encystirte Körper, in welchen sich eventuell die Geisselfäden (von ihm als höchste Entwicklungsstufe der Parasiten betrachtet) bilden sollten.

Councilman fasste die Halbmonde wegen ihrer Resistenz gegen Chinin als Sporen auf.

Antolisei verwarf Councilman's Auffassung wegen des Pigmentgehaltes der Körper und betrachtete die Halbmonde als erwachsene Formen, deren Schicksal es sei, zu Grunde zu gehen.

Bignami und Bastianelli machten sich Antolisei's Auffassung zu Eigen und bezeichneten die Halbmonde als sterile Deviationsproducte der amöboiden Parasiten.

Canalis glaubte Sporulation der Halbmonde zu beobachten, fand jedoch von keiner Seite Bestätigung.

Während die bisher genannten Autoren in dem einen Punkte einig sind, dass die Halbmonde aus den kleinen amöboiden Parasiten entstehen, welche auch direct in Sporen zerfallen können, nehmen Grassi und Feletti an, dass dies nicht zutrifft, sondern dass die Halbmonde aus amöboiden Parasiten entstehen, welche der directen Sporulation überhaupt nicht fähig sind, sondern nur Halbmonde bilden können. Sie fassen diese Parasiten als ein eigenes Genus auf und nennen es *Laverania malariae*.

Eine von allen anderen abweichende Erklärung der Entstehungsweise und Bedeutung der Halbmonde ist von mir gegeben worden.

Ich betrachte die Halbmonde als Syzygien der Parasiten der zweiten Gruppe. Unter Syzygien verstehen die Zoologen Gebilde, welche aus der Copulation, einer Art geschlechtlicher Vermengung, mehrerer Individuen hervorgehen; es ist ein Vorgang, welcher bei verschiedenen Sarkodinen, Sporozoën und Flagellaten bekannt ist. Auch an einigen Blutregarinen vom Frosch und der Eidechse, die den Malariaparasiten sehr nahe stehen, sind Conjugationen sicher festgestellt worden, so bei *Drepanidium princeps*, *Karyolysus lacertarum* (Labbé).

Thatsache ist, dass bei Infectionen mit den Parasiten der zweiten Gruppe auffallend häufig Blutkörperchen gefunden werden, in denen zwei und mehr Parasiten hausen. Dass solche beisammen wohnende Parasiten miteinander verschmelzen, ist ein Vorgang, den ich mehrmals direct beobachten konnte.

Bezüglich der übrigen Umstände, aus denen ich zu dem Schlusse kam, dass die Halbmonde Syzygien der amöboiden Parasiten sind, verweise ich auf meine Monographie über die Malariaparasiten.

Hier seien nur jene Punkte hervorgehoben, welche durch keine andere Interpretation der Entstehung und Bedeutung der Halbmonde als durch die meinige aufgeklärt werden.

Dieselben betreffen den späten Zeitpunkt, in welchem die Halbmonde im Blute erscheinen, die relativ geringe Anzahl der Halbmonde gegenüber der Zahl der amöboiden Parasiten, die Hartnäckigkeit, mit welcher sich diese Gebilde im Blute erhalten und dem Chinin widerstehen.

Alle diese ungemein auffallenden Umstände erklären sich glatt mit der Annahme, dass die Halbmonde Syzygien sind.

Meiner Ansicht hat sich bisher Manson angeschlossen, welcher nicht bloß in den Halbmonden, sondern in allen Parasitengebilden, welche

die Fähigkeit besitzen Geisselfäden auszusenden, Copulationskörper erblickt.

Andere Autoren, wie Bastianelli und Bignami, Thayer und Hewetson, Ziemann, haben jene morphologischen Kriterien, welche ich für meine Ansicht ins Feld geführt habe, im Blute nicht wiedergefunden. Eine derselben, nämlich die achterförmige Pigmentanordnung, ist so häufig zu constatiren, dass es mir unerfindlich ist, wie man über dieselbe hinweggehen kann; andere mehr beweisende Erscheinungen, wie der Nachweis der Copulation im nativen und gefärbten Präparate bedürfen allerdings sehr mühsamer Untersuchungen. Ich sehe mich bisher nicht veranlasst, von dem in meinen früheren Arbeiten über diesen Gegenstand eingenommenen Standpunkt auch nur im Geringsten abzuweichen. Die negativen Befunde der Gegenseite können meine positiven, mit aller Bestimmtheit gesehenen nicht entwerthen.

Es sei endlich noch einmal besonders hervorgehoben, dass die Halbmonde eine ausserordentliche Tenacität an den Tag legen, und dass sie sich darin von jeder anderen Entwicklungsform der verschiedenen Parasitenarten ganz wesentlich unterscheiden. Tage, Wochen und Monate hindurch kann man diese Gebilde im Blute schwimmen sehen, und dabei mag der Patient die grössten Mengen Chinins zu sich nehmen.

Bezüglich des Verhältnisses der Malariaparasiten zu den rothen Blutkörperchen ist Folgendes zu bemerken: Die eben gebildeten jungen Parasiten (sogenannte Sporen) schwimmen, wie es scheint, nur kurze Zeit im Plasma umher und heften sich alsbald einem rothen Blutkörperchen an. Eine Zeitlang befinden sie sich an der Oberfläche des Blutkörperchens, alsbald dringen sie aber in seine Substanz ein und vollenden in derselben ihre Entwicklung. Diese führt nicht bei jedem Parasiten bis zur Fortpflanzung; es gibt genug Exemplare, welche aus unbekanntem Gründen nicht in die Sporulation eingehen. Solche Exemplare sprengen, nachdem sie eine bedeutende Grösse erreicht haben, den Rest des Blutkörperchens, von dem sie noch überzogen sind, und befinden sich dann frei im Plasma. Oft zerfallen solche Körper in mehrere Stücke verschiedener Grösse. Alle diese ausgetretenen Körper sind als degeuerirte Parasiten anzusehen, denen keine weitere Entwicklung zukommt. Von der ganz jugendlichen, eben freigewordenen Form abgesehen, spielen sich alle Stadien der Entwicklung innerhalb der rothen Blutkörperchen ab.

Die rothen Blutkörperchen erleiden unter dem Einflusse der Parasiten mannigfaltige Veränderungen.

Bei den pigmenterzeugenden Parasiten gehen sie oft eine mehr oder minder rasche Entfärbung ein, so dass der vorhandene Blutkörperchenrest oft kaum mehr wahrnehmbar ist.

Auch Grössen- und Gestaltveränderungen der rothen Blutkörperchen sind häufig zu beobachten. Bei der Tertiana sind die inficirten Blutkörperchen sehr oft hypertrophisch, oft auf das Zwei- bis Vierfache vergrößert, dabei entfärbt. Andererseits werden Verkleinerungen, also Schrumpfungen der inficirten rothen Blutkörperchen beobachtet, so die von Marchiafava und Celli zuerst beschriebenen „Globuli rossi ottonati“. Es sind geschrumpfte Blutkörperchen, welche die Farbe von altem Messing zeigen. Sie kommen bei den Infectionen mit den schwach pigmentirten Parasiten der zweiten Gruppe vor. Wir bezeichnen sie der Kürze halber als „Messingkörperchen“. Die stärker pigmentirten kleinen Parasiten liegen manchmal gleichsam in einem gefalteten weissen Schleier, welcher vom geschrumpften, völlig entfärbten Blutkörperchen herrührt.

Die von den Quartanparasiten inficirten Blutkörperchen sind oft etwas verkleinert, satter gefärbt, jedoch ohne sonstige Zeichen von Schrumpfung.

Bezüglich der Structur der Parasiten wollen wir hier nicht in Details eingehen und erwähnen bloß, dass an ihnen Plasma, Kern und Kernkörperchen zu unterscheiden sind (s. Tafel III und IV).

Danilewsky sah in zwei Fällen von chronischer Malaria Körper, welche innerhalb Leukocyten lagen, und die er als Pseudocysten und Leukocytozoen anspricht. Ueber ihre Beziehungen zu den Malariaparasiten, wie zur Malaria überhaupt, lässt sich gegenwärtig noch nichts aussagen.

Ueber Unität oder Multiplicität der Parasiten. Parasitenspecies und Fiebertypus.

Bald nach Entdeckung der Malariaparasiten ist die Frage aufgetaucht, ob es sich in allen Fällen um eine und dieselbe Parasitenart handelt, oder ob verschiedene Parasitenspecies zu unterscheiden wären?

Wir betrachten die Frage als in letzterem Sinne gelöst, wenn auch eine ansehnliche Zahl von Forschern, an ihrer Spitze Laveran, heute noch an der Unität der Parasiten festhält.

Indem wir bezüglich der eingehenden Motivirung der beiden gegensätzlichen Standpunkte auf unsere citirte Monographie hinweisen, begnügen wir uns hier, bloß jene Punkte hervorzuheben, welche uns bestimmen, die Multiplicität der Malariaparasiten zu verfechten.

Es sind:

1. morphologische Verschiedenheiten der bei verschiedenen Fiebertypen vorkommenden Parasiten;
2. die Erfolge der Ueberimpfungen, welche, mit Ausnahme weniger nicht einwurfsfreier Experimente, die Gleichartigkeit der Parasiten und des erzielten Fiebertypus bei Impfquelle und Impfung ergeben;

3. die Unveränderlichkeit der Parasiten in einem und demselben Individuum, vorausgesetzt, dass keine Neuinfection stattfindet;

4. die Verschiedenheiten der Parasiten und der Fiebertypen je nach Jahreszeit und geographischer Lage.

ad 1. Morphologische Verschiedenheiten zwischen Parasiten bei Malariafiebern von differentem Typus sind zuerst von Golgi nachgewiesen worden. Einen weiteren Ausbau dieser Verhältnisse haben wir den Arbeiten von Marchiafava, Celli, Canalis, Bignami zu verdanken. Eine genauere Schilderung der Eigenthümlichkeiten der einzelnen Species geben wir weiter unten.

ad 2 verweisen wir auf Tabelle 1, welche 35 experimentelle Blutimpfungen wiedergibt. Von denselben sind die ersten beiden Gerhardt's für unsere Zwecke nicht völlig brauchbar, da auf die Parasiten noch keine Rücksicht genommen worden ist; immerhin ist aber bei dem Impfung derselbe Fiebertypus erzielt worden, an dem der Impfspender litt. Von den übrigen 33 Experimenten haben sich in 31 Fällen die Parasiten des Impffings vollkommen identisch mit jenen der Impfquelle erwiesen; nur in zwei Fällen (Nr. 3 und 4) wich das Resultat ab, indem sich im Blute des Impffings Parasiten der zweiten Gruppe zeigten, während im Blute des Impfsenders Quartanparasiten constatirt waren. Wir haben jedoch a. a. O. nachgewiesen, und die betreffenden Autoren haben es selbst zugestanden, dass gerade diese beiden Experimente nicht einwurfsfrei angestellt worden sind, und dass sie daher nicht als beweiskräftig gelten können.

Tabelle I. Experimentelle Ueberimpfung der Malaria.

Nr.	Autoren	Parasitenform und Fiebertypus der Impfquelle	Incubation	Parasitenform des Impffings	Fiebertypus des Impffings	Menge des injicirten Blutes Anmerkungen
1	Gerhardt	Quotidiana (Parasiten unbekannt)	7 Tage	—	Erst unregelmässig, dann quotidian	1 ccm
2	Derselbe	Quotidiana (Parasiten unbekannt)	12 "	—	Quotidian	
3	Gualdi und Antolisei	Quartana	10 "	Kleine unpigmentirte amöboide, später auch halbmondförmige Körper	Recidivirendes, irreguläres, bald subcontinuirliches, bald quotidianes Fieber	3 ccm intravenös
4	Dieselben	"	12 "	Unpigmentirte amöboide Körper, sehr spärliche pigmentirte	Leichtes, irreguläres Fieber	3 ccm intravenös

Nr.	Autoren	Parasitenform und Fiebertypus der Impfquelle	Incu- bation	Parasitenform des Impfings	Fiebertypus des Impfings	Menge des infiltrirten Blutes Anmerkungen
5	Gualdi und Antolisei	Quartana	15 Tage	?	Quartan	2 <i>ccm</i> intra- venös; im Blute zahlreiche Sporulationen
6	Dieselben	"	12 "	Formen der Impfquelle	"	
7	Antolisei und Angelini	Tertiana ante- ponens	11 "	"	Tertian antepon- nierend, dann quotidian	?; intravenös. Blut zu Beginn des Fiebers ent- nommen.
8	Dieselben	Tertiana ante- ponens (derselbe Fall wie 7)	11 "	"	Erst irregulär, danu tertian	1-5 <i>ccm</i> intra- venös. Blut zu Beginn des Fiebers entnommen
9	Gualdi und Antolisei	Halbmonde (Apyrexie)	13 "	Kleine amöboide, 8 Tage darauf Halbmonde	Durch 10 Tage irregulär, dann 8tägige Apyrexie und Recidive	2 <i>ccm</i> intravenös
10	Di Mattei	Halbmonde	?	Formen der Impfquelle	Irregulär	
11	Derselbe	Quartana	?	"	Quartan	
12	Derselbe	"	18 "	"	"	0-5 <i>ccm</i> subcutan
13	Derselbe	"	11 "	"	"	2 <i>ccm</i> subcutan
14	Derselbe	Kleine amöboide und Halbmonde, irreguläres Fieber	14 "	"	Irregulär	2 <i>ccm</i> subcutan
15	Calandrucchio	Quartana	18 "	"	Quartan	1 <i>ccm</i> subcutan
16	Derselbe	Halbmonde	15 "	"	Irregulär	1 <i>ccm</i> subcutan
17	Bein	Tertiana	12 "	"	Quotidian	2 <i>ccm</i>
18	Derselbe	Tertianparasiten Fiebertypus quotidian	12 "	"	"	2 <i>ccm</i>
19	Derselbe	"	9 "	"	Tertian	2 <i>ccm</i>
20	Derselbe	"	9 "	"	Tertian, darauf 6 Tage Apyrexie, später quoti- dianes Recidiv	2 <i>ccm</i>
21	Bacelli	Quartana	12 "	"	Quartan	4 <i>ccm</i> . Spär- licher Parasiten- befund. Sporulationen.
22	Derselbe	Tertiana	6 "	"	Erst unregel- mässig, dann quotidian	3 <i>ccm</i>
23	Biguami	Tertiana maligna	6 "	"	Maligne Tertiana	Bruchtheil eines Tropfens; subcutan
24	Derselbe	"	10 "	"	"	Ebenso

Nr.	Autoren	Parasitenform und Fiebertypus der Impfquelle	Incu- bation	Parasitenform des Impflings	Fiebertypus des Impflings	Menge des injicirten Blutes Anmerkungen
25	Mannaberg	Tertiana	21 Tage	Formen der Impfquelle	Tertiana	0·2 ccm von centrifugirtem Blutkörperchen- sediment aus der Anfallszeit, subcutan
26 ¹	Celli und Santori	Quartana	25 "	"	Quartan	4 ccm subcutan (Vorbehandlung mit Pferde- serum)
27 ¹	Dieselben	"	25 "	"	"	4 ccm subcutan (Vorbehandlung mit Büffel- serum)
28 ¹	Dieselben	"	25 "	"	"	4 ccm subcutan (Vorbehandlung mit Rinder- serum)
29 ¹	Dieselben	Aestivo-Autum- nalieber mit kleinen Parasiten	30 "	"	?	1·5 ccm subcutan (Vorbehandlung mit Pferde- serum)
30 ¹	Dieselben	"	6 "	"	?	1·5 ccm subcutan (Vorbehandlung mit Büffel- serum)
31 ¹	Dieselben	"	17 "	"	?	1·5 ccm subcutan (Vorbehandlung mit Rinder- serum)
32	Bastianelli und Bignami	Tertiana maligna	3 "	"	Irregulär	2 ccm am Schlusse des Anfalles ent- nommen; mit ziemlich viel Parasiten
33	Dieselben	"	4 "	"	"	5 ccm am Schlusse des Anfalles ent- nommen; arm an Parasiten
34	Dieselben	Pigmentirte amöboide Para- siten. Fieber- typus ?	5 "	"	Irreguläre Sommertertiana	0·75 ccm. Para- siten spärlich
35	Dieselben	Pigmentirte und unpigmentirte amöboide Parasiten	4 "	"	Irregulär	0·20 ccm. Para- siten reichlich

¹ In den Fällen 26—31 sind den Impfungen Immunisationsversuche mit verschiedenen Serumarten vorhergegangen. Auf den Fiebertypus wurde in einigen dieser Experimente keine Rücksicht genommen.

Tabelle II. Parasitenart und Fiebertypus.

Fiebertypus	Kann bedingt werden durch Parasitenspecies:
Quartana	Einzig und allein durch eine Generation des Quartanparasiten
Tertiana	1. Durch eine Generation des gewöhnlichen Tertianparasiten; 2. Durch eine Generation des malignen Tertianparasiten
Quotidiana	1. Durch eine Generation des Quotidianparasiten; 2. Durch zwei Generationen der Tertianparasiten (mit 24stündigem Intervall); 3. Durch drei Generationen des Quartanparasiten (mit 24stündigem Intervall)
Continua	1. Durch mehrere Generationen des malignen Tertianparasiten; 2. Durch mehrere Generationen der Quotidianparasiten; 3. Durch Quartanparasiten und gewöhnliche Tertianparasiten, wenn mehr als drei, resp. zwei Generationen vorhanden sind (kommt sehr selten vor)
Irregularis	1. Durch mehrere Generationen der Quotidianparasiten; 2. Durch mehrere Generationen der Quartan- und Tertianparasiten, welche in anderem als 24stündigem Intervall zu einander stehen; 3. Durch Anwesenheit verschiedener Species im Blute, also durch Mischinfection.

In allen übrigen Fällen stimmt das Resultat mit der Annahme überein, dass die verschiedenen Parasitenformen als Species zu betrachten sind, welche unveränderlich sind und nicht ineinander übergehen können.

Vergleichen wir nun auch die Fiebertypen, welche sich bei Impfsperder und Impfling fanden, so ergibt sich, abgesehen von den beiden unbrauchbaren Experimenten 3 und 4, dass stets jener Fiebertypus erzielt worden ist, welcher von der eingespritzten Parasitenspecies zu erwarten war.

In 22 Fällen war der Fiebertypus des Impflings identisch mit dem des Impfsperders; in vier Experimenten (17, 19, 20, 22) ergab sich bei dem Impfling ein neuer Typus, jedoch ist leicht ersichtlich, dass darin bloß ein scheinbarer Widerspruch liegt, denn es handelte sich jedesmal um Tertianparasiten und um einen Wechsel zwischen tertianem und quotidianem Fieber. Es ist nun allgemein anerkannt, dass die Tertianparasiten eine grosse Neigung haben, durch Verdoppelung der Generation ein Quotidianfieber (eigentlich eine doppelte Tertiana) zu erzeugen; man

sieht demnach bei Kranken mit gewöhnlicher Tertiania sehr häufig einen Wechsel zwischen den beiden genannten Typen. Derselbe findet eben auch bei den experimentell erzeugten Fiebern statt. In den Fällen 32 bis 35 ist der Typus des Impflings nicht zur Entwicklung gelangt, da die Fieber sofort mit Chinin behandelt worden sind.

Die Impfexperimente zeigen demnach, dass, ebensowenig wie die Parasitenspecies, auch die Fiebertypen nicht regellos ineinander übergehen, sondern dass der Wechsel der Fiebertypen nur innerhalb bestimmter Grenzen stattfindet. Diese Grenzen aber werden durch die biologischen Verhältnisse der Parasiten gegeben.

Tabelle 2 lässt die Beziehungen zwischen den Parasitenarten und den verschiedenen Fiebertypen erkennen.

ad 3. Durch Wochen und Monate hindurch fortgesetzte Blutuntersuchungen an Malariakranken, welche keiner neuerlichen Infection ausgesetzt waren, ergaben, dass die sich stets erneuernden Parasitengenerationen immer demselben Formenkreise angehören. Solche Untersuchungen sind speciell von Calandruccio und Di Mattei angestellt worden, so z. B. bei einer dreifachen Quartana, deren Blut Monate hindurch täglich mikroskopirt wurde und stets nur die Quartanparasiten zeigte, ferner bei zwei Kranken mit Halbmonden, in deren Blut durch zwei, respective sechs Monate keine anderen Parasiten als die der zweiten Gruppe nachweisbar waren.

Vincenzi Livio beobachtete einige Fälle von Infectionen mit Parasiten der zweiten Gruppe mehrere Monate hindurch, ohne andere als die kleinen amöboiden Formen zu sehen.

Aehnliche Erfahrungen, wenn auch nicht auf so lange Zeit erstreckt, hat wohl jeder, der sich mit dem Studium des Malariablutes befasst hat, sammeln können.

Es muss kaum erwähnt werden, dass die Parasiten keine anderen Formen annehmen, auch wenn der Kranke seinen Aufenthaltsort ändert. Ich sehe in Wien häufig Krauke, die aus südlichen schweren Malaria-gegenden kommen und meistens die Parasiten der zweiten Gruppe im Blute haben. Trotz längeren Verweilens auf fremdem und malariefreiem Boden wandeln sich diese Parasiten, welche, wie im nächsten Punkte noch erwähnt sein wird, autochthon in Wien nicht zur Beobachtung kommen, nicht etwa in andere Formen um, sondern sie bleiben wochen- und monatelang stets dieselben.

Man kann daher nicht, wie Manche wollen, dem Klima einen Einfluss auf die Umwandlung der Parasitenformen zugestehen, ebensowenig wie der individuellen Disposition des Organismus, wie Laveran es auffasst.

ad 4. Bezüglich der Verschiedenheit der herrschenden Fieberarten und der dazugehörigen Parasitenform nach den Jahreszeiten und nach der geographischen Lage sei hier bemerkt, dass die Parasiten der ersten

Gruppe (besonders die der gewöhnlichen Tertiana) und mit ihnen die typischen Wechselfieber ihre Zeit im Frühjahr haben, während die Parasiten und die Fieber der zweiten Gruppe als Primärinfection im Sommer und Herbst auftreten.

Bezüglich der geographischen Vertheilung ist hervorzuheben, dass in südlichen und tropischen Malariagegenden sowohl die Parasiten der ersten als die der zweiten Gruppe vorkommen, doch auch hier mit dem Ueberwiegen der ersteren in den Frühjahrsmonaten, der letzteren in der zweiten Hälfte des Jahres. In den nördlich gelegenen Gegenden kommen die Parasiten der zweiten Gruppe und die zugehörigen Fieber nur ausnahmsweise an besonders schweren Malariaherden vor, da auch nur im Hochsommer; weitaus vorwiegend sind jedoch in nördlichen Gegenden die Orte, an denen blos Parasiten der ersten Gruppe mit ihren typischen Fiebern vorkommen.

Während meiner nun schon zehnjährigen Beobachtungen in dieser Richtung habe ich keinen einzigen Malariafall mit Parasiten der zweiten Gruppe zu Gesicht bekommen, dessen Infection in Wien erfolgt wäre; Fälle dieser Art waren stets eingeschleppt, und zwar aus Ungarn, Rumänien, Serbien, Croatien, Dalmatien, Italien oder aus tropischen Ländern.

Die Localisirung des Malariagiftes kann aber noch weitergehen. Es ist schon alten Klinikern aufgefallen, dass gewisse Fiebertypen, wie tertian und quartan, an gewisse Oertlichkeiten gebunden sein können. Wenn dies auch in der Regel nicht zutrifft und die Typen meistens gemischt vorkommen, so ist die Thatsache, dass dennoch gelegentlich Trennung der Typen nach Oertlichkeiten vorkommt, für die vorliegende Frage von grosser Bedeutung.

Eine sehr bemerkenswerthe diesbezügliche Beobachtung liegt von Trousseau vor. Er sagt: „Le type semble bien plus tenir à la nature du miasme, et pour mieux dire, à la localité qu'il infecte, qu'à des conditions inhérentes à l'individu, qui en subit les atteintes.“

Zur Belegung dieses Ausspruches erwähnt Trousseau, dass in Tours selbst nur Tertianfieber vorkommen und dass die Quartanfieber, welche er dort beobachtet hat, stets eingeschleppt waren, besonders aus Saumur, welches, ebenso wie Tours, an dem linken Loireufer liegt. So kamen einmal vierzehn Soldaten aus Saumur nach Tours, von denen nach mehreren Tagen neun Mann an Quartana erkrankten; sie hatten das Fieber offenbar in Saumur acquirirt, denn zur gleichen Zeit gab es in Tours ausschliesslich nur Tertianfieber¹.

¹ In seinem neuesten Werke sucht Laveran diese Aeusserung von Trousseau auf Grund Mittheilungen zweier Aerzte aus Tours und Saumur abzuschwächen. Wir können aber nicht umhin, den ganz bestimmt formulirten Sätzen von Trousseau Glauben zu schenken.

Aehnliches kann ich von Wien berichten.

In den letzten zehn Jahren habe ich hier ausschliesslich nur gewöhnliche Tertianfieber gesehen; die vier quartanen, die mir hier untergekommen sind, waren sämmtlich von auswärts zugereist. Ich kann daher wohl mit einigem Recht die Behauptung aufstellen, dass in Wien gegenwärtig einzig und allein das gewöhnliche Tertianfieber mit den entsprechenden Parasiten vorkommt.

Mit dem Polymorphismus lassen sich all' diese Thatsachen nicht oder nur sehr gezwungen erklären. Mit welcher anderen Erscheinung sollen wir es in Analogie setzen, dass ein und dasselbe Mikrob in südlichen Gegenden in anderen Formen vorkäme als in nördlichen, dass es im Frühjahre andere Entwicklungsformen erzeugte als im Sommer?

Die Annahme Laveran's, dass die Kachexie den Nährboden abgebe, auf welchem sich Halbmonde entwickeln, widerspricht der täglichen Erfahrung, indem die Halbmonde da sind, lauge ehe Spuren der Kachexie vorhanden sind, indem ferner auch hartnäckige Fieber der ersten Gruppe zur Kachexie führen können, ohne dass je ein Halbmondkörper erblickt wird.

All' diese Thatsachen erklären sich hingegen sozusagen von selbst durch die Artverschiedenheit der Parasiten. Einen vollständig unwiderleglichen Beweis für das Bestehen distincter Parasitenarten wird erst der Nachweis der Parasiten in der Aussenwelt erbringen können.

Stellung der Malariaparasiten im zoologischen System.

Nomenclatur.

Die Classificirung der Malariaparasiten vom zoologischen Standpunkt aus hat unter den Fachzoologen noch nicht die wünschenswerthe Einigung ergeben, indem die Parasiten von einigen Forschern in die Classe der Sporozoën, von anderen in jene der Rhizopoden gereiht werden. Immerhin mehren sich in letzter Zeit die Anhänger für die Auffassung, dass die Malariaparasiten, ebenso wie ähnliche Parasiten der Thiere, zu den Sporozoën gehören, und es scheint uns, als ob diese Classification die endgiltige werden möchte. Von Autoren, welche für dieselbe eingetreten sind, seien Metschnikoff, Danilewsky und Labbé genannt. Letzterer empfiehlt, die bisherigen Unterclassen der Sporozoën: Gregarinida, Coccidia, Myxosporidia, Sarcosporidia um zwei weitere, nämlich: Haemosporidia und Gymnosporidia, zu vermehren und die Malariaparasiten des Menschen in die letztere Unterklasse zu reihen. Als Hauptcharaktere dieser Gymnosporidia hätten nach Labbé zu gelten: vollständig intraglobulärer Lebenscyklus, amöbenhafte Structur auch im erwachsenen Stadium, Reproduction entweder durch Gymnosporiden innerhalb der Blut-

körperchen, ohne Bildung einer Cystenmembran, oder durch einfache intraglobuläre Theilung. Die Malariaparasiten des Menschen würden als Genus *Haemamoeba* Platz finden.

Wir glauben, dass alle bisherigen Vorschläge bezüglich der detaillirten Classification als provisorische anzusehen sind bis zur Zeit, in welcher wir die zweite Lebenshälfte der Blutparasiten, d. h. ihre Existenz in der Aussenwelt, kennen werden. Es ist sehr wohl möglich, dass sich dann weitere Differenzen zwischen den verschiedenen Blutparasiten ergeben werden, die zu einer Aenderung des Schema führen dürften. Vorläufig halten wir daran fest, dass die Malariaparasiten in die Classe der Sporozoën, und zwar in eine Unterklasse nächst den Gregariniden und Coccidien zu reihen sind.

Entsprechend den auseinandergehenden Ansichten über die Natur der Malariaparasiten sind auch für dieselben zahlreiche wissenschaftliche Benennungen vorgeschlagen worden. Wir wollen dieselben hier zusammenstellen:

1. *Oscillaria malariae* (Laveran), von dem Autor selbst späterhin verworfen worden;

2. *Haematozoon malariae* (Laveran);

3. *Haematophyllum malariae* (Metschnikoff);

4. *Plasmodium malariae* (Marchiafava und Celli);

5. *Haematomonas malariae* (Osler);

6. *A. Haemamoeba* { *malariae* (Quartana);
 vivax (Tertiana);
 praecox (pigmentirte Quotidiana);
 immaculata (unpigmentirte Quotidiana);

B. *Laverania malariae* (Halbmondreihe, Grassi und Feletti).

Von all' diesen Namen hat sich ein einziger, und zwar der am wenigsten entsprechende, eingebürgert. Es ist der Name *Plasmodium*, welcher von Marchiafava und Celli der kleinen unpigmentirten, amöboiden Jugendform der Sommer-Herbstfieber verliehen worden ist. Es ist also gar nicht im Sinne der genannten Autoren, wenn z. B. ein Sporulationskörper oder ein Halbmond als *Plasmodium* bezeichnet wird. Dass übrigens diese Benennung auch für die kleinen amöboiden Körperchen, denen er ursprünglich beigelegt worden ist, unpassend gewählt war, wurde schon wiederholt, auch von den Autoren desselben, hervorgehoben.

Mit dem Ausdruck *Plasmodium* bezeichnen die Zoologen nämlich Körper, welche aus dem Zusammenfließen zahlreicher Amöben entstehen, deren jede ihren Kern bewahrt. Ein *Plasmodium* im wissenschaftlichen Sinne ist also eine vielkernige Plasmamasse, was bekanntlich bei den Malariaparasiten, welche beinahe ausnahmslos einkernig sind, nicht zutrifft. Nebstdem ist dieser Name auch unpraktisch, denn wir haben es

nicht mit einem, sondern mit zahlreichen von einander verschiedenen Arten zu thun, deren jede einer Bezeichnung bedarf, damit eine leichte Verständigung erzielt werde. Was die anderen Bezeichnungen betrifft, so ist es zweifellos, dass mehrere von ihnen sowohl rationell als praktisch gewählt sind und gewiss werth wären, endgiltig beibehalten zu werden. Ich vermeide es aber, aus ihrer Mitte einen zu wählen, weil ich der Ansicht bin, dass mit der Vervollständigung der zoologischen Kennzeichnung der Parasiten es Sache der massgebenden Fachgelehrten sein wird, die endgiltige Bezeichnung zu bestimmen.

Bis dahin wollen wir ohne Präjudiz den allgemeinen und provisorischen Ausdruck Malariaparasiten weiter gebrauchen; dieser lässt sich auch zur Detailbezeichnung ganz gut benützen, wie es sich weiter unten ergeben wird. Es gereicht dem Autor zur Befriedigung, dass eine stattliche Anzahl deutscher und fremdländischer Forscher seine Nomenclatur zu der ihrigen gemacht hat, was für die Handlichkeit derselben ein gutes Zeugniß ablegt.

Specielle Charakteristik der einzelnen Parasitenarten¹.

Wir theilen die Malariaparasiten ein in:

I. Malariaparasiten mit Sporulation, ohne Syzygienbildung (d. h. ohne Halbmonde):

- a) Quartanparasit:
- b) Tertianparasit.

II. Malariaparasiten mit Sporulation und mit Syzygienbildung (d. h. mit Halbmonden):

- a) pigmentirter Quotidianparasit;
- b) unpigmentirter Quotidianparasit;
- c) maligner Tertianparasit².

¹ Dieser, sowie der folgende Punkt ist mit geringen Aenderungen meiner Monographie „Die Malariaparasiten“ entnommen.

² Grassi und Feletti haben folgende Eintheilung vorgeschlagen:

I. Gen. *Haemamoeba*:

- Haemamoeba malariae*;
- Haemamoeba vivax*;
- Haemamoeba praecox*;
- Haemamoeba immaculata*.

II. Gen. *Laverania malariae*.

Grassi und Feletti gehen von der Annahme aus, dass nicht alle kleinen Parasitenarten Halbmonde bilden, sondern dass diese nur aus einer ganz bestimmten Art hervorgehen, deren Hauptcharakter darin bestünde, dass sie keine Sporulation, dafür Halbmondkörper bildet. Dieser Annahme folgend, stellen sie zwei Genera auf: *Haemamoeba* und *Laverania*, und reihen in das erstere die gewöhnlichen Quartan- und

I. Malariaparasiten mit Sporulation, ohne Syzygien. Der Entwicklungsgang der beiden in diese Gruppe gehörenden Parasitenarten ist von Golgi dargelegt worden, und wir werden, von einzelnen Details abgesehen, von den Darstellungen dieses Autors nicht abzuweichen haben.

a) **Der Quartanparasit.** Der Quartanparasit (Taf. I) vollendet seinen Entwicklungsgang (von der Spore bis zur Sporulation) in dreimal 24 Stunden.

In seinem Jugendzustande bildet er ein unpigmentirtes Körperchen, welches auf, respective in dem von ihm inficirten Blutkörperchen als kleiner heller Fleck erscheint; er besitzt eine träge amöboide Beweglichkeit, meistens tritt dieselbe erst zu Tage, wenn der Objectisch geheizt wird.

Auf dieser Stufe bleibt der Parasit 12—24 Stunden lang, wobei er nur ein wenig an Grösse gewinnt. Es folgt nun die Ablagerung von Pigment in der äusseren Schichte des Parasiten; dasselbe besteht aus ziemlich groben, tiefdunklen Stäbchen und Körnchen und zeigt keine Bewegung. Mit zunehmender Pigmentbildung verliert der Parasit die geringe Fähigkeit sich zu bewegen, welche er anfangs besessen hat, und man trifft demzufolge die etwa schon ein Drittel bis die Hälfte des Blutkörperchens ausfüllenden Parasiten als sphärische, vollständig ruhende Körper vor. Sie sind scharf contourirt, ihre Substanz ziemlich lichtbrechend.

Tertianparasiten, ferner den pigmentirten und den unpigmentirten Quotidianparasiten. Diese Species wären dadurch charakterisirt, dass sie sporuliren, jedoch keine Halbmonde erzeugen. In das Genus *Laverania* reihen sie eine einzige Species: die *Laverania malariae*, welche die einzige halbmondbildende wäre und den leichten, irregulären Fiebern zu Grunde läge.

Die Thatsache, dass man in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle neben den Sporulationskörpern der kleinen Parasiten auch Halbmonde antrifft, erklären Grassi und Feletti mit der Behauptung, dass es sich in diesen Fällen um Mischinfectionen handle.

Ich kann diese Eintheilung von Grassi und Feletti aus dem Grunde nicht acceptiren, da ich mit der römischen Schule und Canalis darin übereinstimme, dass dieselben kleinen Parasiten entweder Sporulationen oder Halbmonde bilden.

Grassi und Feletti motiviren ihre Ansicht in folgender Weise:

1. In sechs Fällen schwerer Perniciosa fanden sie fünfmal *Haemamoeba praecox* und *Laverania*, in einem Falle nur *Haemamoeba praecox*. Während die ersteren Mischinfectionen gewesen seien, wäre der letzte eine reine Infection gewesen.

2. Bei drei Fällen von Sommerfiebern mit amöboiden Körperchen (unbestimmten Charakters) und Halbmonden punktirten sie zu Beginn der Anfälle mehrmals (Zahl nicht angeben) die Milz, ohne im extrahirten Blute Sporulationskörper zu finden, wie dies nach Marchiafava und Celli hätte der Fall sein müssen, sondern nur zahlreiche Halbmonde.

3. Diese Fälle ohne sporulirende Körper (also ohne *Haemamoeba praecox* und *immaculata* nach Grassi und Feletti) waren nie pernicios, sondern stets leicht.

Von den meinerseits angeführten Gegenmotiven seien hervorgehoben: 1. dass die Halbmonde bei eingehendem Nachsuchen sich in einer so überwiegenden Mehrzahl der Infectionen mit den kleinen Parasiten vorfinden, dass es schwer fällt, an Mischinfectionen zu denken.

Der Parasit wächst in langsamer Weise weiter heran und erlangt, bei normaler Entwicklung, die Grösse des rothen Blutkörperchens, so dass, wenn dieser Entwicklungsgrad erreicht ist, zumal im ungefärbten Präparate, von dem Blutkörperchen gar nichts mehr sichtbar ist.

Nun bereitet sich die Sporulation vor, und zwar dadurch, dass sich die Pigmentkörnchen in die Mitte des Körperchens begeben und dort einen compacten Klumpen bilden, und dass in der Peripherie des Plasma eine speichenartige Zeichnung hervortritt, welche später auch in dem centralen Theile deutlich wird; diese immer schärfer werdenden radiären Linien theilen den Parasiten in eine wechselnde Anzahl von Segmenten; gewöhnlich pflegt deren Zahl nicht über zehn zu gehen.

Schliesslich reicht die Furchung so weit, dass die vorgezeichneten Segmente als ovale Körperchen von einander getrennt werden („Gänseblümchenform“, Golgi); dabei pflegt in jedem dieser Körperchen ein circumscribter glänzender Fleck zu erscheinen, welcher den Nucleolus darstellt, dessen Auftreten den Segmenten den Charakter selbstständiger Organismen verleiht. Es sind alsdann die fertig gebildeten Sporen, welche nun so locker miteinander zusammenhängen, dass sie durch einen Druck auf das Präparat zum Auseinanderweichen gebracht

tionen zu denken; 2. dass die Halbmonde meistens erst längere Zeit nach Beginn der Infection im Blute erscheinen, ohne dass Neuinfection stattgefunden haben konnte, was darauf schliessen lässt, dass sie aus den ursprünglich anwesenden amöboiden Körpern entstehen; 3. dass ein constanter Zusammenhang zwischen Schwere des klinischen Verlaufes und Zahl der Halbmonde nicht besteht; 4. dass die Zahl der Halbmonde in der Regel so viel geringer ist als jene der amöboiden Körper, dass sie als obligate Entwicklungsform nicht aufgefasst werden können.

So weit ich sehe, hat sich bisher nur Vincenzi Livio der Ansicht von Grassi und Feletti angeschlossen auf Grund der Beobachtung einiger Fälle von ästivo-autumnalem Fieber, in denen trotz mouatelanger Beobachtung einzig und allein amöboide Körperchen, niemals Halbmonde, vorkamen. In diesen Fällen war mehrmals septaner Typus vorhanden.

Nach meiner Auffassung von der Entstehung der Halbmonde lassen sich derartige vereinzelt Fälle leicht dadurch erklären, dass in ihnen keine mehrfachen Infectionen von Blutkörperchen da waren, und dass in Folge dessen die Möglichkeit zur Copulation gefehlt hat.

Thayer und Hewetson theilen die Parasiten ein in:

1. Parasiten des Tertianfiebers;
2. Parasiten des Quartanfiebers;

3. Parasiten der Sommer-Herbstfieber (*Haematozoon falciparum*, Welch).

Nach ihren Erfahrungen haben diese Autoren nicht die Ueberzeugung gewinnen können, dass die kleinen Parasiten der Sommer-Herbstfieber in streng abgesonderte Arten zu theilen wären.

Desgleichen theilt sie van der Scheer in zwei Species ein: grosse und kleine Parasiten.

werden können; auch ohne eine solche Kraft von aussen her stieben die Sporen, wahrscheinlich in Folge ihres Wachsthumms und durch Berstung der sie umschliessenden dünnen Membran, auseinander. Damit ist der Kreislauf des Parasiten vollendet. Der übrig bleibende Pigmentklumpen wird als tochter Körper von den Leukoeyten weggeschafft.

Die Segmentirung der Parasiten erfolgt vor und während des Fieberparoxysmus; man pflegt etwa drei Stunden vor Ausbruch des Schüttelfrostes — zu welcher Zeit aber die Temperatur schon erheblich gestiegen sein kann — die ersten fertigen Sporulationskörper zu sehen.

Die Sporulationskörper können in ihrer Form und Grösse von der Norm mehr oder weniger abweichen. Es kommt z. B. vor, dass die Sporulation zu einer Zeit eintritt, in welcher der Parasit noch nicht die Grösse des rothen Blutkörperchens erreicht hat; die Zahl der Sporen pflegt dabei auch geringer zu sein als gewöhnlich und etwa vier bis sechs zu betragen. Interessant ist die Sporulationsform, welche Canalis abbildet; sie ist fächerförmig und kommt dadurch zu Stande, dass das Pigment sich excentrisch concentrirt hat. Ferner kommt es vor, dass man an quartanen nativen Sporen den Nucleolus vermisst. Jaucsó und Rosenberger wollen an den Sporen der Quartanparasiten Geisselfäden gesehen haben, mit deren Hilfe diese sich fortbewegen.

Die rothen Blutkörperchen, welche von Quartauparasiten inficirt sind, verändern ihre Grösse entweder nicht, oder sie werden etwas kleiner, ohne dabei ihre Form zu alteriren. Die Farbe dieser geschrumpften, dabei runden Blutkörperchen ist dunkler als die der nicht inficirten; überhaupt entfärben sich die mit Quartanparasiten inficirten Blutkörperchen nicht oder nur ganz wenig, der Blutkörperchenrest behält vielmehr seine Farbe bei, oder er wird, wie schon erwähnt, noch etwas saturirter gefärbt. Dadurch unterscheiden sie sich von den mit den Tertiauparasiten inficirten Blutkörperchen wesentlich.

Den einzelnen Abschnitten eines Fiebercyklus entspricht bei der Quartana folgender Parasitenbefund:

12 Stunden nach dem Anfall: Kleine, träge oder überhaupt nicht amöboid bewegliche, wenig pigmentirte und unpigmentirte, den rothen Blutkörperchen anliegende oder in denselben befindliche Parasiten.

24 Stunden nach dem Anfall: Einzelne der Körperchen besitzen an der Peripherie spärliche Pigmentkörnchen, andere sind noch pigmentlos; ihre Grösse beträgt etwa ein Sechstel bis ein Fünftel des rothen Blutkörperchens.

48 Stunden nach dem Anfall (24 Stunden vor dem folgenden Anfall): Die Parasiten nehmen die Hälfte bis zwei Drittel des rothen Blutkörperchens ein, sie sind stark pigmentirt, ihre Form meistens rund; die amöboide Beweglichkeit fehlt, auch das Pigment ruht.

60 Stunden nach dem Anfall (12 Stunden vor dem Anfall): Die Parasiten füllen die rothen Blutkörperchen so weit aus, dass von diesen nur mehr ein schmaler, an der Farbe noch deutlich kenntlicher Saum erhalten ist.

66 Stunden nach dem Anfall (6 Stunden vor dem Anfall): Von dem Blutkörperchenrand ist an vielen Parasiten nichts mehr zu sehen, das Pigment ist radiär angeordnet, in manchen Körperchen schon locker concentrirt. An einzelnen Parasiten sind Zeichen der beginnenden Sporulation wahrzunehmen.

69 Stunden nach dem Anfall (3 Stunden vor dem Anfall): Einzelne fertige Sporulationskörper, viele andere Parasiten mit concentrirtem Pigment und den Anzeichen der beginnenden Sporulation.

Als Beispiel für den Zusammenhang des Fiebertypus mit dem Entwicklungszyklus der Parasiten sei hier ein Fall von einfacher Quartana auszugsweise wiedergegeben:

R. H., 22 Jahre alt, wurde am 26. Jänner 1893 auf die erste medicinische Klinik (Hofrath Nothnagel) aufgenommen. Erste Erkrankung an quotidianer Intermissis im September 1892. Recidiv im November desselben Jahres. Seit 28. December neuerliches Recidiv mit Anfällen angeblich jeden zweiten, häufiger jeden dritten Tag.

Die Untersuchung ergibt reichliches Giemen und Schnurren über beiden Lungen, systolisches Blasen an der Herzspitze, einen leicht palpablen Milztumor; derselbe überragt den Rippenbogen um 3 cm.

Blutuntersuchung 26. Jänner. 11 h. a. m. Temperatur 37.0°.

Sehr zahlreiche, die rothen Blutkörperchen vollständig ausfüllende Parasiten: in vielen das Pigment concentrirt und die Substanz der Parasiten in vier bis sechs Segmente getheilt, deren manche ein helles Fleckchen erkennen lassen. Die inficirten Blutkörperchen nicht gequollen.

Auf Grund dieses Befundes wurde einfache Quartana diagnosticirt und der Anfall als unmittelbar bevorstehend erklärt.

Thatsächlich kam um 2.45 h. p. m. ein heftiger Schüttelfrost, und die Temperatur betrug um 4 h. 39.6°.

Im Blute, das während des Anfalles entnommen wurde, zeigten sich sehr viele reife Sporulationen.

27. Jänner fieberfrei. Im Blute ziemlich zahlreiche, ganz wenig pigmentirte Parasiten von etwa ein Sechstel bis ein Fünftel Blutkörperchengrösse.

28. Jänner fieberfrei. In jedem zwanzigsten Gesichtsfelde ein inficirtes Blutkörperchen. Die Parasiten enthalten reichlich Pigment, welches ruhend an der Peripherie liegt. Grösse der Parasiten drei Fünftel bis vier Fünftel der Blutkörperchen. Letztere weder gequollen noch decolorirt.

29. Jänner. Anfallstag. 10 h. a. m. Temperatur 36.8°.

Im Blute ungefähr in jedem zwanzigsten Gesichtsfelde ein Parasit, welcher das Blutkörperchen ganz einnimmt. Die Mehrzahl enthält das Pigment concentrirt und zeigt den Beginn der Sporulation, bei einigen wenigen ist die Sporulation beinahe vollendet. Zahl der Sporen neun.

12 h. Mittags. Temperatur 37.5°.

2 h. Temperatur 39.6°. Beginn des Schüttelfrostes.

4 h. p. m. Temperatur 40° 5'. Im Blute spärliche Sporulationsformen theils vollendet, theils in Disgregation begriffen, ferner einige ganz junge Parasiten mit spärlichem Pigment.

Es ist noch zu erwähnen, dass man in grossen freien sphärischen Körpern, welche wahrscheinlich steril bleiben, manchmal lebhaftes Schwärmen des Pigments wahrnimmt.

Die Ausstossung von Geisselfäden wird bei dem Quartanparasiten selten beobachtet.

Bei dem Quartanparasiten erfolgt der Entwicklungsgang regelmässiger als bei den übrigen Parasitenarten, sowohl was die Dauer als was das Fortschreiten im Wachsthum der einzelnen Individuen betrifft. Auch hat man hier am häufigsten Gelegenheit, im peripheren Blute Sporulationskörper zu finden, da sich der gesammte Entwicklungszyklus innerhalb des Gefässsystems gleichmässig abspielt.

Das parallele Vorwärtsschreiten der zu einer Generation oder Serie gehörenden Parasiten macht es hier relativ leicht, bei dem Vorhandensein von mehreren Generationen dieselben zu erkennen und bezüglich ihres Alters zu beurtheilen.

b) **Der Tertianparasit** (Taf. II). Seine Entwicklungsdauer beträgt 48 Stunden. Er bildet als ganz junger Parasit einen kleinen (1—2 μ im Durchmesser besitzenden) Körper, welcher in dem rothen Blutkörperchen als ein etwas hellerer Fleck erscheint; in diesem Stadium ist der Parasit noch unpigmentirt, oder es finden sich nur äusserst feine Pigmentstäubchen in ihm. Hingegen fällt eine lebhafte amöboide Beweglichkeit auf, welche schon bei Zimmertemperatur leicht zu constatiren ist und unter dem Mikroskop längere Zeit (etwa eine Stunde) nach der Blutentnahme deutlich erhalten bleibt. Sie besteht nicht blos in einer geringen Formveränderung, sondern man sieht von der Peripherie des Körperchens nach verschiedenen Richtungen hin Fortsätze (Pseudopodien) hervorgehen, welche bald wieder eingezogen werden, um einer anderen Formation Raum zu geben. In diesem Zustande (erste Phase von Golgi) bleibt der Parasit, allmählig heranwachsend, bis etwa 24 Stunden nach seinem Entstehen. Es sammelt sich in ihm immer mehr Pigment in Form feiner Körnchen und Stäbchen an, welche besonders in den peripheren Lagen des Plasma zu sehen sind, und welche meistens in lebhaft schwärmender Bewegung begriffen sind; je mehr der Parasit von diesem Pigment enthält, also je erwachsener er ist, desto geringer wird seine amöboide Beweglichkeit: nichtsdestoweniger bleibt er noch so weit amöboid, dass wir bei einfacher Tertiana an dem apyretischen Tage durch Pseudopodien oft abenteuerlich verzweigte, pigmentirte Körperchen sehen, welche noch immer lebhaft die Form ändern, obwohl sie um diese Zeit schon mehr als die Hälfte des Blutkörperchens einnehmen.

Das rothe Blutkörperchen selbst hat indessen gleichfalls Veränderungen erlitten, indem es an Farbe eingebüsst hat, also gegen die nicht inficirten Blutkörperchen gehalten bloss aussieht, und indem es sich, oft ziemlich beträchtlich, vergrössert hat. Die mit Tertianparasiten inficirten Blutkörperchen sind also sehr häufig aufgebläht und chlorotisch.

Nach einer Lebensdauer von circa 48 Stunden erfolgt — stets aber nur bei einem Bruchtheil der Parasiten — die Sporulation. Dieselbe leitet sich damit ein, dass das Körperchen, welches nun nahezu oder vollständig die Grösse eines normalen rothen Blutkörperchens erreicht hat und noch in dem aufgeblähten, schon beinahe vollständig decolorirten Wirthkörper liegt, jede Beweglichkeit verliert; auch das Pigment stellt das Schwärmen ein. Die Segmentirung selbst erfolgt nach Golgi auf dreierlei Arten.

Die gewöhnlichste, von allen übrigen Autoren wieder gesehene Sporulationsart, welche ich oft bestätigen konnte, besteht darin, dass, während das Pigment sich in die Mitte des Körperchens concentrirt und dort zu einem dichten Klumpen zusammenbackt, das Plasma des Parasiten in etwa 15—20 runde, stärker lichtbrechende Kügelchen (Sporen) zerfällt, welche seltener ganz regelmässig in zwei concentrischen Reihen nebeneinander stehen, wodurch die „Sonnenblume“ Golgi's zu Stande kommt, sondern meistens ein unregelmässiges Häufchen bilden, welches eher an das Aussehen einer Traube oder einer Maulbeere erinnert. Es muss jedoch daran gedacht werden, dass wir diese Körper, welche in Folge des Zerfalles in Sporen ein lockeres Gefüge haben, zwischen zwei Gläser geschichtet betrachten, und dass es nicht ausgeschlossen ist, dass durch den mechanischen Insult, welcher bei der Präparirung nie ganz zu vermeiden ist, die ursprünglich regelmässige Form zerstört worden sein kann.

Die Sporen des Tertianparasiten sind rund und kleiner als die des Quartanparasiten; sie zeigen im frischen Zustande meistens keine Detail-structur, hie und da habe ich an ihnen dennoch ein glänzendes Körnchen, den Nucleolus, wahrnehmen können.

Die beiden anderen Sporulationsvorgänge Golgi's übergehen wir hier, da es wahrscheinlich ist, dass dieselben blos Degenerationsproducte sind.

Hingegen ist einer nicht selten zur Beobachtung gelangenden Sporulationsart Erwähnung zu thun, auf welche Celli und Guarnieri aufmerksam gemacht haben, und welche darin besteht, dass die Segmentation erfolgt, ohne dass das Pigment sich überhaupt concentrirt hätte, sondern während dies noch, unregelmässige Maschen bildend, im Körperchen zerstreut liegt. Es kann endlich vorkommen, dass das Pigment sich statt in einem, in zwei Häufchen concentrirt.

Das Charakteristische des Sporulationsactes des Tertianparasiten besteht demnach darin, dass hier zahlreiche (15—20) kleine runde Sporen gebildet werden.

Das Pigment ist auch hier, wie überhaupt, ein lebloses Product; nachdem die Sporen auseinandergewichen sind, wird es im circulirenden Blute alsbald eine Beute der Leukocyten, in welchem wir es dann wiederfinden.

Ebenso wie bei der Quartana, entspricht auch bei der Tertiana der Sporulationsact der Parasiten dem Fieberparoxysmus; hier wie dort erfolgt schon etwa drei Stunden vor Beginn des Schüttelfrostes ein allmähiges Ansteigen der Temperatur, und dementsprechend sind schon zu dieser Zeit im Blute einzelne Sporulationskörper zu finden; am zahlreichsten begegnet man ihnen aber zur Zeit des Schüttelfrostes oder zu Beginn des Hitzestadiums.

Es muss noch hervorgehoben werden, dass man bei Tertiana nicht selten die Sporulationsformen im peripheren Blute vergeblich sucht. Die Tertianparasiten vollenden nämlich die höheren Stufen ihrer Entwicklung vorzugsweise in den inneren Organen, eine Eigenschaft, der wir bei den Parasiten der zweiten Gruppe in erhöhtem Masse begegnen werden.

Audererseits kann es hie und da vorkommen, dass man zu einer Zeit, welche weitab von einem Anfall liegt, eine vereinzelt Sporulationsform findet; es ist ja möglich, dass im Blute noch eine zweite, schwächere Generation vorhanden ist, welche zu anderer Zeit sporulirt, aber zu spärlich vertreten ist, um einen Anfall zu erzeugen¹.

Es ist ferner zu erwähnen, dass auch nach anderen Richtungen hin nicht alle Sporulationskörper des Tertianparasiten das vollkommene typische Bild bieten, welches Golgi von ihnen entworfen hat, sondern dass auch in diesen Bildungen hie und da Abweichungen von der Norm erscheinen, welche man kennen muss, um nicht in den Schlussfolgerungen Irrthümer zu begehen.

Es kommt z. B. nicht selten vor, dass Körper, welche erst einen kleinen Theil des rothen Blutkörperchens ausfüllen, schon sporuliren (siehe auch die antepionirende Tertiana), sie bilden dann nicht eine so grosse Anzahl von Sporen wie die ganz ausgewachsenen Individuen, sondern eine wesentlich geringere Zahl. Dadurch werden diese Sporulationskörper sehr ähnlich jenen der pigmentirten Quotidianparasiten, von denen sie sich höchstens noch durch die ansehnlichere Pigmentmenge und durch die beträchtlichere Grösse der einzelnen Sporen unterscheiden. In solchen Fällen wird immer der sonstige Blutbefund massgebend sein.

¹ Bezüglich der Quartana findet sich bei Golgi die Angabe, dass er in einigen Fällen ausserhalb eines Anfalles Sporulationskörper gesehen hat; die Körpertemperatur erwies sich als erhöht, die Kranken hatten jedoch keine Empfindung davon.

Der mikroskopische Befund einer einfachen Tertiana wird sich schematisch in folgender Weise gestalten:

1—12 Stunden nach dem Anfall: Kleinste, sehr wenig pigmentirte, lebhaft amöboid bewegliche, an den rothen Blutkörperchen haftende oder schon zum Theil in dieselben eingetretene Formen.

12—24 Stunden nach dem Anfall: Etwas grössere, bis etwa ein Drittel des Blutkörperchens ausfüllende, feinste Pigmentstäubchen führende, noch lebhaft amöboide Formen. Die inficirten Blutkörperchen blass, vergrössert.

24—36 Stunden nach dem Anfall (24—12 Stunden vor dem folgenden Anfall): Die Körperchen füllen zwei Drittel bis vier Fünftel der blassen, vergrösserten Blutkörperchen aus, sie sind öfter von sehr unregelmässiger Gestalt, ändern dieselbe aber nur in langsamer Weise, hingegen sind die nun schon zahlreichen und gröberen Pigmentkörnchen in lebhafter Bewegung, welche die Parasiten selbst erschüttert.

36—48 Stunden nach dem Anfall (12—0 Stunden vor dem nächsten Anfall): Grosse runde Formen, welche nahezu den Durchmesser eines rothen Blutkörperchens haben, bei einem Theile das Pigment noch bewegt, bei dem anderen Theile schon ruhend. Beginnende und vollendete Sporulationen.

Zur Illustration des Parallelismus von Parasitenzyklus und Fieberverlauf sei folgender Fall einer einfachen Tertiana mitgetheilt:

K., 20 Jahre alt, hatte am 21. August den ersten Anfall, weitere Anfälle am 23. und 25. desselben Monats, jedesmal um 11 h. Vormittags; der Verlauf der Anfälle ist vollkommen typisch: Frost, Hitze, Schweiss.

25 August, 5 h. p. m. Temperatur 40.5° , der Schüttelfrost war um 11 h. a. m.

Blutbefund: 1. Ziemlich zahlreiche grosse Formen, welche die hypertrophischen und entfärbten Blutkörperchen nur zur Hälfte, die normal gebliebenen ganz ausfüllen.

2. Mehrere fertige Sporulationen in Traubenform; zahlreiche beginnende Sporulationen.

3. Einzelne ganz kleine, un pigmentirte amöboide Körperchen (jüngste Formen, welche aus den Sporen stammen, die zu Beginn des Anfalles, also gegen 11 h. a. m., entstanden sind, daher ein Alter von etwa sechs Stunden haben können).

26. August, 10 h. a. m. Temperatur 36.0° .

Blutbefund: 1. Zahlreiche pigmentirte amöboide Körper, welche ein Fünftel bis ein Viertel der rothen Blutkörperchen ausfüllen.

2. Einzelne grosse Formen mit starker Pigmentbildung (sterile Formen vom Vortage).

5 h. p. m. Temperatur 36.3° .

Blutbefund: 1. Zahlreiche pigmentirte, oft stark verzweigte, endoglobuläre Formen, welche die Blutkörperchen zu einem Viertel bis zur Hälfte ausfüllen.

2. Vereinzelt grosse hydropische Formen.

27. August, 9 h. a. m. Temperatur 37.2° .

Blutbefund: 1. Sehr zahlreiche grosse Formen, welche die Blutkörperchen zur Hälfte oder ganz ausfüllen, viele der inficirten Blutkörperchen gebläht und entfärbt.

2. In einzelnen grossen Körpern das Pigment ruhend (beginnende Sporulation).

Um 11 h. a. m. Temperatur 39·5°. Schüttelfrost etc.

Aus dem angegebenen Schema lässt sich leicht das Schema für eine doppelte Tertiana construiren, bei welcher die Anfälle zu gleichen oder zu ungleichen Stunden des Tages erfolgen.

Zur Illustration dieser complicirteren Verhältnisse sei die Krankengeschichte eines Falles von Tertiana duplex sammt den mikroskopischen Befunden mitgetheilt.

F. W., 19 Jahre alt, Glasarbeiter, leidet seit 14 Tagen an Anfällen; dieselben kamen anfangs jeden zweiten Tag, später täglich. Gestern (11. August) kam der Anfall um 11 h. a. m., heute (am 12. August) um 3 h. p. m. Um 5 h. p. m. Temperatur 39·2°, Milz deutlich tastbar, Gliederschmerz.

Blutbefund: 1. Sehr zahlreiche pigmentirte Körper, welche die Blutkörperchen ganz ausfüllen.

2. Ebenso zahlreiche pigmentirte Parasiten in lebhafter amöboider Bewegung, welche die rothen Blutkörperchen zur Hälfte ausfüllen.

3. Zahlreiche freie pigmentirte Kugeln, in den Blutkörperchen öfter zerrissene Formen (Fieberformen, siehe weiter unten).

4. Sporulationskörper nicht gefunden.

13. August, 11¹/₄ h. a. m. Beginn des Schüttelfrostes, Temperatur 38·2°.

Blutbefund: 1. Massenhafte Sporulationskörper, zum Theil regelmässig, zum Theil unregelmässig angeordnet. Zahl der Sporen um 14 herum; in manchen Sporen der Nucleolus sichtbar.

2. Ziemlich zahlreiche amöboide, sehr wenig pigmentirte Körperchen, welche etwa ein Drittel der rothen Blutkörperchen ausfüllen.

3. Mehrere grosse Formen mit Flagellen (eine mit fünf Geisseln).

5 h. p. m. Temperatur 37·5°. Starker Schweiss.

Blutbefund: 1. Vereinzelte grosse Formen, zum Theil mit beweglichem Pigment, zum Theil wie coagulirt.

2. Zahlreiche lebhaft bewegte, wenig pigmentirte Formen, welche ein Drittel bis zwei Drittel der rothen Blutkörperchen ausfüllen.

3. Zahlreiche ganz kleine un pigmentirte oder nur feinste Pünktchen führende, lebhaft amöboide Körper.

4. Sporulationsformen sind keine mehr zu sehen etc.

Es ist sofort ersichtlich, dass wir in diesem Falle einer doppelten Tertiana (d. h. falsche Quotidiana) zwei Parasitengenerationen vor uns hatten. In der letztnotirten Beobachtung finden sich anscheinend drei Generationen, es ist aber leicht einzusehen, dass in den unter 1 angeführten vereinzelt grossen Formen nur die Ueberreste jener Generation zu erblicken sind, welche den vor sechs Stunden erfolgten Anfall veranlasst hat. Die jungen Formen, welche aus den Sporen dieser Generation hervorgegangen sind, haben sich um diese Zeit schon als kleine amöboide Körper präsentirt (Nr. 3).

Wie wir sehen, muss bei Beurtheilung des Blutbefundes nicht allein Golgi's Schema berücksichtigt werden, sondern es kommen nebenbei auch andere Momente, welche das Blutbild wesentlich bestimmen, in Betracht.

Zu diesen Momenten gehört in erster Linie der Umstand, dass wir es im Blute nie mit einer Generation von Parasiten im absoluten Sinne zu thun haben; wäre dieses der Fall, wären also sämtliche Parasiten, welche wir im Allgemeinen einer Generation zuzählen, bis auf die Minute gleich alt, würden alle in demselben Momente sporuliren und als Individuen verschwinden, dann würde das Blutbild dem Schema vollkommen gerecht werden. In der Wirklichkeit stehen aber die Parasiten derselben Generation um eine, ja um sechs bis acht Stunden auseinander. Sie deshalb von einander zu trennen, wäre gar nicht möglich, weil für eine solche Trennung die nothwendigen Grenzen fehlen würden; die Trennung ist aber auch nicht nöthig, denn uns kommt es ja nur darauf an, alle jene Parasiten, welche einen Fieberparoxysmus auslösen, in eine Gruppe oder in eine Generation zu fassen, ob sie nun völlig gleichalterig sind, oder ob sie um einige Stunden von einander abweichen.

Die Thatsache, dass die Individuen einer „Generation“ nicht in demselben Moment, sondern nacheinander, in sehr kurzen Intervallen sporuliren, hat offenbar die klinische Erscheinung zur Folge, dass auch der Fieberparoxysmus nicht einige Augenblicke, sondern mehrere Stunden, oft einen halben Tag lang dauert.

Diese Verschiedenheit im Alter der Parasiten einer Generation ergibt natürlich eine, wenn auch nicht sehr bedeutende Verschiedenheit in ihrer Grösse, Form und sonstigen Beschaffenheit in einem gegebenen Moment, und es wäre gefehlt, sich durch diese geringen Differenzen irreleiten zu lassen.

Es ist ferner zu beachten, dass eine grosse Anzahl von Parasiten nicht die Reife erlangt, also nicht sporulirt; wir wissen nicht mit Bestimmtheit, woran das liegt, aber die Thatsache findet in der übrigen Thierwelt genug Analogien, um uns nicht besonders zu überraschen. Das Wahrscheinlichste ist, dass diese steril bleibenden Individuen im „Kampfe um das Dasein“ untergehen, dass sie, concreter gesprochen, jenen Momenten unterliegen, welche die Widerstandskraft des menschlichen Organismus zur Bekämpfung der gefährlichen Eindringlinge bilden; davon wird in dem Abschnitte über Spontanheilung noch ausführlicher die Rede sein. Diese nicht sporulirenden Individuen erreichen die Grösse ihrer erfolgreicheren Genossen, und man sieht nicht selten auch solche, welche noch weit grösser geworden sind, und in denen das Spiel der schwärmenden Pigmentkörnchen ein ausserordentlich lebhaftes ist. Diese

geblähten Formen hat schon Laveran für hydropische, in Degeneration begriffene Körper angesehen, und es scheint, dass es sich mit ihnen in der That so verhält. Man findet sie noch mehrere Stunden nach Schluss des Anfalles im Blute, und selbst an den fieberfreien Tagen der reinen Tertiana sind sie gar nicht selten zu sehen. Es ist klar, dass man diese sterilen überlebenden sphärischen Körper nicht als Zeugen gegen das Golgi'sche Gesetz anrufen kann.

Eine andere Reihe von Körpern, welche gleichfalls das Blutbild compliciren, wird durch die „Fieberformen“ gebildet: es sind Trümmer von Parasiten, welche man häufig frei im Plasma, oft auch in den rothen Blutkörperchen findet. Sie sind meistens rund und hängen oft zu mehreren Exemplaren aneinander; die Verwechslung mit Sporulationskörpern ist nicht leicht möglich, weil sie regellos pigmentirt und an Grösse verschieden sind.

Geisselführende Körper sind bei den Tertianparasiten bald nach Entnahme des Blutes häufig zu beobachten.

Es sei ferner noch erwähnt, dass jene Aufblähung und Entfärbung der von den Tertianparasiten inficirten rothen Blutkörperchen zwar sehr häufig, jedoch durchaus nicht immer zu beobachten ist; auf Taf. II kommen diese verschiedenen Verhältnisse zum Ausdruck. Bastianelli und Bignami beobachteten manchmal auch bei der Tertiana geschrumpfte, messingfarbige Blutkörperchen (globuli rossi ottonati), wie sie bei den Parasiten der zweiten Gruppe oft in grosser Menge zu sehen sind. Ich habe bei Tertiana, von welcher ich eine grosse Anzahl zu untersuchen Gelegenheit hatte, diese „Messingkörperchen“ nie wahrgenommen, sie scheinen also für alle Fälle einen Ausnahmsbefund zu bilden.

Ebensowenig kann ich eine andere, in derselben Arbeit von Bastianelli und Bignami mitgetheilte Beobachtung bezüglich der Sporulationskörper bei Tertiana anteponeus bestätigen.

Die beiden genannten Autoren theilen nämlich mit, dass sie bei der anteponirenden Tertiana häufig frühzeitige Sporulationen mit fünf bis zehn Sporen (wie sie vorhin schon beschrieben worden sind) gesehen haben.

Wenn wir Golgi's Gesetz dieser nicht selten vorkommenden Varietät der Tertiana anpassen wollen, so müssen wir annehmen, dass die Tertianparasiten unter gewissen, für ihre Entwicklung besonders günstigen Umständen um einige Stunden früher, als dies bei ihnen für gewöhnlich der Fall ist, die Reife erlangen, oder dass sie vielleicht von vorneherein mit mehr Lebensenergie in den befallenen Organismus gerathen und sich dort rascher als in 48 Stunden vermehren. In den Fällen von anteponirender Tertiana, welche ich untersucht habe, fand ich, was die Sporenzahl und die Grösse der Sporulationskörper betrifft, keinen Unterschied gegenüber der gewöhnlichen Tertiana, womit ich jedoch die Beobachtung von Bastianelli und Bignami durchaus nicht im Werthe herabsetzen will; ich glaube vielmehr, dass dieselbe beachtenswerth und weiterer Nachforschung würdig ist.

Ueber Beobachtungen bei der viel selteneren Tertiana postponens liegen, so viel mir bekannt ist, bisher keine Mittheilungen vor.

Die Strukturverhältnisse bei der Entwicklung des Tertianparasiten geben die Bilder auf Taf. IV wieder.

II. Malariaparasiten mit Sporulation und Syzygienbildung. In diese Gruppe gehören die kleinen Parasiten, deren Studium Marchiafava und Celli zu verdanken ist. Biologisch unterscheiden sie sich von den Parasiten der ersten Gruppe dadurch, dass, während jene nur die directe Sporulation eingehen, diese sowohl direct sporuliren, als auch Halbmonde bilden können, welche sich ihrerseits wahrscheinlich gleichfalls, und zwar auf dem Wege der queren Segmentirung, vermehren.

Klinisch haben die hierhergehörigen Parasiten die Bedeutung, dass sie jene Fieber verursachen, welche hartnäckig recidiviren, eine schwer heilbare Anämie hinterlassen und zu perniciosen Erscheinungen Anlass geben.

Die Anfälle haben oft nicht den solennen Charakter wie die Paroxysmen der leichteren Wechselfieber, namentlich fehlen die Schüttelfröste häufig. Die Patienten machen beinahe durchwegs einen schwerkranken Eindruck, sie klagen hauptsächlich über Abgeschlagenheit, Gliederschmerz, Kopfweh, Appetitlosigkeit.

In den leichteren Fällen ist ein deutlicher Typus zu erkennen; derselbe kann quotidian oder tertian sein — quartaner kommt nicht vor — oft ist der Typus aber verwischt und schwer zu analysiren; es handelt sich dann um Infection durch mehrere Generationen, was bei diesen Parasiten mit rascher Evolution zu continuirlichen, remittirenden etc. Fiebern Anlass gibt.

Die Sporulationen erfolgen, wie Marchiafava und Celli gezeigt haben, beinahe ausschliesslich in den inneren Organen; der Grund dafür ist bis heute vollständig unbekannt.

Die Recidive stellen sich acht bis vierzehn Tage nach dem vorhergehenden Paroxysmencyklus ein.

a) **Der pigmentirte Quotidianparasit.** Es war schon mehrmals die Rede davon, dass wir Marchiafava und Celli werthvolle Aufschlüsse über das Verhalten der kleinen, den perniciosen Fiebern zukommenden Parasiten verdanken. Die Eintheilung derselben in pigmentirte und pigmentlose ist zwar nicht im Sinne der römischen Forscher, denn sie haben sich bisher stets dahin geäußert, dass es nur an der Lebensdauer der kleinen Parasiten liege, ob sie Zeit finden, Pigment zu bilden oder nicht, dass zwischen ihnen also keine Artverschiedenheit, sondern blos eine Verschiedenheit in der vegetativen Lebensdauer vorhanden sei. Dennoch glaube ich die von Grassi und Feletti vorgeschlagene Trennung in zwei Arten acceptiren zu sollen, und zwar hauptsächlich aus dem Grunde, weil es Grassi wie schon bemerkt war, gelungen ist, bei Vögeln einen stets pigmentlosen Parasiten aufzufinden, und weil ferner auch die schwach pigmentirten Parasiten bei gewissen Vögeln gleichfalls als wohlcharakterisirte Arten erkannt worden sind. Aehnliche beweisende Experimente

mittelst Uebertragungen auf den Menschen, wie wir sie bei Quartana und Tertiania erörtert haben, liegen bisher von diesen beiden Parasitenarten nicht vor. Experimente würden hier aus dem Grunde weniger klare Resultate liefern als bei den leichten Typen, weil Mischinfectionen von den pigmentirten und unpigmentirten Quotidianparasiten häufig zu sein scheinen, wobei noch meistens der Umstand störend mitwirkt, dass die pigmentirten Formen im peripheren Blute fehlen können, während sie in den inneren Organen vorhanden sind.

Der pigmentirte Quotidianparasit beschreibt seinen Entwicklungsgang in 24 Stunden; er beginnt sein Dasein wie alle übrigen Arten als kleinstes pigmentloses Körperchen, welches, nachdem es dem Sporulationskörper entschlüpft ist, eine kurze Zeit im Plasma lebt, und sich dann einem rothen Blutkörperchen anheftet.

Diese kleinen Körperchen sind lebhaft amöboid beweglich, wodurch sie sich noch am ehesten die Aufmerksamkeit des Beobachters zuziehen; im Uebrigen sind sie (so lange sie nicht in den ringförmigen Ruhezustand übergehen) optisch der Substanz des rothen Blutkörperchens so ähnlich, dass sie für den Ungeübten leicht zu übersehen sind. Ihr Contour ist sehr zart, ihre Farbe ein wenig blasser als jene des Blutkörperchens. Die Bewegungen eines Theiles der Körperchen halten unter dem Mikroskop bei Zimmertemperatur noch eine geraume Weile, eine Stunde und auch darüber, lebhaft an, während ein grösserer Theil bald nach der Blutentnahme (wahrscheinlich auch schon im circulirenden Blute) zur Ruhe kommt. In der Ruhe bilden die Körper ganz charakteristische Ringelchen von weisslicher Farbe und röthlichem Centrum und fallen dadurch dem Beobachter sofort auf; öfter hat der Ring an einer Stelle eine kleine Ausbuchtung, in welchem Falle man ihn sehr passend mit einem Siegelring verglichen hat. Der Reif enthält nicht selten ein oder mehrere Körnchen von hämoglobinfarbiger Substanz, welche er dem Blutkörperchen entzogen hat.

Man sieht nicht selten, auf welche Art diese Ringe zu Stande kommen; wenn man ein amöboid bewegliches, homogen aussehendes Körperchen einstellt und längere Zeit hindurch betrachtet, so bekommt es, nachdem es ruhig und rundlich geworden ist, mit einem Male in der Mitte einen dunkleren Fleck, der zweifellos dadurch entsteht, dass sich das Plasma daselbst verdünnt, und dass die Substanz des rothen Blutkörperchens durchzuschimmern beginnt; die Verdünnung des Parasiten im Centrum kann bis zur Durchlöcherung gehen, und damit ist der Ring fertig.

Betrachtet man einen solchen Ring bei offenem Abbé und seitlicher Hohlspiegelbeleuchtung, dann sieht man genau, dass er in der Oberfläche des Blutkörperchens eine tiefe und scharfe Rinne darstellt, und dass im

Centrum die Blutkörperchensubstanz gleichsam wie ein Finger in dem Reif steckt. Aus der Ringform kann der Parasit wieder in die amöboide zurückkehren; das Spiel wiederholt sich oft mehrmals unter den Augen des Beobachters.

Der junge amöboide Parasit setzt äusserst feine Pigmentstäubchen, welche oft nur röthlich sind, an; diese sind vollständig an der Peripherie des Körperchens zu sehen, wo sie meistens geringe Bewegung zeigen. Wenn der Parasit etwa ein Drittel des rothen Blutkörperchens ersetzt hat, sammelt sich das Pigment in die Mitte oder an den Rand, wobei die amöboiden Bewegungen des Parasiten aufhören. Nach der Concentrirung backt das Pigment zu einem dunkeln, ruhenden Klumpen zusammen, und es erfolgt der Zerfall des Parasiten in eine geringe Anzahl von kleinsten Sporen. Die Parasiten erreichen nicht selten auch eine bedeutendere Grösse und füllen unter Umständen zur Zeit der Sporulation das ganze Blutkörperchen aus.

Wie Marchiafava und Celli es an leichteren Fällen der Sommerfieber mit intermittirendem, quotidianem Typus nachweisen konnten, fällt auch bei diesen Fiebern die Pigmentconcentrirung und die Sporulation mit dem Fieberparoxysmus zusammen. Dieselben Autoren waren es auch, welche die Sporulationskörper dieser Parasiten entdeckt und den wichtigen Umstand hervorgehoben haben, dass die Sporulation nicht im peripheren Blute, sondern in den inneren Organen vor sich geht, so dass man während des Anfalles, selbst bei schwerer Infection, im Fingerblute keine oder nur sehr spärliche Segmentationskörper findet, während sie im Milzblute in grösserer Menge zu sehen sind.

Sieht man im peripheren Blute eine Anzahl von grösseren Parasiten mit dem Pigmentblöckchen, so kann man mit Zuversicht auf den baldigen Beginn des Anfalles rechnen; dies gilt ebensowohl für den malignen Tertianparasiten. Nach dem Anfalle sind die unpigmentirten Ringelchen zu constatiren.

Die rothen Blutkörperchen erleiden durch die Infection öfter eine Schrumpfung, wobei sie eine Farbe wie altes Messing besitzen. Marchiafava und Celli nehmen an, dass die in „Messingkörperchen“ eingeschlossenen Parasiten degenerirt seien; auf Grund von Structurfärbungen kann ich dem nicht beipflichten, denn man findet in diesen Parasiten den Nucleolus tief tingirt. Ferner können die inficirten und zum Theile geschrumpften Blutkörperchen den Farbstoff auch ganz verlieren, und in diesem Falle bilden sie äusserst zarte, schleierartig gefaltete Körperchen, in deren Innerem der Parasit liegt. Die „Messingkörperchen“ dürften von dem Ungeübten leicht mit der „Morgensternform“ verwechselt werden; man halte sich daran, dass an dem Messing-

körperchen stets der Parasit zu sehen ist, welcher hier meistens die Form eines hellen Ringelchens hat und auf das Messingkörperchen als untrügliche Marke geprägt ist.

Nach mehrtägigem Bestand der Krankheit treten neben den bisher geschilderten Körpern jene Gebilde auf, welche in die Reihe der Halbmonde gehören. Diese Körper sind: 1. die typischen halbmondförmigen Körper; 2. spindelförmige, an den Enden zugespitzte (cigarrenförmige) Körper; 3. Sphären.

Eine detaillirte Schilderung der Morphologie dieser Körper, sowie die Darstellung der divergirenden Meinungen, welche sich an sie bezüglich ihrer Entstehungsart und ihrer Bedeutung knüpfen, ist in dem vorangehenden Abschnitte gegeben worden.

Zur Erläuterung des Zusammenhanges zwischen dem klinischen und dem mikroskopischen Verhalten der hierhergehörigen Fälle sei eine Krankengeschichte als Beispiel angeführt.

K. St. leidet seit einer Woche täglich an Fieberanfällen; dieselben bestehen nur in Hitze und kommen gegen 4 h. Nachmittags. Patient ist sehr schwach, er kann nicht gehen und musste in das Spital getragen werden. Hochgradige Blässe, typhöser Habitus. Die Zähne trocken, die Papillen der Zungenspitze geschwellt, die hintere Hälfte der Zunge dick grau belegt. Die Milz deutlich palpabel. Puls 110, dicot, Spannung in der Norm. Täglich zwei bis drei dünnflüssige Stühle.

4. August 1892, 5 h. p. m. Temperatur 38° 0'.

Blutbefund: 1. Wenige kleine, amöboide Körperchen, alle pigmentlos.

2. Sehr viele melanifere Leukocyten.

5. August, 9 h. a. m. Temperatur 37° 0'.

Blutbefund: 1. Sehr spärliche, mittelgrosse, ein Viertel bis ein Drittel der Blutkörperchen ausfüllende Körperchen mit einem Pigmentklümpchen.

2. Einzelne Messingkörperchen. Keine melaniferen Leukocyten.

4 h. p. m. Temperatur 38° 2'.

Blutbefund: 1. Ganz vereinzelte kleine, pigmentirte Körperchen.

2. Ein Halbmond mit concentrirtem Pigment.

6 h. p. m. 0·66 Chinin.

6. August, 7 h. a. m. 0·66 Chinin.

10 h. a. m. Temperatur 36° 5'.

Patient sehr hinfällig, Zunge trocken, braun.

Blutbefund: 1. Einzelne Halbmonde.

2. Mässig zahlreiche melanifere Leukocyten.

4 h. p. m. Temperatur 35° 4'. Allgemeinzustand wie Früh.

Von da ab erfolgte kein Anfall mehr und der anfangs bedrohliche Zustand ging bald in Besserung über.

Zu bemerken ist in diesem Falle das Missverhältniss zwischen der geringen Anzahl der Parasiten, der geringen Temperatursteigerung und der Schwere der sonstigen Symptome.

Die Halbmonde sind an dem achten Krankheitstage erschienen.

Wie schon erwähnt wurde, treten mit grosser Regelmässigkeit bald nach Beginn der Krankheit im Blute die Halbmonde und die zu ihnen gehörigen Körper auf, und diese erhalten sich darin, manchmal in Gesellschaft von einzelnen amöboiden Körperchen, auch während der fieberfreien Zeiten. Wenn man im Blute eines Kranken diese Körper sieht, dann kann man mit Sicherheit den Schluss ziehen, dass bei demselben vor kurzer Zeit Fieberanfälle bestanden haben. So lange Halbmonde und ihre Sphären den ausschliesslichen Blutbefund bilden, pflegt in der Regel kein Fieber vorhanden zu sein, ja die römische Schule hält an dem Satze fest, dass diese Körper überhaupt kein Fieber erzeugen können, sondern dass jedesmal, wenn Fieberparoxysmen erfolgen, neben den Halbmonden endoglobuläre, amöboide Körperchen im Blute auftauchen, denen das Fieber zuzuschreiben sei. Marchiafava und Celli haben Fälle gesehen mit sehr vielen Halbmonden im Blute, ohne dass die Patienten gefiebert hätten; ähnliche Beobachtungen haben andere Forscher gemacht, und auch meine Erfahrungen stimmen mit dieser Angabe für die grosse Mehrzahl der Fälle überein, jedoch muss ich bemerken, dass mir dennoch mehrere Fälle mit wenn auch mässigen Fieberparoxysmen vorgekommen sind, bei denen ich mich vergebens bemüht habe, neben den Halbmonden amöboide Körperchen aufzufinden. Es wäre immerhin möglich, dass dieselben nicht im peripheren Blute, sondern blos in den Gefässen der inneren Organe vorhanden gewesen sind, und ich halte diese Annahme sogar für sehr wahrscheinlich, vom Standpunkte der Klinik dürfen jedoch diese Fälle nicht übergangen werden, und ich werde mir daher erlauben, unter den folgenden Krankengeschichten auch einige dieser Kategorie mitzuthemen. Die Regel ist aber die, dass zur Zeit des alleinigen Vorhandenseins von Halbmondkörpern das Fieber vollständig fehlt; die Patienten befinden sich dabei oft in einem mehr oder weniger kachektischen Zustande; der verminderte Hämoglobingehalt, damit auch die herabgesetzte Zahl der Blutkörperchen, hebt sich langsam oder gar nicht und sinkt zuweilen, obwohl jedes Fieber fehlt, noch tiefer herab.

Nach Verlauf von zwei bis drei Wochen können abermals Fieberzeiten kommen, welche von einer Invasion von jungen amöboiden Körperchen begleitet sind.

Es ist nun die Frage, in welchen Körpern wir im Organismus die für einige Zeit latenten Ansteckungsquellen zu suchen haben?

Das Nächstliegende ist, die Halbmonde für die Recidive verantwortlich zu machen, und diese Ansicht hat in der That viel Wahrscheinlichkeit für sich.

Um diese Wahrscheinlichkeit zur Gewissheit zu erheben, wäre es nothwendig, zu beweisen, dass aus den Halbmonden oder aus den Sphären ihrer Reihe Sporen entstehen, welche in weiterer Entwicklung die amöboiden Körperchen liefern.

Wie schon früher erwähnt war, hat Canalis an mehreren Sphären Sporenbildung zu sehen geglaubt; leider hat er nicht durch Kernfärbung den sicheren Nachweis dafür erbracht, dass die von ihm dafür gehaltenen Körper thatsächlich Sporen gewesen sind, und seine Angaben sind daher mit Recht angezweifelt worden.

Auch die frühere Ansicht von Celli und Guarnieri, dass die bekannten „Knospen“ an den sphärischen Körpern Fortpflanzungskörper seien, ist an der Kernlosigkeit dieser Gebilde gescheitert. Später wollten Grassi und Feletti in dem Milzblute sporenbildende Sphären (der Halbmonde) gefunden haben; die Abbildungen, welche sie von den Körpern geben, lassen aber Bedenken an der Richtigkeit der Deutung zu.

Feletti sah neuerdings in manchen Halbmonden 1—8 kernartige Körper, welche er für Gymnosporen hält.

Ich konnte mich von der Sporulation der Halbmonde nicht überzeugen, hingegen kann ich bestätigen, dass die von Grassi und Feletti zuerst angekündigte Segmentierung der Halbmonde in der That unzweideutig vorkommt, und halte es für möglich, dass diese Segmentierung, bei welcher die einzelnen Schenkel ein fein granulirtes Aussehen haben, mit der Fortpflanzung in Beziehung steht. Zu bemerken ist jedoch, dass man diese quere Segmentierung recht selten zu sehen bekommt.

Golgi äusserte einmal die Meinung, dass sich an dem Rande der Halbmonde Sporen bilden, welche durch Platzen der Halbmonde ausgestreut werden; diese Vorstellung würde mit der Segmentierung übereinstimmen. Gegenüber diesen Bemühungen, die weitere Entwicklung der Halbmonde kennen zu lernen, bewahren Bignami, Bastianelli, Celli und Marchiafava eine entgegengesetzte Haltung, indem sie, wie schon erwähnt, die Halbmonde für Degenerationsformen ansehen, welche überhaupt keiner weiteren Entwicklung fähig sind, sondern welche nach vorangegangener Vacuolisierung untergehen. Auch Ziemann hat sich dieser Ansicht angeschlossen. Es kann kein Zweifel darüber bestehen, dass es auch degenerierte Halbmonde gibt, in denen tropfenartige Bildungen zu sehen sind, welche man für Sporen halten könnte, wenn sie nicht unter den Augen des Beobachters ihre Form verändern würden, aber daraus lässt sich noch nicht jener weitgehende Schluss ziehen, welchen die obgenannten Autoren deduciren wollen.

Meine Ansicht über die Bedeutung der fraglichen Körper als Syzygien habe ich schon in dem vorangehenden Abschnitte auseinandergesetzt und verweise hier auf die betreffenden Erörterungen.

Die Angaben über das numerische Verhalten der Halbmonde in den fieberfreien Intervallen und im Laufe der Recidive sind nicht ganz übereinstimmend; während die Einen eine Abnahme beobachtet haben, geben Andere an, eine Zunahme oder ein Gleichbleiben constatirt zu haben. Ich habe diesbezüglich keine auffallenden oder wenigstens keine gesetzmässigen Unterschiede gesehen; es kommt vor, dass man an einem Tage nur vereinzelte, den nächsten Tag zahlreiche Körper dieser Ordnung findet, ohne dass sich mit dem Kranken irgend etwas ereignet hätte. Auch die von mehreren Autoren aufgestellte Behauptung, dass die Halbmonde zur Zeit der Recidive häufiger in flagellirte Sphären übergehen als in der fieberfreien Zeit, habe ich nicht überzeugend bestätigt gefunden.

Im gefärbten Präparate stellt sich der junge Quotidiauparasit ebenso dar wie die Jugendformen der Tertian- und Quartauparasiten; er besitzt, ebenso wie diese, Nucleus, Nucleolus und Plasma.

b) **Der unpigmentirte Quotidianparasit.** Das Vorkommen eines Malariaparasiten, welcher kein Pigment bildet und also vollständig unpigmentirt sporulirt, ist von Marchiafava und Celli constatirt worden; dieser Befund bildet eine der schönsten Errungenschaften der beiden auf dem Gebiete der Malariaätiologie unermüdlich und erfolgreich thätigen Forscher. Seither wurden die pigmentlosen Parasiten auch von anderen Autoren, so von Marchoux am Senegal, wiederholt beobachtet.

Die Pigmentlosigkeit ausgenommen, gleicht dieser Parasit dem pigmentirten Quotidianparasiten so vollständig, dass wir von einer

ausführlichen Schilderung desselben absehen können. Er zeigt im Jugendzustande dieselbe amöboide Beweglichkeit wie der andere und vollendet seinen Lebenslauf in einem ähnlichen Zeitraume oder vielleicht etwas rascher, aus welchem Umstände Marchiafava und Celli den Pigmentmangel herleiten.

Die Sporulation erfolgt nur in den inneren Organen, und eine Infection muss schon besonders schwer sein, damit die Sporulationskörper auch in das periphere Blut gelangen. So berichten Marchiafava und Celli von einem Fall von *Perniciosa comatosa*, in welchem auch das periphere Blut massenhaft Sporulationen euthielt.

Auf Taf. IV, Fig. 39, ist eine Gehirncapillare mit den Sporulationen der unpigmentirten Parasiten abgebildet; Fig. 39b stellt eine Gehirncapillare im Querschnitt vor; man sieht hier deutlich, dass die inficirten Blutkörperchen der Gefässwand anliegen und auf diese Weise das Lumen des Gefässes verengen. Diese Präparate stammen von einem Falle von *Perniciosa comatosa* her; ich verdanke sie der gütigen Ueberlassung des Herrn Professor Celli.

Hier, ebenso wie bei dem pigmentirten Quotidianparasiten, entwickeln sich Halbmonde, und dadurch kommen auch bei diesen Fällen nach Verlauf mehrerer Tage pigmentirte Elemente — denn die Halbmonde sind ausnahmslos pigmentirt — in Betracht. Erliegt jedoch der Kranke, ehe die Halbmonde zu Stande gekommen sind, der Infection, dann hat man es mit einer vollständig pigmentlosen Malaria zu thun. In der That haben Marchiafava und Celli solche Fälle beobachtet.

Es ist nothwendig zu wissen, dass Antolisei und Angelini in der Milz, im Gehirn und im Knochenmark öfter pigmentirte Körperchen gefunden haben in Fällen, in deren Fingerblut ausschliesslich unpigmentirte Parasiten gesehen worden sind. Man darf also aus dem Betrachten des Fingerblutes allein nicht mit absoluter Sicherheit das Vorhandensein von pigmentirten Körperchen ausschliessen, denn diese können sich immerhin noch in den inneren Organen aufhalten. Mit diesem Vorbehalt — ich unternahm keine Milzpunction — theile ich hier die Krankengeschichte von einem hierhergehörigen Fall mit:

D. J., 19 Jahre alt, Holzknecht, soll seit acht Tagen fortwährend fiebern; Fröste sind nicht vorgekommen. Arger Kopfschmerz, Gliederreissen, seit acht Tagen obstipirt.

12. August 1892, 10 h. a. m. Temperatur 39·5°. Patient liegt schwer darnieder, er stöhnt. Zunge trocken, rissig. Milz eben tastbar.

Blutbefund: Zahlreiche kleine amöboide, pigmentlose Körperchen.

4 h. p. m. Temperatur 40·2°.

Blutbefund: 1. Sehr zahlreiche unpigmentirte Körperchen in schwacher Bewegung, Doppelinfection der Blutkörperchen häufig.

2. In einzelnen Leukocyten grobe Pigmentkörner.

7 h. p. m. Temperatur 39·0°. Erhält 0·33 Chinin.

13. August, 5 h. a. m. 0·33 Chinin.

9 h. a. m. Temperatur 37·6°.

Blutbefund: 1. Zahlreiche amöboid bewegliche, unpigmentirte Körperchen.

2. Außerst zahlreiche Messingkörperchen, deren Parasiten zum Theil in amöboider Bewegung. In keinem Körperchen Pigment zu sehen, bloß hie und da ein Hämoglobinkörnchen.

10 h. a. m. 0·66 Chinin.

4 h. p. m. Temperatur 39·2°.

Blutbefund: 1. Sehr zahlreiche amöboide Körperchen.

2. Ebenso zahlreiche Messingkörperchen.

3. Eine Sphäre aus der Halbmondreihe.

7 h. p. m. Temperatur 40·5°, 0·33 Chinin.

14. August, 5 h. a. m. 0·33 Chinin.

$\frac{1}{2}$ 10 h. a. m. Temperatur 37·2°.

Blutbefund: 1. Weniger zahlreiche amöboide, durchaus unpigmentirte Körperchen, einige mit Hämoglobineinschlüssen.

2. Einzelne Halbmonde.

7 h. p. m. Temperatur 39·0°. 0·66 Chinin.

15. August. Patient stöhnt vor Mattigkeit und Gliederschmerz; er sieht häufig aus.

9 h. a. m. Temperatur 37·0°. 0·66 Chinin.

Blutbefund: 1. Einzelne unpigmentirte Körperchen.

2. Einzelne Halbmonde.

7 h. p. m. Temperatur 38·3°. 0·66 Chinin.

16. August, 10 h. a. m. Temperatur 35·8°. Starker Schweiß.

Blutbefund: 1. Sehr spärliche kleine Körper.

2. Einzelne Halbmonde.

Weiterhin ist Patient fieberfrei geblieben.

Der Fiebertypus war ein rein quotidianer, welchem, nach der Anamnese und nach dem Beginne der Curve zu schliessen, eine Continua vorangegangen war.

Das schon an den ersten Tagen in Leukocyten wahrgenommene Pigment dürfte von Halbmonden hergestammt sein, denn in den zahllosen amöboiden Körperchen war kein Körnchen Pigment zu sehen.

c) **Der maligne Tertianparasit.** Diese Parasitenart ist durch Marchiafava und Bignami von den übrigen Formen getrennt worden. Sie steht in ihrem morphologischen Verhalten sehr nahe dem pigmentirten Quotidianparasiten, von welchem sie, wie die Autoren selbst zugeben, in manchen Entwicklungsstadien kaum mit Sicherheit zu differenziren ist.

Die Hauptunterschiede gegenüber den anderen so nahe verwandten Arten sind nach Marchiafava und Bignami die folgenden:

1. Ihr Entwicklungscyklus dauert 48 Stunden;

2. das Pigment zeigt manchmal oscillatorische Bewegungen, was bei dem Quotidianparasiten nicht vorkommen soll;

3. der Parasit erreicht eine beträchtlichere Grösse, er füllt zur Zeit der Sporulation die Hälfte bis zwei Drittel des Blutkörperchens aus;

4. auch die vorgeschrittenen, stärker pigmentirten Stadien sind noch lebhaft amöboid beweglich;

5. das unpigmentirte Stadium dauert bis über 24 Stunden.

Gegen den gewöhnlichen Tertianparasiten sollen folgende Unterschiede bestehen:

1. Der maligne Tertianparasit ist in allen entsprechenden Stadien kleiner als der gewöhnliche Tertianparasit;

2. er nimmt oft die Ringform an, was der Golgi'sche nicht thut;

3. das Pigment ist spärlicher und nur ausnahmsweise bewegt;

4. die inficirten rothen Blutkörperchen haben die Neigung zu schrumpfen, während sie sich bei der gewöhnlichen Tertianform blähen;

5. die Sporen der perniciosen Tertiana sind kleiner und im Durchschnitte nicht so zahlreich (8—15) wie jene der gewöhnlichen Tertiana;

6. der perniciose Parasit bildet Halbmonde, was bei dem anderen nie vorkommt.

Nach der Anführung dieser Abweichungen von den übrigen bisher abgehandelten Formen ist es nicht nöthig, eine detaillirte Beschreibung des perniciosen Tertianparasiten zu geben. Bezüglich der Curve, welche Infectionen mit diesen Parasiten geben, siehe weiter unten.

Der Parasitenbefund besteht vor dem Anfall in den pigmentirten, das Blutkörperchen beiläufig zur Hälfte ausfüllenden Formen; zu Beginn des Anfalles können im Blute die Parasiten vollständig fehlen, und erst nachdem der Paroxysmus einige Zeit gedauert hat, erscheinen die Formen der neuen Generation, welche sich, wie schon erwähnt worden ist, entweder durch 24, ja selbst 48 Stunden unpigmentirt erhalten, so dass man sie 8—10 Stunden vor dem Anfall noch unverändert sieht, oder sich so rasch pigmentiren, dass schon zum Schlusse des Anfalles pigmentirte Körperchen zu sehen sind.

Die Entstehung der eigenthümlich geformten Fiebercurve wird von den Autoren damit erklärt, dass die Sporulation der vorhandenen Körper nicht auf einmal, sondern schubweise erfolgt.

Die Sporulation findet wie bei den anderen kleinen Arten zum allergrössten Theile in den inneren Organen statt, die Bildung der Halbmonde zeigt gleichfalls keine Abweichungen. Erwähnenswerth ist noch, dass die beiden Autoren die Recidive dieser Fälle meistens im Typus gleichlautend (und oft noch deutlicher ausgeprägt) mit dem Initialfieber gefunden haben.

Von der Mehrzahl der Autoren (Grassi, Feletti, Thayer, Hewetson etc.) werden die malignen Tertianparasiten nicht als separate Art acceptirt.

Ich kann mich den Ausführungen von Marchiafava und Bignami gegenüber nicht so ablehnend verhalten, wie es von Seite der genannten Autoren geschieht, denn mir begegnete eine nicht unbeträchtliche Anzahl von Kranken, welche bei tertianem Fieber die beschriebenen Parasiten zeigten.

Diese Thatsache erregte im Sommer 1891 — ehe noch Marchiafava und Bignami ihre vorläufige Mittheilung publicirt hatten — mein Interesse, und blos der Wunsch, die Verhältnisse erst noch genauer zu studiren, hielt mich davon ab, mit der Mittheilung über die maligne Tertiana vor die Oeffentlichkeit zu treten. Im Sommer 1892 konnte ich an weiteren Fällen das sichere Vorkommen dieser Fieber bestätigen.

Ich theile von diesen zwei Krankengeschichten mit:

K. W., 42 Jahre alt, leidet seit sechs Tagen täglich an heftigen, lange dauernden Schüttelfrösten, welchen Hitze und Schweiß folgt; die Auffälle kommen gegen 2 Uhr Morgens, manchmal erst um 8 Uhr Früh. Heftiger Kopfschmerz, Gliederweh, Appetitlosigkeit, Durchfälle, subicterisches Hautcolorit, leichte Benommenheit des Sensorium, Zunge trocken. Milz deutlich palpabel, schmerzhaft.

22. August 1891, 11 h. a. m. Temperatur 41.5° (gegen 4 h. Früh war der Schüttelfrost).

Blutbefund: Sehr zahlreiche amöboide Körperchen, ein Theil allerkleinst, ein anderer Theil etwas grösser, alle pigmentlos.

4 h. p. m. Temperatur 39.8°.

Blutbefund: 1. Zahlreiche ganz kleine und etwas grössere amöboide Körperchen ohne Pigment; mehrfache Infectionen eines Blutkörperchens häufig.

2. Sehr viele Messingkörperchen, deren Parasiten feines Pigment enthalten.

3. Ein melaniferer Leucocyt.

7 h. p. m. Temperatur 38.0°.

Nachts starker Schweiß.

23. August, 9 h. a. m. Temperatur 36.4°.

Blutbefund: 1. Sehr zahlreiche kleine Formen, welche etwa ein Viertel des rothen Blutkörperchens ausfüllen, sie bewegen sich sehr wenig, und viele von ihnen enthalten etwas Pigment, welches durchwegs randständig ist.

2. Sehr zahlreiche Messingkörperchen mit meist pigmentirten Parasiten in Ringform.

Gegen $\frac{3}{4}$ 3 h. p. m. Schüttelfrost.

$\frac{1}{2}$ 4 h. p. m. Temperatur 40.0°.

Blutbefund: 1. Zahlreiche ruhende, endoglobuläre Körperchen von ein Viertel Blutkörperchengrösse mit mehr Pigment, welches theils noch zerstreut und beweglich, theils an dem Rande concentrirt und ruhig ist.

2. Einzelne Sporulationskörper in stark verkleinerten Blutkörperchen.

3. Viele Messingkörper.

4. Zahlreiche geschrumpfte und entfärbte inficirte Blutkörperchen (Schleierform).

5. Viele ganz junge, noch pigmentlose, lebhaft amöboide, an den Blutkörperchen haftende Parasiten (junge Generation).

$\frac{1}{2}$ 6 h. p. m. Temperatur 40.7°.

7 h. p. m. Temperatur 40.0°.

24. August, 9 h. a. m. Temperatur $38\cdot0^{\circ}$ (um $\frac{1}{2}$ 6 h. Früh $0\cdot66$ Chinin).
Blutbefund: 1. Zahlreiche amöboide Körperchen, ganz klein und mittelgross,
alle unpigmentirt.

2. Ein melaniferer Leukocyt.

11 h. a. m. Temperatur $39\cdot2^{\circ}$.

4 h. p. m. Temperatur $41\cdot6^{\circ}$.

Blutbefund: 1. Zahlreiche amöboide Formen mittlerer Grösse, darunter wenige
mit Pigment.

2. Viele Messingkörperchen.

7 h. p. m. Temperatur $40\cdot2^{\circ}$. $0\cdot66$ Chinin. Starker Nachtschweiss.

25. August, 5 h. a. m. $0\cdot66$ Chinin.

10 h. a. m. Temperatur $36\cdot5^{\circ}$.

Blutbefund: 1. Zahlreiche kleine, randständige Parasiten, meist unbeweglich;
alle unpigmentirt.

2. Ein melaniferer Leukocyt.

3. Eine Syzygie (aus zwei mittelgrossen Formen).

4 h. p. m. Temperatur $37\cdot1^{\circ}$.

Blutbefund: Derselbe wie Früh; alle Parasiten pigmentlos.

7 h. p. m. Temperatur $37\cdot3^{\circ}$.

26. August, 9 h. a. m. Temperatur $37\cdot5^{\circ}$.

Blutbefund: 1. Einzelne unpigmentirte kleine Körperchen.

2. Viele beladene melanifere Leukocyten.

3. Mehrere Halbmonde und Sphären der Halbmondreihe.

Patient blieb fernerhin fieberlos und wurde vor Eintritt des Recidivs
entlassen.

Die Fiebercurve (Fig. 22), welche allerdings nur einen ausgebildeten
Anfall enthält, zeigt uns dennoch deutlich tertianen Typus, indem zwischen
den beiden kurzdauernden Apyrexien ziemlich genau 48 Stunden liegen;
auch zeigt der Fieberanfall selbst jenen Aufbau, wie er von Marchiafava
und Bignami als typisch bezeichnet wird. Die pseudokritische Einsenkung
und die präkritische Elevation ist ausgeprägt.

Vor den Anfällen wurden ruhende pigmentirte Körper gesehen, welche
die nicht vergrösserten, sondern eher geschrumpften rothen Blutkörperchen
grosstheils erfüllt haben; im Anfall und besonders nach demselben be-
herrschte die junge pigmentlose Generation das Gesichtsfeld.

Die Halbmonde wurden am zehnten Krankheitstage zum ersten
Male gesehen, nachdem den Tag zuvor frische Conjugationen wahrzu-
nehmen waren.

A., 27 Jahre alt, leidet seit sechs Tagen in unregelmässiger Weise an Frost
und Hitze, klagt über heftigen Kopfschmerz und Gliederreissen.

19. August 1892, 4 h. p. m. Temperatur $36\cdot0^{\circ}$. Die Milz deutlich palpabel.

Blutbefund: Ganz vereinzelte kleine Formen mit feinstem Pigment.

20. August, 9 h. a. m. Temperatur $38\cdot0^{\circ}$.

Blutbefund: Einzelne kleine Formen, einige mit einem Pigmentklümpchen
im Inneren.

4 h. p. m. Temperatur $41\cdot0^{\circ}$.

Blutbefund: 1. Sehr zahlreiche amöboide, unpigmentirte Körperchen.

2. Einzelne mit einem kleinen Pigmentklümpchen. Mehrfache Infectionen häufig.

3. Ein Halbmond, welcher die Form leicht verändert, mit deutlichem Doppelcontour; das Pigment in ihm zerstreut und die Gruppierung wechselnd.

21. August, 9 h. a. m. Temperatur 36.2° .

Blutbefund: 1. Ziemlich zahlreiche unpigmentirte, amöboide Formen.

2. Vereinzelte Körperchen, welche circa die Hälfte der Blutkörperchen ausfüllen, mit Pigmentkörnchen, die in engem Raume lebhaft oscilliren.

5 h. p. m. Temperatur 36.3° .

22. August, 10 h. a. m. Temperatur 38.5° .

Blutbefund: Sehr spärliche kleine Formen ohne Pigment.

4 h. p. m. Temperatur 39.6° .

7 h. p. m. Temperatur 40.2° .

23. August. Ohne Anfall, auch die übrigen Tage.

Hier zeigt die Curve (Fig. 23) gleichfalls tertianen Typus, jedoch von dem Charakter der gewöhnlichen Tertiana, ohne Verlängerung der Anfälle und mit einem vollen apyretischen Zwischentag.

Die Existenz eines tertianen Fiebers ohne die Golgi'schen Formen, sondern ausschliesslich mit kleinen, Halbmonde bildenden Parasiten, ist also eine sichergestellte Thatsache.

Eine andere Frage ist die, ob die bei diesen Fiebern vorgefundenen Parasiten als artverschieden von den pigmentirten Quotidianparasiten aufzufassen sind oder nicht.

Eine sichere Antwort lässt sich vorläufig auf diese Frage nicht geben, und wir wollen das Ergebniss weiterer Forschungen nach dieser Richtung hin abwarten.

In gefärbten Präparaten zeigt es sich, dass die Structurverhältnisse der perniciosen Tertianparasiten mit jenen der übrigen Arten übereinstimmen.

Es seien im Anschluss an die halbmondbildenden Parasitenarten nun noch drei Krankengeschichten mitgetheilt, welche zeigen, dass auch bei scheinbar alleiniger Gegenwart von Halbmondkörpern Fieber vorhanden sein kann:

M. leidet seit 14 Tagen an tertianen Anfällen, welche gegen 2 h. p. m. mit leichtem Schauer beginnen und bald darauf in heftige Hitze übergehen; letzter Anfall vorgestern.

18. August 1892, 11 h. a. m. Temperatur 37.2° .

Blutbefund: Aeusserst spärliche amöboide kleine Körperchen.

2 h. p. m. leichter Frost.

5 h. p. m. Temperatur 39.6° .

19. August, 10 h. a. m. Temperatur 36.2° .

Blutbefund: Ein amöboides Körperchen nach langem Suchen entdeckt.

5 h. p. m. Temperatur 37.2° .

20. August, 9 h. a. m. Temperatur 37.4° .

Blutbefund derselbe.

6 h. p. m. Temperatur 38.0° .

21. August, 9 h. a. m. Temperatur 36·6°.
Im Blute einzelne Halbmonde.
5 h. p. m. Temperatur 37·1°.
8 h. p. m. Temperatur 37·7°.
22. August, 10 h. a. m. Temperatur 37·1°.
Blutbefund: 1. Einige Halbmonde mit zerstreutem Pigment.
2. Einzelne melanifere Leukocyten; keine kleinen amöboiden Körperchen.
5 h. p. m. Temperatur 38·0°.
Blutbefund: Einige Halbmonde, keine amöboiden Körperchen.
7 h. p. m. Temperatur 39·9°.
23. August, 10 h. a. m. Temperatur 36·3°.
6 h. p. m. Temperatur 37·0°.
Blutbefund: Derselbe.
24. August, 10 h. a. m. Temperatur 37·7°.
4 h. p. m. Temperatur 37·8°.
Blutbefund: Einzelne Sphären der Halbmondreihe.
7 h. p. m. Temperatur 40·3°.
25. August, 10 h. a. m. Temperatur 36·5°.
Blutbefund: Mehrere Halbmonde und Sphären.

In diesem Falle waren blos an den ersten zwei Tagen äusserst spärliche amöboide Körperchen zu sehen, während später einzig und allein Halbmonde constatirt wurden. Das Fieber hatte vorwiegend tertianen Typus (s. Fig. 24).

G. C., Canalarbeiter, leidet angeblich seit drei Wochen an Fieber, welches in der ersten Zeit tertianen, in der letzten quotidianen Typus zeigte. Die Anfälle bestehen bald in Frost, bald in Hitze; starke Nachtschweisse. Patient fühlt sich sehr matt, der ganze Körper schmerzt ihn, besonders Kopf und Beine. Mässig blass, Milz deutlich palpabel.

7. October 1891, 4 h. p. m. Temperatur 38·7°.
Blutbefund: 1. Sehr zahlreiche Halbmonde und deren Sphären.
2. Einige melanifere Leukocyten.
8. October, 9 h. a. m. Temperatur 38·2°.
Blutbefund: Derselbe wie gestern, nur etwas spärlichere Parasitenformen; keine kleinen Körperchen. Hämoglobin 70%. Blutkörperchenzahl 3,217.000.
4 h. p. m. Temperatur 38·3°.
10. October, 9 h. a. m. Temperatur 36·2°.
4 h. p. m. Temperatur 36·5°.
Blutbefund: Zahlreiche Halbmonde und ihre Sphären, letztere häufig mit Flagellen etc.

Hier kamen also keine amöboiden Formen zum Vorschein, sondern blos zahlreiche Halbmonde und deren Sphären. Von den letzteren waren auffallend viele flagellirt.

K. leidet seit zwei Wochen jeden Abend an Hitze ohne vorhergehenden Frost. Heftiger Kopfschmerz; profuse Schweisse. Ziemliche Anämie; Milz percutorisch vergrössert, aber nicht deutlich palpabel.

8. October 1891, 4 h. p. m. Temperatur 37·5°.

Blutbefund: Zahllose Halbmonde und ihre Sphären. Keine kleinen Körperchen.

9. October, 10 h. a. m. Temperatur 38·5°.

Blutbefund: Sehr zahlreiche Halbmonde und deren Sphären, letztere oft mit Geisseln.

3 h. p. m. Temperatur 38·3°.

Hämoglobin 60⁰/₁₀₀. Blutkörperchenzahl 2,988.000.

Blutbefund: Derselbe; auffallend viele Sphären mit Flagellen.

Abends 0·66 Chinin.

10. October, 9 h. a. m. Temperatur 35·8°.

5 h. p. m. Temperatur 37·0°.

Blutbefund: Derselbe; noch immer viele flagellierte Sphären.

11. October, 9 h. a. m. Temperatur 36·0°.

Blutbefund: Derselbe.

5 h. p. m. Temperatur 36·2°.

12. October. Patient blieb fieberlos, im Blute sind noch stets Halbmonde in verminderter Zahl und ihre Sphären zu sehen.

Auch in diesem Falle sind die amöboiden Körperchen vollständig vermisst worden, hingegen waren flagellierte Sphären der Halbmonde, wie auch die letzteren Formen selbst, in grosser Menge vorhanden.

Schliesslich sei hier noch ein Fall von larvirter Malaria mitgetheilt:

A. E., 51 Jahre alt, will seit 14 Tagen an typischer Tertiana leiden; der Anfall kam jedesmal am Nachmittag, zum letztenmal gestern. Blasser, kachektisch aussehender Mann, die Milz deutlich palpabel.

25. September 1891, 10 h. a. m. Temperatur 36·2°.

Blutbefund: Zahlreiche Halbmonde und ihre Sphären.

4 h. p. m. Temperatur 36·5°.

26. September, 9 h. a. m. Temperatur 36·3°.

Nachmittags um 2 h. befällt den Patienten ein heftiger rechtsseitiger Stirnkopfschmerz, dabei besteht Abgeschlagenheit der Glieder und Frösteln.

3 h. p. m. Temperatur 36·7°. Hitzegefühl und Sch weiss.

Blutbefund: Einzelne Halbmonde.

28. September. Gestern fieberlos und bei vollständigem Wohlbefinden gewesen.

9 h. a. m. Temperatur 36·5°.

Blutbefund: Unverändert. Hämoglobin 60⁰/₁₀₀. Blutkörperchenzahl 3,281.000.

2 h. p. m. Anfall von Stirnkopfschmerz in derselben Weise wie vorgestern.

3 h. p. m. Temperatur 36·5°.

Auf ähnliche Weise erfolgte weiterhin jeden zweiten Nachmittag ein Anfall von Stirnkopfschmerz. Der Nervus supraorbitalis war während dieser Zeit sehr druckempfindlich. Fiebertemperatur wurde nie constatirt.

Mischinfectionen. Es wurde in den vorhergehenden Abschnitten wiederholt darauf hingewiesen, dass der Organismus nicht nur eine Parasitenart in mehreren Generationen beherbergen kann, sondern dass er auch gleichzeitig von mehreren Arten befallen gefunden wird.

Die Combinationen der bisher bekannten fünf Arten scheinen auf jede Weise erfolgen zu können; am häufigsten combiniren sich Tertianparasiten mit den verschiedenen Parasiten der zweiten Gruppe.

Die Verhältnisse können zuweilen sehr complicirt sein; so fand Golgi z. B. einmal im Blute eines Mannes, welcher an remittirendem Fieber litt, drei Generationen des Quartanparasiten und zwei des tertianen; die Fieberelevationen stimmten vollständig mit dem aus dem Blutbefunde construirten Schema überein.

Der Fiebertypus wird bei den Mischinfectionen bald durch die Typen der Componenten bestimmt, und es ist verständlich, dass häufig continuirliche, subcontinuirliche oder auch unregelmässige Fieberverläufe zu Stande kommen, manchmal wiegt aber die eine Generation derart vor, dass das Fieber ein einfaches ist.

Beispiele von Mischinfectionen:

W. G., 43 Jahre alt, leidet angeblich seit drei Wochen an Fieberanfällen; dieselben kamen anfangs täglich, später wurde der Typus unregelmässig, und gegenwärtig kommt alle zwei bis drei Tage ein Anfall. Die Paroxysmen haben den classischen Charakter; der letzte war gestern Abend.

4. October 1891. Anämisch und kachektisch aussehender schwächerer Mann. Die Milz überragt den Rippenbogen um drei Querfinger.

9 h. a. m. Temperatur 37·7°.

Blutbefund: 1. Zahllose unpigmentirte, siegelringförmige kleine Parasiten, darunter auch etwas grössere runde und amöboide. } Quotidianparasit.

2. Einzelne Halbmonde.

3. Zahlreiche Messingkörperchen.

4. Einzelne grosse, die Blutkörperchen beinahe ganz ausfüllende pigmentirte Formen; das Pigment in ihnen ist wenig beweglich, die inficirten Blutkörperchen sind häufig hypertrophisch und entfärbt (entwickelte Tertianformen).

5 h. p. m. Temperatur 38·5°. Patient fühlt sich sehr matt und klagt über beständigen Druck in der Milzgegend.

Blutbefund: 1. Einzelne Halbmonde.

2. Einzelne melanifere Leukocyten.

Hämoglobingehalt 42°.

Zahl der rothen Blutkörperchen 2,217.000.

Patient erhält seit gestern Früh täglich 1·0 Chinin in drei Gaben.

4 h. p. m. Temperatur 38·4°.

6. October. Starker Nachtschweiss.

10 h. a. m. Temperatur 36·0°.

Blutbefund: 1. Vereinzelte Halbmonde.

2. Zahlreiche Leukocyten mit groben Pigmentschollen.

4 h. p. m. Temperatur 36·4°.

16. October. Seit der letzten Notirung fieberfrei geblieben.

Hämoglobin 65°.

Blutkörperchenzahl 3,087.000.

Tabelle III. Tabellarische Uebersicht der charakteristischen Merkmale der Parasitenarten.

Entwicklungszeitdauer	Beweglichkeit	Pigment	Maximale Grösse	Sporulationsform	Sporenzahl	Halbkörper	Veränderung d. inficirten Blutkörperchen
72 Stunden	geringe Beweglichkeit	grobe Körner, wenig oder nicht beweglich	Grösse des rothen Blutkörperchens	Gäuseblümchen, die einzelnen Sporen länglich, mit deutlichem Nucleolus	6-12	-	die rothen Blutkörperchen werden kaum entfärbt, oft nehmen sie dunkleren Farbenton an und ändern ihre Grösse nicht oder schrumpfen etwas ein.
48 Stunden, auch weniger (bei antepionirendem Typus)	lebhaft amöboide Beweglichkeit der jüngsten und auch der mittelalten Formen	feinere Körner, in jüngeren Körpern, oft auch in den grossen lebhaft schwärmend	Grösse des rothen Blutkörperchens, manchmal auch darüber	Sonnenblumen- oder Traubenform; einzelne Sporen klein, rund; Nucleolus seltener sichtbar	15-20 (oft weniger)	-	die rothen Blutkörperchen werden häufig hypertrophisch und entfärben sich rasch und vollständig
24 Stunden	die unpigmentirte Jugendform sehr lebhaft amöboid; bei Pigmentablagerung geringer beweglich	sehr fein, blickt später in ein bis zwei Klumpchen zusammen; schwärmt nicht	ein Viertel bis ein Drittel des rothen Blutkörperchens	unregelmässig geformte Häufchen	6-8 (auch mehr)	+	die rothen Blutkörperchenschrumpfen häufig und werden dann entweder dunkler gefärbt (altes Messing) oder auch vollständig entfärbt (Schleier)
24 Stunden, auch weniger	sehr lebhaft amöboid beweglich	keines	ein Fünftel bis ein Viertel des roth. Blutkörperchens	sternförmige oder unregelmässige Häufchen	6-8	+	die rothen Blutkörperchen schrumpfen häufig und werden dunkler gefärbt
48 Stunden	lebhaft, bleibt auch an den pigment. Körpern erhalten	mässig fein, zeigt öfters oscillatorische Bewegungen	einhalb bis zwei Drittel des rothen Blutkörperchens	unregelmässige Häufchen	10-12, seltener 15-16	+	die rothen Blutkörperchen schrumpfen häufig, werden dunkel gefärbt oder auch ganz entfärbt

¹ NB. im frischen Zustand, denn im gefärbten ist er stets nachzuweisen.

Die Infection bestand also in gewöhnlicher Tertiania in einer Generation, welche der Chinitherapie wich; nebenbei waren Quotidianparasiten anwesend, auch diese verschwanden unter dem Chinin und hinterliessen bloß die Halbmondkörper. Der Fiebertypus war quotidian, jedoch kam es durch zwei Tage zu keiner eigentlichen Apyrexie, denn die Frühtemperaturen von 37·5 und 37·7° bedeuteten für den kachektischen Mann Fiebertemperaturen.

F., 29 Jahre alt, gibt an, seit acht Tagen täglich in den Nachmittagsstunden einen Anfall zu haben; dieser besteht aus leichtem Schauer, mehrstündiger Hitze und wenig Schweiß. Fürchterlicher Kopfschmerz.

24. September 1891. Fahles, subicterisches Hautcolorit, die Milz zwei Querfinger den Rippenbogen überragend.

1 $\frac{1}{2}$ 6 h. p. m. Temperatur 38·7°.

Blutbefund: 1. Zahlreiche, lebhaft bewegliche, amöboide, kleine Körperchen mit feinsten Pigmentkörnchen, viele in Siegelringform.

2. Mitteltgrosse pigmentirte, lebhaft bewegliche endoglobuläre Körper.

3. Einzelne ganz grosse, in hypertrophischen und entfärbten Blutkörperchen liegende Sporulationskörper mit vielen Sporen.

7 h. p. m. Temperatur 41·2°.

25. September, 11 h. a. m. Temperatur 36·0°. Nachts starker Schweiß.

Blutbefund: Derselbe wie gestern, nur keine Sporulationsformen; jedoch grosse endoglobuläre, vollentwickelte Körper.

4 h. p. m. Temperatur 40·5°. Abends 0·66 Chinin.

26. September, 9 h. a. m. Temperatur 36·0°. Früh 0·66 Chinin.

Blutbefund: Sehr spärliche pigmentirte und unipigmentirte Formen.

4 h. p. m. Temperatur 38·2°.

Blutbefund negativ.

30. September. Seit dem 26. ist Patient fieberfrei, nur schwitzt er viel und ist auch blässer geworden.

Blutbefund: Zahlreiche Halbmonde und deren Sphären.

Hämoglobin 53%.

Blutkörperchenzahl 3,066.000

6. October. Stets fieberfrei.

Blutbefund negativ.

Die Infection bestand hier aus zwei Generationen des gewöhnlichen Tertianparasiten und aus dem pigmentirten Quotidianparasiten. Das Fieber hatte Quotidiancharakter.

Die Diagnose der Malariaparasiten. — Diagnostische Verwerthung der positiven Befunde. — Negative Befunde. Es wird vielleicht überflüssig erscheinen, wenn ich nach den ausführlichen Schilderungen aller Formen und Phasen der Malariaparasiten nun noch einmal auf ihre Diagnostik zu sprechen komme.

Dass ich dies nicht unterlassen will, findet darin seine Rechtfertigung, dass es bis in die letzte Zeit nicht selten geschehen ist, dass Dinge im Blute für Malariaparasiten angesehen worden sind, die es nicht waren, und dass es gewiss mindestens ebenso häufig vorkommt, dass vorhandene

Parasiten der Beobachtung des ungeübten, wenn auch mit dem besten Willen ausgestatteten Beobachters entgehen.

Die Malariaparasiten können selbstverständlich überhaupt nur mit solchen Körpern verwechselt werden, welche in dem Blute des Menschen enthalten sind.

Diese Körper sind: die rothen Blutkörperchen, die weissen Blutkörperchen, die Blutplättchen und die Gerinnungsproducte.

Ein normales rothes Blutkörperchen dürfte wohl noch nie für einen Malariaparasiten gehalten worden sein, ebensowenig ein Blutkörperchenschatten, denn diese Gebilde haben auch nicht die entfernteste Aehnlichkeit mit den Parasiten. Hingegen könnte es geschehen, dass Jemand ein stechapfelförmig verändertes Blutkörperchen für ein Messingkörperchen hielte oder dass eine Verwechslung zwischen den häufig sichtbaren schwärmenden Fragmenten der rothen Blutkörperchen, welche in Form von Kügelchen, Perlschnüren oder von länglichen Fäden mit schlangenartiger Beweglichkeit erscheinen, mit Geisselfäden vorkäme. Am grössten ist jedoch die Gefahr mit den „Vacuolen“ der rothen Blutkörperchen, welche dem Ungeübten leicht für pigmentlose Jugendformen der Parasiten imponiren.

Die Stechapfelformen unterscheiden sich von den Messingkörperchen darin, dass sie keine Parasiten in sich bergen; an den letzteren ist dieser stets als Ringelchen oder als helles, rundliches, ovales, wenig oder nicht pigmentirtes Fleckchen sichtbar; ferner sind die Stechapfelformen mit spitzen Zacken besetzt, während die Messingkörperchen ein gerunzeltes faltiges Aussehen haben (Taf. III, Fig. 20).

Die schwärmenden Fragmente der rothen Blutkörperchen besitzen immer mehr oder weniger die Farbe des Hämoglobin, während die schwärmenden Geisselfäden vollständig farblos sind und manchmal ein oder mehrere feinste Pigmentkörnchen in sich haben. Die schwärmenden Kügelchen und Perlschnüre sehen in Folge ihrer groben Form den Geisselfäden nicht ähnlich.

Die „Vacuolen“ der Blutkörperchen sind in manchen Dingen den jungen unpigmentirten Parasiten sehr ähnlich. Bekanntlich stellen sich diese Vacuolen bei mechanischen Insulten ein, welche dem Präparate zugefügt werden, und je sorgfältiger man bei der Ausbreitung des Tropfens etc. vorgeht, desto seltener wird man ihrer ansichtig. Auch entstehen „Vacuolen“, wenn z. B. ein Tropfen Immersionsöl in das Object geräth, oder wenn das Präparat einige Stunden alt ist.

Diese „Vacuolen“ sind eigentlich nicht das, was ihr Name sagt, es sind keine Hohlräume im Blutkörperchen, sondern Retractionen des Hämoglobinkörpers, vielleicht des Zooid (Brücke), so dass an den Stellen, an denen diese Retraction vor sich gegangen ist, nur das zarte, farblose

Stroma, welches je nach der Ausbreitung der Retraction als ein helles Pünktchen oder Ringelchen etc. auf dem Blutkörper erscheint, zu sehen ist.

Die „Vacuolen“ haben die Eigenschaft, dass sie ihre Form auf eine Art verändern, welche an die amöboiden Bewegungen der Parasiten erinnert.

Taf. I, Fig. *D*, zeigt eine „Vacuole“ in ihren Gestaltveränderungen. Diese gehen namentlich auf dem geheizten Objecttisch ziemlich lebhaft vor sich.

Form und Grösse der „Vacuolen“ sind sehr verschieden; von dem feinsten Pünktchen bis zu grossen, zwei Drittel des Blutkörperchens einnehmenden Gebilden gibt es zahlreiche Abstufungen. Auch kommt es nicht selten vor, dass an einem Blutkörperchen viele punktförmige „Vacuolen“ sichtbar werden.

Der wichtigste Unterschied zwischen „Vacuolen“ und Parasiten ist der, dass jene keine Structur besitzen, welche den letzteren als Lebewesen stets eigen ist.

In dem nativen Präparate unterscheiden sich die „Vacuolen“ namentlich darin von den Parasiten, dass sie einen harten, scharfen Contour haben, während die amöboiden Körperchen, ehe sie zur Ruhe gelangt sind, einen äusserst zarten, mit der Blutkörperchensubstanz beinahe verschwimmenden Umriss aufweisen; die „Vacuolen“ haben ferner einen Glanz, welcher den Parasiten nicht eigen ist. Die Details der Unterschiede lassen sich in Worten schwer geben; bei einiger Erfahrung gelangt man aber dahin, in den allermeisten Fällen die Entscheidung in dem einen oder in dem anderen Sinne mit Sicherheit zu treffen.

Es sei noch bemerkt, dass die vorwiegende Ringform sehr für Parasiten spricht, ferner, dass, wenn man ganze Bezirke von fleckigen rothen Blutkörperchen sieht, während solche in anderen Theilen des Präparates fehlen, man sicher „Vacuolen“ vor sich hat, welche durch irgend eine locale Schädigung des Präparates (Druck, Oel), zu Stande gekommen sind.

Mit den pigmentirten Formen der Parasiten sind „Vacuolen“ natürlicherweise nie zu verwechseln, denn diese besitzen kein Pigment.

Von den weissen Blutkörperchen sind es die im Malariablute so häufig sichtbaren pigmentführenden Leukocyten, welche mit Parasiten verwechselt werden können. Man merke diesbezüglich an, dass an den weissen Blutkörperchen stets ein oder mehrere grosse compacte Kerne zu sehen sind, was bei den Parasiten nie der Fall ist; in diesen sieht man im nativen Präparate nur hie und da einen Kern, derselbe hat dann aber immer Bläschenform, und in dem Bläschen ist eine dunklere runde Scheibe, der Nucleolus, sichtbar.

Die amöboiden Bewegungen der Leukocyten können aus dem Grunde nicht zu Täuschungen führen, weil die erwachsenen Formen der Malaria-

parasiten — und nur diese könnten wegen der Grössenähnlichkeit hier in Betracht kommen — nie amöboid beweglich sind.

Leukocyten, welche kein Pigment aufgenommen haben, bieten gar keine Aehnlichkeit mit den Parasiten, und zwar schon deshalb nicht, weil Parasiten dieser Grösse ausnahmslos pigmentirt sind, von den schon oben erwähnten Unterschieden, welche die Kerne bilden, ganz abgesehen. Es ist ganz unbegreiflich, wie es Lawrie noch in letzter Zeit passiren konnte, Leukocyten mit Parasiten zu identificiren.

Die Blutplättchen können, wenn sie einzeln liegen, und ganz rund sind, mit freien Sporen, wenn sie, wie so oft, zu Häufchen beisammen liegen, mit Sporulationskörpern verwechselt werden.

Was die einzeln liegenden Blutplättchen betrifft, so mache man es sich zur Regel, im ungefärbten Präparate nie eine freie Spore diagnostiziren zu wollen. Diese Diagnose ist in den allermeisten Fällen eine unmögliche Sache, denn die freien Sporen besitzen gar nichts, was sie charakterisiren würde; nur die Sporen der Quartana könnten wegen ihres sichtbaren Kernkörperchens als solche erkannt werden. Im Uebrigen ist eine freie Spore ebenso gut mit einem runden Blutplättchen, wie mit einem grösseren Coccus, einer Hefezelle etc. zu verwechseln.

Daraus erhellt, dass man derlei frei im Plasma befindliche Körperchen am besten zur Diagnostik nicht in Betracht zieht.

Im gefärbten Präparate liegt die Sache anders; da können wir ein Blutplättchen von einer Spore mit Sicherheit unterscheiden (Taf. IV, Fig. 1, 2, 27—29). Während die ersteren sich diffus tingiren und keine Structur aufweisen, verhalten sich die letzteren ganz anders.

Die gruppirten Blutplättchen unterscheiden sich von den meisten Sporulationskörpern dadurch, dass sie kein Pigment haben, während, mit einer einzigen Ausnahme, keine Sporulation ohne Pigmentrest vorkommt. Und was diese Ausnahme, nämlich die Sporulationskörper des unpigmentirten Quotidianparasiten, betrifft, so unterscheiden sich diese von den Blutplättchen-Aggregaten einfach dadurch, dass sie im rothen Blutkörperchen liegen; übrigens kommen diese Sporulationen, wie gesagt war, im peripheren Blute überhaupt kaum je vor.

Im gefärbten Präparate gelten für diese beiden Dinge dieselben Unterscheidungsmerkmale, welche wir für die einzelnen Blutplättchen angegeben haben.

Was schliesslich die Gerinnungsproducte des Blutes betrifft, so kommen von ihnen nur die weniger häufigen, scholligen Körper in Betracht; diese sehen amorph, unförmig aus, sie sind immer freischwimmend, sind also bezüglich der Verwechslung mit Parasiten nicht gefährlich.

Neben diesen Blutbestandtheilen muss man sich noch vor den in den Präparaten trotz aller Vorsicht und Reinlichkeit vorkommenden fremden Körpern, wie Epithelien, Staub, Russtheilchen, hüten.

Da gibt es, wenn man darauf achtet, sehr häufig undefinirbare schwarze Partikelchen, welche Demjenigen, der auf der Suche nach Pigment ist, die unangenehmsten Zweifel bereiten können. Es ist ja sicher, dass das Malariapigment auch frei im Blutplasma vorkommt, und zwar zur Zeit der Sporulation, ehe die dienstbeflissenen Leukocyten diese Fäcalsmassen der Parasiten weggeräumt haben, und in der That sieht man in Präparaten, welche zur Zeit des Fieberparoxysmus angefertigt sind, häufig freischwimmende Malariapigmentklümpchen. Man möge aber, wenn es sich um diagnostische Zwecke handelt, diesen Dingen kein allzu grosses Vertrauen schenken und aus ihnen allein nie das Vorhandensein einer Malariainfection als erwiesen ansehen.

Weit bedeutsamer ist es, wenn man das Pigment im frischen Präparate in Leukocyten findet; auch wenn es nur wenige Körnchen sind, bilden sie dennoch ein wichtiges diagnostisches Hilfsmittel, insbesondere, wenn kein Verdacht auf Recurrens besteht, denn auch bei dieser Krankheit kommt im Blute Pigment vor¹.

Das Pigment bleibt nach erfolgter Heilung nur noch kurze Zeit im circulirenden Blute sichtbar; es wird von den Leukocyten sehr bald in den bekannten Ablagerungsstätten deponirt. Bei Fiebern der ersten Gruppe sieht man zwei bis drei Tage nach dem letzten Fieberanfall keine melani-feren Leukocyten mehr. Anders ist es nach den von den Halbmond- bildnern erzeugten Fiebern, denn bei diesen trifft man insolange auf pigmentführende Leukocyten, als die Halbmonde im Blute sind.

Schliesslich sei noch der Möglichkeit gedacht, dass eine Vergiftung durch Schwefelkohlenstoff oder Kohlenoxysulfid rasche Pigmentbildung im Blute nach sich ziehen kann, wie es von C. Schwalbe gezeigt worden ist; ich habe die Experimente an Mäusen, denen ich einige Tröpfchen Schwefelkohlenstoff subcutan einspritzte, wiederholt und konnte Schwalbe's Angaben vollinhaltlich bestätigen. Die Anamnese wird in solchen Fällen über etwaige Zweifel hinweghelfen. Uebrigens sind die Veränderungen im Blute derart vergifteter Thiere von dem Anblick, welchen die Malariaparasiten geben, total verschieden; auf Details einzugehen, halte ich umsoweniger für geboten, als, so viel mir bekannt ist, die betreffenden Blutveränderungen bisher am Menschen nicht beobachtet worden sind.

¹ Es wurde auch die Angabe von Pigment im Blute bei Morbus Addisonii gemacht; bei zwei daraufhin untersuchten Fällen habe ich dieselbe nicht bestätigen können.

Von Huber ist im Blute von Kaninchen, welche mit Dinitrobenzol vergiftet worden sind, massenhafte Vacuolenbildung in den rothen Blutkörperchen beobachtet worden; die dieser Arbeit beigezeichnete Abbildung kann als ein interessantes vergleichendes Object mit den jungen Malaria-
parasiten dienen.

Nachdem wir nun vollständig in den Stand gesetzt sind, die Malaria-
parasiten zu erkennen, ist die Frage zu stellen, welchen Nutzen wir aus dieser Erkenntniss ziehen können?

Die Antwort darauf ist die, dass die Gegenwart auch nur eines einzigen Malariaparasiten im Blute die Diagnose einer Malaria-
infection besiegelt.

Ich will nicht auf jene vor einigen Jahren erschienenen Behauptungen, nach welchen bei den verschiedensten Infectionskrankheiten und Kachexien „ähnliche Körper“ im Blute gefunden worden wären, durch welche die pathognomonische und ätiologische Dignität der Malariaparasiten Laveran's herabgesetzt werden sollte, im Einzelnen eingehen, denn die meisten der betreffenden Autoren haben nachträglich zugegeben, dass sie irrthümlich Dinge — es waren beinahe immer die „Vacuolen“ der Blutkörperchen — für Parasiten gehalten haben, die es nicht waren. Bei den zahlreichen Blutuntersuchungen, welche gegenwärtig in der inneren Diagnostik angestellt werden, hat man täglich Gelegenheit, sich davon zu überzeugen, dass die Malariaparasiten ausschliesslich nur im Blute Malariakrankter vorhanden sind.

Aus dem Blutbefund ist aber nicht nur allein das Vorhandensein einer Malariainfection im Allgemeinen zu diagnosticiren, sondern es ist auch möglich, die Art des Fiebers, den Typus, oft selbst die beiläufige Schwere der Anfälle zu bestimmen. Allerdings ist diese detaillirte Verwerthung des Blutbefundes nur Demjenigen in vollem Maasse zugänglich, der eine grössere Übung hinter sich hat und mit allen Formen der Parasiten vollständig vertraut ist.

Golgi war es, welcher, nachdem er die Parasiten von einander zu unterscheiden gelehrt hatte, diese Kenntniss dazu verwerthete, genaue Diagnosen in Bezug auf Fiebertypus, Zeit des Anfalles, Schwere desselben etc. zu stellen. Seither haben seine Mittheilungen immer mehr Bestätigungen gefunden, und ich kann dieselben nur vermehren, indem auch ich nach Golgi's Angaben in vielen Fällen dazu gelangt bin, aus dem Blutbefund den Fall klar zu analysiren.

Die wenigen Widersprüche, welche Golgi gefunden hat, rühren von solchen Beobachtern her, welche in Folge zu geringen Materials unmöglich in den Stand gesetzt sein konnten, über diese Dinge ein massgebendes Urtheil abzugeben.

Es ist natürlich, dass wir nach der allmöglichen Erweiterung unserer Kenntnisse, welche in letzter Zeit durch die Arbeiten von Marchiafava und Bignami abermals eine wesentliche Förderung erfahren haben, neben den ursprünglichen Golgi'schen Angaben auch die Errungenschaften der späteren Zeit in Rechnung zu ziehen haben.

Ich unterlasse es, eine eingehende Erörterung der Typusdiagnosen zu geben, denn ich müsste das Meiste von dem, was in der speciellen Charakteristik der Parasitenarten schon ausführlich mitgeteilt worden ist, wiederholen, was ich lieber vermeiden möchte. Aus den in dem betreffenden Abschnitte befindlichen Beschreibungen vermag Jedermann dasjenige zu entnehmen, was zur Diagnostik der Arten nothwendig ist.

Ich will nur mit wenigen Worten auf jene Punkte hinweisen, welche hauptsächlich in Betracht zu kommen haben.

Wenn man einen positiven Parasitenbefund erhoben hat, so trachte man zunächst zu entscheiden, ob die Parasitenarten der ersten Gruppe (nicht halbmondbildende), oder jene der zweiten Gruppe (halbmondbildende), oder ob eventuell beide im Blute zugegen sind. Der Geübte hat das in kurzer Zeit entschieden, indem vorwiegend grössere pigmentirte, endoglobuläre Formen ihn auf die erste Gruppe, hingegen zahlreiche kleine und schwach oder nicht pigmentirte auf die zweite Gruppe aufmerksam machen; sind vollends Halbmonde oder Sphären dieser Reihe (welche man an dem scharfen, oft doppelten Contour, an dem eigenthümlichen Blutkörperrest, an der häufig kranzförmigen Anordnung des Pigmentes, an den randständigen „Knospen“ auch bei geringer Uebung von den sphärischen Körpern der Tertian- und Quartanparasiten unterscheiden kann), vorhanden, dann ist es sofort entschieden, dass die zweite Gruppe vertreten ist.

Die beiden Arten der ersten Gruppe differenzirt man hierauf, indem man die Lebhaftigkeit der amöboiden Bewegungen, die Form und Farbe der inficirten Blutkörperchen und, falls solche vorhanden sind, die Form der Sporulationskörper, die Grösse, Anzahl und Structur der Sporen in Betracht zieht. Wenn auch die Art erkannt worden ist, um die es sich in dem vorliegenden Falle handelt, dann sucht man zu erfahren, ob eine Generation oder ob mehrere Generationen derselben da sind. Dies ist für den Anfänger am allerschwersten zu entscheiden, weil er sich leicht durch die sterilen, die Anfälle überlebenden grossen Formen, dann durch geringe Grössenunterschiede zwischen den Individuen derselben Generation verwirren lässt, so dass er schliesslich glaubt, alle Stadien vor sich zu sehen, also unzählige Generationen im Blute zu haben, während in Wirklichkeit vielleicht bloss zwei oder gar nur eine vorhanden ist.

Man halte hier fest, dass man es mit einem Lebewesen zu thun hat, welches nicht in allen seinen Phasen mit Formeln von mathematischer Genauigkeit zu berechnen ist, sondern welches in merklichen Breiten Schwankungen zeigt; der Schluss, den man zieht, muss also auf dem Durchschnitt der vorhandenen Formen beruhen, und er darf sich nicht durch vereinzelt Extreme auf falsche Fährten leiten lassen.

Der Bestimmung der Anzahl der Generationen folgt die beiläufige Beurtheilung des Entwicklungsgrades der Mehrheit der vorhandenen Parasiten, denn kennt man diesen, dann ist es auch nicht schwer, annähernd den Termin der Sporula-

tionen, also des Paroxysmus, zu berechnen. Der Entwicklungsgrad wird nach der Grösse, der Beweglichkeit und der Pigmentirung bestimmt. Die Schwere des Anfalles ist nach Golgi der Zahl der Parasiten proportional¹.

Ähnlich geht man vor, wenn es sich um Parasiten der zweiten Gruppe handelt. Begreiflicherweise wird die Beurtheilung bei den Mischinfectionen etwas complicirter, doch sind die Schwierigkeiten in den meisten Fällen keine unübersteiglichen.

Wenden wir uns nun zu dem negativen Blutbefund. Es ist mir ebenso wie anderen Beobachtern (es ist besonders Baccelli, welcher sich mit dieser Seite der Frage beschäftigt hat) vorgekommen, dass ich trotz wiederholten fleissigen Suchens im Blute von Kranken, welche nach allen Symptomen, nach dem Verlaufe der Krankheit, nach der Chininwirkung, an Malaria litten, keine Parasiten finden konnte; diese Fälle waren freilich sehr spärlich, im Ganzen drei auf circa 130 positive.

Dass negative Befunde im Allgemeinen wenig Bedeutung haben, das hat sich bei anderen Gelegenheiten wiederholt erwiesen. Die Malariaparasiten betreffend ist noch zu erwähnen, dass man bei ganz frischer Infection, also während der ersten Krankheitstage, die Parasiten manchmal vermisst; dies gilt auch für die Fälle, welche durch Einspritzung von Malariaablut experimentell erzeugt worden sind.

Dies liegt entweder daran, dass die Parasiten während der ersten Tage nur in geringer Menge vorhanden und in Folge dessen schwerer zu finden sind, oder dass sie nicht gleich von Anfang an ins circulirende Blut gerathen.

Für die sichere Feststellung des Sachverhaltes ist es also empfehlenswerth, falls die Untersuchung einmal negativ geblieben ist, noch einen oder mehrere Paroxysmen abzuwarten und darauf die Untersuchung zu besonders günstiger Zeit (vor dem Paroxysmus) zu wiederholen; in diesen Fällen fände vielleicht auch die Milzpunction Berechtigung.

Züchtungsversuche. Alle Versuche, die Malariaparasiten zu züchten, so zahlreich und verschieden dieselben auch angestellt worden sind, haben ein negatives Resultat ergeben. Man verwendete zu denselben nicht blos die in der Bakteriologie gebräuchlichen Nährböden, sondern auch andere Stoffe, von denen man a priori annehmen mochte, dass sie den Malariaparasiten die günstigsten Bedingungen zum Fortkommen bieten würden. Man gelangte aber mit keinerlei Nährboden und keinerlei Methode zum Ziele. Die Angabe Coronado's, dass es ihm auf Cuba gelungen wäre, aus Sumpfluft, Wasser etc. die Malariaerreger zu züchten, ist nicht geeignet, Vertrauen zu erwecken.

Das Aeusserste, was bisher erreicht worden ist, war die Erhaltung einiger Parasiten durch zwei bis drei Tage.

Keinen viel besseren Erfolg hatten die Versuche, die Malariaparasiten in der Leibeshöhle von Thieren parasitisch anzusiedeln oder fortpflanzungsfähig zu erhalten.

¹ Im Allgemeinen kann ich auch diese Regel Golgi's bestätigen, jedoch muss zugegeben werden, dass die individuelle Disposition, vielleicht auch die Virulenz der Parasiten, die Heftigkeit des Anfalles wesentlich mit beeinflusst.

Rosenbach sah in Blutegeln, welche er einem Fieberkranken applicirte, nach 48 Stunden noch lebende Tertianparasiten, wenigstens zeigten sie Pigmentbewegung. Aehnliches erzielte Sakharoff, wenn er die angesaugten Blutegel auf Eis legte; vier Tage nachher impfte er sich selbst mit dem Blute eines Blutegels und erkrankte thatsächlich an Fieber bei entsprechendem Parasitenbefund (Parasiten der zweiten Gruppe).

Diese Experimente sind von Blumer, Hamburger und Mitchell wiederholt worden. Hamburger konnte wahrnehmen, dass die im unpigmentirten Zustande aufgenommenen Parasiten der zweiten Gruppe im Leibe der Blutegel etwas heranwuchsen und Pigment ablagerten. Mitchell fand, dass Tertianparasiten im Blutegel noch nach dem zehnten Tage erkennbar waren, die amöboide Bewegung büsstten sie aber von vorneherein ein. Halbmonde änderten ihre Form nicht.

Ziemann untersuchte nach verschiedenen Zeiträumen das Malaria-blut im Blutegel und fand, dass das Chromatin in der Regel mehrere Tage seine Färbbarkeit behielt.

Ich fütterte wiederholt Fliegen mit Malariablut, welches reich an Sporulationskörpern oder an Halbmonden war; die Parasiten erhielten sich auch hier nur kurze Zeit und vermehrten sich nicht.

Auf Manson's Veranlassung hat Ross Blut, welches reich war an Halbmonden, durch Mosquitos saugen lassen. Es stellte sich heraus, dass auffallend viele Halbmonde binnen wenigen Minuten Geisselfäden aussandten. Manson, der die Geisselfäden als flagellirte Sporen ansieht, verfiel die Ansicht, dass die Mosquitos die Wirthe der Malariaparasiten (ebenso wie der Filaria) ausserhalb des Menschen sind. Er stellt sich die Sache so vor, dass die Mosquitos die in den menschlichen Blutbahnen eingeschlossenen Parasiten „befreien“, indem sie dieselben ansaugen und ihnen in ihrem Körper eine weitere Entwicklungsstätte bieten. Doch gelang es Manson, respective Ross nicht, die endgiltige Ansiedlung der Geisselfäden innerhalb des Mosquitoleibes nachzuweisen.

Alles in Allem genommen ist die Aussicht, dass es möglich wäre, die Malariaparasiten auf leblosen Nährsubstraten zu züchten, sehr gering, es befestigt sich im Gegentheile immer mehr die Ueberzeugung, dass die Malariaparasiten auch ausserhalb des menschlichen Organismus Zellschmarotzer sind, und dass sie in der Aussenwelt als Parasiten irgendwelcher thierischer (oder pflanzlicher?) Organismen existiren.

Giftproduction der Malariaparasiten. Dass die Malariaparasiten ein Gift produciren, ist von Golgi zuerst ausgesprochen und seither von vielen Autoren als wahrscheinlich angenommen worden. Dargestellt oder in irgend einer Form nachgewiesen hat bisher Niemand dieses Gift. Seine Existenz ist bloß supponirt worden, da man sich ohne dieselbe manche

Symptome der Malariainfektion (so z. B. den Paroxysmus) nicht zu erklären vermag.

Die Toxicität des Malariaharnes (s. a. a. O.) lässt sich als der einzige concrete Anhaltspunkt, der bisher für das Malariatoxin geliefert worden ist, bezeichnen.

Ich habe es in letzter Zeit versucht, dieser Frage auf die Weise näherzutreten, dass ich zwei Kranken während des Anfalles Blut entnahm, dasselbe centrifugirte und nun das reine Serum gesunden Menschen subcutan einspritzte. In dem ersten Falle benützte ich 1 *ccm* Serum (gewöhnliche Tertiana). Die Temperatur der Versuchsperson betrug zur Zeit der Einspritzung (4 h. p. m.) 36·7°, um 4·30 h. 37·0°, 6 h. 36·0°. Im zweiten Falle spritzte ich von dem kanariengelben klaren Serum (gleichfalls Tertiana) 0·7 *ccm* ein, darauf stieg die Temperatur der Versuchsperson binnen 15 Minuten von 36·5° auf 37·6°.

Diese Versuche müssten mit etwas grösseren Serumquantitäten fortgesetzt werden, um klare Resultate zu ergeben. Bignami zweifelt an der Existenz eines löslichen Malariagiftes, weil er das Blut der Früchte von malariakranken Schwangeren normal fand.

Weg der Infection. Eine der wichtigsten Fragen, welche noch zu lösen bleibt, ist die: „Auf welchem Wege inficirt sich der Mensch mit Malaria?“ Von der richtigen Lösung dieses Problems wird die Einleitung einer rationellen Malariaphylaxe abhängen; es ist daher berechtigt, dass seit Langem, namentlich aber seit Entdeckung der Malariaparasiten, vielfach daran gearbeitet wird, diese Frage zu beantworten.

Niemand kann heutzutage an der Thatsache zweifeln, dass die Malaria an den Erdboden geknüpft ist, dass es sich also um eine „tellurische“ Infection handelt. Fraglich ist blos, welchen Weg das Virus einschlägt, um von dem Boden in den Organismus zu gelangen.

Es bestehen drei Hypothesen über den Infectionsmodus der Malaria. Keine derselben ist neu, sie alle stammen aus uralter Zeit. Bald gewinnt die eine, bald die andere Hypothese die Oberhand, und das wird wohl so lange dauern, bis das Experiment endgiltig entschieden haben wird.

Die drei Theorien sind:

1. Die Wassertheorie.
2. Die Lufttheorie.
3. Die Mosquitotheorie.

1. Die Wassertheorie. Für die Uebertragung der Malaria durch das Trinkwasser sind sehr zahlreiche Thatsachen vorgebracht worden. Wenn eine Anzahl derselben für den ersten Augenblick auch etwas Bestechendes an sich hat, so muss man doch nach weiterer Ueberlegung zur

Einsicht gelangen, dass von irgend einem strikten Beweise, dass durch das Trinken von schlechtem Wasser Jemand Malaria bekommen hätte, nicht die Rede ist. Das einzige Experiment, um das Trinkwasser mit Sicherheit zu überweisen, wäre, wenn man in vollständig fieberfreier Gegend durch Verabreichung von Wasser aus einer Fiebergegend bei den betreffenden Versuchspersonen eine durch die Blutuntersuchung sichergestellte Malaria erzeugen würde. Das Experiment ist zwar angestellt worden, das Resultat war aber ein negatives. Celli liess nämlich im römischen Spitale S. Spirito mehrere Leute durch mehrere Tage Wasser aus den pontinischen Sümpfen und aus Sümpfen der Umgegend Roms trinken und sah, dass dieselben keine Malaria bekamen. Brancaleone wiederholte dasselbe Experiment in Sicilien mit demselben negativen Erfolg. Zeri liess 9 Personen durch 5—20 Tage je 1·5—3l Wasser (in toto 10—60l) aus Malariagegend trinken; 16 Personen liess er dasselbe Wasser in zerstäubtem Zustande inhaliren, 5 Personen goss er es per rectum ein: keine der Versuchspersonen bekam Malaria. Auch Salomone Marino verzeichnete denselben negativen Erfolg.

Es sind also die bisherigen Versuche, mittelst des Wassers Malaria herbeizuführen, gescheitert.

Dazu kommen andere Thatsachen, welche den genannten Experimenten an Beweiskraft nahekommen. Viele Schiffer sind genöthigt, an schwer verseuchten Malariaküsten Wasser an Bord zu nehmen, welches sie zum Trinken benöthigen und im Verlaufe der Reise verbrauchen. Trotzdem sind Malariainfectionen auf Schiffen — vorausgesetzt, dass die Mannschaften nicht an das Land gegangen sind — äusserst selten. Der viel citirte Fall von Boudin, das Schiff „Argo“ betreffend, welches im Juli 1834 Bône verliess und dessen militärische Besatzung, welche das in Bône an Bord genommene Wasser trank, an Malaria erkrankte, während die Matrosen, die das besagte Wasser nicht tranken, gesund geblieben sind, hat vielseitige scharfe Kritik erfahren und ist als endgiltig erledigt anzusehen. Es kann als sicher angesehen werden, dass die Soldaten vor ihrer Einschiffung die Infection acquirirt haben.

Eine werthvolle kritische Beleuchtung mit Beibringung interessanter und nach meiner Ansicht schlagender Thatsachen hat Rupert Norton geliefert. Dieser Autor hat nachgewiesen, dass in einer bedeutenden Anzahl amerikanischer Festungen, in denen Malaria endemisch ist, durch die Zuleitung tadellosen Quellwassers an der Malariamorbidity absolut nichts geändert worden ist.

Gegenwärtig halten hauptsächlich noch die amerikanischen und englischen Aerzte an der Wassertheorie fest, während sie von italienischen und deutschen Autoren schon nahezu verlassen ist.

Laveran zeigt sich der Wassertheorie gegenüber skeptisch, sieht sich aber noch nicht veranlasst, sie endgiltig aufzugeben.

Kelsch und Kiener schliessen sich Colin an, der in einer scharfsinnigen kritischen Studie gegen die Wassertheorie Stellung genommen hat.

Von namhaften Autoren halten noch Fayerer und Manson an dieser Theorie fest.

Fayerer behauptet, dass Leute, die filtrirtes Wasser trinken, seltener an Malaria erkranken als andere; leider belegt er diesen Ausspruch nicht mit Zahlen und sagt uns nicht, ob dies „caeteris paribus“ gilt.

Manson bezieht sich auf ein Trinkexperiment von Ross. Letzterer gab nämlich einem indischen Eingebornen 1—2 Drachmen Wasser zu trinken, in dem sich die Eier von Mosquitos, welche vorher Malaria-blut gesaugt hatten, befanden. Die Mosquitos selbst sind aber vor dem Experimente entfernt worden. Nach elf Tagen erkrankte der Mann an Fieber, das nach drei Tagen spontan aufhörte. Im Blute waren ringförmige Parasiten der zweiten Gruppe in bedeutender Anzahl nachweisbar; Halbmonde erschienen nicht, auch folgte kein Recidiv.

Das Experiment ist später mit anderen Individuen wiederholt worden, gab aber weiterhin negative Resultate. Das erste positive Experiment verliert dadurch nahezu allen Werth, dass es an einem Fieberorte vorgenommen worden ist, dass also die Infection auf anderem Wege nicht auszuschliessen ist.

Einzelne scheinbar für die Wassertheorie sprechende Thatsachen hat Laveran (*Traité du paludisme* 1898) gesammelt, und wir verweisen auf dieses Werk.

2. Die Lufttheorie. Die Ansicht, dass die Malariaparasiten vom Erdboden in die Luft aufsteigen und auf dem Wege des Respirationstractus den Organismus befallen, ist eine der ältesten und allgemeinst verbreiteten. Der Name „Mal-aria“ zeigt, dass diese Ueberzeugung im Volke selbst entstanden ist. In der Wissenschaft haben jedoch Stimmenmehrheit, Volksinstinct etc. kein Gewicht, und die Lufttheorie ist es gerade, welche nach langjähriger Ruhe in der letzten Zeit einer scharfen Kritik unterzogen, und sehr in die Enge gedrängt wird.

Der Lufttheorie werden einige Thatsachen entgegengehalten, welche durch dieselbe nicht oder nur gezwungen zu erklären sind.

Zunächst ist es höchst auffallend, dass schwer inficirte und nahezu immune Orte in enger Nachbarschaft liegen können, dass in ein und derselben Stadt die Einwohner eines Viertels an Malaria leiden, die der anderen Viertel nicht, dass selbst in einem Hause die Bewohner von Zimmern, die nach einer bestimmten Richtung gehen, leiden, die Bewohner der anderen Räume nicht, dass die Elevation um einige Meter

über einem schwer inficirten Sumpfboden genügt, um sich vor der Infection zu schützen. Beispiele dieser Art sind sehr zahlreich.

So ist es bekannt, dass die Mannschaft von Schiffen, welche an schweren Malariaküsten verankert liegen, vorausgesetzt, dass die Leute das Land nicht betreten und dass die Distanz von dem Ufer keine allzu geringe ist, selten von der Krankheit ergriffen wird. Pringle erwähnt, dass die bei der Insel Walcheren verankerte englische Escadre von der Malaria verschont blieb, während sie der am Lande befindlichen Mannschaft zur Katastrophe wurde.

Im Feldzuge von Madagascar (1895) blieb die Schiffsmannschaft, die kaum 300 m vom Ufer verankert lag, gleichfalls gesund, obwohl die Küste schwer inficirt war.

In Rom ist es bekannt, dass man ausserhalb der Porta del Popolo Fieber bekommt, während wenige Hundert Meter davon der Anfang des Corso ganz unverdächtig ist. Das Hospital S. Michele a Ripa Grande ist immun, während in kurzer Distanz davon, gegen S. Paolo hin, schwere Malariaherde sind. Die Einwohner von Paolo erzählen, dass in denselben Häusern das Schlafen in Räumen, welche auf die See gehen, ungefährlich. hingegen in den Zimmern, die gegen die Landseite sehen, gefährlich ist (cit. nach Bignami).

Aehnliche Beobachtungen liegen in grosser Anzahl aus Malaria-gehenden aller Länder vor.

In Wien ist es uns bekannt, dass man nur in der Gegend des Donaufers (Prater, Donauauen etc.) Fieber bekommt.

Wäre das Malariavirus als solches in der Luft suspendirt, so ist es schwer begreiflich, weshalb es mit dem Luftstrom nicht fortgetragen wird, um seine Wirkung auch fernab von seiner Brutstätte zu entfalten. Es darf jedoch nicht verschwiegen werden, dass solche Verschleppungen mit dem Luftstrom mit Sicherheit bekannt sind.

Es wird an zahlreichen Orten beobachtet, dass die Malaria an Häufigkeit zunimmt, wenn der Wind von einer Gegend her bläst, in welcher sich Sümpfe befinden.

Die Idee, dass die Malariakeime vom Winde verschleppt werden können, hat zuerst Lancisi geäussert, jedoch wendete er sie auf ein nicht zutreffendes Beispiel an. Lancisi war nämlich der Ansicht, dass die römische Campagna durch die unter Gregor XIII. vorgenommenen Abholzungen in der Weise verseucht worden sei, dass den Winden, die von den pontinischen Sümpfen wehen, der Zutritt in die Campagna geöffnet wurde. Er stellte sich vor, dass Wälder eine Art Filter für die inficirte Luft bilden. Lancisi hatte hier aber in mehreren Punkten Unrecht; namentlich übersah er, dass auf dem Wege von den Sümpfen gegen Rom hin mehrere Ortschaften liegen (Velletri, Genzano, Ariccia, Albano u. s. w.),

die ganz frei sind von Malaria, obwohl sie früher von den angeschuldeten Winden getroffen werden als die nördlicher gelegenen Theile der Campagna. Im Wesen hat jedoch Lancisi das Richtige getroffen, indem, wie gesagt, zahlreiche Beispiele vorliegen, die die Verschleppung durch den Wind beweisen. Aus neuerer Zeit erwähnen wir die Beobachtung Jilek's, nach welcher in Pola jene Stadttheile am meisten leiden, welche den von den benachbarten Sümpfen wehenden Winden am stärksten ausgesetzt sind. Jilek fand, dass neben der Regenmenge und der Wärme die Ostwinde es sind (Ostsüdost und Südost), welche die Malaria in Pola beherrschen, wobei zu bemerken ist, dass die beiden Sümpfe Prato grande und piccolo im Südwesten der Stadt gelegen sind.

Nielly beobachtete an Bord der „Recherche“ die gleichzeitige Erkrankung von 27 Mann an Malaria, nachdem das Schiff 48 Stunden vorher durch eine Nacht auf der Rhede von Sainte Marie Bathurst verankert lag. Keiner der Leute hatte vorher Fieber gehabt.

Davillé berichtet von den Neu-Hebriden, dass, so lange Südostbrise herrscht, die Malaria mässig ist, bei Südwest oder West nimmt sie den Charakter einer Epidemie an. Maurel schreibt diesbezüglich über Französisch-Guyana: „So lange die Luft still ist, oder der Wind aus einer gesunden Gegend weht, kann man wenige Kilometer von einem Sumpfe leben, ohne dessen Schädlichkeit zu erfahren. Cayenne ist ein Beispiel dafür. Wenn jedoch der Wind sich wendet und durch einige Tage über den Sumpf streicht, dann bieten die bisher freien Ortschaften rasch zahlreiche Fälle dar.“

Nahezu an allen Malariaarten wird die Zunahme der Endemie nebst anderen Factoren auch mit den herrschenden Winden in Zusammenhang gebracht. Jedoch ist hier zu erwähnen, dass dieser Zusammenhang nicht für alle Fälle in dem Sinne der Verschleppung der Keime durch den Wind aufzufassen ist, sondern dass auch die Veränderungen der Temperatur- und Feuchtigkeitsverhältnisse unter dem Vorherrschen gewisser Windrichtungen in Betracht kommen können. Immerhin geht das Eine mit Bestimmtheit hervor, dass der Wind die Malaria verschleppen kann, dass aber die Distanz, auf welche hin er dies vermag, eine sehr geringe ist.

Hirsch äussert sich hierüber (l. c., S. 208): „Einen Zahlendruck für die Entfernung zu finden, bis zu welcher die Malaria durch die bewegte Luft getragen werden kann, dürfte kaum möglich sein, höchst wahrscheinlich aber reicht diese Entfernung auf verhältnissmässig nur sehr kurze Strecken, wenigstens spricht sich dies in allen einigermassen verlässlichen Beobachtungen, die auf dem festen Lande gemacht, noch verschiedener aber in den Erfahrungen aus, welche über die Verbreitung der Krankheit vom Lande auf die in der unmittelbaren Nähe derselben an-

kernden Schiffe gesammelt worden sind; alle diese Erfahrungen gehen dahin, dass die Mannschaft von Schiffen, welche dem Ufer oder den Küsten so nahe liegen, dass sie von Landwinden bestrichen werden müssen, fast immer von der Krankheit verschont bleibt, so lange sie das inficirte Land nicht betritt, und dies gilt selbst von den intensivsten Malariaherden.“

Es ist nun, wie schon erwähnt, schwer erklärlich, weshalb die in der Luft supponirten Keime mit der Luft nicht auf grosse Distanzen fortgetragen werden sollten. Ist es doch von mineralischen und vegetabilischen Verunreinigungen der Luft bekannt, dass sie mit derselben durch weite Strecken hin ziehen können. Bignami, dem wir über diesen Gegenstand eine ausgezeichnete Studie verdanken, hebt auch hervor, dass man sich schwer vorstellen kann, auf welche Weise die Keime von der Erde in die Luft gelangen, indem es bekannt ist, dass die Infectionen dann am häufigsten erfolgen, wenn der Boden feucht, nicht aber, wenn er trocken und staubig ist.

Eine weitere vielfach bekräftigte Thatsache, die sich durch die Lufttheorie schwer erklären lässt, ist die, dass die Stunden nach Sonnenuntergang und vor Sonnenaufgang bezüglich der Malariainfection die gefährlichsten sind, und dass namentlich das Schlafen auf Malariaboden die schwersten Infectionen zur Folge zu haben pflegt.

Die weitverbreitete Ansicht von dem Vorhandensein der Malariakeime in der Luft legte seit langer Zeit die Idee nahe, die Luft der Malariagegenden auf Mikroben zu untersuchen. Schon Lancisi stellte ähnliche Versuche an. In neuerer Zeit mehrten sich dieselben. Wir erinnern an die Experimente von Hammond, Lemaire, Maurel, Vogl, Grassi und Calandruccio. Dieselben sind meistens mit dem Aëroskop von Pouchet und dem Condensator von Lemaire angestellt worden.

Vogl „fand die Luft von Pola stark verunreinigt und als besonders reich an Organismen, welche wahrscheinlich in genetischem Zusammenhange mit der daselbst herrschenden Malaria stehen“ (cit. nach Jilek). Maurel constatirte in Malarialuft jedesmal Amöben, die er in gesunder Luft vermisste. Auch in seinem Nasenschleim fanden sich Amöben vor, was als directer Beweis dafür gelten kann, dass durch die Respiration thatsächlich Protozoën eingeführt werden. Aehnliches beobachteten Grassi und Calandruccio. Diese Autoren constatirten im Nasenschleim von Tauben, welche sie durch mehrere Nächte der Ausdünstung von Sümpfen oder von Malariaerde ausgesetzt hatten, Amöbencysten. Auch im Thau gelang es ihnen, wenn auch selten, Amöben nachzuweisen. Ich stellte mit Erde aus Malariagegenden ähnliche Versuche an und konnte mich von der Anwesenheit zahlloser Amöben im Condenswasser überzeugen.

Bei allen Einwürfen, die gegen die Lufttheorie erhoben worden sind, können wir über dieselbe noch nicht endgiltig den Stab brechen. Vor Beibringung der entscheidenden Experimente halten wir jede bestimmte Aeusserung für voreilig und zwecklos.

3. Die Mosquitotheorie. Als Erster hat Lancisi die Meinung ausgesprochen, dass die in den Sümpfen lebenden Insecten, besonders die Mosquitos, durch ihre Stiche den deletären Sumpfstoff auf den Menschen übertragen können¹.

Diese Theorie ist neuerdings wieder von Laveran als die wahrscheinlichste aufgenommen worden, und eine Anzahl massgebender Autoren wie Manson, Bignami, R. Koch haben sich in ihrem Sinne geäußert.

Manson stellt sich die Sache auf Grund der vorhin erwähnten Experimente von Ross so vor, dass die Mosquitos vom malariakranken Menschen Blut saugen, also die Parasiten in sich aufnehmen, dann die Parasiten in irgend welcher veränderter Form auf ihre Brut übertragen und in die Aussenwelt, namentlich in das Wasser, ausscheiden. Letzteres wäre schliesslich (im Wege des Trinkens) als der eigentliche Infectionsträger anzusehen. Es ist dies derselbe Vorgang, wie er von Manson für die *Filaria* festgestellt worden ist.

Anders stellt sich Laveran die Sache vor, der, wie Lancisi, die Vermuthung äussert, dass die Mosquitos die Malariakeime dem gesunden Menschen einimpfen. Auf welchem Wege sie zu denselben gelangen, darüber spricht er nicht. Auch Bignami meint, dass die Mosquitos durch ihren Saugrüssel die Malariaparasiten, welche sie ihrerseits der Erde entnommen haben, einimpfen, und er stellte in dieser Richtung einige werthvolle Experimente an. Er constatirte zunächst in Gemeinschaft mit Bastianelli, dass es mittelst minimaler Quantitäten von Malariablut, welches subcutan eingepflicht wird, gelingt, die Infection herbeizuführen. Um den Mosquitostich zu imitiren, that er nichts Anderes, als den Stachel der Pravazspritze, welcher mit Malariablut benetzt war, unter die Haut zu führen. Und das genügte in einigen Fällen, um eine arge Malaria hervorzurufen.

Auch directe Experimente mit Mosquitos stellte Bignami in Gemeinschaft mit Dionisi an; dieselben hatten aber negativen Erfolg. Unter Anderem sammelten sie an einem Malariaherd eine grosse Menge von Schnaken („*zanzare*“), brachten sie nach Rom in ein Zimmer des Spitals S. Spirito und liessen in demselben einen kräftigen Mann, der sich zu dem Experimente anbot, schlafen. Der Mann erkrankte an keinerlei Fieber, ebensowenig ein anderes Individuum, mit dem ein ähnliches Ex-

¹ Lancisi hat jedoch, wie a. a. O. ausgeführt ist, auch die anderen Infectionsarten als möglich hingestellt.

periment angestellt worden ist. Auch die mikroskopische Untersuchung zahlreicher Schnaken, die Bignami mit grosser Sorgfalt durchführte, ergab kein Resultat.

R. Koch ist der Ansicht, dass die Mosquitos von Malariakranken Blut saugen und die Parasiten auf ihre Brut übertragen, und dass erst diese Generation, wahrscheinlich auch die folgenden, durch ihre Stiche Malaria erzeugen. Soweit seine bisherigen Mittheilungen reichen, scheint Koch noch über keine eigenen Experimente zu verfügen.

Wenn auch vorläufig jeder directe Beweis dafür fehlt, dass die Infection durch blutsaugende Insecten erfolgt, so ist doch zuzugeben, dass viele Thatsachen vorliegen, welche für den genannten Modus zu sprechen scheinen. Zunächst ist es bekannt, dass die meisten Malariaorte auch reich an solchen Insecten sind. Durchgehends ist dies allerdings nicht der Fall. Duggan hebt gegen Manson hervor, dass in Sierra Leone trotz schwerer Malaria nur wenig Mosquitos sind. Dasselbe erwähnt Ziemann von Kamerun.

Anderson bemerkt gegen die Mosquitothorie, dass die Mosquitos am meisten die Neuangekommenen stechen, dass hingegen die lange Zeit an Malariaorten Lebenden am meisten von den Fiebern leiden. Dass es sehr viele Orte auf der Erde gibt, an denen es von Schnaken wimmelt, ohne dass an denselben Malaria vorhanden wäre, ist eine Thatsache, welche aber nicht ohne Weiteres gegen die Mosquitothorie zu verwerthen ist, da die Schnaken blos die Vermittler der Keime sein sollen.

Ferner hebt Laveran hervor, dass dieselben Massnahmen, welche zur Sanirung von Malariaherden führen, auch eine Verminderung oder Beseitigung der Mosquitos bezwecken. Diesbezüglich möchte ich aber auf eine eigene Erfahrung hinweisen, welche die allgemeine Richtigkeit dieser Verbindung in Frage stellt. Als ich 1890 in Pola war, litt ich dort recht empfindlich von den Mosquitos; ich erinnere mich, in einer einzigen Nacht über 40 Stiche empfangen zu haben. Trotzdem also Pola von der Malaria viel weniger zu leiden hatte als früher, gab es noch Schnaken in Hülle und Fülle.

Dass die Malaria durch den Wind nicht oder nur wenig verschleppt wird, lässt sich mit der Mosquitothorie gut erklären, da es bekannt ist, dass diese Insecten sich von ihrem Mutterboden nicht trennen. Kaum beginnt der Wind zu wehen, so verstecken sie sich unter Laub, im Gras etc. Es ist auch bekannt, dass man in einem Zimmer, durch welches ein scharfer Luftzug weht, von Mosquitos am allerwenigsten zu leiden hat.

Der Umstand, dass das Schlafen auf Malariaboden so besonders gefährlich ist, wäre begreiflich, da der Schlafende den Insecten am meisten preisgegeben ist.

In ähnlicher Weise würde es sich erklären, warum Kinder so viel häufiger erkranken als Erwachsene.

Der Umstand, dass die Nachtstunden besonders gefährlich sind, stimmt damit überein, dass die Mosquitos mit Vorliebe Nachts schwärmen. Die geringe Ausbreitung der Malaria in die Höhe wäre auch begreiflicher, jedoch wäre es ein Irrthum, anzunehmen, dass die Mosquitos nicht im Stande wären, wenige Meter hoch zu fliegen; immerhin halten sie sich aber vorwiegend in den tieferen Luftschichten, nahe dem Erdboden auf.

Mehr noch als die eben genannten Umstände spricht die Thatsache, dass es bisher einzig und allein durch Verimpfung von Malariablut gelungen ist künstlich Malaria zu erzeugen, dafür, dass diese Krankheit auch in der Natur durch die Haut, also auf dem Wege der Inoculation, herbeigeführt wird.

Eine weitere mächtige Stütze der Mosquitotheorie liegt ferner in der Analogie mit anderen Blutkrankheiten des Menschen und der Thiere. Es ist bekannt, dass die *Filaria sanguinis* durch Mosquitos, die Tsetsekrankheit (Nagana) der Pferde und Hunde im Zululande durch die Tsetsefliege, endlich das Texasfieber der Rinder durch die Zecke (*Böophilus bovis*) übertragen wird. Neuerdings wird auch vermuthet, dass der Rückfalltyphus durch Wanzenbisse übertragen wird (Tiktine).

Bei aller Anerkennung der Beweiskraft dieser Analogien müssen jedoch auch gewisse Unterschiede hervorgehoben werden. Das Texasfieber überträgt sich von Rind auf Rind via die Zecke; wenn inficirte Rinder in eine gesunde Herde gerathen, erkranken Exemplare der letzteren. Aehnliches kommt aber bei der Malaria nicht vor. Aus diesem Grunde können wir uns auch nicht vorstellen, dass Manson's und Koch's Annahme zutreffend sei. Wäre thatsächlich die zweite Generation der mit Malariablut angesaugten Mosquitos im Stande, Malaria zu erzeugen, dann müsste es doch einmal vorkommen, dass die Malaria durch Kranke, welche in eine malariafreie, aber mosquitoreiche Gegend kommen, verbreitet würde. Von derartigen Verpflanzungen der Krankheit durch Kranke ist aber bisher nichts bekannt geworden, obwohl die Gelegenheit dafür sich häufig darbietet, so z. B. in Frankreich oder England, wohin alljährlich Hunderte und Tausende mit Malaria behaftete Soldaten, Beamte sich begeben. Ob die Annahme Maureau's, dass der plötzliche Ausbruch der Malaria auf Réunion, Mauritius und Rodrigue der indischen Einwanderung zur Last zu legen sei, zutreffend ist, müssen wir vorläufig dahingestellt sein lassen; immerhin hat, wie Pellereau berichtet, auf Mauritius und Réunion die Abholzung und die dadurch herbeigeführte Versumpfung eine wichtige Rolle gespielt.

Trifft die Mosquitotheorie im Allgemeinen zu, so wäre nach unserer Ansicht nur Zweierlei möglich, und zwar: entweder liegen die Malaria-

keime nur an bestimmten Punkten der Erdoberfläche, allwo sie durch die gewöhnlichen Mosquitos auf den Menschen übertragen werden, oder es sind ganz bestimmte, nur an gewissen Oertlichkeiten vorkommende blutsaugende Insecten, welchen die Eigenschaft zukommt, die genannte Uebertragung zu vermitteln. Gar nicht, meine ich, kommt für die Epidemiologie der Malaria der Kranke selbst in Betracht.

Die Versuche von Manson-Ross, so interessant sie im Uebrigen sind, halte ich in ihrer bisherigen Fassung nicht für irgendwie beweisend. Calandruccio wies zudem nach, dass die Malariaparasiten im Leibe der Schnaken zu Grunde gehen; dasselbe constatirte ich an Fliegen.

Zu Gunsten der Mosquitotheorie werden noch vereinzelte Erfahrungen ins Feld geführt, nach denen durch die Verwendung von Mosquitonetzen in malariareicher Gegend die Infection vermieden werden kann. Namentlich ist es bekannt, dass Emin Pascha nie ohne Mosquitonetz reiste und es diesem Umstande zuschrieb, dass er frei von Malaria blieb. Die Erfahrungen nach dieser Richtung sind jedoch viel zu spärliche, um irgendwelchen Schluss zuzulassen.

Eine andere Thatsache scheint gleichfalls für die Mosquitotheorie zu sprechen. Es ist nämlich seit lange bekannt, dass das nächtliche Verweilen auf Malariaboden weniger gefährlich wird, wenn man sich neben einem Feuer aufhält. Das wäre damit zu erklären, dass durch den Qualm die Insecten getödtet oder actionsunfähig gemacht werden.

Die Mosquitotheorie dürfte bald von vielen Seiten experimentell in Angriff genommen werden, es ist demnach eine rasche Entscheidung der Frage zu gewärtigen.

Es wäre schliesslich noch an die Möglichkeit zu erinnern, dass die Infection, wie Lancisi es sich dachte, auf verschiedene Weise erfolgen kann.

Ueberimpfung der Malaria. Es ist ein Verdienst Gerhardt's, zuerst nachgewiesen zu haben, dass man die Malaria durch das Blut des Kranken auf einen Gesunden überimpfen kann. Seither haben, wie Tabelle I zeigt, zahlreiche Experimente diese Thatsache bestätigt.

Anfangs dachte man, dass es nothwendig sei, das Blut in die Vene des Gesunden einzuführen, allmähig hat sich jedoch herausgestellt, dass die subcutane Impfung vollkommen ausreicht, wenn auch hie und da ein Fall negativ ausfällt. Die verwendete Blutmenge schwankte zwischen dem Bruchtheil eines Tropfens (Bignami) und 4 *ccm*.

Das Blut wurde in der Regel mittelst Pravazspritze oder Canüle einer Vene der Ellbogenbeuge entnommen und sofort verimpft. Bein und Sakharoff verschafften sich das Blut, indem sie es durch Blutegel absaugen liessen. Di Mattei mengte in einem Falle (Tabelle I, Versuch Nr. 14) das Blut mit der gleichen Menge destillirten Wassers und hatte dennoch positiven Erfolg. Dieser Versuch ist von besonderer Be-

deutung, denn er zeigt, dass die Parasiten, wenigstens ein Theil von ihnen (Halbmonde?), auch nach der Einwirkung von Wasser lebensfähig bleiben.

Ich benützte (Tabelle I, Versuch Nr. 25) das Blutkörperchensediment von centrifugirtem Blut mit positivem Erfolg.

Ueber die Beziehungen der durch die Ueberimpfung erzielten Fiebertypen und der Parasiten der Geimpften zu Fiebertypus und Parasiten der Impfsender haben wir schon oben das Nöthige bemerkt.

Erwähnt sei noch, dass in einer Anzahl von Fällen der erste Fieberanfall an dem Tag, ja zur selben Stunde eingetreten ist, zu welcher er bei dem Impfsender — eine Fortdauer der Krankheit vorausgesetzt — stattgefunden hätte.

Die benützten Blutproben sind theils zur Zeit des Anfalles, theils im fieberfreien Intervall dem Impfsender entnommen worden.

Von Doehmann ist behauptet worden, dass es ihm gelungen wäre, durch Ueberimpfung des Herpesbläscheninhaltes einer an Quartanfieber leidenden Person bei einem Gesunden nach wenigstündiger Incubation ein Fieber zu erzeugen, welches im quartanen Typus wiederkehrte. Eine Wiederholung dieses Versuches hat bisher nicht stattgefunden.

Aeltere Autoren waren der Ansicht, dass der Schweiss der Malaria-kranken die Krankheit übertragen könne, dass also der Malaria eine gewisse Contagiosität zukomme (Meibom, Reil). Heutzutage ist diese Ansicht vollkommen verlassen. Ich untersuchte mehrmals den Schweiss, ohne in ihm Parasiten zu finden.

Ueberimpfungen von Malariablut auf Thiere (Affen, Kaninchen, Pferde, Füchse, Hunde, Katzen, Meerschweinchen, Mäuse, Tauben etc.) sind allesamt negativ ausgefallen. Es ist gegenwärtig auch kein Thier bekannt, welches in der gleichen Weise wie der Mensch an Malaria erkranken würde. Ueber die malariaähnlichen Hämatozoën der Thiere wollen wir uns hier nicht ausbreiten und weisen in dieser Beziehung auf die Arbeiten von Danilewsky, Di Mattei, Labbé, Gaule, Kruse, Grassi und Feletti, Celli und Sanfelice hin.

Incubation. Die Erfahrungen zahlreicher Autoren lehren, dass die Malaria, ungleich manchen anderen Infectionskrankheiten, keine fixe Incubationszeit hat. In der übergrossen Mehrzahl der Fälle scheint die Incubation 6—14 Tage zu betragen, jedoch wird vereinzelt von Fällen berichtet, in denen die Krankheit wenige Stunden, nachdem die betreffenden Personen sich den Sumpfmiasmen ausgesetzt hatten, ausgebrochen ist. Etwas häufiger werden ferner Beispiele angeführt, in denen die Krankheit Monate, selbst Jahre nach Verlassen der Malariagegend zum ersten Male manifest geworden ist.

Die Incubationsdauer lässt sich nur in solchen Fällen mit Sicherheit bemessen, in denen sich die erkrankten Personen ganz kurze Zeit und nur einmal an dem Krankheitsherde aufgehalten haben, wie z. B. bei Schiffsmannschaften, die sich für einige Stunden am Land aufhielten, dann auf das Schiff zurückkehrten und die Küste verliessen, oder bei Truppen, die eine Nacht hindurch in kranker Gegend campirten und nächsten Tag weiterzogen.

Wir erwähnen als Beispiele die Angabe von Lind über das Schiff „Merlin“. Dasselbe hielt sich durch sechs Tage an der Küste von Senegambien auf. Ein Theil der Mannschaft wurde behufs Beschaffung von Holz und Wasser an das Land gesetzt. Zwei Tage nachdem das Schiff in See ging, erkrankten die Leute, welche Holz fällten, einen Tag später die übrigen. Blaxall berichtet von einem Kriegsschiff, welches sich durch fünf Tage im Hafen von Port Louis aufhielt; zwei Leute erkrankten nach 12, respective 14 Tagen, zwei andere nach 48, respective 160 (!) Tagen.

Sorel berichtet, dass dem vollkommen gesund gelegenen Posten Takitount am 8. August 1881 18 Mann zugewachsen sind. Dieselben wurden am 3. August bei Bougie an das Land gesetzt und traten am 6. ihren Weg nach obgenanntem Posten an. Am 18. August erkrankten 12, am 21. und 24. je einer an Malaria. Die Infection erfolgte auf dem durch ungesundes Terrain führenden Weg zwischen Bougie und Takitount. Die Incubation betrug also 7—9 Tage.

Viel unsicherer ist die Bestimmung der Incubation, wenn es sich um Leute handelt, welche dauernd in einer Malariagegend wohnen, da man in solchen Fällen nicht jedesmal einen Anhaltspunkt für den Zeitpunkt der Infection finden kann. Hat die betreffende Person eine bis zwei Wochen vor der Erkrankung auf einem besonders berüchtigten Malariaherd gewilt, einen Jagdausflug etc. unternommen, so ist es wahrscheinlich, dass in diesem Moment die Infection stattgefunden hat.

Die Möglichkeit einer Erkrankung nach einer Incubation von wenigen Stunden wird von manchen Autoren in Frage gestellt. Thatsächlich können wir uns sowohl auf dem Wege der Luft- wie der Mosquittheorie schwer vorstellen, dass der Organismus binnen wenigen Stunden von so vielen Parasiten befallen werden sollte, dass dieselben ohne vorherige Vermehrung — eine solche findet bei den am raschesten sporulirenden Parasiten erst nach Ablauf von 24 Stunden statt — Fieber verursachen könnten.

Halten wir an dem Grundsatz fest — wozu wir allen Grund haben — dass der Fieberparoxysmus nur im Momente der Sporulation einer Generation erfolgt, so werden die genannten Fälle noch weniger begreiflich, da man schwer annehmen kann, dass die in den Organismus eindringenden Parasiten a tempo sporuliren.

Hertz beobachtete an sich selbst kurze Zeit (eine halbe Stunde), nachdem er in einer sumpfigen Gegend weilte, Flimmern, Ohrensausen, Schwindel, Brennen im Rachen, Uebelkeit, Frösteln und einige Stunden darauf einen Fieberanfall. Plehn beobachtete in Westafrika Aehnliches, doch fand er zur Zeit dieses primären Anfalles keine Parasiten im Blute, sondern erst zehn Tage später, als neuerliche Anfälle auftraten. Immerhin wird es erst auf Grund positiver Blutuntersuchungen möglich sein, zu entscheiden, ob Incubationen von der genannten Kürze thatsächlich vorkommen.

Bezüglich der überlangen Incubation von der Dauer zwischen einem Monat und mehreren Jahren können wir uns gleichfalls nur schwer eine Vorstellung bilden. Am ehesten möchten wir mit Thayer annehmen, dass die Parasiten sich anfangs vermehrt haben, dass sie aber im Wege der Spontanheilung niemals zu solcher Zahl angewachsen sind, um die Symptome der Malariainfektion manifest werden zu lassen. Nach Verlauf von mehreren Wochen, beziehungsweise Monaten kann auf Grund der zurückgebliebenen Keime ein Recidiv eintreten, welches in Folge der Symptomlosigkeit der Primärinfektion als erster Affect imponirt. Es wären also Fälle, ähnlich wie gewisse Fälle von Syphilis, bei denen luetische Secundärererscheinungen auftreten, ohne dass vom Primäraffect irgend etwas gemerkt worden wäre.

Sollte das Malariavirus durch die Luft in den Organismus gelangen, so könnte man sich noch vorstellen, dass es unter gewissen Umständen längere Zeit auf der Schleimhaut der Respirationswege vegetirt, ehe es in die Blutbahnen einbricht.

Die grosse Mehrzahl der Fälle (Incubation von 6—20 Tagen) lassen sich am leichtesten auf die Weise erklären, dass zur Zeit der Infection eine bestimmte Quantität Parasiten den Organismus befällt, welche es binnen der Incubationsdauer durch Vermehrung dahin bringt, die Symptome der Malariainfektion auszulösen. Es folgt gleichzeitig aus dieser Annahme, dass die Quantität der aufgenommenen Parasiten auf die Dauer der Incubation einen bedeutenden Einfluss haben wird, dass ferner auch die Parasitenspecies sehr in Betracht kommen muss, indem die Quotidianparasiten in Folge ihrer täglichen Vermehrung rascher an Zahl anwachsen als die Tertianparasiten und diese wieder rascher als die Quartanparasiten.

Nebenbei müssen aber noch andere, namentlich individuelle Momente auf die Incubation von Einfluss sein, was daraus hervorgeht, dass Leute, die genau denselben Schädlichkeiten ausgesetzt waren, nicht immer gleichzeitig, sondern in oft recht bedeutenden Zwischenräumen erkranken.

Die Incubationsdauer bei der experimentell erzeugten Malaria entspricht in ihrem wechselnden Verhalten jener der spontan er-

worbenen. Die Tabelle IV zeigt, dass die Incubation (die mit Serum vorbehandelten Fälle nicht mit in Betracht gezogen) zwischen 3 und 21 Tagen geschwankt hat.

Betrachten wir die Quartana, so ergeben sich in fünf Fällen Incubationen von 11—18 Tagen. Das Mittel beträgt hier 13·4 Tage.

Bei der Tertiana waren sieben Fälle mit Incubationen von 6 bis 21 Tagen. Das Mittel ist 11 Tage.

Unter sieben Fällen mit Parasiten der zweiten Gruppe (amöboide mit und ohne Halbmonde) ergaben sich Schwankungen zwischen 3 und 14 Tagen. Das Mittel beträgt 6·5 Tage.

Bei zwei Fällen mit Halbmonden ohne (wahrscheinlich mit spärlichen) amöboiden Parasiten betrug die Incubation 13, respective 15 Tage. Das Mittel ist 14 Tage.

Tabelle IV. Incubationsdauer bei der experimentellen Malaria.

Quantität des eingespritzten Blutes in Cubikcentimetern												Anmerkung	
	0·03 ¹	0·20	0·50	0·75	1·0	1·5	2·0	3·0	4·0	5·0			
Quartana			18		11		15 11		12 25* 25* 25*				* Mit Serum vorbehandelte Fälle.
Tertiana		21*				11		12** 12** 9**	6				* Die Menge 0·20 bezieht sich auf das Blutkörperchensediment. ** Das Blut hat Blutegel passiert.
Amöboide Parasiten der zweiten Gruppe mit und ohne Halbmonde	6 10	4		5		30* 6* 17*	14 3**				4**		* Mit Serum vorbehandelte Fälle. ** Bastianelli und Bignami berechnen für diese Fälle, wie wir meinen mit Unrecht, blos 2 Tage Incubation.
Halbmonde ohne Amöben					15		13						

Wir sehen also, dass die mittlere Incubationsdauer bei der Quartana grösser ist als bei der Tertiana, bei dieser wieder grösser als bei den

¹ Bruchtheil eines Tropfens.

Sommer-Herbstfiebern, mit Ausnahme jener Fälle, in denen Blut verwendet worden ist, in welchem blos Halbmonde sichtbar waren.

Auf diese Verhältnisse ist zuerst von Bastianelli und Bignami aufmerksam gemacht worden. Die genannten Autoren berechneten unter Zuziehung einer geringeren Anzahl von Fällen die Mittelwerthe 13 (Quartana), 10 (Tertiana), 3 (Sommer-Herbstfieber).

Die eingespritzte Menge nach Cubikcentimetern in Betracht zu ziehen, kann von vorneherein nicht hoch angeschlagen werden, da nicht die Menge des Blutes, sondern die Anzahl der darin befindlichen Parasiten von Wichtigkeit ist. Diesbezüglich fehlen aber alle Anhaltspunkte. Im Grossen und Ganzen geht jedoch auch aus den vorliegenden Zahlen (s. Tabelle) hervor, dass mit den grösseren Quantitäten des verimpften Blutes die Incubationsdauer sich vermindert.

Uebertragung der Malaria in utero. Es liegen blos wenige Erfahrungen vor, welche mit Sicherheit ergeben, dass die Malariainfektion von der kranken Mutter auf den Fötus übertragen werden kann, und es steht fest, dass die genannte Uebertragung durchaus nicht stattfinden muss, es scheint sogar, dass sie eher zu den Seltenheiten gehört. Für die intrauterine Uebertragung der Malaria haben sich zahlreiche ältere Autoren, wie J. Frank, Stokes, Reil u. A. ausgesprochen, indem sie bei neugeborenen Kindern von Müttern, die in der Schwangerschaft Malaria durchgemacht hatten, Milztumor oder andere Krankheitserscheinungen wahrgenommen haben; in manchen Fällen lag die Angabe vor, dass die Mutter jedesmal, wenn sie einen Fieberparoxysmus hatte, besonders lebhaft Kindsbewegungen spürte, was darauf schliessen liess, dass der Fötus an dem Anfall participirte.

Es ist jedoch zu bemerken, dass ähnliche Fälle nicht ohne Weiteres als Beweise für die intrauterine Uebertragung zu acceptiren sind. Angeborne Milztumoren müssen nicht malarischen Ursprunges sein, sie können von Lues herrühren; die klinischen Erscheinungen der Malaria bei Neugeborenen sind durchaus nicht so typisch wie bei Erwachsenen und sind daher ohne Blutuntersuchung nicht zu diagnosticiren. Ein grosser Theil der publicirten Fälle ist aus dem Grunde nicht beweiskräftig, weil die Krankheit erst mehrere Wochen, respective Monate nach der Geburt ausgebrochen ist, womit die Genese sehr zweifelhaft wird.

Unseres Wissens existiren nur wenige Mittheilungen, welche von der Möglichkeit der intrauterinen Uebertragung überzeugen. Einen vollkommen beweisenden Fall hat Duchek publicirt; er handelt von einem frühreifen Kind, dessen Mutter während der Schwangerschaft an Wechselieber gelitten hatte, und welches drei Stunden post partum starb. Die von Duchek vorgenommene Section ergab: „Die Hautdecken der Kindesleiche düster gefärbt und hie und da, sowie die Pleura mit kleinen Echy-

mosen besetzt. In beiden Pleurasäcken gelbes Wasser, ebenso im bedeutend ausgedehnten Bauchraum. Die unteren Lungenpartien comprimirt, die oberen wenig lufthältig. Die Leber vergrössert, auf der Schnittfläche glatt, bräunlichgelb. Die Milz bedeutend vergrössert, bis 1 cm unter den Nabel reichend, 11 cm lang, 6 cm breit, fast 2 Unzen schwer. Der Ueberzug derselben glatt, die Substanz härtlich und brüchig, schwärzlichroth; in derselben, sowie im Pfortaderblute viel schwarzes Pigment in Form grosser unregelmässiger Schollen und Körner nachweisbar.“

Einen zweiten Fall beobachtete Bouziau, der im Blute eines neugeborenen Kindes 12 Tage nach der Geburt halbmondförmige Körper nachwies.

Weniger beweisende Fälle sind die von Bureau, Playfair, Cima, Leroux, Aubinais, Taylor, Topi u. A. In all' diesen ist weder durch den Nachweis von Pigment, noch durch den Parasitenbefund die Malaria-infection erwiesen, doch in manchen Fällen (z. B. jene von Bureau) in Folge der klinischen Erscheinungen im höchsten Grade wahrscheinlich.

Es fehlt nicht an Stimmen, welche gegen die intrauterine Uebertragung sprechen. Burdel gibt an, niemals etwas Aehnliches gesehen zu haben. Wichtiger sind die Untersuchungen von Bignami, Bastianelli, Caccini und Thayer. Bignami hatte zweimal Gelegenheit, durch Abortus lebensunfähig geborne Kinder von malariakranken Müttern zu untersuchen. Einmal handelte es sich um eine kachektische Frau, welche bis kurz vor dem im dritten Monate stattgefundenen Abortus an Fieberanfällen litt; einmal um eine Frau, welche wenige Stunden nach dem Abortus (sechter Monat) an einem perniciosen Anfall zu Grunde ging. In beiden Fällen erwies sich das Blut der Frucht vollkommen frei von Pigment und von Parasiten, obgleich das Blut der Mutter im zweiten Falle eine enorme Menge davon enthielt. In einem dritten Falle handelte es sich um eine Gravida, die in einem perniciosen Anfall starb; auch hier war das Blut des Fötus vollkommen frei von Parasiten.

In Thayer's Fall handelte es sich um eine Negerin, die seit sechs Monaten an Quartana triplex litt und während eines Paroxysmus ein 11 Monate altes Kind gebar. Das Blut des letzteren war unmittelbar nach der Geburt und auch später vollkommen frei von Parasiten. Die Untersuchung der Placenta ergab Parasiten auf der mütterlichen Seite, auf der kindlichen keine.

Bignami nimmt an, dass die kernhaltigen Blutkörperchen des Fötus keinen geeigneten Nährboden für die Parasiten bilden, und dass daher die Frucht in utero nicht an Malaria erkrankt. Es zeigt sich nämlich auch bei stark anämischen Erwachsenen, dass kernhaltige Blutkörperchen beinahe niemals Parasiten beherbergen.

Mit Rücksicht auf Duchek's Befund können wir jedoch nicht, gleich Bignami, die intrauterine Infection vollkommen ausschliessen.

Uebertragung der Malaria von dem Vater auf das Kind, wie Felkin es behauptet, ist vollkommen unerwiesen und höchst unwahrscheinlich.

Ebensowenig können die Mittheilungen von Uebertragung der Malaria durch die Mutter-, respective Ammenmilch (Baxa, Felkin etc.) Anspruch auf Anerkennung erheben. Theils waren die erkrankten Säuglinge gleichzeitig der miasmatischen Infection ausgesetzt, theils ist es unbewiesen, dass sie an Malaria gelitten haben.

Beziehungen der Malaria zu Geschlecht, Alter und Beschäftigung.

Beide Geschlechter sind der Malaria gleichmässig unterworfen, nur erkranken Männer aus dem Grunde etwas häufiger als Frauen, weil sie in grösserem Maasse den Schädlichkeiten ausgesetzt sind, welche die Krankheit vermitteln.

Die Malaria verschont kein Alter; jedoch erkranken Kinder weit häufiger als Erwachsene. Die Anhänger der Lufttheorie erklären diese Thatsache mit der Annahme, dass die Luftschichten umsomehr Malariakeime enthalten, je näher sie dem Erdboden sind, daher Kinder mehr Keime einathmen als Erwachsene. Die Mosquitotheoretiker nehmen an, dass die Haut der Kinder in Folge ihrer Zartheit den Mosquitostichen weniger Widerstand leistet als die Haut der Erwachsenen, und dass die Kinder sich der Insecten weniger erwehren.

Ueber die Häufigkeit der Kindermalaria liegen zahlreiche Angaben vor. Borius hebt unter Anderem hervor, dass die bedeutende Sterblichkeit der Eingebornen am Senegal hauptsächlich der Kindermalaria zuzuschreiben sei (vgl. auch den Abschnitt Malaria bei Kindern und Greisen).

Die Beschäftigung hat die innigsten Beziehungen zur Malaria, indem Berufsarten, welche den Aufenthalt auf dem Lande, namentlich in der Gegend von Sümpfen, Teichen, Flüssen erfordern, in allererster Linie Berufsarten, welche mit der Bearbeitung des Bodens in irgend einer Weise zusammenhängen, das grösste Contingent für die Malaria stellen, während Arbeiter, deren Beschäftigung den Aufenthalt in der Stadt oder im Hause erfordert, viel seltener erkranken.

Am schlechtesten sind daran: Arbeiter, die bei Trockenlegung von Sümpfen, bei Hafen-, Eisenbahn-, Weg-, Festungs- und Brückenbauten, Flussregulirungen beschäftigt sind, ferner Fischer, Ackerbauer (besonders Reisarbeiter und Tabakbauer), Holzknechte, namentlich bei Ausrodung von Urwäldern etc. etc. Zu erwähnen sind endlich noch die Soldaten, welche zu Kriegszeiten in Sumpfgenden zu campiren genöthigt sind.

Die Verluste der Colonialarmeen an Malaria können unter Umständen kolossale Dimensionen annehmen. Als Beispiel erinnern wir an den

letzten Feldzug der Franzosen nach Madagascar (1895). Wie aus dem Werke Reynaud's über diese Expedition hervorgeht, betrug der Verlust an Todesfällen — und diese betrafen mindestens zu 72% Malariafälle — 32% des gesammten Effectivstandes. Diese ungeheure Ziffer konnte allerdings nur durch den unbegreiflichen Hochmuth erzielt werden, welchen die Armeeleitung den hygienischen Erfahrungen und Rathschlägen gegenüber an den Tag legte. Reynaud's Buch, welches für Jeden, der sich für Malaria im Feldzuge interessirt, äusserst lehrreich ist, wird Niemand ohne das Gefühl des tiefsten Erbarmens für die Leiden der armen Soldaten und ohne Entrüstung über die Leichtfertigkeit des Generalstabes lesen. Auf Seite 354 finden wir: „Die Avantgarde mit einem Effectivstand von 2500 Mann hatte in den ersten Monaten 25 Tode. Die Mortalität wuchs weiterhin rasch an und betrug im März 1 Mann täglich, im April 2, im Mai 4, im Juni 8 Mann, und zur Zeit der intensiven Erdarbeiten, welche von den weissen Truppen der zwei Brigaden verrichtet wurden, erhob sie sich im Juli auf 12, zu Beginn des Monats August auf 24, in der Mitte August auf 34, zu Ende August auf 40, im September und October auf 45 Mann pro Tag.“

Nach Fayrer hatte die britische Armee in Indien (Effectivstand 64.137 Mann) im Jahre 1892 6.95‰ Mortalität an Fieber; die Eingebornenarmee hatte im selben Jahre 2.59‰, die Civilbevölkerung 2.81‰ Todesfälle. In ganz Indien starben in diesem Jahre 6,980.785 Menschen, darunter 4,621.583 an „Fiebern“, von welch' letzteren nach Fayrer's Schätzung zwei Drittel auf Malaria zu rechnen sind.

Die englischen Fahrzeuge „Monarch“ und „Medea“ landeten im Sommer 1842 im Xanthusthale (Kleinasien), um dort Ausgrabungen vorzunehmen. Von 120 gelandeten Leuten des „Monarch“ erkrankten 84, 9 starben an Malaria. Im Ganzen hatte die Unternehmung unter 153 Gelandeten 104 Erkrankungen, 10 Tode und 21 Invalide an Malaria (Friedel).

Jedoch nicht allein unter den Tropen, auch im gemässigten Klima leiden die Armeen zu Zeiten furchtbar unter Fiebern. Wir erinnern an die Expeditionen der Engländer nach Holland in den Jahren 1747 und 1804. Während der letzteren sendete England eine Armee von 36.481 Mann auf die Insel Walcheren. Fünfzig Tage nach der Landung befanden sich 10.000 Mann mit Malariafieber in den Spitälern, von denen täglich 25—80 Mann starben. Allmählig erkrankten 36.000 Mann, d. i. nahezu die gesammte Armee (cit. nach Maclean).

Im russisch-türkischen Feldzuge (1877—1878) hatte die russische Donauarmee 140.000 Malariafälle mit 1092 Todten.

In Pola erkrankten im August 1864 (vor Einführung der sanitären Verbesserungen) 27% des Locostandes an Malaria und betrug diese Krank-

heit 90.6% der Gesamtmorbidität (Jilek). Im Jahre 1880 betrug der Locostand in Pola 1416 Mann, von denen 529 an Malaria erkrankten (Krumpholz).

Schwächende Umstände als Prädisposition für die Malariainfection.

Wie bei allen anderen Infectionskrankheiten, so trifft es auch bei der Malaria zu, dass schlecht genährte, mangelhaft gekleidete, in schlechten Unterkünften wohnende, überarbeitete Individuen häufiger erkranken als Leute, die sich unter günstigen Lebensbedingungen befinden. Ein Theil davon dürfte wohl darauf zurückzuführen sein, dass die Leute der erstgenannten Kategorie auch den miasmatischen Einflüssen mehr ausgesetzt zu sein pflegen als die der letztgenannten, immerhin tragen aber die den Organismus schwächenden Momente einen prädisponirenden Factor bei.

Hier ist Gelegenheit, daran zu erinnern, dass von Laien, vielfach auch von Aerzten, der Ausbruch der Malaria auf Indigestionen, Excesse in baccho, körperliche Anstrengungen, psychische Aufregungen, Erkältungen etc. zurückgeführt wird. Wir müssen kaum hervorheben, dass dies eine durchaus irrige Auffassung ist. Jedoch haftet dieser Auffassung insoferne ein Körnchen Wahrheit an, indem es sichersteht, dass die genannten Schädigungen gar nicht selten eine latente Malaria recidiviren lassen. Es ist eine interessante und praktisch wichtige Thatsache, mit welcher wir uns noch weiterhin beschäftigen werden, dass ein Mensch, der vor Monaten an Malaria gelitten hatte, in Folge der genannten Momente ein Recidiv der Krankheit erleiden kann.

In dieser Hinsicht kommen namentlich noch in Betracht geringe Traumen der Milz, eine Douche auf die Milzgegend, kalte Bäder, Bergtouren, der Ausbruch irgend einer anderen Infection. Es ist schon von Duchek hervorgehoben worden, dass in Malariagegenden einer Pneumonie, einem Typhus u. s. w. sich nicht selten unmittelbar ein Malariafieber anschliesst. All' diese Fälle sind als Recidive anzusehen. Nach meiner Ansicht gehören auch die von Griesinger erwähnten Fälle zum grossen Theile hierher, in denen Personen, die längere Zeit an Malariaorten weilten, erst dann erkranken, nachdem sie die genannten Gegenden verlassen und an irgend einem gesunden Platze anlangen.

In manchen Gegenden wird dem Genuss rohen Obstes, namentlich von Melonen, Gurken, selbst dem Milchgenusse die Genese des Fiebers zugeschrieben; all' diese Dinge können nur in dem erwähnten Sinne betrachtet werden.

Einfluss der Rasse. Es steht fest, dass alle Menschenrassen der Malariaerkrankung zugänglich sind. Von zahlreichen Autoren (Lind, Boudin, William etc.) wird jedoch angegeben, dass die Neger eine relative Immunität geniessen.

Während der englischen Nigerexpedition (1841—1842) fuhren drei Schiffe den Niger entlang. Sie führten an Mannschaften 145 Weisse und 158 Neger. Von den Weissen erkrankten alsbald 130 an Fieber, welchem 40 Mann erlagen; von den Negern erkrankten blos 11 an leichten Paroxysmen, keiner von ihnen starb.

Interessant ist, dass die 11 erkrankten Neger aus Westindien stammten und sich eine Zeitlang in England aufhielten, während die übrigen Neger Afrikaner, hauptsächlich Kruleute, waren.

Dies würde zeigen, dass die relative Immunität nicht in der Rasse selbst liegt, sondern dass sie von den Negern in Malariagegenden erworben wird.

Letzteres geht auch daraus hervor, dass die Negerkinder am Senegal ausserordentlich unter der Malaria leiden (Borius).

Die Garnison von Ceylon ergab folgende Beteiligung der verschiedenen Rassen an der Malaria:

	Auf 1000 Mann des Effectivstandes entfielen	
	Kranke	Todesfälle
Neger	?	1·1
Hindus	376	4·5
Malayen	337	6·7
Singalesen	441	7·0
Engländer	485	24·6

Thatsächlich gibt es Gebiete, wie Madagascar, Französisch-Guyana, in denen nur die Neger fortkommen, während andere Rassen der Malaria nicht widerstehen können (Maurel).

In Ostafrika sollen nach Plehn. R. Koch die Küstenneger nur an leichten Fiebern erkranken, respective immun sein. Koch meint, dass der Küstenneger von Hause aus, also vererbt, immun sei. Laveran nimmt mit Darwin an, dass die Neger als Rasse eine natürliche Immunität gegen die Malaria besitzen, und führt als Beleg an, dass auf der Insel Mauritius, welche vor 1866 frei von Malaria war, als die Krankheit daselbst epidemisch auftrat, die Neger nahezu vollkommen verschont geblieben sind.

Gegen diese Auffassung lässt sich aber die oben erwähnte Morbidität der Negerkinder anführen, ferner auch die von Plehn und Koch hervorgehobene Thatsache, dass in Ostafrika blos die Küstenneger immun sind, dass hingegen der Mschambaneger des malariafreien Usambaragebirges, die Neger von Dahome, die Kru- und Akkruleute, die Sudanesen, mit einem Worte die Neger des fieberfreien Binnenlandes, sowie sie an die Küste kommen, von schweren Fiebern heimgesucht werden.

In Uebereinstimmung damit stellen einige Mittheilungen die relative Immunität der Neger in Frage. In den Vereinigten Staaten soll die

Sterblichkeit der Neger an Malaria gegenüber jener der Weissen im Verhältnisse von 48·3 zu 30·7 stehen (cit. nach Davidson). Pieroz fand in Westindien, dass die Neger ebenso wie jede andere Rasse an Malaria leiden.

Im Allgemeinen wiegt der Eindruck vor, als hätte die äthiopische Rasse die Fähigkeit, an Malariaarten eine erhebliche Immunität gegen diese Krankheit zu erwerben.

Anderen Rassen scheint diese Fähigkeit in vermindertem Maasse zukommen oder, wie der kaukasischen, gänzlich abzugehen.

Hervorzuheben ist, dass allgemein beobachtet wird, dass die Creolen gar keine Immunität aufweisen, im Gegentheile auffallend häufig und schwer erkranken.

Die amerikanische Rasse (Indianer) erkrankt nach Maurel an schweren Fiebern; doch lernte er einen Stamm kennen (Indien galibi), unter dessen Leuten er niemals Malaria sah.

Die kaukasische Rasse erkrankt in allen ihren Abzweigungen. In erster Linie stehen die Europäer, welche am allerwenigsten dem Malaria gifte widerstehen.

Die Araber erkranken desgleichen, wenn sie auch weniger perniciöse Fälle liefern. Doch ist diesbezüglich zu bedenken, dass die Araber keinen Ackerbau betreiben, sondern hauptsächlich Kaufleute sind und sich daher weniger dem Gift exponiren.

Nach Fayrer sollen die Eingebornen Indiens eher häufiger an Malaria erkranken als die Europäer; in gewöhnlichen Jahren betrage die Sterblichkeit der Europäer an Malaria 7‰, jene der Eingebornen 18‰.

Die mongolische Rasse. In Tonkin ist die Malaria sehr verbreitet. Moraud beobachtete, dass die Tonkinesen in demselben Maasse erkranken wie die Europäer. Unter den Chinesen ist die Malaria ausserordentlich verbreitet.

Desgleichen sind auch die Japaner für die Malaria empfänglich. Im Jahre 1884 hatte die japanische Armee 36·3‰ Malariaerkrankungen des Effectivstandes (De Santi).

Nach Pellereau erkranken auf Mauritius (Île de France) Indier, Creolen, Europäer, Chinesen in absteigender Häufigkeit. Die Chinesen sollen angeblich leichtere Symptome darbieten.

F. Plehn theilt mit, dass die chinesischen Kulis am Congo und auf Fernando Poo häufig erkranken.

Acclimatisation, erworbene Immunität. Die meisten Autoren von bedeutender Erfahrung heben hervor, dass es, zumal für den Europäer, keine Acclimatisation in dem Sinne gibt, dass er nach einem längeren Aufenthalt in Fiebergegenden gegen das Fieber immun würde; im Gegentheile, die tägliche Erfahrung lehrt, dass eine Person, die einmal an Malaria erkrankt ist, eine gesteigerte Disposition hat, wieder und immer

wieder zu erkranken. Wenn für die Aclimatisation das stetige Schwächerwerden der späteren Recidive hervorgehoben wird, so vergisst man an die vielen Fälle, in denen die Recidive pernicios und tödtlich verlaufen.

Kelsch und Kiener leugnen die Aclimatisation und geben nur so viel zu, dass der Europäer eine relative Gewöhnung acquiriren könne, welche darin besteht, dass bei fortdauernder Infection die Symptome mit der Zeit eine geringere Intensität erreichen, dass also die „Reaction“ des Organismus eine geringere wird. Das verhindert, wie die beiden Autoren hinzufügen, jedoch nicht, dass in Malariagegenden die mittlere Lebensdauer unter der Norm steht, und dass die Entvölkerung dieser Gegenden stetig vorschreitet.

Es kommt wohl auf dasselbe hinaus, was Laveran von den Arabern in Algier mittheilt. Diese sollen gegen die Malaria weniger stark reagiren, sie erkranken seltener als die Europäer an den schweren perniciosen Formen; gleichwohl trifft man unter ihnen viele Kachektiker an.

Maurel hebt hervor, dass er in Französisch-Guyana keine weisse Familie auf mehr als vier Generationen zurückverfolgen konnte, obwohl seit Jahrhunderten Tausende dahin ausgewandert sind, und führt diese Thatsache dafür an, dass die kaukasische Rasse keine Immunität gegen die Malaria erwirbt. Ebendasselbst machte Maurel die im vorigen Punkte erwähnte Erfahrung, dass die Neger besser widerstehen.

Koch äussert sich, wenigstens für Nichteuropäer, dahin, dass sie eine Immunität gewinnen. Er schreibt (l. c., S. 311): „Die Inder, die frisch an die ostafrikanische Küste kommen, sind ausserordentlich empfänglich für Tropenmalaria; einige der schwersten Fälle, die ich gesehen habe, habe ich gerade bei Indern beobachtet. Dennoch findet man Tausende von Indern an der afrikanischen Küste, die anscheinend von der Malaria nicht mehr betroffen werden.

„Ebenso scheint es mit den Arabern zu sein. Auch von den Chinesen auf Sumatra wird etwas Derartiges berichtet. Die chinesischen Kulis, die frisch eingeführt werden, sind sehr empfänglich für Malaria, und viele sterben daran; erst wenn sie längere Zeit in Sumatra gelebt haben, verlieren sie die Empfänglichkeit für das Fieber und werden dann besonders geschätzt, auch besser bezahlt als die frisch importirten.

„Für mich bestehen unter Berücksichtigung dieser Thatsachen keine Zweifel mehr, dass eine Malariaimmunität vorhanden ist.“

Ich möchte darauf hinweisen, dass man bezüglich der Malariaimmunität unterscheiden muss zwischen echter Immunität und zwischen dem, was Kelsch und Kiener „relative Gewöhnung“ oder verminderte Reaction nennen. Wir können nur ein solches Individuum als immun gegen die Malaria betrachten, in dessen Blute die Parasiten kein Fortkommen finden, hingegen nicht ein solches, das im Blute Parasiten be-

herbergt, also stetig an Hämoglobin verarmt und allmählig einer Kachexie verfällt, ohne indessen solenne Anfälle zu haben. Den letzteren Zustand möchten wir mit Kelsch und Kiener als „relative Gewöhnung“ bezeichnen. Dieser Zustand nun ist auch bei dem Europäer sehr wohl bekannt. Viele Autoren erwähnen gelegentlich, dass sie im Blute alter Malariker Parasiten in ansehnlicher Zahl beobachtet haben, ohne dass dieselben an Fieber gelitten hätten. Ich habe Aehnliches recht oft gesehen. Vincenzi Livio hat eine Reihe alter Malariker namentlich mit Quartanparasiten (auch Sporulationen) beobachtet, die nachgewiesenermassen nicht fieberten, die auch kein Chinin mehr kaufen wollten. Aehnliches sah van der Scheer mit Parasiten der zweiten Gruppe, und zwar gleichfalls bei alten Malarikern, und er stellt sich die Frage, ob in diesen Fällen nicht eine Art Immunität vorliege?

Aehnlich wird es wohl auch sein mit jenen Arabern Laveran's, die zwar nicht fiebern, aber der Kachexie verfallen.

Wären die Malariaparasiten wie gewöhnliche Saprophyten zu betrachten, dann käme dieser von uns berührten Unterscheidung keine praktische Wichtigkeit bei. Da sie es aber lange nicht sind, sondern da ihr Leben mit dem Vergehen von Blutkörperchen innig verknüpft, durch dasselbe bedingt ist, so gewinnt die Frage einen praktischen Hintergrund.

Unserer Ansicht nach wird es sich darum handeln, zu eruiern, ob der Mensch eine thatsächliche Immunität erlangen kann, oder ob er blos dahin gelangt, ohne Fieberanfälle und perniciose Zwischenfälle allmählig dem Siechthum zu verfallen. Für den Europäer glauben wir nur letzteren Modus zugeben zu können. Ob es bei anderen Rassen anders ist, das muss die Zukunft lehren.

Malariaepidemien. Es ereignet sich manchmal, dass die Malaria in Gegenden epidemisch auftritt, in denen sie sonst ganz zu fehlen oder nur in schwacher Form zu bestehen pflegt. Bei solchen Gelegenheiten nehmen die Malariafälle auch an den endemischen Herden an Quantität und Intensität in der Regel zu.

Die Ursachen der Malariaepidemien liegen zumeist in ausgebreiteten Ueberschwemmungen, welche geeignet sind, malariafreie Orte zu verseuchen. Bekannt ist die Malariaepidemie, an der Paris gelegentlich des Baues der grossen Boulevards zu leiden hatte; in diesem Falle waren es die ungeheuren Erdarbeiten, welche die Krankheit entfesselten. Doch gab es auch Epidemien, für welche kein äusserer Grund ersichtlich war.

Die Epidemien beschränken sich entweder auf einen Sommer, oder sie kehren mehrere Jahre nacheinander wieder.

In diesem Jahrhunderte ist Europa mehrmals von Malariaepidemien heimgesucht worden. So im Jahre 1806; diese Pandemie überzog einen grossen Theil des nördlichen und nordöstlichen Europas und währte

bis 1812. Eine ungemein umfängliche und schwere Pandemie, welche nahezu auf die ganze Erdoberfläche ausgebreitet war, entwickelte sich im Jahre 1823 und dauerte bis 1827. Weitere Epidemien fielen auf die Jahre: 1845—1849, 1855—1860, 1866—1872 (Hirsch).

Griesinger machte darauf aufmerksam, dass Malariaepidemien manchmal den Choleraepidemien vorangehen, und weist auf das Nebeneinander-vorkommen der beiden Krankheiten in Indien hin. Davidson nimmt einen engen ätiologischen Connex der beiden Infectionen an. An denselben Orten pflegt auch Dysenterie häufig endemisch zu sein.

Auch zur Influenza ist die Malaria in Beziehung gebracht worden, indem manchmal nach Influenzaepidemien Malaria folgte. Hertz sah öfter Malaria und Flecktyphus nebeneinander, während er zu dem Ileotyphus keine Beziehung constatiren konnte.

Ueber Verschleppung der Malaria durch Sumpferde siehe S. 25.



Allgemeine Symptomatologie.

Das Fieber.

Das constanteste, das klinische Bild in der grossen Mehrzahl der Fälle am meisten beherrschende Symptom der Malaria-infection ist das Fieber. Die Leichtigkeit des Nachweises der Temperaturerhöhung trug ferner gleichfalls dazu bei, dass dieses Symptom die grösste Aufmerksamkeit erfahren hat, dass man es zum Angelpunkt der Malariaerkrankungen gewählt und auf seiner Grundlage die Eintheilung in verschiedene klinische Formen unternommen hat.

Der Fieberverlauf weist jedoch bei der Malaria eine solche Fülle von Verschiedenheiten, beginnend von Curven mit mathematischer Regelmässigkeit bis zu Curven von völliger Irregularität und sprungweisem Wechsel auf, dass die Eintheilung nur eine gewaltsame sein konnte. Dazu kommt, dass der Fieberverlauf durchaus nicht immer die allgemeine Schwere des Falles, ebensowenig die proteiformen Symptomencomplexe bedingt.

Besonders die Verquickung des Fiebers mit den anderen Symptomen zu Eintheilungsgrundlagen führte allmählig zur Aufstellung zahlloser Formen und Kategorien, so dass der Ausspruch Dutroulau's, „C'est le chaos“, vollständig berechtigt erscheint.

Thatsächlich ist nach unserer Ansicht weder das Fieber noch eines der anderen Symptome dazu geeignet, das Eintheilungsprincip der Malariaerkrankungen zu bilden, und zwar aus dem einfachen Grunde, weil Fieberform und Infectionsqualität sich nicht durchaus decken. Nehmen wir zur Beleuchtung unseres Standpunktes das Quotidianfieber als Beispiel an. Es wäre ein gewaltiger Irrthum, zu glauben, dass zwei Fälle mit solchem Fieber wegen der Gleichheit des Typus nothwendigerweise in eine Rubrik zu bringen seien; der eine Fall kann durch eine mehrfache Infection mit Quartanparasiten, der andere durch Infection mit den kleinen perniciosen Parasiten bedingt sein. Die gesammte Auffassung der beiden Fälle vom epidemiologischen, klinischen, prognostischen, ja auch therapeutischen

Standpunkte aus wird daher in jedem derselben eine verschiedene sein müssen.

Wir plaidiren deshalb mit aller Entschiedenheit dafür, zur Grundlage einer neuen rationellen Eintheilung ausschliesslich die Parasitenart, welche die Infection verursacht, zu erheben. In welcher Weise dies durchzuführen wäre, ist aus dem speciellen Theile der vorliegenden Arbeit zu ersehen.

Kehren wir nun zu dem Fiebersymptom zurück, so ist vor Allem darauf hinzuweisen, dass es nur ganz ausnahmsweise vorkommen dürfte, dass eine Malariainfection von Anfang bis zu Ende ohne jede Fieberbewegung verlaufen würde. Andererseits ist aber hervorzuheben, dass im Verlaufe der Infection längere fieberfreie Zeiten eintreten können, so dass also aus dem zeitweiligen Fehlen des Fiebers der Schluss auf Erloschensein der Infection durchaus nicht unter allen Umständen berechtigt ist.

Betrachten wir nun die Fieberformen, die gelegentlich der Malariainfection vorkommen, so lehrt die Erfahrung, dass alle bekannten Fiebertypen vertreten sind. Man beobachtet also intermittirendes, remittirendes und continuirliches Fieber; auch können diese Typen gelegentlich ein und derselben Erkrankung abwechseln. Der intermittirende Typus kann ferner vollkommen regelmässig oder auch unregelmässig sein.

Es ist namentlich das reguläre intermittirende Fieber, welches bei anderen Erkrankungen als bei Malaria selten und sozusagen nur zufällig vorkommt, während es bei gewissen Malariainfectionen die Regel bildet, welches den Malariafiebern einen eigenen Stempel aufgedrückt hat und dem der Name Wechselfieber verliehen worden ist.

Wir unterscheiden eine *febris quotidiana*, wenn täglich je ein Fieberanfall erfolgt, eine *febris tertiana*, wenn zwischen zwei Fiebertagen ein freier Tag bleibt, und eine *febris quartana*, wenn zwischen zwei Fiebertagen zwei freie Tage stehen. Neben diesen häufigen Typen figuriren einige seltenerere, wie die *febris quartana duplex* mit je einem Anfall an zwei aufeinanderfolgenden Tagen, darauf ein Tag Pause u. s. w. Noch seltener als diese Form ist die *febris quotidiana duplicata*¹, d. h. zwei Fieberanfälle an einem Tage. Weit häufiger ist die *febris tertiana duplex* und die *febris quartana triplex*; diese Bezeichnungen sind jedoch schon Abstractionen aus den ursächlichen Momenten des Fiebers und sind vom allgemein pathologischen Gesichtspunkte aus betrachtet blos als quotidiane Fieber anzusehen.

¹ Wir unterscheiden mit Sauvage eine *febris duplicata*, respective *triplicata* von einer *febris duplex*, respective *triplex*; unter ersterer verstehen wir das Vorkommen von zwei, respective drei Anfällen an ein und demselben Tage, unter letzterer das Vorhandensein von zwei, respective drei Fieberserien, die ihre Anfälle aber an verschiedenen Tagen zeitigen. Näheres darüber findet sich im speciellen Theil.

Intermittirende Malariafieber mit längeren Intervallen wie febris septana sind von Kelsch und Kiener in Algier, von Borius, Thaly und Mahé am Senegal, von Laure in Guyana, von Gelineau auf der Insel Mayotte u. A. beobachtet worden. Dass diese Fieber nicht als echte Typen mit eigenartigem Parasitenbefund, sondern als in einer gewissen Regelmässigkeit erfolgende Recidive zu betrachten seien, wird in dem Capitel über die Recidive ausführlich erörtert.

Die intermittirenden Fieber können vollständig regelmässig erfolgen und entsprechende Curven liefern, sie können aber auch gewisse Unregelmässigkeiten aufweisen. Diese erfolgen zunächst durch das Anteponiren und Postponiren der Fieberanfälle, indem die Anfälle im ersten Falle einige Stunden vor Ablauf von 24 (respective 48 oder 72) Stunden und im zweiten Falle einige Zeit nach dem regelmässigen Zeitpunkt eintreffen. Anteponiren wird viel häufiger beobachtet als Postponiren; es kann unter Umständen bei quotidianen Fiebern aus einem intermittirenden Typus in einen remittirenden hinüberleiten. Das Postponiren wird oft als Effect der Chinintherapie beobachtet und geht der Heilung voraus.

Eine andere Form der Unregelmässigkeit besteht in dem Typuswechsel. Man sieht gar nicht selten, dass nach einigen tertianen Anfällen quotidiane folgen oder umgekehrt. Auch kann quartaner Typus mit quotidianem abwechseln. Es sei schon hier bemerkt, dass jener von älteren Autoren beschriebene, wohl nur theoretisch erdachte Wechsel zwischen tertianem und quartanem Typus, angeblich durch Postponiren, nicht vorkommt; wenigstens ist es mir nicht gelungen, ein überzeugendes Beispiel dafür zu finden. Die Erklärung für diese Einschränkung des Typenwechsels findet sich in der speciellen Erörterung.

Endlich gibt es ein unregelmässiges, besonders bei Quotidian- und Tertianfiebern vorkommendes intermittirendes Fieber, welches die genannten Regelmässigkeiten in der Unregelmässigkeit auch nicht mehr erkennen lassen und scheinbar vollständig willkürliche Formen annehmen.

Unter remittirendem Fieber verstehen wir bekanntlich eine Unterordnung der continuirlichen Fieber, deren bestimmender Charakter darin liegt, dass von Zeit zu Zeit Temperaturabfälle bis nahe zur Norm stattfinden, während wir schlechtweg mit dem Namen Continua ein sich auf annähernd gleicher Höhe erhaltendes Fieber bezeichnen.

Die Remittens wird bei der Malariainfection nach altem Brauch auch als Subcontinua oder als Subintrans, Subingrediens bezeichnet. Sie kann eine Regelmässigkeit aufweisen, wenn die Remissionen zu denselben Zeiten und in demselben Maasse erfolgen. Thatsächlich beobachtet man diese Form der Remittens nicht selten bei der Malaria; wir können gleich hinzufügen, dass sie erstens durch Verlängerung der einzelnen Anfälle, zweitens durch Anteponirung, drittens durch Ver-

mehrung der Anfälle in einem bestimmten Zeitraume zu Stande kommt. Oft sind mehrere Momente gleichzeitig vorhanden. Es erfolgt in diesen Fällen also der nächste Anfall, ehe der frühere vollständig abgelaufen ist.

Es sei noch erwähnt, dass zwischen der Bezeichnung Subintrans (seu Subingrediens) und Subcontinua von manchen Autoren eine Unterscheidung gemacht wird. Diese Autoren verstehen unter Subintrans jene Continua, respective Remittens, welche durch Prolongirung und eventuell Antepoponirung der Anfälle zu Stande kommt, und verwenden diesen Ausdruck nur für gutartige Fieber (s. specieller Theil Gruppe I). Dies ist die *Benigna continuïtas Torti's*. Mit dem Namen Subcontinua werden, so noch heutzutage von Baccelli, solche continuïrliche Fieber belegt, welche durch Vermehrung der Anfälle im Laufe von 24 Stunden entstehen. Torti verstand unter Subcontinua gleichzeitig continuïrliches Fieber und Malignität.

Wir halten es für unzweckmässig, die Sache derartig zu compliciren, auch ist es, wie weiter unten auseinandergesetzt werden soll, oft unmöglich, diese Unterschiede zu treffen.

Die Remittens pflegt nach mehrtägigem Bestand in der Regel in eine Intermittens überzugehen.

Bezüglich der reinen Continua ist nur so viel zu sagen, dass sie blos durch wenige Tage anzuhalten pflegt, um dann entweder kritisch, oder auf dem Wege eines remittirenden, respective intermittirenden Fiebers zur Genesung zu führen, oder auch schon früher mit dem *Exitus letalis* zu enden.

Bezüglich der Remittens und Continua verfügen wir aus dem Grunde am wenigsten über intacte Curven, weil diese Erkrankungen sehr häufig von vorneherein gefahrdrohende Symptome aufweisen oder für die nächste Zukunft das Eintreten solcher befürchten lassen, so dass mit der Verabreichung des Chinins sofort bei dem Erkennen des Zustandes begonnen werden muss, wodurch in den meisten Fällen eine Unterbrechung oder Verminderung des Fiebers herbeigeführt wird.

Die im Vorhergehenden beschriebenen Fieberformen können während einer Erkrankung für sich bestehen, häufig combiniren sie sich aber untereinander, wodurch Fiebercurven von grosser Mannigfaltigkeit zu Stande kommen, die den Arzt, der nur einfache Formen der Malaria zu sehen gewohnt ist, wie sie namentlich im mittleren und nördlichen Europa vorkommen, bezüglich der Diagnose irrezuleiten geeignet sind¹.

¹ Der Vollständigkeit halber seien noch einige Fiebertypen erwähnt, welche die alten Autoren mehr construirt als beobachtet haben; dieselben werden heute nur noch aus Pietät für alte Namen fortgeführt. Hierher gehören:

Amphimerina = Continua + *Quotidiana*;

Tritaeophya (Syn. *Semitertiana*, *Hemitritaeus*) = Continua + *Tertiana*;

Tetartophya = Continua + *Quartana*.

Die Temperatur kann im Malariaanfall bedeutende Höhe (Hyperpyrexie) erreichen; 41° und darüber sind nicht selten. Auch subnormale Temperaturen werden, namentlich bei der algiden Form, häufig gesehen. Guéguen beobachtete bei einer solchen einmal 33.4° .

Der Fieberparoxysmus mit seinen drei classischen Abtheilungen: Frost, Hitze, Schweiß ist namentlich bei den Malariafiebern mit längeren Intervallen sehr häufig in voller Entwicklung zu beobachten; bei den schweren, echten quotidianen, remittenten und continuirlichen Fiebern fehlt er häufig ganz, oder er ist nur andeutungsweise vorhanden. Bekanntlich hat der Fieberparoxysmus nichts für die Malariainfection Specificisches, denn er kommt auch bei anderen Infectionen, wie Ephemera, Influenza, Sepsis, zu Beginn aller acuten Infectionen sehr häufig vor. Immerhin bietet er, die anderen Begleiterscheinungen der Erkrankung mit in Betracht gezogen, dennoch genug oft einen ausgezeichneten Anhaltspunkt für die Diagnose der Malaria.

Dem Fieberparoxysmus pflegen meistens leichte prodromale Erscheinungen wie Müdigkeit, Kopfschmerz, Gähnen, Appetitlosigkeit, Aufstossen etc. durch ein bis mehrere Tage voranzugehen. Dann setzt der Schüttelfrost mit grösserer oder geringerer Vehemenz ziemlich plötzlich ein. Der Grad des Frostes kann zwischen einem leichten Schauer über den Rücken mit Horripilationen und dem qualvollsten Schütteln und Zähneklappern, eventuell mit Abbrechen von Zähnen, variiren. Die Patienten haben dabei nicht jedesmal ein deutliches Kältegefühl und abstrahiren dann nur aus dem zwangweisen Schütteln die Vorstellung der Kälte, meistens leiden sie aber unter dem Frost, vergraben sich unter zahllosen Decken, kauern zusammen, um die Körperoberfläche zu verkleinern. Der Zustand wird oft noch verschlimmert durch Kopfschmerz, Uebelkeit, Erbrechen. Objectiv fällt Blässe der Haut und Kühle der Extremitäten auf, oft besteht Cutis anserina; die Lippen sind livid, ebenso die Nägel, das Gesicht drückt Angst und äusserstes Unbehagen aus. Der Puls ist klein, hart, beschleunigt, die Athmung oberflächlich, beschleunigt, oft dyspnoisch, durch das krampfartige Schütteln gestört, an dem sich auch das Diaphragma zu betheiligen pflegt. Schon Sénac wies nach, dass während des Frostes die Temperatur im Munde nicht sinkt, De Haën constatirte die „capitale Thatsache“, dass sie um diese Zeit schon erhöht ist, und Gavarret zeigte, dass der Temperaturanstieg einige Zeit vor dem Froste beginnt. Die Haut des Kranken muss während des Frostes durchaus nicht immer kühl sein; sie wird manchmal warm angetroffen, andererseits hat Lorain gezeigt, dass die oberflächliche Abkühlung so weit gehen kann, dass sich die Schleimhaut des Mundes und des Rectum kühl anfühlt.

Nachdem der Frost abgelaufen ist, beginnen sich die Kranken etwas wohler zu fühlen; diese Euphorie ist aber vorübergehend, denn sie wird

von brennender Hitze verdrängt. Immerhin pflegt dieses Stadium den Kranken noch erträglicher zu sein als der Frost. An subjectiven Beschwerden treten neben dem Hitzegefühl, Brennen der Augen, Durst, Klopfen im Kopf hervor. Das Gesicht der Patienten ist geröthet, die Conjunctiven sind injicirt, der Puls ist gross und weich, oft auffallend dirot. Während dieses Stadiums steigt die Temperatur auf ihren Höhepunkt und erreicht häufig 41° . Es folgt dann zumeist rascher Abfall, und während desselben tritt das dritte Stadium ein. Der Schweiß ist bald nur angedeutet, viel öfter jedoch abundant, so dass die Kranken mehrmals die Wäsche wechseln müssen. Er hat häufig einen eigenthümlichen spermatigen, charakteristischen Geruch. Nun fühlt sich der Kranke wohl matt und erschöpft, aber sonst befindet er sich in Euphorie. Die Temperatur ist indessen tief abgesunken, der Puls oft unter die Norm verlangsamt.

Alle drei Stadien können einzeln oder insgesamt abortiv vorhanden sein. Besonders häufig fehlt das Hitzegefühl; wenn gleichzeitig auch der Frost nur als leichter Schauer angedeutet ist, dann übersehen die Kranken oft den Anfall und behaupten, keinen Anfall zu haben, während das Thermometer vielleicht über 39° anzeigt.

Es geht daraus hervor, dass die anamnestischen Angaben der meisten Malariakranken, sofern sie nicht mit thermometrischen Messungen belegt sind, kein Vertrauen verdienen. Namentlich über den Fiebertypus werden oft die abenteuerlichsten Auskünfte gegeben, die absolut werthlos sind. Nur regelmässige zweistündige Messung liefert verlässliche Resultate.

Aeltere Autoren erwähnen einen Typus inversus und verstehen darunter eine Umkehrung in der eben beschriebenen Reihenfolge der Erscheinungen; es käme also zuerst Schweiß, dann Hitze, endlich Frost. Ich habe Aehnliches nie beobachtet und in neueren Mittheilungen auch nichts weiter darüber vorgefunden; es scheint mir daher, dass dieser „Typus“ blos theoretisch construiert und nicht der Erfahrung entlehnt worden ist. Auch die sogenannte „Febris dissecta“, d. h. Vorhandensein von Pausen zwischen den drei Stadien habe ich nie beobachtet und bezweifle ihr Vorkommen.

Die Dauer des gesammten Paroxysmus ist eine verschiedene; sie schwankt zwischen 4—48 Stunden, und man theilt die Anfälle dementsprechend wohl auch in kurze, mittellange und lange ein; so rechnet z. B. Laveran Anfälle von 4—8 Stunden Dauer zu den kurzen, von 8—12 Stunden zu den mittleren, darüber hinaus zu den langen. Die Länge der Anfallsdauer hängt innig zusammen mit der Evolutionsweise der Parasiten und wird an entsprechendem Orte behandelt.

Lorain, der sich um die Thermometrie der Malariafieber Verdienste erworben hat, bestimmt das Verhältniss der drei Stadien zu einander mit den Zahlen 3 : 2 : 7. Je länger der Anfall dauert, um so länger wird das

Hitzestadium, welches bei kurzen Anfällen den kleinsten Zeitraum einnimmt. Griesinger berichtet über das seltene Vorkommen von Anfällen, welche sich auf drei Tage erstrecken, wobei der Frost den ersten Tag, die beiden anderen Stadien den zweiten und dritten Tag einnehmen.

Die Form der Fiebercurve wird dem Gesagten zufolge nicht jedesmal dieselbe sein können; bei kurzen Anfällen werden die Curven spitz zulaufen, bei langdauernden mehr oder minder gestreckte Plateaux bilden. Es sei hier auch darauf hingewiesen, dass die Anfallscurven durchaus nicht immer einen schlichten Anstieg und Abfall zeigen, wenn man auch diese Form als die „typische“ bezeichnen mag; es kommt häufig vor, dass der Abfall von einem neuerlichen Anstieg unterbrochen wird, der eventuell noch von einem zweiten oder dritten gefolgt sein kann, bis der endgiltige kritische Abfall eintritt.

Bezüglich der Bestimmung des Anfallbeginnes ist es durchaus nothwendig, die Temperaturmessung zu Hilfe zu nehmen, weil der Schüttelfrost in den allermeisten Fällen nicht den Anfang des Anfalles markirt, sondern eine und mehrere Stunden nach Beginn des Fiebers ausbricht. Es werden also die Angaben der Kranken, so verlässlich dieselben bezüglich des Zeitpunktes des Schüttelfrostes auch sein mögen, wenig brauchbar sein für die exacte Bestimmung des Anfallbeginnes. Dieser wird einzig und allein durch den Anstieg der Temperatur gekennzeichnet.

Nach Maillot, mit dem die meisten seitherigen Beobachter übereinstimmen, fallen die meisten Anfälle (circa zwei Drittel aller Fälle) auf die Zeit zwischen Mitternacht und Mittag, also auf den Vormittag; und zwar kommt nach Maillot das Maximum der quotidianen und tertianen Fieberanfälle auf 10 h. a. m., das Minimum auf 9 h. p. m. bis Mitternacht.

Nach meinen, 107 Fälle betreffenden Notizen kamen 91% der Anfälle (stets den Beginn der Temperatursteigerung in Betracht gezogen) in nahezu gleichmässiger Dichtigkeit auf die Zeit zwischen 10 h. a. m. und 3 h. p. m.; in 6 Fällen erfolgten die Anfälle zeitlich am Morgen, in 5 am Abend und blos in 3 zwischen 10—12 h. Nachts. Es ist also auch nach meinen Erfahrungen ganz unverkennbar, dass die bei Weitem überwiegende Mehrzahl der Malariaparoxyismen um die Mittagszeit einsetzt. Maurel sah in Guyana die meisten Anfälle in der Zeit zwischen 2—5 h. p. m. ausbrechen.

Milztumor.

Die Vergrößerung der Milz bildet das zweite wichtigste klinische Symptom der Malariainfektion.

Was ihre Häufigkeit betrifft, so finden sich bei den Autoren nicht ganz übereinstimmende Aussprüche vor. Während einige den Milztumor

kaum je vermissen (so z. B. Laveran), geben andere an, recht oft Fälle ohne Milztumor gesehen zu haben (so z. B. Plehn, Malariafieber in Kamerun), ja, die ausgezeichneten und gründlichen Kenner der Malaria, Kelsch und Kiener, schreiben (S. 446, l. c.), dass bei den einfachen intermittirenden Fiebern „aucune tuméfaction de la rate ni du foie n'est appréciable“; dieselben geben ferner an, dass sie bei erster Invasion der Remittens selten Milzvergrösserung beobachteten, im Gegensatz zum remittirenden und adynamischen typhösen Malariafieber, bei welchem vom Anfange an ein meistens schmerzhafter Milztumor zu constatiren war.

Ich habe unter 132 Fällen von Malaria verschiedener Form — Kachexien ausgenommen — nur ein einziges Mal den Milztumor vermisst, und zwar in einem Falle von schwerer typhöser Form mit kleinen Parasiten, 15mal war die Milz percutorisch als vergrössert zu erkennen, 116mal war sie palpabel. Percutorisch ist die Vergrösserung nur dann als constatirt angesehen worden, wenn die Milzdämpfung die vordere Axillarlinie erreicht oder überschritten hat.

Unter meinen Fällen waren zahlreiche Erstinfektionen von kurzer Dauer, ebenso auch zahlreiche Recidive vertreten: nahezu in allen Fällen ist die Malaria durch die Blutuntersuchung verificirt gewesen.

Diese Verschiedenheit der Ergebnisse lässt sich nicht vollkommen aufklären. Wenn man von Fehldiagnosen absieht, wie sie in Malarialändern und auch in malariefreien Orten ohne Zuhilfenahme der Blutuntersuchung häufig vorkommen, wenn man ferner absieht von nicht genug sorgfältiger Untersuchung der Milz, dann bleiben wenig verlässliche Momente übrig, auf welche man die erwähnte Verschiedenheit in den Ergebnissen zurückführen könnte. Individuelle Unterschiede — wie Verdickung der Milzkapsel, welche das Organ an der Vergrösserung behindert — dürften hier wie dort gleich häufig sein. Es wäre also noch an eine Verschiedenheit des Virus zu denken; diese Annahme hat aber bei den sonstigen Uebereinstimmungen keine Wahrscheinlichkeit für sich.

Nach meinen persönlichen Erfahrungen kann ich also nur das Eine aussprechen, dass der Milztumor für alle Formen der Malariainfektion ein constantes Symptom bedeutet.

Die Vergrösserung der Milz ist in der Minderzahl der Fälle — circa 12% nach meiner Statistik — nur percutorisch, in der Mehrzahl — circa 88% — palpatorisch nachweisbar.

Je länger die Erkrankung gedauert hat, und je häufiger dieselbe Infektion schon früher stattgefunden hat, um so grösser, derber und plumprandiger ist der Tumor. Bei frischen Infektionen ist die Milz kleiner, sie überschreitet den Rippenbogen bei tiefer Inspiration etwa um einen bis zwei Querfinger und ist weich, mehr scharfrandig.

Es ist eine bei frischen Infectionen leicht zu bestätigende Thatsache, dass die Milz mit dem Anfalle anwächst, um während des fieberfreien Intervalles wieder kleiner zu werden.

Nach Griesinger soll über dem Miltumor manchmal ein sauseudes Geräusch — ähnlich dem Placentargeräusch — hörbar sein.

Die bedeutendsten Miltumoreu finden sich bei Bewohnern schwerer Fiebergegenden, die jahraus, jahrein der Infection ausgesetzt sind und sich im Zustande der Malariakachexie befinden.

Nach einmaliger, nicht zu lange andauernder Infection bildet sich wohl auch ein grösserer Miltumor nicht selten wieder zurück, dies ist jedoch durchaus keine feste Regel, denn man sieht sehr häufig den Miltumor, wenn auch in etwas reducirter Grösse, das ganze übrige Leben lang fortbestehen. Dieser „Fieberkuchen“ wird um so eher und entwickelter als Residuum der Infection zurückbleiben, je häufigere Infectionen stattgefunden haben.

Bei frischer Infection ist die Milz nicht selten Sitz von spontanen Schmerzen namentlich stechender Art, die bei Bewegungen des Zwerchfells zunehmen und an pleuritische Schmerzen erinnern. In solchen Fällen ist die Palpation des Organes für den Kranken sehr empfindlich. Andere Male ist der Schmerz nur bei Palpation vorhanden.

Es ist wohl meistens die Spannung der Milzkapsel, welche diese Schmerzen verursacht, doch kann auch Entzündung des Milzüberzuges, also Perisplenitis etc., vorliegen. Die alten Fieberkuchen pflegen — von Complicationen abgesehen — vollständig unempfindlich zu sein.

Die Spannung der Milz kann einen derartigen Grad erreichen, dass es zur Ruptur des Organes kommt. Dieses Ereigniss, welches durch rapide Verblutung nahezu sofortigen Tod herbeiführt, kommt besonders dann zu Stande, wenn die Milz von einem Trauma getroffen wird.

Hier sei auch auf die Knochenschmerzen aufmerksam gemacht, über welche die Malariakranken während der Anfälle sehr häufig klagen; oft bilden sie überhaupt die einzige Beschwerde.

Ich konnte in diesen Fällen nicht selten finden, dass Beklopfen der Tibien oder des Sternum empfindlich ist; es ist daher möglich, dass das Gliederweh der Kranken, wenigstens zum Theil, von einer Alteration des Knochenmarkes, wie sie bei Malaria constatirt ist, herrührt. Nicht selten fehlt jedoch der Klopfeschmerz.

Bezüglich der übrigen lymphatischen Apparate siehe im speciellen Theile.

Chloranämie und Melanämie.

Das Blut der Malariakranken zeigt ausnahmslos zu irgend einer Zeit die Zeichen der Anämie oder die der Chloranämie, d. h. der Chlorose

und Anämie. Durch die Entdeckung der Malariaparasiten ist die Genese der Anämie vollständig klargestellt worden; sie entsteht einfach dadurch, dass ein geringerer oder grösserer Theil der rothen Blutkörperchen von den Parasiten verzehrt wird. Es liegen nach meinen Untersuchungen ferner Anzeichen dafür vor, dass ein Theil der Blutkörperchen durch das gelöste Gift der Parasiten zu Grunde geht.

Auf diese Weise verarmt das Blut an rothen Blutkörperchen, womit die mehr oder minder hochgradige Anämie gegeben ist. Neben dieser ist häufig auch noch eine Herabsetzung des Tinctionscoefficienten der Erythrocyten, also ein chlorotischer Zustand, namentlich kurz nach Ablauf der Infection, wahrnehmbar. Diese Erscheinung rührt vielleicht daher, dass die rasche Ersetzung der zu Grunde gegangenen Erythrocyten nicht von vorneherein durch vollwerthige Erythrocyten erfolgt, sondern dass das Knochenmark in Folge der Ueberproduction an Hämoglobingehalt geringwerthige Blutkörperchen in Circulation bringt. Erst allmählig gleicht sich diese Incongruenz aus bis zur Wiedererlangung des normalen Zustandes; bei chronischer Malaria mit folgender Kachexie kann die Chloranämie auch dauernd bestehen bleiben.

Es ist von Kelsch gezeigt worden, dass die grössten Verluste an Erythrocyten während der ersten Anfälle zu Stande kommen; ist daraufhin ein gewisser Grad von Anämie erreicht, dann bewirken die späteren Anfälle relativ geringere Verminderungen der rothen Blutkörperchen.

Der Grad der Anämie kann sehr bedeutend werden. Kelsch constatirte in einem Falle 500.000 Erythrocyten im Cubikmillimeter¹, in einem anderen Falle sah er binnen vier Tagen eine Verminderung der Erythrocyten um 2,000.000 eintreten.

Dionisi constatirte nach einzelnen perniciosen Anfällen Verluste von 500.000—1,000.000 rothen Blutkörperchen.

Meine Zählungen ergaben Aehnliches. So z. B. bei einem Manne mit pernicioser Tertiana:

am 4. Krankheitstage	Erythrocyten	3,131.250,	Hämoglobin	60%
	ein Anfall			
am 7. Krankheitstage	„	2,112.500,	„	45%
	Tinctionscoefficient	circa	1·1	

bei einem Falle mit echter Quotidiana:

am 4. Krankheitstage	Erythrocyten	4,978.000,	Hämoglobin	100%
	zwei Anfälle			

¹ Die folgenden Zahlen verstehen sich betreffs der Erythrocyten stets auf Cubikmillimeter. Meine Blutkörperzählungen sind mit dem Apparat von Thoma-Zeiss ausgeführt worden, die Hämoglobiubestimmung mit v. Fleischl's Hämometer.

am 6. Krankheitstage	Erythrocyten	4,012.000,	Hämoglobin	85%
	kein Anfall			
am 8. Krankheitstage	"	3,310.000,	"	60%
	Tinctionscoëfficient	über 0·9.		

Hier erfolgte also zu Beginn der Erkrankung entgegen der Regel von Kelsch keine Verminderung (wahrscheinlich wegen der geringen Quantität der Parasiten), dafür traten weiterhin, trotz Sistirung der Anfälle, neuerliche Verluste ein, die sich vielleicht aus der deletären Wirkung des im Blute gelösten und noch nicht vollständig ausgeschiedenen Malaria-giftes erklären lassen.

Bei einem Falle von länger dauernder Quotidiana:

Erythrocyten	2,544.000,	Hämoglobin	65%
	kein Anfall			
drei Tage später	Erythrocyten	3,711.000,	"	45%
	Tinctionscoëfficient	circa 0·67.		

Hier war also der Befund der Chloranämie vorhanden.

Bei einem Falle mit irregulärem Fieber:

in der 3. Krankheitswoche	Erythrocyten	2,717.000,	Hämoglobin	65%
	kein Anfall				
fünf Tage nach der ersten	Untersuchung				
	Erythrocyten	3,191.000,	"	55%
	Tinctionscoëfficient	über 0·9.			

Bei einem Falle von typischer Tertiana:

in der 3. Krankheitswoche	Erythrocyten	2,476.000,	Hämoglobin	55%	
	kein Anfall				
drei Tage darauf	"	2,650.000,	"	40%
	Tinctionscoëfficient	0·8.			

Bei den letzten drei Fällen ist ersichtlich, dass nach Ablauf des Fiebers, trotz Zunahme der Erythrocyten, der Hämoglobingehalt weiter abnehmen kann; in anderen Fällen geht die Wiederherstellung der beiden Factoren miteinander Hand in Hand.

Von sonstigen Erscheinungen im Blute sind die von Kelsch hervorgehobenen Grössenungleichheiten der Erythrocyten zu erwähnen; neben normal grossen Körperchen fand Kelsch häufig abnorm grosse, respective kleine. Auch kernhaltige rothe Blutkörperchen werden hie und da gesehen.

Es sei gleich hier bemerkt, dass die Leukocyten bei der Malaria keine typische Vermehrung, respective Verminderung erleiden; gewöhnlich ist im acuten Anfalle eher Leukopenie vorhanden (bis 1:2000). Dionisi hat Aehnliches gefunden. Die, übrigens vorübergehende, Verarmung des circulirenden Blutes an Leukocyten mag auf der Anhäufung der melani-

feren Leukocyten in der Milz beruhen. Nach Vincent geht der Leukopenie eine rasch vorübergehende Leukocytose voraus, die nur unmittelbar nach Beginn des Anfalles zu constatiren ist.

Leukocytose im Verlaufe acuter Malaria weist in der Regel auf eine Complication (Pneumonie, Eiterung etc.) hin. Nur während des Schwarzwasserfieberanfalles und bei perniciosen Fällen scheint Leukocytose (nach Bastianelli Lymphocytose) obligat zu sein. Desgleichen begegnen wir ihr nicht selten bei der chronischen Infection.

Die Melanämie, d. h. das Vorhandensein von Melanin im Blute, ist ein der Malaria eigenes Symptom, welches in jedem Falle, sei es auch nur zeitweilig, nachzuweisen ist; es bildet daher eines der fundamentalen Merkmale dieser Erkrankung, dessen Kenntniss nicht blos aus theoretischen Rücksichten wichtig ist, sondern dem auch die grösste praktische Bedeutung zuzusprechen ist.

Die Entstehung des Melanin ist seit Laveran's Entdeckung endgiltig aufgeklärt worden; es ist, wie a. a. O. ausführlicher auseinandergesetzt ist, der Verdauungsrest des Hämoglobin, welcher im Leibe der Parasiten gebildet und nach dem Zerfall derselben, mag dieser durch Absterben oder durch Vermehrung erfolgen, ausgeschieden wird, um als todtter Fremdkörper von den circulirenden Leukocyten aufgenommen und in verschiedenen Organen deponirt zu werden.

Die dunkle Farbe gewisser Organe von Malarialeichen (wie Leber, Milz, Gehirn) war schon älteren Beobachtern bekannt, so Lancisi, Folchi, Bailly, Annesley etc. Die Entdeckung des Malariapigments auf mikroskopischem Wege, und zwar nicht blos in den Organen, sondern auch im Blute, ist ein Verdienst Heinrich Meckel's (1847): er fand dasselbe in der Leiche einer Geisteskranken und beschrieb namentlich die „Pigmentzellen“ im Blute — die eigentlichen Malariaparasiten — in classischer Weise. Die Beziehung dieses Pigments zur Malaria hat Meckel nicht festgestellt, da es ihm offenbar nicht zur Kenntniss gelangte, dass jene Geisteskranke, die lange Zeit in einer Irrenanstalt internirt war und deren tödtliche Krankheit wahrscheinlich nicht genau beobachtet worden ist, eigentlich an pernicioser Malaria gestorben ist. Diese Beziehung ist von Virchow bald darauf aufgedeckt worden.

Ziemlich gleichzeitig mit Meckel wurden Dlauhy in Prag und Heschl in Wien auf das Malariapigment aufmerksam. Virchow verlegte die Erzeugungsstätte des Pigments in die Milz, von welcher aus dasselbe in das Blut verschleppt werden sollte; ihm schlossen sich andere Autoren, so auch Frerichs, an, der als zweiten Entstehungsort die Leber bezeichnete.

Planer wies schon damals auf die Wahrscheinlichkeit hin, dass das Pigment nicht in den genannten Organen, sondern in dem kreisenden Blute gebildet werde: auch scheint Planer der Erste gewesen zu sein, der die „Pigmentzellen“ im lebenden Blute beobachtet hat. Arnstein wies auf Grund der Beobachtung, dass man im

Blute von Leichen, welche längere Zeit nach einem Fieberparoxysmus gestorben sind, keine Melanämie, wohl aber Pigmentirung der Milz, der Leber und des Knochenmarkes findet, ferner dass Melanämie nur dann vorhanden ist, wenn der Tod kurze Zeit, höchstens 48 Stunden nach dem letzten Anfalle, eingetreten ist, mit Sicherheit darauf hin, dass die Bildungsstätte des Pigments im circulirenden Blute gelegen sei. Er stützte seine Annahme mit der Bemerkung, dass die Vertheilung des Malariapigments in Milz, Leber, Knochenmark, Lymphdrüsen vollständig der Vertheilung von Zinnoberkörnchen analog sei, welche man experimentell in die Circulation bringt, dass demnach die genannten Organe auch bei der Malaria als Depotstellen für jene im Blute erzeugten Pigmentkörnchen zu betrachten seien. Eine ähnliche Anschauung vertrat zur selben Zeit auch Kelsch, welcher die Thatsache vorbrachte, dass es Fälle von intensiver Melanämie gebe, ohne Spur von Pigment in der Milz. Kelsch nahm an, dass bei der Malariainfection eine Auflösung von Hämoglobin im Blutplasma stattfinde, welche die Umwandlung desselben in Melanin ermögliche und vorbereite.

Erwähnt seien ferner C. Schwalbe, welcher durch Schwefelkohlenstoff- und Schwefeloxysulfidvergiftung bei Thieren Melanose erzeugt hat und die Malaria auf eine ähnliche Vergiftung zurückführte, ferner Afanassiew, der die Pigmentkörnchen als chromogene Coccen ansprach. Endlich gelang es Marchiafava (1879) festzustellen, dass das Pigment innerhalb der rothen Blutkörperchen gebildet wird.

Mit Laveran's Entdeckung wurden wir von all' diesen Zweifeln befreit, und wir können nachträglich dem Scharfsinne der früheren Autoren, von denen einige der Wahrheit sehr nahe kamen, unsere Bewunderung zollen. Die Ansicht Virchow's bezüglich der Entstehung des Pigments in der Milz kommt zum Theile wenigstens wieder zur Geltung, da es, wie a. a. O. berichtet ist, bestimmte Malaria-infectionen gibt, in welchen die höheren Entwicklungsstufen der Parasiten, mit denen die Pigmentbildung in grösserem Maasse einhergeht, nicht im circulirenden Blute, sondern in den inneren Organen, namentlich in Milz und Knochenmark, vor sich geht.

Die Melanämie ist bei vorhandener Malariainfection, d. h. so lange Malariaparasiten im Organismus in Entwicklung und Vermehrung begriffen sind, beinahe zu jeder Zeit zu constatiren. Am geeignetsten sind die Stunden kurz nach einem Anfalle oder während des Aufalles, da zu dieser Zeit das Pigment die grössten Klumpen bildet und daher leichter zu erkennen ist; auch ist es um diese Zeit in grössten Massen vorhanden.

Die Melanämie kann auch da sein, wenn der Patient scheinbar von der Infection befreit ist und seit einigen Tagen keine Anfälle mehr erlitten hat — es sind die Fälle, in welchen das Vorhandensein der Halbmonde trotz fehlenden Fiebers die Fortdauer der Infection anzeigt.

Nach Ablauf der Infection verschwindet das Melanin binnen kürzester Zeit aus dem Blute, und 48 Stunden nach dem letzten Anfalle lässt sich selbst bei langem Suchen meistens nichts mehr finden, was die überstandene Malaria anzeigen würde. Diese Thatsache ist sehr wichtig, da man in Unkenntniss derselben nach verschiedenen Richtungen zu Fehlschlüssen veranlasst werden kann.

Die festgestellte Melanämie lässt die Diagnose Malaria nahezu mit vollständiger Sicherheit folgern. Von dieser Krankheit abgesehen, ist Melanämie nur noch bei Febris recurrens, bei melanotischen Neoplasmen und bei Morbus Addisonii beobachtet worden, und zwar bei dem Rückfallfieber nach den Fieberanfällen, bei Melanosarkom (Nepveu) und Morbus Addisoni nur gelegentlich und ganz ausnahmsweise.

Von letztgenannter Krankheit habe ich in zwei Fällen das Blut häufig daraufhin untersucht, ohne dass es mir geglückt wäre, Pigment zu finden. Bezüglich der beiden ersteren Zustände verfüge ich über keine eigenen Erfahrungen¹.

Haut.

Die Haut der Malariakranken bietet häufig Veränderungen dar; dieselben sind aber weder constant, noch auch für diese Krankheitsform specifisch, so dass ihnen weniger ein diagnostisches als vielmehr ein allgemein pathologisches Interesse zukommt.

Von den vasomotorischen Erscheinungen an der Haut während der verschiedenen Stadien des Fieberparoxysmus ist schon a. a. O. berichtet worden. Es sei hier noch bemerkt, dass die Malariakranken während des Paroxysmus eine deutliche Hyperalgesie der Haut aufweisen. Von dieser habe ich mich gelegentlich der zum Zwecke der Blutuntersuchung vorgenommenen kleinen Stiche in die Fingerbeere oder in das Ohrfläppchen häufig überzeugen können.

Wichtiger sind die Exantheme, die im Laufe der Malariainfection beobachtet werden.

Während der acuten Infection ist der Herpes häufig zu sehen; derselbe sitzt meistens an der Nase, an den Lippen oder Wangen, kommt zuweilen auch an anderen Stellen vor. Laveran erwähnt einen Fall von Herpes des weichen Gaumens, ich sah einmal einen Herpes der linken Hand. Kelsch und Kiener beobachteten Herpes der behaarten Kopfhaut und geben an, dass der Bläschenauschlag beiläufig ein Drittel der Fälle von „biliös-gastrischer“ Malaria begleite. F. Plehn sah hingegen unter 714 Fällen von westafrikanischem Fieber bloß einmal Herpes.

Vielleicht ebenso häufig wie Herpes ist Urticaria zu beobachten. Dieselbe kommt bald mit den Anfällen, bald unabhängig von ihnen; nach Kelsch

¹ Ob die von Latschenberger im lebenden kreisenden Blute des Meerschweinchens und Frosches, sowie in allen anderen Hämoglobinblutarten gesehene „Pigmentschollen“, die selbst eine Grösse von 76 μ erreichen, im menschlichen Blute physiologisch vorkommen, ist mir vorderhand nicht bekannt; für keinen Fall können sie eine Verwechslung mit Melanin verursachen, wenn die von mir empfohlene Regel beobachtet wird, nur in Leukocyten befindliches Pigment als massgebend anzusehen.

und Kiener's Erfahrung scheint sie symptomatisch schwerere Fälle zu begleiten. Seltener sind Erytheme, die entweder fleckenweise auftreten oder sich über ganze Körpertheile ausbreiten. Bei Kindern soll manchmal eine eigene Art des Erythema nodosum vorkommen (Obédinaire, Boïcesco und Moncorvo). Es sind stark vorspringende, an den Armen und Beinen sitzende schmerzhaft Knoten, die namentlich während der Anfälle dunkelroth sind, und die stets ohne Eiterung vergehen. Man darf die Erytheme nur dann als zum Krankheitsbilde gehörig ansehen, wenn vorher nicht Medicamente verabreicht worden sind, die erfahrungsgemäss nicht selten ähnliche Exantheme hervorrufen (Chinin, Antipyrin etc. etc.).

Roseola gehört wohl zu den seltensten Erscheinungen bei Malaria; ich habe nie eine solche beobachtet.

Purpura ist in seltenen Fällen gesehen worden.

Die Ansicht mancher Autoren, dass der Herpes zoster Beziehungen zur Malaria habe, erscheint mir nicht begründet (Winfield will in acht Fällen von Zoster Malariaparasiten gefunden haben[?]).

Hat die Infection einige Zeit gedauert, so fällt blasse Hautfarbe und oft auch ein ins Aschgraue gehendes Colorit mit einem leicht gelblichen Ton auf. Es ist die bekannte Färbung der Malariakachektiker. Dieselbe ist stets diffus, wenn auch hie und da, in Folge ungleichmässiger Vertheilung des Pigments, etwas fleckig. Die Schleimhaut hat gleichfalls den diffusen grauen oder leicht ins Gelbliche spielenden Ton, ohne fleckige Pigmentirung, wie sie dem Morbus Addisoni eigen ist.

Eine deutlichere Gelbfärbung, also Icterus, ist bei acuter Malaria-infection, wenigstens in geringerem Grade, gar nicht selten, kommt aber auch manchmal ganz intensiv entwickelt vor. Der Icterus ist in den erstgenannten Fällen ein sogenannter „Urobiliniecterus“, indem der Harn nur Urobilin, kein Bilirubin enthält.

Ferner sei des Oedems gedacht, welches nach Malaria-infectionen oder auch noch während derselben nicht allzuseiten an den unteren Extremitäten auftritt, wenn die Patienten nicht das Bett hüten.

Anthrax, Erysipel, Phlegmone, Noma compliciren manchmal die schwersten Formen der Malaria-infectionen und sind selbstverständlich als Secundärinfectionen zu betrachten. Gangrän in verschiedener Ausbreitung und Vertheilung wird nach schweren Infectionen nicht selten gesehen.

Harn.

Die Eigenschaften, welche der Harn bei der Malaria-infection darbietet, sind in manchen Punkten abweichend von jenen, die wir bei anderen Infectionskrankheiten in gewisser Regelmässigkeit zu finden gewohnt

sind. Dennoch treten jene Eigenschaften nicht genug scharf hervor, um sie als völlig charakteristische Zeichen ansprechen zu können.

Was die Menge des Harnes betrifft, so fällt in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle ein nicht unbeträchtlicher Grad von Polyurie auf, und zwar beobachtet man die vermehrte Urinausscheidung oft an Tagen, an welchen ein Anfall stattgefunden hat; zwei bis vier Liter werden nicht selten erreicht. Das ist um so auffallender, als der Organismus durch die profuse Schweissbildung ohnehin ein bedeutendes Wasserquantum abgibt. Vielleicht noch häufiger ist die postmalarische Polyurie, d. h. die Polyurie, welche einige Zeit nach abgelaufener Infection anhält. Diese kann sich zu einer Höhe entwickeln, dass man füglich von einem Diabetes insipidus postmalaricus sprechen könnte.

Schon Sydenham war dieser postmalarische Diabetes bekannt. In neuerer Zeit ist die Polyurie von Mossé studirt worden. Derselbe konnte unter 100 Fällen von Malaria 11mal Steigerung der Harnmenge constatiren. Er fand, dass die Polyurie drei bis sechs Tage nach dem letzten Anfalle beginnt, rasch ansteigt und ihre Acme erreicht, worauf sie rasch wieder abfällt, jedoch noch lange Zeit in vermindertem Maasse fortbesteht. Die Patienten verlassen meistens noch mit der Polyurie das Spital. Die grösste Tagesmenge, die Mossé beobachtete, betrug acht Liter. Er fand, dass die tägliche Harnstoffausscheidung während der Polyurie die normalen Werthe nicht überschreitet, dass aber die Chloride eine beträchtliche Zunahme erfahren. Die Menge dieser ist meist die doppelte als sonst. In einem Falle wurden binnen 24 Stunden 65 gr ausgeschieden.

Es wird von manchen Autoren angegeben, dass während des Schüttelfrostes reichlicher, lichter, während des Hitzestadiums spärlicher und im Schweisstadium ein besonders reichlicher, hochgestellter Harn gelassen werde. Dies mag für manche Fälle zutreffen, ist jedoch durchaus nicht constant. Die alten Aerzte legten auf das Sedimentum lateritium einen besonders grossen diagnostischen Werth, namentlich in larvirten Fällen.

Das specifische Gewicht ist wechselnd; bei ausgeprägter Polyurie habe ich es nicht immer entsprechend niedrig gefunden.

Der Gehalt an Harnstoff und Chloriden steigt, wie es zuerst von Traube und Jochmann nachgewiesen worden ist, mit dem Anfalle in die Höhe, um mit demselben abzufallen. Sydney Ringer, Hirtz und Jaccoud fanden, dass die vermehrte Harnstoffausscheidung mehrere Stunden vor dem Anfalle beginnt und ihre Höhe gegen Ende des Frostes erreicht, um dann abzufallen, wobei sie aber immer noch über der Norm verbleibt.

Nach Ringer soll die Zunahme des Harnstoffes in geradem Verhältnisse zur Temperatur stehen. Redtenbacher fand in zehn Fällen

während des Paroxysmus Harnstoff und Urinmenge vermehrt (bis zu $3\frac{1}{6}$ mal der Norm), während der Apyrexie beides vermindert.

Die Harnsäure scheint keine nennenswerthe Abweichung von der Norm zu zeigen.

Rem-Picci, Caccini und Bernasconi fanden neuerdings unter 37 Fällen 22mal Vermehrung der Chloride, während sie dieselben 6mal normal, 9mal vermindert sahen. Die Quantität der Chloride ist proportional der Urinmenge.

Die Chloride sind vermindert gefunden worden von Hammond und Uhle.

Die Phosphate sind nach Gee, Rosenstein u. A. während der Anfälle vermindert, in der Defervescenz vermehrt. Rem-Picci, Caccini und Bernasconi fanden verminderte Phosphatausscheidung während des gesammten Anfalles, vermehrte in der Apyrexie.

Der Eisengehalt des Harnes ist von Colasanti und Jacoangeli vermehrt gefunden worden.

Was die abnormen Harnbestandtheile betrifft, so begegnet man nicht selten Serumalbumin; es ist während der Anfälle bald in grösserer, bald in geringerer Menge nachzuweisen. Martin Solon constatirte seine Anwesenheit in einem Viertel der heftigen Anfälle, Osler 133mal unter 333 Fällen, Marchoux 39mal unter 40 Fällen. Die Albuminurie verschwindet in der Mehrzahl der Fälle mit dem Aufhören der Fieberattaquen, doch gibt es genug Fälle, in denen die Albuminurie die Malaria-infection um 2—3 Wochen, ja noch länger überdauert. (Darüber siehe Näheres im Capitel „Complicationen und Folgezustände“.)

Nucleoalbumin habe ich in Spuren oder deutlichen Mengen im Harne, welcher während oder kurz nach dem Anfalle gelassen worden ist, wiederholt constatirt.

Dubujadoux fand während der Anfälle und noch einige Tage darauf regelmässig Pepton.

Aceton und Acetessigsäure wird gelegentlich bei starken Anfällen beobachtet, und zwar in dem Harn, welcher während des Anfalles gelassen worden ist.

Glykosurie wird mehrfach angegeben. Burdel spricht von ihr als einer häufigen Erscheinung. Die grösste Zuckermenge, die ihm begegnet ist, war $12\frac{0}{100}$, in den übrigen Fällen, die viel zahlreicher waren, betrug die Quantität 6— $4\frac{0}{100}$. Rangé fand unter 60 daraufhin untersuchten Malariafällen in 24 geringe Reduction, eigentliche Ausscheidung von Kupferoxydul in keinem einzigen Falle. Sorel hat unter 72 Fällen bloß bei wenigen flüchtige Ausscheidung geringer Mengen gesehen. Mossé hat unter 100 Fällen zweimal vorübergehende Glykosurie gesehen. Diese beiden sind jedoch nicht einwandfrei, da es sich das eine Mal um eine

Amme, das andere Mal um einen Arthritiker handelte. Laveran, Kelsch und Kiener u. A. konnten Burdel's Angaben gleichfalls nicht bestätigen. Unter dem mir zu Gebote stehenden Material findet sich bloß ein einziger Fall vor, welcher ein 10jähriges Mädchen mit Tertiana duplex betraf, in dessen Anfallsharn neben etwas Nucleoalbumin, Albumen, viel Aceton und eine starke Reduction gefunden worden ist. Der Harn gab auch die Phenylhydrazinprobe, drehte die Polarisationssebene aber nicht; die reducirende Substanz dürfte daher nicht Zucker gewesen sein. Sie kehrte mit jedem Anfalle wieder.

Bilirubin wird im Harn selten angetroffen, hingegen findet sich nahezu constant Urobilin, oft in bedeutender Menge.

Indican ist häufig vermehrt.

Ehrlich's Diazoreaction traf ich in einigen Fällen an.

Ueber Hämoglobinurie vergleiche man das betreffende Capitel.

Mikroskopisch finden sich im eiweisshältigen Harn des Fieberanfalles oft einzelne hyaline oder granulirte Cylinder, rothe und weisse Blutkörperchen, Nierenepithelien.

Nach den Experimentaluntersuchungen von Roque und Lemoine besitzt der nach überstandenen Anfall gelassene Harn stark toxische Eigenschaften. Sie fanden z. B. den hypertoxischen Coefficienten vor einem schweren Anfall = 0.130, nach demselben 0.684, einmal auch 0.752. Nach Verabreichung von Chinin stieg der Coefficient für 12 Stunden bis auf 1.276, und fiel darauf endgiltig ab.

Nervensystem.

Das Malariagift besitzt für das Nervensystem eine besondere Affinität, und ein grosser Theil der Erscheinungen, welche das klinische Bild der Malaria darstellen, sind diesem Umstande zuzuschreiben. Bekanntlich ist vor dem Erkennen der wahren Ursache der Malaria dieselbe auch vielfach in toto als eine „Neurose“ angesehen worden (Van Swieten); diese Hypothese war bis kurz vor Laveran's Entdeckung geradezu dominirend. Obwohl nun diese Auffassung eine in der Grundlage absolut irrige war, entbehrte sie dennoch nicht eines Körnchens Wahrheit. Es kann wohl kein Zweifel darüber bestehen, dass das am meisten charakteristische Symptom der Malariavergiftung — der classische Anfall — eine Leistung des Nervensystems ist. Der Unterschied zwischen der jetzigen und der früheren Auffassung besteht nur darin, dass der Anfall früher als eine Krankheitsäusserung des vasomotorischen Nervencentrums angesehen worden ist, während wir jetzt erkannt haben, dass die Krankheitsursache im Blute kreist und von Zeit zu Zeit Giftmassen in die Circulation wirft; gegen dieses Gift besitzen die erwähnten nervösen Centren eine besondere Empfindlichkeit, und es erfolgt der Anfall als Ausdruck einer nervösen Re-

action gegenüber der Vergiftung. Man könnte sagen, dass die vasomotorischen Centren bei Eintritt der feindlichen Invasion Allarmsignale abgeben. In dieser Umgestaltung ist also das nervöse Moment aus der alten Hypothese erhalten geblieben.

In allgemein pathologischer Beziehung interessant sind jene Fälle von Malaria, in denen eine Störung innerhalb der Nervenbahnen vorhanden ist, und wo es sich zeigt, dass jene Bezirke, zu denen die Bahnen unterbrochen sind, an dem Paroxysmus nicht theilnehmen. Ich sah einen Fall von rechtsseitiger Extremitätenparese in Folge eines Ponsherdes. Der Mann bekam Malaria und sagte aus, dass im Frostanfalle nur die linke Körperhälfte gezittert habe.

Knapp sah einen Mann, der in Folge eines Bruches des zehnten Dorsalwirbels an vollständiger sensitiver und motorischer Paraplegie litt, und Intermittens bekam; die paralytirten Theile zeigten sich im Anfalle ganz unverändert, während der obere Theil des Körpers einen vollständigen Fieberparoxysmus durchmachte (cit. nach Griesinger).

Es sind aber nicht allein die vasomotorischen Centren, welche auf das Malariagift reagiren, sondern eine ganze Reihe nervöser Erscheinungen, welche im Verlaufe der verschiedenen Erkrankungen in verschiedener Form und Intensität auftreten, beweisen, dass auch alle anderen Theile des Nervensystems für das Gift empfänglich sind.

Es gibt kaum ein nervöses Symptom, welches nicht gelegentlich bei Malaria beobachtet worden wäre.

Das Sensorium zeigt alle Alterationen: von der leichten Eingenommenheit bis zum tiefsten Coma, von psychischer Depression zu Tobsuchtsanfällen. Kopfschmerz in leichterer oder schwererer Form begleitet nahezu jeden Malariaanfall; andere Male erscheinen Neuralgien, die sich besonders gerne im ersten und zweiten Ast des Quintus einnisten, jedoch auch andere Nerven, wie Ischiadicus, Nervi intercostales, Plexus coeliacus etc. heimsuchen können. Symmetrische Gangrän beweist die Mitbetheiligung trophischer Nerven. Ausserdem sind Aphasie, Hemiplegie, Paraplegie, motorische Reizerscheinungen in Gestalt epileptiformer, tetaniformer Anfälle, Reflexkrämpfe, wie Singultus, Niesen, Gähnen, Erbrechen, Husten, Secretionsneurosen, wie Polyurie, Hyperidrosis etc. als Malaria-symptome zu beobachten.

Es ist jedoch nicht jedesmal leicht, zu bestimmen, wie viel von den nervösen Symptomen auf Rechnung der directen Giftwirkung, wie viel auf mittelbare Wirkung (Verstopfung von Gefässen) zu stellen sei. Doch auch nach Abzug all' der zweifelhaften Thatsachen bleiben noch genug sichere Beobachtungen übrig, welche den Satz, dass das Gift der Malaria-parasiten in erster Linie ein Nervengift ist, aufrecht halten.

Die nervösen Symptome treten namentlich bei Infectionen mit den perniciosen Parasiten oft derartig in den Vordergrund, dass sie das klinische Bild beherrschen und zu eigenen Benennungen dieser Symptomen-complexe Anlass gegeben haben. Diesbezüglich vergleiche man den speciellen Theil.

Magen-Darmtract, Respirationstract, Circulationsapparat.

Der Magen-Darmtract ist bei der Malariainfection sehr häufig betheilig. Appetitlosigkeit, Aufstossen, Druckgefühl im Magen, Erbrechen, Cardialgie zu Beginn des Anfalles sind ganz gewöhnliche Erscheinungen; freilich ist nicht in jedem Falle mit Bestimmtheit anzugeben, wie viel von den genannten Symptomen der Alteration von Nervenbahnen und wie viel der directen Schädigung des Magens zuzuschreiben ist. Oft sind beide Elemente miteinander verflochten.

Seitens des Darmes sind es namentlich Diarrhöen, die während der Anfälle oft vorkommen; unter Umständen nehmen sie Dimensionen und Formen an, dass man an Cholera oder Dysenterie gemahnt wird.

Icterus oder wenigstens subicterisches Colorit ist häufig vorhanden. Jedoch auch hier sind Unterschiede zu treffen, je nachdem malarischer Gastroduodenalkatarrh oder Polycholie dem Icterus zu Grunde liegen.

Der Respirationstractus betheiligt sich recht häufig an der Malariainfection in Form von Katarrhen, namentlich der Bronchien; man beobachtet nicht selten während der Anfälle trockenen Husten, und objectiv findet man da und dort etwas Giemen oder Rasseln. Auch besteht während des Froststadiums oft Dyspnoe; viel seltener kommt es zu heftigen Anfällen von Athemnoth, die sich bis zur Orthopnoe steigern.

Der Circulationsapparat wird von dem Malariagift am wenigsten ergriffen, doch mittelbar wird auch er in Mitleidenschaft gezogen. Die Verengung der kleinsten Gefäße während des Froststadiums führt zu Blutdrucksteigerung, die nachfolgende Gefässdilatation während des Hitvestadiums zum Sinken des Druckes. Dementsprechend ist der Puls im ersten Stadium klein, gespannt, im zweiten und dritten voll, weich, von exquisiter Dirotie (Fig. 2 bis 6).

Die Pulsfrequenz steigt und fällt parallel mit dem Gange der Temperatur; in der Mehrzahl der Fälle entspricht die Pulszahl der Höhe der Temperatur, und man zählt während der Acme eines Anfalles oft 120—140 Schläge. Man beobachtet jedoch gar nicht selten, dass die Pulszahl geringer ist, als der Temperatur entsprechen würde. Während der Apyrexie tritt prompt Abfall der Pulsfrequenz ein, welche nicht selten zu leichter Bradycardie wird.

Geringe Grade von Arrhythmie zu Beginn oder zum Schlusse des Anfalles kommen gelegentlich vor, treten aber selten in den Vordergrund der Erscheinungen.

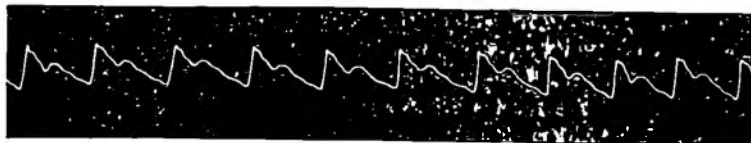


Fig. 2. Pulscurve von Tertiana duplex zur Zeit der Apyrexie. T. 36·5, P. 54, R. 14.

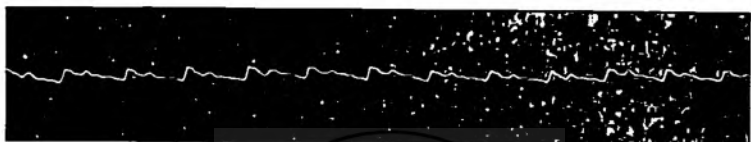


Fig. 3. Derselbe Fall zu Beginn des Schüttelfrostes. T. 38·2, P. 104.

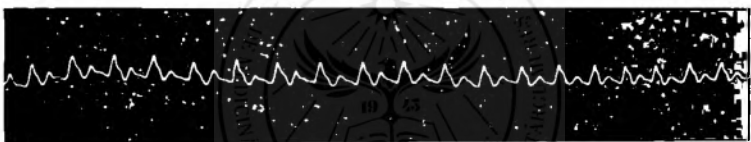


Fig. 4. Derselbe Fall im Schüttelfrost. T. 40·2, P. 134, R. 20.



Fig. 5. Derselbe Fall zu Beginn des Schweißstadiums. T. 38·7, P. 92.

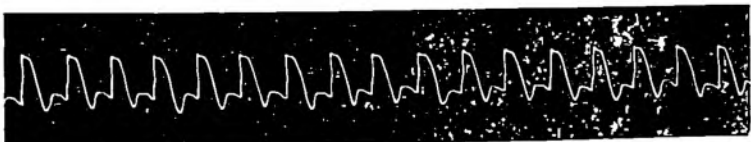


Fig. 6. Tertiana maligna im Hitzestadium. T. 39·2 (Anadicrotie).

Die Herzdämpfung fanden Griesinger und Duchek während des Anfalles gelegentlich vergrößert, in der Apyrexie von normaler Ausdehnung.

Systolische Geräusche sind während der Anfälle über den verschiedenen Ostien häufig zu hören, auch in der apyretischen Zeit bei Kranken, die in Folge von länger dauernder Malaria anämisch geworden sind.

In Folge des Arterienkrampfes während des Froststadiums steigt, wie schon erwähnt war, der arterielle Blutdruck; diese Drucksteigerung kann Gefäßrupturen (namentlich im Gehirn) bewirken. Sebastian erwähnt Berstung des rechten Herzohres während des Frostes.

Ursächliche Complication der Malaria mit Endocarditis behaupten Duroziez und Lancereaux. Laveran lehnt es ab, dass die Malaria Endocarditis oder Pericarditis hervorrufen könne, sondern nimmt an, dass es sich in den Fällen der beiden genannten Autoren nur um zufälliges Zusammentreffen gehandelt habe. Nach meinen Erfahrungen schliesse ich mich Laveran's Auffassung an. Darüber Näheres im speciellen Theil.



SPECIELLER THEIL.



Eintheilung der Malariaerkrankungen.

Was die Eintheilung der Malariaerkrankungen betrifft, so ist es zweckmässig, die floride Infection von den Folgezuständen der Malaria-infection zu trennen.

Wir wenden uns zunächst den floriden Infectionen, also den eigentlichen Malariafiebern, zu.

Die Eintheilung dieser Fieber hat den Klinikern von jeher bedeutende Schwierigkeiten bereitet, und es gelang im Allgemeinen nur wenig Darstellungen, die Uebersichtlichkeit mit der Vollständigkeit zu verbinden. Das Eintheilungsprincip beruhte bis vor Kurzem auf dem Fiebertypus einerseits und auf den übrigen klinischen Erscheinungen andererseits; je nachdem das eine oder das andere Moment als das wichtigere angesehen wurde, wechselte naturgemäss das Eintheilungsschema.

Durch Laveran's Entdeckung, namentlich aber durch Golgi's Nachweis der Verschiedenheit der Parasitenspecies bei verschiedenen Fieberformen, ist uns neuerdings die Grundlage zu einer rationellen, ich möchte sagen qualitativen Unterscheidung der verschiedenen Malariafieber geboten worden. Wir werden hier den Versuch anstellen, diese Grundlage zum Hauptpfeiler der Eintheilung zu wählen.

Dies ist für den Kliniker selbstverständlich nur unter der einen Voraussetzung möglich, dass den Parasitenspecies auch bestimmte klinische Erscheinungen entsprechen. Nach unserer Erfahrung trifft dieses klinische Erforderniss in befriedigender Weise zu, und wir sehen uns daher veranlasst, das ältere Schema zu verlassen und es durch das auf parasitologischer Grundlage errichtete zu ersetzen. Es wird sich dabei finden, dass auch bei Festhalten dieses ätiologischen Gesichtspunktes die klinischen Symptomencomplexe sehr wohl untergebracht werden können, gleichzeitig wird sich aber auch ergeben, dass die klinischen Symptome selbst bei dieser Fassung die Detaileintheilung in gewissem Maasse beeinflussen, dass also neben dem ätiologischen auch der klinische Gesichtspunkt beibehalten werden muss.

Wir scheiden die Malariafieber, entsprechend den Parasiten, in zwei Hauptgruppen, und zwar:

I. Gruppe. Fieber, welche durch die gewöhnlichen Tertian- und Quartanparasiten Golgi's erzeugt werden;

II. Gruppe. Fieber, welche durch halbmondbildende Parasiten hervorgerufen werden.

Dazu kommen:

III. Fieber, welchen beide Parasitenarten zu Grunde liegen (Mischinfectionen);

IV. Larvirte Fieber¹.

I. Fieber, welche durch die gewöhnlichen Tertian- und Quartanparasiten Golgi's hervorgerufen werden.

Allgemeine Charakteristik. Die in diese Hauptgruppe gehörenden Fieber zeichnen sich durch bestimmte Eigenheiten aus, welche sie zu einer klinischen Einheit zusammenzufassen gestatten.

Diese Fieber sind in tropischen und subtropischen Gegenden relativ schwächer vertreten als in Gegenden mit gemässigtem Klima, allwo sie meistens allein herrschend sind. An tropischen und subtropischen Orten erscheinen sie in reiner Form bloß in der kühleren Hälfte des Jahres, namentlich zu Beginn des Frühjahres, während sie in gemässigten Zonen auch im Sommer und Herbst als Primärinfectionen auftreten.

Klinisch zeichnen sie sich namentlich durch Fieberanfälle aus, welche den Typus von vornherein ziemlich genau einhalten, sie gehören also den typischen Wechselfiebern an. Nur ausnahmsweise kommt bei dieser Gruppe zu Beginn der Krankheit ein remittirendes oder continuirliches Fieber vor, aus dem die typischen Anfälle herauswachsen, sondern der Typus entwickelt sich in der Uebersahl der Fälle primär. Die Anfälle sind meistens voll ausgebildet, mit deutlich unterscheidbaren drei Stadien. Wichtig ist es, dass diese Fieber äusserst selten perniciösen Charakter tragen, beinahe niemals tödtlichen Ausgang nehmen, es sei denn dass eine Complication denselben verursachte². Zwar können

¹ Es ist ersichtlich, dass wir durch Beibehaltung der Gruppe „larvirte Fieber“ von der rein ätiologischen Eintheilung abweichen, um dem klinischen Bedürfnisse Rechnung zu tragen. Die Blutuntersuchungen von larvirten Fiebern sind eben noch zu wenig zahlreich, um gegenwärtig ein völliges Aufgeben dieser Gruppe und Verschmelzung mit den anderen zu ermöglichen.

² Wenn Torti in seiner Note zu Mercatus (l. c., Lib. II, Cap. II, Scholium 1) bemerkt, dass, entgegen Mercatus' Ansicht, nicht bloß die Tertian, sondern auch die Quartana perniciös werden kann, so ist dies nur in scheinbarem Widerspruch mit dem

auf der Höhe des Anfalls Andeutungen von schweren Erscheinungen hervortreten, dieselben verschwinden jedoch bald wieder.

Der Therapie sind diese Fieber ausgezeichnet zugänglich, das Chinin wirkt in der Regel prompt in 24—48 Stunden. Recidive kommen vor, sind aber viel seltener als bei den Fiebern der zweiten Gruppe, und scheinen hauptsächlich durch ungenügende Therapie oder durch Neuinfection verschuldet zu sein.

In Folge der erwähnten Charakterzüge dieser Infectionen ist das klinische Bild, welches sie darbieten, ein recht monotones; die verschiedenen Organsysteme betheiligen sich in gleichmässig milder Weise an dem klinischen Symptomencomplex, es spitzt sich nach keiner Seite hin ein localisirtes Phänomen zu. Daher ist auch die Diagnose meistens sehr leicht zu stellen und wird von dem Kranken oder dessen Angehörigen gewöhnlich richtig erkannt.

Den beiden hier in Betracht kommenden Parasitenspecies entsprechend theilen sich diese Fieber ein in:

1. Quartanfieber,
2. Tertianfieber,
3. gemischte Fieber.

1. Quartanfieber, d. h. Fieber, welche von den Quartanparasiten erzeugt werden.

Es ist eine allgemein bestätigte Thatsache, dass die Quartanfieber die seltensten sind von allen Malariafiebern; es gibt Malariaorte, wo sie überhaupt nicht vorkommen. Folgende Ziffern werden dies am besten illustriren:

Maillet in Bône (Algier)	unter 2338 Malariafällen	26 Quartanfieber
Finot in Blidah	4211	21
Durand de Lunel in Tenès	625	6
Osler in Baltimore	616	5
Laveran in Algier	311	7
Griesinger in Tübingen	414	3

Unter meinen 144 Malariafällen befanden sich 4 sichere Fälle von Quartana; weitere 4 Fälle waren nach dem Blutbefund gleichfalls quartane, da sie aber bloß ambulatorisch behandelt worden sind ist mir ihre

von uns eingenommenen Standpunkt. Torti versteht unter dem Perniciöswerden der Quartana hauptsächlich die Erschwerung des Quartanfiebers durch seine Umwandlung in eine Continua. Dies geht aus folgendem Satze Torti's hervor (Lib. III. Cap. I): „Primo necat hominem perniciosa intermittens potissimum tertiana (quartana etenim, aliave intermittens rariuscule in primo membro nostrae divisionis locum habere solet, saepius vero in secundo, ubi ad continuitatem vergat et ad acquirendam acutiem)...“

Fiebercurve nicht bekannt. Kein einziger dieser 8 Fälle ist in Wien acquirirt worden: ich darf also sagen, dass in Wien autochthon gegenwärtig keine Quartana entsteht.

Croombie erwähnt, dass er während einer 22jährigen Praxis in Indien bloß einen Fall von Quartana beobachtet habe.

Es gibt, wie es scheint, nur wenige Orte an denen die Quartana vorherrschend ist. Trousseau hob hervor, dass in Saumur Quartana, in Tours nur Tertiana vorkomme; nach Calandruccio soll in Gebbia Liberto bei Fiumefreddo (Sicilien) bloß Quartana vorkommen. Nach Allen kommen in Séoul quartane und tertiane Fieber gleich häufig vor, in den

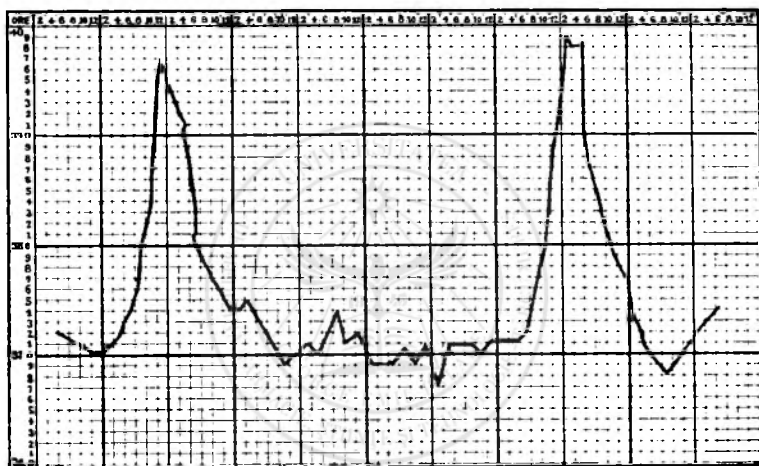


Fig. 7. Quartana simplex nach Silvestrini.

südlichen Provinzen von Korea soll die Quartana weit häufiger sein als Tertiana.

Die Angabe zahlreicher älterer, zum Theile auch neuerer Autoren, dass die Quartana nur nach wiederholt überstandenen Recidiven eintrete, halte ich nach meinen Beobachtungen für unrichtig. Quartanfieber tritt ebensowohl primär auf wie Tertianfieber oder Quotidianfieber.

Was den Fiebertypus betrifft, so repräsentirt sich das einfache Quartanfieber, d. h. das durch eine einzige quartane Parasitenfamilie bedingte Fieber folgendermassen: $\overline{1001001}$ etc. Es liegen also zwischen je zwei Anfallstagen zwei anfallsfreie Tage.

Der zweite Typus des Quartanfiebers kommt zu Stande durch das Vorhandensein von zwei quartanen Parasitenfamilien, welche gewöhnlich

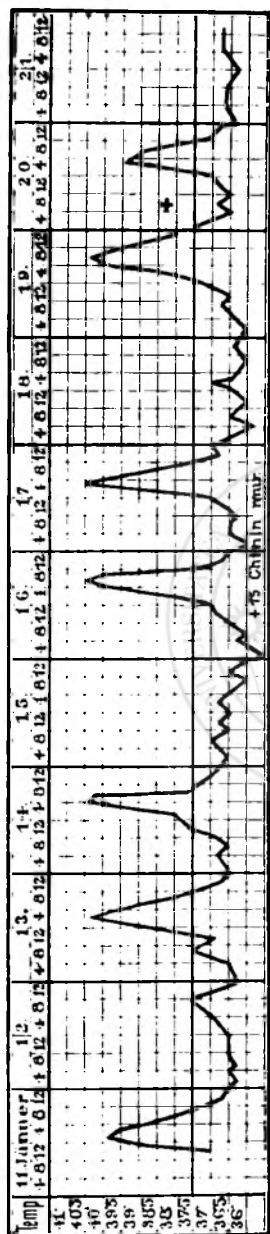


Fig. 8. Quartana duplex.

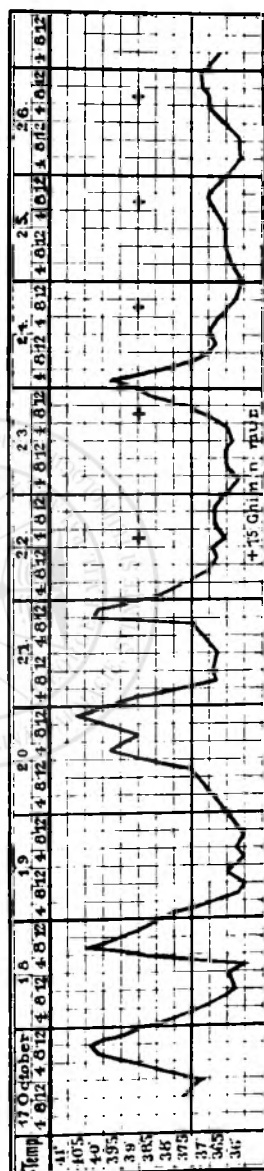


Fig. 9. Quartana duplex.

in einem Altersunterschiede von 24 Stunden zu einander stehen. Es ist also: 11011011. Der Typus charakterisirt sich durch das Aufeinanderfolgen von zwei Anfallstagen, worauf ein freier Tag kommt.

Dieser Typus ist eine Rarität, und es gibt erfahrungsreiche Autoren (z. B. Griesinger), die ihn nie beobachtet haben und seine Existenz in Abrede stellen¹. Ich hatte das Glück, zwei solche Fälle zu beobachten; die prächtigen Curven derselben lassen an Deutlichkeit wohl nichts zu wünschen übrig (Fig. 8 und 9).

Der dritte Typus kommt zu Stande, wenn im Blute drei quartane Familien mit 24stündigem Altersunterschied circuliren: 1111111111. Es ist also grob klinisch genommen ein quotidianer Typus.

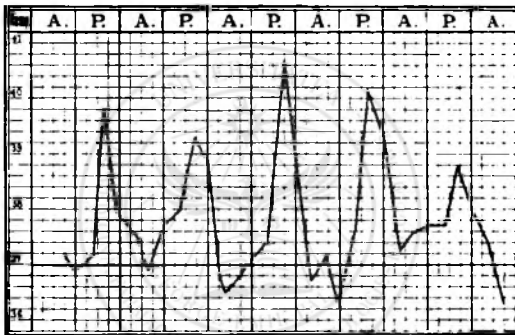


Fig. 10. Quartana triplex nach Marchiafava und Bignami.

Der Anfall pflegt bei den Quartanfebern voll entwickelt zu sein, die Temperatur erreicht oft bedeutende Höhen. Die Curve steigt meist rasch an und fällt ebenso rasch ab, so dass eine Spitze entsteht, jedoch kann darin eine Störung eintreten, wodurch ein doppelter Gipfel zu Stande kommt (Fig. 9). Dies lässt sich ungezwungen mit der Annahme erklären, dass die Sporulation einer Gruppe etwas früher erfolgt ist als die des Restes.

Die Dauer des Quartananalles pflegt 6—12 Stunden zu betragen. Sehr selten erreichen die Anfälle eine solche Länge, dass der zweite erfolgt, ehe der erste zu Ende ist — wodurch eine Quartana subintrans entsteht. Dies ereignet sich überhaupt nur bei mehrfacher Quartan-

¹ Der mehrfache Quartantypus war übrigens schon den Alten bekannt. Celsus spricht von „duae quartanae“ und von „febris quotidiana, quae ex quartana facta est“. (Lib. III, Cap. XVI u. XVII.)

infection, namentlich bei der *Quartana triplex*. Es ist eine „benigna continuitas“ (Torti).

Bei Quartanfiebern ist Typuswechsel möglich, und zwar in dem Sinne, wie es die oben beschriebenen drei Typen aufweisen. Jedoch ist ein Wechseln des Quartantypus mit Tertiantypus ohne Hinzutreten einer Neuinfection weder nach der einen noch der anderen Richtung hin möglich. Aeltere Autoren, wie Griesinger, auch neuere, wie Hertz u. A., folgen offenbar nur einem vorgefassten Schema, wenn sie schreiben, dass die *Tertiana* durch Postponiren in *Quartana*, diese wieder durch Anteposiren in *Tertiana* „übergehen“ kann. Das halte ich ebenso für ausgeschlossen, als dass ein Typhus in eine Miliartuberculose „übergehen“ sollte. Thatsächlich habe ich weder unter meinen Beobachtungen, noch in detaillirten Mittheilungen anderer Beobachter je etwas Aehnliches auf finden können.

Die übrigen Begleitsymptome der Quartanfieber halten sich in den Schranken, wie sie dieser Gruppe von Fiebern überhaupt zukommen. Seitens des Nervensystems begegnet man oft Kopfschmerz, Augenflimmern, Somnolenz, leichten Zuckungen im Gebiete des *Facialis*, leichten Delirien etc. Erbrechen oder Diarrhoen sind häufig vorhanden, ebenso Dyspnoe während des Kältestadiums. Die Anämie entwickelt sich um so rascher, je zahlreichere Parasitenfamilien da sind, und je reichhaltiger diese sind.

Die *Quartana* steht in dem Rufe besonderer Hartnäckigkeit bezüglich der Rückfälle. Leider liegt darüber keine Statistik vor. Ich halte es nicht für ausgeschlossen, dass die längeren Pausen, die das (einfache) Quartanfieber gewährt, oft eine weniger energische Therapie zur Folge haben dürfte als zur Verhütung von Rückfällen nöthig ist. Nach meinen Erfahrungen ist wenigstens der momentane Erfolg des Chinins bei *Quartana* ebenso ausreichend wie bei *Tertiana*. Nur eine bedeutende Statistik könnte darüber belehren, ob die einst beliebte römische Apostrophe „*Quartana te teneat*“ im Zeitalter des Chinins noch ihre Berechtigung hat oder nicht. Das Eine scheint jedoch aus der Erfahrung der alten Autoren hervorzugehen, dass die *Quartana* von allen Malaria-infectionen die geringste Neigung zur Spontanheilung hat; sie galt daher manchen Autoren als nahezu unheilbar.

2. Tertianfieber, d. i. Fieber, welche von den gewöhnlichen Tertianparasiten erzeugt werden.

Es sind die häufigsten Fieber der gemäßigten Zone. Unter meinen 143 Fällen hatte ich 88 hierhergehörige, und zwar waren unter 71 von mir in Wien beobachteten Fällen 61 tertiane, unter 72 in Dalmatien und Croatien gesehenen Fällen 27 tertiane. Aus dieser Zusammenstellung ist

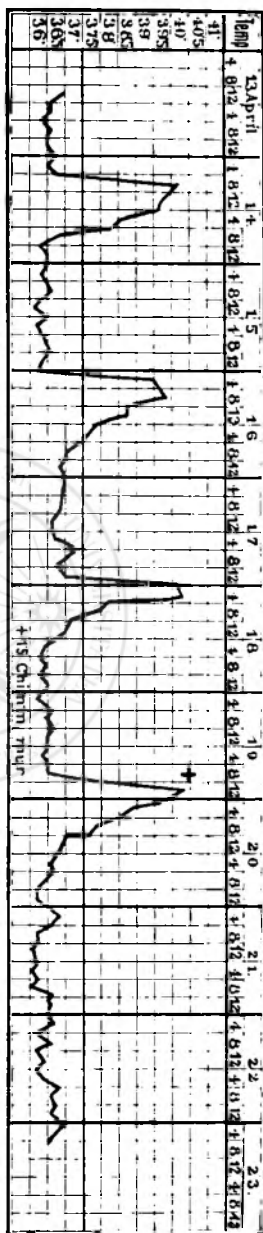


Fig. 11. Tertianum simplex (antepoens).

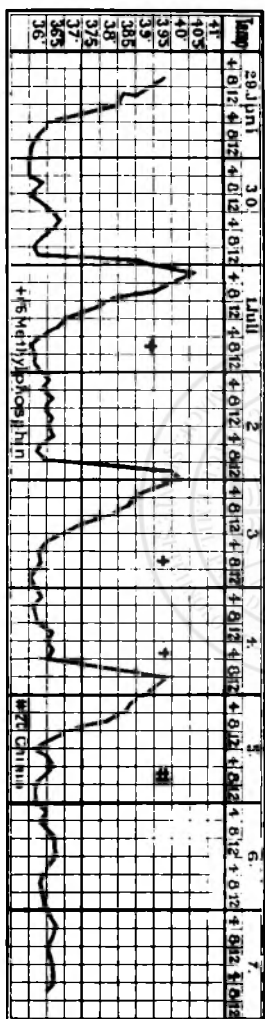


Fig. 12. Tertianum simplex (antepoens).

ersichtlich, wie sehr diese Fieberform in schwachen Fiebergegenden überwiegt, und dass sie in Fiebergegenden von schwererem Charakter zurücktreten kann¹.

Der Fiebertypus ist verschieden, je nachdem im Blute eine oder zwei Familien des Tertianparasiten circuliren: im ersten Falle wird der Typus entsprechend der Formel $\overline{10101010}$ tertian, im zweiten Falle $\overline{11111111}$ quotidian sein. In dem letzteren handelt es sich also eigentlich um eine Tertiania duplex. Diese Verdoppelung des Tertianfiebers ist äusserst häufig, ungleich häufiger als die vorhin besprochene Verdoppelung des Quartanfiebers. Unter meinen 88 Tertianfiebern zähle ich 43 verdoppelte, demnach nahezu die Hälfte der Fälle.

Das Bestehen einer doppelten Tertiania ist oft schon aus der Fiebercurve zu erkennen, indem die Anfälle der beiden zu einander gehörigen Reihen an Intensität verschieden sein, oder zu verschiedenen Tageszeiten erfolgen können. Bekanntlich haben schon die alten Aerzte diese Verdoppelungen sehr gut gekannt und benannt. Viel seltener ist die Verdoppelung derartig, dass jeden dritten Tag zwei Anfälle erfolgen. Häufig sieht man Antepnoniren, seltener Postponiren. Letzteres kommt in der Regel nur durch Einwirkung der Therapie zu Stande.

Bezüglich der Art der Anfälle wäre hier dasselbe zu wiederholen, was gelegentlich der Quartana gesagt worden ist².

Die Curve steigt bei der Tertiania gewöhnlich steil an und fällt ebenso rasch wieder ab, jedoch kommt es auch hier gelegentlich vor, dass nach einem geringen Abfall ein neuerlicher Anstieg kommt, der erst zu dem endgiltigen Abfall führt.

Durch diese Gestaltung wird die Dauer des Anfalls verlängert. Dieselbe beträgt nämlich bei der Tertiania gewöhnlich 6—8—12 (seltener nur 4) Stunden, kann aber durch die genannte Complication auf 24 bis 36 Stunden und noch darüber hinaus verlängert werden (Fig. 13 und 14). In solchen Fällen ereignet es sich gelegentlich, dass vor dem zweiten Anstieg auch ein zweiter Schüttelfrost erfolgt, so dass man es eigentlich mit Zwillinganfällen zu thun hat, hervorgerufen durch zwei einander sehr nahestehende Parasitengenerationen.

¹ Ich muss aber bemerken, dass die Zahlen insoferne einer Correctur bedürfen, als die Wiener Fälle sich auf alle Jahreszeiten, die südlichen sich aber nur auf die Monate August—September beziehen, also auf eine Zeit, zu welcher die Fieber der zweiten Gruppe besonders die Oberhand gewinnen.

² Es war wohl etwas unaufrichtig, wenn Galenus sagte: „Tertianam quidem a quartana qui, primo statim die, nescit distinguere, neque omnino medicus est.“ Mittelst des Mikroskops sind wir heute allerdings in der Lage, den Anforderungen des Galenus zu entsprechen.

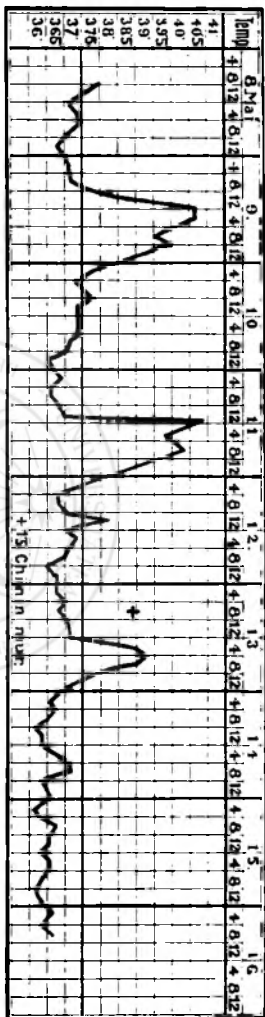


Fig. 13. Tertiaria simplex.

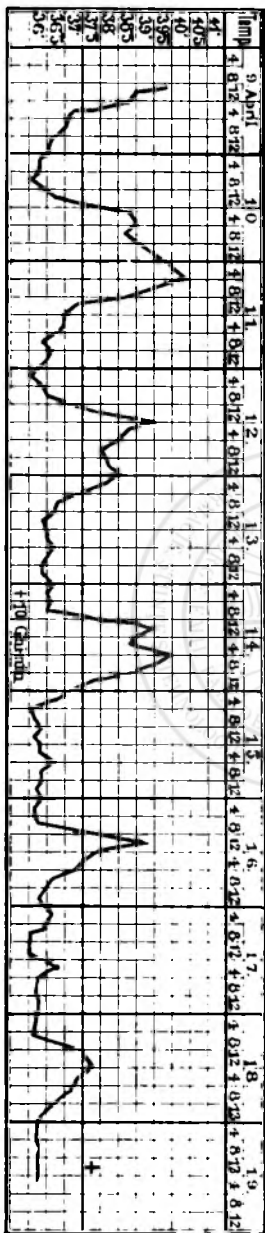


Fig. 14. Tertiaria simplex mit verlängerten Anfällen.

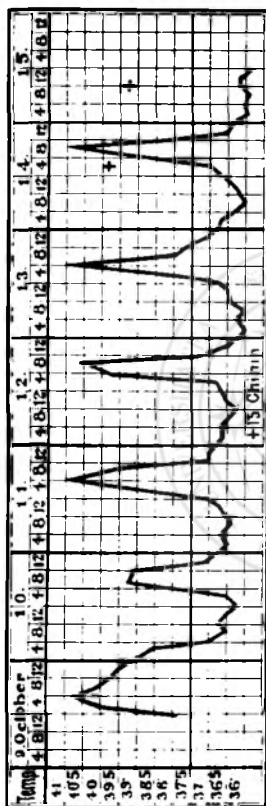


Fig. 15. Tertian duplex.

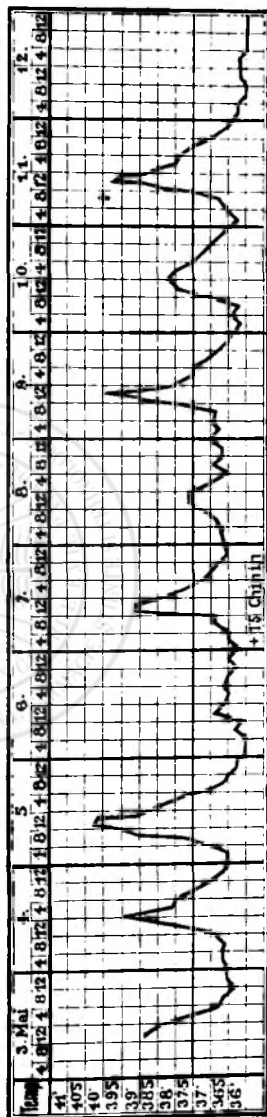


Fig. 16. Tertian duplex mit Typuswechsel.

Bei *Tertiana duplex* kann es durch Verlängerung der Anfälle dazu kommen, dass der Beginn eines neuen Anfalls noch in die Fieberzeit des vorhergehenden fällt; dann spricht man von *Tertiana benigna subintrans*. Sind mehr als zwei Parasitengenerationen vorhanden, folgen sich die Anfälle also nicht wegen ihrer Länge, sondern wegen der Multiplication auf dem Fusse, was seltener der Fall ist, dann kommt die *Tertiana benigna subcontinua* zu Stande (s. Fig. 17).

Unter Umständen, aber nicht häufig, sind, namentlich zu Beginn der Infection, unregelmässige Fieberbewegungen zu beobachten.

Typuswechsel kommt bei den Tertianfiebern oft vor, beschränkt sich aber auf die beschriebenen Typen; quartaner Typus, wiederhole ich hier nochmals, wechselt mit dem tertianen ohne Neuinfection nicht ab.

Der Typuswechsel äussert sich am häufigsten bei Recidiven, indem z. B. während der ersten Erkrankung einfacher tertianer, bei dem Recidiv — sei dasselbe nach Chininbehandlung oder nach Spontanheilung gekommen — doppelter tertianer Typus (oder umgekehrt) auftritt. Nicht selten sieht man aber auch, wie sich gelegentlich einer einfachen *Tertiana* an den Zwischentagen allmählig ansteigende Curven entwickeln, womit die Verdoppelung gegeben ist. Das Umgekehrte — Ausfallen einer Reihe — wird mit einer ungenügenden Chinintherapie oft erzielt.

Die Heilung durch Chinin tritt prompt ein, und wenn der erste Anfall nach der Chininverabreichung auch nicht jedesmal vollständig ausbleibt, wird er doch wenigstens verzögert und abgeschwächt. Zu einem zweiten Anfall kommt es bei geeigneter Behandlung meist gar nicht mehr, hingegen sind bei nicht genug lange fortgesetzter Chininverabreichung Rückfälle häufig; dieselben kommen meistens 2—3 Wochen nach dem letzten Anfall.

3. Gemischte Fieber.

Gleichzeitige Infection mit Quartan- und Tertianparasiten gehören wenigstens bei uns, zu den Seltenheiten. Es ist klar, dass die resultierende Fiebercurve keine einfach intermittirende sein wird, sondern dass in ihr, je nach der gegenseitigen zeitlichen Stellung der verschiedenen Parasitengenerationen und je nach der Stärke derselben, bedeutende Verschiedenheiten, Internittenzen, wie continuirliche oder subintrante Fieberzeiten abwechseln werden.

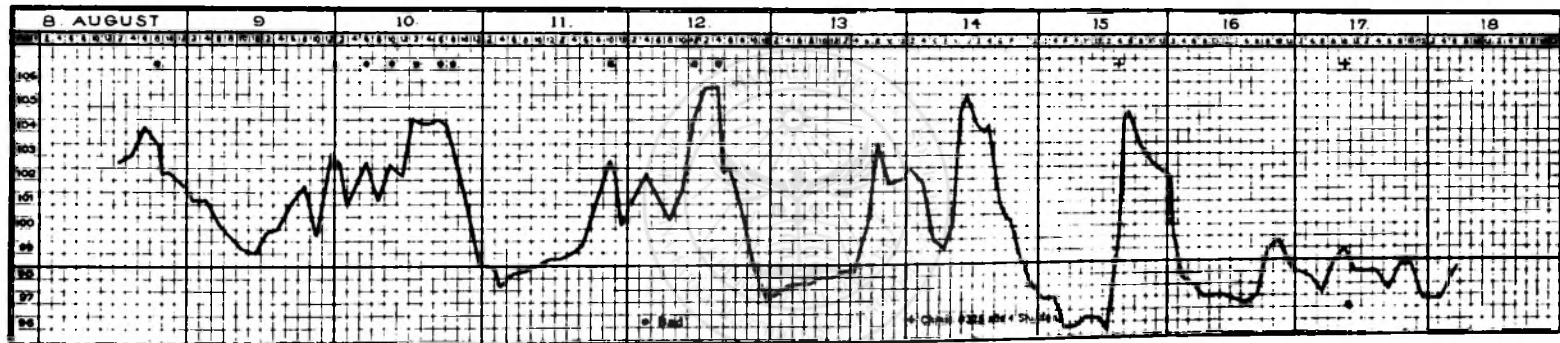


Fig. 17. Remittent-intermittirendes Fieber bei gewöhnlicher Tertianinfektion nach Thayer and Hewetson

II. Fieber, welche durch halbmondbildende Parasiten erzeugt werden.

Allgemeine Charakteristik. Die hierhergehörigen Fieber sind in den schweren Fiebergegenden der tropischen und subtropischen Zone heimisch und bilden daselbst die weitaus überwiegende Anzahl der Malaria-Infektionen überhaupt; jedoch auch in der gemässigten Zone gibt es genug Orte, in denen diese Fieber endemisch sind (z. B. römische Campagna, Sicilien, Griechenland, Dalmatien, Croatien etc.); sie treten hier nur im Hochsommer und Herbst auf, weshalb sie von italienischen Autoren auch als *Febbri estivo-autunnali* (Sommerherbstfieber) bezeichnet werden.

Diese Fieber sind jedoch nicht absolut an den Süden geknüpft; sie sind, namentlich in epidemischer Ausbreitung, wiederholt im Norden Europas beobachtet worden. Nach Hjelt sind während einzelner Epidemien in Finland bis zum 61. Breitengrad remittierende Fieber beobachtet worden. Dieselben fielen in den August und wurden dort Augustfieber genannt. Sie gehören zweifellos in diese Gruppe. Solche Fieber wurden zu Anfang der Siebzigerjahre in Wilhelmshaven in grosser Anzahl beobachtet. Einzelne endemische Herde befinden sich in Frankreich, Holland, Hannover, Holstein.

Diese Fieber sind es, welchen in den tropischen Gegenden unzählige Menschenleben zum Opfer fallen, sie sind es, welche Colonisationen die grössten Hindernisse in den Weg legen, indem sie die Ansiedler decimiren, sie bilden daher einen bedeutenden nationalökonomischen Factor, mit dem die mächtigsten Staaten ernsthaft zu rechnen haben.

Wenn wir von den Charakterzügen der sub I besprochenen Fieber die Monotonie der klinischen Symptome als die hervorstechendste Eigenschaft bezeichnet haben, müssen wir von den Fiebern dieser Gruppe sagen, dass sie eine proteusartige Mannigfaltigkeit der Erscheinungen darbieten, wie sie von wenigen Infectionskrankheiten erreicht wird.

Ausser der unausweichlichen Anämie gibt es wohl kein zweites Symptom, von dem man sagen könnte, dass es zu den ständigen Zeichen dieser Infectionen gehörte. Die Gruppierung der wechselnden Symptome weist eine scheinbare Willkür auf, welche zu differential-diagnostischen Schwierigkeiten mit den heterogensten Krankheiten — Typhus, Cholera, gelbes Fieber, Psychosen etc. — Anlass geben können. Am besten wird dieser Satz durch die Thatsache beleuchtet, dass sich hervorragende Aerzte Indiens bis in die letzte Zeit nicht dazu entschliessen konnten, zwischen Malaria und Typhus eine scharfe Abgrenzung zu ziehen, und dass viele von ihnen der Ansicht sind, dass der europäische Typhus in Indien nicht als einheitliche Krankheit anzusehen sei, indem er dort bald malaria-

artige Erscheinungen darbiete, bald das Bild des europäischen Typhus darstelle (cf. Fayrer l. c.).

Gerade auf diesem Gebiete, auf dem auch der feinste klinische Instinct im Stiche lässt, wird die Entdeckung der Malariaparasiten eingreifende Umwälzungen herbeiführen; in zahllosen Fällen, die sonst zur Verlegenheitsdiagnose Typhomalaria führen würden, wird die Blutuntersuchung unbedingt verlässliche Aufklärung geben. Es ist bedauerlich, dass gerade von englischen Tropenärzten, die aus Laveran's Entdeckung den grössten Vortheil zu ziehen hätten, bezüglich der Malariaparasiten bis auf den heutigen Tag ein unverständlicher Skepticismus an den Tag gelegt wird (s. Lawrie, North).

Das wichtigste Moment, welches die Fieber dieser Hauptgruppe von den Fiebern der ersten Hauptgruppe unterscheidet, ist die Perniciosität.

Damit ist nicht gemeint, dass alle von den kleinen halbmond-bildenden Parasiten erzeugten Fieber thatsächlich perniciös wären in dem Sinne, dass sie ausnahmslos lebensgefährliche Symptome aufweisen müssen, sondern es ist damit nur gesagt, dass diese Fieber solche perniciöse, das Leben bedrohende Formen annehmen können und genug oft annehmen, während die Fieber der ersten Gruppe selbst bei der intensivsten Infection kaum je perniciös werden.

Es erhellt daraus, dass der mikroskopische Befund bei der Malaria nicht nur die Diagnose, sondern auch die Prognose liefert und damit auch die Therapie bestimmend beeinflusst.

Jedoch auch jenen Fällen, die ohne jede perniciöse Aeusserung verlaufen, haftet insoferne eine gewisse Bösartigkeit an, als dieselben trotz energischer Chininbehandlung hartnäckig recidiviren, zu schwerer Anämie, oft zu Kachexie und anderen Folgezuständen führen.

Was die Classification dieser Fieber betrifft, so wäre es folgerichtig, dieselben den sie bedingenden Parasiten gemäss in zwei Gruppen zu theilen, und zwar in die Quotidian- und in die Tertiangruppe. Aus gewichtigen Gründen nehmen wir jedoch Abstand von dieser Eintheilung. Sie ist zur Zeit nicht durchführbar, da die Merkmale der sie veranlassenden Parasiten noch nicht genügend sicher feststehen, um dieselben als ganz verlässliche Grundlagen einer rationellen Diagnose anzuerkennen, ferner führen die hier so häufig vorkommenden mehrfachen Infectionen und Mischinfectionen, endlich die so häufigen Verschiedenheiten in den Entwicklungszeiten derselben Parasiten in verschiedenen Individuen zu derartigen Complicationen, dass mit einer solchen Eintheilung eher Verwirrung als Aufklärung erzielt würde. Diese Eintheilung ist endlich auch aus dem Grunde leicht zu entbehren, weil die klinischen Symptome, mögen sie von den quotidianen Parasiten, oder den malignen Tertianparasiten hervorgerufen werden, identische zu sein scheinen.

Wir werden hier demnach auf jede fixe Eintheilung Verzicht leisten und unsere Aufgabe darin erblicken, die Erscheinungsformen dieser Fieber nach allen Richtungen hin, je nachdem es nothwendig erscheint, zusammenfassend oder detaillirt zu schildern.

Fiebertypus.

Den verursachenden Parasiten gemäss sind die beiden Grundtypen dieser Fieber der quotidiane und der tertiane; quartaner Typus kommt nicht vor¹.

Die beiden genannten Grundtypen kommen nicht selten in vollständig reiner Form zur Beobachtung, so dass die Fiebercurve an sich über den Charakter der Infection keinerlei Aufschluss gibt, öfter jedoch zeigen sich Unregelmässigkeiten in dem Gange der Temperatur, welche recht häufig einen solchen Grad erreichen, dass ein „Typus“ gar nicht oder nur durch mehr oder minder gewaltsame Interpretation erkannt werden kann.

Die Hauptursachen für die Neigung dieser Infectionen zu unregelmässigen Fiebern sind in folgenden Momenten zu suchen: 1. die Parasitengenerationen sind weniger gesammelt als bei den Fiebern der ersten Hauptgruppe, dadurch erledigt sich die Sporulation nicht in dem kurzen Zeitraume von einigen Stunden, sondern sie erfolgt continuirlich durch 24—36 Stunden. Folge davon ist Verlängerung des Fieberanfalls; 2. die Reifung der Parasiten hält nicht jene stricte Zeit ein, wie es bei den Parasiten der ersten Gruppe in den meisten Fällen stattfindet, sondern es besteht starke Neigung zu einer Beschleunigung der Reifung, daher zur Antepionirung; 3. mehrfache Generationen — jedoch selten mehr als zwei —, ebenso Mischinfectionen sind häufig.

¹ Bezüglich der relativen Häufigkeit der beiden Fiebertypen an verschiedenen Fieberorten liegen bislang noch wenige Daten vor. Die Beurtheilung, ob quotidian oder tertian, stösst oft auf bedeutende Schwierigkeiten in Folge der Irregularitäten der Fiebercurven. Es scheint, dass je nach Oertlichkeit bald der eine, bald der andere Fiebertypus vorherrscht.

Burton Brown hatte in Lahore 95% quotidiane, circa 3% tertiane und 2% andersartige Fieber; nach Marchiafava und Bignami sollen in den römischen Sommer-Herbstfiebern die tertianen vorwiegen.

Thayer und Hewetson hatten in Baltimore unter 105 Sommer-Herbstfiebern 38 mit intermittirender Quotidiana, 16 mit Quotidiana und Neigung zur Continua, 13 Continua mit quotidianen Exacerbationen, 6 Tertiana; die übrigen hatten entweder kein oder unbestimmbar irreguläres Fieber. Alles in Allem standen also 67 Quotidianfällen 6 tertiane gegenüber.

Unter 50 Sommer-Herbstfiebern zählte ich 18 quotidiane, 14 tertiane und 18 irreguläre, remittirende und unbestimmbare.

Zieht man nun einerseits die Länge der einzelnen Anfälle, andererseits die Häufigkeit der mehrfachen Generationen in Betracht, so begreift es sich, dass die Anfälle leicht ineinanderfließen, wodurch continuirliche Fieber entstehen. Der Patient ist sich der einzelnen Anfälle selten bewusst, da sich dieselben hier nicht wie bei den Fiebern der ersten Gruppe mit einem eclatanten Schüttelfrost einführen; es wird daher meistens nur durch häufige Temperaturmessung möglich, die Continua zu analysiren. Die Schwierigkeit dieser Analyse erhöht sich jedoch noch dadurch, dass nicht jede Remission als Abschluss eines Anfalles gelten kann: wir werden nämlich sehen, dass die Curve des einfachen malignen Tertiananfalls eine ausgesprochene Remission aufzuweisen pflegt.

Es dürfte bei diesen Fiebern oft schwer fallen, häufig unmöglich sein, zu sagen, ob eine Continua durch Verlängerung der Anfälle und Antepionirung entstanden ist — also als Subintrans zu bezeichnen sei — oder ob eine Vermehrung der Anfälle innerhalb eines gegebenen Zeitraumes die Continuität des Fiebers hervorgerufen habe — in welchem Falle dasselbe als Subcontinua anzusprechen wäre.

Der Blutbefund kann in Fällen, in denen die Fiebercurve im Stiche lässt, vielleicht manchmal Auskunft darüber geben, jedoch glaube ich, dass wir nach möglichster Vereinfachung der Nomenclatur streben und den Unterschied von Subintrans und Subcontinua für diese Gruppe verlassen sollen, zumal es für jeden einzelnen Fall ein eigenes und nicht jedesmal erfolgreiches Studium erfordern würde, zu sagen, ob der eine oder der andere Fall vorliege. Marchiafava und Bignami haben sich der Mühe unterzogen, in einer Reihe von Fällen die Fiebercurve mit genauen Parasitenbefunden zu confrontiren, und fanden auf diesem Wege, dass der klinische Charakter einer malignen Continua derselbe ist, sei die Continua eine Subintrans oder eine Subcontinua. Die Unterscheidung ermangelt also auch eines praktischen Werthes.

Es genügt uns zu wissen, dass die Continua entsteht durch: 1. Verlängerung der Anfälle; 2. Verlängerung und Antepionirung; 3. Vermehrung der Anfälle in Folge mehrfacher Parasitengenerationen (selten mehr als zwei); 4. durch Mischinfection.

Typuswechsel ereignet sich bei diesen Formen der Malariafieber am allerhäufigsten, und zwar sowohl von dem intermittirenden zu dem subcontinuirlichen, als umgekehrt. In einer Anzahl von Fällen beginnen die Fieber mit intermittirendem — quotidianem oder tertianem — Typus. Bei mangelnder Behandlung, gelegentlich aber auch trotz rationeller Therapie, kann aus der Intermittens, bald in Folge Verlängerung und Antepionirung der Anfälle, hauptsächlich aber in Folge der Heranreifung einer zweiten Parasitengeneration mit den entsprechenden Fieberäusserungen, eine Remittens oder Continua werden. Hat man Gelegenheit, einen der-

artigen Fall von Anfang an zu beobachten, und drängen keine perniciosen Erscheinungen zu raschem Handeln, so hat man die Möglichkeit, diesen Uebergang genau zu studiren, und unter solchen Umständen wird die Analyse der Fiebercurve relativ die geringsten Schwierigkeiten darbieten.

In anderen Fällen, und dies ist die Regel, beginnen diese Infectionen mit einem remittirenden Fieber, ja in gewissen tropischen Fiebergegenden kennt man keine andere Primärinfection als die mit remittirendem Fieber einsetzende. Nach mehrtägiger Dauer der Remittens pflegt sich dann, meistens durch die Therapie bewirkt, der intermittirende Typus einzustellen. Durch das Chinin wird nämlich von zwei Parasitengenerationen die eine abgetödtet oder hochgradig geschwächt, so dass eine Anfallserie ausfällt oder wesentlich abgekürzt wird; dadurch vereinfacht

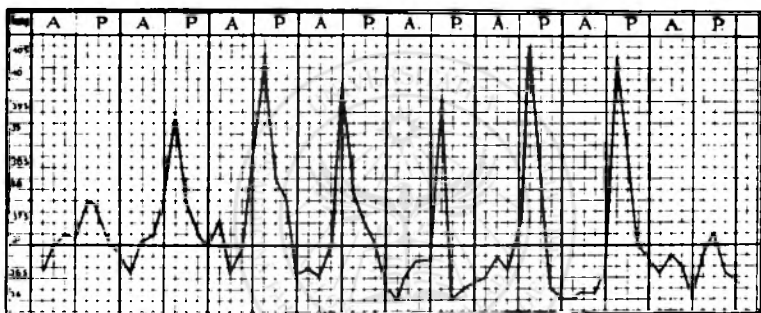


Fig. 18. Quotidiana. Nach Marchiafava und Bignami.

sich die Curve sofort beträchtlich und gestattet einen Einblick in den Mechanismus der Infection.

Fayrer spricht sich über den Typus der Malariafieber in Indien folgendermassen aus: „Quotidian is no doubt the most frequent form, but in my experience the day and hour of recurrence are apt to be most irregular; and were it not that the definite types are more distinctly marked in other parts of the world, designations denoting a certain fixed period would scarcely have been adopted in India.“ (l. c., S. 318.)

Quotidianfieber.

Wie schon erwähnt war, können dieselben in aller Regelmässigkeit erscheinen; die Anfälle dauern alsdann 6—8 Stunden, zwischen ihnen liegen vollkommen afebrile Intervalle (Fig. 18). Häufig sind die Anfälle antepnonirend, womit sich schon eine Abweichung vom regelmässigen Typus ergibt.

Verlängerung der einzelnen Anfälle auf 16—24 Stunden — eine Folge der mangelhaften Sammlung der Parasitengeneration — kommt sehr häufig vor und hat zur Folge, dass aus dem intermittirenden Typus ein remittirender, beziehungsweise ein continuirlicher wird. Man spricht in diesem Falle von einer Quotidiana subintrans. Auch Postponiren kommt vor, besonders bei Fiebern, die zur Spontanheilung tendiren.

Tertiana maligna.

Das Vorkommen des tertianen Typus bei schweren Fiebern, oft perniciosen Charakters, ist schon Celsus bekannt gewesen; in Liber III, Cap. III seiner Werke schreibt er diesbezüglich: „*Tertianarum vero duo genera sunt. Alterum eodem modo, quo quartana, et incipiens, et*

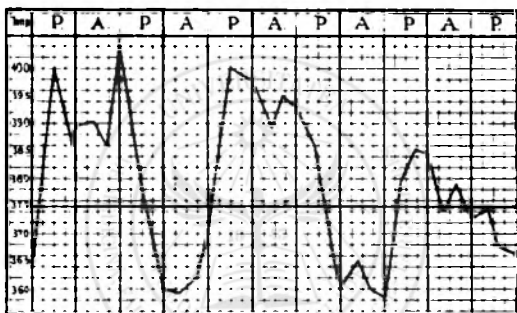


Fig. 19. Tertiana maligna. Nach Marchiafava und Bignami.

desinens; illo tantum interposito discrimine, quod unum diem praestat integrum, tertium redit. Alterum longe perniciosus, quod tertio quidem die revertitur, ex octo autem et quadraginta horis fere sex et triginta per accessionem occupat (interdum etiam vel minus, vel plus) neque ex toto in remissione desistit, sed tantum levius est. It genus plerique medici $\xi\mu\iota\tau\epsilon\tau\alpha\iota\omicron\nu$ appellant¹.

In späterer Zeit hat namentlich der Leibarzt Philipps II., Ludovicus Mercatus, die „Tertiana perniciosa“ gut beschrieben. Derselbe sagt in seinem Werke: „Est itaque perniciosa tertiana febris quaedam, quae, simulata tertiani circuitus effigie, lethalis et mille accidentibus peri-

¹ An anderer Stelle (Cap. III) schreibt Celsus hierüber: „At, ubi id genus tertianae est, quod $\xi\mu\iota\tau\epsilon\tau\alpha\iota\omicron\nu$ medici appellant, magna cura opus est, ne id fallat. Habet enim plerumque frequentiores accessiones decessionesque, ut aliud morbi genus videri possit; porrigiturque febris in horas viginti quatuor, et triginta sex; ut, quod idem est, non idem esse videatur.“

culosissimis implicata existit.“ Torti schreibt (Lib. III, Cap. I): „Primo necat hominem perniciosa intermittens, potissimum tertiana etc.“ Ebenso war auch Morton im Klaren über die Perniciosität gewisser tertianen Fieber. Die Kenntniss dieser Thatsache hat sich auch späterhin, wenn auch nur bei manchen Autoren, erhalten. So erwähnt z. B. Reil, indem er die von Werlhof beschriebene Epidemie von Malaria comatosa, damals „Todtenfieber“ genannt, aus dem Jahre 1730 citirt, dass der Typus dieser perniciosen Fieber meistens ein dreitägiger gewesen sei. Josephus Frank erwähnt gleichfalls, dass die Perniciosa gewöhnlich tertianen oder quotidianen Typus habe.

In neuester Zeit haben Marchiafava und Bignami auf die nahezu vergessenen malignen Tertianfieber aufmerksam gemacht und durch ein eingehendes Studium derselben festgestellt, dass diese es sind, welche das Hauptcontingent zu den perniciosen Fiebern stellen. Unabhängig und beinahe gleichzeitig mit den beiden genannten Autoren hat auch Verfasser die Existenz einer Tertiana erkannt, welche von den halbmondbildenden Parasiten hervorgerufen wird.

Das hervorstechendste Merkmal dieser Fieber hat Celsus in der oben citirten kurzen Erläuterung treffend hervorgehoben: es besteht in der langen Dauer der Anfälle, welche 36 und mehr Stunden zu erreichen pflegt. Dadurch werden die Apyrexien sehr kurz, und sie reichen dem auch während der wenigen fieberfreien Stunden meistens schwer darniederliegenden Patienten meistens gar nicht zur Erholung und Erquickung.

Für eine grosse Anzahl dieser Fälle gilt eine charakteristische Curve, die von Marchiafava und Bignami genau beschrieben worden ist und die ich aus eigener Erfahrung bestätigen kann. Die Eigenheiten dieser Curve (Fig. 19) bestehen in Folgendem: die Temperatur steigt rasch an, häufig ohne Frost; unter geringen Schwankungen bleibt sie nun durch mehrere Stunden auf der

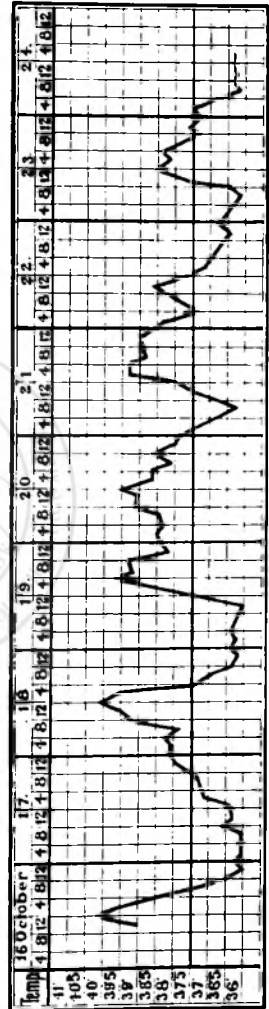


Fig. 20. Tertiana maligna.

Höhe, um beiläufig in der Mitte des Anfalls um ein Beträchtliches, jedoch meist nicht zur Norm, abzufallen (Pseudokrise); bald darauf, zuweilen unter Frösteln, neuerlicher Anstieg, oft höher als zuerst, Ver-

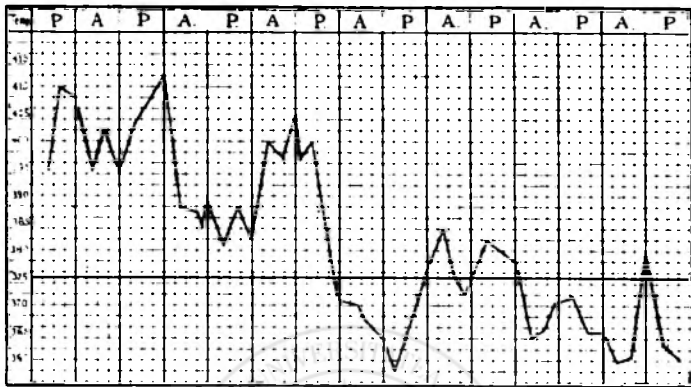


Fig. 21. Tertian malaria mit einleitender Continua.
Nach Marchiafava und Bignami.

weilen auf der Höhe, um dann endgültig jäh abzufallen. Nach Marchiafava und Bignami kann man also an dieser Curve Anstieg, Pseudokrise, präkritische Elevation und Krise unterscheiden. Völlig charakteristisch

und ausschliesslich diesen Fiebern zukommend ist jedoch diese Curve nicht, denn einerseits gibt es eine Anzahl von malignen Tertianfebern, die eine völlig andere Fieberbewegung haben (Fig. 21, 23), andererseits kommt es auch gelegentlich bei der gewöhnlichen Tertiana vor, dass sich der Anfall auf 36 Stunden erstreckt (Fig. 14, 17), und dass die Curve auch jene pseudokritische Einsenkung zeigt. Was aber hier eine Ausnahme bedeutet, ist

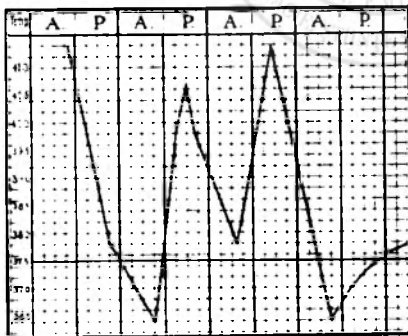


Fig. 22. Tertian malaria.

dort ein häufiger Befund, man kann beinahe sagen Regel. Immerhin wird als das hauptsächlichste Merkmal des malignen Tertianfiebers die Länge des Anfalls zu gelten haben.

Es versteht sich von selbst, dass diese Fieber aus dem Grunde „tertiana“ bezeichnet werden können und sollen, weil die Anfänge je zweier Anfälle beiläufig 48 Stunden von einander entfernt sind. In Italien haben sich gegen die Bezeichnung „tertiana“ für diese Fieber gewichtige Stimmen, so die

von Baccelli, erhoben; es wurde in Anregung gebracht, diese Fieber statt Tertiana maligna als *bidua* zu bezeichnen, und zwar aus dem Grunde, weil das Fieber sich auf zwei Tage erstreckt. Wenn nun auch zugegeben werden muss, dass diese Bezeichnung eine gewisse Berechtigung hat, dass sie bequem zu handhaben ist, und endlich,

dass sie vielleicht ein besserer Schutz gegen Missverständnisse sein mag als der Name Tertiana maligna, so glaube ich doch, dass sachliche Gründe — die Consequenz in der Benennung der gesammten Malariafieber nach der beiläufigen Evolutionsdauer der ihnen zu Grunde liegenden Parasiten

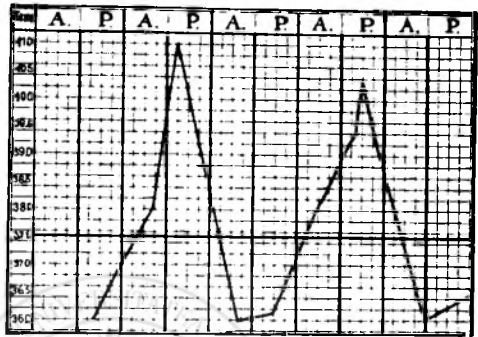


Fig. 23. Tertiana maligna.

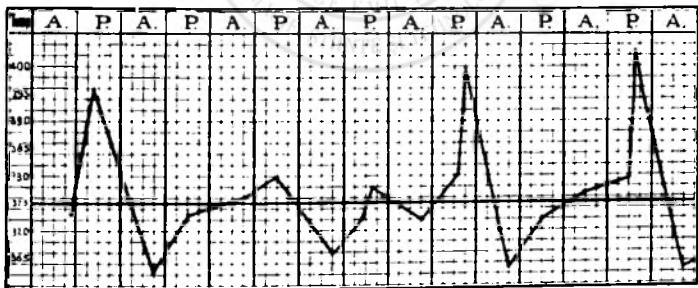


Fig. 24. Irreguläres Fieber mit vorwiegend tertianem Typus. An den beiden ersten Tagen spärliche amöboide Parasiten, später nur Halbmonde.

— dafür sprechen, diesen, wie wir gezeigt haben, historischen, von Marchiafava und Bignami neuerlich in Erinnerung gebrachten Namen zu bewahren.

Abweichungen von der erwähnten typischen Curve ergeben sich nach den verschiedensten Richtungen, und zwar recht häufig, so dass es

oft schwer werden kann, den Grundtypus auch nur annähernd wiederzufinden. Marchiafava und Bignami heben folgende häufiger beobachteten Abnormitäten hervor: Der Anstieg erfolgt nicht plötzlich, sondern allmählig, die Pseudokrise bildet keine Remission, sondern eine Intermission, so dass zwei vollständig getrennte Anfälle vorzuliegen scheinen, die Dauer des Anfalls nimmt zu unter bedeutenden Schwankungen der Temperatur, die präkritische Elevation fehlt. In der Aufeinanderfolge der Anfälle können sich ferner noch folgende Abweichungen ergeben: Anteponiren, Postponiren, Verlängerung der Anfälle mit Verkürzung der Apyrexie, leichte Fieberbewegungen während der Zeit, welche apyretisch bleiben sollte, Verdoppelung der Anfälle (*Tertiana maligna duplex*).

All diese Ausnahmen beleuchten am besten, auf welche Schwierigkeiten man häufig stösst, wenn man die Curven von malignen Fiebern analysiren will. Wodurch diese Unregelmässigkeiten bedingt sein mögen, ist schon an anderer Stelle besprochen worden.

Die gewöhnlichen Symptome der durch die halbmondbildenden Parasiten erzeugten Fieber.

Diese Fieber bieten in ihren Symptomen, wie schon eingangs erwähnt ist, eine ausserordentliche Mannigfaltigkeit dar, indem es kaum ein Organsystem gibt, welches durch die Anhäufung oder durch das (supponirte) intensive Gift dieser Parasiten nicht gelegentlich in hervorragendem Maasse leiden würde; ist letzteres der Fall, dann wird dem betreffenden Krankheitsfall ein eigenartiger, den Unkundigen häufig gar nicht an Malaria erinnernder Stempel aufgedrückt. Die hauptsächlichen Erscheinungsformen dieser, in vielen Fällen eminent perniciosen Fieber werden weiterhin ausführliche Würdigung finden.

Hier soll nur von jenen Fällen die Rede sein, welche keine präponderirende Betheiligung irgend eines Organes und keine schweren Allgemeinerscheinungen aufweisen, welche also als einfache Formen dieser Infectionen gelten dürfen.

In den von Halbmondbildnern heimgesuchten Malariagegenden leichter Kategorie bilden diese einfachen Symptomenbilder die überwiegende Mehrzahl, und selbst in den Malariagegenden schwerster Kategorie — Indien, Ostafrika, Guyana —, wo die Fälle wahrhaft pernicioser Art in erschreckender Anzahl vorkommen, werden sie dennoch von den leichter verlaufenden Fällen an Häufigkeit stets übertroffen.

Die leichten Fieber dieser Classe haben gelegentlich manche gemeinschaftlichen Züge mit jenen der gewöhnlichen Wechselfieber (*Tertiana* und *Quartana*). Dies gilt aber für die Minderzahl der Fälle. Zunächst ist das Froststadium, welches bei jenen Fiebern nahezu jedesmal scharf

hervortritt, bei diesen oft nur sehr rudimentär entwickelt, und nicht selten fehlt es gänzlich. Nach Thayer und Hewetson's Statistik wurde bei diesen Fiebern in 71·4% der Fälle Frost oder Frösteln angegeben, bei den Fiebern der ersten Gruppe hingegen in 97·2%. Dies hat zur Folge, dass dem Patienten, der so häufig in Unkenntnis seiner erhöhten Temperatur ist, der Anhaltspunkt fehlt, um den stricten Beginn des Anfalls anzugeben. Das Schweisstadium pflegt seltener auszubleiben, wenn es auch gleichfalls nicht so regelmässig auftritt wie bei den Wechselfiebern der ersten Gruppe.

Die Erkrankung beginnt meistens plötzlich, manchmal mit einigen Prodromen; die ersten Erscheinungen pflegen in Kopfschmerz, Abgeschlagenheit der Glieder, Hüftweh, absoluter Anorexie, häufig mit Erbrechen begleitet, zu bestehen.

Die Kranken sehen in der Mehrzahl der Fälle anämisch und subicterisch aus, die Lippen sind trocken, die Zunge dick belegt.

Das Sensorium ist oft vollständig frei, und die Patienten machen dann einen Eindruck wie etwa hektische Phthisiker; manchmal besteht leichte Benommenheit, die Kranken sprechen vor sich hin, deliriren leicht, lesen Flecken.

Während der meist nur kurzen Apyrexien dieser Fieber pflegt weitaus nicht jene vollständige Euphorie den Patienten zu erquicken wie bei den Fiebern der ersten Gruppe. Während diese sich nach dem Anfall zwar etwas geschwächt und eventuell ruhebedürftig, sonst aber ganz wohl fühlen, Appetit und guten Muth zeigen, sind jene auch während der Zwischenzeiten schwer darniederliegend, zum Mindesten sehr erschöpft, unfähig zu physischer oder geistiger Arbeit, von einer oft schmerzhaften Abgeschlagenheit der Glieder, des Kopfes bedrückt.

Bezüglich des Fiebertypus ist hier nur die eine Bemerkung zu machen, dass er bei den leichten Formen dieselben Modificationen aufweist wie bei den schweren, dass also das Fieber an sich für die übrigen Allgemeinerscheinungen nicht allein massgebend ist.

Der Milztumor ist schon in den ersten Tagen der Erkrankung deutlich nachweisbar.

Die Anämie schreitet meistens rascher vor als bei den Fiebern der ersten Gruppe.

Das Chinin erweist sich meistens als erfolgreich, wenigstens weichen die Anfälle nach Verabreichung desselben in prompter Weise; was aber die Rückfälle betrifft, so werden dieselben trotz energischer Chininbehandlung nicht hintangehalten.

Bei zahlreichen Fällen dieser Fieber stellen sich heftigere Symptome seitens des Magendarmtractes ein, und die Autoren sprechen dann von

einer eigenen Form unter dem Namen: *Febris gastro-biliaris* (biliaris remittens, jungle fever).

In Mitteleuropa wenig bekannt, ist diese Form in tropischen und subtropischen Gegenden die häufigste Ausdrucksweise der Malaria-infection. Sie ist wohlbekannt an allen Küsten des mittelländischen Meeres, besonders in Italien, Sicilien, Algier, Aegypten, Griechenland; sie ist besonders häufig in Indien, in den Vereinigten Staaten von Nordamerika, namentlich aber in den südwestlichen Theilen der Union (Wood), sehr verbreitet ist sie ferner in Mexico, Brasilien, auf den Antillen. Sehr häufig ist sie auch an der afrikanischen Ost- und Westküste, sowie in Madagascar.

Da wir im Capitel der perniciosen Fieber auf die Schilderung der schweren biliösen Fieber zurückkommen werden, so begnügen wir uns an dieser Stelle mit einer ganz kurzen Darstellung der leichteren Erscheinungsweisen dieser Form.

Die Symptome, welche letzteren zukommen, sind folgende:

Die Appetitlosigkeit ist eine absolute und steigert sich oft zu directem Ekel vor jeder Nahrung; ein abscheulicher Geschmack verlässt die Patienten, deren Zunge dick belegt und geschwollen ist, selten.

Dabei besteht intensives Erbrechen von grünen, später, wenn keine Salzsäure des Magens mehr mitkommt, gelben, rein galligen Massen; das Erbrechen ist äusserst quälend, oft unstillbar. Es lässt erst mit den Intermissionen, respective den Remissionen des Fiebers nach.

Das Epigastrium ist oft gebläht, druckempfindlich; auch kann leichter Meteorismus bestehen.

Die Stühle sind entweder angehalten oder diarrhoisch; in letzterem Falle sind sie dunkel gefärbt, reich an Gallenpigment, seltener gallearm.

Von Anfang an ist subicterisches Colorit vorhanden, welches sich späterhin manchmal bis zu intensivem Icterus verstärkt.

Der Urin ist dunkel, hochgestellt, er enthält reichlich Urobilin, nur bei starkem Icterus auch Bilirubin, öfter etwas Albumen.

Die übrigen Symptome sind dieselben wie die schon beschriebenen der gewöhnlichen Fieber dieser Art.

Die Prognose ist eine gute, doch ist zu bedenken, dass das Eintreten schwerer Zufälle nie ausgeschlossen ist. Sich selbst überlassen, sieht man gelegentlich auch Spontanheilung dieser Form, welche nach 5—8—10 Tagen erfolgen kann, doch ist es immerhin empfehlenswerth, von Beginn an die specifische und symptomatische Therapie einzuschlagen.

Ueber die Perniciosität.

Von den alten Autoren ist der Brauch eingeführt worden, unter den Malariafiebern perniciöse Formen zu unterscheiden; dieser Brauch hat sich bis auf den heutigen Tag erhalten, und er dürfte, trotzdem ihm lange nicht mehr jene Berechtigung zukommt wie z. B. unter Torti's Zeiten, auch noch in der Zukunft durch geraume Zeit sein Dasein fristen.

Logischerweise versteht man unter dem Ausdruck „perniciöses Fieber“ ein Fieber, welches in Folge irgendwelcher Eigenheiten das Leben direct bedroht; es dürfen nicht etwa Eigenheiten sein, die durch das Hinzutreten einer zweiten Erkrankung — also einer echten Complication — veranlasst sind, sondern das Malariafieber an sich muss die lebensgefährlichen Erscheinungen verschulden.

Wir suchen in der übrigen Pathologie vergebens nach einem Analogon für diese Art der Auffassung. Niemand ist es — meines Wissens — eingefallen, für andere Krankheiten, die bald glatt und ohne jede prognostische Aufregung, bald unter schwersten und stürmischesten, das Leben gefährdenden und oft genug auslöschenden Symptomen verlaufen, eine Eintheilung von dem gleichen Gesichtspunkte aus in benign und pernicios zu machen. Wollte man jenen Spuren folgen, so müsste man von einem Typhus abdominalis benignus sprechen, wenn der Typhus ruhig abläuft, von einem Typhus abdominalis perniciosus, wenn in seiner Entwicklung lebensgefährliche Erscheinungen hervortreten. Und da gäbe es wieder eine endlose Reihe von Unterabtheilungen, je nachdem das gefährliche Symptom von dem einen oder dem anderen Organ ausginge. Dasselbe Schema liesse sich auch, wie leicht ersichtlich ist, für alle übrigen Krankheiten, die nicht unbedingt lethal oder mit Genesung endigen, durchführen. Dabei würde es aber auch nicht an Schwierigkeiten fehlen, denn nicht alle Aerzte dürften darüber einig sein, welchem Symptom pernicioser Charakter zukommt, welchem nicht.

Es liegt mir nichts ferner, als den alten Autoren, von denen namentlich Torti als scharfblickender Kliniker unsterblich ist, irgendwelchen Vorwurf daraus zu machen, dass sie uns mit dem Begriffe der perni-

ciösen Fieber beschenkt haben. Denken wir uns in jene Zeit zurück, in welcher es an den primitivsten pathologisch-anatomischen und ätiologischen Kenntnissen gefehlt hat, so begreifen wir sofort, dass nebst den sinnfälligsten Symptomen die Schwere der Erscheinungen es war, welche dem beobachtenden und denkenden Arzte den wichtigsten Gesichtspunkt zur Eintheilung einer Krankheit gegeben hat. Bei unseren heutigen entwickelteren Kenntnissen, die wir dem Fleisse und Talente von Generationen verdanken, haben sich die Gesichtspunkte erhöht. Die Schwere des jeweiligen Krankheitsfalles, so nahe sie uns als Aerzten in Anbetracht des betroffenen Kranken gehen mag, so unbrauchbar erweist sie sich als das Princip wissenschaftlicher Systematik. Es mag sein, dass die Zukunft eine Wandlung der Dinge bringen wird, dass durch die endgiltige Lösung der Fragen nach der individuellen Disposition, nach der Toxicität der Parasiten das Eintreten oder Ausbleiben der lebensgefährlichen Erscheinungen mit astronomischer Sicherheit wird prognosticirt werden können. Ein Anfang davon ist schon gemacht, denn wir haben erkennen gelernt, dass die Parasiten der ersten Gruppe, sie mögen in noch so zahlreichen und starken Generationen im Blute circuliren, kaum je perniciöse Fieber erzeugen, dass vielmehr solche Fieber nahezu ausschliesslich bei den Infectionen mit Parasiten der zweiten Gruppe vorkommen. Darüber hinaus können wir aber in diesem Augenblicke nicht gehen, sondern wir müssen die Gruppe der Infectionen mit den Halbmondbildnern als Ganzes nehmen und den Satz aussprechen, dass sie bald leicht, bald schwer und unter Umständen tödtlich ablaufen, ebenso wie es bei vielen anderen Infectionskrankheiten der Fall ist.

Wenn nun auch dargethan erscheint, dass eine Systematik auf Grund der Schwere der Erscheinungen innerhalb dieser Gruppe keine wissenschaftliche Berechtigung hat, so muss andererseits zugestanden werden, dass die möglichst eingehende Analyse der schweren Symptome ein Erforderniss ersten Ranges ist.

Zu diesem Behufe müssen wir zunächst die Frage beantworten: Welcher Art sind die perniciösen Symptome? Schon die Beantwortung dieser primitiven Frage geht mit Schwierigkeiten einher, da es, wie schon erwähnt, überhaupt wenige Symptome gibt, welche unbestritten als lebensgefährlich angesehen werden dürften. Ich will gleich bemerken, dass wir, um den Stoff nicht allzusehr zu zerpfücken, den Begriff „perniciös“, wie es ziemlich allgemein üblich geworden ist, eher zu weit als zu enge fassen werden, und dass wir daher nicht bloß die direct das Leben bedrohenden, sondern im Allgemeinen alle als bedrohlich oder vielmehr als „schwer“ imponirenden Erscheinungen in den Kreis unserer Betrachtung ziehen werden.

Die perniciösen Symptome beziehen sich auf das Nervensystem, auf das Gefässsystem, auf den Magendarmtractus, auf das uropoetische System,

auf die Milz; in seltenen Fällen sind andere Organe Quellen der gefährlichen Erscheinungen. In einer grossen Anzahl ist es der ganze Organismus, welcher den Gesamteindruck des Status perniciosus hervorbringt, ohne dass ein bestimmtes Localsymptom hervortreten würde, und endlich gibt es Fälle, in denen mehrere Organe, z. B. Nervensystem und Darmtractus, entweder gleichzeitig oder abwechselnd perniciöse Symptome darbieten. Namentlich letzterer Umstand ist es, welcher der Eintheilung dieser Fieberformen vom klinischen Gesichtspunkte aus Schwierigkeiten in den Weg legt. Jedoch wiederholen sich bestimmte Symptomengruppen derartig häufig, dass die Aufstellung gewisser Typen ihre klinische Berechtigung hat, und dies umsomehr, als wir uns hier auf einem Gebiete befinden, das vorläufig noch gar nicht anders als klinisch behandelt werden kann.

Was die Häufigkeit der perniciösen Fieber betrifft, so sind die Angaben darüber nahezu unbrauchbar, eben aus dem Grunde, weil der Begriff „perniciös“ von jedem Arzte und in jeder Malariagegend anders genommen wird; darüber kann aber kein Zweifel herrschen, dass in gewissen „schweren Malariagegenden“ mehr perniciöse Fälle sensu strictiori vorkommen als in anderen, in welchen, wie wir gleich bemerken wollen, die Infectionen mit Halbmondbildnern gleichfalls häufig sind. Ferner ist es allgemein bekannt, dass in verschiedenen Jahren der Procentsatz der perniciösen Fieber verschieden sein kann.

Colin gibt an, dass im Jahre 1864 die französischen Occupationstruppen in Rom ein Verhältniss der perniciösen zu den gewöhnlichen Fiebern hatten wie 1 : 25, im selben Jahre zeigte die römische Civilbevölkerung ein Verhältniss wie 1 : 20. Laveran beobachtete in Constantine (Algier) nicht mehr als 1 : 35—40. Nach Galvagno sind im klinischen Spital in Catania in den Jahren 1893—1895 1022 Fälle von Malaria, darunter nur 4 perniciöse, behandelt worden. In Kamerun hingegen beobachtete Albert Plehn ein Verhältniss von 1 : 8·5, Friedrich Plehn 1 : 11—12. Schellong hatte in Station Finschhafen (Kaiser Wilhelmsland) 7·3% Mortalität, Martin in Deli (Sumatra) auf einer von Chinesen neu bearbeiteten Tabakplantage über 80 Tode unter 200 Arbeitern.

Borius fand am Senegal, dass die meisten perniciösen Fälle auf Neugekommene und solche Personen fallen, die über 36 Monate in den Tropen waren. Auf 100 Malariafälle entfielen dort 4·1 perniciöse, und zwar im Monate Juni 0·9, im September hingegen 6·3. In den Jahren 1863—1872 kamen auf die 16.366 Mann starke Besatzung 600 perniciöse Fälle.

Die perniciösen Fieber kommen in sämtlichen Malariagegenden nur in der heissen Jahreszeit, zumeist an der Grenze von Regenzeit und Trockenheit, vor. Im südlichen Europa, ebenso in Algier, sind es die Monate Juli bis November, welche die meisten Fälle liefern.

Die verschiedenen perniciosen Symptome zeigen ein verschiedenes häufiges Vorkommen. In den meisten Malariagegenden sind es die schweren Allgemeinerscheinungen und die nervösen Symptome, die das grösste Contingent stellen; an einzelnen Orten, z. B. in Ostafrika, wiegt die hämoglobinurische Form vor.

Für das Entstehen der perniciosen Erscheinungen scheinen verschiedene Grundbedingungen massgebend zu sein; dieselben liegen bald einzeln, bald combinirt vor. Es darf jedoch nicht verschwiegen werden, dass es in dieser Frage noch manche ungelöste Punkte gibt, und dass es im einzelnen Falle oft unmöglich wird, mit Bestimmtheit zu behaupten, wodurch die schweren Erscheinungen bedingt werden.

Die Momente, welche gegenwärtig als diejenigen betrachtet werden, denen die Hauptschuld an der Perniciosität zukommt, sind folgende:

- a) individuelle Disposition;
- b) Eigenheiten der Parasiten;
- c) anatomische Läsionen.

Ad a). Die meisten Autoren stimmen darin überein, dass gewisse Individuen oder dass ein Individuum zu einer gewissen Zeit für das Erkranken an pernicioser Malaria besondere Prädisposition besitzen. Es gibt Leute, die, so oft sie an Malaria erkranken, jedesmal eine schwere Form (bald dieselbe, bald verschiedene) darbieten. Es mag sein, dass diese Menschen in Folge uns bisher nicht näher bekannter organischer Eigenheiten chemischer oder anatomischer Natur Bedingungen in sich bergen, welche der Entwicklung der Parasiten, respective ihrer Gifte, oder der stellenweisen Anhäufung von inficirten Blutkörperchen in bestimmten Capillargebieten von besonderer Dignität, Vorschub leisten.

Andere Menschen gibt es, welche eine augenblickliche — also erworbene — Disposition aufweisen, wie z. B. Alkoholiker, Reconvalescenten, durch Hitze, Arbeitsübermass und dürftige Nahrung geschwächte Menschen.

Ferner soll auch manchmal beobachtet werden, dass eine unmittelbar dem Ausbruch der Malaria vorhergegangene Ueberanstrengung eines bestimmten Organes zu einer von diesem Organe ausgehenden Perniciosa führt, oder dass die locale Prädisposition in dem von früher her durch Krankheit geschwächten und zu einem locus minoris resistentiae umgewandelten Organ begründet ist.

Baccelli hebt hervor, dass die in der Sonnenhitze arbeitenden Landleute, ebenso wie Alkoholiker, überwiegend häufig an komatösen oder deliranten Formen leiden, während Leute mit Darmkatarrh der cholерischen Form der Malaria verfallen können.

Es ist weiterhin bekannt, dass namentlich an das Klima nicht gewöhnte Fremde relativ häufiger an Perniciosa erkranken als die ein-

heimische Bevölkerung. Nach Borius sollen die eingeborenen erwachsenen Schwarzen am Senegal selten an Perniciosa erkranken. Manche Autoren (Rho) heben hervor, dass zu Beginn der heissen Zeit Personen, die bis dahin nie Malaria hatten, unter schweren Erscheinungen erkranken — oft bei relativ geringem Parasitenbefund — was eine besondere Empfänglichkeit für die genannte Infection zur Voraussetzung hat.

Der individuellen Disposition ist ferner der Fall zuzuzählen, wenn eine Malariaerkrankung, die leicht begonnen hat, in Folge von mangelhafter Behandlung perniciösen Charakter annimmt¹.

Ad b). Was die Eigenheiten der inficirenden Parasiten betrifft, so kommen, wie schon mehrfach erwähnt worden ist, bei der Genese der Perniciosa nur die kleinen Parasiten in Betracht; Infectionen mit den Parasiten der ersten Gruppe verlaufen stets leicht. In dieser Thatsache liegt ein bedeutsamer Hinweis auf gewisse specifische Eigenheiten der Parasiten der zweiten Gruppe.

Von dieser Gruppe sind es nach Marchiafava und Bignami wieder die malignen Tertianparasiten, die am häufigsten perniciöse Fieber veranlassen.

Ueberlegen wir, welche Factoren es sein können, die den Parasiten die Eignung zur Malignität geben, so stellen sich uns zunächst folgende Punkte dar: 1. ihre Anzahl, 2. ihre Giftigkeit, 3. ihre Widerstandsfähigkeit gegen Medicamente. Ausser diesen drei Eigenschaften kann es noch andere geben, welche ähnliche Folgen nach sich ziehen, und wir werden derselben weiter unten gedenken.

Was die Anzahl der Parasiten in den perniciösen Fällen betrifft, so ist dieselbe nahezu in allen Fällen eine aussergewöhnlich bedeutende; oft zeigt sich schon in dem aus dem Fingerblute angefertigten nativen Präparat eine grosse Anzahl der Erythrocyten inficirt, noch mehr aber tritt die enorme Menge in den Schnittpräparaten innerer Organe, namentlich des Gehirns, der Milz u. s. w. hervor. Es sei hier auch nochmals darauf hingewiesen, dass unter Umständen das periphere Blut sehr arm an Parasiten sein kann, während das in den Organen circulirende von ihnen wimmelt; es ist daher in den Fällen von Infectionen mit den Halbmondbildnern aus dem gewöhnlichen Blutbefund kein absolut verlässliches Urtheil bezüglich der quantitativen Verhältnisse zu ziehen.

¹ Mit grosser Wahrscheinlichkeit ist auch der Umstand, dass unter den Tropen die kleinen Parasiten viel häufiger perniciöse Fieber erzeugen als in der gemässigten Zone, darauf zu beziehen, dass dort in Folge der klimatischen Verhältnisse eine Abschwächung des Organismus, also eine zeitliche individuelle Disposition, geschaffen wird. Anderenfalls müsste angenommen werden, dass die kleinen Parasiten an verschiedenen Punkten der Erdoberfläche verschiedene toxische oder sonstige pathogene Eigenschaften haben, für welche Annahme jedoch gar kein Anhaltspunkt vorliegt.

Ob die Anzahl der Parasiten in den perniciosösen Fiebern viel grösser ist als die Anzahl der Parasiten aus der ersten Gruppe bei hochgradiger Infection durch dieselben, ist eine Frage, welche gegenwärtig nur approximativ beantwortet werden kann, da, soweit mir bekannt ist, Zählungen hierüber noch nicht vorliegen. Nach dem allgemeinen Eindruck, den ich, allerdings bloss aus dem peripheren Blute, gewonnen habe, ist die Anzahl bei den malignen Fiebern vielleicht eine grössere, doch scheint mir der Unterschied nicht so gewaltig zu sein, um diesem Momente allein die Perniciosität zuzuschreiben.

Weshalb sich bei einem Menschen die malignen Parasiten — oft auch ohne jede Behandlung — nur wenig vermehren, warum sie gelegentlich auch spontan wieder verschwinden, während sie sich bei einem anderen in kürzester Zeit zu erstaunlicher Massenhaftigkeit vermehren, sind Fragen, deren Beantwortung auf die primäre Frage nach den Ursachen der Perniciosität im Allgemeinen zurückführt: es ist eben die individuelle Disposition des befallenen Individuums und die Proliferationsactivität der Parasiten. Unsere Kenntnisse über die Biologie der Malaria-Parasiten sind noch sehr mangelhafte und werden es insolange bleiben, als es nicht gelingt, die Parasiten in der Aussenwelt zu erkennen und damit Fragen biologischen Inhalts der Lösung näher zu bringen.

Dass, *ceteris paribus*, eine Infection mit einer grösseren Anzahl von malignen Parasiten schwerer ist als eine mit einer kleineren Anzahl, ist ein Satz, der als feststehend anzuerkennen ist.

Es gibt jedoch auch einzelne scheinbare Ausnahmen von dieser Regel; namentlich hat Baccelli Fälle mitgetheilt von Perniciosa mit spärlichem Parasitenbefund. In diesen ist aber nur das periphere Blut untersucht worden, was, wie oben erwähnt ist, nicht als massgebend angesehen werden kann. In anderen Fällen mit fehlendem oder geringem Parasitenbefund bei bestehender fortschreitender Perniciosität ist an die Möglichkeit zu denken, dass die Parasiten durch das verabreichte Chinin abgetödtet worden sind, dass jedoch gewisse Organveränderungen toxischer oder anatomischer Natur — namentlich Degeneration der Endothelien der Gehirngefässe und der Niere, auch punktförmige Hämorrhagien in die Gehirnsubstanz — so weit vorgeschritten sind, dass dieselben die Krankheitserscheinungen weiter unterhalten.

Die Toxicität der Malariaparasiten ist eine — wie wir glauben berechnete — Annahme, welche bisher allerdings nur auf Ueberlegungen, weniger auf experimentellen Beweisen beruht. Wir können auch kaum umhin, für die malignen Parasiten eine höhere Giftigkeit zu supponiren als für die der ersten Gruppe. Wie wir hervorgehoben haben, ist die Differenz in der Anzahl nicht genug überzeugend, es liegt also nahe, dafür die Giftigkeit als ausreichenden Grund eintreten zu lassen. Dem

ist jedoch nicht ganz so, denn es besteht kein Zweifel darüber, dass ein sehr grosser Theil der perniciosösen Symptome sich einfach durch Anhäufung von inficirten Blutkörperchen in bestimmten Gefässbezirken, also rein mechanisch, erklären lässt. Andererseits bleiben aber immer gewisse Erscheinungen übrig — wir nennen die malarische oder postmalarische Hämoglobinurie, die von Bignami gefundenen nekrotischen Veränderungen an dem Nierenepithel —, welche vorläufig nur als durch Giftwirkung entstanden aufzufassen sind.

Die Wirksamkeit des Chinins auf diese Parasiten ist eine wechselnde — vermuthlich weil die Vitalität der Parasiten nicht immer die gleiche ist. In einer Reihe von Fällen verschwinden die kleinen Parasiten auf relativ geringe Chinindosen so prompt oder noch rascher als wir es bei den benignen Parasiten zu sehen pflegen, in anderen stellt sich eine besondere Hartnäckigkeit dem Erfolge der Therapie in den Weg. Dass gewisse Formen dieser Parasiten — die Halbmonde und ihre Sphären — gegen das Chinin absolut indifferent sind, wird a. a. O. ausführlich besprochen, doch kommt diese Thatsache hier wenig in Betracht, da die Halbmonde mit den acuten Erscheinungen meistens gar nichts zu thun haben.

Ad c). Für die meisten perniciosösen Erscheinungen geben die histologischen Befunde genügende Aufklärung; es handelt sich hauptsächlich um Verstopfung von Gefässbezirken durch inficirte Erythrocyten (Frerichs, Laveran, Guarnieri, Bignami, Marchiafava). Je nachdem es nun die Capillaren des einen oder des anderen Organes sind, die durch diesen Umstand unwegsam geworden sind, machen sich diese oder jene Symptome geltend. Näheres über diesen Punkt ist in dem Capitel über pathologische Anatomie der Malaria ausgeführt, hier sei nur auf die bemerkenswerthe Thatsache hingewiesen, dass gerade nur bei der Infection mit den malignen Parasiten diese Anhäufungen in den kleinsten Gefässen vorzukommen scheinen. Welches hiefür der letzte Grund ist, lässt sich nur vermuthen, aber nicht beweisen. Der Umstand, dass das Blutkörperchen durch das Plus an Gewicht, welches ihm von dem Parasiten verliehen wird, von dem Blutstrom schwerer fortbewegt wird, kann nicht massgebend sein, denn in diesem Punkte wäre kein Unterschied zwischen den benignen und den malignen Parasiten, und wenn einer, so zu Gunsten der ersteren, da sie wesentlich grösser, daher wohl auch schwerer sind als die letzteren; die von den malignen Parasiten inficirten Blutkörperchen sind ferner meistens etwas geschrumpft, könnten also um so leichter durch die Capillaren fahren — und dennoch findet man sie an den Gefässwandungen kleben. Vielleicht ist es thatsächlich eine Art von Kleben, sei es in Folge von Rauigkeit oder von Klebrigkeit, das die inficirten Erythrocyten festhält. Thatsächlich kann man im nativen Präparat unter

dem Mikroskop oft beobachten, dass die inficirten Blutkörperchen nicht so leicht aus dem Gesichtsfeld schwimmen wie die nicht inficirten, dass sie also an dem Glase stärker haften.

Ausser diesen Gefässverstopfungen kommen noch punktförmige Hämorrhagien in das Gehirn als directe Folge der Verstopfungen in Betracht; auch sie können perniciöse Erscheinungen erzeugen und unterhalten.

Eine vielfach discutirte Frage ist die, ob das Fieber an sich Perniciosität zur Folge haben kann, und namentlich, ob es bestimmte Fiebertypen gibt, die eo ipso Perniciosität involviren?

In dieser Hinsicht ist als Erstes hervorzuheben, dass perniciöse Symptome sowohl bei streng intermittirendem Fieber, als auch bei continuirlichem Fieber vorkommen können, ja es ereignet sich auch, wenngleich selten, dass ohne jedes Fieber perniciöse Erscheinungen bestehen (*Perniciosa larvata*). Diese Thatsachen beweisen schon an und für sich, dass die *Perniciosa* zum Mindesten nicht an einen bestimmten Fiebertypus geknüpft ist. Andererseits lehrt aber die Erfahrung, dass die Mehrzahl der Perniciosösen subcontinuirliche Fieber aufweisen. Baccelli sah von 356 Perniciosafällen 193 mit subcontinuirlichem Fieber, und er zieht daraus mit einer gewissen Berechtigung den Schluss, dass die *Perniciosa subcontinua* kraft ihres Fiebertypus pernicios ist.

Trotz dieser Häufigkeit des subcontinuirlichen Typus bei der *Perniciosa* hat das Bestreben, diese Thatsache als Eintheilungsgrundlage einzuführen, keinen durchgreifenden Erfolg gehabt.

Es ist begreiflich, dass perniciöse Erscheinungen, die ein intermittirendes Fieber begleiten, meistens einen anderen Charakter haben als solche, welche sich einem continuirlichen Fieber zugesellen: in jenen Fällen pflegen sogenannte culminirende Symptome (Koma, Eclampsie, Hemiplegie, Aphasie, Hämoglobinurie etc.) in die Erscheinung zu treten, die, je nachdem sie von einem lebenswichtigen oder von einem mehr untergeordneten Organ ausgehen, wahrhaft pernicios oder indifferent sein können (es sind die *Comitatae Torti's*); in den Fällen mit subcontinuirlichem Fieber können gleichfalls derartige culminirende Symptome hervortreten, in der Regel aber ist dies nicht der Fall, sondern diese auf mehrere Tage sich erstreckenden Fieber geben häufig Anlass zur Bildung von Symptomencomplexen, welche den gesammten Organismus einnehmen und oft den Charakter anderer Erkrankungen imitiren (*Solitariae Torti's*). Baccelli weist wohl mit Recht darauf hin, dass bei den *Comitatae* in dem culminirenden Symptom sich häufig ein individueller Factor der erkrankten Person betheiligt, was bei den *Solitariae* nicht der Fall ist.

Alles in Allem ist jedoch festzuhalten, dass die Perniciosität an keine bestimmte Fieberhöhe, an keinen bestimmten Fiebertypus geknüpft ist.

Es ist hervorzuheben, dass die perniciosösen Erscheinungen die Malaria selten einleiten — Laveran sah bei seinem reichen Material keinen Fall dieser Art —, sondern dass dieselben sich erst nach einiger Dauer des intermittirenden oder continuirlichen Fiebers einfinden. Da kommt es allerdings vor, dass sie ganz unerwartet hereinbrechen.

Namentlich bei Greisen ereignet es sich häufig, dass sie unter scheinbar leichten Allgemeinerscheinungen und geringem Fieber erkranken, bis eines Tages plötzlich perniciöse Erscheinungen — zumeist Koma — eintreten und dem Leben rasch ein Ende bereiten. In solchen Fällen ist die Blutuntersuchung von grossem prognostischen Werthe.

Ein Fieber mit perniciosösen Erscheinungen kann manchmal auch spontan zur Genesung führen; es sind namentlich zahlreiche Fälle von wiederholten hemiplegischen, aphasischen, hämoglobinurischen, weniger zahlreiche von komatösen Anfällen bekannt, die ohne Behandlung zu gutem Ausgange kamen. Immerhin sind dies Ausnahmen und entbinden den Arzt nicht von der unbedingten Pflicht, sofort die spezifische Therapie einzuleiten, eventuell Klimawechsel anzuordnen, sowie eine schwere Infection mit den malignen Parasiten constatirt ist, oder gar schon bedrohliche Symptome da sind.

In Folgendem geben wir nun eine Besprechung der häufiger beobachteten Typen von perniciosösen Symptomenbildern, wobei wir jedoch noch einmal ausdrücklich hervorheben, dass wir den Ausdruck pernicios nicht in dem Sinne der Lebensgefahr, sondern in dem weiteren Sinne der allgemeinen Schwere, ja gelegentlich auch der Ungewöhnlichkeit nehmen¹.

Perniciosa typhosa (Syn. *Subcontinua maligna*, *Subcontinua typhosa*, *Accès pernicios avec état typhoïde*). Unter *Perniciosa typhosa* verstehen wir Fälle von Malariainfection, welche in Folge ihres Habitus an Typhus erinnern; dabei ist von den Symptomen des Ileotyphus namentlich die Umnebelung des Sensoriums gemeint, und da das Wort δ $\tau\eta\phi\omicron\varsigma$

¹ Torti theilte die perniciosösen Fieber folgendermassen ein: „Quod si lubeat melioris ordinis gratia hasce varias perniciosarum febrium differentias ad terminos scholarum, et ad peculiarem Categoriam reducere, in promptu erit, supposita generali intermittentium omnium tum simplicium, tum duplicium, tum triplicium divisione in Benignas et Malignas, istas item subdividere in Comitatas ferali aliquo symptomate verum morbum simulante, immo et aequante, adhuc tamen intermittentes, et in Solitarias, seu nullo peculiari symptomate, sed potius multiplici, et vario comitatas, et ex dispositione intima in continuitatem, atque, ut vocant, acutiem quammaxime proclives. Comitatas adhuc intermittentes rursus subdividemus habito respectu ad conjunctum symptomata, in Colliquativas et Cogulativas, ut continuarum etiam malignarum mos est. Ad Colliquativas erunt referendae quatuor priores species enumeratae, quas

— Dunst — gerade diese Eingenommenheit des Intellechts bildlich ausdrückt, so hat jene Bezeichnung eine etymologische Berechtigung. Wir müssen trotzdem bekennen, dass mit der vorstehenden Definition keine scharfe Abgrenzung einer bestimmten Kategorie von Fällen gegeben ist, und dass es gewiss nicht selten vorkommen dürfte, dass ein Fall von einem Arzte als typhös bezeichnet wird, den ein anderer nicht als solchen betrachtet. Für die grosse Mehrzahl der Fälle dürfte sich aber eine gleichsinnige Auffassung einstellen, indem dieselbe geradezu differentialdiagnostische Schwierigkeiten darbietet, welche vor Laveran's Entdeckung oft erst durch die Autopsie entschieden werden konnten.

Es wäre eine Täuschung zu glauben, dass die Perniciosa typhosa ein stets gleichmässig wiederkehrendes Bild darböte. Gerade das Gegenteil ist der Fall! Keine andere klinische Form der Malaria zeigt eine solche Mannigfaltigkeit der Erscheinungen, und keine duldet weniger eine schematische Darstellungsweise als diese.

Die Erkrankung kann von vorneherein mit all' ihren Symptomen beginnen, oder aber es gehen einige Prodromalerscheinungen voraus, oder endlich die Krankheit beginnt als mässig schwere oder auch leichte Malariaform, und nimmt am dritten bis fünften Tage typhösen Charakter an.

Die Perniciosa typhosa kann sowohl solche Individuen ergreifen, welche bis dahin nie an Malaria gelitten hatten, als auch solche, die dieser Infection wiederholt ausgesetzt waren. Es scheint, als ob letztere eine etwas grössere Disposition hätten als erstere, und es mag sein, dass der geschwächte anämische Ernährungszustand das Seinige dazu beiträgt.

Der Beginn der Erkrankung ist häufig ohne jeden Schüttelfrost, in anderen Fällen ist der initiale Schüttelfrost vorhanden, und auch im Laufe der Krankheit können sich Fröste, Horripilationen einstellen.

Die Hauptbeschwerden der Patienten sind Kopfschmerzen, Rückenweh, Abgeschlagenheit, Unruhegefühl, Appetitlosigkeit, Durst, Erbrechen.

mutuato nomine ab ipso symptomate vocabimus I. Cholericam vel Dysentericam, II. Subcruentam vel Atrabilem, III. Cardiacam, IV. Diaphoreticam... ad easdem vero Coagulativas revocabimus tres posteriores species, videlicet I. Syncopelem, II. Algidam, III. Lethargicam. Et sic primum membrum propositae divisionis explebimus. Quo ad aliud vero membrum ejusdem divisionis, in quo collocavimus Intermittentem nullo peculiari, distinctoque symptomate comitatam (quam idcirco Solitariam diximus) sed ex natura sua in continuitatem. atque acutiem valde proclivem, hanc sub una tantum specie reponemus, cujus tota ratio erit haec ipsa, quod ad continuum essentialiter et acutam tendat, licet inde in innumeros differentias accidentales (quotquot scilicet sunt accidentales omnes febrium continuarum differentiae) possit subdividi. et Subcontinuum simpliciter nuncupabimus."

Der Kopfschmerz besteht bald in einem quälenden Druckgefühl über der Stirn- und Schläfegegend, bald in neuralgiformen Schmerzen an verschiedenen Stellen des Kopfes.

Das Sensorium ist mehr oder minder eingenommen. Bald neigt der Patient zur Somnolenz, bald ist er mit mussitirenden Delirien beschäftigt, oder er spricht halblaut vor sich hin, oft über Angelegenheiten, die in seinem Berufe liegen und ihm nahe gehen; in anderen Fällen äussert sich eine stärkere Excitation in Form von furibunden Delirien, Gesticuliren, Schreien, Fluchtversuchen, oft besteht der Hang, sich etwas anzuthun, und mancher dieser Kranken stürzte sich in einem unbewachten Moment zum Fenster hinaus. Manchmal sehen die Kranken wie geistesabwesend, verblödet aus — sie lachen bei Anrufen matt und stumpf vor sich hin.

Viele Fälle haben Neigung zu hartnäckiger Schlaflosigkeit, welche manchmal selbst grösseren Chloraldosen nicht weicht. Andere Kranke zeigen Schlafsucht und müssen laut angerufen werden, um ihnen Nahrung etc. beizubringen.

Secessus involuntarii einerseits, Urinverhaltung andererseits sind nicht selten.

Es ist nicht ungewöhnlich, dass sich das Sensorium bis zum Koma verdunkelt, doch ist dies entweder nur vorübergehend der Fall, oder es geschieht erst ante mortem.

Im übrigen Verhalten der Kranken fällt oft eine grosse Ruhelosigkeit auf; sie wechseln ohne Unterlass ihre Lage im Bett, verlassen das Lager oft ohne jedes Motiv, oder vergessen daran, wenn sie eines gehabt haben. Die römischen Autoren bezeichneten diese Unruhe als „jactationes“.

Der Gesichtsausdruck ist dem Sensorium entsprechend wechselnd, stets aber hat das Gesicht durch die Anämie, Melanämie, welchen oft ein leichter Grad von Icterus und Fiebrerröthe zugesellt ist, einen schwer leidenden Zug. Die Lippen sind trocken, oft bebend, fuliginös bezogen. Die Zunge, meist stark belegt, geschwollen, wird zitternd hervorgestreckt; oft ist sie trocken, rissig, borkig, fuliginös.

An den Füßen ist bei längerem Bestand der Krankheit, namentlich wenn es sich um recidivirende Erkrankung handelt, nicht selten Oedem vorhanden.

Die Haut ist zu verschiedenen Zeiten trocken oder schwitzend, ihre Farbe ist ein Gemenge von grauen und gelben Farbentönen.

Herpes, Urticaria, Sudamina sind häufige Erscheinungen, manche Autoren (so Negel) wollen auch Roseola gesehen haben.

Das Fieber kann sowohl intermittirend als subcontinuirlich (remittens) sein, es kann ferner im quotidianen oder im tertianen Typus verlaufen, häufig lässt sich überhaupt kein Typus feststellen.

Für die meisten Fälle gilt es, dass die Fieberanfälle von langer Dauer sind, sie erstrecken sich nicht selten auf 36—48 Stunden, und es gibt Aerzte, welche bei dieser Dauer der Temperaturerhöhung schon von einer Continua sprechen; bei der schon Celsus bekannt gewesenen Thatsache von der übermässigen Länge der Anfälle in den schweren Sommerherbstfiebern wird es jedoch erforderlich sein, noch von einem Intermittiren zu sprechen, auch wenn der Temperaturabfall nur alle 48 Stunden für wenige Stunden erfolgt. Es handelt sich in solchen Fällen um die einfache *Tertiana maligna*. Auch mit dem *Quotidiantypus* können sich die Erscheinungen der *Perniciosa typhosa* verbinden, jedoch handelt es sich in diesen Fällen beinahe ausschliesslich um subintrante Fieber; dieselben geben eine stark zackige Curve mit täglichem Anstieg und täglicher Remission.

Bestehen die Erscheinungen der *Perniciosa typhosa* bei intermittirendem Fieber, dann pflegt ein Theil der Erscheinungen mit der Intermision rückgängig zu werden, um mit dem Fieberanstieg wieder emporzuschellen, während ein anderer Theil der Symptome auch durch das kurzdauernde fieberfreie Intervall hindurch fortbesteht. Letzteres ist namentlich mit der Eingenommenheit des Sensoriums, der trockenen Zunge, der allgemeinen Schwäche der Fall.

Häufiger als das intermittirende ist bei diesen Zuständen das subcontinuirliche Fieber, aus welchem Grunde manche Autoren (z. B. Baccelli) direct von einer *Subcontinua typhosa* sprechen. Mit Rücksicht auf das oben erwähnte Vorkommen desselben Symptomencomplexes auch bei intermittirendem Fieber ziehe ich es vor, statt dieser präjudicirenden Bezeichnung den allgemeiner gehaltenen Namen *Perniciosa typhosa* zu gebrauchen.

Es ist besonders hervorzuheben, dass zu Beginn der Erkrankung häufig durch mehrere Tage intermittirende Anfälle vorkommen, und dass diese erst später, sei es durch Verlängerung oder durch Verdoppelung, in die *Subcontinua* übergehen. Diese Einleitung mit intermittirenden Anfällen hat also gegenüber dem *Typhus abdominalis* einigen diagnostischen Werth; sie ist jedoch durchaus nicht constant, da die Krankheit auch von vorneherein als *Subcontinua* beginnen kann, und da es nicht allzu selten Typhusfälle gibt, die mit intermittirendem Fieber beginnen.

Die Fiebercurve einer durch eine bis zwei Wochen anhaltenden *Subcontinua* wird es manchmal gestatten, den ursprünglichen Typus — ob tertian oder quotidian — zu eruiren, in der Mehrzahl der Fälle wird dies aber nicht überzeugend möglich sein. Neben den schwer zu beurtheilenden spontanen Temperaturschwankungen verändert das in solchen Fällen nothwendigerweise gleich vom Anfange an verabreichte Chinin die Curve noch weiter so erheblich, dass ein Zurechtfinden unmöglich werden kann.

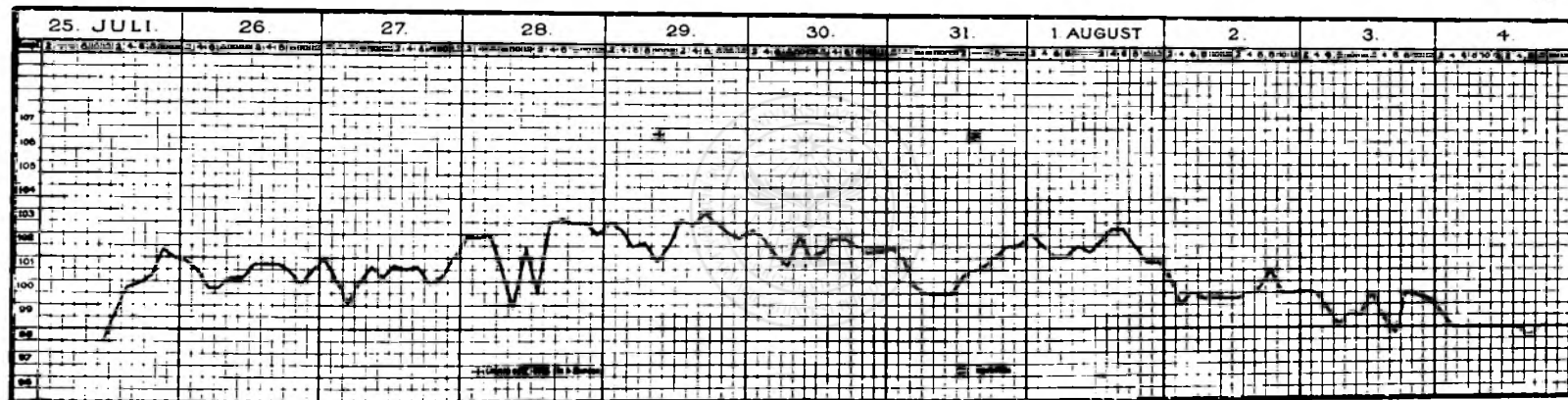


Fig. 25. Perniciosa typhosa nach Thayer and Hewetson.

Das Aufhören des Fiebers kann kritisch oder lytisch erfolgen. Nicht selten sieht man, dass die Subcontinua unter dem Einflusse von Chinin einer Intermittens Platz macht, welche nach wenigen Anfällen aufhört.

Gelegentlich kommen hyperpyretische Hitzegrade — über 42° — zur Beobachtung, sie haben für die Perniciosa typhosa aber nichts Charakteristisches.

Subnormale Temperaturen sind während der Intermissionen manchmal zu sehen; es geschieht ferner auch, dass dem Fieber einige Tage mit subnormaler Temperatur folgen, während welcher Zeit die Krankheitserscheinungen sich nicht nur nicht bessern, sondern womöglich noch verschlimmern. Unter diesen Umständen spricht man von einer adynamischen Form.

Der Puls ist in der Regel entsprechend beschleunigt, von geringer Spannung, oft dicrot; in schweren Fällen — besonders bei der adynamischen Form auch im fieberlosen Stadium — sinkt die Spannung auf ein Minimum, der Puls wird fadenförmig. Auch Arrhythmie wird gelegentlich beobachtet.

Die Respiration ist beschleunigt, manchmal dyspnoisch.

Der Magendarmtract äussert oft besonders hervortretende Erscheinungen. Von Anfang an pflegt Appetitlosigkeit zu bestehen; dieselbe ist oft unbesiegbar, die Patienten sind zu keiner Nahrungsaufnahme zu bewegen. In anderen Fällen besteht ein sogenannter falscher Appetit; der Kranke lässt sich diese oder jene Speise kommen, in der Meinung, er würde sie mit Lust verschlingen, kaum wird sie ihm vorgesetzt, eckelt sie ihn an (Werner).

Häufig besteht Erbrechen galliger Massen, die nach wiederholten Attaquen auch etwas blutig sein können.

Das Epigastrium ist häufig aufgetrieben, spontan und auf Druck empfindlich.

Das Abdomen ist oft meteoristisch, gespannt, gelegentlich sehr empfindlich; auch Ileocoecalgurren wird nicht selten beobachtet. Hingegen ist Roseola äusserst selten.

Der Stuhl ist seltener angehalten, häufiger werden Diarrhoen beobachtet; dies wechselt nach Localitäten und nach dem „Genius epidemicus“. Bestehen flüssige Entleerungen — deren Zahl sich bis auf 8—10 im Laufe von 24 Stunden erheben kann — so zeichnen sich dieselben meistens durch auffallend dunkles Colorit aus, das wahrscheinlich von einem erhöhten Urobilingehalt herrührt. Kelsch und Kiener sahen Stühle, die beinahe nur aus Galle bestanden haben.

Die Milz wird, wenn die Erkrankung schon einige Tage gedauert hat, nahezu ausnahmslos geschwellt gefunden. Bei bestehendem Meteorismus kann der Nachweis der Milz allerdings auf Schwierigkeiten stossen

oder selbst unmöglich werden. Die Milz pflegt spontan und auf Druck schmerzhaft zu sein.

Nicht selten wird auch Vergrößerung und Empfindlichkeit der Leber gefunden.

In den Lungen sind katarrhalische Erscheinungen häufig; nach Baccelli soll das Rasseln nicht wie bei dem Typhus vornehmlich in den hinteren unteren Partien, sondern unregelmässig localisirt gefunden werden; nach demselben Autor verschwinden die katarrhalischen Erscheinungen oft unerwartet rasch, um ebenso überraschend wiederzukehren.

Dyspnoe ist häufig und kann mitunter hohe Grade erreichen. Trockener Husten ist ebenso häufig zu beobachten.

Erwähnenswerth ist ferner, dass die Kranken nicht selten von einem Singultus gequält werden, welcher auch mehrere Tage continuirlich anhalten kann, um plötzlich auf räthselhafte Weise aufzuhören; der Singultus kann auch mit den Anfällen intermittiren.

Nasenbluten an einem oder mehreren aufeinanderfolgenden Tagen ist nicht selten.

Der Harn ist meist hochgestellt, reich an Urobilin; er enthält oft Eiweiss, nicht allzuseiten, wenn auch nur vorübergehend und in geringen Mengen, gelöstes Hämoglobin (Kelsch und Kiener).

Das Blut zeigt die Zeichen der Anämie und Melanämie, oft in hohem Grade.

In allen Stadien der Krankheit pflegt der Parasitenbefund ein positiver zu sein; man sieht die kleinen amöboiden Körperchen bald pigmentlos, bald mit einzelnen Pigmentstäubchen oder bei höherer Entwicklung mit einem grösseren tiefdunklen Pigmentklumpen innerhalb der inficirten rothen Blutkörperchen liegen; diese sind manchmal geschrumpft und bilden die sogenannten Messingkörperchen. Sporulationen sind im Fingerblut sehr selten zu sehen. Nur in den Fällen mit intermittirendem Fieber kann man finden, dass die vorhandenen Parasiten nahezu gleich weit in der Entwicklung sind, dass sie also einer Generation angehören; untersucht man in solchen Fällen in der Zeit vor dem Anfalle, dann sieht man relativ zahlreiche Körperchen mit Pigment, während man auf der Höhe des Anfalles nur mehr die jungen, allerkleinsten amöboiden Körperchen vorfindet.

In der Mehrzahl dieser Krankheitsfälle — namentlich bei jenen mit subcontinuirlichem Fieber — sieht man zu allen Zeiten alle möglichen Entwicklungsstadien im Blute vertreten, und man kann hier einfach nicht mehr von Generationen sprechen. Es findet ein continuirliches Reifen und Sporuliren statt. Das Gefecht, welches sich bei den intermittirenden Fiebern auf einen gewissen Zeitraum beschränkt, tobt hier unausgesetzt

fort, und ohne Pause wirft der Feind immer neue und neue Munition in Form der Parasitensporen auf den Kampfplatz.

Besteht die Krankheit seit einigen Tagen, oder betrifft die Erkrankung einen Recidivisten, dann vermisst man auch die Halbmonde oder die sphärischen Körper der Halbmondreihe, die oft mit Geisseln versehen sind, nicht.

Melanifere Leukocyten sind in allen Stadien der Erkrankung häufig zu sehen.

Mit Aufhören der Krankheit verschwinden die amöboiden Formen oder sie vermindern sich wenigstens in beträchtlichem Maasse, während die Halbmonde noch durch lange Zeit zu sehen sind. Es geschieht auch manchmal, dass die Parasiten, wenigstens aus dem peripheren Blut, doch hie und da auch aus dem Blute der inneren Organe verschwinden oder sich in demselben sehr vermindern, und dass trotzdem die Krankheitserscheinungen fortbestehen, ja noch weitere Fortschritte machen (Marchiafava und Bignami).

Die Dauer der Perniciosa typhosa ist eine verschieden lange; sie kann 3—4 Tage und 2—3 Wochen betragen. Es ist zu bemerken, dass die Dauer von unserer Therapie meistens beeinflusst wird, und dass daher, wenigstens seit Einführung der „göttlichen Rinde“, die kurzdauernden Fälle bei Weitem die häufigeren sind. Immerhin kommen aber auch heutzutage, trotz rationeller Therapie, noch langdauernde und tödtlich verlaufende Fälle vor.

Der Verlauf kann spontan ein günstiger sein, doch wäre es ein Kunstfehler größter Art, auf diese Möglichkeit zu bauen und die spezifische Therapie zu unterlassen.

Die Mortalität beträgt nach Kelsch und Kiener für die Perniciosa typhosa 10%, für die adynamische Varietät (s. weiter unten) 25%. Werner gibt die Mortalität für erstere Form mit 0, für letztere mit 6% an. Wie viel von diesen bedeutenden statistischen Differenzen auf die Verschiedenheit des localen „Genius epidemicus“ in Algier und Russland, wie viel auf die Verschiedenheit in der Classificirung der Fälle zu rechnen ist, kann nicht ermessen werden.

Der Exitus letalis pflegt von einem kurzdauernden Koma eingeleitet zu werden, doch kommt es auch vor, dass er vollständig unerwartet eintritt.

Im Laufe der Perniciosa typhosa können verschiedene culminirende Symptome — Koma, Convulsionen, Hämoglobinurie, Lungenödem, Blutungen, Algor etc. — erscheinen, um bald wieder zu verschwinden oder zum raschen Tode zu führen; das wären, mit Torti gesprochen, comitirende Symptome im Laufe der Solitaria. All' diese Möglichkeiten und

thatsächlich beobachteten Vorkommnisse zu besprechen, kann nicht im Rahmen unserer Darstellung liegen.

Die Diagnose der *Perniciosa typhosa* ist auf Grund des Blutbefundes eine leichte. Vor Laveran's Entdeckung war es eine der schwierigsten Aufgaben für den in einer Malariagegend practicirenden Arzt, in solchen Fällen, namentlich in den ersten Krankheitstagen, mit Sicherheit die Diagnose *Ileotyphus* oder *Malaria perniciosa* zu stellen. Selbst durch die Melanämie allein — merkwürdigerweise scheint dieses häufig genug zutreffende Symptom sehr wenig Beachtung bei den Praktikern gefunden zu haben, wohl aus Scheu vor mikroskopischen Untersuchungen — ist die Diagnose nicht genügend zugänglich, da es wohl vorkommt, dass für Momente in den geringen Blutmengen, die man mikroskopiren kann, kein Pigment gefunden wird. Die Parasiten hingegen, seien es pigmentirte oder unpigmentirte, trifft man bald in geringerer, bald in beträchtlicher Menge regelmässig und zu jeder Zeit an. Sie sind also ein absolut verlässlicher Anhaltspunkt und gerade in diesen Fällen von unschätzbarem diagnostischen Werth.

Ehe man die Malariaparasiten kennen gelernt hat, mussten die klinischen Symptome und der Erfolg der Chinintherapie zur Diagnose verhelfen. Es war eine ungeheure wissenschaftliche Errungenschaft Torti's, aus der Reaction auf die Chinarinde zu erkennen, ob eine Malariainfection oder ein anderes malignes Fieber (grösstentheils Typhen) vorliegt. Dieser Standpunkt (*ex juvantibus*), welchen wir auf anderen Gebieten der Medicin — Syphilis, Gelenksrheumatismus — in Unkenntniss der Erreger noch heute festzuhalten genöthigt sind, hat sich bis vor Kurzem und bei Aerzten, die die Malariaparasiten nicht kennen oder dieselben nicht anerkennen, noch bis heute erhalten. Es kann nicht daran gezweifelt werden, dass die Diagnose *ex juvantibus* bei der Malaria in unzähligen Fällen zu einem richtigen Urtheil führt, aber ebenso sicher steht es, dass sie unendlich oft im Stiche lässt. Denn nicht jedesmal reagirt das Malariafieber auf Chinin — und gerade bei der *Perniciosa typhosa* trifft dies besonders zu — und nicht jede Krankheit, die unter Chininverabreichung — wir sollten vielmehr sagen trotz Chinin — gut wird, ist damit als eine verbrieftete Malaria anzusehen.

Noch weniger verlässlich als die Chininreaction haben sich die klinischen Symptome erwiesen, obwohl sich zahlreiche scharfsinnige, gut beobachtende Kliniker der Mühe unterzogen haben, die differentialdiagnostischen Zeichen von *Perniciosa typhosa* und *Ileotyphus* festzustellen. Schon die Anzahl dieser Zeichen ist eine so bedeutende, dass sie dem Erfahrenen kein Vertrauen einflössen. Wer viele Typhen gesehen hat, der weiss, dass sich auch diese klassische Krankheit oft genug dem Rahmen entzieht, der ihr in den Schulbüchern vorgezeichnet worden ist. Nimmt

man viele Fälle zusammen, zieht man aus ihnen die am häufigsten vorkommenden Erscheinungen hervor, und construirt man auf diesem Wege einen typischen „Typhus“, so hat das gewiss eine wissenschaftliche und didaktische Berechtigung, ja eine Nothwendigkeit — für die Diagnose des einzelnen Falles ist aber häufig nichts geleistet. Dazu kommt noch als weiterer erschwerender Umstand, dass der Abdominaltyphus in den Tropen oft wesentlich anders verläuft als in der gemässigten Zone, und häufig Symptome darbietet (Koma, Algor etc.), welche an schwere Malaria erinnern.

Wie bedeutend die Schwierigkeit ist, auf rein symptomatischer Grundlage die Differentialdiagnose zwischen den beiden genannten Krankheiten zu treffen, geht am besten aus dem Werke Colin's hervor. Dieser ausgezeichnete Kliniker, der die Symptomatologie des Typhus und der Malaria wie selten einer beherrschte, sah schliesslich keinen anderen Ausweg, als anzunehmen, dass die remittirende Malaria sich in Typhus „transformiren“ könne.

Folgendes sind die Hauptpunkte, welche Baccelli, einer der besten Kenner der Malaria, als differentialdiagnostische Merkmale aufstellt:¹

Subcontinua typhosa.	Ileotyphus.
Beginn häufig intermittirend.	Beginn progressiv remittirend.
Die Remissionen sehr unregelmässig.	Die Remissionen regelmässig morgendlich; die Temperatur steigt Abends gewöhnlich um 2° an, fällt am nächsten Morgen um 1° ab u. s. w.
Die Temperatur kann vom ersten Tage ab 40° erreichen.	Die Temperatur erreicht 40° erst am dritten bis vierten Tage.
Kopfschmerz zu Beginn ist selten, hat pulsirenden neuralgischen Charakter, ist wechselnd bezüglich des Sitzes und der Intensität.	Kopfschmerz von Beginn an, permanent, in der Stirne, von drückendem Charakter.
Auge trübe, von Beginn an subicterisch.	Auge im ersten Stadium glänzend.
Stuporöser Ausdruck des Gesichtes, trockene Zunge, Fuligo der Zähne wenig hervortretend.	Dieselben Symptome stark entwickelt.
Geruch des Athems ekeleregend.	Geruch des Athems nach Mäuse- nestern.

¹ Die tabellarische Uebersicht ist dem Werke von Rho entnommen.

Subcontinua typhosa.

Das Delirium kann von Beginn an bestehen, es kehrt wie die Exacerbationen der Temperatur und die entsprechenden Symptome sprungweise wieder, kann auch anderen schweren Symptomen Platz machen.

Bestehen Lungencongestionen, so brechen die Symptome plötzlich hervor; die Lungenherde wechseln den Platz, sind bald in dem einen, bald in dem anderen Lappen, in einer oder in der anderen Lunge vorhanden, sie können vergehen und in veränderter Intensität wiederkehren. Dyspnoe sehr deutlich; Circulationsstörungen bis zum Ausgange vorhanden.

Es wiegen vor Unruhe und undefinirbare Unbeständigkeit (jactatio corporis).

Meteorismus, Ileocoecalgurren können anfallsweise kommen, Diarrhoen, gering oder fehlend, haben nicht denselben Charakter wie jene des Typhus.

Leberanschoppung häufig; deutlich subicterisches Colorit, oft leichter Icterus.

Hat keinen bestimmten Cyklus.

Die Krankheit ist eine ländliche, coïncidirt mit Malariaendemie, hat selten epidemische Alluren.

Ileotyphus.

Das Delirium tritt erst bei vorgeschrittener Krankheit hervor, ist anhaltend und wechselt nur an Intensität.

Lungencongestionen entwickeln sich langsam, sind stets hypostatisch (hinten unten), Dyspnoe weniger stark und später erscheinend, mehr von den abdominalen Verhältnissen (Meteorismus etc.) abhängig.

Schlaffheit, Prostration, Stupor (ἄγυγ) vorwiegend.

Meteorismus, Gurren, Diarrhoe etabliren sich langsam und entwickeln sich zu hohen Graden.

Leberanschoppung weniger deutlich, kein Icterus.

Besitzt einen charakteristischen Cyklus, der beinahe stets evident ist.

Die Krankheit ist häufig epidemisch, vorwiegend städtisch.

Ueberblicken wir die genannten Differenzen, so müssen wir zugehen, dass in ihnen alle „typischen“ Zeichen der beiden Krankheiten enthalten sind, und dennoch wird sich Jedermann, der bezüglich der einen oder der anderen Krankheit eine grössere eigene Erfahrung hat, gestehen müssen, dass er eine Reihe von Fällen beobachtet hat, in welchen all' die angezogenen Punkte im Stiche gelassen hätten.

Glücklicherweise sind wir durch die Kenntniss der Malariaparasiten einerseits, durch die Gruber-Widal'sche Typhusreaction, eventuell durch die bakteriologische Züchtungsdiagnose andererseits, diesen klinischen Bedenken entwachsen, und wir sind in die Lage versetzt, meistens schon nach einem Blick ins Mikroskop die Diagnose Malaria zu stellen.

Die Prognose wird sich nach dem individuellen Zustand des Kranken zu richten haben. Alkoholiker, Nephritiker, Arteriosklerotiker und andere chronisch kranke oder unterernährte Personen sind mehr gefährdet als kräftige Personen. Besonders gefährlich ist der Zustand für Greise. Im Uebrigen schwankt das Mortalitätsverhältniss nach Ort und Zeit.

Recidiv. Wie alle von den kleinen Parasiten hervorgerufenen Fieber, so neigen auch diese stark zu Recidiven. Der Rückfall kann abermals den typhösen Charakter haben, und es kommt vor, dass eine Person dieselbe Form drei- bis viermal in einem Jahre durchmacht.

Die Reconvalescenz nach der Perniciosa typhosa ist leichter und rascher als bei dem Ileotyphus; nach ein bis zwei Wochen, manchmal früher, sind die Leute vollständig hergestellt und arbeitsfähig; allerdings stören mehr oder minder schwere Recidive häufig das Wohlbefinden.

Folgenden Fall einer Perniciosa typhosa schwerster Art entnehmen wir dem Buche Colin's (S. 273):

Barbier, Füsilier im 19. Regiment, 22 Jahre alt, seit 11 Monaten in Italien im Viertel Salara (vielleicht das gefährlichste Roms) casernirt, wird am 3. August 1864 auf meine Abtheilung Saint André mit den Symptomen einer mässig schweren Remittens gebracht: Kopfschmerz, Röthe des Gesichts, heisse Haut, belegte Zunge, starker Durst, Unruhe und Erbrechen. Verordnung: 2 gr Pulv. Ipecacuanhae, 1·0 Chinin sulf. um 3 Uhr zu nehmen (wurde während der Nachmittagsvisite in meiner Gegenwart eingenommen).

Am 4. August Fortdauer derselben Symptome, die Nacht war sehr unruhig; während der Visite Nasenbluten (Seidlitzwasser. 0·6 Chinin. sulf.).

Am 5. neuerliches Nasenbluten, Puls dicot, Zunge trocken, Diarrhoe, leichter Meteorismus.

An den folgenden Tagen constatirt man Anhalten des Fiebers, Diarrhoe, Zunahme des Meteorismus; das Delirium ist dauernd geworden, und am 9. bemerken wir in beiden Lungen disseminirtes trockenes Rasseln.

Am 12. Ausbruch von zahllosen, nahezu confluirenden Sudamina, Subsultus tendinum, Puls unregelmässig, inäqual, Secessus involuntarii.

Am 14. bot der Kranke bei der Frühvisite eine leichte Besserung dar. Er antwortete auf eine oder die andere Frage. Jedoch die folgende Nacht wird er von Convulsionen ergriffen, und am nächsten Tag, 15. August, finden wir ihn, den Kopf nach rückwärts gezogen, Lippen und Gesicht cyanotisch, den Thorax vorspringend, unbeweglich, nahezu complete Asphyxie in Folge der tetanischen Contractionen der Brustmuskulatur (ein wahrhafter Anfall von Tetanos). Trotz sofortiger Chloroforminhalationen, Sinapismen an die Extremitäten und den Thorax Exitus am 15. um 10 Uhr Vormittags.

Autopsie¹. Die Bronchien von Schaum erfüllt.

An der Vorderfläche des Herzens eine Ecchymose.

Im Darm gar keine Veränderungen.

Die Milz beiläufig auf das Dreifache vergrößert, äusserst weich, schwarze, zerfliessende Flecken darbietend, deren mikroskopische Untersuchung eine enorme Menge von pigmentirten Körperchen verschiedener Form erkennen lässt.

Beispiele von leichteren Infectionen mit typhösen Erscheinungen haben wir auf S. 71, 73, 77 gegeben.

Manche Autoren unterscheiden noch eine adynamische Form der Perniciosa typhosa. Wie schon oben erwähnt war, zeichnen sich diese Fälle durch den Eintritt von subnormalen Temperaturen mit Fortdauer der schwersten Schwächezustände aus. Besonders auffallend ist die Apathie der Kranken. Sie liegen wie geistesabwesend, doch mit geöffneten Augen da, geben entweder keine oder eine unverständliche, lallende Antwort, sie lächeln blöde vor sich hin, oft sind sie zu schwach, um sich aufzusetzen, die erhobenen Glieder fallen schlaff zurück, das Schlingen geht schwer vor sich.

Meistens bestehen Icterus, schwere Anämie, Leukocytose, oft Hämoglobinurie (Kelsch und Kiener).

Der Puls ist äusserst klein, schwach.

Die Adynamie tritt am häufigsten bei Leuten auf, die durch vorhergegangene Malariaerkrankungen schwer anämisch geworden sind, seltener bei Ersterkrankten. Diese Formen werden daher mit vorgerückter Fieberzeit häufiger beobachtet, also namentlich in den Monaten September bis October. Der Symptomencomplex schliesst sich gewöhnlich dem vorher beschriebenen der Perniciosa typhosa an und kann mehrere Tage andauern, um darauf allmählig in eine meist langdauernde Reconvalescenz hinüberzuleiten. Tritt während der Adynamie neuerliches Fieber auf, so ist dies nach Kelsch und Kiener von übler Vorbedeutung.

In Folgendem geben wir eine Beobachtung von Kelsch und Kiener wieder, welche zeigt, zu welchen Graden von Anämie dieser Zustand führen kann:

B., Soldat bei den 3. Zuaven; zwei Jahre Dienstzeit in Algier; hat Wechsel- fieber acquirirt, als er im August 1874 vom Detachement in den Wäldern bei Jemmapes zurückgekehrt ist. Das Fieber, zuerst tertian, dann quotidian, schliesslich irregulär, widerstand der Behandlung in der Kaserne, worauf der Mann am 27. September in das Spital zu Philippeville abgeliefert wurde; er verliess dasselbe am 26. October in sehr anämischem Zustande und bekam einen Erholungsurlaub nach Frankreich. Doch noch ehe er sich einschiffen konnte, bekam er am 29. eine schwere Attaque, beginnend mit Ohnmachtsanwandlung, worauf er alsbald in einen halbkomatösen Zustand verfiel. Dieser dauerte noch an, als er am 30. October in das Spital gebracht wurde.

Bei der Aufnahme benommenes Sensorium, man erhält von ihm keinerlei Antwort, der Blick stiert ins Leere, der Kranke murmelt vor sich hin und wieder-

¹ Hier gekürzt wiedergegeben.

holt stets dasselbe Wort. Das Gesicht ausdruckslos, äusserst blass, erdfahl, etwas gelblich. Milz gross.

Chininum sulph. 1·0.

31. October. Sensorium etwas freier, jedoch tiefe Adynamie; während der Nacht Urin ins Bett.

Temperatur 38·2.

Blutbefund: Erythrocyten 1,090.400

Leukocyten 2.585.

Im Gesichtsfeld einige melanifere Leukocyten¹.

1. November. Der Kranke ist wieder in einen halb komatösen Zustand verfallen, antwortet nicht, der Blick starr, die Augen weit aufgerissen, zeitweilig blödes Lächeln. Urin ins Bett. Kein Stuhl.

Temperatur Morgens 38·0°, Puls schwach 100,

Abends 37·2°, Puls 84.

Blutbefund: Erythrocyten 931.540 } wenige pigmentirte Zellen.
Leukocyten 1.980 }

2. November. Hat geschlafen; Sensorium freier; spricht, aber langsam, das Gedächtniss getrübt. Gesichtsausdruck bewahrt den verlorenen, schwachsinnigen Charakter. Zunge blass, feucht, kein Stuhl. Urin ins Bett.

Temperatur Früh 35·8°, Puls 84,

Abends 36·0°.

Blutbefund: Erythrocyten 779.260 } kein Pigment gefunden.
Leukocyten 3.290 }

3. November. Bemerkenswerthe Besserung; das Gedächtniss kehrt wieder, der Kranke gibt Auskunft über den Beginn der Erkrankung; er urinirt willkürlich. Urin, hochgestellt, enthält kein Albumen.

Die Schwäche hochgradig, Gesichtsfarbe kachektisch. Hypothermie anhaltend.

Blutbefund: Erythrocyten 668.714 } kein Pigment.
Leukocyten 2.820 }

Die nächsten Tage allmälige Besserung; der Kranke kommt nach und nach zu Kräften. Die Temperatur hält sich zwischen 35·6—36·8°.

Vom 8. November ab beginnt sich der Blutbefund zu bessern:

Erythrocyten 1,022 438

Leukocyten 2.350

Hie und da noch eine melanifere Zelle.

13. November. Blutbefund:

Erythrocyten 1.610.502

Leukocyten 3.055

Langsame Reconvalescenz.

Kelsch und Kiener hatten bei den adynamischen Formen, wie schon erwähnt war, eine Mortalität von 25%.

Der Tod erfolgt im hypothermischen Collaps mit starkem Schweissausbruch, oder in einer Ohnmacht, mit eintretendem Koma, endlich unter Convulsionen.

¹ Malaria Parasiten waren damals noch unbekannt.

Die Reconvalescenz ist meistens eine schwere und langdauernde. Häufig besteht in Folge der Anämie und Herzschwäche noch durch längere Zeit Oedem an den Beinen, auch kommt es manchmal zu Thrombosen und Gangrän.

Perniciosae cerebrales et spinales.

Neben dem Fieber mit typhösen Charakteren sind es solche mit Betheiligung des Gehirns, welche in schweren Malariagegenden die überwiegende Mehrzahl der perniciosen Fieber ausmachen.

Die Symptome, welche hierbei zu Tage treten, lassen keines der bei Erkrankungen des Gehirns überhaupt vorkommenden vermissen. In manchen Fällen löst der eine Symptomencomplex den anderen ab, in anderen häufen sich verschiedenartige Symptome an, so dass es den Anschein hat, als würde es sich um eine legitime organische Gehirnkrankheit — besonders Meningitis — handeln. In der Regel bleibt aber das Krankheitsbild auf ein Symptom beschränkt, oder dieses beherrscht wenigstens die Situation vom Anfange bis zum Ende der Krankheit.

Die perniciosen cerebralen Fieber stellen das Hauptcontingent zu den Comitatae Torti's, und es gibt Autoren, welche noch heute von Comitatae cerebrales sprechen. Gegen diese Benennung ist natürlich nichts einzuwenden, ein jahrhundertelanger Gebrauch hat ihr das Bürgerrecht in der Medicin erworben; nur muss man sich gegenwärtig halten, dass die cerebralen Störungen nicht stets allein culminirend sind, sondern dass sie sich zum Theil auch während der Perniciosa typhosa (die eigentliche Solitaria Torti's) einstellen können, in welchem Falle also nicht mehr die Comitata im Sinne Torti's vorliegt.

Von allgemeinen Gehirnsymptomen sind als häufig vorkommend zu nennen: Kopfschmerz, Erbrechen, Delirien, Sopor, Koma, Krämpfe, Incontinenz.

Von Herdsymptomen: Hemiplegie, Monoplegie, Aphasie, Contracturen in den verschiedensten Muskelgruppen.

Seitens des Rückenmarkes (möglicherweise aber gleichfalls vom Gehirn ausgehend): tetanische Krämpfe. —

Wir werden die häufiger vorkommenden Bilder besprechen und mit Beispielen belegen, und namentlich auf die wechselnde Gruppierung der Symptome gebührende Rücksicht nehmen.

Perniciosa komatosa. Diese Form ist entschieden die häufigste von allen cerebralen perniciosen.

Das Koma ist es, welches dieser Erkrankung den charakteristischen Stempel aufdrückt. Dass es auch hier graduelle Unterschiede gibt, dass bei einzelnen Fällen die Benommenheit des Sensoriums nur bis zu tiefem

Sopor gedeiht, sei sofort erwähnt. Solche Fälle werden wohl auch als *Perniciosa soporosa* bezeichnet.

Das Koma kann plötzlich hereinbrechen, oder es kann von leichteren Störungen des Sensoriums — Somnolenz, psychische Depression, Apathie, melancholische Verstimmung etc. — eingeleitet werden. Fernerhin kann das Koma mit dem ersten Fieberanfall einsetzen oder, was häufiger der Fall ist, es gehen einige Anfälle uncomplicirt vorüber, bis mit einem Male das Koma erscheint.

Das Koma kann anfallsweise intermittiren, d. h. mit der Temperatursteigerung beginnen, mit dem Abfall aufhören, und dies kann sich mehrmals wiederholen. In diesem Falle pflegt das Koma von relativ kurzer Dauer zu sein und überschreitet selten 12—24 Stunden. Andere Male — und zwar häufiger — setzt das Koma ein und dauert, gelegentlich mit einigen dazwischenlaufenden geringen Besserungen, bis zum Tode oder bis zur Genesung an. Es kann unter solchen Umständen eine Dauer von 3—4 Tagen erreichen.

Nicht selten geschieht es, dass sich das Koma im Verlaufe einer anderen perniciosen Fieberart einstellt; z. B. im Verlaufe der *Perniciosa typhosa* oder *adynamica*.

Das Koma ist an keinen bestimmten Fiebertypus gebunden, es entwickelt sich vielmehr sowohl während eines intermittirenden quotidianen und tertianen, als eines subcontinuirlichen Fiebers.

Das Gesicht der Kranken ist bald congestionirt, bald blass, erdfahl; letzteres ist namentlich dann der Fall, wenn der betreffende Kranke in Folge von wiederholter Malariainfektion stark anämisch geworden ist.

Selbst auf lautes Anrufen erfolgt keinerlei Reaction, oder blos ein unverständliches Murmeln. Oft fehlt der Schlingreflex, oder es besteht Krampf des Schlundes, so dass den Kranken per os weder Nahrung noch Medicamente beizubringen sind.

Die Augen sind bald geöffnet, bald geschlossen, die Bulbi häufig nach oben gekehrt. Die Pupillen sind gewöhnlich erweitert, können aber auch verengert sein und reagiren meistens noch auf Licht, wenn auch etwas träge. Cornealreflex pflegt erhalten zu sein.

Der Puls ist beschleunigt, seltener verlangsamt, bald voll und weich, bald klein und hart. Er pflegt regelmässig zu sein; das Gegentheil bedeutet den nahenden Exitus (Dutroulau).

Ebenso differirt die Athmung, welche sowohl beschleunigt als von gewöhnlicher Frequenz sein kann; oft ist sie verlangsamt, schnarchend. Häufig sind Unregelmässigkeiten in der Respiration vorhanden, gelegentlich besteht Cheyne-Stokes' Typus.

Die Haut ist meistens heiss, gegen Ende der Anfälle ist sie in übermässigem Schweiß gebadet; nicht selten sind einzelne Petchien vorhanden.

Die Glieder sind in der Regel in vollständiger Resolution begriffen; die erhobenen Extremitäten fallen leblos zurück. Nicht selten bestehen aber, sei es gelegentlich, sei es während des ganzen Anfalles, motorische Reizerscheinungen, wie Streckcontracturen, Zuckungen der Extremitäten: zu diesen Reizerscheinungen sind auch der häufig vorhandene Trismus, Krämpfe der Schlundmuskulatur, sowie Deviation der Bulbi zu rechnen.

Die Hautreflexe sind stark herabgesetzt, seltener ganz erloschen; manche Reflexe können erhalten sein, während andere vollständig fehlen.

Die Sehnenreflexe pflegen erhalten zu sein.

Stuhl und Urin gehen ins Bett; Urinverhaltung ist häufig.

Die Untersuchung der inneren Organe ergibt ausser dem Milztumor und der gelegentlich vorhandenen Verbreiterung der Herzdämpfung nichts Abnormes.

Treten gewisse Symptome seitens des Nervensystems — Lähmungen, Contracturen etc. — in den Vordergrund, was nicht selten der Fall ist, dann werden die den entsprechenden Erscheinungen zukommenden Namen mitangeführt (z. B. *Perniciosa komatosa tetanica, hydrophobica* etc.; darüber siehe später).

Mit dem Aufhören des Fiebers verschwindet das Koma unter reichlichstem Schweissausbruch. Die Patienten kommen allmählig oder sofort zur vollen Besinnung. Manchmal besteht noch mehrere Tage hindurch ein Dämmerzustand, oder Apathie, Schlafsucht, auch wenn die Temperatur dauernd auf der Norm verbleibt. Mit einem neuerlichen Anfall kann das Koma wiederkehren, und es geschieht gelegentlich, dass ein Kranker einige Anfälle von Koma übersteht und einem neuerlichen unterliegt.

Tritt der *Exitus letalis* ein, so ist es meistens unter dem Bilde der Herzinsufficienz oder der Herzparalyse; es entwickelt sich etwas Lungenödem, kalter Schweiss bricht aus, der Puls wird immer kleiner. Dies pflegt sich ganz rapid und oft unerwartet abzuspielen. Die Temperatur hält sich meistens usque ad finem auf der Höhe und erreicht manchmal sub finem vitae hyperpyretische Grade.

Das Blut aus den peripheren Gefässen enthält, besonders so lange kein Chinin verabreicht worden ist, grosse Mengen der Parasiten der zweiten Gruppe¹; dieselben gehören bald einer einzigen Generation an, und in diesem Falle hat das Fieber intermittirenden Typus, oder man sieht die Parasiten zu jeder Zeit in allen Entwicklungsstufen, wobei das Fieber subcontinuirlich zu sein pflegt. Letzteres ist der häufigere Fall. Ist Chinin in ausreichender Menge verabreicht worden, so nimmt die

¹ Bisher sind nur zwei Fälle von *Malaria komatosa* beobachtet worden, in deren Blut sich die gewöhnlichen Tertianparasiten vorfanden (French, Ziemann).

Anzahl der Parasiten in der Regel bald ab; es können jedoch die schweren klinischen Erscheinungen trotzdem fortbestehen, und zwar ist dies dann der Fall, wenn die Capillaren des Gehirns mit Parasiten erfüllt sind, oder wenn Ernährungsstörungen der Gehirns substanz, oder Blutungen stattgefunden haben.

Die Diagnose der Perniciosa komatosa wird beinahe nur in Gegenden, welche von schwerer Malaria heimgesucht sind, in Frage kommen, doch kann es, wenn auch seltener, geschehen, dass Personen, welche sich an schweren Malariaarten inficirt haben, anderwärts erkranken, und dieses perniciöse Bild darbieten. Bei Kranken, von denen man weiss, dass sie vor kurzer Zeit aus Malariagegenden eingetroffen sind, wird man also auch in malariefreien Orten die Möglichkeit der Malariaerkrankung in Erwägung ziehen müssen.

Es liegt auf der Hand, dass die Verwechslung der Perniciosa komatosa mit verschiedenen Erkrankungen des Gehirnes und mit Vergiftungen eine sehr leichte ist, namentlich dann, wenn keine genügende Anamnese vorliegt. Thatsächlich sind Fehldiagnosen in dieser Richtung in schweren Malariagegenden, wo die Aerzte ohnehin sehr dazu neigen, hinter den meisten Affectionen die Malaria zu vermuthen, sehr häufig. Besonders sind es Fälle von tuberculöser Meningitis, Gehirnblutung oder Erweichung, Urämie, welche oft als perniciöse Malaria angesehen werden.

Umgekehrt kommt es an malariefreien Orten gelegentlich vor, dass ein perniciöses Koma den Verdacht der Malaria nicht im Entferntesten erweckt, und dass entsprechende Fehldiagnosen gestellt werden.

Ausser den genannten anatomischen Gehirnerkrankungen kommt in Malariagegenden noch der Sonnenstich (Insolatio) in differentialdiagnostischen Betracht. Dieser bietet klinisch grosse Aehnlichkeit mit der Perniciosa komatosa, und es besteht zwischen beiden Zuständen noch in der Weise ein Zusammenhang, dass, wie es scheint, bei malarainficirten Menschen die Einwirkung der Sonnenstrahlen zum Ausbruche der Perniciosa komatosa beiträgt.

Es würde wohl zu weit führen, die differentialdiagnostischen Zeichen dieser verschiedenen Erkrankungen zu erörtern, und ich verzichte darauf um so bereitwilliger, als wir in der Blutuntersuchung das verlässlichste Hilfsmittel besitzen, um die Malaria zu diagnosticiren oder auszuschliessen. Bei der Perniciosa komatosa, namentlich so lange kein Chinin verabreicht worden ist, findet sich auch im peripheren Blute stets eine grosse Anzahl von Parasiten und von melaniferen Leukocyten vor. Ist der Blutbefund negativ und besteht trotzdem aus irgend einem Grunde der dringende Verdacht auf Malaria, so wäre die Milzpunction gerechtfertigt. Diese müsste im Falle als Malaria vorläge, unbedingt positiv ausfallen.

Die Prognose der Perniciosa komatosa ist stets eine sehr ernste; selbst bei energischer Chinintherapie sind die Verluste sehr bedeutende, ja es kommt auch vor, dass Fälle, welche von vornherein eine leichtere Form dargeboten haben, trotz der sofort eingeleiteten spezifischen Therapie dem Koma und dem Exitus verfallen.

Selbst wenn ein Anfall von Koma überstanden ist, muss die Prognose eine zweifelhafte bleiben, weil ein zweiter Anfall neuerlich das Koma zurückbringen kann.

Eine Abnahme der Parasiten im peripheren Blute ist im Allgemeinen als günstiges prognostisches Zeichen zu betrachten, jedoch geschieht es manchmal, dass sich im peripheren Blute sehr spärliche Parasiten befinden, während die Gehirngefäße von ihnen angefüllt sind, und endlich können die Parasiten durch das Chinin thatsächlich vollständig eliminirt sein, das Koma aber hält an und führt zum Tode in Folge der Ernährungsstörungen, welche das Gehirn durch das Gift der Parasiten erlitten hat, oder in Folge von anatomischen Veränderungen (capillare Blutungen), welche sich anschliessend an die bestandenen Gefässverstopfungen etablirt haben.

Man wird also, auch wenn ein komatöser Anfall gewichen ist, mit der Prognose vorsichtig sein müssen, und für alle Fälle sämmtliche klinischen Erscheinungen sammt dem Blutbilde für den prognostischen Calcul heranziehen.

Delirium. Dasselbe ist in leichter Form bei den Fiebern der ersten und zweiten Gruppe sehr häufig anzutreffen. Es kann jedoch vorkommen, dass die psychische Alteration einen hohen Grad erreicht und das Krankheitsbild beherrscht. Das Delirium kann während des ganzen Anfalles allein bestehen, oder aber es bildet blos die Einleitung zu einem Koma.

Kelsch und Kiener theilen die Delirien in drei Gruppen ein. Sie unterscheiden Deliranten mit furibunden Erscheinungen, heftigem Schreien, Fluchen, dazwischen Lachen, Toben. Die Augen sind geröthet, hervorstehend, die Haut brennend heiss. Bei dieser Form konnten sie in ihren Fällen jedesmal Insolation oder Pneumonie als Complication nachweisen. Die zweite Form des Deliriums äussert sich in einer meistens düsteren fixen Idee; die Kranken befinden sich in tiefer psychischer Depression und suchen zu entkommen, sich zum Fenster hinauszustürzen etc. Die dritte Form soll sich durch Illusionen und Hallucinationen charakterisiren, Ideen von Grössenwahn oder solche religiösen Inhalts herrschen vor, ebenso Verfolgungsideen. Die Kranken sind bald ruhig, misstrauisch, düster gestimmt, oder maniakalisch verstimmt, das Fieber ist dabei relativ geringfügig. Diese Form soll am längsten andauern können; Kelsch und Kiener sahen einen Fall, in welchem das Delirium um eine Woche die Fieberanfälle überdauerte.

Pasmanik sah unter einem bedeutenden Materiale niemals wirkliche Manie, sondern stets nur Depressionszustände; letztere besonders unter den Formen der *Melaucholia agitata* und *Melaucholia simplex*.

Da Kelsch und Kiener in ihren Fällen mit manischen Symptomen die obengenannten Complicationen notirten, so lässt sich wohl mit Pasmanik der Schluss ziehen, dass die Malaria-infection auf die psychischen Functionen, wenn überhaupt, nahezu ausnahmslos depressiv wirkt.

Als Beispiel diene eine Beobachtung von Kelsch und Kiener:

Pérez, 26 Jahre alt, bewohnt Calle (Algier) seit einem Jahre, schlägt Steine auf der Strasse von Bône.

Aufnahme ins Spital am 15. December 1874. Erkrankte zuerst vor drei Monaten an Fieber und stand vom 21. bis 27. September in Spitalbehandlung.

Seit seinem Austritt hatte er mehrere Anfälle in unregelmässiger Folge; seit 14 Tagen mehrten sich dieselben.

Bei seinem Eintritt ist er fieberfrei, in seinem psychischen Zustande nichts Auffallendes; er kommt zu Fuss, ist klar. Hautfarbe gelb, Milz gross.

16. December. Während des Tages ein heftiger Anfall (40·5°) ohne Frost. Bei der Abendvisite ist der Gesichtsausdruck lebhaft bewegt, die Lippen beben; der Kranke ist redselig und verlangt, dass man ihn heile, spricht von seinem Elend, vergiesst Thränen. Wenige Augenblicke später erhebt er sich plötzlich, stürzt ans Fenster, um das Spital zu verlassen. Gegen Abend Beruhigung; doch während der ganzen Nacht Träume und absonderliche Visionen.

17. December. Entfieberung mit reichlichem Schweiß. Früh 38°, Abends 37·2°. Der Kranke ist klar, ist sich seiner gestrigen Geistesstörung bewusst; grosse Prostration, Traurigkeit, langsame Antworten. Leugnet Alkoholmissbrauch, indem er auf seine Armuth und Nüchternheit verweist, versichert, niemals geistig krank gewesen zu sein.

18. December. Temperatur Morgens 38°, Abends 37·3°. Die Nacht wie die vorhergegangene, von Visionen gestört; er sah den heiligen Geist, fand sich in die Heimat versetzt, sah seine Angehörigen an seinem Bette. Des Morgens trübe Gedanken, er will sterben, spricht wenig.

19. December. Leichte Fieberbewegung, wie Tags zuvor. Morgens 38°, Abends 36·8°. Derselbe psychische Zustand.

Von diesem Tage an Hypothermie.

Am 28. December wünscht Patient das Spital zu verlassen. Obwohl seine Antworten und sein Benehmen vernünftig erscheinen, ist sein Geisteszustand doch nicht normal; seine Gedanken sind erfüllt von Chimären; er meint einen Wagen zu vernehmen, der ihn holt. Ist traurig und verschlossen.

Anämie und erfahles Colorit ausgesprochenener als bei seinem Eintritt.

Motorische Reizerscheinungen (Convulsionen). Reizerscheinungen von geringer Intensität und Ausbreitung sind im komatösen Anfall nicht selten. Wir erwähnten auch gelegentlich der Besprechung desselben, dass Trismus, Deviation der Augen oft beobachtet werden; ebenso häufig kommt es vor, dass die Extremitäten entweder einzeln oder insgesamt vorübergehend eine leichte Rigidität aufweisen oder selbst einige klonische Zuckungen vollführen.

Wesentlich seltener geschieht es, dass diese motorischen Reizerscheinungen einen hohen Grad erreichen und damit das Krankheitsbild beherrschen.

Unter solchen Umständen können sich Zustände ergeben, welche an Epilepsie, Hysterie, Crämie, Tetanus erinnern.

Epileptische Krampfanfälle (*Perniciosa epileptica*) als directer Ausdruck der Malariainfection kommen am allerseltensten vor; am ehesten noch bei kleinen Kindern, deren Neigung, bei Infectionen statt mit initialem Froste mit eklamptischen Anfällen zu reagiren, eine auch für die Malaria zutreffende Regel bildet. Man wird diese kindlichen eklamptischen Anfälle daher nicht so schwer aufzufassen haben wie jene der Erwachsenen. Was diese letzteren betrifft, so ist gelegentlich eines epileptischen Anfalles im Verlaufe der Malaria in erster Linie stets an die Möglichkeit zu denken, dass es sich um ein epileptisches oder ein hysterisches Individuum handeln könnte, bei welchem mit dem Malariaanfall der gewohnte Krampfzustand ausgelöst worden ist. Marchiafava und Bignami beobachteten einen epileptischen Anfall bei einem Malaria-kranken; die Blutuntersuchung ergab Parasiten der ersten Gruppe, woraus die Autoren den berechtigten diagnostischen Schluss zogen, dass es sich um Malaria in einem epileptischen Individuum handle. Als der Patient aus dem postepileptischen Stupor erwacht war, machte er thatsächlich die Angabe, seit längerer Zeit an Krampfanfällen zu leiden.

Sehr selten kann es jedoch auch vorkommen, dass die Localisation der Malariaparasiten in den Gehirngefäßen bei Erwachsenen epileptiforme Anfälle verursacht. Als Beispiel diene folgender von dem älteren Laveran beschriebener Fall:

Ein Kranker mit quotidianer Intermittens wird ins Spital zu Dey (Algier) aufgenommen; den Tag nach seinem Eintritt um 9 Uhr Vormittags Bewusstseinsverlust, allgemeine Convulsionen, Kälte, Pulslosigkeit, ein Zustand, der alsbald von Hitze abgelöst wird; bei der Abendvisite leichter Stupor; Zunge roth und trocken, Haut warm, Puls hart, frequent. 1 *gr* Chin. sulf.

Am nächsten Tage neuerlicher Anfall. „Kaum entfernte ich mich von seinem Bett,“ schreibt Laveran, „als mich ein Schrei des Kranken zurückrief; ich finde ihn kalt, pulslos, von allgemeinen Krämpfen geschüttelt, während welcher Urin und Fäces hervorströmen. Vergebens wendete ich Excitantia an, wenige Minuten darauf war D . . . eine Leiche.“

Abelin sah in Gabun einen perniciosösen Fall mit zwei epileptischen Attaquen im Verlaufe eines Tages; Chinin brachte Heilung.

Von der *Perniciosa tetanica* finden sich mehrere verlässliche Angaben in der Literatur, immerhin ist aber auch sie in voller Ausbildung eine Seltenheit (s. These von Périnelle).

Wir entnehmen Marchiafava und Bignami folgende Beobachtung:

M. F., ein Bursche von 20 Jahren, hatte vergangenes Jahr Malaria, heuer keine bis zum 30. Juli. Am 30. erster Anfall, am 31. Morgens, wahrscheinlich

vor Ausbruch des Anfalles, begab er sich zu Fuss an seine Arbeitsstätte. Um die Mittagszeit wurde er von einem Vetter in komatösem Zustande gefunden und von ihm in das Spital transportirt; ein Arzt am Ort verabreichte ihm indessen Chinineinspritzungen. Abends 6 Uhr Aufnahme.

Patient befindet sich in tiefem Koma; Trismus (es gelingt auch mit grosser Gewalt nicht, den Mund zu öffnen); die Arme contracturirt, die Vorderarme gestreckt, pronirt, Hände und Finger gebeugt. Die tetanische Contractur weicht zeitweilig, um unerwartet wiederzukehren. Compression der Gefässe und Nerven der Extremitäten ruft während der Erschlaffungszeiten keinen Anfall hervor. Kein Opisthotonus. Die unteren Extremitäten in Streckcontractur, die Füsse in Plantarflexion mit leichter Varusstellung; die Contractur verstärkt sich zeitweilig, hört aber nie ganz auf.

Bauch eingezogen. Respiration mit oberem costalen Typus (80mal in der Minute), röchelnd; das Abdomen zieht sich während der Inspiration ein. Puls 120, weich, eher hoch. Rechte Herzhälfte dilatirt. Die Augen sind nach oben und aussen gedreht, Pupillen weit, reagiren auf Licht.

Ab und zu hat der Kranke Anfälle, während welcher die Steifheit des Rumpfes zunimmt und das Becken sich erhebt. Das Glied in halber Erection.

Patellarreflexe gesteigert; die Hautreflexe normal.

Temperatur um 8 Uhr 30 Min. Abends . . .	39.7	3.0 Chin. bimuriat.
" " 9 " " " " " " "	38.3	(nach kalter Packung)
" " 12 " " " " " " "	39.8	
1. August " " 2 " Früh . . .	40.0	
" " 2 " 30 " " " " "	Exitus.	

Die Blutuntersuchung vom 31. Juli 6 Uhr Abends zeigt blos spärliche endoglobuläre Körperchen mit centralem Pigment und einige melanifere Leukocyten.

Die Autopsie ergibt: Dura mater gespannt; Meningen sehr hyperämisch; das centrale Grau sehr melanotisch, keine Hämorrhagien.

Milz ziemlich weich, melanotisch; die Malpighi'schen Körperchen nicht pigmentirt, springen stark hervor.

Leber weich, Melanose gering.

Mikroskopisch erweisen sich die Gehirncapillaren erfüllt von Erythrocyten, von denen jedes einen mit centralem Pigment versehenen Parasiten enthält; einige derartige Körper frei. Hingegen enthält das Blut einer untersuchten Gehirnarterie und Vene nur sehr spärliche Parasiten¹.

Es handelte sich um eine einzige Generation von Quotidianparasiten. Bemerkenswerth ist, dass nach einem leichten Anfall Tags vorher der zweite unter schwersten perniciosen Symptomen zum Tode führte. —

Motorische Reizung kann sich bei Malaria auch in Form eines Tremors offenbaren: zuweilen gehen beide Formen der motorischen Erregung miteinander Hand in Hand, so z. B. in einem Falle Schellong's (l. c. Krankengeschichte Nr. 22), bei welchem Rigidität des Halses und der oberen Extremitäten in Gesellschaft mit Tremor, besonders des Kopfes, doch auch der Arme, beobachtet worden ist.

Lähmungen. Wesentlich seltener noch als die motorischen Reizerscheinungen sind bei der acuten Malaria die Lähmungen, jedoch ist

¹ Der Sectionsbefund ist gekürzt wiedergegeben.

immerhin eine Anzahl solcher Fälle zweifellos beobachtet worden, und sie bieten ein gewisses pathologisches und diagnostisches Interesse dar.

Die mit der Malariainfektion in Zusammenhang stehenden Lähmungen muss man aus klinischen und ätiologischen Gründen in mehrere Gruppen eintheilen, je nachdem die Lähmungen mit dem Anfall kommen oder denselben substituieren, oder erst nach Ablauf des Anfalles erscheinen, ferner je nachdem sie mit dem Anfall wieder verschwinden oder darüber hinaus durch längere oder kürzere Zeit fortbestehen.

An dieser Stelle betrachten wir vorzüglich jene Lähmungen, welche mit dem Anfalle kommen und gehen, während wir die Lähmungen, die substituierend eintreten, folgerichtig als larvirte Formen einreihen müssen und die dauernden Lähmungen zu den Complicationen und Folgezuständen rechnen zu sollen glauben.

Die relativ häufigste Form der Malarialähmung ist die Hemiplegie. Landouzy hebt mit Recht hervor, dass dieselbe auffallend häufig mit Aphasie einhergeht; er fand in der Literatur der Malariahemiplegien unter 12 Fällen 8 mit Aphasie verzeichnet.

Seltener als die Hemiplegie sind Monoplegien, Lähmungen einzelner Gehirnnerven.

Die Lähmungen können sowohl im Koma erfolgen — und in der Mehrzahl ist es so — oder sie etabliren sich bei wachem Sensorium. Bei der geringen Anzahl der vorliegenden Fälle ist es unthunlich, von einem Fiebertypus als dem vorwiegenden zu sprechen; er kann sowohl quotidian als tertian, sowie subcontinuirlich sein.

Es sind einige Fälle verzeichnet — und dies sind die interessantesten — in welchen dieselbe Lähmung mit mehreren aufeinanderfolgenden Anfällen gekommen und verschwunden ist, in denen es sich also um wirklich intermittirende Lähmungen gehandelt hat.

Die Diagnose der Malarialähmung beruht auf der richtigen Beurtheilung der begleitenden Erscheinungen, wie Frost, Fieber, Milztumor etc. Ausschlaggebend wird jedoch auch hier einzig und allein das positive Resultat der Blutuntersuchung sein.

Hervorzuheben ist noch, dass sich bei dispoirten Personen mit dem Malariaanfall auch hysterische Lähmungen einstellen können, ebenso wie gelegentlich hysteroepileptische Anfälle ausgelöst werden. Die Anamnese wird in solchen Fällen wohl zum Ziele führen.

Als Beispiele für Malarialähmungen mögen folgende Fälle dienen:

Boisseau beobachtete im Val de Grâce einen Mann, der das Fieber aus Cochinchina mitgebracht hatte. Während des Anfalles stellte sich nebst Cephalalgie reine motorische Aphasie ohne irgendwelche andere Lähmung ein. Nach 7 Stunden vollständiges Verschwinden der Erschei-

nung, während welcher das Bewusstsein erhalten war. Im Ganzen hatte der Kranke drei solche Anfälle (Typus nicht mitgeteilt).

Macario beobachtete eine Frau, welche an vier aufeinanderfolgenden Tagen neben etwas Fieber folgenden Zustand bekam: Ameisenlaufen über den ganzen Körper, alsbald vollständige Lähmung der gesammten Körpermusculatur, auch die Zunge schwer beweglich, Sprache beinahe unverständlich, Schlingen schwer, kein Kopfschmerz. Dabei Gefühls lähmung. Nach drei Stunden ist der Anfall vorbei. Unter Chiningebrauch erfolgt Heilung.

Marchiafava und Bignami beschreiben folgenden Fall:

B. V., leidet seit zwei Tagen an Fieber; drei Tage vor seinem Eintritt ins Spital stand und sprach er gut. Wird in sehr schwerem Zustande in das Spital gebracht; erhält sofort Chininjectionen (29. August 1890).

Am 29. August Morgens ziemlich abgeschlagen, stuporös; scandirt die Worte und Silben sehr langsam, beantwortet mühsam Fragen. Ziemlich deutliche Facialispese links; Zunge weicht nach links ab, Pupillen gleichweit; Muskelkraft beiderseits gleich, keine Sensibilitätsstörung, oberflächliche und tiefe Reflexe normal; Blase gefüllt.

Im Blute wenige unpigmentirte Parasiten, viele pigmentirte Makrophagen. Injection von 1·50 Chin. bimuriat.

30. August Morgensvisite: Dysarthrie, Abweichung der Zunge bestehen fort, Sensorium etwas benommen. Blase gefüllt (wird katheterisirt). Temperatur subfebril.

Im Blute (10 h. a. m.) sehr spärliche Parasiten mit Pigmentkörnchen und Leukocyten mit Pigmentklümpchen. Im Urin etwas Albumen.

31. Facialispese, Abweichung der Zunge, Dysarthrie fortdauernd; die Stimme ist nâselnd. Pese des weichen Gaumens. Der Kranke geht schwankend, hat Nachts spontan urinirt. Im Blute nur melanifere Leukocyten. Fieberfrei.

1. September. Abermals Fieber (38·6).

1·0 Chin. bimuriat.-Injection.

Im Blute wenige melanifere Leukocyten.

2. September. Nach einem neuerlichen Fieberanfall, welcher Nachts hinzukam, verschlechterten sich neuerlich die bulbären Erscheinungen. Secessus involuntarii; Gesichtsausdruck, Sprechweise stupid.

Im Blute bloß pigmenthaltige Leukocyten.

Nach weiteren Chinineinspritzungen rasche Besserung. Die nervösen Symptome verschwinden allmählig, jedoch bleiben Reste der Dysarthrie in Form einer Andeutung von scandirender Sprache.

20. September. Austritt.

Die Prognose der Malarialähmung als solche ist eine gute, da sie mit dem Anfall vorübergeht, doch ist zu bedenken, dass der Charakter der Lähmung nicht von vornherein zu erkennen ist, indem eine Lähmung in Folge von Hämorrhagie, wie sie im Malariaanfall vorkommen kann und unter den Complicationen ihre Besprechung findet, dieselben Symptome erzeugt wie die Lähmung, welche auf Parasitenthrombose oder auf Toxinwirkung beruht. Letztere können mit dem Anfall vollständig verschwinden,

erstere wird längere oder kürzere Zeit fortbestehen oder überhaupt nicht vergehen. Die Prognose bezüglich der Lähmung kann durch die vitale Prognose vollkommen in den Hintergrund gedrängt werden, wenn die übrigen Erscheinungen so schwerer Art sind, dass ein tödtlicher Ausgang zu befürchten ist.

Perniciosa algida. Unter dieser Bezeichnung versteht man eine der heimtückischsten, sehr häufig zum Tode führenden Aeusserungen der Malaria-infection, welche in ihrem Hauptsymptom darin besteht, dass im Hitzestadium eine ausserordentliche Abkühlung der Körperoberfläche stattfindet. Dieselbe ist höchstwahrscheinlich eine Folge der Gefässparalyse in den inneren Organen, mit der nothwendig folgenden gefährdenden Herabsetzung des Blutdruckes und der Stase, welche sich in Form von allgemeiner Cyanose kundgibt.

Das Krankheitsbild ist also folgendes: Während des Hitzestadiums, und zwar meistens zu Beginn desselben, in unmittelbarem Anschluss an den Frost¹, sinkt ganz unvermuthet die Pulsspannung, die Arterie ist äusserst leicht zu unterdrücken, schliesslich besteht totale Pulslosigkeit. Die Augen des Patienten sind eingesunken, halonirt, Pupillen erweitert, das Gesicht schlaff, faltig, mit hippokratischem Ausdruck, das Sensorium bleibt frei, die Lippen cyanotisch, ebenso die kalt gewordene Zunge, die gesammte Hautoberfläche unheimlich kühl, marmorartig anzufühlen und von kaltem Schweiß bedeckt.

Die Pulsfrequenz ist meistens erhöht, die Athmung oberflächlich, beschleunigt.

Im Rectum gemessen findet man die Temperatur in der Regel erhöht, in der Axilla um 38° herum.

Die subjective Klage der Kranken beschränkt sich auf ein Gefühl extremer Mattigkeit in allen Gliedern, manchmal wird auch über brennende innere Hitze geklagt. Sehr bemerkenswerth ist, dass die Kranken die Abkühlung ihrer Körperoberfläche nicht fühlen. Sie klagen niemals über Kälte, und das unterscheidet die Algidität von dem Schüttelfrost. Bei letzterem ist die Hauttemperatur objectiv wenig oder gar nicht unter der Norm, und trotzdem quält den Kranken die Kälte, bei der Algidität ist die Haut eiskalt, und der Kranke klagt entweder überhaupt nicht, oder über ein inneres Brennen. Die Patienten sind meistens theilnahmslos und ahnen nicht die Gefahr, in der sie schweben.

Der Zustand kann in wenigen Stunden zum Tode führen, er kann sich aber auch auf 12 Stunden und länger hinziehen.

¹ Nach Torti würde die Algidität in das Froststadium fallen und nichts Anderes sein als dessen Verlängerung „... cum Frigus quoddam mortiferum incipienti Paroxysmo jungitur quod non, ut assolet in Benignis, paulatim evanescit, ut illud sensim calor excipiat; sed protrahitur, et protrahitur“ etc.

Die Prognose ist eine höchst ungünstige, doch sind manche Fälle von Heilung beobachtet worden.

Der algide Zustand kann sich sowohl bei intermittirendem als bei subcontinuirlichem Fieberverlauf einstellen, doch ist zu bemerken, dass die Algidität selbst durchaus kein intermittirendes Symptom ist. Wenn sie einmal da ist, endet sie nur entweder mit der Genesung oder mit dem Tode.

Die Algidität bildet häufiger eine secundäre Erscheinung bei Malaria-infectionen mit vorwiegender Betheiligung des Magendarmtractes, wovon weiter unten Erwähnung geschehen wird, sie kommt aber auch als selbstständiges Krankheitsbild vor und ist in diesem Falle mit grosser Wahrscheinlichkeit als die Folge von Giftwirkung auf die vasomotorischen Centren anzusehen. Von dieser Voraussetzung ausgehend hielten wir es für angemessen, der reinen algiden Form unter den cerebralen Perniciosen Raum zu geben.

Laveran beobachtete folgenden Fall von Algida perniciosa:

B., 23 Jahre alt, Soldat, wird am 27. Juli 1882, 11 Uhr Abends, in das Hospital zu Constantine gebracht.

B. wurde als Gärtner verwendet und hatte schon mehrmals Fieber. Am 27. Juli stellte er sich bei der Frühvisite abermals wegen Fiebers vor, zeigte jedoch kein Symptom, welches einen perniciosen Anfall verrathen hätte. Der Bataillonsarzt verordnete 1 *gr* Chininsulfat in Pillen; am selben Abend verschlimmerte sich der Zustand plötzlich derartig, dass der Kranke sofort in das Spital geschafft werden musste.

Bei seinem Eintritt ist der Kranke äusserst schwach, er ist bei Besinnung, seufzt von Zeit zu Zeit tief auf, und wenn man ihn nach seinem Befinden befragt, klagt er blos über allgemeine Schwäche, über eine tiefe Abgeschlagenheit. Die Extremitäten sind kalt; der Puls sehr beschleunigt, ist an der Radialarterie nicht fühlbar; an den Carotiden werden ungefähr 120 Pulse gezählt. Der Herzschlag rasch, schwach. Die Respiration ziemlich ausgiebig, aber beschleunigt.

Der Rumpf ist warm anzufühlen. Keine Messung. Die Pupillen sehr erweitert. *Secessus involuntarii urinarum*.

Subcutane Injection von 1.50 Chinin; Frictionen, Sinapismen, warme excitirende Getränke.

Die Algidität macht rapide Fortschritte.

Am 28. um 3 Uhr 30 Min. Früh beginnt die Agonie, eine halbe Stunde darauf erfolgt der Exitus.

Der Sectionsbefund ergibt die Zeichen einer schweren Malaria. Im Blute der Organe massenhaft Parasiten.

Perniciosa syncopalis. Der algiden Form sehr nahestehend, jedoch noch seltener als diese, ist die syncopale, denn auch sie beruht auf Herabsetzung des Blutdruckes und besteht darin, dass der Kranke bei der geringsten Anstrengung von Ohnmachtsanwandlung ergriffen wird; es genügt, dass solche Kranke aufgesetzt werden oder, wie Torti erwähnt, dass sie sich von einer Seite auf die andere legen, oder dass sie nur den

Versuch machen, die Hand zu erheben, um sofort eine schwere Ohnmacht heraufzubeschwören.

Auch diese Kranken bieten die subjectiven und objectiven Symptome von excessiver Schwäche dar, der Puls ist klein, leicht unterdrückbar, sehr beschleunigt, Stirne und Hals sind von leichtem Schweiß bedeckt.

Torti hebt hervor, dass die Intermission nach einem solchen von syncopalen Zuständen begleiteten Paroxysmus leidlich gut verlaufen kann. Wehe aber dem Arzte, der sich dadurch in Sicherheit wiegen lässt und die nöthige Medication versäumt; der nächste Anfall kann den Tod bringen, und den Arzt trifft der Vorwurf, den Hippokrates einst vorgebracht hat: „*Medicus non intellexit: puella mortua est.*“

Perniciosa diaphoretica. Die Perniciosa diaphoretica gehört gleichfalls zur Gruppe der algiden Formen; auch sie zeichnet sich aus durch das Vorherrschen von Collapserscheinungen, nebenher kommt es aber zu übermässiger Schweißsecretion, von welcher diese Form eben ihren Namen erhalten hat.

Der Schweißausbruch erfolgt bald zu Beginn des Hitzestadiums — und dann kann er zur Täuschung Anlass geben, dass der Anfall von kurzer Dauer wäre, während er sich gerade in solchen Fällen sehr protrahirt — oder die übermässige Diaphorese tritt zum Schlusse des Paroxysmus ein.

Torti, der selbst einen schweren Anfall der Perniciosa diaphoretica durchgemacht hat¹, schildert den Zustand folgendermassen:

„... *fraudentior est ea febris, quae nullo praecedente pravitatis indicio Aegrum invadit more solito cum horrore, rigore, et frigore, cui succedit calor, et statim sudor aliquantulum praecox, qui equidem febrem videtur primo aspectu alleviare, sed revera post illum potius intenditur febris, quam remittitur; immo eo fortior videtur fieri, quo copiosior est sudor. At ille non est terminus occultae fraudis, hinc enim potius longitudo morbi significatur, quam mors. Quod pejus est, frigeat paulatim sudor, et in diaphoreticum sensim degenerat. Sudat perpetuo aegrotans, et deffluit undequaque frigidus sudore perfusus: sicque perpetuo algens, et sudans, sicut cera liquatur, dissolvitur et deficit. Pulsus celer est, minutus, ac debilis, respiratio fit anhelosa, et frequens, dissipantur spiritus, et virtus universaliter languet. Mens sola lucidissima est, et sentit homo, se paulatim mori. Nisi autem hoc illa ipsa accessione succedat, in proxime futuram tantum protrahitur.*“
(Lib. III, Cap. I.)

Perniciosae gastro-intestinales.

Ausser dem Nervensystem ist der Magendarmtractus am häufigsten der Sitz von Symptomen besonderer Heftigkeit im Verlaufe der in die zweite Gruppe gereihten Malariaformen: dieselben erreichen gelegentlich eine Intensität, welche eine Bedrohung des Lebens bedeutet.

¹ Lib. IV, Cap. II.

Wir erwähnten schon bei Besprechung der allgemeinen Symptomatologie dieser Infectionen (S. 164), dass Erbrechen, Durchfälle, epigastrischer Schmerz, Icterus häufige Vorkommnisse bilden, und dass dieselben in beträchtlichem Maasse hervortreten können, unter welchen Umständen man von einer Biliosa remittens spricht.

Ausser dieser Form, welche nur bei Hinzutreten von besonderen Complicationen pernicios wird, unterscheidet man seit Torti noch einige andere Symptomengruppen, unter denen die Malariainfection mit vorwiegender Betheiligung des Verdauungstractus erscheint. Dieselben sind meistens an sich gefahrdrohend, oder werden es häufig, namentlich durch Hinzutreten von algiden Erscheinungen. Sie nehmen ferner auch die Maske anderer, den Darm betreffender Infectionskrankheiten an.

Diese gastrointestinalen perniciosen Fieber sind gegenwärtig namentlich in den Tropen zu Hause, und wir verdanken die meisten modernen Schilderungen französischen und englischen Marine- oder Militärärzten, welche diese Fieber in den Colonien kennen zu lernen Gelegenheit hatten.

Weniger häufig und meist nicht von jener Schwere kommen solche Fälle aber auch in südlichen Malariagegenden, wie Algier, Italien etc., vor. In früheren Jahrhunderten haben sie hier eine viel grössere Intensität gehabt, das beweisen die Mittheilungen Torti's, in denen diese Formen einen breiten Raum einnehmen.

Eine besonders bedeutende Rolle spielen sie heutzutage in Indien, ferner in Cochinchina, am Senegal, in Madagascar.

Sie bieten oft, namentlich in Indien, woselbst andere intestinale Infectionen, wie Cholera, Dysenterie, endemisch sind, den Aerzten dieser Gegenden besondere diagnostische Schwierigkeiten dar. Letztere gehen so weit, dass ganze Epidemien, respective Endemien vorüberziehen können, ohne dass die Aerzte darüber einig geworden sind, ob sie es mit der einen oder der anderen Erkrankungsart zu thun gehabt haben. Es ist zu hoffen, dass mit der Verallgemeinerung der Kenntniss der Malariaparasiten das Chaos der tropischen Fieber, namentlich auf diesem Gebiete, eine wesentliche Klärung erfahren wird.

Perniciosa cardialgica. Sie ist charakterisirt durch einen überwältigenden Schmerz im Epigastrium („acerrimus morsus oris ventriculi“ Torti), der während des Anfalles, zumeist im Hitzestadium, einsetzt, um erst mit Abschluss desselben aufzuhören. Doch kann er auch ganz unabhängig vom Fieberanfall selbstständig auftreten (Colin). Der Schmerz strahlt manchmal auch in die Wirbelsäule aus, ist oft von Erbrechen oder, wenn dies nicht mehr gelingt, von quälendem Würgen begleitet. Der Leib ist meistens stark eingezogen, auf Druck äusserst empfindlich. Der furchtbare Schmerz versetzt die Kranken in grosse Unruhe, sie wälzen sich von einer Seite auf die andere, stöhnen und wimmern. Nicht selten

tritt Singultus hinzu, wodurch das subjective Befinden der Kranken noch mehr verschlimmert wird. Unter diesem entsetzlichen Leiden treten nun, wahrscheinlich als secundäre Shokwirkung, nicht selten algide Nebensymptome auf, die sich in Pulsschwäche, Kühle der Haut, Cyanose, Lipothymien etc. kundgeben und das Leben des Kranken ernstlich bedrohen können. Zustände, die den Namen „Scheintod“ verdienen, werden bei dieser Form nicht selten gesehen (Davillé).

Torti gibt folgende Schilderung eines von ihm beobachteten Falles:

Derselbe betraf eine Frau, welche schon wiederholt an Tertianen gelitten hatte. und die 1707 abermals, diesmal unter cardialgischen Erscheinungen, erkrankte. Der stärkste Anfall verlief folgendermassen: „... vehemens siquidem per totum principium, augmentum, atque etiam statum accessionis increbuit Cardialgia, vi cujus aegra sibi erodi, et mordicari a canibus ajebat officium stomachi. Ejulabat, dum poterat: sed saepius intercepta voce deficiebat animo: sicque alternatim ululans, suspiria edens profunda, vomitus inanes tentans, et animo deficiens, subfrigida cum minutis circa frontem sudoribus, cum pulsu exili, et crebro, cum facie, semimortuam referente, oculis caligantibus, et temporibus collapsis, animam jam prope reddere videbatur. Quia vero per brevissima intervalla nonnulla identidem prodebat signa reviviscentiae, pulsusque tunc temporis nonnihil resurgebat...“ (Lib. IV, Cap. I.)

Kelsch und Kiener entnehmen wir die folgende Beschreibung:

Brigno, 52 Jahre alt, Tagelöhner, stand bei der Korkernte in Verwendung. Eintritt in das Spital La Calle 8. August 1874. Hatte vor drei Monaten die ersten Fieber. Gegenwärtig seit neun Tagen krank, Beginn mit Frost, galligem Erbrechen und Diarrhöen; soither wiederholt Frost in unregelmässigen Intervallen; fortgesetzt Erbrechen und Diarrhöe.

Status. 9. August. Facies hippocratica; Augen eingesunken, geröthet. Wangen eingefallen, Cyanose, der Mund geöffnet, fuliginös, Hände und Gesicht kalt.

Temperatur in der Achselhöhe 39.9°, im Rectum 40.5°; Puls sehr beschleunigt, sehr klein; unaufhörliche Jactationen; der Kranke klagt über ein Gefühl von Brennen im Epigastrium; Nachts und Morgens mehrmals erbrochen; der Bauch ist eingezogen, sehr druckempfindlich. Die Milz gross, kein Stuhl seit der Aufnahme.

Um 3 Uhr die Algidität mehr entwickelt; die Extremitäten eiskalt. Temperatur 39.5°, im Rectum 40.3°. Erbrechen hat aufgehört: das erste Klysma mit 1.0 Chinin. sulf. wurde sofort wieder ausgestossen, ein zweites bleibt. Blutige Schröpfköpfe auf das Abdomen. Stimulirende Getränke.

10. August. Dauernde Unruhe. Empfindung von entsetzlichem Brennen im Innern; Zunge trocken, hornig; Epigastrium eingezogen, sehr schmerzhaft. Kein Erbrechen; zwei diarrhoische Entleerungen; Nachts profuser Schweiß. Algidität und Cyanose etwas geringer als gestern. Temperatur 37.7°, im Rectum 39.2°. Im Blute melanifere Leukocyten.

3 Uhr. Unruhe geringer; trockene Frictionen und sechs Blutegel im Epigastrium verminderten das Gefühl des inneren Brandes, Nase kühl, ebenso Stirn und Hände; sonst warm. Temperatur 39°, im Rectum 41.1°.

11. August. Merkliche Besserung, das Fieber nimmt ab, die Vertheilung der Temperatur an der Oberfläche ist eine natürlichere. Temperatur Morgens 38°, im Rectum 38.6°, Abends 37.4°, respective 37.9°. Die Unruhe geringer; der

epigastrische Schmerz beruhigt sich, aber die Zunge ist noch trocken, die Stimme tonlos, die Extremitäten sind kühl und etwas cyanotisch. Kein Erbrechen, ein diarrhoischer Stuhl; der Bauch immer noch eingezogen, aber wenig schmerzhaft. Puls mittelhoch 92. Der Urin reichlicher als an den vorhergehenden Tagen, 900 *ccm*, trübe, röthlich.

12. August. Derselbe Zustand mit geringer Besserung. Früh Temperatur Axilla 37·2°, Rectum 37·3°, Abends 37·4°, respective 37·3°.

13. August. Apyrexie, Kräfte noch nicht wiedergekehrt, die Zunge trocken. Es entwickelte sich weiterhin eine linksseitige Pneumonie, welcher der Patient erlag.

Kelsch und Kiener sprechen die Vermuthung aus, dass übermässige Anwendung von Emetica und Cathartica zum Auftreten der Cardialgie beitragen können.

Colin hält die Fälle von sogenannter Perniciosa gastralgica, emetica, dyspnoeica, singultuans, suspiriosa, pleuritica für Unterformen der Cardialgica und von derselben nur durch den Sitz des Schmerzes verschieden.

Perniciosa cholericæ. Sie ist die gewöhnlichste Form der perniciosen Malaria mit Magendarmerscheinungen und kommt in tropischen, sowie in subtropischen Gegenden oft in ausserordentlicher Häufigkeit vor, während sie in den Malariagegenden der gemässigten Zone, wenigstens heutzutage, den cerebralen Formen an Zahl nachsteht. Gerade sie ist es, welche die Aerzte in tropischen Ländern zu Fehldiagnosen führt, indem sie unter Umständen das Bild des Cholera morbus täuschend nachahmt. Bei der Häufigkeit solcher Vorkommnisse wird man kaum überrascht sein, zu lesen, dass selbst ein Autor wie Fayrer sich zur Ansicht bekennt, dass Cholera, Dysenterie und Malaria ätiologisch enge miteinander verknüpft wären (l. c., S. 60); Davidson findet gleichfalls, dass die Beziehungen zwischen Malaria und Cholera viel zu manifest wären um angezweifelt zu werden, jedoch seien dieselben so complicirter Natur, dass sie gegenwärtig noch auf kein bestimmtes Gesetz zurückzuführen wären¹ (l. c., S. 148).

Noch schwieriger gestaltet sich die Lage durch den Umstand, dass häufig Malaria und Cholera an einem und demselben Orte endemisch sind, wodurch die Perniciosa cholericæ besonders leicht als echte Cholera imponiren kann, gleichwie zur Zeit einer Choleraepidemie eine Arsenikvergiftung leicht unerkant bleibt.

Um eine Vorstellung zu geben von der Bedeutung, die gerade dieser Frage in Indien zukommt, sei folgender Passus aus Sir Joseph Fayrer's Werk (l. c., S. 61) citirt:

¹ Es geht aus dem Texte nicht hervor, ob Davidson darunter eine gemeinschaftliche Aetiologie der beiden Krankheiten oder bloss die Gemeinsamkeit bestimmter äusserer Bedingungen (tellurische, meteorologische Verhältnisse) meint.

„Alte Hindu-Autoren, bemerkt Mr. Anodochuru Kastogiri, ein gelehrter bengalischer Arzt, graduirte in Calcutta, thun Erwähnung von einer Fieberart mit vorherrschenden Cholerasymptomen, welche sie als „jewar-atishar“ (d. h. Fieber mit excessiven Diarrhöen) benennen, und er bemerkt hierzu: „Es ist beobachtet worden, dass beide Krankheiten gleichzeitig ausbrechen oder dass die eine der anderen auf dem Fusse folgt. In der Praxis sieht man häufig gemischte Attaquen von Cholera und Fieber.“ Ein Anfall, der mit Fiebersymptomen beginnt, kann als Cholera endigen und vice versa. Und gerade kürzlich hat eine solche Epidemie Amritsar im Punjab verwüstet. Ein Bericht sagt: „Choleraartiges Fieber wüthet noch in Amritsar. Das Geschäft steht still, und neun Zehntel der Läden sind gesperrt. Ein Correspondent bezeichnet den Ort als eine Todtenstadt. Er fügt hinzu, dass kein einziger Europäer der Erkrankung entronnen ist, dass Eisenbahn-, Post- und Telegraphenbeamte unter grossen Schwierigkeiten arbeiten in Folge der Erkrankungen unter ihnen.“ — — —

Ein Telegramm aus Lahore vom 4. October meldet: „Zweitausend zweihundert und fünfundsechzig Personen starben in den letzten 11 Tagen in Amritsar; die Hälfte davon waren Kinder. Die grosse Mortalität kommt beinahe gänzlich auf das choleraartige Fieber, das noch immer in vielen Städten des Punjab herrscht. Mit Rücksicht auf die Ueberbürdung der hygienischen und municipalen Beamtschaft von Amritsar und auf die Abneigung der Eingebornen, Sterbefälle anzuzeigen, bleiben eingangs erwähnte Zahlen hinter der Wirklichkeit zurück.“

Das Fieber, von dem hier die Rede ist, wurde mir von Medicinalbeamten, die dabei Zeugen waren — Dr. Duke in Amritsar und Dr. Ross, gegenwärtig in Delhi — beschrieben. Sie sandten mir folgende Informationen:

Dr. Duke sagt: „Seit meiner Ankunft hier am 9. November 1881 bot das Fieber keinen auffallenden Charakter dar; es hatte keinen choleraartigen Typus. Die Symptome waren jene der Malaria. Unser Spital ist überfüllt von blassen anämischen Menschen mit Hydrops, Milztumor, Diarrhöen, Dysenterie, als Folgen des Fiebers und der Hungersnoth. Weder Typhus noch Typhoid wurde beobachtet, noch wurden besonders fulminante Fieberfälle gesehen. Die Mortalitätsziffer ist jetzt auf 50⁰/₁₀₀ gefallen und ist nur 10—15⁰/₁₀₀ höher als es gewöhnlich der Fall ist in Amritsar, das 150.000 Einwohner hat . . .“

Dr. Ross sagt: „Meine Ansicht ist die, dass das Fieber einen besonderen Charakter hatte, welcher in Cholerajahren zu erscheinen pflegt und dem Rückfallfieber sehr ähnlich ist. Verlauf und Fortschritt der Krankheit waren anders als bei gewöhnlichem Malariafieber, und es existirte weder Typhus noch Typhoid. Bei 12.000 Menschen starben in beiläufig zwei Monaten; das Fieber war anders in den Gefängnissen als in der Bevölkerung. Der Regenfall war hier 1881 beiläufig doppelt so stark als in den letzten 15 Jahren. Er ging besonders reichlich über der Stadt und der nächsten Umgebung nieder. In den letzten 15 Jahren hatte Amritsar jährlich durchschnittlich 24·9 Zoll Regen, im Jahre 1881 war er 52·2 Zoll. In Taran-taran, einer Station 15 Meilen fern von Amritsar, sind 68·5 Zoll registrirt, als das Maximum bildend.“

Der starke Regen, der im Juni begann, hatte enorme Wasseransammlungen im Norden und Nordosten der Stadt zur Folge, indem die beiden Abzugsanäle ganz ungenügend waren. Die Folge davon war, dass das Grundwasser eine noch nie dagewesene Höhe erreichte und stellenweise gleich kleinen Geysern hervorquoll; alle Brunnen wurden gründlich verunreinigt, und das Wasser hatte Brackgeschmack.

Das Fieber nahm erst im September epidemische Form an; Anfang August ging ihm Cholera voraus, welche einen besonders bösartigen Typus hatte, späterhin war dieselbe oft von Fieber maskirt und daher schwer zu erkennen.

Das Fieber, welches im September und Anfang October vorherrschte, begann als eine Art Rückfallfieber, aber mit einigen Cholerasympptomen. Da waren furchtbare Schüttelfröste, Kopfschmerz, Schlaflosigkeit, unregelmässige Stuhlentleerung (oft Obstipation), Fieber, Anurie mit tödtlichem Ausgang unter Koma, häufig wenige Stunden nach Beginn des Anfalles. In anderen zahlreichen Fällen traten während des Fieberanfalles Reisswasserstühle und choleraartiges Erbrechen auf.

Die beiden Krankheiten, Cholera und Fieber, vorausgesetzt, dass sie Verschiedenes sind, maskirten sich gegenseitig derartig, dass die rechtzeitige Diagnose ausserordentlich schwer war. Die Bevölkerung bot von Ende October an die Folgezustände der überstandenen Epidemie dar: Milztumor, Anämie, Schwäche, Icterus und die gewöhnlichen Folgen der geschwächten Constitution.

Dieses specifische Fieber war stricte an die Grenzen der Stadt geknüpft und befahl nur Leute, die darinnen zu thun hatten.“

Nach der hier vorliegenden Schilderung des Dr. Ross liegt nach meiner Ansicht gar kein Zweifel darüber vor, dass es sich um Perniciosa cholericæ gehandelt habe, denn die sowohl von ihm, als von dem erst nach Ablauf der Hauptepidemie hinzugekommenen Dr. Duke abgegebenen Bemerkungen über die Folgezustände (Hydrops, Anämie, Milztumor etc.) sind ganz prägnante Erscheinungen der Malariakachexie. Ob vor dieser Perniciosa cholericæ zu Anfang August thatsächlich echte Cholera da war, wie dies Dr. Ross behauptet, darüber lässt sich bei der Kürze des Berichtes kein Urtheil bilden.

Die Perniciosa cholericæ ist durchaus nicht auf die Tropen beschränkt. Einem Epidemieberichte Siredey's entnehme ich, dass im Jahre 1884 in Montaut (Basses-Pyrénées) sechs solche Fälle, darunter einer mit tödtlichem Ausgange, vorgekommen sind.

Die Hauptsymptome der Perniciosa cholericæ sind Fieber, profuse Diarrhöen und Erbrechen.

Die Stühle sind anfangs gallig tingirt, später serös, manchmal leicht blutig, endlich von zarten Schleimflocken, abgestossenen Epithelien etc. getrübt, so dass der Charakter der Reisswasserstühle gegeben ist. Nicht selten besteht Schmerz im Epigastrium oder im übrigen Abdomen.

Hält der Zustand an, so kommt es bald zu algiden Erscheinungen, wie Kühle der Haut, Cyanose, Wadenkrämpfe, fadenförmiger Puls etc., und das Bild erinnert nun desto mehr an das algide Stadium der Cholera.

Als differentialdiagnostisches Zeichen zwischen den beiden Krankheiten hebt schon Torti das Fieber hervor; er schreibt: „Uno verbo, omnia accidentia, quæ Choleram morbum comitari solent, a quo tamen distinguenda est hæc affectio quasi cholericæ, in quantum est merum sym-

ptoma febris supra consuetam intensionem adauctum, et febris ipsius periodum, ac motum subsequens, velut umbra corpus.“

In den meisten Fällen wird die Diagnose — von der Blutuntersuchung abgesehen — dadurch erleichtert, dass der Kranke vorher schon einige leichtere Anfälle von Fieber durchgemacht hat, ferner wird das Vorhandensein von Temperaturerhöhung, die man selbst im algiden Stadium der Perniciosa im Rectum nachweisen kann, für Malaria und gegen Cholera sprechen. Beginn des Anfalles mit Frost klärt die Diagnose gleichfalls rasch auf, während in jenen selteneren Fällen von Perniciosa cholericæ, die von vornherein mit Erbrechen und Diarrhöen einsetzen und sehr rasch algide Erscheinungen bieten, eventuell rapid zum Tode führen, am allerleichtesten mit Cholera morbus zu verwechseln sind.

Lassen alle klinischen Erscheinungen im Stiche, so bietet der Blutbefund die einzige Möglichkeit dar, um die Diagnose sicher zu stellen. Bisher liegen noch sehr wenige Fälle von Perniciosa cholericæ vor, in denen die Blutuntersuchung sachgemäss angestellt worden ist, doch zeigt der unten mitgetheilte Fall von Marchiafava und Bignami, dass auch hier im peripheren Blute zahlreiche Parasiten zu finden sind. Hoffentlich bringt die Zukunft ausführlichere Belehrung. Eine Mischinfection von Malaria und Cholera liesse sich nur durch gleichzeitigen Nachweis der Malariaparasiten und des Choleravibrio beweisen. Meines Wissens ist dies bisher noch Niemand gelungen.

Nach Kelsch und Kiener sollen die algiden Erscheinungen bei der Perniciosa cholericæ selten länger als 12 Stunden dauern, und nach ihren Erfahrungen wäre die Prognose nicht allzuschwer. Dies dürfte jedoch nach Localitäten und Individuen bedeutenden Schwankungen unterliegen.

Marchiafava und Bignami beschreiben folgenden Fall:

C. G., 54 Jahre alt, von Porta S. Giovanni (Capannelle), Koch, wird am 5. September 1890, 2 h. p. m., von einem Wachmanne begleitet, zu Wagen in das Spital gebracht; Beginn der Erkrankung am 2. September. Patient befindet sich in ängstlicher Aufregung und delirirt, wenn er sich überlassen wird; Gesichtsausdruck ängstlich, die Pupillen dilatirt, die Haut des ganzen Körpers kalt, von viscidem Schweiss bedeckt, Cyanose der Lippen und Extremitäten, Puls sehr frequent fadenförmig; er hatte profuse Diarrhöen und Morgens Erbrechen, auch auf der Strasse; im Spitale folgen choleraartige Diarrhöen und es besteht Brechreiz. Die Milz ist leicht vergrössert. Die Untersuchung des Blutes ergibt zahlreiche unipigmentirte amöboide Parasiten und nichts Anderes. Injection von 20 Chinin, innerlich gleichfalls 20. Frictionen, Injection von Aether, Kampher etc.

8 Uhr p. m. profuser Schweiss, die Haut bleibt kühl, das Delirium hat aufgehört und wird abgelöst von andauerndem Lamentiren; Puls immer noch klein, frequent; Diarrhöe dauert an.

Nachts weniger Diarrhöe, die Haut erwärmt sich; einige Stunden Ruhe.

6. September Früh bemerkenswerthe Besserung; Puls 90, kräftig, die Algidität ist vorüber, Temperatur 36.6°, Cyanose verschwunden; noch einige diar-

rhoische Entleerungen. 2·0 Chinin, Cardiacæ und Wein. Im Blute nur spärliche amöboide unpigmentirte Parasiten.

6 Uhr p. m. Kein Fieber, guter Puls; Diarrhœe hat aufgehört, Abgeschlagenheit und Blässe bestehen noch. 1·0 Chinin.

In den folgenden Tagen fortschreitende Besserung, die Kräfte kehren langsam wieder, der Appetit wächst, es verschwinden die Parasiten aus dem Blute, kein weiteres Fieber.

Perniciosa dysentericæ. Diese Form liegt dann vor, wenn der Fieberanfall von schleimigen und blutigen Stühlen, die unter Tenesmus abgesetzt werden, begleitet ist. Es bestehen Leibschmerz, Magenweh, mit einem Worte alle jene Symptome, die man bei der gewöhnlichen Dysenterie zu sehen gewöhnt ist.

In diesen Fällen soll seltener Algidität auftreten, die Prognose des Zustandes ist daher auch besser zu stellen als die der choleriformen Perniciosa.

Manche erfahrene Autoren (z. B. Colin) stellen in Abrede, dass die Erscheinungen der Dysenterie durch die Malariaïnfection allein hervorgerufen werden könnten, und sind der Ansicht, dass es sich in Fällen dieser Art stets um das Vorhandensein beider Infectionen handle. Es wird Sache der Parasitologie sein, diese Frage endgiltig zu entscheiden. Wir haben vorläufig die Perniciosa dysentericæ als Symptomengruppe beibehalten, mit Rücksicht auf eine Reihe von Publicationen, denen nicht ohne Weiteres jeder Werth abgesprochen werden kann.

Torti unterscheidet noch eine Form der Perniciosa, die zum Theile hierhergehört, nämlich die **Perniciosa subcruenta vel atrabiliaris**.

Dieselbe soll darin bestehen, dass der Kranke profuse Diarrhœen erst galligen, serösen und dann stark blutigen Charakters hat, in deren Gefolge sich bald algide Erscheinungen einstellen. Das Blut ist den Stühlen innig beigemengt und entweder flüssig oder coagulirt; es ist daher sicher, dass es aus den oberen Darmpartien stammt. Diese Form unterscheidet sich also darin von der cholericæ, dass kein Erbrechen vorhanden ist, und dass die Stühle vorwiegend blutig sind, von der dysentericæ aber durch den Mangel des Tenesmus und die Neigung zur Algidität.

Neuere Autoren haben diesem Symptomencomplex keine weitere Aufmerksamkeit geschenkt¹, die präzisen Angaben Torti's lassen jedoch annehmen, dass derselbe zu Recht besteht.

Febris bilialis perniciosa. (Syn. bilialis remittens, fièvre pernicieuse bilieuse, grande endémique des pays-chauds, remittent fever, bilious inflammatory remittent fever, jungle fever etc.) Wie schon auf S. 163 darauf

¹ Vielleicht gehören die Beobachtungen von Frerichs hierher. Siehe unter dem Abschnitt „Complicationen seitens des Darms“.

hingewiesen worden ist, bieten die von den kleinen Parasiten erzeugten Fieber sehr häufig biliäre Erscheinungen dar.

In manchen Malariagegenden (Küste des mittelländischen Meeres, Afrika, Madagascar, Indien etc.) bilden die Malariafieber mit mehr oder minder ausgesprochenem Icterus und mit gastrischen Störungen die grosse Mehrzahl der im Sommer und im Herbst vorkommenden Malariainfectionen. Dass dieselben sehr häufig gut verlaufen, ist an derselben Stelle erwähnt worden. In vielen Fällen nehmen jedoch diese Fieber sehr schwere Formen an, welche sowohl zu acuter Lebensgefahr, als auch im Falle des Ueberlebens zu dauerndem Siechthum Anlass geben können. Von diesen schweren Fällen sei hier die Rede.

Sowohl Einheimische als Acclimatisirte und Neuangelangte können an dieser Form erkranken: nach manchen Autoren wären es namentlich noch nicht acclimatisirte Personen, oft solche, die eben erst tropischen Malariaboden betreten haben, welche an ihr erkranken.

Die Erkrankung leitet sich meistens mit Prodromen ein, welche in allgemeiner Mattigkeit, Kreuzweh, Gliederziehen, Appetitlosigkeit, belegter Zunge bestehen. Oft ist schon während dieser Zeit die Körpertemperatur etwas erhöht.

In anderen Fällen gehen einige leichte intermittirende Fieberanfälle voraus, endlich können die Prodrome auch vollständig fehlen.

Der Anfall selbst beginnt selten mit einem Schüttelfrost, sondern das „erste Stadium“ beschränkt sich entweder auf leichtes Frösteln, oder es fällt vollständig aus. Die Patienten klagen hauptsächlich über Kopfschmerz, der oft in die Augäpfel ausstrahlt, heftiges Kreuzweh, Gliederreissen, Appetitlosigkeit, Erbrechen, Hinfalligkeit.

Das Gesicht ist meistens geröthet, turgescirend, die Conjunctiven injicirt; dabei ist oft etwas Lichtscheu vorhanden.

Das Fieber verhält sich verschieden. Es hat am häufigsten den malignen tertianen Typus, weniger häufig bestehen von Anfang an kurze, scharf intermittirende quotidiane oder gewöhnliche tertiane Anfälle. In zahlreichen Fällen jedoch, in welchen das Fieber mit remittirendem Typus (nach den vorliegenden Curven handelt es sich meistens um malignes Tertianfieber) begonnen haben, stellt sich im späteren Verlaufe, und zwar meistens unter Einfluss der Chinintherapie, ein reiner intermittirender Typus ein. Auch ein umgekehrtes Verhalten ist nicht zu selten, indem sich nach einigen scharf intermittirenden quotidianen oder tertianen Anfällen eine Subcontinua etablirt. Die Remissionen sind oft nur angedeutet, 2—3 Stunden andauernd, in anderen Fällen schiebt sich ein anfallsfreies Intervall von 36stündiger Dauer ein.

Nach Fayrer ist der erste Anfall meistens länger anhaltend, der zweite ist dafür schwerer und setzt oft ohne jedes Kältegefühl ein.

Die Periode des remittirenden oder auch continuirlichen Fiebers kann sich auf 6—7 Tage erstrecken, selbst wenn Chinin gebraucht wird, in der Regel übergeht sie aber schon früher in das Stadium der Intermissionen.

Das Schweisstadium ist nur angedeutet oder fehlt ganz.

Seitens des Magen- und Darmtractes entwickeln sich die hervorstechendsten Symptome der Infection. Dieselben bestehen in Anorexie, Schmerzhaftigkeit im Epigastrium, Ructus, Pyrosis, Erbrechen.

Der Schmerz ist von wechselnder Intensität. Meistens ist er ziemlich heftig, oft steigert er sich zu furchtbaren cardialgischen Anfällen, selten fehlt er vollkommen. Die Empfindlichkeit im Epigastrium ist manchmal so gross, dass die Kranken die Bettdecke nicht ertragen.

Das Erbrechen ist eines der constantesten Symptome. Es bildet für den Kranken, der zwischen Vomitus und Nausea schwebt, eine grosse Qual. Die Brechanfälle häufen sich zu Beginn des Anfalles. Oft dauert das Erbrechen Tag und Nacht hindurch an. Das Erbrochene ist sehr reich an Galle, demnach grasgrün, so lange Salzsäure des Magens vorhanden ist, später wird es mehr braungelb: endlich werden auch blutige, kaffeesatzartige Massen erbrochen, was auf baldigen Exitus hinweist.

Der Stuhl ist oft angehalten, doch sind profuse Diarrhöen nicht selten, so dass dieselben mit Hinblick auf das gleichzeitige Erbrechen manchmal den Verdacht auf Cholera erwecken. Auch die Stühle sind stark gallehaltig, anfangs dunkelbraun, später hellgelb gefärbt. Bei aller schwersten Fällen kommt es ante mortem zu blutigen Stühlen.

Singultus tritt als präagonales Symptom öfter auf.

Icterus ist eines der wichtigsten Symptome. Derselbe erscheint meistens von Anfang an, ist oft schon während der Prodrome angedeutet. In der Mehrzahl der Fälle beschränkt er sich auf die Skleren, doch kann er auch recht bedeutende Grade erreichen.

Wie im Capitel „Pathogenese“ näher auseinandergesetzt ist, muss dieser Icterus als ein polycholischer aufgefasst werden, welcher dem erhöhten Zerfall von rothen Blutkörperchen sein Dasein verdankt. In die Reihe der polycholischen Erscheinungen fällt auch das gallige Erbrechen und der stark gallenhältige Stuhl.

Oft besteht von Anfang der Erkrankung an Bronchitis, die sich mit jedem Anfälle steigert.

Das Nervensystem participirt an den Symptomen mit Delirien, Stupor, Karphologie.

Auch Blutungen, wie Epistaxis, Hämatemesis werden gelegentlich beobachtet.

Die Miction erfolgt meistens ungestört, nicht selten besteht aber auch Strangurie und schmerzhaftes Brennen beim Uriniren. Die Harn-

menge ist wechselnd; bei profusen Diarrhoen und starkem Erbrechen ist sie oft sehr gering.

Der Harn ist dunkel gefärbt; er enthält Urobilin in bedeutenden Mengen, seltener auch Bilirubin. Albumen wird häufig in grösserer Menge vorgefunden.

Das Blut zeigt rasche Verarmung an Erythrocyten an. Ob in diesen Fällen auch Hämoglobinämie besteht, ist bisher nicht verfolgt worden, doch macht es der bedeutende Blutzerfall und die sich daran schliessende Polycholie wahrscheinlich, dass zu Beginn oder vor Beginn der Anfälle gelöstes Hämoglobin circuliren dürfte.

In Folge der Hydrämie entwickeln sich an den Kranken noch im Verlaufe der Krankheit, mehr noch während der Reconvaleszenz, Oedeme, die sich entweder auf die Knöchel beschränken oder auch allgemein werden.

Unter den erschöpfenden Vorgängen der Hämolyse, des Erbrechens und der Diarrhöen, verbunden mit der Unmöglichkeit, dem Kranken Nahrung zuzuführen, wird der Allgemeinzustand wesentlich beeinträchtigt. Hauptsächlich sind es die Symptome der Adynamie und Algidität, welche bedrohlich aufsteigen; nicht selten gesellt sich ein verderbliches Koma hinzu, dem der Kranke bald erliegt; manchmal, namentlich bei Hindus und Negern, kommen pneumonische und bronchitische Complicationen, sowie Adynamie vor, die den Zustand verschlimmern. Auch die Erscheinungen der hämorrhagischen Diathese treten, wahrscheinlich begünstigt von Hydrämie und Icterus, in Form von Nasenbluten, Melaena, Hämatemesis, Petechien etc. auf.

Die Dauer der Krankheit beträgt ohne Beeinflussung durch Chinin 10—12 Tage (Kelsch und Kiener), doch können schwere Fälle trotz Chinintherapie auch schon in den ersten Tagen oder wenigstens im Laufe der ersten Woche tödtlich verlaufen.

Die Diagnose kann mannigfaltige Schwierigkeiten darbieten. Es sind gerade die subcontinuirlichen biliären Malariafieber, welche, klinisch genommen, oft keine genügend scharfe Abgrenzung gegenüber anderen ähnlichen Erkrankungen, die in den Tropen vorkommen, aufweisen.

Es ist nicht daran zu zweifeln, dass auf diesem Gebiete, namentlich in Indien, welches die Brutstätte verschiedener, gegenwärtig noch nicht näher studirter biliöser Infectionskrankheiten zu sein scheint, häufig Fehldiagnosen unterlaufen. Denken wir blos an unsere Formen von Icterus infectiosus, Weil'scher Krankheit, Icterus gravis, acuter gelber Leberatrophie, so wird man wohl zugeben müssen, dass die Aehnlichkeit dieser Zustände mit einer biliösen Malaria unter Umständen eine sehr grosse werden kann.

Fayrer hebt hervor, dass Verwechslungen mit gelbem Fieber vorkommen, wenn neben dem Icterus Melaena und Hämatemesis bestehen.

Evers beobachtete in Wardha (District Nagpore) solche Fälle schwerster Art. Sie begannen mit heftigem Kopfschmerz, Nasenbluten, Hämatemesis, Melaena, hohem Fieber, alsbald folgten Icterus, subnormale Temperaturen, Koma, und nach wenigen Tagen trat der Exitus ein.

Wenn die Fiebercurve nicht ganz eindeutig ist — und das ist sie eben in den seltensten Fällen — dann glaube ich, dass nur der Parasitenbefund eine rationelle Diagnose sichern kann. Damit sei aber keineswegs behauptet, dass die Tropenärzte, die bisher mit dem Mikroskop noch wenig gearbeitet haben, nicht im Stande wären, eine biliöse Malaria zu diagnosticiren. Die Vertrautheit mit dem Krankheitsbilde, welche aus dem täglichen Umgange mit demselben erwächst, mag einen praktischen Blick verleihen, welcher über manche Schwierigkeit hinweghilft. Dass derselbe nicht unfehlbar sein kann, liegt in der Natur der Dinge.

Für alle Fälle kann ausgesprochen werden, dass in den Tropen die Malaria biliosa häufiger diagnosticirt wird, als sie thatsächlich vorkommt, da in jenen Gegenden bei der Massenhaftigkeit der echten Malariafälle manche ähnliche Erkrankungen unentlarvt durchpassiren. Gegen diese Eventualität kann allerdings nur die Blutuntersuchung schützen.

Die Prognose ist dubia, sowie die Symptome mit grosser Heftigkeit einsetzen, oder wenn direct das Leben bedrohende Erscheinungen (Abfall der Pulsspannung) auftreten. Im Allgemeinen genommen, geht die grosse Mehrzahl der Fälle bei spezifischer Behandlung in Genesung aus. Algidität, Adynamie, Koma, Singultus, Anurie geben zu schwerer Besorgniss Anlass.

Bei günstigem Ausgange quoad vitam bleiben schwere Anämie, Oedeme, Empfindlichkeit des Magendarmcanals, oft chronisches Malaria-siechthum zurück.

Folgendes Beispiel einer Remittens gastro-biliaris mit Albuminurie und folgendem Anasarka entnehmen wir Kelsch und Kiener (l. c., S. 455):

H., Trainsoldat, 25 Jahre alt; seit drei Jahren in Algier; Alkoholiker, vorher keine Erkrankung.

Verbrachte die Nacht vom 9. auf den 10. August 1878 im Freien und war daselbst einem Luftzuge ausgesetzt. Als er erwachte, fühlte er Rückenweh, das ihn am Aufstehen hinderte. Man legte ihn zu Bett; im Laufe des Tages heftiger Schüttelfrost und galliges Erbrechen.

Am 11. und 12. fortgesetztes Fieber, abwechselnd mit Kälte- und Hitzegefühl, heftiger Kopfschmerz in der Orbitalgegend, Nachts viele Träume, nach Aufnahme von Speisen und Getränken Erbrechen. Am 13. August Aufnahme in das Spital zu Bougie.

13. August. Hohes Fieber; Gesicht geröthet, turgescens, ausgeprägte Schwäche, Nachts Träumereien. Zunge gelblich belegt, Nausea. zeitweilig galliges Erbrechen; Epigastrium druckempfindlich; zwei oder drei gallige Stühle. Keine deutliche Schwellung der Leber und der Milz. Urin orangefarben, klar, gibt mit Salpetersäure einen dunkelbraunen Ring.

15. August. Entfieberung ohne Schweiss. 2 Uhr Nachmittags Fieberanfall mit Frösteln.

Von diesem Tage an bewahrt das Fieber quotidianen remittirenden Typus, die Anstiege sind von Frösteln begleitet; die Haut bleibt während der Remissionen trocken und geröthet. Die gastrischen Beschwerden etwas beruhigt; Diarrhoe hält an; der Harn ist dauernd hämapheinhältig.

19. August. Der Kranke nahm gestern 1·20 Cinchonidin. sulph. Der abendliche Anfall war geringer.

Heute Früh mässiges Fieber; die Röthe des Gesichtes ist geschwunden und hat einem deutlichen Icterus Platz gemacht. Der Harn hat die Farbe einer concentrirten Bouillon, ist etwas trübe, hellt sich beim Erwärmen auf, gibt mit Salpetersäure eine mahagonibraune Farbe, die ebenso intensiv ist wie die Tage vorher.

20. August. Apyrexie. Der Harn ist noch hämapheinhältig, doch weniger als Tags vorher.

22. August. Harn von gewöhnlicher Farbe; mit Salpetersäure leichte Braunfärbung; der Icterus beginnt zu schwinden; Appetit nimmt zu.

30. August. Oedem der Beine bis zur Mitte; der Harn, stark eiweisshältig, gibt neuerdings mit Salpetersäure Braunfärbung.

2. September. Allgemeines Anasarka.

5. September. Der Harn wird reichlich: 3—4 Liter, blass, ohne abnormes Pigment; Eiweissmenge gering, das Anasarka nimmt ab.

Am 1. October Austritt mit Urlaub.

Laveran (Traité des fièvres palustres 1884, S. 130) entnehmen wir folgenden Fall von Biliosa pernicioso, Adynamie mit tödtlichem Ausgang:

G., Sergeant, tritt am 25. September 1881 in das Spital zu Constantine (Abtheilung des Chefarztes Aron) ein.

Er gibt an, erst seit vier Tagen krank zu sein. Er sei am Bardo, einer bekannt ungesunden Oertlichkeit, beschäftigt.

Die Krankheit begann mit Appetitlosigkeit, allgemeinem Unbehagen, Kopfschmerz, Gliederweh. G. hatte keinen Frost verspürt und hatte weder in den letzten Tagen, noch je früher ausgesprochenes Fieber.

Am 25. September wird hohes Fieber constatirt. Morgens Temperatur in der Achselhöhle 40°, Abends 39·2°. Haut und Skleren sind intensiv icterisch. Der Kranke beantwortet die an ihn gerichteten Fragen, doch besteht eine ausgesprochene Neigung zu Torpor und Adynamie. G. gibt an, keinen Schmerz zu haben. Das Zahnfleisch ist fuliginös; die Zunge roth, trocken, an der Spitze rissig. Bauch weich, schmerzlos. In der Regio iliaca dextra keine Druckempfindlichkeit. Die Milz überschreitet den Rippenbogen nicht; Druck in die Milz- und Mageengegend nicht schmerzhaft. Die Leber erscheint nicht vergrössert.

Diagnose: Febris biliosa malarica. Chinin. sulph. 1·5, Limonade, Calomel 1·0, am 26. September Morgens zu nehmen.

26. September. Das Fieber weniger hoch als gestern: Temperatur Morgens 38·3°, Abends 38·5°. Diese Remission ist jedoch nicht von einer Besserung des Gesamtbefindens begleitet, eher das Gegentheil davon. Der Icterus ist noch intensiver als gestern. Stupor und Adynamie sehr hervortretend. Puls 80.

Die Stimme ist klanglos, erloschen, wie bei Cholera. Zunge trocken, rissig. Constipation. Bauch schmerzlos. Chinin sulph. 1·0.

Der Kranke erbricht das Chinin, und im Laufe des Tages verschlimmert sich der Zustand rapid. Tiefe Adynamie, Stupor, galliges Erbrechen, beinahe complete Aphonie.

1·0 Chinin sulph. als Klysma. Eisgetränke. Morphinum 0·04 in Lösung.

27. September. Das Befinden verschlimmert sich weiter. In der Nacht vom 26. auf den 27. mehrmals galliges Erbrechen. Subdelirium. Stühle ins Bett.

Der Icterus hat abermals zugenommen.

Temperatur Morgens 39·6°, Abends 38·6°.

Tiefe Adynamie. Schleimhaut des Mundes und des Rachens ausgetrocknet. Totale Aphonie. Galliges Erbrechen, Stühle ins Bett, Chininklysma wird nicht behalten.

Morgens und Abends je eine subcutane Injection von 0·60 Chinin. mur. und 0·01 Morph. mur., um das Erbrechen zu stillen. Abends ein Senfteig in das Epigastrium.

In der Nacht vom 27. auf den 28. fortdauerndes Erbrechen. Singultus, Subdelirium; schliesslich verfällt der Kranke in einen dem Koma ähnlichen Zustand.

28. September. Morgentemperatur 37·4°. Der allgemeine Zustand verschlimmert sich weiter. Puls sehr klein, sehr frequent. Tiefer Stupor, Adynamie. Andauerndes galliges Erbrechen, Singultus. Die Extremitäten sind kühl. Die Pupillen enge. allgemeine Hyperästhesie, besonders an der Bauchhaut.

Subcutan 1·0 Chinin. mur. Thee mit Rum. Wein.

Abends Temperatur 38·9°.

29. September. Der Zustand verschlimmert sich weiter ohne Hinzutreten neuer Erscheinungen. Temperatur Morgens 38°, Abends 39°.

Um 10 Uhr Abends Exitus letalis.

Der Sectionsbefund¹ ergab im Wesentlichen einen weichen zerfliesslichen Milztumor mit intensiv brauner Pigmentirung, bedeutende Vergrösserung der Leber mit intensiv brauner Verfärbung, verminderter Consistenz. Die Gallenwege frei, durchgängig. In der Gallenblase ziemlich viel dunkelgrüne Galle.

In den Unterlappen der Lungen einige lobulär pneumonische Herde.

Mikroskopisch fanden sich namentlich in der Milz, Leber, sowie im Knochenmark massenhaft pigmentirte Körper, weniger zahlreich waren dieselben in den Gehirncapillaren.

Perniciosa haemorrhagica. Einzelne zerstreute Petechien, sowie Nasenbluten, Blutungen in den Augenhintergrund u. s. w. kommen bei den verschiedensten Malariaformen nicht allzu selten vor; namentlich pflegen solche Blutungen die biliären Fieber zu begleiten.

Eine acute Malaria mit besonders ausgeprägten Blutungen, welche bald das Bild des Morbus maculosus Werlhofii, bald jenes des Scorbut oder der Combinationen beider Zustände darbietet, ist recht selten, doch sind solche Fälle unzweifelhaft festgestellt (Eisenmann, Wenmaring). Marchiafava und Bignami berichten von zwei Beobachtungen, von denen namentlich die erste (l. c., S. 135) einen äusserst schweren Fall betraf. Tchouprina sah ein malariakrankes Kind, welches Nasenbluten, zahlreiche Petechien und Zahnfleischblutungen bekam; dasselbe kam aus einer

¹ Hier nur auszugsweise mitgetheilt.

Ortschaft, in welcher nach Angabe des Vaters zahlreiche Kinder in ähnlicher Weise erkrankt waren.

Man muss sich in solchen Fällen stets fragen, ob nicht eine Complication der Malaria mit einer der genannten Blutkrankheiten vorliegt? Es ist bei schlecht genährten, in feuchten Wohnungen, mangelhaften Kasernen lebenden Individuen, namentlich wenn gleichzeitig andere Personen ohne Malaria an ähnlichen Blutungen leiden, stets an Complicationen zu denken. Bei Feldzügen in tropischen Gegenden wurden solche Mischinfectionen oft in verheerender Ausbreitung beobachtet. Haspel sah diese Mischformen in Algier und beschrieb sie unter dem Namen „Fièvre putride, scorbutique, épidémique“.

Febris biliaris haemoglobinurica (Syn. Schwarzwasserfieber, Gallenfieber, *fièvre bilieuse mélanurique, fièvre bilieuse hémoglobinurique, fièvre bilieuse hématurique, fièvre jaune des Créoles ou des acclimatés, Black-water fever.*) Die Kenntniss von dieser Form der Malariainfection ist relativ kurzen Datums und reicht blos in den Anfang der Fünfzigerjahre zurück. In den sonst so vollständigen Schilderungen Torti's fehlt jede Andeutung über das Schwarzwasserfieber, und das erklärt sich daraus, dass dieses Fieber in den tropischen und subtropischen Gegenden seine Heimat hat und nur ausnahmsweise, dann auch meistens verschleppt, in höheren Breiten zur Beobachtung gelangt.

Die ersten Nachrichten über diese eigenthümliche, nach verschiedenen Richtungen hin interessante und noch heute nicht völlig ent-räthselte Erkrankung rührten von französischen Marineärzten her, welche derselben auf Mayotte und Nossi-Bé häufig begegnet sind (Lebeau, Daullé, Le Roy de Méricourt). Es waren gleichfalls Aerzte der französischen Marine, welche das Vorkommen dieser Krankheit an der Westküste Afrikas, namentlich am Senegal, ferner in Amerika (Französisch-Guyana, Antillen), anzeigten und, zum Theile in ausführlichen Monographien, eine vollständige Schilderung des klimischen Bildes gaben (Dutroulau, Lherminier, Barthélemy-Benoît, Bérenger-Féraud, Pellarin, Corre, O'Neill u. A.). In letzter Zeit haben sich auch deutsche Marine- und Colonialärzte mit dem Gegenstande befasst, so Steudel in Bagamoyo, F. und A. Plehn in Kamerun, Schellong in Kaiser Wilhelmsland (Neu-Guinea).

In Europa kommt das Schwarzwasserfieber mit einiger Häufigkeit nur in Griechenland vor (Karamitzas, Antoniades, Pampoukis), einzelne Fälle werden in Italien, Sicilien und Sardinien beobachtet; in Mitteleuropa werden ausschliesslich blos verschleppte Fälle gelegentlich gesehen.

Hauptsitz des Schwarzwasserfiebers ist die West- und Ostküste Afrikas und besonders Madagascar. Die verrufensten Orte und Gegenden

sind: Dakar, Gabun, Rio Nunez, Gorée, Bonny, Kamerun, Goldküste, oberer Senegal, Congostaat, Nigergegend, Sierra Leone, Cape Coast Castle, Zambesi, Bagamoyo, Mayotte, Nossi-Bé (eine kleine Insel an der Nordwestküste von Madagascar). Im Inneren Afrikas ist die Erkrankung in Shiré Highland und Mashonaland beobachtet worden. Hin und wieder kommt sie vor in Java, Neu-Guinea. In Amerika: In Französisch-Guyana, Cuba und Venezuela, dagegen in Brasilien nicht. Von europäischen Fieberländern ist sie nur in Italien und in Griechenland gesehen worden. Nach Pampoukis' Statistik kamen in Griechenland auf 34.937 Malariafälle 0·7% mit Hämoglobinurie. In Algier hat Laveran nur einen einzigen Fall gesehen. Auffallend ist es, dass Indien, welches von den schwersten Malariainfektionen heimgesucht ist, kein Schwarzwasserfieber aufweist.

Nach übereinstimmenden Erfahrungen betrifft das Schwarzwasserfieber beinahe ausschliesslich nur solche Personen, welche sich schon durch längere Zeit in schweren Fiebergegenden aufhielten und welche vorher mehrmals an Malaria gelitten haben. Bérenger-Féraud fand unter 185 Patienten mit Schwarzwasserfieber nur einen, der bloß seit drei Monaten in der Gegend ansässig war, und nur 10 entfielen auf das erste Jahr; 42 kamen auf das zweite, 79 auf das dritte, 37 auf das vierte, 9 auf das fünfte Jahr und die restlichen 8 auf die Zeit darüber. Man kann im Allgemeinen sagen, dass es als Seltenheit zu betrachten ist, wenn eine Person im ersten Halbjahre ihrer Anwesenheit in einer der obengenannten Malariagegenden von dem Schwarzwasserfieber befallen wird.

Diese, von allen Beobachtern bestätigte Thatsache, legt den Gedanken nahe, und derselbe ist mehrfach ausgesprochen worden, dass durch die wiederholte Durchseuchung mit dem Malariagift eine individuelle Disposition des Organismus geschaffen wird, welche die Grundlage bildet für das Entstehen dieser Krankheitsform.

Die concreten Bedingungen dieser erworbenen persönlichen Disposition sind bisher nicht klargelegt worden; manche Autoren legen auf die Anämie das Hauptgewicht, während andere diesem Moment keine besondere Wichtigkeit beimessen.

Dass das Schwarzwasserfieber thatsächlich eine Aeusserung der Malariainfektion darstellt, ist wegen des klinischen Verlaufes von den ersten französischen Bearbeitern des Thema mit aller Entschiedenheit festgehalten worden. In den letzten Jahren haben Blutuntersuchungen, welche in einer Reihe dieser Fälle das Vorhandensein der Malariaparasiten constatirt haben, jeden ernstesten Zweifel an der Zugehörigkeit der gedachten Erkrankung zur Malaria behoben.

Es stellte sich bei diesen parasitologischen Untersuchungen heraus, dass die Erreger des Schwarzwasserfiebers in die Reihe der kleinen halb-

mondbildenden Parasiten gehören; nach A. Plehn würden sie sich durch besondere Kleinheit, geringe Neigung zur Pigmentbildung auszeichnen, aus welchem Grunde der genannte Autor sie von den bisher genau beschriebenen Parasitenspecies für different hält. Demgegenüber stellten Marchiafava, Bossoni, Bastianelli und Bignami fest, dass die Parasiten des Schwarzwasserfiebers in nichts abweichen von den Parasiten der Sommer-Herbstfieber in Italien, d. i. von den Halbmondbildnern.

Yersin constatirte im Harn von zwei Fällen feine Bacillen, welche auf Nierenepithelien lagen. Er züchtete dieselben und fand sie für Mäuse und Kaninchen pathogen. Yersin zog daraus den, wie wir glauben, voreiligen Schluss, dass das Schwarzwasserfieber mit der Malaria nichts zu thun habe. Ubrigens vermissen wir in Yersin's Publication irgendwelchen Blutbefund. Breaudat fand später in fünf Fällen dieselben Coccobacillen im Harn und identificirte sie mit *Bacterium coli*. Berthier hingegen fand den unter Cautelen aufgefangenen Harn keimfrei.

Nachdem es auf diese Weise vollständig sichersteht, dass das Schwarzwasserfieber, wenigstens in bestimmten Fällen, eine Malariainfection ist, welche, wie es scheint, denselben Parasiten zuzuschreiben ist wie die im südlichen Europa vorkommenden Sumpffieber, so ist es nöthig anzunehmen, dass jene individuelle Disposition ausser der wiederholten Malariadurchseuchung noch eine zweite Quelle haben muss. Diese zweite Quelle ist nach allgemeiner Annahme das tropische Klima.

Neben diesen beiden Hauptmomenten für die Schaffung der individuellen Disposition mögen noch andere Factoren als Hilfsagentien gelegentlich in Betracht kommen.

Ziemlich oft wird Alkoholismus als solches Agens beschuldigt, und zwar sowohl der Alkoholismus chronicus in dem Sinne, dass er die Widerstandsfähigkeit des Organismus herabsetzt, als auch der acute Alkoholexcess, welcher nicht selten unmittelbar von einem Schwarzwasserfieberanfall gefolgt wird, welcher also geeignet erscheint, diesen bei vorhandener Disposition „auszulösen“.

Corre, Karamitzas, auch Berthier wollen der Kälte eine determinirende Rolle bei der Auslösung des Anfalles zutheilen, doch sprechen die Thatsachen nicht für die allgemeine Giltigkeit ihrer Ansicht, welche wohl auf Grund der Lichtheim'schen paroxysmalen Hämoglobinurie ex frigore gefasst worden ist.

Bérenger-Féraud fiel es auf, dass unter den Erkrankten eine verhältnissmässig grosse Anzahl solcher ist, die früher eine Schmiercur durchgemacht hat; er glaubt dem Quecksilber eine üble Wirkung auf die Resistenzfähigkeit der rothen Blutkörperchen zuschreiben zu sollen. Andererseits ist aber die Syphilis als das wichtigere Moment angesprochen worden, und diese Auffassung gewinnt an Gewicht mit dem Hinweis auf die Analogie mit der paroxysmalen Hämoglobinurie, welche Erkrankung deutliche Beziehungen zur Syphilis hat und eine in der Haupt-

sache ähnliche Pathogenese (Zerfall der rothen Blutkörperchen) besitzt wie das Schwarzwasserfieber.

Ausser diesen Factoren ist physischen Strapazen und psychischen Aufregungen öfters die Rolle des Agent provocateur zugeschrieben worden.

Oefters ist es beobachtet worden, dass in Folge von Ortwechsel die Krankheit ausbrach; namentlich sollen Reisende, welche aus dem Inneren des Landes an die Küste kommen, auffallend häufig von der Krankheit befallen werden.

Eine ganz besondere und äusserst wichtige Stellung nimmt in dieser Beziehung endlich das Chinin ein. Diesem Mittel kommt mit aller Entschiedenheit die Fähigkeit zu, bei dazu disponirten Individuen Schwarzwasserfieber zu erzeugen. Es will nicht allzuviel bedeuten, wenn man liest, dass die Einwohner der betreffenden Malariagegenden aus eigener Erfahrung und schon seit langer Zeit das Chinin im Verdacht haben dies zu bewirken, da es bekannt ist, dass Laien mit dem post hoc ergo propter hoc sehr freigebig und kritiklos umgehen, und da es aus der ganzen Geschichte des Chinins bekannt ist, gegen wie vielfältiges Vorurtheil dieses glänzende Mittel ankämpfen musste, um endlich allgemein anerkannt zu werden. Hingegen ist es für uns werthvoll, von Aerzten, die eine grössere Erfahrung besitzen, dieselbe Ansicht zu vernehmen.

Es ist zuerst von Tomaselli in Catania, bald nachher von Karmitzas auf die eigenthümliche Thatsache hingewiesen worden, dass es Personen gibt, welche jedesmal, wenn sie Chinin, und sei es auch nur in ganz kleinen Dosen, zu sich nehmen, einen heftigen Fieberanfall mit Hämoglobinurie bekommen; die gedachten Personen hatten sämmtlich wiederholt an Malaria gelitten, oder sie befanden sich zur Zeit der Beobachtung in einem Zustande von chronischer Infection. Manche dieser Personen reagiren zu jeder Zeit, sowie ihnen Chinin verabreicht wird, auf diese Weise, selbst dann, wenn sie schon lange von Malaria verschont geblieben sind, andere besitzen nur eine zeitliche „Idiosynkrasie“ für das Mittel und verlieren dieselbe, wenn sie einige Zeit frei von Malaria waren. Tomaselli behauptet, in Sicilien überhaupt keinem echten oder sagen wir reinem Fall von Malaria biliosa haemoglobinurica begegnet zu sein, indem es ihm gelungen ist, bei allen Kranken, welche diese Krankheit zu haben schienen, nachzuweisen, dass die Kranken vor Ausbruch des Anfalles Chinin genommen haben.

Damit will Tomaselli jedoch durchaus nicht bezweifeln, dass anderwärts Anfälle dieser Erkrankung ohne jede Mitwirkung des Chinins vorkommen dürften. Ughetti geht weiter als Tomaselli und ist der Ansicht, dass es überhaupt keine Febris bilialis haemoglobinurica gebe, sondern dass alle so benannten Fälle nichts Anderes seien als Chininvergiftungen.

Aehnliche Beobachtungen sind nach Tomaselli von Monneret, Duchassaing, Briquet, Karamitzas, Moscato, Plehn, Kohlstock, R. Koch u. A. gemacht worden. Schon vor langer Zeit theilte Pellarin mit, dass in Guadeloupe Aerzte und Publicum vollständig davon durchdrungen wären, dass das Schwarzwasserfieber ausschliesslich nur nach Chiningebrauch käme. Aehnliches berichtete Cartier über die Einwohner von Diego-Suarez. Die Leute wollen dort kein Chinin nehmen, weil sie behaupten, davon Blutharnen zu bekommen. Cartier theilt gleichzeitig mit, dass daselbst die Creolinnen aus Angst vor Metrorragien und Abortus gleichfalls eine Abneigung gegen das Chinin haben, welchem sie auch diese Wirkungen zuschreiben.

In den letzten Jahren haben Murri und Grocco über diesen Gegenstand sehr interessante Studien angestellt, mit denen wir uns noch später beschäftigen werden. Auch Baccelli widmete diesem Gegenstande seine Aufmerksamkeit und theilt mit, dass ihm nie Fälle von Chininhämoglobinurie vorgekommen wären, und dass alle Fälle von malarischer Hämoglobinurie, die er beobachtet hat, als reine Fälle anzusehen wären. Nach Baccelli hätte die Chininhämoglobinurie überhaupt nichts mit Malaria zu schaffen (darüber siehe weiter unten). In ähnlichem Sinne äusserte sich Bastianelli.

Tomaselli, dem die Kenntniss der sowohl theoretisch als praktisch höchst bemerkenswerthen Thatsache der perversen Chininwirkung bei malarischen Personen zu verdanken ist, kommt nach seinen Erfahrungen zu dem Schlusse, dass die Disposition zu dieser im Laufe längerer Malaria-infection sich einstellenden Chininidiosynkrasie eine angeborene, ja hereditäre sei, denn er konnte öfter die Beobachtung machen, dass Geschwister oder nahe Verwandte dieselbe Eigenschaft in gleicher Weise darbieten.

Aus dem Widerstreite der Ansichten ist ersichtlich, dass die Frage, welche Rolle dem Chinin bei der malarischen Hämoglobinurie zukomme, eine complicirte und noch nicht völlig gelöste ist. Es scheinen jedoch jetzt schon einige Punkte gewonnen zu sein, welche die Grundlage für weitere Untersuchungen bilden werden.

Zunächst ist als feststehend anzusehen, dass Fälle von malarischer Hämoglobinurie vorkommen bei Leuten, die unmittelbar vorher kein Chinin genommen haben. Sicher feststeht ferner die Thatsache, dass es Personen gibt, die früher häufig an Malaria gelitten haben und die nun, ohne dass die Blutuntersuchung die Fortdauer der Infection nachzuweisen im Stande wäre, jedesmal oder meistens nach Chiningebrauch einen Fieberanfall mit Hämoglobinurie bekommen. Diesen Zustand kann man als Haemoglobinuria postmalarica chinica bezeichnen.

Endlich gibt es eine grosse Anzahl von Fällen von virulenter Malaria-infection, die bis zu dem Zeitpunkte, wo Chinin genommen wird, ohne auffallende Erscheinungen verlaufen, und die unmittelbar (d. i. 3 bis 6 Stunden) nach der Aufnahme dieses Mittels einen Fieberanfall mit Hämoglobinurie bekommen.

Die beiden ersten Kategorien, d. i.: 1. Anfälle von fieberhafter Hämoglobinurie während acuter Malaria-infection (ohne Chinin), 2. Anfälle von Hämoglobinurie in Folge von Chinin (oder, wie wir weiter unten sehen werden, auch ohne Vermittlung von Chinin) bei Leuten, die häufig an Malaria gelitten haben, momentan aber frei von Infection sind — liegen in ihrem Mechanismus klar vor uns, indem wir in Kategorie 1 die Parasiten, respective deren Gift, in Kategorie 2 das Chinin mit Bestimmtheit als jene Schädlichkeiten ansprechen können, welche bei disponirten Personen einen Zerfall von rothen Blutkörperchen mit folgender Auflösung des Hämoglobin verschulden.

Die Fälle der dritten Kategorie — Anfälle von Hämoglobinurie während acuter Malaria-infection und nach Chinineinnahme — sind hingegen schwer zu beurtheilen. Bei solchen Fällen ist es schwer zu entscheiden, ob das Chinin thatsächlich den Blutkörperzerfall hervorgerufen hat, oder ob dieses Ereigniss auch ohne Chinin eingetreten wäre.

Handelt es sich um eine Reihe von Anfällen, deren jeder einer Chininverabreichung folgt, während eine Pause eintritt, sowie das Mittel ausgesetzt wird, dann spricht gewiss sehr viel für die Toxicität des Mittels. Derartige Serien von hämoglobinurischen Anfällen liegen aber nur in wenigen Beispielen vor. Meistens verläuft die Sache so, dass ein Schwarzwasseranfall — scheinbar in Folge von Chinin — eintritt, und dass weitere Fieberanfälle entweder gar nicht kommen, oder wenn solche kommen, dass dieselben mit Chinin erfolgreich bekämpft werden, ohne dass abermals Hämoglobinurie eintreten würde. Und in dieser sich so oft wiederholenden Thatsache liegt eine besondere Schwierigkeit für die Auffassung. Es ist nämlich sehr schwer, sich vorzustellen, dass ein Mittel auf einen Organismus einmal heftig toxisch wirken, und einige Tage darauf für denselben indifferent bleiben sollte. Bei der paroxysmalen Hämoglobinurie ex frigore, ebenso wie bei der reinen Chininhämoglobinurie gelingt es zu jeder beliebigen Zeit, mittelst Kälte, beziehungsweise mittelst Chinin einen Anfall hervorzurufen. Unter den von A. Plehn publicirten 35 Krankengeschichten ist in 13 Fällen ausdrücklich bemerkt, dass die späteren Fieberanfälle mit Chinin coupirt worden sind, ohne dass Hämoglobinurie eingetreten wäre. Man müsste wohl zu einer recht gewaltsamen Hypothese Zuflucht nehmen, um trotz dieser Erscheinung dabei beharren zu wollen, dass der anfängliche hämoglobinurische Anfall von der ersten Chiningabe verschuldet worden wäre.

Erwähnen wollen wir an dieser Stelle, dass nach den Mittheilungen von Dupouy in dem Sanatorium zu Kita (am Senegal) den dahin gelangenden Reconvalescenten nach Schwarzwasserfieber zur Verhütung weiterer Anfälle in der Regel eine Dosis Chinin gereicht wird, und dass daselbst trotzdem kein weiterer Anfall von Hämoglobinurie zur Beobachtung kam.

Grocco machte bei einem Patienten die Beobachtung, dass, während im Blute Parasiten vorhanden waren, eine Dosis von 0.40 Chinin per os einen fulminanten Anfall von Hämoglobinurie mit 40° Temperatur hervorrief, und dass nach dem Verschwinden der Parasiten selbst eine Dosis von 1.50 Chinin subcutan bloß einen leichten Anfall mit 37.9° zur Folge hatte. Grocco zieht daraus den geistreichen Schluss, dass nicht das Chinin selbst das Gift sei, welches bei malarischen Personen die Blutkörperchen zerstört, sondern dass die Parasiten durch die Chininverabreichung zur Abgabe eines Toxins gereizt würden, welchem die Erythrocyten zum Opfer fallen. Diese bestechende Auffassung rechnet aber nicht mit der Thatsache, dass echte parasitäre Recidive, wie wir oben erwähnt haben, dem Chinin ohne jede Nebenerscheinungen zu weichen pflegen.

Am allerwenigsten sind jedoch solche Fälle als Belege für die giftige Wirkung des Chinins anzusehen, in denen nach Einnahme des Mittels ein Anfall auftrat, und welche hierauf ohne weitere Chinintherapie heilten. Ohne der Therapie des Schwarzwasserfiebers an dieser Stelle vorgreifen zu wollen, müssen wir uns doch schon hier zur Ansicht bekennen, dass jene Anfangsdosis Chinin, mag sie die Hämoglobinurie verschuldet haben oder nicht, für alle Fälle die Parasiten geschädigt, und zur Heilung der Krankheit beigetragen hat.

Wir fassen unsere Ansicht bezüglich der ätiologischen Rolle des Chinins bei dem Schwarzwasserfieber dahin zusammen, dass es zweifellose Fälle von acuter Malariainfektion gibt, welche durch das Chinin Anfälle von Hämoglobinurie bekommen, dass man jedoch in der Beurtheilung von Fällen, welche in kurzen Intervallen nach Chinin einmal einen Anfall, das andere Mal keinen solchen erleiden, mindestens sehr vorsichtig sein muss, und dass bisher kein zwingender Beweis dafür vorliegt, dass in solchen Fällen das Chinin giftig gewirkt hätte.

In dem Abschnitte „Complicationen und Folgekrankheiten“ kommen wir noch einmal auf die reine Chininhämoglobinurie zurück.

Aus dem Vorhergegangenen erhellt zweifellos, welche Wichtigkeit der Blutuntersuchung gerade in diesen Fällen zukommt. Nur auf dem Wege der parasitologischen Diagnose wird es im concreten Falle möglich sein zu entscheiden, ob es sich um eine postmalarische Hämoglobinurie durch Chinin oder um einen Chininanfall bei bestehender Malaria-

infection handelt. Die therapeutische Indication wird in solchen Fällen nur auf Grund des positiven oder negativen Parasitenbefundes eine zielbewusste sein, und sie kann ohne Kenntniss desselben in irriger Weise, und zum Schaden des Kranken bis zur Gefährdung seines Lebens, behtätigt werden. Näheres darüber im Capitel „Therapie“.

Die Häufigkeit des Schwarzwasserfiebers ist nach Oertlichkeit und Zeit eine recht verschiedene. Im Allgemeinen ist an dem Satz von Bérenger-Féraud festzuhalten, dass die Krankheit an jenen tropischen Fieberherden am häufigsten vorkommt, an welchen überhaupt die meisten Malariainfektionen entstehen. Auf Grund seiner aus grossem Material gezogenen Statistik kommen in den westafrikanischen französischen Colonien auf 100 Menschen pro Jahr — je nach der Oertlichkeit — 0.28 bis 53.05 Fälle von Schwarzwasserfieber. Die am meisten heimgesuchten Plätze sind hier Gabon mit 53.05%, Goldküste mit 37.70%, Haut-Sénégal mit 21.31% etc. Der Durchschnitt ergibt nach des genannten Autors Berechnung eine Morbidität von 17.81% pro Jahr. Nach Davidson sind in Nossi-Bé unter 2600 Malariafällen 185 Schwarzwasserfieber — Verhältniss gleich 1:14 — verzeichnet worden. Friedrich Plehn beobachtete ein Verhältniss von 1:11—12, Albert Plehn in Kamerun eines von 1:8.5. Döring hatte vom 1. Mai 1896 bis 1. Februar 1897 in Kamerun unter 169 Malariafällen 40 (!) Schwarzwasserfieber. Als besonders bemerkenswerth sei hier noch einmal auf die Thatsache hingewiesen, dass es bedeutende tropische Malariaherde (Indien) gibt, an denen diese Krankheitsform unbekannt ist.

Was die Jahreszeit betrifft, zu welcher die Fälle am dichtesten kommen, so fand Bérenger-Féraud, dass am Senegal von Jänner bis Juni viel weniger Fälle vorkommen als von Juli bis December, während an der Goldküste und in Gabon die Vertheilung über das ganze Jahr eine mehr gleichmässige ist. Von den meisten Autoren wird übereinstimmend angegeben, dass die Uebergangszeiten zwischen Regenzeit und Trockenheit am gefährlichsten sind.

Die Verschiedenheit der Rassendisposition für das Schwarzwasserfieber wird von den Autoren übereinstimmend hervorgehoben. Der grössten Immunität erfreuen sich die Neger, doch sind auch unter ihnen einzelne Fälle (Bérenger-Féraud, Borius, Corre) constatirt worden, auch Mulatten erkranken selten, häufiger die Hindus, die chinesischen Kulis, am allerhäufigsten jedoch die Europäer und die weissen Creolen. Daher der französische Name „fièvre jaune des créoles ou des acclimatés“. Nach Blanc, der in Tonkin seine Erfahrungen sammelte, sollen die Annamiten immun sein, während Europäer daselbst nicht selten erkranken.

Die Hauptsymptome des Schwarzwasserfiebers bestehen in Hämoglobinurie, Icterus und Fieber.

Das Fieber kann intermittirenden (quotidianen oder tertianen), remittirenden oder continuirlichen Typus haben, und man kann im Allgemeinen sagen, dass, je weniger Neigung das Fieber zu Intermissionen, respective Remissionen zeigt, um so schwerer der Anfall ist.

Der Urin bildet in Folge seines Gehaltes an Blutfarbstoff den wichtigsten Anhaltspunkt für das Erkennen des Zustandes.

Der rothe oder schwarze Harn wird meistens einige Stunden nach Beginn des Anfalles zum ersten Male entleert; seltener wird beobachtet, dass schon vorher blutiger Harn abgeht und dass die übrigen Erscheinungen, wie Fieber, Icterus, erst später nachfolgen. Seine Farbe variirt zwischen einem helleren Braunroth und der Farbe und Durchsichtigkeit von venösem Blut. In den meisten Beschreibungen findet man den Vergleich mit Portwein, Malagawein oder schwarzem Kaffee.

Der Harn wird — von Complicationen abgesehen — stets ganz klar gelassen; wenn er einige Stunden gestanden ist, dann setzt sich am Boden des Gefässes ein schlammiges, in den oberen Schichten wolkiges Sediment von intensiv rother oder graurother Farbe ab. Spectroskopisch gibt dieser Harn auf das Intensivste die Streifen des Oxyhämoglobin (wie zuerst Corre nachgewiesen hat), oft auch — besonders wenn der Harn einige Zeit gestanden ist — die des Methämoglobin, endlich lässt sich auch der Urobilinstreifen gelegentlich nachweisen (Louvet); in leichten Anfällen ist nach Grocco nur Urobilin vorhanden¹. Nach Berthier ist das Hämoglobin aus dem Harn durch Dialyse nicht zu entfernen, und er nimmt an, dass das Hämoglobin sich nicht in eigentlich gelöstem Zustande befindet, sondern dass es an feinste pulverartige Trümmer der rothen Blutkörperchen gebunden ist.

Die Reaction des Urins ist schwach sauer, neutral oder selbst schwach alkalisch.

Das specifische Gewicht ist sehr verschieden; nach Bérenger-Féraud schwankt es zwischen 1014 und 1035. Dasselbe scheint mehr von der Concentration des Urins, beziehungsweise von der gesammten Urinmenge, als von dem Blutfarbstoffgehalt, der trotz der imponirenden Farbe denn doch quantitativ genommen kein allzugrosser ist, abzuhängen. Nach

¹ Um der Geschichte Rechnung zu tragen sei erwähnt, dass von den ersten Beschreibern dieser Krankheit die Farbe des Urins bald auf den Gehalt an Blut (Pellarin, Barthélemy-Benoît), bald auf den Gehalt an Gallenfarbstoffen (Bérenger-Féraud, Daullé) bezogen worden ist. Daher auch die verschiedenen Namen, die dem Zustande jeweilig gegeben worden sind. Der Nachweis von Blutfarbstoff auf spectroskopischem Wege ist von Corre, Venturini, Karamitzas geliefert worden. Dass es gelöster Blutfarbstoff sei, dass es sich also nicht um Hämaturie, sondern um Hämoglobinurie handle, ist von Corre, Grenet, Louvet und Karamitzas eruiert worden. (Vergl. Corre's Werk „Traité des fièvres bilieuses“ etc.)

Ablauf des Anfalles wird oft ein heller und reichlicher Harn von geringem specifischen Gewicht (1008 und darunter) ausgeschieden.

Die 24stündige Harnmenge während des Anfalles ist gleichfalls sehr wechselnd, doch ist sie meistens vermindert, und oft werden blos wenige Cubikcentimeter entleert; auch complete Anurie für einen oder mehrere Tage ist nicht zu selten. Ein um so ungewohnteres Ereigniss ist es, wenn in einem Falle — wie ihn Bérénger-Féraud beschrieben hat — an einem Anfallstage 4·5 l Harn entleert werden. Eine ähnliche Beobachtung machte auch Corre.

Der Urin enthält stets Albumen, oft in grösserer Menge, als dem Hämoglobingehalt zu entsprechen scheint. Denozeilles bestimmte in mehreren Fällen die Eiweissmenge und fand dieselbe zwischen 0·3—1·6%.

Die Albuminurie pflegt den Anfall um einige Tage in abnehmender Intensität zu überdauern; in manchen Fällen zeigt ihr Fortbestehen die Entwicklung einer Nephritis an.

Neben dem Serumeiweiss ist Pepton und Propepton gefunden worden.

Die Phosphate sind vermindert (Grocco).

Bilirubin wird oft vermisst. So lange der Urin sehr dunkel ist, hat sein Nachweis mittelst der Gmelin'schen Probe seine Schwierigkeiten; nimmt der Hämoglobingehalt ab, dann fällt die Probe gelegentlich positiv aus. Calmette gelang es nie, Bilirubin zu finden.

Mikroskopisch lässt der Harn keine oder nur ganz spärliche rothe Blutkörperchen erkennen; das Sediment besteht aus einzelnen Leucocyten, hyalinen, gelegentlich granulirten Cylindern, welchen oft amorphe röthliche Körnchen anhaften. Dieselben Körnchen finden sich auch frei in grossen Mengen vor. Endlich sind Epithelien aus den Nieren und den Harnwegen oft in grosser Menge zu sehen.

Der Icterus bildet ein obligates Symptom des Schwarzwasserfiebers. Derselbe ist manchmal schon während der prodromalen Fieberanfalle in geringem Grade vorhanden; gewöhnlich tritt er erst mit dem hämoglobinurischen Anfalle auf und wird namentlich deutlich im Hitzestadium, um weiterhin an Intensität rasch zuzunehmen. Er überdauert den Anfall oft um einige Tage. Die Intensität des Icterus ist eine verschiedene: sie wechselt zwischen einer leichten Andeutung von Gelbfärbung der Skleren und den intensivsten Graden dieses Zustandes.

Was den Verlauf des Schwarzwasserfiebers betrifft, so ist zunächst zu erwähnen, dass der eigentliche Anfall von Hämoglobinurie in den allermeisten Fällen von Prodromen eingeleitet wird. Dieselben bestehen in Fieberattaquen, welche sich an zwei bis drei Tagen wiederholen und sich oft dadurch auszeichnen, dass sie von einem mehr oder weniger ausgesprochenen Schüttelfrost eröffnet werden. Dadurch unterscheiden sich

diese Prodrome von den gewöhnlichen tropischen Malariafiebern, welche, wie a. a. O. erwähnt worden ist, das Froststadium sehr oft vermissen lassen.

Es sei aber bemerkt, dass auch hier die Prodrome ohne Schüttelfrost verlaufen können; die Kranken fühlen sich in diesem Falle nur matt, sie haben etwas Gliederweh, geringes Fieber.

Nur selten geschieht es, dass der Schwarzwasseranfall ohne jedes Prodrom als solcher einsetzt (Bérenger-Féraud).

Den 1—3 prodromalen Fieberanfällen, welche oft ganz leichter Natur sind und (von dem Frost abgesehen) kein specielles Symptom darbieten, folgt darauf mit einem Male der eigentliche Anfall und damit die Gesamtszenarie dieser Erkrankung.

Nach der Schwere ihrer Symptome unterscheiden die meisten Autoren Fälle leichter und schwerer Art. Bérenger-Féraud stellt sogar vier Intensitätsgrade auf, und zwar: 1. leichte oder intermittirende, 2. mittelschwere oder remittirende, 3. schwere oder pseudocontinuirliche, 4. besonders schwere (siderante) Form. Aus diesem Schema ist der Zusammenhang zwischen Fiebertypus und Schwere des Zustandes ersichtlich, doch gibt es in dieser Beziehung auch Ausnahmen.

In den leichten Fällen beginnt der eigentliche Anfall mit einem Frost von verschiedener Intensität; der Kranke klagt über Kopfschmerz, Spannung in der Leber- und Magengegend, sehr häufig über Schmerz in der Lendengegend. Es besteht Uebelkeit, Brechreiz; bald kommt es zu häufigem Erbrechen, erst von Nahrungsresten, später von rein galligen Massen. Doch kann das Erbrechen auch fehlen.

Die Kranken haben starken Durst, wagen aber in Folge der constanten Nausea nicht, denselben zu löschen.

Das Epigastrium und das rechte Hypochondrium ist schmerzhaft; manchmal ist der ganze Unterleib spontan und auf Druck sehr empfindlich. Die Leber ist etwas angeschwollen, die Milz, wenigstens percutorisch, vergrößert, meistens ist aber ein grosser Milztumor (als Rest früherer Infektionen) zu palpieren.

Der Stuhl ist in der Mehrzahl der Fälle angehalten, manchmal besteht Neigung zu Durchfällen.

Französische Autoren erwähnen das öftere Vorkommen einer Kolik, welche der Bleikolik ungemein ähnlich sieht (Colique sèche ou colique nerveuse des pays chauds). Der Bauch ist eingezogen, es besteht Obstipation, der Patient klagt über andauernde heftige Schmerzen. Dabei nicht die geringsten übrigen Anzeichen einer Bleivergiftung. Wiegt diese trockene Kolik vor, übersieht der Arzt darüber die Hämoglobinurie, dann kann er auf diagnostische Irrwege gerathen. Die Ansicht Mourou's, dass alle Fälle von Colique sèche auf Bleivergiftung zurückzuführen seien, muss nach seinen Belegen als zu weitgehend erklärt werden.

Der im Verlaufe des Anfalles gelassene Harn hat die Farbe von Sherry oder von reinem Blut und zeigt jene Merkmale, welche wir oben erwähnt haben.

Die Miction geht meistens ohne jede Beschwerde vor sich, nur manchmal klagen die Patienten über Brennen in der Harnröhre. Corre beobachtete einige Male Priapismus. Die auf einmal entleerte Menge beträgt die normale Quantität (150—300 *ccm*). Gelegentlich ist Tenesmus *ad matulam* vorhanden.

Der Icterus pflegt in diesen Fällen meistens nur ganz leichten Grades zu sein.

Nach 4—6stündiger Dauer schwinden die genannten Symptome unter gleichzeitigem Abfall der Temperatur und oft unter Schweissausbruch.

Der Urin kann schon sechs Stunden nach Beginn des Anfalles wieder normale Farbe haben.

Meistens bleibt es in diesen leichten Fällen bei einem einzigen Anfall, doch folgen manchmal in regelmässigen oder unregelmässigen Intervallen noch ein bis zwei Anfälle nach, die ähnlich wie der erste verlaufen.

Nehmen die beschriebenen Symptome an Intensität und Dauer zu, gesellen sich ferner noch die Erscheinungen der Prostration und Adynamie hinzu, dann bekommt das Krankheitsbild einen sehr ominösen Charakter, und man spricht von einer schweren Form.

Auch diese beginnt mit Frost, heftigem Kopfschmerz, Präcordialangst, Dyspnoe etc. Schon diese Anfangssymptome können von entsetzlicher Vehemenz sein und lassen den schweren Verlauf vermuthen.

Die fürchterlichste Qual für den Kranken ist eine continuirliche Nausea und unbezähmbares Erbrechen von Galle: dazu kommen profuse Diarrhöen galliger, brauner oder braunrother Massen, so dass die Dejectionen sehr leicht mit dem Harn dieser Kranken verwechselt werden können (Bérenger-Féraud). Häufig ist Singultus von besonders quälender Art vorhanden; er kann Tag und Nacht andauern und ist meistens durch kein Mittel zu beheben. Beinahe ebenso peinigend ist der Durst, der von Fieber und grossen Säfteverlusten unterhalten wird und nicht gestillt werden kann in Folge des fortdauernden Erbrechens.

Die Zunge ist von einem dicken, schmutzigen, manchmal schwarzen Belag überzogen, der von dem galligen Erbrechen herrührt.

Der Bauch ist meistens gespannt und in toto schmerzhaft; der Schmerz strahlt besonders intensiv von dem Epigastrium und dem rechten Hypochondrium in die Lumbalgegend aus, oder er hat seinen Hauptsitz in den Lenden.

Der Icterus wird rasch intensiv und erreicht die höchsten Grade; bei längerer Dauer der Krankheit nimmt er auch gelegentlich wieder ab

und macht einem erdfahlen schmutzigen Farbenton Platz. Manchmal dauert der Icterus bis zu zwei Wochen an.

Epistaxis kommt nach Bérénger-Féraud häufig vor. Auch Petechien werden manchmal beobachtet.

Der Harn ist blutroth, seine Menge meistens sehr vermindert, in 24 Stunden oft nicht mehr als 50 *ccm* betragend. Auch complete Anurie durch mehrere Tage ist nicht allzu selten. Unter solchen Umständen gesellen sich zu den übrigen Symptomen noch jene der Urämie hinzu, welche freilich mit ersteren vielfach zusammenfallen (Erbrechen, Singultus, Diarrhöen etc.).

Der Allgemeinzustand der Kranken ist ein sehr schwerer. Zu Beginn der Erkrankung wiegt eine qualvolle Angst und Unruhe vor, welche den Kranken nicht bloß tagsüber peinigt, sondern demselben auch total schlaflose Nächte bereitet, später wiegen die Erscheinungen tiefer Prostration und Adynamie vor.

Der Puls ist beschleunigt, die Spannung, im Anfange oft auffallend erhöht, sinkt später plötzlich tief ab. Der Zustand kann schliesslich den gesammten Symptomencomplex der Perniciosa algida syncopalis annehmen.

Die schweren Erscheinungen halten durch mehrere Tage bis zu zwei Wochen mit mehr oder weniger deutlichen Remissionen an; letztere können auch ganz fehlen, und dann wird der Zustand um so mehr gefährdend.

Die parasitologische Untersuchung des Blutes ergibt nach Bastianelli verschiedene Resultate. Man findet entweder die Entwicklungsphasen der kleinen amöboiden Parasiten oder bloß die Körper der Halbmondreihe oder selbst nur melanifere Leukocyten; endlich gibt es Fälle mit vollständig negativem Blutbefunde, und erst die anatomische Untersuchung legt die Anzeichen früherer Infectionen in Gestalt von endothelialer, perilobulärer und perivascularer Melanose bloß. Die letzteren Fälle werden wir als postmalarische Hämoglobinurie später zu besprechen haben.

Was die Fälle mit positivem Parasitenbefund betrifft, so ist zu bemerken, dass Bignami und Bastianelli in einem Falle das Zusammentreffen der Hämoglobinurie mit der Sporulation der Parasiten constatiren konnten, so dass an die Möglichkeit zu denken ist, dass Vermehrungsact und Blutkörperchenzerfall mit einander causal verknüpft sind. Für jene Fälle, in denen bei fortlaufender Hämoglobinurie nur mehr die Formen der Halbmondreihe vorhanden sind und in denen selbst der Milzsaft keine amöboiden Parasiten enthält, ist daran zu denken, dass der von den früher sicher vorhanden gewesenen kleinen Parasiten veranlasste Blutzerfall aus bisher nicht erkannten Gründen weiter andauert

und die Hämoglobinurie unterhält, analog den nicht selten zu beobachtenden Fieberbewegungen, welche bei alleinigem Vorhandensein von Halbmondkörpern vorkommen können.

Bastianelli schlägt vor, die ersteren Fälle als *accessuale*, die letzteren als *postaccessuale* Hämoglobinurien zu bezeichnen.

Manchmal findet man Blutschatten, frei oder von Leukocyten aufgenommen. Die inficirten rothen Blutkörperchen unterscheiden sich meistens in nichts von denen anderer Malariaformen, namentlich sieht man nur selten, dass dieselben frühzeitig total decolorirt sind. Bignami und Bastianelli glauben, dass die Parasiten in diesen letzteren Fällen in Folge der Entfärbung der Erythrocyten zu Grunde gehen, und dass auf diese Weise die Spontanheilung erfolgt. Auch A. Plehn äussert eine ähnliche Ansicht. Leider ist das Phänomen der Entfärbung zu selten, um darauf weitergehende Schlüsse zu basiren.

Bezüglich der Schwarzwasserfieber mit negativem Parasitenbefund ist zu bemerken, dass dieser wenig beweist, wenn das Blut nicht sofort zu Beginn der Erkrankung untersucht worden ist, noch weniger, wenn der Kranke vorher schon Chinin genommen hatte.

Döring verzeichnete zu Beginn der Anfälle nahezu stets positive Befunde. Es werden daher sehr zahlreiche und systematisch durchgeführte Blutuntersuchungen abzuwarten sein, bis man über die relative Häufigkeit des echten Schwarzwasserfiebers und der Chininhämoglobinurie in den Tropen ein Urtheil haben wird.

Die Blutuntersuchungen bei Schwarzwasserfieber ergeben im Uebrigen eine sehr bedeutende und rapide Abnahme der Erythrocyten, was sich aus ihrer eben erwähnten Auflösung erklärt. Ich greife aus zahlreichen Zählungen zwei von Boisson heraus; dieser Autor fand bei einem Kranken vor dem Anfalle die Blutkörperzahl 1,700.000, nach demselben 670.000, bei einem zweiten Kranken vor dem Anfalle 2,400.000, nachher 1,600.000. Wenn diese Ziffern dem von Ponfick angegebenen Verhältnisse lange nicht entsprechen, so ist damit die Richtigkeit der Ponfick'schen Zahl durchaus nicht in Frage gestellt, sondern wir müssen an eine ausserordentlich rasche Regeneration der Erythrocyten denken. Für letztere spricht auch das häufige Vorkommen von Megalo- und Mikrocyten im Blute. Nach F. Plehn käme auch die Eindickung des Blutes in Folge von profusen Diarrhöen und Erbrechen in Betracht, indem dadurch eine relative Vermehrung der Blutelemente im Cubikmillimeter herbeigeführt wird.

Bastianelli constatirte bei Schwarzwasserfieber jedesmal polynucleäre Leukocytose. Auch Vermehrung der Blutplättchen ist hervorgehoben worden.

Untersuchungen des Blutserums auf gelöstes Hämoglobin liegen nur in sehr geringer Anzahl vor, und auch von diesen wenigen können nur einzelne Anspruch auf Verlässlichkeit machen.

Boisson, der seine Fälle im Spital zu Lyon genau verwerthen konnte, fand in einem Falle das Blutserum von röthlicher Farbe; spectroscopisch constatirte er die Anwesenheit von Oxyhämoglobin, Methämoglobin und Urobilin.

Es steht gegenwärtig noch nicht fest, ob bei jedem Schwarzwasserfieber die Auflösung der rothen Blutkörperchen im circulirenden Blute erfolgt, ob man also in jedem Falle in den peripheren Gefässen Hämoglobinämie annehmen darf, oder ob es Fälle gibt, wie solche von der paroxysmalen Hämoglobinurie behauptet werden, in welchen trotz der Hämoglobinurie in keinem Stadium des Anfalles Hämoglobinämie nachweisbar ist. Für diese Fälle paroxysmaler Hämoglobinämien ist bekanntlich die Hypothese ausgesprochen worden, dass der Zerfall der Erythrocyten in den Nieren stattfindet.

Berthier, der bei zwei Fällen im Blutserum blos spectroscopisch Oxyhämoglobinstreifen nachweisen konnte, während die Farbe von jener normalen Blutserums nicht abwich, nimmt an, dass die malarische Hämoglobinurie seine Ursache nicht in Hämoglobinämie habe, sondern dass es Blutungen in die Niere sind, aus welchen der Harn den Blutfarbstoff bezieht. Den von Pellarin zuerst angegebenen Befund von Nierenblutungen (Apoplexie rénal) wollen wir nicht in Frage stellen, doch glauben wir, dass Berthier seinen Kranken das Blut nicht im geeigneten Zeitpunkte entnommen hat, um sicher aussagen zu können, dass bei ihnen keine Hämoglobinämie da war. Er nahm das Blut stets mehrere Stunden nach Beginn des Anfalles, also zu einer Zeit, wo Leber und Niere sich schon des grössten Theiles des Hämoglobin bemächtigt haben können. Versuche, die wir selbst an mehreren Fällen von paroxysmaler Hämoglobinurie vorgenommen haben, lehrten uns in diesem Punkte Vorsicht.

An dieser Stelle sei auch auf die Aehnlichkeit hingewiesen, welche die Anfälle von Schwarzwasserfieber und jene der paroxysmalen Hämoglobinurie mit einander haben. In beiden Fällen treten Schüttelfrost, Temperatursteigerung, Angst, Cyanose, Schmerz in der Nierengegend als constante Symptome hervor. Es ist daher berechtigt anzunehmen, dass bei dem Schwarzwasserfieberanfall nur ein Theil der Symptome auf die Giftwirkung der Malariaparasiten, der andere Theil aber auf die Rechnung des Blutkörperzerfalles zu setzen ist.

Die Dauer der Erkrankung ist eine sehr wechselnde. In leichten Fällen beobachtet man selten mehr als zwei bis drei Anfälle, oft bleibt es bei einem einzigen. In solchen beträgt die Krankheitsdauer nicht mehr als

2—5 Tage. Schwerere Fälle mit subcontinuirlichem Fieber dauern auch 10 Tage und darüber hinaus; doch ist zu bemerken, dass die aller-
schwersten, mit fulminanten Erscheinungen einhergehenden Fälle auch
schon nach 2—3 Tagen zum Exitus führen können. Nach Corre beträgt
die Dauer der glücklich verlaufenden Fälle 3—15 Tage (in einem Falle
22 Tage), jene der tödtlich verlaufenden 2—12 Tage.

Der Ausgang des Schwarzwasserfiebers ist in der Mehrzahl der
Fälle die Genesung. Derselben geht aber immerhin eine ziemlich lange
dauernde Reconvalescenz voraus. Dass zahlreiche Fälle Malariasiechthum
hinterlassen und daher nicht eigentlich als genesen zu betrachten sind,
versteht sich von selbst.

Die Zifferangaben über die Mortalität weichen von einander be-
trächtlich ab. Es scheint, dass örtliche, individuelle und zeitliche Mo-
mente die Schwere der Fälle wesentlich beeinflussen. Inwieferne die
Therapie in Betracht kommt, findet in dem Capitel „Therapie“ Würdigung.

Corre hatte in Nossi-Bé bei Fällen, die ausser dem Spital behandelt
worden sind, über 50% Todesfälle, unter den Spitalskranken 28%. Bar-
thélemy-Benoît hatte in der Provinz am Sénégal 25%, Guiol auf
Madagascar 185:49 = 31·6%, Cassan in Gorée (Westafrika) 32·1%,
Bérenger-Féraud erhob eine Statistik von 286 Fällen, die in West-
afrika behandelt worden sind; es starben davon 66 = ca. 23·1%.
Stuedel hatte bei 18 Fällen 17%, F. Plehn unter 39 Fällen über 10%,
A. Plehn unter 53 Fällen 9·8%, O'Neill (Madagascar) unter 50 Fällen
4% Sterblichkeit. Pampoukis berechnet für Griechenland eine Mor-
talität von 6·6%. Ségard fand in Madagascar die Fälle nicht so per-
niciös, wie es allgemein angenommen wird.

Der Exitus letalis bereitet sich in verschiedener Weise vor. Manch-
mal bessert sich das subjective Befinden der Kranken unmittelbar vorher,
und sie sterben unerwartet in einer Synkope. Häufiger entwickelt sich
ein typhöser Habitus mit algiden Symptomen: kleiner, weicher
und beschleunigter Puls, kühle Haut, kalte Schweisse, fuliginöse Lippen
und Zunge, benommenes Sensorium, gelegentlich Koma oder Convulsionen
(Guillaud). In anderen Fällen bleibt die Haut trocken, der Puls ist
weich und klein, starke Epistaxis und Hämorrhagien aus dem Munde
oder Darne treten auf, die Nasenlöcher, Lippen werden fuliginös, hart-
näckiger Singultus, als besonders ominöses Symptom stellt sich ein.
Complete Anurie oder geringer blasser Harn, unwillkürliche Stuhlent-
leerungen, Delirien bilden den Schluss. Die genannten Erscheinungen
der schwersten Adynamie können mehrere Tage andauern. Diese Form
währt am längsten, und der Exitus tritt oft erst in der zweiten Woche
ein, zu welcher Zeit der Icterus nahezu vollständig verschwunden sein
kann (Raimond).

Die Diagnose des Schwarzwasserfiebers stützt sich auf die Cardinalsymptome: Fieber, Icterus, Hämoglobinurie und auf den Nachweis der Malariaparasiten.

Ohne letzteren ist in Fällen, in welchen vor dem Anfalle Chinin verabreicht worden ist und welche einen intermittirenden Typus haben, die Differentialdiagnose zwischen Chininvergiftung und Schwarzwasserfieber oft unmöglich. Von der paroxysmalen Hämoglobinurie unterscheidet sich das Schwarzwasserfieber essentiell gleichfalls nur durch die Anwesenheit der Parasiten. Auf die Kältewirkung kann man sich nicht ganz verlassen, da nach Corre auch bei der Malaria haemoglobinurica der Kälte oft eine determinirende Rolle zukommt. Bei Continua und Remittens kommen Chininvergiftung und paroxysmale Hämoglobinurie kaum in Betracht.

In Gegenden, welche gleichzeitig von Malaria und von Gelbfieber heimgesucht sind, ist das Schwarzwasserfieber besonders in früherer Zeit öfter mit Gelbfieber verwechselt worden. Die beiden Zustände unterscheiden sich jedoch leicht von einander, wenn man darauf Rücksicht nimmt, dass bei Gelbfieber niemals Hämoglobinurie, nur selten Hämaturie besteht, dass hingegen andere bei der Malaria seltene Blutungen, besonders Haematemesis (Vomito nero) häufig sind. Das Gelbfieber trifft auch Leute, die früher nie an Malaria gelitten haben, es beginnt ohne Prodrom, das Fieber ist continuirlich, der Icterus ist schwach und beginnt erst am dritten bis vierten Tage, es sind zwei Perioden der Krankheit zu erkennen etc. Zu all' diesen klinischen Zeichen, welche den Geübten wohl nicht lange über die Differentialdiagnose im Zweifel lassen werden, kommt die Blutuntersuchung, welche rasch zu dem sichersten Schlusse führt.

Die Anzahl der Parasiten muss, wie schon oben erwähnt war, bei Schwarzwasserfieber keine allzu grosse sein, wengleich sie es genug oft ist; es wird also in zweifelhaften Fällen stets nöthig sein, der Blutuntersuchung Sorgfalt zu widmen. Verwechslung des Schwarzwasserfiebers mit acuter gelber Leberatrophie, Phosphorvergiftung, Weil'scher Krankheit etc. dürfte leicht zu vermeiden sein.

Die Prognose des Schwarzwasserfiebers ist eine ernste. Sind die Initialerscheinungen nicht zu heftig, handelt es sich um ein kräftiges, von Alkohol, Syphilis und anderen Krankheiten nicht in der Widerstandsfähigkeit herabgesetztes Individuum, so kann man von Anfang an dem Verlaufe zuversichtlicher entgegensehen, als wenn die gegentheiligen Verhältnisse vorliegen. Im Verlaufe der Krankheit wird Intermittenz der Anfälle günstiger zu beurtheilen sein, als wenn das Fieber mit allen übrigen Erscheinungen continuirlich anhält.

Mehrere Tage hindurch dauerndes Erbrechen wird zur Gefahr wegen der Unmöglichkeit, den Kranken zu ernähren; sind gleichzeitig profuse Diarrhöen vorhanden, so ist die rasche Entkräftung um so mehr zu befürchten. Plötzliches Sinken der Pulsspannung mit Steigen der Frequenz, Singultus sind als ominöse Symptome zu betrachten. Algidität, Koma sind als sehr bedrohliche Erscheinungen anzusehen. Mehrere Tage bestehende Anurie ist sehr bedenklich, aber nicht unbedingt schlecht zu beurtheilen, da sich doch nicht allzu selten wieder Urinsecretion einstellt. Polyurie ist meistens als günstiges Symptom anzusehen, doch liegen Beobachtungen vor (Bérenger-Féraud, Corre), in welchen trotz bedeutender Polyurie, vielleicht auch in Folge derselben, der Exitus letalis eintrat.

Die Intensität des Icterus bietet keinen prognostischen Anhaltspunkt, ebensowenig die mehr oder weniger dunkle Farbe des Harnes. Von Wichtigkeit ist es hingegen, darauf zu achten, ob nicht Erscheinungen von Nephritis acuta vorhanden sind, denn diese trübt die Prognose.

Complicationen, Nachkrankheiten und Reconvalescenz.

Dass in schweren Fällen von Schwarzwasserfieber häufig andere perniciöse Symptomencomplexe, besonders Algidität, Synkopalzustand, Koma, Convulsionen eintreten können, welche meistens zum Tode führen, ist schon erwähnt worden. Diese Zustände sind meistens nicht als wahre Complicationen, sondern als anderweitige Aeusserungen der Malaria-infection zu betrachten. Nur bei Bestehen von Anurie wird der Verdacht einer acuten Urämie nicht von der Hand zu weisen sein, und in diesem Falle kann wohl von einer Complication gesprochen werden. Zu einer wohlmotivirten Auffassung dieser in ihren klinischen Aeusserungen identischen Symptome wird weniger die Beobachtung in vivo als der post-mortale Befund verhelfen. Während des Verlaufes wäre nur der Nachweis von Harnstoff im Erbrochenen ein diagnostisches Hilfsmittel. Guillaud hat drei Fälle von Schwarzwasserfieber mit deutlichen urämischen und nephritischen Erscheinungen beschrieben. Die Autopsie ergab jedesmal eine heftige acute Nephritis.

Von Blutungen sind Petechien, Netzhautblutungen und Epistaxis am häufigsten, viel seltener sind Melaena, Hämatemesis, Blutungen in die Pleura und in das Pericard.

Nach Steudel soll Pleuritis sicca häufig vorkommen.

Von Nachkrankheiten ist die schwere Anämie respective Kachexie zu nennen. Häufig bleibt der Magen sehr empfindlich, es bestehen Appetitlosigkeit, Uebelkeit als Folgezustände des tagelangen galligen Erbrechen zurück. Ebenso oft ist die Darmthätigkeit alterirt. Auch die Colique sèche soll als Nachkrankheit gelegentlich vorkommen.

Die Nieren ertragen in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle den Reiz, welchen der hämoglobinhältige Harn zweifellos in sich schliesst, ganz gut, doch kommt es manchmal dennoch zur Entwicklung einer Nephritis acuta. Dieselbe kann sich gleich nach dem Anfälle durch das Auftreten von zahlreichen epithelialen, granulirten und Blutkörperchen-Cylindern in dem spärlich bleibenden und stark eiweissreichen Harn zu erkennen geben (Fälle von Guillaud, Kelsch und Kiener), oder die Nephritis entwickelt sich oder äussert sich erst nach völligem Ablauf der Erkrankung. Man wird sich immerhin die Frage vorzulegen haben, ob das betreffende Individuum nicht schon vorher an Nephritis gelitten hatte.

Die Reconvalescenz ist meistens eine langdauernde, was durch die schwere Anämie und durch die Herabstimmung der Magendarmthätigkeit bedingt wird. Chronisches Malariasiechthum pflegt die betroffenen Menschen oft ihr Leben lang zu begleiten. Nach leichteren Anfällen kann sich aber sofortiges Wohlbefinden einstellen.

Bezüglich der Pathogenese des Schwarzwasserfiebers sei auf das betreffende Capitel verwiesen. An dieser Stelle sei blos erwähnt, dass das essentielle Moment dieser Krankheitsform in einem plötzlichen massenhaften Zerfall von rothen Blutkörperchen besteht, womit die Auflösung des freigewordenen Hämoglobin Hand in Hand geht. Dass die Zahl der zu Grunde gehenden Erythrocyten eine ungemein grosse sein muss, damit der Blutfarbstoff als solcher die Nieren passire, geht aus Ponfick's bekannten Experimentalversuchen und aus den Blutuntersuchungen bei dieser Malariaform hervor.

Bezüglich Ponfick's Versuche sei daran erinnert, dass nach diesem Autor ungefähr ein Sechstel der gesammten rothen Blutkörperchen zerfallen muss, um zur Hämoglobinurie zu führen. Zerfällt eine geringere Quantität, dann reicht die Thätigkeit der Leber vollauf aus, um das gelöste Hämoglobin zu Galle zu verarbeiten.

Die letzte Ursache des Blutkörpercherzerfalles kennen wir nicht. Wir haben oben erwähnt, dass sich die Parasiten, welche bei Schwarzwasserfieber gefunden werden, morphologisch in nichts von den Parasiten der gewöhnlichen Sommer-Herbstfieber unterscheiden. Ob ihnen ein höherer Virulenzgrad eigen ist, oder ob sie gar ein specifisches hämolytisches Gift ausscheiden, das sind Ideen, welche gegenwärtig durch kein Argument zu beweisen wären.

Es steht fest, dass man bei dem Schwarzwasserfieber nicht etwa von einer quantitativ schwereren Infection sprechen kann, denn sowohl die Fieberbewegungen als die Anzahl der Parasiten zeigen, dass diese Fieber nach den erwähnten Richtungen durchaus gleiche Verhältnisse darbieten wie die anderen Formen.

Zieht man den Umstand in Erwägung, dass nur solche Personen an dem Schwarzwasserfieber erkranken, welche wiederholt von Malaria inficirt waren, und welche sich seit längerer Zeit an tropischen Malariaorten befanden, so drängt sich die Ueberzeugung auf, dass es individuelle, in dem Organismus, vielleicht in den blutbereitenden Organen gelegene Momente sind, welche, vereinigt mit den klimatischen Verhältnissen, die Grundlage für den Zerfall der rothen Blutkörperchen bei neuerlicher Malariainfektion bilden. Hervorzuheben wäre noch, dass sich die Disposition für diese Erkrankung, so weit wir bisher wissen, in keinem Merkmale äussert, dass es namentlich nicht immer besonders anämische Individuen sind, welche an Schwarzwasserfieber erkranken.

Als Beispiel einer leichten Erkrankung an Schwarzwasserfieber entnehmen wir der These von O'Neill folgende Krankengeschichte (Obs. IV, S. 47):

Jacques Reneau, 34 Jahre alt, Marinesoldat, befindet sich seit drei Jahren an der afrikanischen Küste, seit 11 Monaten Aufenthalt in Rio-Núñez; hatte nach seiner Ankunft in Boké einen Anfall von Wechselfieber.

Den Tag vor seinem Eintritt in das Spital Fieberanfall, wegen dessen er 0.80 Chinin mit Ipecacuanha nahm.

10. Jänner 1868, 10 h. a. m. Der Mann stellt sich mit einem Schüttelfrost vor, welcher seit einer halben Stunde anhält, und gibt an, dass er vorher Galle erbrochen und blutigen Harn entleert habe. Gesichtsfarbe blass, gelblicher Stich an den Skleren, Puls gespannt, hart, 114. Temperatur in der Achselhöhle 40.5°.

Verordnung: 1.5 Calomel binnen 10 Minuten zu nehmen, Infusum. flor. Aurant. und Cataplasma emolliens auf den Unterleib.

4 h. p. m. Während des Tages dreimal galliges Erbrechen und drei gallige Stühle. Harn reichlich, Farbe wie Portwein. Schmerz in der Lendengegend und im Epigastrium, Scheitelkopfschmerz, lebhafter Durst, Puls dicot („vibrant“) 113, Temperatur in der Achselhöhle 41.2°.

Verordnung: Eislimonade.

8 h. p. m. Seit $\frac{3}{4}$ Stunden Schweiss, Harn gelb, getrübt, noch etwas eiweiss-hältig. Achselhöhlentemperatur 38.5°. Puls 85.

Verordnung: Limonade, 2 gr Chinin. sulf. in Lösung innerhalb zwei Stunden zu nehmen. Gewässerter Wein, kalte Bouillon.

11. Jänner, 7 h. a. m. Seit einer Stunde neuerlicher Anfall; safranfärbiger Icterus, Urin sehr schaumig, Farbe von Portwein. Der Frost war schwach und dauerte bloss einige Minuten. Zur Zeit der Visite erreicht die Temperatur 40.9°, Puls 112. Nausea und galliges Erbrechen. Gürtelschmerz.

Verordnung: Eislimonade, Eisblase auf das Epigastrium.

4 h. p. m. Haut etwas feucht, Puls 102, Temperatur 39.4°.

Verordnung: Chinin. sulf. 1.0. Syrup. Diacodii, Syrup. Aurant. \tilde{a} 30.0 des Abends zu nehmen; Eisgetränke.

9 h. p. m. Complete Apyrexie, Harn gelblich, wolkig getrübt. Chinin und Getränke werden gut ertragen.

Verordnung: gewässerter Wein, Brühe.

12. Jänner, 7 h. a. m. Nacht war ziemlich gut; Patient verspürt nur mehr eine grosse Schwäche und Schwindel.

Verordnung: Chinin. sulf. 1·20 in 24 Pillen, Chocolate, Bouillon, Bordeauxwein.

13. Jänner, 7 h. a. m. Apyrexie; der Kranke verlangt zu essen.

Verordnung: Chinin. sulf. 1·0 in 20 Pillen. „Régime réparateur.“

Ueber einen rapid tödtlich verlaufenden Fall mit Koma berichtet Boisson (Obs. III):

D. . . , 23 Jahre alt, von der 30. Trainescadron; keine hereditäre Belastung. Mit 12 Jahren Typhus, nach seiner Ankunft in Madagascar Hitzschlag, welcher ihn für fünf Tage in einen schwerkranken Zustand versetzte. Ende Juni erfolgte die erste Malariaerkrankung zunächst mit remittirendem Fieber; später folgten zahlreiche intermittirende Attaquen in unregelmässigen Intervallen, indem das Fieber durch Chinin bekämpft wurde. Am 27. September ist er in ein Sanatorium gebracht worden, wo er einen Monat verblieb, um darauf repatriirt zu werden.

Bei seinem Eintritte in das Hospital Desgenettes (Lyon) am 7. December erweist sich D. nicht abgemagert, schwach, anämisch. Leber kaum vergrössert, die Milz den Rippenbogen um 3 *cm* überragend. Im Urin weder Zucker noch Eiweiss. Digestions-, Circulations- und Nervenapparat ergeben keinen pathologischen Befund.

Im Laufe des Monates December (am 16. und 19.) hatte D. je einen Fieberanfall von mässiger Intensität und von sechsständiger Dauer.

Am 26. December klagt der Kranke über Kopfschmerz und Diarrhöe. Am 28. ist er in aufgeregtem Zustande, er ist Nachts unruhig. Am Nachmittag des 30. December Fieberanfall, mit heftigem Frost einsetzend. Temperatur um 2 Uhr 41·8°. Die Haut wird rasch gelb. Um 6 Uhr Temperatur 41·7°. Der spärlich gelassene Harn, intensiv roth von Hämoglobin, enthält keine Erythrocyten. Um 9 Uhr Abends Koma; äusserst wenig Harn, derselbe von Hämoglobin stark dunkel gefärbt, sehr eiweisshältig, mit granulirten Cylindern, doch keine Spur von Gallenpigment.

Das Koma hält die Nacht über an, und am nächsten Morgen (31. December) 7 Uhr Früh erfolgt der Exitus.

Die Autopsie ergibt blos Zeichen der Malariainfection.

Einen schweren, in Heilung ausgehenden Fall entnehmen wir Albert Plehn (l. c., Fall 24):

M., Zimmermann, sehr kräftiger Mensch. Seit zehn Monaten (November 1894) in Kamerun, hatte eine sehr grosse Zahl schwerer Fieber, die in der gewöhnlichen Weise mit 1·0—1·5 *gr* Chinin nach jedem Temperaturabfall behandelt wurden.

Im Juni 1895 choleraformiger Anfall mit algiden Zuständen und schweren Collapsen, seitdem weiter etwa alle 14 Tage Fieber, so den 23. September 1895.

Erhielt am 24. September, 7 h. a., bei normaler Temperatur und Wohlbefinden 1·5 Chinin. 10 h. a. Schüttelfrost, hohes Fieber, schwarzrother Urin. 4 h. p. der Urin von normaler Farbe und eiweissfrei. So bleibt es.

28. September verlässt M. das Bett.

30. September. Entlassen. Hb. pCt. 78.

7. October kommt M. wieder nach Fieberanfall ins Hospital. Temperatur 38·5°.

8. October, 7 h. a. Wohlbefinden, Temperatur normal. 1·0 Chinin. 12 h. m. Schüttelfrost, Temperatur 39·3°, furchtbare Cardialgien, Gallenbrechen. 3 h. p. werden 200 *gr* schwarzrothen Urins unter heftigem Brennen in der Harnröhre

tropfenweise entleert; spec. Gew. 1020; bei Kochen mit Essigsäure gerinnt beinahe die ganze Flüssigkeitssäule; das dicke Sediment enthält reichlich feinkörnige Cylinder und Nierenepithelien, kein Blut, Eiter etc. Morphium, heisse Umschläge. Abends befindet M. sich besser. Temperatur $38\cdot0^{\circ}$, 160 *ccm*. Urin von der gleichen Beschaffenheit wie 3 h. p.

9. October Nachts kein Schlaf; 4 h. a. neuer heftiger Schüttelfrost, hohes Fieber, erneute Beklemmungen, Erbrechen. Urin wie gestern, 750 *ccm* von 1012 spec. Gew. 7 h. a. Temperatur $39\cdot3^{\circ}$, der Schweiß beginnt. Im Blute fand sich nach langem Suchen noch ein endoglobulärer Parasit von ein Fünftel Blutkörpergrösse.

10 h. a. Der spärliche Urin sieht aus wie reines Venenblut. Temperatur $38\cdot0^{\circ}$.

11 h. a. Schüttelfrost, Temperatur $39\cdot3^{\circ}$.

12 h. m. Kolossaler Schweiß.

2 h. p. 550 *ccm* Urin von unveränderter Beschaffenheit.

4 h. p. Temperatur $39\cdot8^{\circ}$, der Schweiß hält an.

9 h. p. Temperatur $39\cdot5$ — $38\cdot6^{\circ}$, Puls 132. 755 *ccm* Urin. Die hochgradig anämische Hautfarbe wechselt zur ikterischen. Das Brennen beim Uriniren hört auf.

10. October, 6 h. a. Die ganze Nacht Fieber, aber keine Fröste mehr, äusserste Anämie, schwerer Icterus. 1100 *ccm* schmutzig-braunrothen Urins.

12 h. m. Temperatur $39\cdot3^{\circ}$, Puls 132. Urinmenge 620 *ccm*, spec. Gew. 1012, enthält $\frac{1}{2}$ Vol. schwarzbraunen Niederschlag. Hb. pCt. 21.

3 h. p. Temperatur $37\cdot5^{\circ}$.

6 h. p. Temperatur $37\cdot4^{\circ}$. Unruhe, viel Erbrechen. Puls 128.

9 h. p. Temperatur normal, grosse Schwäche, Puls 128, Urin 1420 *ccm*, hellrubinroth.

11. October. Erbrechen lässt nach, Milch mit Ei als Nährklystiere. Höchste Temperatur $37\cdot9^{\circ}$. Im Laufe des Tages werden über 3000 *ccm* strohgelben Urins von 1013 spec. Gew. entleert. Hb. pCt. 14!!

12. October, 6 h. a. Temperatur $38\cdot0^{\circ}$, Puls 132. Urin reichlich, spec. Gew. 1012, Spur von Eiweisstrübung noch vorhanden.

3 h. p. Temperatur $39\cdot6^{\circ}$; keine endoglobulären Parasiten, starke Leukocytose.

6 h. p. Unverändert.

13. October. Morgens Temperatur $38\cdot6^{\circ}$.

3 h. p. Temperatur $39\cdot3^{\circ}$. Pulsfrequenz fiel vorübergehend auf 116, sonst schwankte sie zwischen 128 und 140. Viel Phantasiren; im Blute durchaus keine Parasiten zu finden, auch kein Pigment in den Leukocyten. Urin sehr reichlich, strohgelb; spec. Gew. 1013, nur Spur einer Eiweisstrübung beim Kochen mit Essigsäure. Hb. pCt. 14. Abends Zustand besser, in der Nacht wieder Fieber.

14. October. Vormittags vorübergehend $37\cdot6$ und $37\cdot4$, Abends wieder 39° , Puls 138; durch Einlauf grosse Massen goldgelben Stuhles herausbefördert. Schweiß. Die Milz überragt den Rippenbogen um gut Zweifingerbreite. Leber nicht vergrössert. Der Icterus geht zurück. Das Wohlbefinden ist stets am besten bei höchster Temperatur. Alkohol; sehr viel Milch, die nicht mehr erbrochen wird.

15. October. Temperatur Morgens $39\cdot8^{\circ}$, Puls 140. Trotzdem ist der Kräftezustand entschieden gehoben. Hb. pCt. 18·5.

12·30 p. Starker Schweiß. Temperatur $39\cdot0^{\circ}$. Die rothen Blutkörperchen schwanken in ihrer Grösse von einem Drittel bis zum Dreifachen des Normalen, die Megalocyten lassen schon ungefärbt einen grossen runden Kern sehr deutlich

erkennen. Typische endoglobuläre Parasiten fehlen durchaus, ob in einigen Leukozyten einzelne Pigmentstäubchen vorhanden sind, bleibt zweifelhaft. Die Milz ist etwas zurückgegangen.

16. October, 8 h. a. Temperatur 38·8°; 1·0 Chinin innerlich. Das Chinin wurde dem Kranken als Opium suggerirt, und so schlief er zum ersten Male seit zehn Mal 24 Stunden drei Stunden lang.

12 h. m. Temperatur 39·4°, Puls 148. Nahrungsaufnahme noch immer gut; ausser 5—6 Liter Milch, Eiern, Schinken, Weissbrot jetzt noch 2½ Flaschen Wein pro Tag.

6 h. p. Temperatur 38·7°, Puls 124. Abends 0·5 Chinin.

17. October. M. fühlt sich bedeutend besser. Temperatur 38·7°, Puls 124. 8 h. a. 1·0 Chinin. Schlaf.

Abendtemperatur 38·0°, Puls 104. Hb. pCt. 30. 0·5 Chinin.

18. October. Höchste Temperatur 38·3°. Allgemeinbefinden viel besser.

19. October. Temperatur normal.

21. October. Rasch fortschreitende Reconvalescenz. Hb. pCt. 34. Die kernhaltigen Erythrocyten sind verschwunden. M. klagt seit einigen Tagen über Sehstörungen.

24. October. Die heute mögliche Augenspiegeluntersuchung ergibt beiderseits Netzhautblutungen. Hp. pCt. 42·5.

30. October. Die purpurrothen Verfärbungen in der Netzhaut haben weissliches Colorit angenommen. Sehvermögen wieder hergestellt. Hb. pCt. 45.

31. October. Temperatur über 39·0°. Allgemeinbefinden wenig gestört, nur Appetit geringer.

1. November. Temperatur überschreitet kaum 38·0°. Hb. pCt. 43.

2. November. Morgens mehrfach Gallenerbrechen. Temperatur 40°. Im frischen Blute spärliche kleinste ringförmige Parasiten. Abends Temperatur 38·0°. 1·0 Chinin.

3. November, 6 h. a. Temperatur 38·2°.

9 h. a. Temperatur 37·6°. Im Blut keine Parasiten mehr vorhanden.

10 h. a. 1·0 Chinin.

4. November. Morgens 1·0 Chinin, blieb zunächst fieberfrei.

7. November. Hb. pCt. 53. Im Laufe des November hat M. dann noch einen Fieberanfall mit Temperaturanstieg bis 40° durchzumachen; da nur eine Parasitengeneration vorhanden war, so liess sich die Infection mit 1·0 Chinin definitiv beseitigen. Seitdem nahm M. fünftägig 0·5 Chinin und blieb fieberfrei, bis er im December nach Deutschland zurückkehrte.

Subcontinua pneumoniaca (Syn. *Fièvre intermittente ou rémittente pneumonique, Accès dyspnéique*). Es kommt selten vor, dass im Laufe der acuten Malaria-infection seitens des Respirationstractes derartig heftige Erscheinungen erfolgen, dass jener Zustand resultirt, welchem die Autoren den obigen Titel verliehen haben. Manche Beobachter von reicher Erfahrung stellen das Vorkommen dieser Zustände sogar in Abrede (Colin, Roux).

Baccelli, Kelsch und Kiener, noch viel häufiger ältere Autoren, haben jedoch die Pneumoniaca beobachtet und beschrieben, wobei aber zu bemerken ist, dass bei den älteren Autoren in Folge der Mangel-

haftigkeit der Untersuchungsmethoden Zweifel gestattet sind an der richtigen Deutung ihrer Beobachtungen. Doch möchten wir die Beobachtungen Morton's (l. c., S. 246: febris intermittens primo insultu peripneumoniā acutissimā simulans) ohne Bedenken als hierher gehörig bezeichnen.

Die Erkrankung setzt mit heftigem Frost und rasch ansteigendem Fieber ein; zugleich klagt der Kranke über heftiges Stechen an einer umschriebenen Stelle des Thorax. Bei der Untersuchung fällt hochgradige Dyspnoe, Cyanose, Orthopnoe vor Allem auf. Die Percussion des Thorax ergibt überall normal lauten Schall, sehr selten soll auch eine leichte umschriebene Dämpfung gefunden worden sein. Die Auscultation entdeckt diffuses, meist über eine ganze Lunge ausgebreitetes, selten ein localisirtes, feinblasiges Knisterrasseln, doch kein Bronchialathmen; das Athmungsgeräusch ist vielmehr vesiculär, der Stimmfremitus nicht verändert.

Der Husten ist trocken, kurz. Sputum fehlt oder es ist spärlich. Es besteht aus blutigen Klumpen oder aus zähem blutigen Schleim. Der Zustand währt so lange wie der Fieberanfall und hört mit demselben vollkommen auf. Auch die objectiven Erscheinungen verschwinden mit dem Abfall der Temperatur.

Bei Recidiven kann der ganze Symptomencomplex wiederkehren, die Lungenaffection tritt dabei entweder an derselben Stelle auf wie im ersten Anfall, oder er wechselt seinen Sitz.

Manchmal ist der objective Befund, abgesehen von der Dyspnoe, vollkommen negativ.

Die „Pneumoniaca“ pflegt bei all' ihren stürmischen Erscheinungen günstig zu verlaufen, doch sind Fälle mit tödtlichem Ausgang im Anfall beobachtet worden.

III. Mischinfectionen.

Wir haben schon S. 82 erwähnt, dass die Parasiten der ersten und zweiten Gruppe sich gleichzeitig im Blute finden können. Dasselbst haben wir auch Beispiele solcher Fälle gegeben.

Von den häufigeren Unregelmässigkeiten in der Fieberbewegung abgesehen, bieten diese Mischinfectionen keine besonderen klinischen Merkmale dar, so dass wir auf eine eingehende Besprechung Verzicht leisten.

Wir wollen blos erwähnen, dass solche Fälle nicht allzu häufig sind. Thayer theilt mit, dass im Johns Hopkins Hospital unter 1618 Malaria-kranken blos 31 mit Mischinfection waren, bei der Mehrzahl von ihnen waren die gewöhnlichen Tertianparasiten mit Parasiten der Sommer-Herbstfieber combinirt.

Di Mattei stellte auch Experimente über die Mischinfection an, indem er Kranken, die mit einer bestimmten Parasitenart inficirt waren, Blut mit einer zweiten Parasitenart einspritzte (Quartana und Halbmonde). Es zeigte sich dabei die bemerkenswerthe Erscheinung, dass die neu in das Blut gelangenden Parasiten die früher dagewesenen verdrängen und den ihnen entsprechenden Fiebertypus erzeugen.

Einige Beobachtungen lehren (Vincenzi Livio), dass bei vorhandener Mischinfection die beiden verschiedenen Parasitenarten abwechselnd zu verschiedenen Zeiten Fiebererscheinungen hervorrufen können, so dass anzunehmen ist, dass die eine Art ein Stadium der Latenz eingeht, während die andere im Blute prosperirt.

Man kann aus diesem Grunde aus einer einmaligen Blutuntersuchung, die bloß eine Parasitenart ergibt, die Mischinfection nicht mit Sicherheit ausschliessen.

· IV. Larvirte Fieber.

Unter larvirten Fiebern oder Fieberlarven versteht man alle jene Aeusserungen der acuten Malariainfection, welche unter kaum nennenswerthen Fiebererscheinungen verlaufen oder solche überhaupt vermissen lassen. Auf diese Weise können Symptomencomplexe im Vordergrunde des Krankheitsbildes stehen, welche weniger den Gedanken an Malaria als an irgend eine von den vorliegenden Symptomen imitirte Krankheit erwecken.

Treten die gedachten Symptome typisch oder wenigstens intermittirend auf, dann wird der Arzt allerdings leichter — manchmal allzu leicht — auf die Idee gebracht, dass eine Malaria vorliegt.

Es ist wohl zuzugeben, dass die Aufstellung der Gruppe der Fieberlarven keine ausreichende Berechtigung hat. Die Möglichkeit des diagnostischen Irrthums kann doch nicht als Eintheilungsprincip angesehen werden, und wollte man dennoch an diesem Principe festhalten, dann müssten folgerichtig alle Formen der perniciosen Fieber in die Reihe der Fieberlarven gesetzt werden. Andererseits ist auch das Vorhandensein oder Fehlen von Fieber ein recht schwacher Anhaltspunkt für die Systematik.

Früher verstand man unter Fieberlarven jene Malariaerkrankungen, die vollständig fieberlos verlaufen, und damit glaubte man wohl ein charakteristisches Eintheilungsprincip gefunden zu haben. Abgesehen davon, dass das Vorhandensein oder Fehlen von Fieber kaum einen Werth für die Systematik hat, stellte das Thermometer nachträglich fest, dass jene Fieberlosigkeit nur eine scheinbare war, und dass in beinahe allen diesen Fällen Temperatursteigerungen von $0.5-1.0^{\circ}$ und darüber vorkommen (Jaccoud). Damit ist — bis auf die wenigen Fälle, die thatsächlich fieberlos oder besser gesagt ohne Temperaturerhöhung verlaufen —

das Princip gefallen, die Gruppe der Fieberlarven hat sich aber erhalten, wengleich sie nur mehr kümmerlich fortvegetirt.

Jener weite, beinahe ungemessene Raum, welcher den Fieberlarven von Alibert, Bonnet, Griesinger u. A. eingeräumt worden ist, schrumpft von Jahr zu Jahr mehr ein.

Besonders auffallend ist die Thatsache, wie stille es in Sachen der Fieberlarven seit Laveran's Entdeckung geworden ist. Nun wäre die Zeit gekommen, um jene capriciösen, oft pikanten Fieberlarven als wirkliche Malaria zu agnosciren, und statt dessen liegen blos vereinzelt Mittheilungen über solche Versuche vor, von denen dazu noch manche negativen Erfolg hatten. Das letzte Wort ist in dieser Sache noch nicht gesprochen, doch will es uns schon heute bedünken, als ob die Glanzzeit der *Febres larvatae* vorbei wäre.

In Folgendem wollen wir zunächst jene Thatsachen erwähnen, die einer modernen Kritik Stand halten, im Anschlusse daran sei jener Angaben gedacht, die der Erhärtung bedürfen.

Es muss vor Allem festgestellt werden, dass die Fieberlarven zu den Seltenheiten gehören. Dabei ist noch besonders auffallend, dass aus den schweren tropischen Fiebergegenden nahezu gar keine Angaben über Fieberlarven vorliegen.

Laveran hat während seines fünfjährigen Aufenthaltes in Algier nicht einen einzigen Fall gesehen, obwohl er hunderte Malariainfektionen der verschiedensten Kategorien zu behandeln Gelegenheit gehabt hat. Demgegenüber ist es interessant, dass Bernhardt in Berlin 20—25 Fälle (*Quintusneuralgien*) beobachtet und behandelt hat.

Worauf es beruht, dass die Fieberlarven in kälteren Breiten mehr zu Hause sind als in den schweren Malariagegenden des Südens, wissen wir nicht. Auffallend ist das relativ häufigere Vorkommen von Malarialarven in gewissen Gegenden. In den letzten Jahren sind namentlich aus dem Kaukasus einige interessante Publicationen gekommen (*Triantaphyllides*, *Zachariane*, *Kondrioutzkoff*), welche umsomehr Werth haben, als sie auf Parasitenbefunde gestützt sind. *Zachariane* hatte unter 320 Soldaten 148 Malariafälle, davon 27 larvirte, also 18%, was im Verhältnisse zu anderen Malariagegenden eine enorme Ziffer ist.

Die sogenannten Fieberlarven können sowohl von den Parasiten der ersten als der zweiten Gruppe hervorgerufen werden.

Die Erscheinungen verlaufen meistens typisch intermittirend; am häufigsten kommt der quotidiane, seltener der tertiane, noch viel seltener der quartane Typus vor. Auch continuirliches oder remittirendes Verhalten der Symptome wird, wengleich seltener beobachtet. Die befallenen Individuen sind oft solche, welche vorher schon an gewöhnlicher Malaria gelitten haben, manchmal tragen sie die Anzeichen der Kachexie. Es geschieht

gelegentlich, dass normale Anfälle mit larvirten abwechseln, dass z. B. nach einer gewöhnlichen Tertiana das Recidiv in Gestalt einer Larvata erfolgt.

Nach Griesinger sollen besonders reizbare Individuen, und zwar am häufigsten erst nach dem 40. Lebensjahre von larvirten Fiebern ergriffen werden.

Die Anfälle treten gleich den gewöhnlichen Malariaanfällen in der Mehrzahl in den Vormittagsstunden auf. Sie dauern meistens nur kurze Zeit, $\frac{1}{2}$ bis 4 und 6 Stunden.

Manchmal ist nur ein bestimmtes Localsymptom vorhanden, andere Male ist das Hauptsymptom von etwas Unbehagen, leichten Horripilationen eingeleitet, von Gähnen begleitet und von etwas Schweiß gefolgt. Die Milz kann vergrößert sein, ist es aber nicht regelmässig.

Die einzelnen Formen seien in der Reihenfolge ihrer Häufigkeit kurz besprochen:

1. Neuralgien. Es ist die gewöhnlichste und die am wenigsten bestrittene Form der Fieberlarve.

Am häufigsten liegt die Neuralgie im Gebiete des Nervus trigeminus und hier öfter in dem Ramus frontalis, seltener im Ramus infraorbitalis und im Ramus mandibularis. Intercostalneuralgien, Occipitalneuralgien, Ischias, Hemicranie¹ und anderwärts complicirte neuralgische Erscheinungen wie Cardialgie, Angina pectoris, Enteralgien sind viel seltener als Malarialarven sichergestellt.

¹ Des geschichtlichen Interesses halber sei hier die eigene Krankengeschichte des berühmten Richardo Morton (Pyretologia, Exercit I, Cap. IX, Historia XXVII) angeführt: Anno 1690 a frigore suscepto, Ego ipse, ad quatrimum, insolito faciei calore periodico, praesertim a pastu, affectus sum. Dein per tres vel quatuor dies continuos Hemicraniam molestam, sinistram capitis partem occupantem, ab octava hora matutina ad quintam usque Vespertinam protensam, quotidianae patiebar: Quoad caetera firme valebam, et, cum appetitu integro, muniis solitis fungebar. Quandoquidem autem hunc morbum, antehac in aliis, non obstante repetita Venaesectione, applicatione Vesicatoriorum, Cucurbitularum, Fotuum, Errhinorum, Masticatoriorum, et exhibitione methodica Catharticorum, Emeticorum, caeterumque idgeuus, ad mentem Veterum, valde Chronicum et contumacem saepius observassem; atque molestum hoc Symptoma a fermente febrili delitescente subortum esse, suspicatus essem utut nulla febris praesentis indicia apparent. Post extractionem unc. XII Sanguinis e brachio sinistro, pulveris febrifugi unc. I spatio biduo devoravi. Postquam Corticis drachm. V absumpsissem, dolorem multo mitiorem, die sequenti (periodice licet et designato tempore recurrentem) passus sum. Peuso vero absoluto, die proximo prorsus liberatus sum. Post tres autem hebdomadas recrudescere dolor (sicuti in febre Cortice curata solet) quem non sine China-China jam superare potui, quippe Vegetam et genuinam penes me tum temporis non habui. Repetito autem Cortice post duas hebdomadas, prophylaxeos gratia, huiusque, sine quocumquo alio medicamento exhibitio, optima valetudine utor.

Die Anfälle von Trigemimusneuralgie sind oft von einer umschriebenen Röthung und leichten Schwellung der Stirne in der Gegend der Austrittöffnung des Nervenastes begleitet; dem gesellt sich nicht selten Röthung des entsprechenden Auges und vermehrte Thränenabsonderung hinzu, womit Lichtscheu, auch Uebelkeit, Erbrechen verbunden zu sein pflegt (Ophthalmie intermittente). Manchmal tritt nach Beendigung des Anfalles an der vorher gerötheten Stelle Schweiß auf.

Ich habe zwei Fälle von solchen supraorbitalen Larven gesehen. In dem einen Falle handelte es sich um einen Herrn von 45 Jahren, der kurz vorher an Tertiana gelitten hatte und nun täglich genau um die Mittagszeit den larvirten Anfall, der von etwas Uebelkeit begleitet war, bekam. Der Ramus frontalis war nicht druckempfindlich. Auf Chinin erfolgte sofortige Heilung.

In dem zweiten Falle handelte es sich um einen Mann von 50 Jahren, der früher oft an Fieberanfällen litt und sehr kachektisch aussah; grosser Milztumor, Oedeme an den Beinen. Er hatte täglich gegen 4 Uhr Nachmittags einen rechtsseitigen Stirnkopfschmerz, der 2—3 Stunden anhielt. Im Blute fanden sich blos spärliche Halbmonde vor. Während des Schmerzes erhob sich die Temperatur jedesmal auf 37·8—38·3°. Nach Chinin-Eisenbehandlung verschwanden die Anfälle.

Duboué (de Pau) beschreibt einen Fall von mehrwöchentlicher Ischias, welche der Chinintherapie wich, und die er als Malariaischias auffasst. In diesem Falle waren die Schmerzen continuirlich, beziehungsweise remittirend.

Bezüglich der Diagnose der Malarianeuralgie sei darauf hingewiesen, dass weder die Intermittenz der Anfälle, noch auch der Erfolg der Chinintherapie das Bestehen einer Malariainfection gewährleistet. Es ist bekannt, dass die verschiedensten Schmerzen, seien es nun echte Neuralgien oder Schmerzen aus anderen Ursachen, eine ausgesprochene Neigung zur Intermittenz haben. Ich erinnere nur an die nächtlichen Knochenschmerzen der Syphilitischen. Vor kurzer Zeit sah ich eine Frau, welche ein Sarkom des Stirnbeines hatte, und an exquisit intermittirenden Schmerzparoxysmen im Bereiche der Geschwulst litt, ohne dass von Malaria eine Spur vorhanden gewesen wäre. Inwieferne aber im Bereiche des Schmerzes ex juvantibus ein Schluss zu ziehen ist, überlasse ich dem Urtheile jedes kritisch denkenden Arztes.

Die vorliegenden parasitologischen Untersuchungen sind, wie schon erwähnt war, äusserst spärlich. Zakhariane fand in diesen Fällen nur wenige Parasiten im Blute, Loeza (Mexico) theilt mit, dass er in einigen Fällen im Blute überhaupt keine Parasiten fand. Ob bei negativem Blutbefunde — vorausgesetzt, dass die Untersuchung sachgemäss ausgeführt

worden ist — an der Diagnose Malaria festzuhalten sei, erscheint mir mehr als fraglich.

Paresen. Sie gehören zu den seltensten Aeusserungen der larvirten Malaria. Ich finde einen einzigen sichergestellten Fall bei Marchiafava und Bignami (l. c., S. 135). Derselbe betraf einen Mann mittleren Alters, welcher am 26. September 1889 in schwachem Zustande, mit hochgradiger Blässe in das Hospital S. Spirito (Abtheilung Baglivi) aufgenommen wurde. Er klagte über Kopfschmerz, hatte kein Fieber, die Temperatur war vielmehr subnormal, Milz nicht palpabel. Einige Stunden nachdem er in das Bett gelegt wurde, verlor er das Bewusstsein. Es liess sich linksseitige Hemiplegie mit gleichzeitiger Facialislähmung, Hemianalgesie, Verlust der Reflexe constatiren. Dabei blieb die Temperatur subnormal. Man war eben daran, durch genaue Untersuchung den Zustand aufzuklären, als die Blutuntersuchung das Vorhandensein von äusserst zahlreichen amöboiden Parasiten ergab, deren Mehrzahl unpigmentirt war. Es wurde Chinin intravenös gegeben, und zwei Tage nachher war der Mann geheilt, obgleich er noch sehr anämisch blieb.

In diesem Falle war die höchste Temperatur während der acuten Infection in der Nacht vom 25. auf den 26. September 37.9° (im Rectum gemessen). Die Heilung erfolgte, so weit es die cerebralen Symptome betraf, ungemein rasch. Es blieb von ihnen keine Spur zurück. Die Zahl der rothen Blutkörperchen betrug am 26. September 1,950.000.

Gleichfalls sehr selten sind motorische Reizerscheinungen. Heidenhain sah in einem Falle Zuckungen im linken Arm und Bein, die im tertianen Typus kamen, dann einen Fall mit Zuckungen im Masseter und mit Frontalneuralgie.

Schwindelanfälle sah unter Anderen Triantaphyllides, Auffälle von Angst, Heidenhain.

Relativ häufiger sind Erscheinungen des Magendarmkatarrhs. Unter den 27 Fällen von Zakhariane waren 19 mit Diarrhöen. Triantaphyllides sah 11 Fälle von chronischer Diarrhoe als Fieberlarven. Davon war in den meisten Fällen positiver Parasitenbefund. Milztumor war blos viermal nachweisbar.

Bronchitis beobachtete derselbe Autor, meist ohne Milztumor, stets mit unpigmentirten Parasiten. Die Bronchitis liess keinen Typus erkennen und wechselte den Sitz.

Exantheme. Es scheinen einige Fälle von Urticaria, welche, wie a. a. O. erwähnt war, den gewöhnlichen Anfall oft begleitet, auch als Ausdruck der larvirten Malaria sichergestellt (Scorzewski, Zeissl, Kaposi, Neumann, Völcker, Brocq u. A.).

Hingegen ermangeln die Angaben über Herpes zoster als Ausdruck der Malaria-infection des überzeugenden Beweises (Masson, Mourso, Girard, Winfield).

Nur zum Theile sichergestellt erscheinen uns andere Symptomen-complexe als Malaria larvata, wie typische Anästhesien, Krämpfe¹ (Niesen, Aufstossen, Schluchzen, Husten, Torticollis, Tic, Convulsionen, chorea-artige und hysteriforme Krämpfe), Lähmungen im Gebiete der Sinnesnerven (so typische Amaurose, Amblyopie, Anosmie, Taubheit), Schlaflosigkeit, Psychosen², Blutungen aus verschiedensten Organen, Angina pectoris, Asthma, Oedeme, Darmkoliken, Erbrechen, Gasaustrreibungen durch Mund und After, Coryza, Neuralgien des Pharynx, der Hoden, der Urethra, des Uterus, Angina etc. etc.

Um die relative Häufigkeit der verschiedenen Fieberlarven zu demonstrieren, sei Zakhariane's Statistik erwähnt. Es waren unter 27 Fällen 19 mit Magendarmerscheinungen, 2 mit Palpitationen, 2 mit Angina pectoris, 3 mit Cephalalgie, 1 mit Coryza.

Als Curiosum sei erwähnt, dass es ältere Aerzte gab, die so leichtgläubig waren, eine typische Loquacität, ja intermittirendes Sprechen in gereimten Versen, als Malaria larvata anzusehen.

Recht widersinnig ist es, wenn in jüngerer Zeit die Pneumonia crouposa, Meningitis etc. zu den Fieberlarven gezählt werden (Tartenson).

Wer sich für die Literatur der Larvatae interessirt, dem empfehlen wir die Werke von Morton, Griesinger, Hertz, Bonnet, Duboué (de Pau), Dangerville.

¹ Vielleicht wäre ein von Faivre publicirter (Journal de méd. de Bordeaux, Sept. 1895) und von Laveran citirter Fall auszunehmen. Er betraf einen Soldaten mit Malariakachexie, der sehr schmerzhaft Wadenkrämpfe mit etwas Fieber und Schweiß hatte. Chinin brachte Heilung.

² Celsus erwähnt Lib. III, Cap. 18 das Vorkommen von intermittirender Psychose. Er benennt sie Phrenitis und sagt: „Levatoque accessionis impetu, protinus mens redit.“

Die acute Malariainfection bei Kindern und bei Greisen.

Es ist schon in einem früheren Capitel darauf hingewiesen worden, dass Kinder eine besondere Empfänglichkeit für die Malariainfection besitzen. Die Kinder sind der Möglichkeit, an Malaria zu erkranken, von der Geburt an ausgesetzt, und es sind genug Fälle bekannt, in welchen schon in den ersten Lebenstagen die Symptome der Erkrankung derartig manifest waren, dass eine Diagnose und eine entsprechende Therapie ermöglicht wurde. Bezüglich der Uebertragung der Krankheit in utero und auf dem Wege der Säugung siehe a. a. O.

Was zunächst die Häufigkeit der Malaria bei Kindern betrifft, so findet man bei manchen guten Beobachtern die Angabe, dass dieselbe eine grössere ist als bei Erwachsenen, und dass die Kinder bei beginnender Malariaepidemie zu allererst erkranken (Griesinger, Boudin, Schramm, Baur, Pepper, Nègre, Pellereau etc.).

Nègre stellte in Boufarik (Algier) die Mortalitätsstatistik für Malaria aus den Jahren 1887—1893 (incl.) zusammen, und es ergab sich, dass während dieses Zeitraumes 62 Erwachsene und 115 Kinder der Krankheit erlegen sind.

Wenn dem gegenüber andere Autoren (Dwight, Chapin, Osler) angeben, dass Kinder selten erkranken, so mag dieser Unterschied in der Beobachtung hauptsächlich darin begründet sein, dass die Malaria der Kinder, namentlich jener unter 2 Jahren, leicht der Diagnose entgehen kann, dass ferner in Städten die Malaria überhaupt weniger Opfer fordert als auf dem Lande, und dass die städtischen Kinder den grössten Theil des Tages in den Wohnungen, also vor der Infection relativ besser bewahrt, zu verbringen pflegen. Nach Bohn's bedeutender Erfahrung sollen Kinder im Alter von 2—7 Jahren am allerhäufigsten erkranken.

Die Symptome der Malariainfection bei Kindern weichen in manchen Punkten von jenen bei Erwachsenen beobachteten ab. Namentlich sind

es die Kinder unter 2 Jahren, bei welchen die Erscheinungen oft recht irreführend werden können.

Um die Symptomatologie der kindlichen Malaria hat sich namentlich Bohn verdient gemacht. Ihm verdanken wir die beste Arbeit über diesen Gegenstand. Unter den Franzosen haben sich Grisolle, Jules Simon, Bossu, Galland, Benoit, Nègre u. A. für die Sache interessiert. Von Engländern seien Thomas, Cheadle und Kingsley genannt. Doch sei anerkannt, dass auch die alten Autoren über den Gegenstand sehr wohl Bescheid wussten, wie die schönen Krankengeschichten von Morton, manche Hinweise von Sydenham und Torti lehren.

Alle Autoren stimmen darin überein, dass Kinder am häufigsten den quotidianen, weniger oft den tertianen Typus, sehr selten den quartanen darbieten. In tropischen und subtropischen Gegenden sind die quotidianen und subcontinuirlichen remittirenden Typen am häufigsten beobachtet.

Die Paroxysmen fallen nach Bohn zumeist in die Zeit zwischen Mittag und Mitternacht, während bei Erwachsenen die andere Hälfte des Tages bevorzugt ist.

Nach demselben Autor beginnt die Krankheit nicht selten unter allgemeinen Erscheinungen mit einem continuirlichen, respective remittirenden Fieber, aus welchem nach Verlauf von einigen Tagen das typische Fieber hervorgeht.

Wir wollen nun zunächst den typischen Anfall bei Kindern unter 2 Jahren betrachten.

Das Froststadium fehlt entweder gänzlich oder ist von so kurzer Dauer, dass es der Beobachtung völlig entgeht; nur selten ist es deutlich entwickelt. Nach Jules Simon soll es bloß einige Minuten dauern und selten eine Viertelstunde anhalten. Hat man Gelegenheit, das Kind in diesem Stadium zu sehen, so nimmt man Folgendes wahr: das Gesicht ist blass, etwas cyanotisch, kühl, ebenso die Hände und die Füße. Die Haut ist gerunzelt, der Körper ist gleichsam an Volumen verkleinert; Respiration und Puls sind sehr beschleunigt. Oefters gähnen die Kinder, auch Erbrechen ist nicht selten.

Bohn beobachtete statt der Kälte gewöhnlich „Schläfrigkeit, unbehagliches Dehnen und Recken des Körpers, Gähnen und Zittern der Extremitäten, nebst krampfhaften Bewegungen der Augenmuskeln, letzteres beides namentlich bei Säuglingen“.

Es folgt das Hitzestadium, welches eigentlich das charakteristischste bei Kindern ist. Die Haut wird heiss, turgescirend, die Kinder werden unruhig und verlangen häufig nach der Brust, oder sie sind somnolent und verschlafen die ganze Zeit.

Das Schweissstadium ist meistens nur durch geringe Feuchtigkeit der Extremitäten oder des Hinterhauptes angedeutet, selten kommt es zu profusem Schweissausbruch.

Der gesammte Anfall pflegt eine Dauer von 4—6 Stunden zu haben, doch kann er auch 12 Stunden und darüber betragen.

In der Zwischenzeit sind die Kinder oft reizbar, appetitlos, unruhig, schlaflos, doch ist manchmal von diesen Dingen nichts zu sehen.

Herpes labialis, Urticaria werden oft beobachtet. Boïcesco und Moncorvo, vor diesen schon Bohn, haben nach mehreren Anfällen das Auftreten eines Exanthems in Form von Erythema nodosum beobachtet. Dasselbe localisirte sich in harten, schmerzhaften, gelegentlich der Anfälle anschwellenden und sich röthenden, etwa fünffrancstückgrossen Knoten an den Extremitäten.

Cheadle beobachtete öfters ein scarlatinaartiges Exanthem, welches sich hauptsächlich an Hals, Brust und Bauchhaut localisirte, und das er bei Erwachsenen nie sah. Aehnliche Erytheme hat Handfield Jones gesehen; in einem Falle überzog eine intensive Röthe drei- bis viermal des Tages den ganzen Körper des dreijährigen Kindes.

Die Milz wird in den allermeisten Fällen vergrössert vorgefunden. Die gegentheilige Beobachtung Ferreira's lässt Zweifel darüber aufkommen, ob alle jene von ihm als Malaria angesprochenen Fälle thatsächlich solche gewesen sind. Doch sei zugegeben, dass Beobachtungen von einzelnen zweifellosen Fällen ohne Milzschwellung vorliegen.

Bohn fand stets Milzvergrösserung, und misst diesem Symptom bei Kindern eine noch grössere diagnostische Wichtigkeit bei als bei Erwachsenen. Man muss nach ihm die Milz oft hinter der Axillarlinie oder hoch an der Brustwand hinauf suchen. Die Anschwellung ist oft von drückenden oder stechend schmerzhaften Empfindungen begleitet, welche während des Hitzestadiums an Intensität zunehmen und, zusammengenommen mit den häufig vorkommenden bronchitischen Erscheinungen, eine Pleuritis, respective eine Pneumonie vortäuschen können.

Der Milztumor ist bei Kindern in der Regel sehr empfindlich auf Druck.

Nach dem Ueberstehen von einigen Anfällen pflegt sich rasch hochgradige Anämie einzustellen. Dabei fehlt nie ein grosser, oft bis in die Nabelgegend reichender Milztumor.

Von begleitenden Symptomen seien Diarrhöen genannt. Dieselben können äusserst profus werden und stellen sich mit Vorliebe zu Beginn der Anfälle ein, halten im Laufe derselben und darüber hinaus eine Zeitlang an; während des apyretischen Intervalls bleiben sie gewöhnlich ganz aus, oder sie vermindern sich wenigstens (Canteneau). Die Stühle sind entweder von gelblicher oder von grüner Farbe.

Nach Bohn leiten zuweilen stürmische, choleraartige Brechdurchfälle mit raschem Collaps die Anfälle in gefahrdrohender Weise ein. Die Stühle können blutig sein und sollen dann nach Bohn besonders auf Malariainfektion hinweisen.

Das Erbrechen nimmt manchmal bedeutende Intensität an und kann dadurch zu einer directen Lebensgefahr werden. Unter Umständen dauert es auch in den Zwischenzeiten an.

Icterus wird, besonders in den Tropen, beobachtet, desgleichen sind Blutungen sowohl in die Haut in Form von Petechien, als auch aus den Schleimhäuten, namentlich aus der Nase, öfter gesehen worden.

Eclamptische Krämpfe können in jedem Stadium des Anfalles einsetzen; sie betreffen die gesammte Körpermusculatur und dauern minuten- oder, mit Unterbrechungen, stundenlang.

Die Krämpfe erscheinen seltener zu Beginn der Anfälle, also im Froststadium, häufiger zur Zeit der Hitze. Bei den Infectionen mit den Parasiten der ersten Gruppe scheint sie wohl der Ausdruck jener Reizbarkeit der centralen motorischen Sphäre zu sein, welche uns an Kindern gelegentlich der verschiedensten acuten Infectionskrankheiten bekannt ist; bei Infectionen mit den Parasiten der zweiten Gruppe dürften hingegen dieselben, auf der Vertheilung der Parasiten in den inneren Organen, besonders im Gehirn beruhenden Grundursachen, welche auch für Erwachsene Geltung haben, wirksam sein.

Bohn beobachtete die Convulsionen stets nur in Begleitung von Fieber, niemals von demselben losgelöst. In seinen Fällen blieb es selten bei einem Krampffall, meist wiederholte sich derselbe drei-, vier-, ja sechs- bis siebenmal innerhalb mehrerer Stunden.

Mit Recht hebt Bohn hervor, dass man die Convulsionen bei verschiedenen Kindern nicht als gleichwerthig anzusehen habe. Einmal sind sie der Ausdruck der motorischen Reizbarkeit, das andere Mal kann es aber ein echter epileptischer Anfall sein, der durch den Fieberanfall nur ausgelöst worden ist.

Bronchitische, bronchopneumonische Erscheinungen sind weniger häufig als die gastro-intestinalen und nervösen.

Von früher her bestehende Bronchitis, respective Laryngitis, kann, wie Bohn es beobachtet hat, gelegentlich eines Malariaanfalles zu bedrohlicher Höhe anschwellen. So kann ein Kind plötzlich die Symptome eines echten Croup oder einer bedrohlichen diffusen Bronchitis darbieten, indem zu einem kaum beachteten Katarrh des Kehlkopfes oder der Bronchien sich ein Fieberanfall hinzugesellt. Der Milztumor und die Intermitenz der Anfälle werden die Diagnose ermitteln helfen.

In tropischen Gegenden nimmt die Malaria ebenso wie bei Erwachsenen auch bei Kindern oft eine perniciöse Gestalt an. Am häufigsten

wird die Perniciosa eclamptica beobachtet, seltener ist die rein komatöse Form.

Algidität kommt öfter vor und führt meist zum Tode; die Perniciosa diaphoretica, cholericiformis, typhosa, pectoralis sind gelegentlich gesehen und beschrieben worden (Benoît, Nègre).

Leider liegen von Kindermalaria bisher sehr wenige Blutbefunde vor, so dass lange nicht alle als Malaria mitgetheilten Krankengeschichten als solche hinzunehmen sind.

Bei Kindern über 2 Jahren, namentlich aber bei solchen von über 5 Jahren, haben die Fieberanfalle die grösste Aehnlichkeit mit jenen Erwachsener, so dass an dieser Stelle darüber weiter nichts hinzuzufügen bleibt.

Als Prototyp einer kindlichen Perniciosa sei eine Krankengeschichte aus der These von Nègre mitgetheilt (l. c., S. 53).

Berth. Im August 1891 wurde ich gegen 10 Uhr Abends durch Frau B. gerufen, um ihr Kind zu besuchen, das nach ihrer Angabe Krämpfe habe und sehr unruhig sei.

Ich finde ein Kind von $1\frac{1}{2}$ Jahren, gut entwickelt, von heftigen Convulsionen befallen, vollständig bewusstlos, die Pupillen starr, dilatirt, ohne Lichtreflex, die Daumen eingeschlagen, das Gesicht grimassirend, Bauch eingezogen, Arme und Beine flectirt, contracturirt und heftig zuckend, die Respiration verlangsamt, unterbrochen, Zähne aufeinandergepresst, reichlicher Schaum auf den Lippen.

Für Augenblicke hörten die Zuckungen auf, das Kind schien alsdann im Koma befindlich, die Respiration war angehalten, Puls kaum fühlbar; 2—3 Sekunden darauf begann ein wahres Delirium der Muskeln von Neuem.

Dieser Zustand hielt seit ungefähr einer halben Stunde an; 10 Minuten nach meiner Ankunft hörten die Krämpfe auf und machten einem Koma Platz. Die Mutter theilte mit, dass das Kind von Geburt an gesund gewesen sei, dass weder sie noch ihr Mann Fieber gehabt hätte. Gegen 7 Uhr Abends habe das Kind Nahrung verweigert, es sei schwer eingeschlafen, und während des Schlafes sei der Anfall plötzlich erfolgt. Die Frau und ihr Kind hatten den Bezirk, in welchem sie seit einigen Tagen wohnten, nicht verlassen, und in Folge dieses Umstandes zögerte ich, die Diagnose Malaria eclamptica zu stellen, weil dieser Bezirk als einer der gesundesten der Stadt gilt. Trotzdem entschloss ich mich angesichts der Schwere des Falles, und da die Temperatur im Mastdarm gemessen $40\cdot5^{\circ}$ ergab, in die Trochantergegend eine Einspritzung von 0·25 Chinin. bimuriat. und eine Aetherinjection zu machen. Gleichzeitig liess ich ein abführendes Klystier verabreichen und ordnete die Application von Sinapismen an verschiedenen Hautstellen an.

Eine Stunde darauf war die Temperatur auf 38° gesunken, und das Bewusstsein kehrte wieder.

Nächsten Morgen abermalige Einspritzung von 0·25 Chinin. bimuriat. Der Anfall kehrte nicht wieder.

Einen Monat darauf, im September, neuerlicher convulsiver Anfall mit Fieber, aber leichter als der erste. Einspritzung von 0·25 Chinin. Der Anfall wiederholte sich nicht.

Seither blieb das Kind, welches ich häufig sehe, ganz frei von dem Uebel.

Fieberlarven sind auch bei allerjüngsten Kindern beobachtet worden; ob sie so häufig sind, wie Benoît annimmt, möge vorläufig dahingestellt bleiben. Auch Kingsley will recht oft Larven in Form von periodischem Kopfschmerz, Cardialgie, Tonsillitis, Pharyngitis, Krampfhusten etc. beobachtet haben. Bohn beschrieb in verlässlicher und meisterhafter Weise Fälle von periodischer Torticollis, Neuralgien im Gebiete des Nervus Trigemini, des Ischiadicus, der Nervi haemorrhoidales, ferner Cardialgien, Intermittens vertiginosa, psychopathica. Besonders schön ist die Beobachtung einer typischen Frontalneuralgie bei einem Knaben von $1\frac{1}{2}$ Jahren. Auch blutige Diarrhöen in quotidianem und in tertianem Typus bei geringem oder fehlendem Fieber beschreibt Bohn als von ihm beobachtete Fieberlarven.

Kroner sah eine Frontalneuralgie in quartanem Typus bei einem $7\frac{1}{2}$ jährigen Mädchen.

Greise werden ebensowenig wie die übrigen Altersklassen von der Malariainfektion verschont.

Die Anfälle, welche durch die Parasiten der ersten Gruppe bei ihnen hervorgerufen werden, sind in nichts verschieden von den Anfällen bei jüngeren Leuten. Hingegen pflegen die Infektionen mit den Parasiten der zweiten Gruppe insofern anders zu verlaufen, als die Symptome, darunter namentlich das Fieber, viel weniger hervortreten. Dadurch kann der Ungeübte irreführt werden. Bei aller anscheinenden Harmlosigkeit der Erkrankung, die in etwas Schläfrigkeit, eingenommenem Kopf, Müdigkeit ihre Symptome erschöpft, kann die Gefahr unmittelbar bevorstehen. Der Exitus erfolgt dann meistens nach einem plötzlich eingetretenen, kurz andauernden Koma.

Es ist ein ähnliches Verhalten, wie wir es bei anderen Infektionen (Pneumonie, Influenza etc.) der Greise zu sehen gewöhnt sind.

Recidiv, Reinfection.

Die Malaria gehört zu jenen Infectionskrankheiten, bei welchen das Recidiviren nahezu als obligat zu bezeichnen ist. Sie gleicht in dieser Hinsicht am ehesten dem acuten Gelenkrheumatismus. Es ist eine alltäglich zu beobachtende Thatsache, dass ein Mann, welcher eine Serie von Malariaanfällen durchgemacht hat, nach 1—2—3 Wochen oder noch später, abermals von einem oder von mehreren Anfällen heimgesucht wird, sei es nun, dass die erste Erkrankung spontan vorübergezogen, oder dass sie durch Chinin geheilt worden ist. Dasselbe kann sich späterhin noch mehrmals abspielen, und es ereignet sich häufig, dass Personen, welche im Sommer oder im Herbst eine primäre Infection acquirirt haben, den ganzen Winter hindurch und bis in das nächste Frühjahr hinein von zeitweilig wiederkehrenden Recidiven geplagt werden. Der Kenntniss von dieser Neigung zur Recidivirung entspringt auch das seit langer Zeit geübte therapeutische Verfahren, dem erwarteten Rückfall durch einige Chinindosen zu begegnen, welche man der betreffenden Person 2 bis 3 Wochen nach dem letzten Anfall zu verabreichen pflegt.

Wir heben hier ausdrücklich hervor, dass wir unter Recidiv das Wiedererwachen von Krankheitserscheinungen verstehen, welche sich auf Grund von Krankheitskeimen ergeben, die aus einer früheren Krankheitsperiode im Organismus zurückgeblieben sind. Von diesen Recidiven scharf zu trennen sind die Reinfectionen, d. i. Krankheitserscheinungen durch neuerliche Infection des Organismus von aussen her, nachdem er vorher schon keimfrei geworden ist.

Es ist klar, dass es nicht immer möglich sein wird, im concreten Falle Recidiv von Reinfection zu unterscheiden. Beide Zustände sind nämlich der Malaria in hohem Grade eigen. Wenn es sich um Personen handelt, welche sich nach vorübergegangenen Anfällen in Malaria-gegenden aufhalten, dann wird es bei unseren bisherigen Methoden oft unmöglich werden, zu bestimmen, ob eine neuerliche Fieberserie auf Grund der alten, indessen latent gebliebenen Infection oder durch eine Reinfec-

tion, zu welcher gute Gelegenheit vorhanden war, erfolgt ist. Diese Entscheidung wird unter den genannten Umständen nur dann mit Bestimmtheit möglich sein, wenn die Blutuntersuchung in der zweiten Fieberserie eine andere Parasitenspecies nachweist als in der ersten Serie, in welchem Falle es sich mit Bestimmtheit um Reinfection handelt.

Um so klarer liegt aber der Fall, wenn eine Person, die sich in einer Malariagegend inficirt hat, nachher in einem erwiesenermassen malariafreien Ort abermals wiederholte Anfälle erleidet; in diesem Falle handelt es sich natürlich um ein sicheres Recidiv. Es genügt schon, wenn die betreffende Person in einem gut gelegenen Spital internirt, von neuerlichen Fieberanfällen ergriffen wird, um diese als Rückfälle anzusprechen.

Das Recidiv ist sowohl den Fiebern eigen, welche von den Parasiten der ersten Gruppe als von jenen der zweiten Gruppe erzeugt werden; nur ist festzuhalten, dass die Fieber der zweiten Gruppe wesentlich öfter und hartnäckiger recidiviren als jene der ersten. Von den letzteren ist es wieder die Quartana, die sich zäher erweist als die Tertiana.

Man hat sich von jeher bemüht, in der Art und Weise des Recidivs eine Gesetzmässigkeit aufzufinden, namentlich bezüglich des Zeitintervalls, in welchem dasselbe wiederkehrt.

Werlhof will z. B. gefunden haben, dass die Tertiana meistens in der zweiten, die Quartana in der dritten Woche wiederkehrt, und zwar an jenen Tagen, auf welche — eine ununterbrochene Fortdauer der Fieber vorausgesetzt — ein Anfall gekommen wäre.

Barudel fand nach Sichtung eines grösseren Materials, dass quotidiana Fieber mit Vorliebe am 7. Tage, tertiane am 14., quartane am 20. Tage recidiviren.

Nach Borius fallen die Recidive vorzugsweise auf den 7., 14., 21. und 28. Tag. Unter 226 am Senegal beobachteten Fällen hatten 128 reguläre Recidive, und zwar 18 am 7., 68 am 14., 33 am 21., 9 am 28. Tage. 98 Fälle recidivirten von diesem Typus abweichend (9., 10., 16., 20. Tag). Borius bemerkt, dass all' die Leute in der Zwischenzeit etwas Chinin nahmen, und dass er davon überzeugt sei, dass unter Weglassung des Chinins sich bei den Meisten quotidianes Fieber eingestellt hätte.

Dudon sah bei den Quotidianfiebern an der Ostküste Afrikas nahezu regelmässig alle siebenten Tag Recidiv eintreten.

Der Curiosität halber sei erwähnt, dass noch vor wenigen Jahrzehnten, ja von manchen Aerzten noch heutzutage, die Recidive mit den Mondphasen verknüpft wurden.

Die Erfahrung lehrt, dass die oben angeführten Gesetzmässigkeiten für eine grosse Anzahl von Fällen keine Giltigkeit haben, dass die Ausnahmen eher häufiger sind als die regelmässig verlaufenden Typen.

Es kommt manchmal vor, dass einige Recidive in gleichmässigen längeren Intervallen erfolgen. Namentlich beobachtet man gelegentlich Recidive, die alle 7—8 Tage einen oder mehrere Anfälle setzen, doch kann das Intervall auch länger sein und sich auf einen Monat erstrecken. Livio Vincenzi, der in neuerer Zeit den Recidiven Aufmerksamkeit schenkte, sah einige Fälle mit siebentägigem Intervall; die Fig. 26 ist seiner Publication entnommen. Es handelte sich in dem Falle um eine Frau, die im October an quotidianen Fiebern erkrankt war, und im December mit Recidiv zur Beobachtung kam; die beiliegende Curve zeigt, dass zwei weitere Recidive mit siebentägigem Intervall folgten. Die Blutuntersuchung ergab das Vorhandensein kleiner amöboider Parasiten, ohne Halbmonde. Zur Zeit der Apyrexie wurden Parasiten im Blute durch mehrere Tage hindurch völlig vermisst.

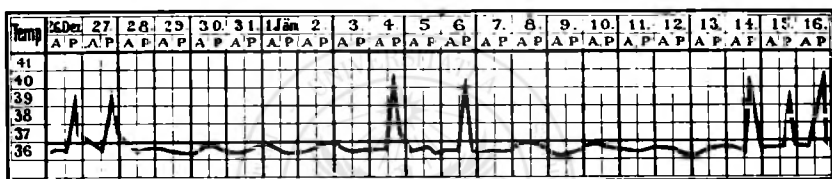


Fig. 26. Recidiv in septanem Typus. Nach Livio Vincenzi.

Besteht eine derartige Regularität in den Recidiven, dann ist man wohl geneigt anzunehmen, dass man einen mit der cyclischen Evolution im genetischen Zusammenhang stehenden Typus vor sich habe. So fassten es ältere Aerzte auf, wenn sie von septanem, octanem, monatlichem etc. Typus sprachen. Auch Golgi meint, dass es Typen wären, die an den Lebenscyklus bestimmter Parasiten gebunden sind, und bezeichnete diese Fieber als „febbri malariche a lunghi intervalli“. Beachtet man jedoch den Umstand, dass die Regelmässigkeit hier zur Ausnahme wird, dass in ein und demselben Fall die Recidive in kürzeren und längeren Intervallen kommen, dass der Blutbefund, besonders die Untersuchung des Milzblutes, das Vorhandensein von Parasiten ergibt, die ihre Sporulation binnen 24—48 Stunden erreichen, so muss man von der genannten Auffassung abgehen und nicht von Fiebern mit langen Intervallen, sondern von Recidiven sprechen. Thatsächlich ereignet es sich, dass die langintervallären Fieber bei vollständigem Weglassen des Chinins sich in tertiane oder quotidiane verwandeln (Bestion). Borius erwähnt, dass seine Fälle, die am 21. Tage recidivirten, am 7. und 14. Tage prophylaktisch Chinin nahmen. Wir wiederholen also nochmals, dass man nicht die Berechtigung hat, von langen Intervallen oder von septanem Typus zu

sprechen, sondern dass es sich in ähnlichen Fällen nur um Recidive handeln kann.

Die Erfahrung lehrt, dass im Allgemeinen die Recidive anfangs in kürzeren, später in immer länger werdenden Pausen erscheinen.

Man findet häufig Angaben darüber vor, dass Malariafieber nach Jahren recidivirt wären. So weit ich jedoch die Literatur überblicke, ist mir kein Fall bekannt, in welchem diese Thatsache mit aller nothwendigen Sicherheit festgestellt worden wäre. Dass nur die Blutuntersuchung nebst kritischer Würdigung aller äusseren Momente (besonders epidemiologischer Verhältnisse) in solchen Fällen die Entscheidung bringen könnte, halte ich für feststehend. Ich muss gestehen, dass mir die Richtigkeit der erwähnten Thatsache zweifelhaft erscheint. Man darf einen Fieberanfall bei einem Menschen, der vor Jahren an Malaria gelitten hatte und dessen objective Untersuchung momentan keine andere greifbare Ursache erkennen lässt, nicht ohne Weiteres als Malariarecidiv ansehen. Man bedenke, wie häufig fieberhafte Infectionen sind, denen wir keinen Namen geben können. Nur der positive Blutbefund, Ausschluss der Reinfection kann massgebend sein.

Was den Typus des Recidivs betrifft, so ist derselbe häufig intermittirend, seltener subcontinuirlich. Auch in Fällen, welche unter dem Bilde einer schweren Continua oder Subcontinua begonnen haben, sieht man als Recidiv oft ein einfaches quotidianes, tertianes oder unregelmässig intermittirendes Fieber folgen. Das Recidiv besteht bald aus einem einzigen Anfall, bald kommen mehrere nacheinander. Unter verschiedenen Recidiven desselben Falles können die Typen abermals wechseln.

Bezüglich der übrigen Erscheinungen des Recidivs ist zu erwähnen, dass dieselben meistens weniger stürmisch sind als jene der ersten Erkrankung, doch kommt es nicht selten vor, dass die Recidive schwer sind und dieselben oder auch andere perniciöse Symptome bringen wie die Originalerkrankung.

Der Blutbefund ist während des Recidivs stets positiv: alle Parasitenarten können vorgefunden werden, oft sind mehrere von ihnen vertreten. Am häufigsten sind die Parasiten der zweiten Gruppe zu finden.

Während des fieberfreien Intervalles findet man im peripheren Blute sehr spärliche amöboide Parasiten, einzelne melanifere Leukocyten, oft zahlreiche Halbmondkörper. Doch kann der Blutbefund durch Tage auch vollständig negativ bleiben.

Oft wird irgend ein psychischer oder somatischer Umstand als nächste Veranlassung für den Ausbruch eines Recidivs verantwortlich gemacht. Gemüthliche und geistige Erregungen, Ortswechsel, Verrichten

ungewohnter Arbeit, Excesse in baccho et in venere, Erkältungen, Traumen, Indigestionen etc. finden wir häufig unter der genannten Beschuldigung stehen.

Die Reinfection ereignet sich bei der Malaria sehr häufig. Weit entfernt davon, gleich manchen anderen Infectionskrankheiten, dem Organismus eine gewisse Immunität zu verleihen, scheint es eher, als ob das einmalige Ueberstehen der Malariainfection eher eine erhöhte Prädisposition für neuerliche Infection nach sich zöge. Wenn es gewisse Rassen gibt, welche geringere Empfänglichkeit haben als die Europäer (z. B. die Neger), so beruht das, wie es scheint, weniger auf einer erworbenen Immunität, als vielmehr auf einer ursprünglich minderen Disposition.

Die Reinfection kann sowohl mit derselben Parasitenart erfolgen wie die erste Infection, als mit einer anderen.



Chronische Malariainfection.

Unter chronischer Malariainfection verstehen wir eine durch Monate hindurch fortbestehende Infection des Organismus mit Malariaparasiten. Dabei ist zu bemerken, dass unter Fortbestehen der Infection nicht häufig Reinfection, sondern das hartnäckige Festhaften der einmal eingedrungenen Keime zu verstehen ist. Man könnte von einem bestimmten Gesichtspunkte aus die Malariainfectionen im Allgemeinen in acute und chronische theilen, je nachdem die Infection in der einen Gruppe von Fällen binnen kurzer Zeit völlig erlischt, in der anderen durch lange Zeit anhält. Dieser Gesichtspunkt hat jedoch den Fehler, keine genügend rationelle und einschneidende Eintheilung zu erschliessen, so dass wir ihm das ätiologische Eintheilungsprincip vorgezogen haben. Doch erfordern praktische Gründe, die Malariainfection auch einen Augenblick von der genannten Seite her zu betrachten, um einige Punkte zur Ansicht zu bringen, welche sonst nicht genügend zur Geltung kommen.

Man kann sagen, dass die meisten Malariainfectionen einen chronischen Charakter haben, insoferne als die Fälle mit einem oder einigen Recidiven häufiger sind als jene, welche in einer kürzeren oder längeren Reihe von Anfällen abgethan sind. Es hätte jedoch keinen Nutzen und würde auch dem Sprachgebrauche nicht entsprechen, wenn man jeden Fall, der binnen zwei bis vier Wochen ein oder zwei Recidive darbot, als chronisch bezeichnen wollte. Daher stellen wir die Forderung auf, dass Monate hindurch die Zeichen der fortdauernden Infection fortbestehen müssen, um den speciellen Fall als chronisch zu bezeichnen.

Ohne Anwendung der specifischen Therapie würde die grosse Mehrzahl der Malariafälle in diesem letzteren Sinne chronisch werden, bei Anwendung derselben ist dies nun allerdings auf relativ wenige Fälle beschränkt. Die Malariainfectionen der ersten Parasitengruppe werden verhältnissmässig selten chronisch, namentlich dann, wenn für rationelle Behandlung und entsprechende hygienische Umstände Sorge getragen wird. Das schliesst jedoch nicht aus, dass gewisse Fälle trotz

ausreichender Chininbehandlung, guter Nahrung, gesunder Wohnung etc. Monate und Monate lang recidiviren, also chronisch werden. Die quartane Infection führt wesentlich häufiger als die tertiane zu dieser Chronicität.

Die Parasiten der zweiten Gruppe schaffen das Hauptcontingent für die chronische Infection. In den Capiteln „Pathogenese“ und „Behandlung“ wird es ausführlich besprochen werden, welchen Widerstand bestimmte Entwicklungsphasen dieser Parasiten dem Chinin entgegensetzen, woraus sich die Chronicität der Infection ungezwungen erklärt.

So gut es auch gelingt, mittelst Chinins und entsprechender hygienischer Massnahmen der Fieberrecidive Herr zu werden, so scheitern die Versuche, eine vollständige Befreiung des Organismus von den Fieberkeimen zu erzielen, dennoch sehr häufig. Die Therapie vermag in dem Guerillakriege gegen einen in den parenchymatösen Organen verschanzten Gegner nichts auszurichten, doch schlägt sie meistens erfolgreich drein, wenn der Feind seine Truppen ins freie Feld der Blutbahnen entsendet. Daraus ergibt sich, dass man die chronischen Fälle viel häufiger in jenen Malariagegenden zu Gesichte bekommt, wo die Parasiten der zweiten Gruppe zu Hause sind, als in jenen leichten Malariaarten, wo nur die Parasiten der ersten Gruppe zu Infectionen führen.

Die Parasiten der zweiten Gruppe entwickeln ihre verheerende Thätigkeit in den Sommer- und Herbstmonaten; von da an datiren also die meisten Fälle chronischer Infection. Der Kranke — gesetzt den Fall er wäre ein Soldat in irgend einer von Malaria heimgesuchten Colonie — wird etwa im August z. B. wegen einer Subcontinua typhosa in das Spital gebracht; nach 8—10 Tagen ist er in Reconvalescenz, noch sehr blass, anämisch, schwach, nervös, mit einem geringen Milztumor behaftet. Er erholt sich rasch und soll das Spital verlassen — da wird er am letzten Tage von einem heftigen Fieberanfälle heimgesucht; die Anfälle wiederholen sich nun etwa in tertianem Typus, bis es gelingt, sie durch Chinin zu unterdrücken. Der Mann ist nun wieder anämisch, der Milztumor etwas grösser etc. Die Erholung erfordert schon etwas längere Zeit, und sie ist vielleicht noch nicht sehr weit fortgeschritten, als abermals ein Rückfall hereinbricht. Und so geht das fort bis tief in den Winter hinein, ja unter Umständen finden wir noch im nächsten Frühjahr den Mann im Spitale. Er wird nun eventuell beurlaubt, repatriirt. Zu Hause langt er in leidlichem Wohlbefinden an; seinen Angehörigen fällt die „abgebrannte“ Gesichtsfarbe auf, die thatsächlich nichts Anderes ist als die erdfahle Melanose der alten Malariker. Er nimmt allmähig an Kräften zu und hält sich bald für vollständig wohl, da bricht eines Tages Schwarzwasserfieber aus, oder der Mann stürzt komatös zusammen und gibt dem behandelnden Arzte die grösste diagnostische Schwierigkeit

zu lösen . . . Der Kranke kann dem Anfalle erliegen, oder er genest und mag darauf vollständig gesund werden und sein Leben lang von den Zeichen der Infection verschont bleiben. So oder ähnlich verläuft die Mehrzahl der Fälle, die wir hier im Auge haben.

Klinisch genommen sind folgende Erscheinungen erforderlich, um chronische Malaria zu diagnosticiren: 1. Monate hindurch zeitweilig wiederkehrende Anfälle von Malaria (Recidive); dieselben können normal oder larvirt sein; 2. ein gewisser Grad von Anämie; 3. Milztumor, eventuell Lebertumor; 4. dieselbe Parasitenspecies, die längste Zeit hindurch im Blute nachweisbar; 5. allgemeiner Habitus.

Was die Recidive betrifft, so haben wir demjenigen, was wir in dem vorigen Capitel darüber gesagt haben, hier nur das Eine hinzuzufügen, dass dieselben häufig eben nur angedeutet sind und keinen Frost bringen, so dass die Kranken oft gar keine Kenntniss davon haben, dass sie fiebern. Dazu kommt noch, dass die Leute mit chronischer Malaria selbst bei höheren Fiebergraden oft so geringe subjective Empfindungen haben, dass sie denselben gar keine Aufmerksamkeit mehr schenken. Ja es kommt vor, dass Kranke, die alle Symptome der chronischen Infection darbieten, fest behaupten, überhaupt niemals an Fieber gelitten zu haben. Derartigen Behauptungen gegenüber ist strenge Skepsis geboten, und ich würde nach meinen zahlreichen Erfahrungen denselben überhaupt nur dann Glauben schenken, wenn regelmässige Temperaturmessungen vorliegen würden. Das Recidiv kann auch larvirt auftreten, und die chronische Malaria ist eigentlich der häufigste Boden für diese Art der Manifestation der Infection. Endlich darf nicht übersehen werden, dass die Recidive auch pernicios sein können. Gerade die chronische Infection ist es, welche oft zu perniciosen Anfällen Anlass gibt (s. Näheres bei Catrin).

Die Anämie kann sehr verschiedene Grade haben, sie mag unter Umständen vollständig fehlen. Letzteres ist dann der Fall, wenn die Recidive weiter auseinanderliegen, wenn während derselben kein allzu grosser Verlust an rothen Blutkörperchen eintritt, und endlich, wenn die blutbereitenden Organe eine derartige Productivkraft haben, dass sie die Verluste rasch zu decken im Stande sind. Am häufigsten sieht man leichte Grade von Anämie bei der chronischen Infection mit den Parasiten der ersten Gruppe.

In der Regel ist jedoch eine ausgesprochene Chlorauämie vorhanden, d. i. Herabsetzung der Anzahl der Erythrocyten und des Hämoglobin, wobei die Verminderung des letzteren eine grössere ist als jene der Blutkörperchen. Die rothen Blutkörperchen zeigen verschiedene Durchmesser, auffallend oft begegnet man Makrocyten; auch geringe Poikilocytose kann vorkommen, ebenso finden sich einzelne kernhaltige Normoblasten.

Die Leukocyten sind an Zahl regelmässig vermindert, und zwar sowohl relativ als absolut. Kelsch und Kiener fanden bei 33 Fällen von chronischer Malaria das Verhältniss der rothen zu den weissen Blutkörperchen constant zu Gunsten der ersteren verschoben. Es schwankte zwischen $\frac{1}{800}$ — $\frac{1}{2000}$. Gelegentlich der Recidive oder bei acuten Complicationen kann jedoch Leukocytose entstehen.

Milztumor wird sehr selten vermisst. Je mehr Recidive vorhergegangen sind, desto grösser pflegt derselbe zu sein. Häufig überragt er den Rippenbogenrand um einige Querfinger. Seine Consistenz ist mässig derb. Die Milz ist häufig Sitz von spontanem Schmerz, welcher bald lancinirenden Charakter hat, bald ein dumpfes Druck- oder Spannungsgefühl, welches auch in die Wirbelsäule hinziehen kann, darstellt. Druckempfindlichkeit ist häufig zu beobachten. In Fällen ohne percutorische Nachweisbarkeit einer Milzvergrösserung soll nach Duboué de Pau der spontane Schmerz auf das Vorhandensein der Malariainfektion hinweisen. Doch möchten wir auf diesen Umstand kein allzugrosses Gewicht legen.

Der Milztumor nimmt während der Recidive gewöhnlich etwas an Volumen zu, er geht aber in den freien Intervallen nicht mehr bis zur Norm zurück, sondern er bleibt in den allermeisten Fällen constant nachweisbar.

Die Leber wird gleichfalls häufig vergrössert gefunden, doch ist es bei diesem Organ stets schwerer zu entscheiden, ob eine Vergrösserung vorliegt oder nicht, namentlich wenn man den Kranken nicht schon von früher her kennt. Es ist ja bekannt, dass die Grösse dieses Organes schon unter physiologischen Verhältnissen ziemlich bedeutende Schwankungen zulässt. Ein Ueberragen des Rippenbogens um zwei bis drei Querfinger kann in einem Falle eine Vergrösserung bedeuten, in dem anderen aber vollständig physiologisch sein. Die Leber kann auch schmerzhaft sein und ähnliche subjective Beschwerden herbeiführen, wie wir sie von der Milz kennen gelernt haben.

Der Parasitenbefund wird während der Recidive, ebenso wie kurz vor und nach denselben, stets positiv sein; in der Zwischenzeit fehlt im peripheren Blute entweder jede Spur von Parasiten oder man findet blos Körper der Halbmondreihe und melanifere Leukocyten.

Gelegentlich kann man in den freien Intervallen, wie das besonders von Vincenzi hervorgehoben worden ist, auch amöboide Formen, selbst sporulirende, beobachten. Dass es dabei doch nicht zu Fiebererscheinungen kommt, mag von einer gewissen Gewöhnung des Organismus — in dem Falle der vasomotorischen Centren — an das Parasitengift herühren.

Die vorgefundenen Parasiten können von einer einzigen Species sein; dieselben gehören in der grossen Mehrzahl der Fälle den Parasiten der

zweiten Gruppe an; häufig sind aber auch verschiedene Species vorhanden, besonders kommt die Mischung der gewöhnlichen Tertianparasiten mit Parasiten aus der zweiten Gruppe vor.

Der Nachweis von Parasiten ist für die Diagnose des Recidivs geradezu unerlässlich, da bei der chronischen Malariainfektion, ebenso wie in der Kachexie, nach abgelaufener Infektion fieberhafte Zustände vorkommen, welche nicht direct mit der Malariainfektion zusammenhängen. Letztere werden wir weiter unten einer Besprechung würdigen.

Der allgemeine Habitus ist zum grossen Theile von dem Grade der Anämie und Hydrämie abhängig.

Die Hautfarbe pflegt häufig fahlbraun zu sein, und zwar nicht blos an jenen Stellen, welche der Bestrahlung durch die Sonne ausgesetzt sind, sondern am ganzen Körper. Es ist jenes eigenthümliche Colorit, welches aus Blässe und Pigmentirung, dazu oft noch aus einem leichten icterischen Farbenton zusammengesetzt ist, und welchem man bei den ständigen Bewohnern von Malaria Gegenden auf Schritt und Tritt begegnet. Gelegentlich wird auch ein höherer Grad von Melanose der Haut wahrgenommen. Doch gibt es demgegenüber auch Fälle, bei denen nur eine leichte Blässe der Lippen vorhanden ist, und selbst diese kann fehlen, wenn durch längere Zeit kein Recidiv vorgefallen ist, und dem Blute Zeit gegönnt war, sich zu regeneriren.

Die Hydrämie führt nicht selten zu Oedemen, doch sind dieselben in diesem Stadium der Erkrankung von geringer Ausdehnung, meistens auf die Unterschenkel beschränkt und sehr flüchtig, im Gegensatze zur Kachexie, welcher sie häufig ein eigenartiges Gepräge verleihen.

Der Puls ist, dem Grade der Anämie entsprechend, häufig beschleunigt. Namentlich gelegentlich körperlicher Anstrengungen treten, ähnlich wie bei anämischen Personen im Allgemeinen, Herzklopfen, Oppressionsgefühl, Dyspnoe häufig auf.

Kelsch und Kiener heben hervor, dass, abgesehen von der Anämie, auch noch die Hyperämie der Milz und der Leber und die Functionsvermehrung des letzteren Organes (Verarbeitung des Pigments) dem Herzen eine erhöhte Arbeitsleistung aufnöthigen. Thatsächlich konnten die genannten Autoren unter 80 Autopsien von chronischer Malaria 34 mal eine mehr oder weniger entwickelte Herzhypertrophie notiren. Dieselbe war in der Regel nur geringen Grades und auf den linken Ventrikel beschränkt.

Auch in vivo lässt sich auf Grund eines resistenteren Spitzenstosses und eines verstärkten Herzshoks die Hypertrophie des Herzens nicht selten nachweisen (Julié).

Häufig bestehen ferner bronehitische Störungen, die bald nur an die Recidive gebunden sind, bald aber hartnäckig haften bleiben und zu Bronchitis capillaris, zu Pneumonie führen können.

Die Verdauung zeigt keine regelmässige Beeinträchtigung, doch bilden gewisse allgemeine Störungen, wie Druck- und Spannungsgefühl nach den Mahlzeiten, Neigung zu Obstipation, ebenso wie Diarrhöen, Pyrosis etc., häufig die Klagen der Patienten.

Im Uebrigen klagen die Kranken oft über Mattigkeit, Kopfschmerz, Schwindel, Schlaflosigkeit; ihre Stimmung leidet nicht selten, sie werden unlustig, mürrisch, launenhaft.

Der Urin enthält, von Complicationen abgesehen, keine fremden Bestandtheile, doch häufig vermehrten Harnstoff und Urobilin (Kelsch und Kiener).

Die chronische Malaria ist der Heilung zugänglich. Erfahrungsgemäss erlischt die Infection rascher, wenn die Kranken in gesunde Gegenden gebracht werden. Doch liegt in dem Luftwechsel durchaus nicht eine Gewähr für das endgiltige Erlöschen der Infection. Es sind sehr viele Fälle von Recidiven, ja von perniciosen Recidiven mit tödtlichem Ausgange bekannt, welche Personen mit chronischer Malaria in völlig malariefreien Gegenden ereilt haben. Man darf nicht daran vergessen, dass die Kranken die Parasiten mit sich führen, auch wenn sie in ein gesundes Klima kommen.

Malariakachexie.

Der Begriff der Malariakachexie wird von verschiedenen Autoren in verschiedener Weise gefasst. Die Einen verstehen darunter einen Zustand des Organismus, dessen Hauptkennzeichen in der Unfähigkeit besteht, die durch die Malariainfection gesetzten Schädlichkeiten zu eliminiren, beziehungsweise zu paralsiren, wobei festgehalten wird, dass diese Unfähigkeit eine endgiltige ist und der Organismus daher rettungslos dem Verfall preisgegeben ist. Die Anderen fassen den Begriff wesentlich weiter und sprechen auch gewisse vorübergehende Störungen in der Werkstätte des Organismus als Kachexie an. Es ist leicht erkennbar, dass die erste Gruppe von Autoren bestimmte anatomische, unverbesserliche Alterationen in den Geweben als die Grundbedingung der Kachexie ansehen, während die zweite Gruppe sowohl die auf pathologisch-anatomisch nachweisbaren Processen, als auch die auf functioneller Insufficienz der Organe beruhenden bleibenden, respective vorübergehenden Störungen, als kachektische bezeichnen. Das gemeinschaftliche Band der beiden Fassungen geben die klinischen Symptome, welche in dem einen und in dem anderen Falle die grösste Aehnlichkeit aufweisen. Der Punkt, in welchem die beiden Begriffsbestimmungen für den Arzt diametral auseinandergehen, ist die Prognose, indem dieselbe in dem einen Fall als absolut infaust, in dem anderen als dubia zu stellen ist.

Da wir hier die Malaria hauptsächlich von ihrer klinischen Seite zu betrachten haben, und da wir namentlich den Bedürfnissen des Arztes Rechnung tragen wollen, so stehen wir nicht an, dem Begriffe Kachexie jenen weiteren Inhalt zu geben, von dem soeben die Rede war, und wir bezeichnen daher unter Kachexie jenen durch die Malariainfection herbeigeführten Zustand des Organismus, dessen Hauptkennzeichen darin besteht, dass die in Frage kommenden Gewebe — Knochenmark, Leber, Milz — eine dauernde oder auch nur vorübergehende Unfähigkeit, die von der Infection gesetzten Störungen im Haushalte des Organismus auszugleichen, an den Tag legen.

Wir greifen den Erörterungen des Capitels „Pathogenese“ nur wenig vor, wenn wir an dieser Stelle darauf hinweisen, dass jene Störungen sich hauptsächlich auf die Vorgänge im Blut beziehen.

Der erste Angriffspunkt der Malariaparasiten sind die rothen Blutkörperchen; diese werden zu Milliarden und Milliarden vernichtet. Für diesen Verlust an Erythrocyten müssen die blutbereitenden Organe aufkommen. Damit ist aber erst die Hälfte gethan, denn es sind die Schlacken des von den Parasiten verzehrten Hämoglobin — das Melanin — aus dem Organismus hinauszuschaffen, eine Arbeit, welche in erster Linie der Leber, dann der Milz, den Lymphdrüsen, endlich auch den Nieren und der Darmschleimhaut obliegt. So lange das Knochenmark einerseits, die genannten Organe andererseits den an sie gestellten Ansprüchen im Kampfe gegen die Verwüstungen der Parasiten vollkommen gewachsen sind, so lange kann von Kachexie keine Rede sein. Sowie aber eine Störung in der Leistungsfähigkeit jener Organe eintritt, sei dieselbe nur functionell, daher zeitlich begrenzt, oder organisch und in diesem Falle unabänderlich, dann ergibt sich der Zustand, den wir als kachektisch ansprechen.

Kelsch und Kiener vergleichen die Leistungen des Organismus im Verlaufe der Malariainfection in zutreffender Weise mit jenen des Herzens bei bestehendem Klappenfehler. So lange die Reservekräfte des Herzens und die Hypertrophie des Herzmuskels der gesetzten Störung gegenüber ausreichen, so lange zeigt der Organismus keine oder bloss geringfügige Erscheinungen des Vitium valvularum; sowie aber eine Erlassung der Herzleistung eintritt, erscheinen die Compensationsstörungen in allen möglichen Formen: ebenso treten bei der Malariainfection in dem Augenblicke, wo die in Betracht kommenden Gewebe insufficient geworden sind, die Erscheinungen der Kachexie auf. Letztere hat daher eine gewisse Analogie mit den Compensationsstörungen.

Aus diesen Erörterungen ergibt es sich von selbst, dass die Kachexie sich in ihrem Kern aus anämischen und hydrämischen Symptomen, gepaart mit den Erscheinungen, welche die Pigmentüberladung des Organismus darbieten, constituiren wird. Da die Functionen des Organismus darniederliegen und keinen raschen Ausgleich herbeiführen oder überhaupt keinen solchen zu bewerkstelligen im Stande sind, so ist ferner leicht ersichtlich, dass sich um diesen Kern Nebenerscheinungen der verschiedensten Art gruppiren werden.

Man denke an die bunte Reihe von Störungen, welche Anämie und Hydrämie allein hervorrufen können, man erwäge die herabgeminderte Widerstandsfähigkeit gegenüber Schädlichkeiten verschiedenster Art eines in seinen wichtigsten Functionen gelähmten Organismus, man ziehe in Betracht, dass das Malariapigment, wenn es nicht den Organismus auf dem Wege der Galle und des Harnes verlassen kann, in den Paren-

chymen als chronisch reizender Fremdkörper liegen bleibt, man nehme zu all' dem noch hinzu, dass in den meisten Fällen von Kachexie auch noch Malariaparasiten eingenistet sind, welche von Zeit zu Zeit ihre Raubzüge auf die noch vorhandenen Erythrocyten unternehmen und Gifte produciren — und man muss von vorneherein die endlose Perspektive von Erscheinungen gegenwärtig haben, welche die Malariakachexie zu Tage zu fördern im Stande ist.

Die Kachexie entwickelt sich in den allermeisten Fällen bei solchen Individuen, die durch Jahre hindurch ununterbrochen dem Einflusse des Malariagiftes ausgesetzt waren, sie ist also ein Zustand, welcher bei den ständigen Bewohnern von schweren Malariagegenden am häufigsten beobachtet wird. Es sind beinahe immer arme und elende, unter schlechten hygienischen Verhältnissen lebende Menschen, welche ihr zum Opfer fallen. Sie saugen sozusagen mit der Muttermilch das Malariagift ein, verbringen ihre Jugend an den verpesteten Orten, indem die Verhältnisse es ihnen eben nicht gestatten, zur Erholung des Organismus einen Ortswechsel vorzunehmen. Seltener kommt es bei Zugereisten bis zur Kachexie, erstens weil dieselben meistens in einem Alter stehen, in dem der Organismus etwas widerstandsfähiger ist, zweitens und hauptsächlich aus dem Grunde, weil die Fremden öfter in der Lage sind, zu ihrer Erholung, wenigstens für einige Zeit, ein besseres Klima aufzusuchen. In Fiebergegenden garnisonirende Soldaten werden gewöhnlich repatriirt, wenn sie von einer Reihe von Malariaanfällen erschöpft sind, Beamte desgleichen, Kaufleute beschränken ihren Aufenthalt in den verpesteten Gegenden auf die möglichst kürzeste Zeit etc.

Manche Kachektiker geben an, niemals an Fiebern gelitten zu haben, doch glaube ich, dass diesen Angaben wenig Glauben zu schenken ist. Wie wenig häufig sich die Kranken des Fiebers bewusst sind, haben wir schon an mehreren Punkten berührt; wenn dies nun schon bei gepflegten Menschen der Fall ist, die gewöhnt sind, sich zu beobachten, um wie viel mehr müssen wir es bei Leuten erwarten, die im kümmerlichen Kampf ums Dasein ihrem Wohlbefinden nur geringe Aufmerksamkeit zu schenken in der Lage sind. Léon Colin hält es jedoch mit Nepple, Bailly, Monfalcon, Boudin, Catteloup u. A. für ausgemacht, dass die Kachexie ohne vorangegangene Fieber bei Eingebornen vorkomme, und er weist auf die Bleikachexie, welche sich manchmal einstellt, ohne dass Kolik, Lähmung, Arthropathie etc. vorausgegangen wären, als Analogon hin.

In den meisten Fällen gehen der Kachexie zahlreiche Infectionen, Recidive voraus, und sie selbst entwickelt sich in der Regel allmählig, indem gewisse Symptome im Anfange kommen und vergehen, um sich schliesslich endgiltig festzusetzen. Unter diesen Umständen spricht man von *Kachexia chronica*.

Seltener kommt es vor, dass die Erscheinungen der Kachexie im Anschlusse an eine überstandene Infection oder noch im Verlaufe derselben rasch auftreten, in welchem Falle man sie als eine *Kachexia acuta* oder galoppirende Kachexie benennt. Als besondere Rarität ist es zu bezeichnen, wenn die *Cachexia acuta* sich schon nach einmaliger Infection einstellt (Fälle von Jacquot, L. Colin).

Die acute Kachexie kommt überhaupt nur in schweren Malaria-gegenden vor, so am Senegal, in Guadeloupe, an der afrikanischen Westküste, in Madagaskar, in Indien, Tonkin. Einzelne Fälle wurden in Holland, in Italien gesehen.

Roux ist der Ansicht, dass die Constitution des Kranken, zusammengekommen mit den hygienischen Verhältnissen, unter denen er lebt, den grössten Einfluss haben auf die Schnelligkeit, mit welcher sich die Kachexie entwickelt. Die Intensität der Anfälle käme nach ihm gar nicht in Betracht. Haspel, Kelsch und Kiener sprachen es schon früher aus, dass es meistens geschwächte, von Strapazen oder Excessen herabgekommene Individuen sind, welche der acuten Kachexie zu verfallen pflegen. Doch kommen ausnahmsweise Fälle vor, die vorher anscheinend gesunde und kräftige Naturen betreffen.

Dass die Intensität der Anfälle gar keine Bedeutung für die Kachexie haben sollte, möchte ich in Frage stellen. Es ist im Allgemeinen schwer, für die Intensität ein Maass zu finden. So viel steht aber fest, dass es zumeist die Sommer-Herbstfieber sind, welche zur Kachexie führen. Daher kommt es, dass die Fälle sich im Herbst und im Winter am zahlreichsten zeigen. Wenn auch daran festzuhalten ist, dass die Parasiten der zweiten Gruppe das Hauptcontingent für die Kachexie stellen, so gibt es andererseits auch Fälle, in denen die Parasiten der ersten Gruppe im Spiele waren. Namentlich sind genug Fälle von hartnäckig recidivirender Quartana bekannt, welche zur Kachexie gekommen sind.

Der hier angeregte Punkt ist noch nicht genügend verfolgt worden, um sich über ihn bündig äussern zu können; Untersuchungen über die Aetiologie der Kachexie von parasitärem Gesichtspunkte aus wären demnach sehr wünschenswerth.

Die Symptome der Kachexie sind folgende:

Die Anämie. Dieselbe bildet ein Hauptmerkmal der Kachexie. Ihr verdankt die Hautfarbe der Kachektiker die oft excessive Grade erreichende Blässe, welche trotz des von der Melanose herrührenden braunen Farbentons, dem häufig noch ein leichter gelber Stich beigemischt ist, auf den ersten Blick auffällt. Sie erklärt auch eine Reihe von Symptomen subjectiver Art, wie: Schwindelgefühle, Ohrensausen, Müdigkeitsgefühl, Unlust zur Arbeit, Kopfschmerz. Ihr ist es wohl auch zuzuschreiben, dass die geistige Regsamkeit der Kachektiker herabgemindert ist, dass

ihre Stimmung eine matte, mürrische oder indifferente zu sein pflegt, dass die Schläfrigkeit sie nie verlässt.

Auf Rechnung der Anämie kommt ferner ein Theil der Erscheinungen am Gefässsystem, wie Herzdilatation, Tachykardie, accidentelle systolische Geräusche, Nonnensausen u. s. w., ebenso die Dyspnoe, die sich bei jeder körperlichen Anstrengung alsbald einstellt.

Mit der Anämie hängt es auch zusammen, dass die Kachektiker meist frieren, dass sich ihre Haut kühl anfühlt. Ihre Temperatur bewegt sich in subnormalen Werthen, überschreitet 37° nicht.

Die Blutuntersuchung ergibt die niedrigsten Werthe an rothen Blutkörperchen; ihre Zahl geht oft unter eine Million im Cubikmillimeter hinunter.

Die Leukocyten sind bald vermindert an Zahl, bald besteht eine ausgesprochene Leukocytose. L. Colin fand unter 65 Fällen 50mal eine mehr oder minder beträchtliche Vermehrung der Leukocyten, Ascoli hingegen constatirte bedeutende Leukopenie.

Die Hydrämie bildet das zweite Cardinalsymptom. Zwar liegen spezifische Gewichtsbestimmungen nicht vor, doch lässt der excessiv niedrige Hämoglobingehalt und die von Castan, Léonard und Foley nachgewiesene Hypalbuminose, zusammengehalten mit den Oedemen, keinen Zweifel darüber bestehen, dass Hydrämie vorliegt.

Die Oedeme, als directe Folge der Hydrämie, fehlen bei den Kachektikern nie vollständig, meistens sind sie in bedeutendem Maasse vorhanden. Dass Hydrämie Oedem zur Folge hat, ist im Gegensatze zu Cohnheim und Lichtheim vor mehreren Jahren von Stricker und Gärtner experimentell nachgewiesen worden.

Die Oedeme der Kachektiker haben bezüglich ihrer Vertheilung denselben Charakter wie die Oedeme der Nephritiker. Sehr häufig findet man das blasse Gesicht gedunsen, die Lider geschwollen; ebenso oft begegnet man Schwellungen an den Extremitäten oder an irgend welchen Stellen der Körperoberfläche; Ergüsse in die serösen Häute, wie Ascites, Hydrothorax, Hydropericard, sind häufig. Manche Erscheinungen lassen das Vorkommen von Gehirnödem vermuthen. Glottisödem, Lungenödem können rasch bedrohliche Höhe erreichen.

An dieser Stelle sei jedoch darauf hingewiesen, dass durchaus nicht jedes Oedem bei Malariainfektion als Ausdruck der Kachexie zu betrachten ist. Dies ist ebensowenig der Fall, wie die Anämie und der Milztumor allein die Kachexie nicht ausmachen. Man sieht gar nicht selten, dass nach einer Serie von Anfällen sich ein mehr oder weniger bedeutendes Oedem einstellt, welches binnen wenigen Tagen nach Ablauf des Fiebers wieder rückgängig wird. Besonders bei Kindern habe ich das zu beobachten Gelegenheit gehabt, doch sah ich es auch bei Erwachsenen.

In zweiter Linie ist zu bemerken, dass bei Kachetikern Oedeme und Transsudate vorkommen können, welche nicht der Hydrämie, sondern anderen Ursachen, wie localer Stauung, Entzündung, Nephritis zuzuschreiben sind.

Besonders ist auf die Stauungsödeme in Folge von Venenthrombosen aufmerksam zu machen. Letztere sind offenbar eine Folge der verschlechterten Blutbeschaffenheit. Die Erfahrung lehrt, dass unter anämischen und hydrämischen Einflüssen das Blut zu Gerinnung in den Gefässen neigt; daher die Thrombenbildungen bei schwerer Chlorose, Leukämie, Carcinomkachexie etc. Ebenso besteht auch bei der Malariakachexie die Tendenz zu Thrombosen. Dieselben können sich an allen Stellen des Gefässsystems bilden, kommen ebenso im Herzen selbst zur Entwicklung, wie in den peripheren Venen, in der Vena portae etc. Welche Gefahr für das Leben diese Thromben bilden, muss nicht weiter erörtert werden; hervorgehoben sei blos, dass, theils durch Arterienthromben, häufiger wohl auf dem Wege der Embolie, Gangrän der Extremitäten als nicht seltene Complication der Kachexie erscheint.

In die Reihe der wenigstens zum Theile von der verschlechterten Blutbeschaffenheit bedingten Symptome gehören ferner auch die Blutungen. Dieselben sind bei Kachetikern sehr häufig. Besonders ist Epistaxis alltäglich, ferner kommen kleinere oder grössere Hautblutungen vor, Blutungen aus dem Zahnfleisch, in die Muskeln, so dass der Anschein von Skorbut geweckt wird — wahrscheinlich handelt es sich auch oft um Skorbut als Mischinfection, darüber weiter unten —, Blutungen aus der Blase, aus dem weiblichen Genitale, in die serösen Häute, in das Gehirn, in Milz und Leber, in die Retina, Hämoptoe, Hämatemesis etc. Angeblich sollen auch intermittirende Blutungen vorkommen (Verneuil), doch scheinen mir die vorgebrachten Thatsachen nicht überzeugend zu sein. Man findet ferner nicht selten die Angabe, dass bei Kachetikern leichte Verletzungen, wie Insectenstiche, Blutegelbisse, zu starken Blutungen Anlass geben, doch hat dies keine allgemeine Giltigkeit. Operationen an Kachetikern gehen meistens ohne besondere Blutverluste vor sich (Mac Namara, Duka).

Es ist selbstverständlich, dass die Blutungen auch nur eine locale Ursache haben können, wie z. B. Hämatemesis bei Pfortaderthrombose oder bei Cirrhose der Leber, oder vielleicht die Blutung aus dem linken Nasenloch bei Milztumor. Angeblich soll letzterer manchmal nach der genannten Blutung anschwellen.

Die Pigmentüberladung der Organe äussert sich in Melanose der Haut, die um so intensiver ist, je kürzere Zeit seit den letzten Anfällen verflossen ist. Sie kann eine solche Intensität erreichen, dass die Haut Bronzefarbe darbietet.

Wichtiger ist der Milztumor, welcher die höchsten Grade der Entwicklung erreichen kann. Derselbe wächst in der Regel in der Richtung gegen den Nabel, seltener nimmt er eine mehr quere Stellung ein und kommt dann in das Epigastrium zu liegen. Der Tumor kann bis in das kleine Becken reichen und an den Beckenknochen seinen Widerstand finden. In diesem Falle fehlt ihm jede respiratorische Verschieblichkeit. Er pflegt ein Gefühl der Schwere in der linken Hälfte des Leibes hervorzurufen, über welches die Kachektiker oft klagen, auch ist er manchmal Sitz von stechenden Schmerzen, die sich entweder als Intercostalneuralgie oder als perisplenitische Schmerzen entpuppen.

Nach Laveran erreicht die Milz nur bei solchen Leuten excessive Grössen, welche während der acuten Infection gar nicht oder ungenügend mit Chinin behandelt worden sind.

Nicht so häufig wie der Milztumor ist der Lebertumor, doch kommt derselbe immerhin einem bedeutenden Procentsatz der Fälle zu. M. E. Colin fand unter 61 Autopsien die Leber 18mal normal gross, 43mal vergrössert. Die Leber ist manchmal relativ viel mehr vergrössert als die Milz.

In gewissen Fällen ist statt Vergrösserung der Leber eine Verkleinerung derselben nachweisbar, ohne dass dabei cirrhotische Schrumpfung vorhanden wäre. Dieselbe beruht auf einfacher Atrophie des Organs.

Neben den beschriebenen Cardinalsymptomen erfordern noch gewisse andere Erscheinungen kurze Besprechung.

In jedem schwereren Fall von Kachexie haben die parenchymatösen Organe gewebliche Veränderungen erlitten, die ihrerseits entsprechende Symptome erzeugen können. Besonders kommen die secundären Lebererkrankungen in Betracht, so die Perihepatitis, Cirrhosis biliaris hypertrophica, Cirrhosis atrophica, Cholangitis etc.

Fieber kann bei Kachektikern vollständig fehlen. In einer Anzahl von Fällen stellen sich von Zeit zu Zeit Fieberbewegungen ein, die entweder als Malariarecidive oder als Begleiterscheinung von Complicationen zu erkennen sind.

Die Recidive haben meistens intermittirenden Charakter; ihre Intensität ist in der Regel eine geringe, sowohl was die Temperaturhöhe als die Heftigkeit der begleitenden Symptome betrifft. Doch gibt es Ausnahmen von dieser Regel. Es kommt vor, dass die Kachektiker von perniciösen Recidiven befallen werden, denen sie gewöhnlich zu unterliegen pflegen.

Die Recidive pflegen in langen, oft unregelmässigen Intervallen zu erfolgen. Das Froststadium ist wenig ausgeprägt oder fehlt gänzlich, die Temperatursteigerung pflegt sich, wie erwähnt, in bescheidenen Grenzen zu halten, der Schweiss ist nicht profus, hält aber längere Zeit an. Von

den perniciosen Zufällen der Kachektiker hebt L. Colin *Perniciosa algida, syncopalis, icterica, comatosa apoplectica, subcontinua autumnalis* als die häufigsten hervor.

Die parasitologischen Untersuchungen an Kachektikern sind noch zu wenig zahlreich, um über die betreffenden Verhältnisse ein endgiltiges Urtheil abzugeben. Zweifellos ist jedoch, dass bei einer gewissen Anzahl von Kachektikern die Parasiteninfection eine dauernde ist. Man findet, wenn auch nicht zu jeder Zeit, so doch häufig, einzelne parasitäre Elemente im Blute, namentlich die Körper der Halbmondreihe. Zur Zeit der Recidive sind die Parasiten ebenso zahlreich anzutreffen wie bei frischen Infectionen. Ob es Kachektiker gibt, deren Organe gänzlich von Parasiten verlassen sind, muss bisher als eine offene Frage betrachtet werden. A priori steht der Möglichkeit dieser Eventualität nichts im Wege; ja sie hat einen gewissen Grad von Wahrscheinlichkeit für sich.

Ausser den Fieberanfällen, welche die Bedeutung von Recidiven haben, kommen bei Kachektikern nicht selten fieberhafte Zustände vor, welche zufolge ihres ablehnenden Verhaltens gegen Chinin als nicht auf Malariainfection beruhend anzusehen sind. Oft lässt sich in keinem Organ irgend eine Localerkrankung nachweisen, so dass man unter solchen Umständen von symptomatischem Fieber spricht. Es steht wohl ausser jedem Zweifel, dass wenigstens ein grosser Theil dieser Fieber auf organischen, anatomischen Vorgängen beruht, an denen es im Organismus der Kachektiker selten zu fehlen pflegt. Die bindegewebigen Bildungen in der Leber und Milz, die Phlebitiden- und Thrombenbildungen mögen dabei am häufigsten in Betracht kommen.

Die Mundhöhle ist häufig der Sitz von Gangrän. Besondere Neigung zum nekrotischen Zerfall zeigt das Zahnfleisch. Von da aus dehnt sich die Gangrän nicht selten auf die Lippen und Wangen aus; die Kieferknochen werden blossgelegt. Gangrän des weichen Gaumens, häufiger der Tonsillen, im Anschlusse an scheinbar leichte Anginen wurde öfter beobachtet.

Seitens des Magendarmtractes bieten die Kachektiker stets gewisse Erscheinungen, wenngleich denselben jede spezifische Eigenthümlichkeit abgeht. Appetitmangel, Druckgefühl im Magen nach den Mahlzeiten, Neigung zu Obstipation, seltener zu Diarrhöen, sind die gewöhnlichen Erscheinungen. Dudon beobachtete öfters furchtbare Kolikanfälle (*Colique sèche*) bei eingezogenem oder ballonirtem Bauch.

Der Respirationstract ist sehr häufig Sitz von Katarrhen, welche für den Kachektiker verhängnissvoll werden können durch Uebergreifen auf die feinsten Bronchien, durch Anfachung von Bronchopneumonie etc. Letztere geht nicht allzuselten in Lungengangrän über.

Das Nervensystem ist an den Erscheinungen gleichfalls nicht unbetheiligt, wie schon in dem Absatze „Anämie und Hydrämie“ erwähnt worden ist. Neben den daselbst namhaft gemachten Symptomen seien noch erwähnt das häufige Vorkommen von Schwindelanfällen, Ohnmachtsanwandlungen, ferner der schwankende Gang, welchen zahlreiche Kachektiker darbieten. Zittern der Hände oder des ganzen Körpers wird gelegentlich gesehen; es verschwindet manchmal unter Chiningebrauch (Laveran). Endlich kommt Parese der Blase vor.

Nach Mouneret ist Hemeralopie nicht selten, Sulzer beobachtete chronische Neuritis optica, Melanose der Papille, Retinalblutungen, Glaskörperveränderungen.

Der Urogenitalapparat participirt ausser der erwähnten nervösen Störung nicht selten durch Gangränescenz an den schweren Erscheinungen. Gangrän des Penis (besonders bei gleichzeitigem Vorhandensein eines Schankers), Gangrän der Schamlippen, auf den Mons veneris, die Oberschenkel und das Perineum übergreifend, wurden öfters beobachtet.

Der Harn wird oft reichlich gelassen, in anderen Fällen ist er vermindert. Er enthält meistens Urobilin. Bei Complication mit Nephritis oder bei Entwicklung von Amyloid wird er reich an Eiweiss. Hämoglobinurie, Hämaturie sind nicht selten.

Die Mischinfectionen, denen der widerstandslose Organismus des Kachektikers so leicht verfällt, sind sehr mannigfaltig. Wir werden denselben in dem Capitel „Complicationen“ grösseren Raum widmen und heben hier blos hervor, dass am häufigsten vorkommen und daher für das Gesamtbild des Kachektikers bezeichnend sind folgende Mischinfecte: Skorbut, Gangrän, Pneumonie, Lebercirrhose, Nephritis, Phlegmone. Dazu kommt als Folgezustand die Amyloiddegeneration.

Die Gesamternährung der Kachektiker ist eine schlechte, wenn auch die Gedunsenheit des Gesichtes, die Oedeme der Beine über die Magerkeit der Muskeln, den Schwund des Fettes zu täuschen suchen. Galenus schildert den Gesamteindruck der Kachektiker bezeichnend mit den Worten: „*Tumidi ventres, lienosi, inflatis cruribus, flavo viridive colore exsangues.*“

Kachektiker sehen stets viel älter aus, als sie sind. Schon die kachektischen Kinder haben etwas Greisenhaftes an sich, mehr noch Kachektiker in den mittleren Lebensjahren.

Kachexie der Kinder. Der kindliche Organismus verfällt noch rascher als jener der Erwachsenen der Kachexie. Man sieht nicht selten, dass Kinder schon nach einer geringen Anzahl von Anfällen am ganzen Körper hydropisch werden. Bei häufiger Wiederkehr der Anfälle entwickelt sich das Gesamtbild der Kachexie in ähnlicher Weise, wie wir es für den Erwachsenen beschrieben haben. Bohn sagt darüber (l. c.,

S. 123): „Bei der Malaria-kachexie endlich ist alles Hautfett geschwunden, die Musculatur ist dünn, welk und kraftlos, die Hautfarbe weissgelb, graugrün oder graubräunlich, und der bedeutende Milztumor das ständige Attribut; Milzen von 22—24 *cm* Länge und 6—11 *cm* Breite, schräg bis gegen den Nabel oder senkrecht in die Darmbeingrube und bis zum Schambeine herabreichend, waren nicht ganz ungewöhnlich. Andere Male wächst das sich vergrössernde Organ mehr nach oben oder vorwiegend in die Breite und beengt die Athmung. Im Gegensatze zur allgemeinen Magerkeit erscheint der Unterleib im Ganzen oder in der linken Hälfte unregelmässig aufgetrieben. Auf Druck, manchmal auch spontan, sind diese chronischen Milztumoren stets empfindlich. Auch schwächten sie mitunter die Beweglichkeit des linken Beines und veranlassten (bei einem 6jährigen Knaben) excentrische Schmerzen in demselben. Chronische Intestinalkatarrhe dürften bei Wechselfieberkachexie kaum fehlen, auf welche auch die Petechien und die Purpura zu beziehen sind, die mitunter den ganzen Körper bedecken.“

Verlauf und Dauer der Kachexie weisen bedeutende Verschiedenheiten auf. Die acute Kachexie pflegt einen rascheren Verlauf zu nehmen als die chronische, besonders dann, wenn sie von Gangrän, Blutungen etc. begleitet ist. Die chronische Kachexie erstreckt sich auf Monate und Jahre, doch kann ein pernicioser Anfall, eine der genannten schweren Complicationen ein jähes Ende herbeiführen.

Die leichten Fälle der Kachexie enden meistens mit Genesung; dieselbe kann nur dann eine complete sein, so lange die parenchymatösen Organe keine Structurveränderungen erlitten haben, die einen Ausgleich unmöglich machen. Die Fälle mit vorgeschrittenen Alterationen dieser Art — wobei besonders Leber, Milz und Nieren in Betracht kommen — geben eine schlechte Prognose. Die Leute schleppen ihr Dasein wohl häufig jahrelang hin, sie sind wohl auch befähigt, leichtere Arbeiten zu verrichten, doch schwebt über ihrem Haupte stets das Verhängniss, irgend einer relativ leichten intercurrirenden Affection zum Opfer zu fallen. Auf sie bezieht sich die Schilderung Doni's von den heimkehrenden Schnittern: „*Horum plerosque videas morbosos, pallidosque aspectu, ac vix firmatis vestigiis catervatim moestos ingredi, quippe aeorum magna pars in urbanis nosocomiis vel vitam relinquit, vel longo tempore cum morte luctantur.*“

Der Exitus letalis tritt, dem Vorherbesprochenen gemäss, unter den verschiedensten intercurrirenden Affectionen ein. Von diesen spielen gewisse secundäre Leberaffectionen, wie hypertrophische Lebercirrhose, Cholangitis, atrophische Cirrhose, einfache Atrophie eine grosse Rolle. Sie führen meist unter fieberhaften und cholämischen Erscheinungen mit oder ohne Icterus zum Tode. Von Trousseau und Duclou (de Tours)

wird mit Recht hervorgehoben, dass bei einer gewissen Entwicklungsstufe der Kachexie ein progredientes continuirliches Fieber mit bedeutender Pulsbeschleunigung auszubrechen pflegt, welches binnen Tagen oder Wochen zum Exitus führt. Dieser selbst pflegt in komatösem Zustande zu erfolgen.

Die Gesamtbilder, welche die Kachektiker darbieten, haben untereinander sehr viele Aehnlichkeiten. Dabei bestehen doch auch gewisse Differenzen, welche unter Umständen derartig ausgeprägte Symptomen-complexe hervorrufen, dass es gerechtfertigt erscheint, die Kachexien in mehrere Formen zu trennen.

Wir sprachen schon in der Einleitung davon, dass man eine acute und eine chronische Kachexie zu unterscheiden habe. Diese Unterscheidung bezieht sich nicht blos auf die geringere oder grössere Raschheit, mit der sich die Kachexie entwickelt, sondern dieselbe äussert sich auch in gewissen charakteristischen Zügen der Krankheitsbilder.

Die acute Kachexie zeichnet sich durch das Vorherrschen von hydrämischen, hämorrhagischen und nutritiven Störungen aus, denen sich häufig Mischinfectionen zugesellen, die bedeutende Neigung zu Gangränbildung haben. Das Bild wird beherrscht von dem rasch entstandenen Hydrops universalis, den Blutungen verschiedenster Provenienz, Phlegmonen, Abscessen, Gangrän, Decubitus.

Es war schon erwähnt, dass diese Art der Kachexie am ehesten schlecht genährte, erschöpfte Individuen befällt. Kelsch und Kiener geben ihr den Namen *Cachéxie hydroémique et gangrène*. Ich halte es für irrtümlich, wenn französische Autoren Haspel's „*Fièvre putride scorbutique épidémique*“ mit der acuten Malariakachexie identificiren. Meiner Ansicht nach handelt es sich in Haspel's Beobachtungen eher um Skorbutepidemien, deren Opfer sowohl alte Malariker, als auch solche Individuen waren, die durch irgendwelche andere vorhergegangene Krankheit in der Ernährung und Widerstandsfähigkeit herabgekommen waren. Bei allen geistreich ausgeführten Bemühungen Haspel's, die skorbutische Affection auf eine ähnliche Aetiologie zurückzuführen wie die Malaria, schreibt er (l. c., S. 403) doch selbst ausdrücklich: „*Cette maladie ne passait pas toujours par les phases de la fièvre intermittente, on la vit se déclarer dans les salles, chez les convalescents de diverses maladies*“. Uebrigens befindet sich unter seinen drei Krankengeschichten kein Fall, bei dem Hydrops, und nur einer, bei dem mässiger Milztumor erwähnt ist.

Die chronische Kachexie ist die weitaus häufigere; ihr Verlauf ist monoton im Vergleiche zu jenem der acuten Kachexie. Oedeme, Leber- und Milztumor, die verschiedenen anämischen Beschwerden, fieberhafte oder larvirte Recidive bilden den Grundstock der Erscheinungen, während

die hämorrhagischen, septicämischen und übrigen Complicationen nur gelegentlich hervortreten.

Kelsch und Kiener, denen wir auch in dieser Frage die eingehendsten Studien verdanken, haben den Versuch gemacht, die chronische Kachexie in Unterformen zu theilen. Sie unterscheiden: 1. die chronische Kachexie, herbeigeführt durch Ueberladung der parenchymatösen Organe, besonders der Leber, mit Pigment (Siderosis, „Surcharge ferrugineuse du foie“), 2. die chronische Kachexie mit allgemeiner Atrophie der Organe, namentlich der Leber, 3. Amyloiddegeneration.

Bei aller Anerkennung, die wir den ausgezeichneten Leistungen der beiden verdienten französischen Forscher zollen, möchten wir die vorstehende Eintheilung doch nicht als eine endgiltige und einwandfreie betrachten. Ohne uns in eine weitgehende Kritik einlassen zu wollen, bemerken wir nur das Eine, dass die vorstehende Eintheilung an dem Mangel eines gemeinschaftlichen Gesichtspunktes leidet. In der Form 1 ist die Ueberladung der parenchymatösen Organe mit Pigment als das ausschlaggebende Moment hingestellt. Daraus würde logischerweise der Schluss zu ziehen sein, dass in Form 2 eine Siderose nicht vorhanden sei. Das ist nun nicht der Fall. Etwaige geringfügige quantitative Unterschiede können wohl kaum als massgebend angesehen werden. Was die Amyloiddegeneration betrifft, so kann man dieser bei der Malariakachexie ebensowenig einen bestimmenden Factor für die Systematik einräumen wie etwa bei der Tuberculose. Sie ist vielmehr als Folgezustand anzusehen, kommt im Uebrigen nur selten vor.

Trotz dieser Mängel ist der Versuch von Kelsch und Kiener, die Kachexie zu systematisiren, zu begrüßen, und als vorläufige Grundlage für weitere Untersuchungen zu acceptiren.

Die klinischen Symptome der drei Formen haben miteinander die grösste Aehnlichkeit. Hervorzuheben wäre nur, dass bei der Form 2 ein in Folge der Verstopfung des Portalkreislaufes durch Milzzellen häufig rasch anwachsender, zur Punction drängender, sich aber stets wieder erneuernder Ascites dem Zustande eine grosse Aehnlichkeit mit der atrophischen Lebercirrhose gibt. Uebrigens mangelt es thatsächlich weder bei Form 1 noch 2 selten an leichteren oder entwickelten cirrhotischen Veränderungen in der Leber, worüber im Capitel „Complicationen und Folgezustände“ und „Anatomie“ Näheres folgen soll.

Complicationen und Folgezustände.

Im Verlaufe der acuten und chronischen Malariai infection, noch mehr im Zustande der Kachexie, sind Complicationen, welche nicht direct von der Malariaerkrankung abhängen, aber dennoch in einem gewissen genetischen Zusammenhange mit ihr stehen, häufige Ereignisse. Ein Theil dieser Complicationen kehrt so oft wieder, dass ihre Besprechung schon aus diesem Grunde geboten erscheint. Andererseits ist die Erörterung der Complicationen aus dem Grunde gerechtfertigt, weil dieselben unter der fortbestehenden Malariai infection oder den Folgen einer solchen nicht selten eine Gestalt annehmen, die sie bei Fehlen der genannten Grundlage vermissen lassen.

Die Complicationen sind zum grossen Theile die Folge von Mischinfectionen; eine gleichfalls grosse Anzahl beruht auf chronisch entzündlichen Processen, welche hauptsächlich der Ueberladung der Parenchyme mit dem Malariapigment zuzuschreiben sind. Geringer ist die Zahl der degenerativen Vorgänge; endlich gibt es solche rein mechanischer Natur.

Wir halten es für zweckmässig, die Complicationen nach den Organ-systemen, welche sich an denselben zu betheiligen pflegen, zu besprechen.

Von den Organen, die am häufigsten miterkranken, steht in erster Linie der

Respirationsapparat.

Es ist im Verlaufe der bisherigen Erörterungen wiederholt darauf hingewiesen worden, dass die Bronchien an der Malariai infection häufig betheiligt sind. Es sei hier blos an die gewöhnliche Erscheinung von trockenem Husten, Dyspnoe, subcrepitirendem Rasseln im Verlaufe des acuten Wechselfieberanfalles, an den chronischen Bronchialkatarrh der Kachektiker erinnert.

Die Lungencomplicationen sind je nach den Rassen und örtlichen Verhältnissen verschieden häufig. Fayrer sah bei den Eingebornen in

Indien häufig derartige Complicationen, dasselbe Partridge in Assam. Nach F. Plehn sollen auch die westafrikanischen Neger häufig pulmonale Erscheinungen (Pneumonie) im Verlaufe der Malaria darbieten. Triantaphyllides findet in Batum bei 7% der Fälle Bronchitis.

Im Allgemeinen pflegen die bronchitischen Erscheinungen des acuten Malariaanfalles bloß eine geringe Intensität zu erreichen, und für gewöhnlich überdauern sie den Anfall nur um wenige Stunden, oder sie hören mit demselben vollständig auf.

Dem gegenüber gibt es Fälle, in denen die Bronchitis in Folge der übermäßigen Secretion und des damit verbundenen Hustens im Vordergrund der Erscheinungen steht.

Mir ist namentlich ein Fall erinnerlich, welcher eine ältere Dame betraf, die, in einem Malariaorte lebend, wiederholt an tertianem Wechselstieber mit derartig intensiver Bronchitis erkrankte, dass die Aerzte im Anfange der Erkrankung jedesmal irreführt worden sind und eine fiebrhafte Bronchitis, Influenza etc. diagnosticirt haben, während der weitere Verlauf, der sich in streng typischen Anfällen kennzeichnete, und endlich die prompte Wirkung des Chinins das Vorhandensein der Malaria-infection ausser Zweifel stellten. Der Auswurf war äusserst reichlich, schleimig-eitrig. Ueber beiden Lungen, am dichtesten über den Unterlappen, war diffuses, mittelblasiges, nicht klingendes Rasseln zu hören. Die Dämpfungsverhältnisse erwiesen sich stets normal. Die Pleuren schienen niemals theilhaftig zu sein, wenigstens fehlte Schmerz und pleuritische Reiben. Die Bronchitis erstreckte sich auch auf die fieberfreien Tage, war aber an diesen von geringerer Intensität und pflegte die Anfallserie gar nicht oder nur um wenige Tage zu überschreiten, um dann zu verschwinden. Bemerkenswerth ist an dem Falle, dass auch im Uebrigen eine bedeutende Neigung zu Erkrankungen des Respirationstractes vorlag. Die Patientin machte im Laufe von zwei Jahren zwei croupöse Pneumonien durch und litt auch sonst nicht selten an leichteren bronchitischen Affectionen.

Aehnliche Beobachtungen sind auch von anderen Autoren gemacht worden.

Heinemann sah in Vera Cruz häufig diese katarrhalische, mit heftigem Schnupfen, Bronchitis und hochgradiger Dyspnoe einhergehende acute Malaria.

Bei öfters aufeinanderfolgenden Anfällen solcher Art kann die Bronchitis auch chronischen Charakter annehmen und, losgelöst von der ursprünglichen Grundursache, selbstständig weiter fortbestehen.

Triantaphyllides sah eine Anzahl von Fällen mit asthmatischen Beschwerden. Im Sputum fanden sich weder Asthmakrystalle, noch eosinophile Zellen, hingegen im Blute Malariaparasiten.

Grasset stellte in seiner These mehrere Fälle dieser Art zusammen. In einigen derselben lag auch Lungenemphysem vor, und mir will scheinen, als ob man dieses nicht, wie Grasset es thut, als Folge der Malaria bronchitis, sondern eher als Disposition für eine solche aufzufassen habe. Wenigstens fällt es schwer, anzunehmen, dass sich, wie es in seiner Beobachtung II der Fall ist, in Folge einer Bronchitis von 2—2½ monatlicher Dauer ein completes Emphysem mit fassförmigem Thorax ausbilden sollte.

Ueber die Häufigkeit der chronischen Bronchitis bei Kachektikern ist an entsprechender Stelle die Rede gewesen.

Wenngleich an Zahl nicht so bedeutend wie die katarrhalische Erkrankung der Bronchien, kommt doch den Pneumonien in Folge ihrer höheren pathologischen Dignität ein grösseres Interesse zu.

Die Pneumonie kann die Malaria infection in allen ihren Stadien compliciren. Am allerhäufigsten gesellt sie sich jedoch der Malariakachexie zu, und sie bildet daher eine der Hauptgefahren für die Kachektiker.

Um Missverständnissen zu begegnen, sei hier ausdrücklich hervorgehoben, dass kein stichhaltiger Beweis für die Ansicht vorliegt, dass das Malariagift für sich croupöse Infiltration der Lunge bewirken könne; im Capitel der perniciosen Fieber haben wir die Pneumoniaca remittens und intermittens beschrieben. Es handelt sich in diesen Fällen blos um Schwellung der Schleimhaut, profuse Secretion von Schleim, Serum, eventuell von Blut in die feinen Bronchien, nicht aber um Absetzung eines fibrinösen Exsudates.

Die zumeist in der älteren Literatur beschriebenen Fälle von intermittirender Pneumonie, d. i. von Pneumonien nicht blos mit intermittirendem Fieberverlauf, sondern auch mit Verschwinden aller objectiven und subjectiven Symptome in dem fieberfreien Intervall und Wiederkehren derselben mit dem neuerlichen Fieberanfall, werden von guten modernen Beobachtern mit grosser Erfahrung (Colin, Jaccoud, Roux u. A.) als auf mangelhafter Untersuchungsmethodik beruhende Irrthümer angesehen. Man kann es sich wohl kaum vorstellen, dass eine derbe Infiltration eines Lappens binnen wenigen Stunden verschwinden und ebenso rasch wiederkehren sollte.

In Grisolle's „Traité pratique de la pneumonie“ (1841) findet sich die ältere Literatur über diesen Gegenstand vor. Man thut Grisolle Unrecht mit der Behauptung, dass er die Existenz der intermittirenden Pneumonie vertheidige. Grisolle selbst hat überhaupt keinen derartigen Fall gesehen, sondern er gibt nur eine mit scharfem Geiste geführte Kritik der ihm vorgelegenen Angaben Anderer. Er hebt ausdrücklich hervor, dass er glauben könne, dass das crepitirende Rasseln während der Apyrexie aufhöre, um während des Fieberanfalles wieder zu erscheinen,

hingegen weist er es als undenkbar zurück, dass sich die Hepatisation des Gewebes binnen Stunden zurückbilden und wieder herstellen könne, und dass die physikalischen Erscheinungen dem entsprechend wechseln sollten.

Aus neuerer Zeit liegen keine Mittheilungen ähnlicher Art vor, wenigstens keine solchen, welche einer Kritik Stand halten würden. Tartensou's Ansicht, dass die meisten croupösen Pneumonien als von Malariainfection herrührend zu betrachten wären, erwähnen wir bloß als literarisches Curiosum der Neuzeit.

Es sei noch darauf hingewiesen, dass man die Malariapneumonie nicht mit jenen ungewöhnlichen croupösen Pneumonien verwechseln darf, deren Absonderheit darin besteht, dass sie statt des typischen continuirlichen Fiebers ein deutlich intermittirendes, respective remittirendes Fieber darbieten. Diese Pneumonien mit intermittirendem Fieber haben mit der Malaria nach meiner Ansicht gar nichts zu thun, und ich kann Aufrecht nicht zustimmen, wenn er noch in letzter Zeit der Auffassung beipflichtet, dass „diese Form in ihrer vollen Ausbildung nur zur Zeit von Wechselfieberepidemien beobachtet wird“. Ich habe derartige Fälle mehrmals gesehen bei Individuen, die ganz frei von Malaria waren und auch nicht in Malariagegenden lebten. Näheres über diese Pneumonien ist bei Gerhardt, Jaccoud, Bertrand, Clark zu finden.

Wie schon oben erwähnt war, können sich alle Malariatypen mit croupöser Pneumonie compliciren. Wir müssen festhalten, dass diese Pneumonien stricte Mischinfectionen sind.

Die Complication der acuten Malariainfection mit Pneumonie ist kein häufiges Ereigniss. Doch kommt es gelegentlich vor, dass in Gegenden, in denen Malaria endemisch herrscht, zur Zeit der Malariaendemie sich eine Pneumonieepidemie einstellt, und dann verbinden sich beide Affectionen gerne miteinander (Constant, Grifoulière).

Die Symptome dieser Doppelinfection setzen sich selbstverständlich aus den Symptomen beider Componenten zusammen. Zu den Erscheinungen des Malariaanfalles kommen Seitenstechen, quälender Husten, rubiginöses Sputum und die betreffenden physikalischen Zeichen hinzu.

Ein gewisses Interesse verdient die Art und Weise, in welcher das Fieber bei derartigen Doppelinfectionen verläuft. Dasselbe ist unregelmässig remittirend, selten intermittirend. Gewöhnlich verflechten sich die beiden Fieber derartig miteinander, dass aus der Curve die Betheiligung der beiden Componenten nicht ersichtlich ist — es sind jene Fälle, für welche Torti den Ausdruck *Proportionata* gebraucht hat, doch geschieht es manchmal, dass die Curve ein gleichmässig erhöhtes Plateau bildet, auf welche regelmässig intermittirende Zacken gesetzt sind.

Marchiafava und Guarnieri, sowie Antolisei sahen Pneumonien bei acuter Malaria mit vollkommen gewöhnlichem Fieberverlauf.

Die subjectiven Beschwerden des Kranken pflegen bedeutende zu sein, sie steigern sich mit dem Ausbruche eines intercurirenden Malariaanfalles, dessen drei Phasen manchmal, doch nicht immer, zu erkennen sind.

Die objectiven Zeichen der Pneumonie zeigen hingegen keinen Wechsel, sei ein Malariaanfall vorhanden oder nicht; dieselben halten so lange an, bis die Pneumonie sich gelöst hat.

Das Sputum ist meistens stark blutig gefärbt, man kann in demselben neben dem Diplococcus der Pneumonie manchmal die Malariaparasiten sehen, wie es mir in einem Falle gelungen ist. Die Parasiten gelangen mit den rothen Blutkörperchen in das Sputum. Nach Bignami's Erfahrung vermisst man in der Mehrzahl der Fälle die Parasiten im Sputum, da in den Lungencapillaren, gleichwie in den Gehirngefäßen die inficirten Blutkörperchen den Gefäßwandungen innig anhaften sollen.

Dass in dem Blute die Malariaparasiten nachweisbar sind, bedarf kaum der Erwähnung.

Bei rechtzeitiger Diagnose gelingt es unter Umständen, die Malaria-infection durch Chinin auszuschalten, die Pneumonie nimmt ungehindert ihren gewohnten Verlauf.

Die Pneumonie tritt entweder gleichzeitig mit dem Malariaanfalle ein, so dass der erste Schüttelfrost den Beginn beider Erkrankungen markirt, oder die Pneumonie entwickelt sich erst, nachdem einige Malariaanfalle vorhergegangen sind. In diesem Falle setzt die Pneumonie nicht jedesmal mit all' ihren charakteristischen Symptomen ein, sondern sie entwickelt sich nicht selten unter so geringen subjectiven Beschwerden, dass sie leicht übersehen wird, namentlich dann, wenn die Lunge nicht täglich untersucht wird.

Die beiden besten Kenner der Malariapneumonie, Catteloup und Morehead, rathen daher mit Recht, einen Malariakranken ebenso fleissig und gründlich zu untersuchen wie irgend einen anderen Schwerkranken, da sonst die ärgsten Fehlgriffe unvermeidlich sind.

In manchen Fällen dürfte es grosse Schwierigkeiten bereiten, zu entscheiden, ob die Malaria oder die Pneumonie früher begonnen hat.

Die Prognose dieser Complication ist schwerer als die der Pneumonie und des Malariaanfalles für sich genommen, und die Erfahrung lehrt, dass die Mortalität eine recht beträchtliche ist. Für den speciellen Fall wird in erster Linie das Alter und der Kräftezustand des Kranken in Betracht zu ziehen sein, ebenso auch die Ausbreitung der Infiltration, endlich die Art der Malariainfection. Ist letztere von den Parasiten der zweiten Gruppe bedingt, liegen eventuell noch andere schwere Begleitsymptome vor, dann trübt sich die Prognose umsomehr. Namentlich

schwer stellt sich die Vorhersage, wenn der Malariaanfall ein an und für sich perniciosus ist, wenn sich also eine Perniciosa komatosa, algida, cholericus etc. mit croupöser Pneumonie complicirt. In solchen Fällen ist der Exitus letalis in der Regel unausweichlich.

Eigene Beobachtung: Tertianus duplex mit croupöser Pneumonie:

Ferd. Säfer, 45 Jahre alt, wird am 4. August 1892 in dem Landeshospital in Essegg aufgenommen. Er gibt an, seit vier Tagen täglich gegen die Mittagsstunde von einem heftigen Schüttelfrost befallen worden zu sein, welchem Hitze, jedoch kein Schweiss gefolgt sei. Gleichfalls seit vier Tagen habe er Husten, doch ohne Auswurf. Er klagt ferner über starken Kopfschmerz und über Gliederweh.

Status praesens um 4 h. p. m. Mittelmässiger, ziemlich kräftiger Mann. Temperatur 40°, Puls voll, celer 112, Resp. 40.

Patient ist sehr unruhig, wälzt sich im Bette hin und her. Die Pupillen sehr enge. Leichte Berührung der Knochen, besonders in der Gegend der Kniegelenke, wird schon sehr schmerzhaft empfunden. Bei Beklopfen der Tibien zuckt der Kranke schmerzhaft zusammen.

Links vorne von der Clavicula abwärts Dämpfung mit etwas tympanitischem Beiklang. Sonst normale Percussionsverhältnisse. Ueber der Dämpfung ist laut bronchiales In- und Expirium mit mässig reichlichem klingendem Rasseln zu hören. Stimmfremitus verstärkt. Ueber der Aorta ein systolisches und ein diastolisches Geräusch.

Milzdämpfung reicht bis an den Rippenbogen, die Palpation der Milz gelingt in Folge der oberflächlichen Athmung nicht.

Im Blute zahlreiche Tertianparasiten in zwei Generationen. Die erste voll entwickelt, gross, die zweite etwa 24stündig, die Blutkörperchen nur halb ausfüllend. Auffallend viele Geisselfäden, lebhaft pigment- und Amöboidbewegung. Viele zerklüftete Fieberexemplare. Abends 7 h. 0'33 Chinin mur.

5. August. Nachts starker Schweiss. Morgens 6 h. 0'33 Chinin mur. Temperatur 8 h. a. m. 36·4°. Puls 85, Resp. 30.

Die Dämpfung wie gestern, das Rasseln reichlicher, subcrepitirend. Kein Auswurf.

Im Blute zahlreiche grosse Parasiten, wie schollig glänzend, zum Theile vacuolisirt, mit ruhendem Pigment; einzelne hydropisch geblähte mit lebhaft schwärmendem Pigment. Zahlreiche intraglobuläre Parasiten von $\frac{1}{2}$ — $\frac{3}{4}$ Blutkörperchengrösse, gleichfalls mit unbeweglichem Pigment, vollständig ruhend. Ferner einzelne zerrissene Formen.

Ein Sporulationskörper mit zerstreutem Pigment, vier grossen Sporen und zahlreichen kleinen Granulis.

Mittags 1 h. erfolgte ein ganz leichtes Frösteln.

3 h. p. m. Temperatur 37·2°. Patient hustete zum ersten Male etwas Sputum aus. Dasselbe besteht aus grösseren gallertig consistenten, intensiv blutig, theils frischroth, theils braunroth gefärbten Klumpen.

Mikroskopisch sind im Sputum nebst Diplococci sehr viele gut erhaltene rothe Blutkörperchen zu sehen, zwischen ihnen hier und da ein geschrumpfter Parasit, ferner grosse, mit groben Granulis oder gelben Schollen erfüllte Zellen, welche Pigment oder abgestorbene Parasiten enthalten. In einer derselben wurde noch ein solcher mit lebhafter Schwarmbewegung gefunden.

Im Blute zahlreiche deformirte grosse Parasiten, in kugeligem Zerfall begriffen, doch auch einzelne Sporulationen. Das Pigment allenthalben ganz ruhig oder nur sehr wenig bewegt. Viele zerrissene Chininformen. Einzelne Parasiten auf halber Entwicklungsstufe, gleichfalls ruhend. Seitdem Chinin verabreicht worden ist, sind auch keine Flagellen mehr gesehen worden.

Therapie Morgens und Abends je 0·33 Chinin mur.

6. August. Patient hat Nachts stark geschwitzt. Er wurde um 3 h. von starkem Kopfschmerz befallen, welcher gegen Morgen verging. Jetzt sehr matt. Temperatur $36\cdot4^{\circ}$, Puls 86, Resp. 28.

Links vorne im zweiten Intercostalraum noch leichte Dämpfung, daselbst unbestimmtes Athmen, kein Rasseln. Auch links hinten, seitlich von der Scapula, eine kleine Dämpfung mit unbestimmtem Athmen. Sputum wie gestern.

4 h. p. m. Temperatur $37\cdot5^{\circ}$.

7. August. 8 h. a. m. Temperatur $36\cdot0^{\circ}$. Physikalisch in den Lungen nichts mehr nachweisbar. Im Blute ausser einigen melaniferen Leukocyten nichts Pathologisches mehr.

Der Mann verlässt nach einigen Tagen geheilt das Spital.

Eine viel bedeutendere, wir möchten sagen legitimere Rolle kommt der Pneumonie bei den Kachektikern zu. Diese leiden, wie schon erwähnt war, sehr häufig an chronischer Bronchitis. Ebenso legen dieselben eine besondere Empfänglichkeit für die pneumonische Infiltration an den Tag.

Es wird von den Autoren übereinstimmend angegeben, dass die Kachektiker zur kühlen Jahreszeit am häufigsten pneumonisch erkranken (Catteloup, Colin, Oldham, Roux u. A.). In Algier fallen nach Catteloup die meisten Fälle in die Monate November bis März. Oldham sah in Bhawalpore (Ostindien), woselbst Temperaturunterschiede von über 40° zwischen Tag und Nacht nicht ungewöhnlich sind, viele Fälle.

Nordwinde bringen in den Malariagegenden der nördlichen Hemisphäre den Kachektikern die meiste Gefahr.

Die Symptome der Kachektikerpneumonie sind am besten von Catteloup studirt worden. Aus neuerer Zeit liegt eine ausgezeichnete Arbeit von Hadji Costa über diesen Gegenstand vor. Sie gleicht in allen Details der Art und Weise, wie sich die Pneumonie bei alten, geschwächten Personen, bei Potatoren, Skorbutikern etc. darzustellen pflegt.

Der Initialfrost und der Brustschmerz fehlt häufig, ebenso vermisst man oft das rostfarbige Sputum, andere Male ist das Sputum intensiv blutig. Manchmal deutet nur die Röthe einer Wange auf den Eintritt der Pneumonie hin (Colin). Das Sensorium ist oft leicht benommen, und es kann von Anfang schwere Prostration, typhöser Habitus das Bild beherrschen.

Wie Maclean und andere Autoren hervorheben, werden sehr oft beide Lungen befallen. Neben den infiltrirten Stellen, die durch Percussion

und Auscultation entdeckt werden, finden sich oft Partien, die, bloß serös durchtränkt, die Zeichen des partiellen Lungenödems darbieten.

Das Fieber pflegt mässig zu sein und einen unregelmässig remittirenden Typus aufzuweisen.

Nach Kelsch und Kiener besteht häufig ein sehr lästiges Spannungsgefühl in den Hypochondrien, welches von der Congestion der Leber und Milz herrühren soll. Appetitlosigkeit, subicterisches Colorit, Erbrechen, Diarrhöen, Meteorismus, ferner Hämaturie, Hämoglobinurie sind keine ungewöhnlichen Begleiterscheinungen. Dazu kommen meistens schwere nervöse Begleiterscheinungen, wie Delirien, Agitationen, Karphologie, Adynamie.

Der Verlauf ist häufig ein protrahirter und erstreckt sich auf 12 bis 14 Tage. Die physikalischen Erscheinungen überdauern das Fieber oft um weitere ein bis zwei Wochen.

Der Ausgang ist in der Mehrzahl der Fälle der Tod. Colin berechnete für Rom 60% Mortalität, Kelsch und Kiener hatten unter ihrem Material ungefähr 78% Sterblichkeit, Hadji Costa verlor 7 von 14 Fällen.

Die Kachektikerpneumonie hat eine grosse Neigung zur Gangränescenz und Abscedirung. Complicationen, wie Pleuritis, Pericarditis, Meningitis, sind relativ häufig.

In einer Anzahl von Fällen geht die Pneumonie in die chronisch interstitielle Entzündung mit Schrumpfung des Parenchyms und Bronchiektasenbildung über.

Die Prognose ist nach dem Vorhergehenden als *valde dubia* zu stellen.

Bronchopneumonie ist bei Kachektikern gleichfalls ein häufiges Ereigniss.

Die chronische interstitielle Pneumonie mit Schrumpfung des Parenchyms und Erweiterung der Bronchien wird bei Kachektikern auffallend häufig vorgefunden. Zuerst hat Heschl auf diesen Umstand aufmerksam gemacht, und seither haben sich besonders französische Autoren mit der Frage beschäftigt (Charcot, Lancereaux, Laveran, Grasset u. A.).

Die Lungenschrumpfung der Kachektiker entwickelt sich entweder schleichend und ist dann vielleicht die Folge der chronischen Bronchitis und Peribronchitis, oder sie bildet, wie oben erwähnt, den Ausgang einer Pneumonie.

In einer Anzahl der publicirten Fälle spielte jedoch, wie die Sectionsberichte zeigen (siehe z. B. Grasset), die Tuberculose eine zweifelhafte Rolle.

Eine eigene Art von Erkrankung der Lungenspitzen ist von de Brun beschrieben worden. Er hat dieselbe in Beirut öfters bei jugendlichen Malaria-kachektikern beobachtet.

Ihre Symptome wären: trockener, oft quälender Husten, Dämpfung, bronchiales Athmen, doch kein Reiben und kein Rasseln. Der Zustand soll mit den Fieberanfällen kommen und gehen, in anderen Fällen bleibt er jedoch unter geringen Intensitätsschwankungen durch lange Zeit bestehen. Gelegentlich gesellt sich diffuse Bronchitis mit klingendem Rasseln in der Spitze hinzu. Tuberkelbacillen wären nie gefunden worden, hingegen die Laveran'schen Organismen im Blute.

In zwei secirten Fällen sind in den Spitzen keine Veränderungen vorgefunden worden, und der Autor nimmt an, dass es sich blos um eine durch Congestion hervorgerufene Störung handelte. (?)

Leider publicirte der Verfasser keine ausführlichen Krankengeschichten, so dass eine Beurtheilung seiner Angaben recht schwer fällt.

Pleuritis tritt unabhängig von Pneumonie nur zufällig und selten als Malariacomplication auf.

Hertz berichtet von einer Tertiana mit Pleuritis, bei welcher an den apyretischen Tagen das Reibegeräusch verschwand. Es ist aber doch wohl kaum annehmbar, dass die Fibrinausscheidung so rasch resorbirt sein sollte.

Nach Steudel soll Schwarzwasserfieber häufig von Pleuritis sicca begleitet sein.

Lungentuberculose kommt bei Malarikern mindestens ebenso häufig vor wie bei Nichtmalarikern. Die in früherer Zeit gemachte Angabe, dass Malaria und Tuberculose sich gegenseitig ausschliessen (Boudin), beruht wohl hauptsächlich darauf, dass Malarialänder in Folge ihrer übrigen klimatischen Verhältnisse für die Respirationsorgane oft günstigere Chancen darbieten. Daher pflegt in solchen Ländern die Tuberculose eine weniger dominirende Rolle zu spielen als in anderen, fieberlosen Gegenden. Es ist also nicht die Malaria, sondern das Klima, welchem die geringere Anzahl von Tuberculose in Algier gegenüber Frankreich zu danken ist. Die Erfahrungen der römischen Pathologen gehen vielmehr dahin, dass die herabgekommenen Malariker einen besonders günstigen Boden für die Tuberculose abgeben. Zur selben Ansicht ist auch Anders gelangt.

Uebrigens sind auch andere Malarialänder nicht von der Tuberculose verschont. In Indien kommen beide Krankheiten in aller Schwere nebeneinander vor, ebenso in Tonkin, auf den Antillen, in Guyana etc. (siehe Jousset). Carsten gibt geradezu an, dass die Phthise in den Tropen häufiger sei als im gemässigten und kalten Klima.

Verdauungstract.

Die Schleimhaut des Mundes, besonders das Zahnfleisch, erleidet bei chronischer Malaria manchmal tiefe Veränderungen: es kommt zur Auflockerung, Blutung, Jauchung, Gangrän. Diese Complication trifft namentlich solche Personen, die durch Unterernährung, schwere Strapazen heruntergekommen sind; manchmal haften sie der Endemie eines bestimmten Jahres gleichsam als zweite complicative Endemie an.

Die Parotis ist unter denselben Verhältnissen Sitz einer eiterigen Entzündung. Lancisi berichtet von einer Malariaepidemie im Beginne des 18. Jahrhunderts (1709—1710), während welcher die Erkrankung mit tertianem Fieber begann. Nach dem dritten oder vierten Anfalle trat gewöhnlich heftiger Kopfschmerz auf, dem Jactationen und Koma folgten. Die Haut war Sitz eines hämorrhagischen Exanthems. Dabei heftige Epistaxis und Parotitis, die die Kranken oft durch Erstickung tödtete.

Seither ist Parotitis wiederholt als unerwünschte Complication in schweren Malariaepidemien beschrieben worden.

Wie häufig die Functionen des Magens und Darmes im Laufe der acuten und chronischen Malariainfection, besonders aber bei Kachektikern, gestört sind, davon ist an zahlreichen Stellen der vorhergehenden Beschreibungen die Rede gewesen.

An diesem Orte sei bloß hinzugefügt, dass diese Functionsanomalien Personen, welche durch längere Zeit der Malariainfection ausgesetzt waren, oft auch dann nicht verlassen, nachdem die letzten Reste der Malaria verschwunden sind.

Die gedachten Störungen sind sehr mannigfaltiger Art. Seitens des Magens ist häufig fehlender Appetit, Druck nach dem Essen, besondere Empfindlichkeit gegen bestimmte Speisen, namentlich gegen Fett, Pyrosis, zu beobachten. Es sind die Erscheinungen, welche, je nach ihrer Combination, der Atonie des Magens, dem chronischen Magenkatarrh und der Atrophie der Magenschleimhaut entsprechende Bilder darbieten.

Die Darmfunctionen äussern sich in Form von Neigung zu Meteorismus, Obstipation, seltener zu Diarrhöen.

Die genannten Symptome können jahrelang nach abgelaufener Malariainfection den Kranken belästigen. Es ist im einzelnen Falle stets danach zu fahnden, ob die Störungen der Verdauung als Aeusserungen einer localen functionellen oder anatomischen Erkrankung des Magendarmtractes aufzufassen sind, oder ob dieselben secundäre Erscheinungen darstellen, welche einer Erkrankung im Bereiche des Pfortadersystems entspringen. Letztere werden nämlich nach überstandener Malaria oder

noch während der fortdauernden Infection nicht allzu selten beobachtet und sind daher stets im Auge zu behalten.

Ein seltenes Vorkommniß ist die intermittirende Darmblutung oder überhaupt die Darmblutung während des acuten Fieberanfalles (s. S. 205). Fälle dieser Art sind unter Anderem von Frerichs, Bohn beobachtet worden. Sie können aus diagnostischen (Verwechslung mit Abdominaltyphus) und ebenso aus therapeutischen Gründen im speciellen Falle eine besondere Bedeutung erlangen. Das Chinin leistet in diesen Fällen Wunder.

Noch seltener ist der acute Ascites. Derselbe entwickelt sich entweder bei Kachektikern im Anschlusse an Pylethrombose, oder im acuten Malariaanfalle selbst, wahrscheinlich durch Verstopfung der Pfortadercapillaren durch melanifere Zellen; De Brun nimmt für diese Fälle eine Congestion des Peritoneum an.

Erwähnt sei schliesslich, dass die eingehenden Untersuchungen von Bertrand und Fontan sichergestellt haben, dass die sogenannte Cochinchinadiarrhoe mit Malaria gar nichts zu thun habe.

Lebererkrankungen. Es ist zweifellos, dass die Malariainfection in einer Anzahl von Fällen den Grund legt zu fortlaufenden Erkrankungen der Leber.

Schwellung des Organes mit schmerzhaftem Spannungsgefühl begegneten mir gelegentlich der acuten, besonders aber der chronischen Malariainfection wiederholt. Die genannten Erscheinungen beruhen auf Hyperämie des Organes und auf Ablagerung von Pigment in demselben. Sie vergehen in den meisten Fällen bald nach überstandener Infection spurlos, indem das Pigment aus der Leber ausgeschieden wird.

Bei Kachektikern kann nach Kelsch und Kiener die Hepatomegalie in Folge von Pigmentüberladung durch lange Zeit, ja selbst dauernd bestehen bleiben, indem die Functionstüchtigkeit des Organismus derartig Schaden gelitten hat, dass eine Elimination des Pigments nicht in ausreichendem Maasse, oder gar nicht vor sich geht. Wir begegnen daher bei Kachektikern häufig einer grossen Leber, welche ein Gefühl der Schwere und Spannung im rechten Hypochondrium mit sich führt.

Gleichzeitig pflegen Beschwerden seitens des Magendarmcanals, wie Appetitlosigkeit, Brechneigung, Druckgefühl im Magen nach den Mahlzeiten, Unregelmässigkeiten in der Stuhlentleerung vorhanden zu sein.

Eine weitere häufige Alteration der Leber, welche nach langdauernder Malariainfection einzutreten pflegt, ist die Atrophie des Organes. Dieselbe ist von Haspel, Frerichs, Kelsch und Kiener u. A. beschrieben worden. Es soll später erörtert werden, dass der Atrophie der Leber bei der Malaria wahrscheinlich verschiedene Ursachen zu Grunde liegen, dass ferner die Structur des Organes nicht jedesmal dieselben Veränderungen

darbietet. Es folgt daraus, dass die Symptome der Leberatrophie nicht jedesmal dieselben sind, dass es daher schwer ist, ein allgemein giltiges und zutreffendes Bild dieses Zustandes zu geben.

Der physikalische Nachweis der Leberverkleinerung stösst in den meisten Fällen auf Schwierigkeit in Folge des nahezu jedesmal vorhandenen mehr oder minder reichlichen Ascites. Derselbe pflegt in einer Reihe von Fällen derartige Dimensionen zu erreichen und sich so rasch zu erneuern, dass eine grosse Anzahl von Punctionen zur Nothwendigkeit wird. Gelingt es nach Entleerung des Ascites, die Verkleinerung des Lebervolumens zu erkennen, dann bleibt noch die Frage offen, ob dieselbe durch einfache Atrophie oder durch Cirrhose bedingt sei. Nur unter besonders günstigen Verhältnissen, bei sehr dünnen Bauchdecken, wird es möglich sein, zu entscheiden, ob die Leberoberfläche glatt oder fein granulirt ist. In ersterem Falle könnte es sich also um einfache Atrophie handeln.

Icterus fehlt bei der Atrophie, doch geht ein solcher nicht selten der Entstehung der Atrophie voraus.

Die Stühle sind meistens diarrhoisch und wenig gefärbt, ebenso vermisst man im Harne Gallenfarbstoffe.

Der Appetit liegt in der Regel schwer darnieder, die genossenen Speisen werden schlecht vertragen, manchmal erbrochen.

Auch Hämatemesis und Melaena werden gelegentlich beobachtet.

Die Gesammternährung bietet die Zeichen des tiefsten Marasmus dar.

In einer Minderzahl der Fälle sind die Erscheinungen der Pfortaderstauung von geringer Entwicklung oder sie fehlen gänzlich.

In diesen Fällen wird die durch Percussion nachweisbare Kleinheit der Leber nebst der allgemeinen Macies und dem Fehlen von Icterus die Leberatrophie erkennen oder wenigstens vermuthen lassen.

Lebercirrhose. Dass die Malariainfection den Anstoss zur Entwicklung der Lebercirrhose geben kann, wird von den meisten Beobachtern zugegeben. Nur bezüglich der Häufigkeit, mit welcher dies geschieht, bestehen Differenzen, und auch noch darüber, ob die Cirrhose, welche durch die Malaria provocirt wird, besondere Eigenschaften besitzt oder nicht.

Die ersten genaueren Angaben über Malariacirrhose rühren von Haspel her; dieselben beschränken sich jedoch auf eine einfache Beschreibung des makroskopischen Verhaltens der Leber bei den vorgenommenen Autopsien, ohne dem Wesen des Zustandes weiter Rechenhaft zu tragen.

Frerichs verdanken wir das bewusste Hervorheben der Thatsache, dass es Fälle von Laënnec'scher Cirrhose gibt, in deren Anamnese nichts

von Alkoholmissbrauch nachzuweisen ist, dafür aber anhaltende Intermittens eine Rolle spielt. Doch hebt Frerichs hervor, dass die granulirte Leber ein seltener Befund sei bei Individuen, die an Malariakachexie zu Grunde gegangen sind. Bamberger schloss sich den Erfahrungen von Frerichs an, indem auch ihm einzelne Fälle vorgekommen sind ohne vorhergegangenen Potus, wohl aber mit Malaria. Colin beobachtete häufig Vergrößerung der Leber mit Bindegewebszunahme und dadurch vermehrte Consistenz, doch selten die granulirte Cirrhose. Ferner schenkte Lancereaux dem Gegenstande seine Aufmerksamkeit. Die eingehendsten Studien auf diesem Gebiete sind jedoch Kelsch und Kiener zu danken. Von italienischer Seite haben sich Tommasi, Cantani und Cardarelli für die Malariacirrhose eingesetzt.

Diesen positiven Annahmen gegenüber fehlt es aber auch nicht an negativen. Besonders haben sich Marchiafava und Bignami gegen die Entwicklung von Cirrhose in Folge von Malaria ausgesprochen. Nach ihrer Erfahrung käme die Laënnec'sche Cirrhose besonders selten, die hypertrophische mit Icterus etwas häufiger bei Malarikern vor. Ihr Hauptargument besteht aber, wie in dem anatomischen Theile noch erwähnt werden soll, hauptsächlich in den Differenzen, welche zwischen dem histologischen Bau des Lebertumors nach Malaria und jenem der Cirrhose besteht.

Es ist nicht zu leugnen, dass die Argumentation der beiden genannten erfahrungsreichen Autoren besondere Beachtung verdient. Mit Rücksicht auf die vielseitige Aetiologie der Cirrhosen, und auf ihren proteiformen, jedes Schema über den Haufen werfenden histologischen Bau dürfte es aber noch vieler Mühe bedürfen, ehe die Frage endgiltig entschieden sein wird.

Es wird im Allgemeinen nicht immer leicht sein, zu bestimmen, ob in einem gegebenen Falle von Cirrhose die Malaria eine ätiologische Rolle gespielt hat oder nicht. Der Alkoholmissbrauch ist derartig verbreitet, dass er meistens mit in Betracht zu ziehen ist; nur wenn dieser ganz ausser Frage steht, dann liegt die Sache klar. Die Mehrzahl der in der Literatur niedergelegten Fälle leidet aber eben an dieser Concurrenz des Alkohols. Die Fälle, in denen eine solche ganz ausgeschlossen ist, sind sehr spärlich; Frerichs kann nur einen einzigen anführen.

Wenn die Sachlage schon bei der Laënnec'schen Cirrhose eine so präkäre ist, dann ist sie es umsomehr bei den anderen Formen der Lebercirrhose, namentlich bei den verschiedenen Abarten der hypertrophischen und biliären Cirrhose, denn es zeigt sich in letzter Zeit immer deutlicher, dass die Aetiologie der hierher gehörigen Lebererkrankungen eine ungemein reichhaltige ist. Gallensteine, Magendarmkrankungen, allgemeine Infectionskrankheiten, metallische Vergiftungen, Alkohol, Autointoxi-

cationen, Diabetes, Malaria werden abwechselnd als die Anstosserreger angesprochen. In tropischen Gegenden kommen noch die Dysenterie und andere, bisher noch nicht genügend dargelegte klimatisch-tellurische Einflüsse dazu, welche Lebererkrankungen provociren und die Schwierigkeit der Auffassung vermehren.

Trotz alledem gestattet das gegenwärtig vorliegende Beobachtungsmaterial den Schluss, dass die Malaria sowohl die Laënnec'sche, als die hypertrophische, biliäre, sowie die gemischte Cirrhose in Fluss bringen kann.

Lancereaux, sowie Kelsch und Kiener gehen weiter und behaupten, dass der Malariacirrhose eigenthümliche histologische Merkmale anhaften, welche sie von den Cirrhosen anderen Ursprunges unterscheiden. Letztere äussern sich hierüber (l. c., S. 741) folgendermassen: „Chaque fois que nous avons mis en parallèle la série de préparations de notre collection qui se rapporte aux hépatites d'Algérie avec celle qui se rapporte aux hépatites nostras, nous avons été frappés de leur dissemblance.“ Es würde uns zu weit führen, in die Details dieser Frage einzugehen; im anatomischen Theile wollen wir diesbezüglich einige Angaben bringen.

Ich habe die Fälle von Lebercirrhose, welche im Laufe der letzten 15 Jahre an der ersten medicinischen Klinik in Wien zur Beobachtung gelangt sind, einer Sichtung unterzogen, und es stellte sich dabei Folgendes heraus: Unter 65 Fällen von atrophischer Cirrhose ohne Icterus waren 6, in deren Anamnese Malaria eine Rolle spielte. Von diesen 6 waren jedoch 5 mehr oder minder starke Potatoren; nur ein Fall verblieb, in dessen Anamnese (ausser einem Typhus) eine drei Jahre lang währende Malaria als Ursache der Cirrhose angesehen werden konnte. Doch steht auch dieser Fall nicht fest, da derselbe nicht zur Section kam.

Unter 46 Fällen von Cirrhose mit Icterus waren 5 Fälle nach langdauernder Malaria. Von diesen muss einer wegen Potus und Schmerzanfällen, die möglicherweise Gallensteinkoliken waren, ausgeschieden werden, und es verbleiben demnach 4 reine Fälle, entsprechend einem Procentverhältniss von 8·7 $\frac{0}{10}$.

Die Lebercirrhose entwickelt sich entweder in unmittelbarem Anschlusse an die Malariainfection, oder es vergeht ein kürzerer oder längerer, manchmal Jahre erreichender Zeitraum, ehe sich die ersten Anzeichen des Leidens zeigen. Dasselbe pflegt schubweise fortzuschreiten, gelegentlich Besserungen aufzuweisen, um dann in den allermeisten Fällen rasch dem Ende zuzueilen.

Auf eine Schwierigkeit möchte ich aufmerksam machen, die mir in der Praxis öfter begegnet ist. Sie bezieht sich sowohl auf die echte Hanot'sche Cirrhose, als auf die anderen als biliär bezeichneten Formen. Dieselbe besteht darin, dass diese Cirrhosen nicht selten mit inter-

mittirendem Fieber beginnen, welches einen ausgesprochen typischen Charakter hat, meistens quotidian ist. Es ist durch französische Autoren als „fièvre intermittente hépatique“ in die Literatur eingeführt worden und wird nicht die geringste diagnostische Schwierigkeit verursachen, wenn es sich zu einer Zeit einstellt, wo die übrigen Zeichen der Erkrankung — Icterus, Leber- und Milztumor — entwickelt sind. In den gedachten Fällen jedoch, und solche sind mir mehrere begegnet, in welchen dieses Fieber den Beginn der Erkrankung bildet, ehe die anderen Symptome voll entwickelt sind, kann die Verwechslung mit Malaria — selbstverständlich bei Ignorirung des Blutes — sehr leicht erfolgen. Kommen dann die Symptome der Cirrhose allmählig zum Vorschein, wird der zweite Irrthum begangen und diese Cirrhose als Malariacirrhose aufgefasst, während sie es bei Weitem nicht ist.

Was Symptome und Verlauf der Malariacirrhosen betrifft, so ist es klar, dass dieselben sehr verschieden sein werden, je nachdem eine Laënnec'sche, Hanot'sche oder eine gemischte Form vorliegt.

Wir müssen es uns versagen, an dieser Stelle auf die Symptomatologie dieser Zustände einzugehen und wollen im Zusammenhange mit unserem Arbeitsstoffe bloß bemerken, dass Lancereaux der Malariacirrhose ein eigenes Bild vorgezeichnet hat — es entspricht dem der Hanot'schen Form —, welches dieselbe in der Regel festhalten soll. Wenn dies auch vielleicht in einer Anzahl der Fälle zutreffen dürfte, so lehrt doch das Studium der einschlägigen Literatur, dass es durchaus nicht als die Regel bezeichnet werden darf. Kelsch und Kiener z. B. heben ausdrücklich hervor, dass der Icterus an dem Symptomencomplex wenig betheiligt ist, während sie dem Ascites in den meisten Fällen begegnet sind.

Es drängt sich nach all' dem die Lehre auf, dass die Malariacirrhose, wenigstens klinisch genommen, keinerlei charakteristische Eigenheiten besitzt, dass sie ebenso mannigfaltige Combinationen im Symptomencomplexen darbietet wie die Cirrhosen aus anderen Ursachen.

Icterus, Milztumor, hypertrophische und atrophische Leber, Ascites, Magendarmsymptome, cholämische Erscheinungen, Stauungsblutungen oder icterische hämorrhagische Diathese beherrschen da wie dort in verschiedener Verbindung und in wechselnder Intensität das Krankheitsbild.

Ob die eigenthümliche, in Indien endemische Lebercirrhose der Kinder (Gibbons, Jogendro Nath Ghosh, Mackenzie) mit Malaria etwas zu thun hat oder nicht, ist sehr fraglich. Gegenwärtig wird sie, doch nicht unbestritten, eher auf die Ernährung der Kinder zurückgeführt.

Von amyloider Entartung der Leber wird weiter unten die Rede sein.

Milz. Der Milztumor, welcher sich gelegentlich der acuten Malaria-infection entwickelt, verkleinert sich nach Ablauf derselben. In den allermeisten Fällen jedoch geht die Milz nicht wieder auf ihr früheres Volumen zurück, so dass man sehr häufig Menschen mit einem Milztumor behaftet findet, den sie vor vielen Jahren durch eine oft ganz kurz dauernde und leichte Malaria acquirirt haben. Man bezeichnet diesen dauernd fortbestehenden Milztumor auch als Fieberkuchen.

Der Milztumor bereitet dem Träger unter gewöhnlichen Verhältnissen keine Ungelegenheiten. Diese stellen sich ein, wenn der Tumor ungewöhnliche Grösse besitzt, oder wenn seine Anheftung locker wird und er in Folge dessen herabsinkt.

Die Grösse des Milztumors kann eine ganz ausserordentliche werden. Fälle, in denen er bis an den Nabel reicht, sind alltäglich zu nennen, doch ist es auch dann nicht als Seltenheit zu bezeichnen, wenn die Milz bis in das Becken herabreicht und ihren Stützpunkt an den Beckenknochen findet. Unter solchen Umständen verursacht die Schwere des Tumors, sein Druck auf den Darm, auf die Ureteren, auf Nervenstämme u. s. w., verschiedenartige Störungen. Am häufigsten ist das Gefühl des dumpfen Druckes in der linken Bauchhälfte beim Gehen, Stehen und Fahren, ferner werden Schmerzen in dem linken Beine, manchmal mit coxitischer Stellung dieser Extremität, beobachtet.

Die Wandermilz kann verschiedene Grade erreichen und damit verschiedene Beschwerden verursachen. Meistens ist das Organ nur wenig herabgesunken und pflegt dann keine oder geringe Störungen zu verschulden. Doch sind auch Fälle beschrieben worden, in denen die Milz bis in das kleine Becken herabgesunken ist und die Erscheinungen der Darmocclusion hervorgerufen hat.

Schwere Erscheinungen, oft stürmischer Art, pflegen einzutreten, wenn der langgezogene Stiel der Milz eine Torsion erleidet. Die Symptome sind die der acuten Peritonitis oder jene des acuten Darmverschlusses. Die Diagnose ist leicht zu verfehlen.

Am häufigsten beobachtet man die Wandermilz bei mageren, herabgekommenen Leuten, bei Frauen, die oft geboren haben und schlaffe Bauchdecken, meist auch allgemeine Enteroptose haben.

Die Perisplenitis ist eine sehr häufige Complication. Der Milzschmerz, welcher viele Malariakranke besonders während des Anfalles zu belästigen pflegt, rührt von ihr her. In anderen Fällen verursacht sie trotz bedeutender Entwicklung keine Beschwerden; sie verräth sich dann nur durch ein hörbares, oft fühlbares Reibegeräusch über dem Milztumor.

Die Perisplenitis entwickelt sich manchmal erst, nachdem längere Zeit seit der Malaria-infection verflossen ist. Ich beobachtete einen Fall,

bei dem ein Milztumor von einer längst verflossenen Malaria herrührte; er verursachte dem Träger gar keine Beschwerden. Der Kranke erlag einer intercurirenden Erkrankung; die Milzkapsel war ringsherum zu einer über centimeterdicken knöchernen Schale verdickt, so dass es nothwendig war, das Organ mittelst der Säge zu öffnen.

Die Perisplenitis kann auch zur Absetzung eines geringen flüssigen Exsudates in die Peritonealhöhle führen und auch zu allgemeiner acuter Peritonitis Anlass geben.

Die schwerste, nahezu immer tödtlich verlaufende, glücklicherweise sehr seltene Affection ist die Milzruptur. Sie kommt beinahe nur bei chronischen Milztumoren vor und ist in der Mehrzahl der Fälle die Folge eines gegen die Milz gerichteten Trauma. Sie ist mehrmals bei Leuten beobachtet worden, die sich im Delirium zum Fenster hinausstürzten und auf die linke Körperseite auffielen.

In einem Falle Haspel's trat die Ruptur beim Erbrechen in Folge eines Emeticum ein. Faunce sah einen Mann, der auf der Strasse betrunken hinstürzte und bei dieser Gelegenheit eine Ruptur des alten Fieberkuchens erlitt.

Begünstigt wird die Ruptur durch verschiedene Umstände. Es ist erstens die Auflockerung des Milzgewebes, welche in der acuten Infection eintritt (E. Colin). Daher treten die Risse hauptsächlich bei Leuten mit chronischem Milztumor, jedoch gelegentlich eines Fieberrecidivs, ein. Zweitens wird eine bedeutende Ungleichmässigkeit in der Verdickung der Milzkapsel dadurch zur Gefahr, dass durch Compression an der Stelle der stärkeren Verdickung die Milzsubstanz nach dem dünneren Kapseltheile hingedrängt wird, welcher dem Drucke nicht zu widerstehen vermag. Endlich bilden Verwachsungen der Milz mit dem Zwerchfell und den Rippen durch die Unmöglichkeit des Ausweichens im Falle eines wichtigen Trauma, das von vorne oder unten her kommt, prädisponirende Verhältnisse.

Die Folge der Milzruptur ist eine Blutung in das Peritoneum, deren Intensität von der Grösse und Tiefe des Risses und anderen Umständen abhängt. Wenn die Kapsel nicht durchgerissen, sondern bloß eine innere Milzruptur vorhanden ist, dann kann auch ein subcapsuläres Hämatom der Milz entstehen. E. Collin beobachtete einen Fall, in dem in Folge von ausgedehnten Verwachsungen das Blut sich nicht in das Peritoneum ergiessen konnte und sich einen Weg durch das Diaphragma hindurch in den linken Pleurasack bahnte.

Die Diagnose der Milzruptur bietet keine grossen Schwierigkeiten dar. Die Anamnese, das vorhergegangene Trauma, der Milztumor, plötzlicher Collaps mit rasch zunehmender Blässe, die Entwicklung von Dämpfung in den abhängigen Partien des Abdomen, allgemeine Druckempfindlich-

keit des Unterleibes bilden die genügend charakteristischen Zeichen des Zustandes.

Der Tod erfolgt zumeist rapid in Folge der Verblutung; in Fällen, in welchen dieser nicht bald eingetreten ist, hat man die Entwicklung einer allgemeinen Peritonitis beobachtet. Bei rechtzeitiger Laparotomie ist es gelungen, den Kranken zu erhalten.

Der Milzabscess bildet eine sehr seltene Folgeerkrankung der Malaria. Fassina konnte bis zum Jahre 1889 in der Literatur blos sieben Fälle auffinden; zwei selbst beobachtete fügte er hinzu.

Bei der geringen Anzahl der Fälle lässt sich wenig Allgemeines über das Vorkommen des Milzabscesses aussagen. Beinahe sämmtliche Fälle betrafen kachektische Individuen.

Die Symptome wechselten. In einzelnen Fällen führte der heftige Schmerz in der Milzgegend, das pastöse Oedem der Haut über dieser Localität, ihre Röthung oder eine fluctuirende Vorwölbung auf der Convexität der Milz, das pyämische, gegen Chinin unempfindliche Fieber zur Diagnose. In anderen Fällen war der Milzschmerz wenig ausgeprägt, und es waren blos allgemeine Abmagerung, unregelmässiges Fieber, Diarrhöen, Heisshunger vorhanden. In einem Falle von Mallet brach der Abscess nach aussen durch. Lancereaux secirte einen Fall mit Metastasen in der Lunge und im Gehirn.

Der Verlauf hängt hauptsächlich davon ab, ob die Diagnose richtig gestellt und der chirurgische Eingriff rechtzeitig vorgenommen worden ist; eventuell kann bei vermuthetem Milzabscess die Probepunction Aufklärung bringen. Hat man das Glück, mit der Canüle in die Abscesshöhle zu gelangen, dann saugt man den chocoladefarbigem oder rothweinhähnlichen Eiter in die Spritze.

Sich selbst überlassen, gehen die Abscesse nur dann in Heilung aus, wenn sie entweder nach aussen oder in den Magendarmcanal durchbrechen.

Zuber beobachtete zwei perisplenitische Abscesse bei alten Malarikern. Von Doué rührt ein ähnlicher Fall her. Hertz sah gleichfalls einen Milzabscess, der aus einem Blutextravasat entstand. E. Collin macht darauf aufmerksam, dass circumscripte, durch Adhäsionen abgeschlossene Hämatome der Milz leicht mit Milzabscessen verwechselt werden können.

Partielle Gangrän der Milz ist von E. Collin in zwei Fällen gesehen worden. Nekrotische Milzfetzen, auch grössere Sequester ohne eigentliche Gangränescenz sind in Milzabscessen öfter gefunden worden.

Nicht selten finden sich in der Malariamilz embolische Infarcte, die in vivo gelegentlich heftige Erscheinungen (Fieber, Schüttelfrost, Schmerz) verursachen.

Urogenitalsystem.

Nephritis. Die Nephritis bildet eine der weniger seltenen Folgeerkrankungen nach Malaria; doch ist zu bemerken, dass die Angaben der Autoren bezüglich der Häufigkeit des Vorkommens von einander wesentlich abweichen.

Diese Verschiedenheit liegt in allererster Linie, wie es scheint, in endemischen, localen Ursachen. In zweiter Reihe dürfte auch der Umstand in Betracht kommen, dass die klinische Diagnose der Nephritis in den Händen verschiedener Autoren nicht immer den gleichen Werth hat. Albuminurie wird von dem Einen leicht als nephritisch angesehen, wo dieselbe bloß als Stauungsalbuminurie, Albuminurie durch parenchymatöse Degeneration (trübe Schwellung) etc. bewirkt wird.

Frerichs z. B. sah an der friesischen Küste zahlreiche Fälle von Malariakachexie mit Ascites, doch keinen einzigen mit Nephritis. Bartels hingegen sah in Kiel zahlreiche Fälle von chronisch parenchymatöser Nephritis nach Malaria, die aus Schleswig-Holstein und von der Nordseeküste herstammten. Kelsch und Kiener studirten in Algier speciell die Nephritis im Gefolge der Malaria. Sie begegneten allen Formen, respective Graden jener Affection.

Rosenstein schätzt den Einfluss der Malaria auf die Nieren besonders hoch; er berechnet, dass von seinen in Danzig beobachteten Fällen von Morbus Brighti 23% auf Malaria entfielen, während er im nördlichen Holland (Gröningen) dieser Complication trotz der massenhaften Fälle von Malaria sehr selten begegnete. Im südlichen Holland hat er dieselbe wieder auffallend häufig gesehen. Ferner erwähnt Rosenstein, dass Heidenhain in Marienwerder eine Reihe von Wechselfieberepidemien beobachtete, in deren Gefolge weder Wassersucht noch Nierenleiden auftrat, während bei der letzten Epidemie, die er sah, fast nicht ein Fall ohne secundäre Nephritis verlief.

Soldatow, der in der Dobrutscha 350 Malarialeichen zu seciren Gelegenheit hatte, fand unter diesen auffallend häufig Nephritis. Wood hob gleichfalls das häufige Vorkommen von Morbus Brighti in Malaria-gegenden hervor, ebenso Atkinson, welcher die verschiedenen Formen dieser Krankheit nach Malaria entstehen sah. In Bamberger's Nephritis-statistik spielt die Malaria eine untergeordnete Rolle; er konnte unter 1623 Fällen von secundärer Nephritis bloß 13 auf Malaria beziehen; wie er selbst hinzufügt, bloß aus dem Grunde, weil in Wien die Malaria überhaupt keine Rolle spielt.

Hervorgehoben sei noch, dass das Schwarzwasserfieber, wie es nach den bisherigen Erfahrungen scheint, nicht häufiger als die gewöhnlichen

Malariaformen von Nephritis gefolgt ist. Dies ist um so auffallender, als bei dem Schwarzwasserfieber zu der Noxe, welche die Malariaparasiten setzen, noch der Reiz kommt, welcher in dem Durchtritte von gelöstem Hämoglobin gegeben ist.

Wie schon erwähnt war, kann die Malaria zu den verschiedenen Formen der Nephritis Anstoss geben.

Die acute Nephritis stellt sich nach Rosenstein bisweilen im Verlaufe eines Quotidianfiebers, besonders wenn das Schweisstadium ausbleibt, ein und trägt deren gewöhnliche Symptome (verringerte Harnmenge, Blut, Eiweiss, Cylinder, Oedeme u. s. w.). Doch kann der Hydrops manchmal auch fehlen. Rosenstein schlägt die Dauer der acuten Malarianephritis mit zwei Wochen bis vier Monaten an und sah keinen Fall in das chronische Stadium übergehen, ebensowenig einen solchen tödtlich enden.

Auch Kelsch und Kiener beobachteten die acute Nephritis hauptsächlich in der ersten Periode der Malariaintoxication, und zwar entweder entwickelte sich dieselbe, während die Fieberanfälle noch bestanden haben, oder während der Reconvaleszenz (wahrscheinlich durch Erkältung provocirt). Auch nach ihnen beträgt die Dauer der Krankheit einige Wochen bis zu wenigen Monaten. Sie fanden gleichfalls die typischen Symptome der Erkrankung in der Mehrzahl der Fälle vor. Auch die gewöhnlichen Folgeerscheinungen seitens des Circulationsapparates stellten sich bald ein. Tödtlich verlaufende Fälle kamen ihnen wiederholt zur Beobachtung.

Die subacute Nephritis in ihrer Hauptform, welche durch die „grosse weisse Niere“ repräsentirt wird, sah Rosenstein besonders häufig mit oder nach Malaria kommen. Er sagt diesbezüglich (l. c., S. 325): „Namentlich nach Intermittens habe ich exquisite Fälle gesehen, wobei die Nieren ohne genauere Untersuchung sicher für amyloide wären angesehen worden. Bei genauerer anamnestischer Forschung ergab sich, dass das vorangegangene Fieber meist in drei verschiedenen Arten aufgetreten war. Entweder nämlich waren die Anfälle nur incomplete gewesen, indem die Kranken während längerer Zeit meist in tertianem Typus in ein Frost- und Hitzestadium verfielen, niemals aber in Schweiss geriethen; oder aber die Anfälle waren complete in tertianem oder quartanem Typus, nur gering an Zahl. Auf drei oder vier derartige Anfälle folgten einige Wochen, in denen die Kranken vermöge des larvirten Fortbestehens des Fiebers nur geringe Störungen des Allgemeinbefindens wahrnahmen; sie gingen ihrer Arbeit wieder nach, bis bald darauf Hydropsien eintraten, welche gleichzeitig mit der Albuminurie erschienen oder ihr voraugingen. In einer dritten Reihe endlich waren Monate, ja in einem sogar zwei Jahre lang fast ununterbrochen in wechselnden Typen

Fieberanfälle aufgetreten, und erst mit dem Fortbleiben der Anfälle zeigten sich Wassersucht und Albuminurie. Die Wassersucht ist ein durchaus constantes Symptom der durch Intermittens verursachten Nephritis, das ich nie fehlen sah. Der Harn zeigt die der grossen weissen Niere zukommenden Eigenschaften, das geringe Volumen, das hohe spezifische Gewicht, reichen Eiweissgehalt und unter den Formelementen Lymphkörperchen, Fettkörnchenzellen und körnige Cylinder. Als Besonderheit muss ich anmerken, dass der Harn viel Urate enthält und bei seinem geringen Volumen nach dem Erkalten daher trübe und lehmig erscheinen kann. Die Cylinder sind vielfach durch Impragnirung mit Uraten körnig, so dass nach Zusatz von Essigsäure die rhombischen Krystalle der Harnsäure hervortreten.“

Auch Kelsch und Kiener sahen oft die „grosse weisse Niere“ nach Malaria (von ihnen als „Nephrite a granulations forme aigue“ bezeichnet).

Die chronische Nephritis in der Gestalt der secundären Schrumpfniere wird bei Kachektikern nicht selten angetroffen. Sie wird als die Endform der beiden erstgenannten Nephritisarten angesehen.

Die von ihr ausgehenden urämischen Erscheinungen können bei Kachektikern oder bei chronischer Malaria zu diagnostischen Schwierigkeiten Anlass geben.

Der Verlauf der Malarianephritis unterscheidet sich in nichts von dem der Nephritiden aus anderen Ursachen.

Was die Prognose betrifft, so verweisen wir auf die oben erwähnten Erfahrungen der Autoren. Zu erwähnen ist diesbezüglich noch, dass Bohn den Morbus Brighti nach Malaria bei Kindern nur selten sah, dass aber der Ausgang stets tödtlich war.

Von Erkrankungen der äusseren Genitalien im Gefolge der Malaria ist zu erwähnen die Gangrän des Penis und Scrotum, beziehungsweise bei Mädchen und Frauen der Schamlippen.

Bei der Besprechung der Kachexie ist auf diesen Gegenstand schon hingewiesen worden. Bemerket sei hier noch, dass die Gangrän meistens vollkommen schmerzlos zu entstehen und zu verlaufen pflegt. Dieselbe beschränkt sich entweder auf einen relativ kleinen Bezirk und heilt dann unter Narbenbildung ab, oder sie greift rasch um sich, pflanzt sich auf den Mons Veneris, auf die Innenflächen der Oberschenkel fort und gibt dann eine wesentlich ernstere Prognose.

Die Orchitis ex Malaria ist namentlich von französischen Militärärzten beschrieben worden (Maurel, Girerd, Calmette, Charvot, Bertholon, Schmit u. A.). Nach Martin, welcher die Orchitis bei Malariakranken auf Sumatra oft sah, handelt es sich in diesen Fällen um „eine foudroyante Entzündung der männlichen Geschlechts-

drüse (Hode und Nebenhode)“. Es sollen unter heftigem, deutlich remittirendem Fieber bei früher schon an Malaria Erkrankten, oft auch bei Kachektikern, Hode und Nebenhode fast gleichzeitig von der Entzündung befallen werden. Dabei ist kein Trauma im Spiel und nichts von einer acuten oder chronischen Gonorrhoe nachweisbar. Das begleitende Schmerzgefühl ist heftiger als bei der gonorrhoeischen Orchitis, bei welchem meistens erst der Nebenhode, später der Hode selbst zu erkranken pflegt. Die Schwellung soll sehr bedeutend sein und nicht selten Kindskopfgrosse erreichen. Dieselbe weicht bei entsprechender Behandlung rascher als die gonorrhoeische Orchitis, doch kann sie auch zu tiefgehender Vereiterung der Hoden führen.

Eine Verdickung der Nebenhoden als Rest der Entzündung sah Martin niemals zurückbleiben, wohl öfter Hydrokele. Die meisten anderen Autoren beobachteten Ausgang in Hodenatrophie. Girert sah in Panama unter 350 Malariakranken 192mal Orchitis mit folgender Atrophie eines oder beider Hoden.

Laveran bringt der Malariaorchitis eine grosse Skepsis entgegen und vermuthet, dass es sich in der Mehrzahl der Fälle dennoch um gonorrhoeische, parotitische und tuberculöse Orchitis handeln dürfte. Auch macht er darauf aufmerksam, dass die in Tropengegenden häufige Filariose Orchitis und Epididymitis zu erzeugen pflegt, dass also mit dieser zu rechnen sei.

So viel ist zuzugeben, dass eine genaue, auf die Parasiten der Malaria und auf Filariaembryonen abzielende Blutuntersuchung nebst sorgfältiger Abwägung der anderen Umstände (Gonorrhoe, Parotitis epidemica, Tuberculose etc.) erforderlich wäre, um die Orchitis ex Malaria mit Sicherheit feststellen zu können.

Fayrer sah in Indien häufig Hydrokele im Gefolge der Malaria auftreten.

Ueber Blasenstörungen siehe Capitel „Nervensystem“.

Metrorrhagien sind während der Fieberanfalle nicht selten, im Falle der Schwangerschaft führen sie leicht zu Abortus.

Malariainfection und Schwangerschaft. Die Gravidität bildet — entgegen manchen älteren Behauptungen — keinerlei Schutz gegen die Malariainfection. Wird eine gravide Frau von der Infection befallen, so nimmt diese öfters eine schwere Form an. Der anämisirende Einfluss auch einer leichten Infection bedeutet für die Schwangere mehr als für einen anderen Organismus.

Auffallend häufig tritt unter der Einwirkung der Malaria der Abortus ein. A. Weatherley berichtete auf dem medicinischen Congress zu Calcutta, dass er in Indien 46.6% der schwangeren Frauen abortiren sah, während die Häufigkeit des Abortus in England nicht mehr als etwa

3·56% beträgt. Ähnliches berichtet Pellereau von Mauritius. Dabei ist zu bemerken, dass der Abortus in Folge von Malaria zu seiner Auslösung durchaus nicht einen Fieberanfall erfordert; die meisten Fälle von Abortus treten vielmehr ohne Anfall ein bei Frauen, die früher von der Malaria inficirt gewesen sind. Der Fötus ist gewöhnlich abgestorben, ehe der Abortus in Gang kommt.

Weatherley hebt gleichzeitig hervor, dass in Indien auch die Sterilität der Frauen eine auffallend verbreitete ist, und bringt auch diesen Umstand mit der Malaria in Zusammenhang.

Der Geburtsact soll nach Chevers in Indien öfter den Anstoss zu Malariafiebern geben. Die Lochien und die Milchsecretion versiegen während dieser Zeit. In der grossen Mehrzahl der Fälle tritt Genesung ein. Barker beobachtete dasselbe in New-York. Er hatte unter 47 derartig erkrankten Frauen blos einen Todesfall (citirt nach Roux). Immerhin wären Blutuntersuchungen in derartigen Fällen sehr erwünscht, da die Idee einer septischen Infection zu nahe liegt.

Subinvolution des Uterus, Blutungen nach der Entbindung sollen nach Emmett bei Frauen, die von Malaria inficirt sind, vorkommen (citirt nach Roux).

Herz und Gefäße.

Das Herz participirt an dem Malariaprocess nur wenig. Abgesehen von den leichten Graden von Hypertrophie und von der Degeneration des Myocards mit Dilatation, denen man bei Kachektikern begegnet, gibt es keine Herzaffection, von der es sichergestellt wäre, dass sie ihre Entstehung der Malariainfection verdanke.

Französische Autoren (Duroziez, Lancereaux) versuchten zwischen der Endocarditis und Malaria einen Zusammenhang zu erkennen. Die Anzahl ihrer Beobachtungen ist jedoch eine so geringe, dass dieselben durchaus nicht als beweiskräftig zu betrachten sind.

Die während der acuten Infection und auch nachher nicht selten zu hörenden systolischen Geräusche an verschiedenen Ostien und die damit öfter verbundene Verbreiterung der Dämpfung sind Erscheinungen, die bei fieberhaften, anämisirenden Erkrankungen alltäglich vorkommen. Sie sind „accessorischer“ Natur. Rauzier, Fabre haben sich mit dieser Frage beschäftigt.

Nach Fayrer bildet Rheumatismus in Indien eine häufige Complication der Malaria, die vorwiegend Einheimische, doch auch Fremde betrifft. Dieselbe geht jedoch nicht mit Endocarditis einher.

Hingegen beobachtete Fayrer bei Europäern, die sich längere Zeit in Bengalen aufhielten, einen Zustand, den er als *Asthenia cordis* bezeichnet. Derselbe besteht in einer unangenehmen Empfindung in der

Herzgegend, welche unter Umständen so heftig werden kann, dass sie die Kranken Nachts aus dem Schlafe weckt. Sie erinnert in ihrer Intensität manchmal an Angina pectoris. Die Herzdämpfung ist verbreitert, der Puls arhythmisch, die Respiration dyspnoeisch.

Aortitis mit consecutiver Neuritis des Plexus cardiacus und Angina pectoris ist von Lancereaux als Malariaconsequenz bezeichnet worden. Die stenocardischen Anfälle, welche durch die genannte Affection hervorgerufen werden, sollen nach Lancereaux in heftigem, in die oberen Extremitäten ausstrahlendem Brustschmerz, in Speichelfluss und Harndrang bestehen. Die entzündliche Erkrankung localisirt sich im Anfangtheile der Aorta, sie soll im Gegensatze von der gewöhnlichen Arteriosklerose in der Tunica externa beginnen und auf diese Art den Plexus cardiacus in ihr Bereich ziehen und die Schmerzanfälle verursachen.

Bedenkt man, dass Lancereaux blos über zwei Fälle verfügte, dass bei beiden eine Verengerung der Coronararterien vorhanden war, und dass in beiden Fällen die Malaria um viele Jahre der Aortaerkrankung voranging, dann muss man sich wohl auch gegen die Auffassung des genannten Forschers sowohl in Bezug auf die ätiologische Rolle der Malaria, als auf den Zusammenhang der Neuritis des Plexus cardiacus mit der Stenocardie sehr skeptisch verhalten. Le Roy de Méricourt, sowie Laveran geben an, in Algier durchaus nicht mehr Fälle von Angina pectoris gesehen zu haben als in Frankreich, womit sie dem Zusammenhange des genannten Uebels mit Malaria nicht zustimmen.

Phlebitis, Venenthrombosen. Es ist schon gelegentlich der Besprechung der Kachexie erwähnt worden, dass Phlebitis der verschiedensten Körpervenien mit folgender Thrombose häufig an den schwer anämischen Malariakachektikern gesehen werden. Am häufigsten etabliren sich die Phlebitiden an den Venen der unteren Extremitäten, weniger häufig an jenen der oberen, des Halses u. s. w. Pylethrombose ist gleichfalls, wenn auch selten, gesehen worden, desgleichen Herzthromben.

Nervensystem.

Das Nervensystem bildet einen der Hauptangriffspunkte der Malaria-infection. Der typische Wechselfieberanfall ist an und für sich zum grössten Theile als die Reaction der vasomotorischen Centren auf die Infection anzusehen. In den Abschnitten über die perniciosen Fieber und über die Fieberlarven ist jener Fälle gedacht, in denen neben dem Fieberanfall nervöse Erscheinungen hervortreten, beziehungsweise in denen die letzteren allein da sind, während das Fiebersymptom ganz oder nahezu vollständig fehlt.

An dieser Stelle seien nun vorwiegend jene nervösen Erscheinungen erörtert, welche die acute Infection um kürzere oder längere Zeit überdauern, sei es, dass sie sich erst nach Ablauf der Anfälle eingestellt, sei es, dass sie sich schon während derselben entwickelt haben.

Es muss hervorgehoben werden, dass zwischen den intermittirenden und persistirenden nervösen Erkrankungen kein durchaus fundamentaler Unterschied besteht. Dieselbe Ursache, welche das eine Mal ein bloss flüchtiges Symptomenbild hervorruft, kann ein anderes Mal durch quantitative Verstärkung oder durch eine besondere Disposition des kranken Organes zu einer länger dauernden Störung Anlass geben und umgekehrt. Wenn wir dennoch in der Darstellung dieses Gegenstandes eine Vertheilung auf die verschiedenen Capitel einer einheitlichen Darstellung vorgezogen haben, so geschah es hauptsächlich deshalb, weil es der allgemeinen Anlage unserer Stoffanordnung besser entspricht. Doch wollen wir uns nicht verhehlen, dass eine zusammenfassende Erörterung der nervösen Störungen in gewissem Sinne übersichtlicher wäre und den Vorzug hätte, Wiederholungen eher aus dem Wege zu gehen.

Die nervösen Erkrankungen im Gefolge der Malaria haben ganz heterogene Ursachen. In dem einen Falle ist es eine Gehirnblutung, welche bei bestehender Arteriosklerose während des Fieberanfalles leichter zu Stande kommt als unter friedlichen Zeiten. Einen derartigen Vorfall können wir jedoch nicht unter allen Umständen als eigentliche Complication betrachten, weil der Zusammenhang zwischen den beiden Zuständen doch ein recht dürftiger ist; denn ebensogut wie ein Malariaanfall hätte bei demselben Individuum irgend eine physische Anstrengung oder psychische Aufregung die Gehirnblutung provociren können. Es hängt also dem Eintritte der Blutung etwas Zufälliges an.

Dass aber andererseits eine Hämorrhagia cerebri thatsächlich mit der Malariainfection zusammenhängen kann, lehrt ein schöner Fall von Blanc. In demselben handelte es sich um eine hartnäckig recidivirende Quotidiana bei einem jungen Manne. Es erfolgten Blutungen aus dem Zahnfleisch und aus der Nase. Wenige Tage darauf apoplektischer Insult mit Convulsionen und allgemeinem Rigor. Exitus. Im Gebirne fand sich ein grosser subcorticaler Blutherd, welcher durch die Rinde gebrochen war und sich unter den Meningeae ausbreitete. Daneben zahlreiche capilläre Hämorrhagien. Keine Nephritis, keine Lues etc. Ein Fall wie dieser gehört aber zu den grössten Raritäten.

In anderen Fällen sind es nicht grössere Blutungen, sondern feine, aus Capillaren herrührende, zahlreiche Blutaustritte, welche Nervensymptome auslösen. Diese der Malaria eigenen Hämorrhagien sind wohl als causale Complicationen anzusehen. Mehr noch die in Folge von Verstopfung der Gehirn- oder Rückenmarkgefässe durch inficirte rothe Blut-

körperchen hervorgerufenen Störungen und am allermeisten die auf Giftwirkung beruhenden Vorgänge in den Ganglienzellen.

Aus dieser kurzen Aufzählung der Ursachen ergibt sich sofort die bunte Reihe verschiedenartigster, localisirter und diffuser Processe sowohl im Centralnervensystem als in den peripheren Bahnen. Thatsächlich zeigt das bisher vorliegende Beobachtungsmaterial, dass bei der Malaria die verschiedensten Formen von Nervenkrankheiten vorkommen können. Hinzugefügt sei jedoch, dass wir vorwiegend auf ein klinisches Beobachtungsmaterial angewiesen sind. Zwar liegen auch anatomische und histologische Untersuchungen vor, dieselben sind aber an Zahl noch gering und genügen nicht, um alle Fragen zu beantworten, die sich an die klinischen Beobachtungen knüpfen lassen.

Dies ist wohl der Grund, weshalb die Nervenpathologen die Malaria bisher recht stiefmütterlich behandelt haben. In letzter Zeit hat sich allerdings ein Wandel bemerkbar gemacht, und wir wollen hoffen, dass in nicht allzuweiter Ferne die Nervenerkrankungen nach Malaria dieselbe liebevolle Würdigung finden werden, wie jene mit anderen Infectionskrankheiten verknüpften seit geraumer Zeit erfahren.

Die nervösen Complicationen sind nicht durchaus an Malariainfektionen der zweiten Parasitengruppe geknüpft. Es sind z. B. Fälle von Quartanfieber mit Lähmungen gesehen worden. Doch ist zu betonen, dass die überwiegende Mehrzahl der Fälle auf die Sommer-Herbstfieber, also die Parasiten der zweiten Gruppe, fallen.

Man theilt die nervösen Erscheinungen gewöhnlich in intermittirende und persistirende ein, und auch wir haben etwas von diesem Gesichtspunkte übernommen. An dieser Stelle jedoch wollen wir die Betheiligung der verschiedenen Partien des Nervensystems als Faden benützen. Hervorgehoben sei bloß noch, dass die reine Intermittenz der Nervensymptome wesentlich seltener ist als die Persistenz derselben, mag sie sich auch nur, wie es meistens der Fall ist, auf wenige Tage erstrecken.

Die älteste Angabe der Malarialähmungen findet sich in dem schönen Werke von Joannes Fernel (1586). Als ihre Ursache betrachtete er den Erguss von Galle in die Wirbelsäule und in die Ursprünge der Nerven¹.

Herderkrankungen des Gehirns. Diese sind die häufigsten Repräsentanten der Malarianeuropathien. Sie bestehen meistens in Hemiplegien, entweder mit Aphasie oder ohne diese; seltener sind die Paraplegien mit Aphasie, noch seltener Monoplegien. Die Sensibilität

¹ Joannes Fernel, *Universa Medicina*. Lugduni 1586, S. 259.

Causa paralysis.

Quinetiam alias cuius humor in spinae medulla infixus paralyisin committere potest: ac saepe flava bilis hanc infligit, quum sub finem intermittentium februm in spinam dorsi ac in nervorum origines effunditur.

ist entweder herabgesetzt oder erhalten, seltener ist Hyperästhesie. Die Lähmung ist schlaff oder etwas rigide.

Suckling beobachtete den interessanten Fall, dass ein Mann einige Stunden nach dem Anfälle paraplegisch und aphasisch wurde. Dasselbe wiederholte sich noch einmal nach einem späteren Anfall. Die erloschene Sensibilität der Beine kehrte nach wenigen Stunden wieder, die Motilität war am dritten Tage so weit hergestellt, dass der Mann gehen konnte. Ouradou (l. c., Beob. IV) sah im Verlaufe einer Perniciosa komatosa incomplete Paraplegie der unteren Extremitäten und motorische Aphasie eintreten. Noch einige Wochen darauf war die Sprachstörung recht deutlich.

In einem zweiten Falle (Beob. VI) waren vier Jahre nach einem perniciosösen Anfall noch Paraplegie und nahezu totale motorische Aphasie vorhanden.

Boinet und Salebert beschreiben einen Fall von motorischer Aphasie (ohne Lähmung), die den Anfall, in welchem sie entstand, um einen Monat überdauerte, dann spurlos heilte.

Von Monoplegien erwähnen wir als Beispiele den Fall von Vincent mit Lähmung der Fingerbeuger der rechten Hand und Aphasie. Dieselbe trat, nachdem der Patient schon einige Tage fieberfrei war, unter heftigem Kopfschmerz und Fieber ein. Nach 17 Stunden waren alle Symptome wieder fort. Boinet und Salebert erwähnen einen Fall von Ulnarislähmung mit Anästhesie.

Auch isolirte Amaurose, Taubheit, isolirter Verlust des Geruches und des Geschmackes sind beobachtet worden, am häufigsten jedoch die Amaurose und die Taubheit (Sacchi).

Seltener als die Ausfallerscheinungen sind motorische Reizungssymptome, die auf Herderkrankungen hinweisen.

Am relativ häufigsten ist Tremor der paretischen Extremitäten beobachtet worden (Vespa). Choreatische Symptome sind von Maillot und von Ouradou, Tetanie (?) von Wilckes gesehen worden.

Boinet und Salebert beschreiben einen interessanten Fall von Athetose. Sie beobachteten denselben an einem Soldaten in Tonkin. Nach einer Reihe von Malariaanfällen trat bei diesem als erstes nervöses Symptom ein Vertaubungsgefühl in der rechten Hand auf; bald darauf klagte der Kranke über peiniges Ameisenlaufen in beiden Händen und in allen Fingern. Zehn Tage nach dem letzten Malariaanfall trat ein neuerlicher mit Koma auf. Zwei Tage nach diesem Anfall bot die rechte Hand eine typische Athetose dar. Die Sensibilität war im Gebiete des Nervus ulnaris herabgesetzt, im Gebiete des Radialnerven nur wenig verändert. Die Hand war kraftlos, konnte keinen Gegenstand sicher ergreifen. Die Sensibilität des Vorderarmes war vollkommen erhalten. Der Zustand blieb stationär.

Maillot beschreibt (l. c., S. 95) einen Fall, bei welchem sich nach doppelter Tertiana komatosa Contractur des rechten Armes einstellte. Der Kranke hielt diesen Arm fest an die Brust gepresst. Verdan beobachtete in Ouargla (Algier) häufig Contracturen der Extremitäten während der Anfälle.

Erkrankungen des Rückenmarks und des verlängerten Marks. Die Erkrankungen des Rückenmarks im Verlaufe oder nach der Malariainfektion werden, wenn auch nicht ebenso häufig wie jene des Gehirns, doch nicht besonders selten beobachtet.

Verhältnissmässig am häufigsten kommt Paraplegie der unteren Extremitäten, oft mit Sensibilitätsstörung, manchmal auch mit Blasen- und Mastdarmlähmung vor. In einigen Fällen ist auch Atrophie der Musculatur gefolgt; ob es sich in diesen thatsächlich um medullären Sitz der Krankheit und nicht vielmehr um periphere Neuritis gehandelt hat, lässt sich nicht für jeden einzelnen Fall entscheiden.

Eine Serie von reinen Paraplegien, die sich während schwerer Malaria subcontinua entwickelt und die acute Infection nur um wenige Tage überdauert haben, beobachtete Csillag. Die Sensibilität war in diesen Fällen erhalten. Einmal wurde Ataxie gesehen, einmal Mastdarmlähmung. Die Patellarreflexe waren vermindert. Auch Laveran sah einen Fall mit Paraplegie, ohne Sensibilitätsstörungen, ohne Blasen- und Mastdarnercheinungen; in diesem Falle sind auch die Parasiten im Blute nachgewiesen worden. Doch ist zu bemerken, dass dieser Kranke syphilitisch war. Die Paraplegie blieb trotz Chinin und trotz Quecksilber und Jod bestehen.

Wesentlich seltener sind die Fälle von successiver Lähmung aller vier Extremitäten. Maillot beobachtete einen solchen Fall (Beob. L, S. 252, l. c.). Zuerst war Tremor der oberen Extremitäten, dann folgte Lähmung erst der oberen, später der unteren Extremitäten. Die Sensibilität ging verloren, Secessus involuntarii, Respirationslähmung, Tod. Die Autopsie zeigte die Pia spinalis und das Mark, besonders in der Halsanschwellung, stark injicirt und im Niveau der unteren Dorsalsegmente eine rothe Erweichung von 6—8 Linien Ausdehnung.

Zwei hochinteressante Fälle von rapid aufsteigender Paralyse mit tödtlichem Ausgange beobachtete Rangé in Bénin.

In Folgendem geben wir den Auszug der Krankengeschichte des einen dieser Fälle (l. c., S. 268):

L. M., 21 Jahre alt, seit 12 Monaten in Bénin, wird am 23. Juli ins Hospital zu Porto-Novo wegen Schwarzwasserfiebers aufgenommen. Früher hatte er alle drei Monate Fieberanfälle. Er schreibt die letzte Erkrankung ermüdender Arbeit bei Sonnenhitze zu.

23. Juli. Temperatur Morgens 39.6° , Abends 40.3° , galliges Erbrechen, pathognomonischer Harn, Unruhe.

Injection von Chinin bromhydrat. Kinkélibah.

24. Juli. Temperatur 38° , resp. 38.3° . Erbrechen fortdauernd. Viel Harn von Malagafarbe. Allgemeinbefinden ziemlich befriedigend.

Zwei Chinineinspritzungen. Kinkélibah.

25. Juli. Deutliche Besserung. Temperatur 37° , respective 37.4° . Erbrechen besteht weiter, Harn reichlich, heller, diarrhoische Stühle.

Zwei Chinineinspritzungen. Kinkélibah.

26. Juli. Temperatur 37.6° , respective 37.9° .

Harn hell, Erbrechen seltener.

27. Juli. Temperatur 38.4° , respective 37° . Das Erbrechen. wieder häufiger, ermüdet den Kranken.

Zwei Chininjectionen.

28. Juli. Temperatur 37.5° , respective 37.3° . Kein Erbrechen, dafür Singultus. Harn hell.

Eine Chininjection.

29. Juli. Temperatur 36.8° , respective 37.2° . Singultus hat aufgehört, hingegen wieder etwas Erbrechen, doch bei gebessertem Allgemeinbefinden. Patient bekommt Appetit.

Chin. sulph. in Pillen.

30. Juli. Temperatur 38.8° , respective 37° . Allgemeinzustand gebessert.

Bis zum 3. August trat keine Veränderung im Befinden des Kranken ein. Bei der Nachmittagsvisite klagt er, dass er seine Beine nicht fühle. Dieselben sind gegen jeden Reiz unempfindlich. Die Oberschenkel und der Rumpf haben noch geringe Sensibilität bewahrt. Der Kranke wird massirt, erhält eine Wärmflasche an die Füße. Die Temperatur ist normal, der Puls ruhig, rhythmisch.

Als wir um 4 h. 30 m. den Patienten wiedersahen, hatte die Anästhesie Fortschritte gemacht, dazu kam ferner noch, dass der Kranke die Beine nicht bewegen konnte. Harn und Stuhl wurden spontan entleert. Die Paralyse schreitet trotz der angewendeten Mittel rasch fort, sie erfasst den Rumpf, die oberen Extremitäten, den Hals; der Kranke ist in der Respiration sehr behindert. Die Inter-costalmuskeln, das Diaphragma kämpfen noch an gegen die Paralyse, aber es ist umsonst, der Kranke stirbt um 5 h. 30 m. p. m.

In vollständig analoger Weise verlief der zweite Fall und ein dritter von Dr. Mesnard beobachteter.

Nicht allzu selten wird während der acuten Malariainfektion isolirte Blasenlähmung, und zwar in Form von Harnretention beobachtet; dieselbe kann auch allein, ohne Hyperthermie, also larvirt, kommen (Marion).

Die Diagnose der Rückenmarkserkrankungen nach Malaria hat in Gegenden, in welchen gleichzeitig Beri-Beri herrscht, öfters ihre Schwierigkeiten. Namentlich die Fälle mit Paraplegie sind geeignet, irrezuführen. Fehlt der Gürtelschmerz, welcher bei Beri-Beri häufig ist, bei den Malariaaparaplegien jedoch nicht beschrieben wird, geht die Paraplegie auf Chinin bald zurück, dann wird das Erkennen der Malariaaparaplegie er-

leichtert sein. Bestehen jedoch Schmerz und Atrophien, dann liegt die Sache wesentlich schwieriger. Auf die Details dieser Frage kann hier jedoch nicht eingegangen werden.

Einen Fall von Marchiafava und Bignami mit bulbären Erscheinungen haben wir S. 195 mitgeteilt. Die Autoren erwähnen an der betreffenden Stelle ihrer Publication, dass sie ähnliche bulbäre Symptome mehrmals gesehen haben, und dass dieselben stets längere Zeit bestehen blieben als die cerebralen. Orlandi sah in fünf Fällen vorübergehende bulbäre Erscheinungen nach den Anfällen.

Diffuse Erkrankungen des Centralnervensystems. Unter den diffusen Erkrankungen des Centralnervensystems spielt bei der Malaria eine Erkrankung, welche vollständig den Symptomencomplex der multipeln Sklerose imitirt, die Hauptrolle. Bei der Raschheit, mit welcher dieses Symptomenbild in solchen Fällen in der Regel kommt und geht, kann man wohl nicht annehmen, dass dessen anatomische Grundlage dieselbe wäre wie die der echten Sclérose en plaques. Andererseits sind die Symptome derartig identisch mit jenen der echten Sklerose, dass es kaum angeht, sie mit der „Pseudosklerose“ Westphal's zu identificiren.

Die multiple Malariasklerose ist eine relativ häufige Erkrankung. Es liegt gegenwärtig schon eine stattliche Anzahl von guten, zum Theile auch mit positiven Blutbefunden sichergestellten Beobachtungen vor, so dass dieser Erkrankungsform ein legitimer Platz in der Nervenpathologie gebühren dürfte. Von den Autoren nennen wir Boinet und Salebert, Bignami und Bastianelli, Torti und Angelini, Triantaphyllides. Torti und Angelini beobachteten zwei Fälle. Beide betrafen junge Leute im Alter von 21 und 22 Jahren. In dem einen derselben traten nach dreimonatlicher irregulärer Malaria die ersten Symptome auf. Der Kranke war um diese Zeit fieberlos, doch enthielt das Blut zahlreiche Parasiten. Rasch entwickelte sich das Gesamtbild der Sklerose, wie: Nystagmus, skandirende Sprache, Intentionstremor, gesteigerte Reflexe etc. Nach Chininbehandlung gingen die Erscheinungen unter gleichzeitigem Verschwinden der Parasiten zum grossen Theile zurück. Bald nachher erfolgte ein Recidiv des Malariafiebers, und es stellten sich abermals die Nervensymptome ein. Dieselben verschwanden bis auf die gesteigerten Reflexe in Folge der neuerlich eingeleiteten Fiebertherapie. In dem zweiten Falle traten die Erscheinungen der Sklerose nach zweimonatlicher Malaria auf. Im Blute fanden sich Malariaparasiten. Nach dreiwöchentlicher Chinin-Arsenbehandlung trat Heilung ein. Triantaphyllides publicirte vier Fälle, von denen drei gleichfalls prompt heilten, während der vierte, angeblich da er zu spät in Behandlung kam, ungeheilt blieb. In einem Falle von Canellis entwickelte sich bei einem Manne, der

früher durch lange Jahre häufig an Malaria gelitten hatte, multiple Sklerose. Dieselbe trotzte der Therapie.

Nach Torti und Angelini würde die Malariasklerose unter folgenden Formen auftreten: 1. solche Symptomencomplexe der multiplen Sklerose, welche mit den Anfällen kommen und gehen; 2. postfebril auftretende von wechselnder Dauer; 3. ohne Fieber als Larven erscheinende Formen.

Sollten die oben citirten ungeheilten Fälle thatsächlich der Malaria zuzuschreiben sein, dann müsste zu diesen drei Kategorien noch als vierte die echte chronische multiple Sklerose hinzugenommen werden.

Auch einzelne Fälle von Pseudotabes sind gesehen worden. Den ersten Fall dieser Art beschrieben Kahler und Pick als acute Ataxie nach Intermittens. Derselbe betraf einen Mann, welcher nach einigen heftigen typischen quotidianen Wechselfieberanfällen einmal als Aequivalent des Fieberanfalles Dysarthrie und hochgradige Ataxie aller vier Extremitäten bekam. Die Patellarreflexe fehlten, die Augen boten nystagmusartige Coordinationsstörungen dar. Die Pupillen waren eng, reagirten aber auf Licht. Nach kurzer Zeit erfolgte volle Heilung; auch die Patellarreflexe kehrten wieder. Erwähnt seien ferner die von Delwèze auf Jamaika häufig beobachteten Fälle von Ataxie mit Sehstörungen, welche dieser Autor als malarisch betrachtet. Die Erscheinungen sollen intermittierend kommen und gehen, sind bei Männern und Weibern gleich häufig und weichen der specifischen Malariatherapie.

Ausser dem Symptomencomplex der multiplen Sklerose sind auch jene der Paralysis agitans, des Tetanus und der Tetanie nach Malaria gesehen worden (Boinet). Die einschlägigen Beobachtungen sind jedoch noch nicht genug zahlreich, um sich über diese Fälle eine Ansicht zu bilden.

Raynaud'sche Krankheit (locale Asphyxie mit symmetrischer Gangrän). Die Fälle von Raynaud haben in ihrer Anamnese Malaria, trotzdem nahm der Autor selbst nicht an, dass beide Affectionen miteinander in Zusammenhang stünden. Nachdem Rey und Marroui ähnliche Beobachtungen publicirt hatten, trat Moursou auf Grund eigener Wahrnehmungen dafür ein, dass die Raynaud'sche Krankheit durch Malaria verursacht werden könne. Thatsächlich sprechen mehrere seither publicirte Krankengeschichten sehr zu Gunsten dieser Ansicht.

Einen besonders schönen und genau beobachteten Fall beschrieb Blanc. In demselben handelte es sich um einen jungen Burschen, der an schwerer chronischer Malariainfection litt. Es machten sich zunächst algide Erscheinungen geltend, und es fiel während der Anfälle die allgemeine Abkühlung und Cyanose der Körperoberfläche auf. Später kam Schmerz in den Beinen, mit Ameisenlaufen in den kalten, cyanotischen

Zehen. In den fieberfreien Intervallen liessen die Erscheinungen nach, sie verschlimmerten sich mit jedem neuen Anfall. Schliesslich kam es zu trockener Gangrän der Zehen. In der Zwischenzeit machte der Kranke auch noch zwei Pneumonien durch.

Nicht jedesmal muss die locale Asphyxie bis zur Gangrän gedeihen; Fälle, in denen dies nicht der Fall ist, sind in der Literatur in ziemlicher Anzahl verzeichnet.

Ischämie der Zunge bezeichnet Béranguier als häufiges Symptom der Malaria.

Secretionsanomalien, wie übermässiger Thränenfluss, Ausfluss aus der Nase, Ptyalismus, Milchfluss und Urethralfluss sind sowohl als Begleiterscheinung der Anfälle, als auch losgelöst von diesen und isolirt auftretend als larvirte Malariaäusserung wiederholt beschrieben worden (Schönlein).

Erkrankungen der peripheren Nerven. Symptomencomplexe, welche als durch periphere Neuritis hervorgerufen anzusehen sind, folgen der Malaria gar nicht besonders selten.

Boinet und Salebert beschreiben Fälle, welche offenbar als periphere Affectionen anzusehen sind, wenngleich die genannten Autoren dieselben unter den medullaren anführen. Darunter sind zwei Fälle von Paraplegie mit Atrophie, lancinirenden Schmerzen, Muskelschmerz, Anästhesie, Herabsetzung der Sehnenreflexe. Dieselben Autoren sahen ferner einen Fall von hochgradiger Atrophie der Gesäss- und Oberschenkelmuskulatur, welche sich im Anschlusse an langdauernde Malaria unter heftigen Schmerzen entwickelten.

Hierhergehörige Fälle sind ferner von Combemale, Brault, Catrin u. A. beschrieben worden. Einen sehr schönen Fall von Polyneuritis aller Extremitäten bei einem Manne mit chronischer Malaria sah Métin. Becker beschreibt einen Fall von doppelseitiger Neuritis ischiadica nach Malaria.

Erwähnenswerth ist im Anschlusse hieran die Angabe von Davillé, dass er auf den Neu-Hebriden sowohl während der Anfälle, als auch vor denselben häufig Neuritis mit heftigen Schmerzen am Fussrücken, um die Malleolen, in den Hüften, in den Handgelenken und in den Ellbogen beobachtet hat.

Ob diese Dinge identisch sind mit den von Fayerer in Indien so oft gesehenen „rheumatischen Affectionen“ bei Malaria, muss ich dahingestellt sein lassen.

Noch weniger können wir uns darüber äussern, ob die eigenthümliche Affection, welche von Grierson, Malcolmson, Mac-Kenna, Waring, Chevers, Playfair u. A. in Ostindien, ferner in Birma, Tennasserim, Penang, Singapore beobachtet worden ist und welche den Namen

„burning of feet“ trägt, mit der Malaria etwas zu thun hat oder nicht. Grierson und Waring halten sie für malarisch. Das Hauptsymptom der Krankheit besteht in einer furchtbaren Schmerzhaftigkeit der Fusssohlen, oft auch der Handteller. Die Kranken sitzen auf einem Bett und stützen die Füße auf Kissen, indem sie durch Einwärtsdrehung derselben jeden Contact mit der Fusssohle zu vermeiden suchen. Die Schmerzen kommen anfallsweise und erreichen eine derartige Heftigkeit, dass jede Berührung der schmerzhaften Partien ängstlich abgewehrt wird. Die leidenden Theile können dabei entweder vollkommen trocken sein, oder es bricht an ihnen starker Schweiß aus. Manchmal sind auch die Unterschenkel, namentlich die Tibien, schmerzhaft.

Vielleicht gehört der seltsame Fall Heidenhain's hierher. Es handelte sich in demselben um eine Frau mit Quartana duplex, die während jedes Anfalles ein höchst lästiges Jucken und Brennen auf der Innenfläche beider Hände hatte, ohne dass local das Mindeste wahrzunehmen gewesen wäre. Die Parästhesie hörte mit dem Anfälle jedesmal auf.

Neuralgien werden während und nach Malariafiebern in allen Nervengebieten, am meisten aber im Trigemini, ziemlich häufig beobachtet. Dieselben folgen sowohl, nachdem während der acuten Anfälle ähnliche Schmerzen vorangegangen sind, als auch wenn solche vollständig gefehlt haben. Griesinger beobachtete unter 414 Fällen von Wechselieber 13mal Trigemini-neuralgien, 7mal allgemeine neuralgische Schmerzen im Kopfe, einmal Pharynx-, einmal Intercostalneuralgie.

Verdan sah besonders häufig Intercostalneuralgien.

Functionelle Neurosen.

Von diesen spielt die Hysterie eine gewisse Rolle, wenn ihre Erscheinungen während eines Wechselieberanfalles oder nach einem solchen hervortreten und dadurch zu diagnostischen Schwierigkeiten Anlass geben.

Neurasthenische Beschwerden werden bei Personen, welche in Folge häufiger Anfälle heruntergekommen sind, nicht selten beobachtet (Triantaphyllides, l. c.).

Schlaflosigkeit ist während und nach der Infection häufig.

An dieser Stelle finde die seltene Febris vertiginosa Erwähnung. Sie ist durch einen übermässig heftigen Schwindel zur Anfallszeit charakterisirt. Triantaphyllides schildert ein eigenes, meist bei alten Malariakern vorkommendes Krankheitsbild, in dem der Schwindel ein Hauptmerkmal ist. Der Schwindel ist oft ungemein schwer, so dass er bisweilen die Patienten zu Fall bringt. Als Nebenerscheinungen treten dabei periumbilicale Schmerzen, Dyspnoe, Palpitationen, Subsultus tendinum, vaso-

motorische Störungen, Pseudoasthma, Angina pectoris in die Erscheinung. Bei allen Fällen wird neben dem Nabel ein Druckpunkt constatirt.

Psychosen sind sowohl als Begleiterscheinungen des Anfalles wie als Folgezustände wiederholt beobachtet worden (Sydenham, Frerichs, Griesinger, Lemoine und Chaumier, v. Krafft-Ebing, Pasmanik, Manson u. A.).

v. Krafft-Ebing sah einen bemerkenswerthen Fall, in welchem anfänglich reine Wechselfieberanfalle typisch wiederkehrten, bis nach einem Trauma capitis sich eine intermittirende Psychose unter dem Bilde des epileptischen Irreseins einstellte; Chinin und Arsenik brachten Heilung.

Manson's Fall ist gleichfalls sehr lehrreich. Derselbe betraf einen Mann, der aus Bombay nach London kam, und der wegen Zeichen einer Geistesstörung in eine Irrenanstalt abgegeben werden sollte. Die Blutuntersuchung entdeckte das Vorhandensein einer Malariainfection, worauf Chinintherapie eingeschlagen wurde, die nach einiger Zeit zu voller Heilung führte.

Ségard berichtet über mehrere Beobachtungen von psychischen Störungen. In einem Falle sah er einem 52stündigen Malariakoma acute Manie mit erotischen Ausbrüchen folgen, welche drei Tage lang dauerte. In einem anderen Falle befahl dem im Spitale liegenden Kranken, der schon in der Besserung begriffen war, doch noch etwas Fieber hatte, die fixe Idee, dass man seiner auf dem Fort nöthig habe. Im Uebrigen geberdete sich der Mann ganz vernünftig. Trotz strenger Beaufsichtigung gelang es ihm, sich zum Fenster hinaus in das Meer zu stürzen. In einem weiteren Falle endlich handelte es sich um einen Mann, der vorher mehrere gewöhnliche Anfälle hatte und eines Abends zur Zeit des Anfalles, von Hallucinationen getrieben, davonlief und sich die ganze Nacht im Dickicht herumtrieb. Nächsten Vormittag erst kehrte er in elend verwahrlostem Zustande zur Station zurück. An demselben Abend folgte noch ein ähnlicher, doch leichterer Anfall mit Hallucinationen.

Die bedeutendste Erfahrung über Malariapsychosen hat wohl Pasmanik. Unter 5412 Malariafällen constatirte er 106mal Alterationen der Psyche; keine der betroffenen Personen war hereditär belastet, Potus war blos in 4·8% der Fälle vorhanden. Wie schon a. a. O. erwähnt war, sah Pasmanik stets nur Depressionszustände. Die Dauer der Geistesstörung betrug 4 Tage bis 3 Monate, einmal stellte sich dauernde Demenz ein. Pasmanik fand bei Kindern komatös-soporöse Zustände als hauptsächlichste Wirkung der Malaria auf das Gehirn, bei Exacerbationen chronischer Malaria agitirt melancholische Zustände, bei Kachektikern einfache Melancholie und Stupiditätszustände. Die schlechteste Prognose geben die Kachektikerdelirien im Gefolge von Fieberrecidiven.

Sinnesorgane.

Augen. Schwellung und Röthung der Conjunctiven und Lider bei gleichzeitiger Lichtscheu und Thränenhypersecretion wird gelegentlich der larvirten Supraorbitalneuralgien nicht selten beobachtet.

Von dieser Mitbetheiligung der Bindehaut abgesehen, wird von manchen Autoren angegeben, dass es auch eine eigentliche Conjunctivitis palustris gibt, welche meistens mit den Fieberanfällen kommt und geht, doch auch isolirt, als larvirte Form, bestehen kann. Es handelt sich eigentlich bloß um eine Hyperämie, nicht um Entzündung, und die Symptome bestehen in Röthung, Lichtscheu, Thränenfluss, manchmal kommt noch Oedem der Conjunctiva und der Lider hinzu. Dabei soll jeder Schmerz fehlen. Die Affection ist meist einseitig (Puccinotti, Griesinger, M. Raynaud, Schweinitz, L. Raynaud u. A.). Beylot beobachtete mehrere solcher Fälle während einer Epidemie in Biskra, Verdun in Algier.

Malarische Skleritis und Periskleritis palustris erwähnt Schweinitz.

Die Cornea wird manchmal durch den das Fieber begleitenden Herpes an dem Malariaprocess betheiliget, indem gleichzeitig auf der Nase, den Lidern und auf der Cornea Bläschen aufschiesßen (Godo).

Auch verschiedene Formen der Keratitis sind mit der Malaria in Zusammenhang gebracht worden, so die Keratitis interstitialis bei Kachektikern von Lévrier, Sedan, eine Keratitis dendritica (vielleicht aus Herpes corneae entstanden) von Kipp. Letzterer beobachtete in Amerika 120 Fälle dieser Art. In 90% der Fälle folgte die Keratitis wenige Tage nach den Anfällen. Die Hornhautgeschwüre haben serpiginoöse Begrenzung und senden schmale Fortsätze aus. Im Beginne sind Erhabenheiten auf der Cornea zu sehen, welche platzen und dadurch zu Geschwüren werden. Gleichzeitig besteht Thränenfluss, Lichtscheu, Schmerz.

Aehnliche Beobachtungen sind von Arlt, Poncet, Sedan u. A. gemacht worden. Millingen sah dieselben Geschwüre in Constantinopel, nur mit dem Unterschiede, dass sowohl die Geschwüre selbst, als ihre Umgebung anästhetisch waren.

Nekrose der Cornea hat Fayrer bei verwahrlosten Kachektikern gesehen.

Iritis ist von Browne namentlich bei solchen Leuten gesehen worden, die während der acuten Malariainfection an heftiger Hemicranie und Schwindelanfällen litten.

Selbst Iritis mit Hypopyon ist der Malaria zugeschrieben worden (Staub, Quaglino).

Einen Fall von Iritis, die mit heftigen Schmerzen, Conjunctivitis, Lichtscheu einherging und auf Atropin nicht reagierte, unter Chinin rasch heilte, beschrieb Tangemann.

Pupillen. Dieselben können während des Wechselfieberanfalles erweitert gefunden werden, doch ist es durchaus nicht jedesmal der Fall. Auch Ungleichheit der Pupillen ist beobachtet worden.

Die Sehstörungen, welche von Läsionen des Fundus herrühren, sind sowohl wegen ihrer Häufigkeit, als wegen des deutlicheren Zusammenhanges mit der Malariainfektion die wichtigeren und uns mehr interessirenden.

Wenn auch Poncet auf Grund einer grossen Erfahrung versichert, dass jede mit der Malariainfektion einhergehende Sehstörung selbst dann, wenn das Ophthalmoskop keine Abnormitäten des Fundus aufdeckt, in einer bloß mikroskopisch nachweisbaren Retinochorioiditis oder in Blutungen in der Ciliarregion begründet seien, so wollen wir dennoch aus rein praktischen Gründen bei der üblichen Eintheilung der Sehstörungen in solche „sine materia“ und solche mit sichtbaren Veränderungen bleiben, wobei wir uns aber gegenwärtig halten müssen, dass die Bezeichnung „sine materia“ cum grano salis zu nehmen ist und sich bloß auf negativen Augenspiegelbefund in vivo bezieht.

Sehstörungen sine materia.

In diese Gruppe gehört eine Reihe von Funktionsstörungen des Auges, die meistens von kurzer Dauer sind, mit dem Anfall vergehen, die in ihrer Intensität aber bis zur Amaurose gedeihen können.

Solche Fälle sind in grosser Zahl beschrieben worden, doch ist zu bemerken, dass die ophthalmoskopischen Befunde in den wenigsten Fällen erhoben worden sind. Nach L. Raynaud, in dessen These die gesammte Literatur der Augenstörungen bei Malaria verzeichnet ist und dessen Darstellung wir zum Theile folgen, soll Moraud (1729) zuerst auf diese Störungen aufmerksam gemacht haben. Storch (1838) spricht von einer amaurotischen Larvata. Seither sind über den Gegenstand zahlreiche Beobachtungen von Testeliu, Leber, Landesberg, Sulzer, Schweinitz u. A. mitgetheilt worden.

Hemiopie. Dieselbe kann monoculär oder binoculär sein. Peunoff sah seitliche Hemiopie vor dem Anfalle, Schweinitz theilte einen Fall von temporaler Hemianopsie mit, in dessen Blute Malariaparasiten constatirt wurden; auf Chinin erfolgte Heilung.

Dyschromatopie ist seltener gesehen worden (Peunoff, Schweinitz, L. Raynaud).

Hemeralopie, Amblyopie, Amaurose sind die am häufigsten vorkommenden Störungen. Ségard begegnete denselben in Madagascar sehr häufig, Sulzer, Poncet erwähnen sie, auch L. Raynaud gibt einige Beispiele von ihnen.

Nach Sulzer's Beobachtungen soll die Sehschärfe bei acuter Malaria-intoxication, sowie bei Malariakachektikern, häufig grosse Schwankungen zeigen. Das Gesichtsfeld ist intact, oder leicht concentrisch eingeschränkt. Centrales Scotom ist selten. Die Sehstörung bezieht sich meistens auf die Peripherie, doch sind manchmal sowohl die centralen als die peripheren Theile der Netzhaut unterempfindlich. Einschränkung für Farben ist selten vorhanden.

Sichtbare Erkrankungen des Fundus.

Ischämie mit consecutiver intermittirender Amblyopie ist zuerst von M. Raynaud, ferner von Mourou (beide Male in Verbindung mit localer Asphyxie der Extremitäten) beschrieben worden. Ramorino, Decreu sahen Fälle von ischämischer intermittirender Amaurose, welche auf Chinin heilten. Die Ischämie äusserte sich ophthalmoskopisch in der Feinheit der Gefässe und Blässe der Papille.

Hyperämie der Retina und der Papille ist von Sulzer in 20% der acuten Fälle gesehen worden. Aehnliches sah auch Peunoff. Ueberhaupt ist die Hyperämie des Augenhintergrundes eine gewöhnliche Erscheinung während des acuten Anfalles.

Hämorrhagien der Retina sind in perniciosen Fällen nicht selten. Sie sitzen nach Poncet meistens in der Regio ciliaris, doch sind sie auch in der Maculagegend, in der Macula selbst, dann vorwiegend längs der grossen Gefässe gefunden worden. Auch Blutungen in die Papille sind nicht allzu selten. Lopez y Veitia fand die Blutungen meist radiär zur Papille geordnet, längs der Gefässe verlaufend; er beobachtete Zunahme derselben während der Anfälle. Die Blutungen lassen nach ihrer Resorption entweder blasse Flecke zurück (Mackenzie), oder sie vergehen spurlos (Sulzer). Guarnieri fand bei mikroskopischer Untersuchung der Bulbi von 10 an pernicioser Malaria verstorbenen Personen zweimal Blutungen.

Neuritis optica und Neuroretinitis liegen in zahlreichen Beobachtungen vor. Mac Namara und Jacobi waren die Ersten, welche auf dieselben aufmerksam gemacht haben. Von späteren Beobachtern seien namentlich Sulzer und Poncet genannt.

Sulzer, der in Java seine Erfahrungen sammelte, sah die Neuritis optica besonders bei Kachektikern. Als charakteristisches subjectives Symptom bezeichnet er die schon oben erwähnten Schwankungen in der

Sehschärfe. Dieselbe kann sich von $S \frac{1}{10}$ binnen wenigen Wochen auf $\frac{1}{2}$ — $\frac{2}{3}$ heben, um dann nach einigen Tagen wieder auf die frühere Stufe zu sinken. Das Leiden pflegt im Anfange nur ein Auge zu betreffen, geht aber später auf das zweite über. Das Gesichtsfeld ist manchmal concentrisch eingeschränkt, es kann Hemeralopie und Photophobie bestehen. Die Papille ist geschwellt, dunkelroth grau, beinahe schwärzlich, der Rand verschwommen, ödematös, die Venen sind geschlängelt, die Arterien dünn.

Atrophia nervi optici ist im Anschlusse an Malaria zuerst von Kohn, dann von Galezowski, Levrier, Bull, Mac Namara, Sulzer u. A. beobachtet worden. Sulzer fand, dass 80% seiner Fälle von Neuritis optica in partielle Atrophie ausgingen. Die dabei zu Tage tretenden Symptome sind Verminderung der centralen Sehschärfe mit Scotom und Dyschromatopie.

Chorioiditis. Poncet erklärt, dass die Mehrzahl der Funduserkrankungen bei Malaria als Retino-chorioiditis aufzufassen sei. Levrier beobachtete Chorioiditis mit Trübungen des Glaskörpers, desgleichen Peunoff.

Corpus vitreum. Blutung in den Glaskörper sah Kries während eines einmaligen Fieberanfalles erfolgen. Bull beobachtete 17 Fälle von ähnlichen Blutungen vorwiegend in einem Auge bei Malarikern, die nahezu alle über 40 Jahre alt waren.

Seely beschrieb bei chronischer Malaria eine seröse Infiltration des Glaskörpers. Auch Sulzer constatirte mehrmals diese Affection. In einem Falle sind durch dieselbe beide Augen, in einem Zwischenraume von acht Tagen, über Nacht erblindet. Schliesslich konnte der Kranke blos mit einem Auge in nächster Nähe Finger zählen.

Lähmungen der Augenmuskeln sind sehr selten beobachtet worden und dann nur im Zusammenhange mit anderen nervösen Erscheinungen.

Accommodationsstörungen sind in Form von Lähmung von Bull, in Form von Krampf von Stellwag und Stilling beschrieben worden.

Thränenfluss ist bei der larvirten Supraorbitalneuralgie sehr häufig vorhanden, doch sind auch einzelne Fälle beschrieben worden, in denen derselbe während oder vor einem Anfalle ohne jeglichen Schmerz vorhanden gewesen ist.

Moursou sah einen Marinesoldaten, welcher Anfälle hatte, die in Fieber, vasomotorischen Störungen in der rechten Gesichtshälfte, rasch vorübergehender Amblyopie, Thränenfluss bestanden. Später kamen die letztgenannten Erscheinungen auch ohne Fieber, bis Chinin Heilung brachte.

Ueber die Chininamaurose, sowie über die anatomischen Befunde bei der Sehstörung vergleiche die betreffenden Capitel.

Erkrankungen des Ohres

sind von einigen Autoren als Malariacomplicationen beschrieben worden. Aus neuerer Zeit rühren die Mittheilungen von Weber. Liel stellt eine Otitis intermittens als Malariaform auf. Sie beginnt mit nächtlichen heftigen Schmerzen in einem Ohr, Frost, Gefühl von Völle und Sausen in den Ohren, Schwindel. Darauf Schweiß und Morgens Wohlbefinden. Denselben Abend oder den zweiten Abend Wiederholung derselben Erscheinungen mit stärkerer Betheiligung des Ohres. Man kann nun Exsudation in die Paukenhöhle finden. Druck auf den Tragus ist unempfindlich. Punction des Trommelfelles oder spontaner Durchbruch helfen nichts, hingegen führt Chinin Heilung herbei.

Voltolini publicirte Fälle von einer intermittirenden, auf Chinin heilenden Ohrneuralgie: Otagia intermittens.

Bezüglich der weiteren auf diesem Gebiete erschienenen Mittheilungen verweisen wir auf Weich's Inaugural-Dissertation.

Hier sei nur so viel erwähnt, dass in keinem der publicirten Fälle ein bindender Beweis dafür erbracht worden ist, dass es sich thatsächlich um Malariainfection gehandelt habe. Die Intermittenz der Schmerz-anfälle, die Wirkung des Chinins, auch die hie und da angegebenen Milztumoren genügen noch lange nicht, um die Malaria sicherzustellen, wie das a. a. O. ausführlich erörtert worden ist. Nur positive Blutbefunde, bei Ausschluss jeder zufälligen Complication, können als beweisend angesehen werden.

Geruch und Geschmack.

Vorübergehender Verlust dieser beiden Sinnesqualitäten während Malariaanfällen sind gelegentlich beobachtet worden.

Hauterkrankungen.

Die gewöhnlichen Begleiterscheinungen des Anfalles seitens der Haut, wie Herpes, Urticaria, sind schon früher besprochen worden. Hier seien als seltenere Erscheinungen ein Rubeola-artiges Exanthem erwähnt, welches ohne Conjunctivitis und ohne nachfolgende Hautabschuppung bei Malaria von Ségard beobachtet worden ist. Derselbe Autor sah ferner Fälle von enormer Entwicklung von Urticaria mit kolossaler Erysipel-artiger Anschwellung des Gesichtes, der Hände und Füße. Doering erwähnt einen Fall, welcher von Urticaria- und Pemphigus-artigen Efflorescenzen gefolgt war. Zahlreiche Petechien, welche das

Bild des Morbus maculosus Werlhoffi darbieten, sind endemisch beobachtet worden. Furunkulose nach Schwarzwasserfieber sah Steudel oft.

Abnorme Pigmentirung von geringerer oder stärkerer Intensität der Haut wird an Malariakranken oft gesehen. Manchmal erreicht dieselbe besonders hohe Grade. Moscato beschrieb einen Fall, der einen vierjährigen Knaben mit chronischer Malaria betraf. Es zeigte sich an dessen unteren Extremitäten, am Gesäss, dem Scrotum, Penis und an den Vorderarmen eine chocoladefarbige Pigmentirung. Das Pigment fand sich in den Gefässcheiden und im Rete vor. Er bezeichnete den Zustand als partielle postmalarische Melanodermie.

Gangrän. Es ist gelegentlich der Besprechung der Malariakachexie, sowie der Complicationen seitens des Digestions-, Respirations- und Urogenitaltractes wiederholt davon die Rede gewesen, dass im Verlaufe dieser Zustände sich nicht selten Gangrän entwickelt. Petit und Verneuil haben die dankenswerthe Aufgabe übernommen, die einschlägige Literatur einer kritischen Sichtung zu unterziehen. Dieselben theilen die Gangrän ein in associirte und in idiopathische Gangrän.

Die associirte Gangrän zeigt sich gelegentlich von Verletzungen und Operationen an Malariakranken. So beobachtete Comeano, dass Schusswunden bei Malarikern Neigung haben, gangränös zu werden. Fontan sah gelegentlich einer Osteotomie der Ulna Gangrän eintreten. Demgegenüber sind die Fälle, in welchen Wunden und Verletzungen bei Malarikern ohne jeden Anstand heilen, weitaus überwiegend (Mac-Namara, Roth u. A.), so dass man in den ersteren Fällen wohl mit Recht das Hinzukommen von Zufälligkeiten in Betracht zu ziehen hat.

Die idiopathische Gangrän besitzt jedoch in einer ansehnlichen Anzahl von publicirten Fällen unverkennbare Beziehungen zur Malaria-infection (siehe auch Raynaud'sche Krankheit). Abgesehen von der Gangrän innerer Organe, betrifft die Gangrän an der Körperoberfläche in den meisten Fällen die distalsten Theile, wie Nase, Ohren, Finger und Zehen, Penis etc. Die Gangrän ist in der Mehrzahl der Fälle trocken. Sie wird beobachtet im Verlaufe der acuten Infection, bei Kachektikern mit oder ohne Hinzutreten einer fieberhaften Affection.

Einen schönen Fall von trockenem Brand der Nase, Wangen und Ohren nach einer vierwöchentlichen Malaria-infection beschrieb Fischer. Einen ähnlichen Blaise und Sarda. Nach Schtchastny wären ähnliche Fälle im Kaukasus gar nicht selten.

Moty sah bei einem Kachektiker eine die gesammte linke Rumpfhälfte einnehmende feuchte Gangrän, die den Tod herbeiführte, ferner einen interessanten Fall von disseminirter Hautgangrän bei einem alten Kachektiker. Auch Echeverria sah disseminirte Gangrän im Verlaufe einer Continua.

Laveran und Rogée sahen je einen Fall von trockener Gangrän als Folge von Endarteriitis obliterans bei Personen, die in ihrer Anamnese Malaria hatten. Ob zwischen den beiden Affectionen ein Zusammenhang besteht, ist vorläufig nicht zu entscheiden.

Muskel, Knochen, Gelenke und Lymphdrüsen.

Muskelerkrankungen im Verlaufe der Malaria scheinen nur ausnahmsweise vorzukommen, wenigstens ist von ihnen in der Literatur nur ganz vereinzelt die Rede. Steudel erwähnt Muskelinfiltrate, die er nach Schwarzwasserfieber beobachtet hatte. Dass die Muskeln jedoch unter der Malariainfection tiefgehende Veränderungen erleiden können, das lehren die mikroskopischen Untersuchungen von Vallin. Dieser Autor constatirte unter 10 Fällen, die an perniciosen Formen von Malaria gestorben waren, dreimal körnige, viermal wachsartige Degeneration der Skelettmuskeln. Bei zweien von den letzteren glich der Befund vollständig dem bei Typhus oder Variola. In den übrigen drei Fällen waren die Muskeln normal.

Heftige Myalgien (Muskelrheumatismus) begleiten den acuten Malariaanfall häufig. Ihr Hauptsitz sind die Beine, der Rücken, die Lendengegend. Manchmal nehmen sie excessive Grade an. Verdan sah die Schmerzen in Ouargla (Algier) bei mindestens einem Drittel der Fälle.

Der Vollständigkeit halber sei hier noch einmal auf die Muskelatrophien in Folge von Malarianeuritis hingewiesen.

Noch weniger als von den Muskeln, ist von den Gelenken im Verlaufe der Malariainfection bekannt. Wir verweisen auf Fayrer's Aussage, dass bei den Eingebornen in Indien der Rheumatismus als häufige Complication der Malaria erscheint. Derselbe zieht aber nicht, wie der gewöhnliche Rheumatismus, Endocarditis nach sich. Verneuil mag Recht haben, wenn er in dem „Malariarheumatismus“ eher Gelenksneuralgien in Folge der Malaria vermuthet.

Nach Heinemann sollen in Vera Cruz perniciose Fälle mit heftigen Gelenkschmerzen und Blutungen in die Gelenke nicht allzuseiten sein.

Die Knochen sind im acuten Malariaanfalle oft sehr schmerzhaft. Diese Schmerzhaftigkeit kann solche Grade erreichen, dass das leiseste Beklopfen der Tibien unerträglich ist, und häufig klagen die Malaria-kranken über gar nichts weiter als über dieses quälende Symptom. Auch Schmerzen in den letzten Hals- und ersten Brustwirbeln kommen öfters vor.

Lymphdrüsen. Es sind vereinzelt Fälle beobachtet worden, in denen die Malariainfection mit Schwellung verschiedener Lymphdrüsen

complicirt war. Bodnar beschreibt drei solche Fälle; in einem derselben soll der *Bubo malaricus* sogar aufgebrochen sein. Aus neuerer Zeit datiren die Beobachtungen Ségard's in Madagascar. Derselbe sah mehrere Fälle von *Lymphadenia malarica*. Bei dieser bestand Anschwellung aller tastbaren Drüsen, Fieber, manchmal auch Vereiterung der Drüsen. Da Chinintherapie die Drüsenschwellungen rückgängig machte, erblickt Ségard in ihnen eine Localisation der Malaria. Leider fehlen Blutbefunde, die darüber Sicherheit geben könnten.

B l u t.

Die rothen Blutkörperchen sind die primär erkrankten Organismen bei der Malaria-infection. Es gibt daher keine Malaria ohne Verminderung der Erythrocyten und des Hämoglobingehaltes. Welch' enorme Grade die Anämie erreichen kann, ist im Verlaufe der vorhergehenden Darstellungen wiederholt gewürdigt worden. Wir kommen daher an dieser Stelle auf diesen Gegenstand nicht mehr zurück.

Perniciöse progressive Anämie ist im Gefolge der Malaria wiederholt gesehen worden und darf mit derselben in ursächlichen Zusammenhang gebracht werden. Fayrer und Ewart beobachteten die genannte Folgekrankheit häufig, besonders bei Schwangeren, bei Wöchnerinnen und bei Kindern. Es bestand bei diesen besondere Neigung zu Blutungen und zu Venenthrombosen. Mehrfach sahen sie Thrombenbildung im rechten Herzen. Der Ausgang war öfter letal.

Ob andere Blutkrankheiten, wie die Leukämie als Folgezustände der Malaria anzusehen seien, ist mehr als zweifelhaft, wenn auch in einer Anzahl von Fällen dieser Erkrankungen die Malaria in der Anamnese figurirt. Bei der grossen Ausbreitung der Malaria kann jedoch in diesem Zusammentreffen kaum mehr als eine Zufälligkeit erblickt werden. Wir sehen daher von einer ausführlichen Erörterung dieser Frage ab.

Dass im Verlaufe der acuten und chronischen Malaria-infection und auch bei Kachektikern Blutungen aus den verschiedensten und in die verschiedensten Organe erfolgen können, ist schon erwähnt gewesen. Wir finden ferner von vertrauenswerthen Autoren angegeben, dass in Folge der Malaria-infection sich eine hämorrhagische Diathese entwickeln könne (Malherbe, Manson). Dieselbe äussert sich entweder in Blutungen aus der Nase, dem Zahnfleisch, Magen, Darm, Blutungen in die Haut etc., die auch intermittirend erfolgen sollen; oder es besteht Hämophilie.

Postmalarische Hämoglobinurie. Wenn wir die Hämoglobinurie an diese Stelle setzen, so geschieht dies in der Voraussetzung, dass das Wesentliche dieser Erscheinung in einer Auflösung der rothen Blutkörper-

chen gelegen sei, dass es sich also thatsächlich um eine Erkrankung der rothen Blutkörperchen handle. Die Ausscheidung des gelösten Hämoglobin durch die Nieren wäre also bloß ein Symptom des essentiellen Zustandes, der Hämoglobinämie, ebenso wie der Icterus bloß ein Symptom der Verlegung der Gallengänge ist. Wir dürfen dabei aber nicht vergessen, dass einige Autoren (Pellarin etc.) den Sitz der Erkrankung nicht im Blute, sondern in den Nieren suchen, indem sie Nierenblutungen (Apoplexie rénale) als die Quelle der Hämoglobinurie ansehen. Es ist für uns zweifellos, dass systematische Untersuchungen des Blutes dahin führen werden, dass in den allermeisten Fällen von Hämoglobinurie die Auflösung der Erythrocyten in dem circulirenden Blute stattfindet.

Die postmalarische Hämoglobinurie ist in zwei Gruppen zu theilen, und zwar:

a) Essentielle postmalarische Hämoglobinurie.

b) Postmalarische Hämoglobinurie in Folge von Chinin.

Ad a) Von der essentiellen postmalarischen Hämoglobinurie liegen bisher nur wenige verlässliche Beobachtungen vor. Am werthvollsten, weil genau controlirt, ist der Fall von Murri. In demselben handelte es sich um ein Mädchen, welches durch lange Zeit an Malaria litt und gegen dieselbe erfolgreich mit Chinin behandelt worden ist. Eines Tages rief Chinin einen Anfall von Hämoglobinurie hervor, und seither wurde das Mädchen ausserdem noch wiederholt von Fieber mit Hämoglobinurie befallen, ohne dass sich im Blute bei wiederholter Untersuchung Parasiten oder deren Spuren nachweisen liessen, und ohne dass das Mädchen vorher Chinin oder ein sonstiges Medicament zu sich genommen hätte. Diese Anfälle gingen nach kurzer Zeit spontan vorüber.

In dieser kurzen Schilderung sind die Merkmale des gedachten Zustandes gelegen. Es ist eine Hämoglobinurie, die sich unter mehr oder minder schweren Allgemeinerscheinungen, ohne Einwirkung von Medicamenten, Kälte etc. bei Personen, die früher an Malaria gelitten haben, zeigt.

Wesentlich häufiger und einen grossen Theil der Schwarzwasserfieber bildend, ist die

b) Chininhämoglobinurie.

Wir haben schon bei Besprechung des Schwarzwasserfiebers der Beobachtung Tomaselli's gedacht, nach welcher es Personen gibt, die entweder früher an Malaria gelitten hatten, oder die auch augenblicklich noch inficirt sind, und die auf jede noch so geringe Chiningabe einen Anfall von Fieber mit Hämoglobinurie erleiden. In wenigen Fällen rief das Chinin bei kurzem Bestehen der Malaria und selbst nach der ersten Dosis den Anfall hervor, in der grossen Mehrzahl der Fälle ging monate- und jahrelang dauernde Malaria voran, während welcher das Chinin stets

ohne nachtheilige Folgen genommen worden ist. Bei der Seltenheit des Zustandes gegenüber der ausserordentlichen Häufigkeit der Malaria nimmt Tomaselli mit Recht an, dass eine individuelle Disposition voraussetzen sei, und diese Annahme gewinnt dadurch an Gewicht, dass es sich wiederholt herausgestellt hatte, dass mehrere Personen, die zu einander in engen verwandtschaftlichen Beziehungen standen, an der gleichen Affection litten. Diese individuelle Disposition wäre also eine angeborne, vielleicht hereditäre. Vincenzi sah einen Fall, in welchem schon in frühester Kindheit das zum ersten Male wegen Malaria verabreichte Chinin einen Anfall von Hämoglobinurie hervorrief, und bei dem die Idiosynkrasie gegen das Mittel unvermindert bestehen blieb. In Fällen wie der letztgenannte spielt die Malaria vielleicht eine mehr untergeordnete Rolle, und das Hauptgewicht liegt auf der individuellen Idiosynkrasie gegen das Chinin. In jenen Fällen aber, in denen lange Zeit Malaria voranging, ehe sich der Zustand einstellte, ist nicht daran zu zweifeln, dass der Infection, respective den durch dieselbe gesetzten Veränderungen in der Blutconstitution eine ansehnliche ätiologische Rolle zukommt. Es sei bemerkt, dass sowohl durch die kleinen als durch die grossen Parasiten bewirkte Infectionen zur Chininhämoglobinurie führen können. Von letzteren scheint es besonders der Quartanparasit zu sein. Die Fälle von Vincenzi und Grocco betrafen solche.

Nach Tomaselli's neuester Publication sind bisher 102 Fälle von Chininhämoglobinurie publicirt worden; ausser diesen beobachtete er noch 12 bisher nicht publicirte. Tomaselli allein verfügt über 30 Fälle. Die Affection ist nach dieser Zusammenstellung nur in Italien (mit Sicilien und Sardinien) und in Griechenland gewürdigt worden. Die in der Literatur des Schwarzwasserfiebers häufig anzutreffenden Fälle, in denen nach Verabreichung von Chinin oder trotz desselben Hämoglobinurie auftrat, sind nicht mit einbezogen. Ueber die Streitfrage, ob es überhaupt ein echtes Schwarzwasserfieber gebe, oder ob alle so benannten Krankheitsfälle als Chininvergiftungen zu gelten hätten, haben wir uns schon früher geäussert. An dieser Stelle sei nur hervorgehoben, dass man logischer Weise nur in solchen Fällen von Chininhämoglobinurie sprechen kann, in welchen binnen eines nicht allzu langen Zeitraumes jedesmal nach Chinineinnahme der Anfall ausbricht. Fälle, in denen nach einmaliger Chiningabe ein Anfall kam, die aber einige Tage nachher Chinin gut vertrugen, dürfen durchaus nicht in diese Kategorie gerechnet werden, sondern bei diesen ist an ein zufälliges Zusammentreffen zu denken. Man darf nicht vergessen, dass das Schwarzwasserfieber gewöhnlich von einigen leichteren prodromalen Anfällen ohne Hämoglobinurie eingeleitet wird. Es kann daher leicht geschehen, dass man mit einer Chiningabe vor Ausbruch des schweren Anfalles hineingeräth. In diesem Falle

darf man nur den Schluss ziehen, dass der Anfall trotz Chinin gekommen, nicht aber dass er von demselben verursacht worden sei.

In den typischen Fällen von Tomaselli, Murri, Vincenzi u. s. w. erhielt sich die Idiosynkrasie gegen das Chinin durch sehr lange Zeit, durch Monate und Jahre und konnte zu jeder Stunde beliebig demonstriert werden. Tomaselli beobachtete nur vereinzelte Fälle, in denen lange Zeit nach der letzten Malariainfektion und nachdem die betreffenden Personen sich in malariefreier Gegend aufgehalten hatten, die Idiosynkrasie verschwand. Sie kam jedoch wieder, wenn neuerliche Malariainfektion stattfand.

Auch Murri's Fall vertrug nach Jahresfrist Chinindosen von 0·10 und 0·50. Es trat wohl Fieber, Albumin, Pepton- und Propeptonurie auf, doch blieb der Harn hämoglobinfrei. Grocco brachte seinen Fall so weit, dass derselbe schliesslich grosse Gaben (bis 1·5 *gr*) subcutan vertrug; doch konnte Grocco durch Zählung der rothen Blutkörperchen constatiren, dass immerhin noch eine Cythaemolyse eintrat. Uebrigens sah Vincenzi denselben Fall 1½ Jahre später, zu welcher Zeit 0·10 Chinin wieder volle Anfälle auslöste.

Die Anfälle kommen eine bis sechs Stunden nach der Einnahme des Chinin. Tomaselli schildert sie folgendermassen: „Inmitten vollständigen Wohlbefindens wird der Kranke plötzlich von Nausea, Unruhe, heftigem convulsivischem Zittern befallen; die Haut wird kühl, der Puls klein, frequent, kaum fühlbar, das Gesicht erbleicht, der Gesichtsausdruck wird schwer leidend, den Kranken befällt Todesangst, nicht selten Ekel gegen Chinin; Schmerz in der Lumbalgegend, manchmal mit dem Gefühle innerer Hitze verbunden. Dreissig Minuten bis zwei Stunden nach diesem Stadium steigt die Temperatur rasch an und erreicht je nach der Schwere des Anfalles 39—41°. Es stellt sich reichliches galliges Erbrechen ein, manchmal erfolgen serös-gallige Diarrhöen. Gleichzeitig kommt Urindrang, und es wird in häufigen Absätzen eine grosse Quantität blutig gefärbten Harnes entleert. Alsbald folgen Salivation, Dyspnoe, Icterus, schwere Depression, Lipothymien. Im Allgemeinen erscheinen die genannten Phänomene mit einer solchen Plötzlichkeit, dass man von fulminanten Anfällen sprechen kann.

„Nicht selten jedoch wird dieser Zustand von einer Unruhe eingeleitet, welche der Patient nicht aufzuklären vermag, und deren Dauer wenige Minuten bis zu einer Stunde betragen kann.

„Die Dauer des Fieberanfalles ist wechselnd; sie steht im Verhältniss zur Höhe des Fiebers. In den meisten Fällen erfolgt nach 12 bis 24 Stunden, selten später, eine plötzliche oder allmälige Entfieberung, und damit verschwinden sämmtliche Erscheinungen mit Ausnahme des Icterus, welcher noch einige Zeit hindurch fortbestehen kann.“

Abweichungen von diesem typischen Verlauf nach der einen oder anderen Richtung kommen wohl vor, doch bleibt das Bild im Grossen und Ganzen stets dasselbe.

Das Verhalten des Blutes und Harnes ist bei der Chininhämoglobinurie dasselbe wie bei der Perniciosa haemorrhagica.

Grocco fand in seinem Falle das Blutserum röthlich gefärbt, Blutschatten vermisste er. Die Isotonie des Blutes erwies sich als normal. Im Harn fand er Hämoglobin, Methämoglobin, grosse Mengen Urobilin, Albumin, Pepton, Propepton, jedoch die Phosphate vermindert. In leichten Anfällen fehlten Hämoglobin und Albumen, es war nur Urobilin vorhanden.

Die Dauer der Chininanfälle pflegt kürzer zu sein als die des wahren Schwarzwasserfiebers. Sowie das Chinin den Organismus verlassen hat, ist der Anfall beendet (Tomaselli).

Diese Anfälle werden von allen Chininpräparaten ausgelöst, auch die Applicationsweise beeinflusst das Hervorbringen der Anfälle nicht.

Die Chinindosen, welche genügen, um die Hämoglobinurie hervorzurufen, sind oft erstaunlich geringe. Tomaselli sah einen Fall, in dem schon 5 Centigramm Chinin wirksam waren.

Die Hämoglobinurie kann ausbrechen, sei es, dass zur Zeit eine Malariainfection vorhanden ist oder nicht. Grocco's Vermuthung, dass es sich in den Fällen von Chininhämoglobinurie um ein Gift handelt, welches die Malariaparasiten, durch das Chinin gereizt, ausscheiden, ist daher kaum stichhältig. Man müsste denn annehmen, dass in einer Anzahl von Fällen die Parasiten in den parenchymatösen Organen verborgen wären.

Hervorgehoben sei noch, dass in jenen Fällen, in welchen wegen acuter Malariainfection das Chinin genommen worden ist, dasselbe seine therapeutische Wirkung ausübt, trotz der gleichzeitigen Provocation des Hämoglobinurieanfalles. Das Chinin wirkt in solchen Fällen also zugleich nützlich und schädlich.

In manchen Fällen überwiegt die schädliche Wirkung. Tomaselli sah einige Male complete Anurie eintreten, nach deren mehrtägigem Bestehen urämische Erscheinungen und schliesslich der tödtliche Ausgang folgten.

Wie man sich in Fällen von Chininhämoglobinurie therapeutisch zu verhalten habe, darüber siehe das Capitel „Therapie“.

Die Diagnose der Chininhämoglobinurie wird auf Grund des oben Gesagten dann gestellt werden können, wenn bei einer Person durch Verabreichung von Chinin jedesmal (wenigstens in einem Zeitraume von

mehreren Monaten) ein Anfall von Hämoglobinurie hervorgerufen wird, sei es, dass im Blute Malariaparasiten vorhanden sind oder nicht.

Die anamnestiche Angabe über vorher durchgemachte Malaria-infectionen, eventuell über die veränderte Wirkung des Chinins, auf welche die Kranken oft selbst aufmerksam machen, verhilft zur Diagnose. Die Differentialdiagnose zwischen Chininvergiftung und echtem Schwarzwasserfieber muss nach den S. 228 besprochenen Grundsätzen getroffen werden. Doch heben wir hier ausdrücklich hervor, dass aus einem einmaligen nach einer Chiningabe eingetretenen Anfall kein Schluss dahin zu ziehen ist, dass Chininhämoglobinurie vorliege, sondern dass dieser Schluss erst dann seine Berechtigung hat, wenn wiederholt, sei es zur Zeit der acuten Malaria-infection oder ausserhalb derselben, kleinste Chiningaben denselben Effect hervorrufen.

Amyloide Degeneration.

Das Vorkommen der amyloiden Degeneration nach Malaria ist von Rokitansky festgestellt worden. Spätere Erfahrungen haben gelehrt, dass dieselbe zu den Seltenheiten gehört. Budd gibt an, der amyloiden Degeneration nach Malaria niemals begegnet zu sein. Hingegen theilt Frerichs zwei Fälle mit. In der 145 Fälle von Amyloid umfassenden Statistik von Fehr figuriren 4 als malarischen Ursprunges. Rosenstein hatte unter 43 Amyloiden 4 nach Malaria. Axel Key hat an den Nierengefässen von Kranken, die an Malaria verstorben waren, wiederholt die genannte Degeneration constatirt. Nach Kjelt soll in Finland Amyloid nach Malaria nicht selten sein.

Laveran erwähnt aus seinen Beobachtungen zwei Fälle von Amyloid; beide waren jedoch mit chronischer Bronchitis und Bronchiectasien complicirt.

Kelsch und Kiener sahen selbst keinen Fall. In ihrem Werke bringen sie eine Beobachtung von Grasset.

Diabetes.

Diabetes mellitus. Es ist schon S. 133 davon die Rede gewesen, dass während des Malariaanfalles oder kurz nach demselben in seltenen Fällen im Harn Zucker nachweisbar ist; diese Glycosurie pflegt rasch vorüberzugehen. Nach Verneuil soll sie aber bei manchen Personen weiter bestehen, so dass man die Malaria als eine Ursache des Diabetes betrachten könne. Verneuil beobachtete im Ganzen sechs Fälle von — durchaus leichtem — Diabetes, in deren Anamnese die Malaria figurirte. Girerd will in Panama Glycosurie nach Bestehen einiger Malariaanfalle

häufig gesehen haben, so dass manche Beamte aus diesem Grunde repatriirt werden mussten.

Diesen positiven Angaben stehen negative von Le Roy de Méricourt, Laveran, Grall gegenüber. Die beiden ersteren betonen, dass der Diabetes in Fieberländern durchaus nicht häufiger sei als anderwärts, daher ein causaler Zusammenhang zwischen den beiden Affectionen nicht wahrscheinlich sei. Grall untersuchte in Guyana den Harn von nahezu 500 Malariakachektikern auf Zucker und fand solchen nur in wenigen Fällen und auch dann in Spuren. Selbst alimentäre Glycosurie konnte er bei Kachektikern, denen er 100—150 gr Syrup gab, nicht constatiren.

Man wird nach alledem in dem Zusammentreffen von Diabetes mit Malaria wohl kaum mehr als eine Zufälligkeit zu erblicken haben.

Diabetes insipidus. Auf S. 132 ist der postmalarischen Polyurie gedacht worden. Dieselbe kann Grade und eine Dauer erreichen, dass man das Bild des Diabetes insipidus vor sich hat.

Auch bei Kachektikern wird manchmal diese ständige Polyurie gesehen (Sydenham).

Nicht zu vergessen ist, dass bei manchen Personen das Chinin diuretische Wirkung hat (Kerner, Schulz).

Folgender Fall, den ich beobachtet habe, gibt ein gutes Beispiel für den postmalarischen Diabetes insipidus:

W. J., 18 Jahre alt, Zeichner, war, abgesehen von einer in der Kindheit überstandenen Pneumonie, stets gesund. Im März 1893 erste Erkrankung an Wechselfieber mit täglichen Anfällen. Von August 1893 bis April 1894 litt er sechsmal an derselben Krankheit. Im Mai 1894 Tertianaria, welche bis zu seiner am 31. Juli erfolgten Aufnahme auf die I. medicinische Klinik in Wien (Hofrath Nothnagel) anhielt.

1. August 1894. Kräftiger, gut gebauter Mann, von blassem, gelblich-bräunlichem Colorit. Ueber allen Ostien des Herzens systolisches Geräusch. Milz überragt den Rippenbogen um zwei Querfinger, sie ist derb, plumprandig. Die Leber überschreitet den Rippenbogen in der Parasternallinie um über zwei Querfinger. Harn hellgelb, klar, enthält keine abnormen Bestandtheile.

Am 31. Juli 3 h. p. m. heftiger Frost, der eine Stunde andauert, darauf durch zwei Stunden Hitze, endlich profuser Schweiß. Die Temperatur stieg um 5 h. bis auf 39·5°, um 12 h. Nachts war sie 36·9°.

1. August. Fieberlos. Harnmenge 2000. Spec. Gew. 1018.	
2. „ Anfall wie vorgestern. Harn	1900
	1015
3. „ Kein Anfall. Harn	3400
	1010
4. „ 1·5 Chinin. sulf. Anfall bleibt aus. Harn	1200
	1010
5. „ Chinin wie gestern. Kein Anfall. Harn	2600
	1600

6. August.	Chinin 1·0.	Kein Anfall.	Harn	1000
				<u>1012</u>
7.	"	"	"	2400
				<u>1017</u>
8.	"	"	"	2800
				<u>1010</u>
9.	"	"	"	4000
				<u>1010</u>
10.	"	3 Esslöffel Levicowasser.	Kein Anfall. Harn	3800
				<u>1006</u>
11.	"	3	"	2800
				<u>1010</u>
12.	"	3	"	900 (?)
				<u>1014</u>
13.	"	3	"	6300
				<u>1010</u>
14.	"	3	"	5300
				<u>1011</u>
15.	"	3	"	2800 (?)
				<u>1010</u>
16.	"	3	"	6200
				<u>1005</u>
17.	"	3	"	4300
				<u>1010</u>
18.	"	3	"	6000
				<u>1010</u>
19.	"	3	"	4200
				<u>1006</u>
20.	"	3	"	3500
				<u>1009</u>

Exit.

Wir sehen also, dass hier die Polyurie eine ganz bedeutende Höhe erreicht hat, und dass dieselbe zwei Wochen nach dem letzten Fieberanfälle noch vorhanden war. Ob dieser Zustand bei dem Patienten weiterhin dauernd blieb, darüber können wir leider keine Auskunft geben. Nachforschungen in dieser Richtung wären in Zukunft wünschenswerth.

Die Malaria in ihren Beziehungen zu anderen Infektionskrankheiten.

Malaria und Typhus. Die von Boudin vertheidigte Idee, dass Typhus und Malaria sich örtlich gegenseitig ausschliessen, ist durch die Thatsachen endgiltig widerlegt worden. Es gibt auf der Erde eine grosse Anzahl von Herden, an welchen beide Krankheiten endemisch sind. Wir nennen blos Indien, Indo-China, Algier, Italien. Allerdings ist zuzugeben, dass in gewisser Hinsicht eine gegenseitige Ausschliessung besteht, indem die Malaria vorzugsweise auf dem Lande, der Typhus namentlich in Städten vorkommt. Wie wenig Einfluss aber dieser Umstand auf den concreten Fall hat, ist ohne Weiteres einleuchtend.

Auch eine auf das Individuum beschränkte gegenseitige Ausschliessung der beiden Krankheiten gibt es nicht. Die Malaria immunisirt ebensowenig gegen den Typhus wie umgekehrt.

Es liegen zahlreiche Sectionsberichte vor, aus denen hervorgeht, dass in einer Leiche die Zeichen einer überstandenen Malaria und die eines Typhus beisammen gefunden werden können.

Laveran beobachtete es in mehreren Fällen, dass Leute, die früher Malaria durchgemacht hatten und noch die Spuren der überstandenen Krankheit an sich trugen, an Typhus erkrankten.

Auch Kachektiker nach Malaria sind gegen Typhus durchaus nicht geschützt.

Die weitaus interessanteste Frage ist die, ob ein Individuum gleichzeitig an Malaria und Typhus leiden kann oder nicht?

Abgesehen von älteren Angaben, wie die von Frison, liegen solche von Kelsch und Kiener, von Laveran, Thompson, Gancel vor, welche es höchst wahrscheinlich machen, dass beide Infectionen gleichzeitig nebeneinander bestehen können.

Laveran sah mehrmals Soldaten, die wegen Intermittens das Spital aufsuchten, daselbst eine Typhus-Hausinfection durchmachen. Er beobachtete, dass die Malariaparasiten während des Typhus aus dem Blute

verschwanden, um nach demselben wieder zu erscheinen. Auch in den Symptomen machte sich die Malaria kaum bemerklich, sondern die Scene war vollauf von dem Typhus beherrscht.

Kelsch und Kiener sahen auch Fälle von Typhus, in deren Verlauf die Malaria in Gestalt von perniciosen Zwischenfällen Unregelmässigkeiten des Fieberverlaufes, auffallende Anämie, Lebertumor ihre Anwesenheit documentirte, so dass es zu einer Verschmelzung der Charaktere beider Infectionen — zu einer „Proportionata“ im Sinne Torti's — kam.

Auffallend ist es, dass die Combination der beiden Infectionen bisher in Italien noch nicht gesehen worden ist (Baccelli, Ascoli), obwohl gerade dort bei dem Vorhandensein beider Endemien und der Controle so ausgezeichnete Beobachter die günstigste Gelegenheit dafür vorhanden wäre.

Die Diagnose der Typhosa proportionata beansprucht die grösste Vorsicht und kann im Leben, eventuell auch in cadavere, nur unter Beobachtung aller Hilfsmittel, namentlich der Parasitologie, ein verlässliches Resultat ergeben.

Die Diagnose auf rein klinischem Wege in älterem Sinne zu stellen, halte ich für ganz und gar unmöglich. Und leider ist die erdrückende Mehrzahl der hierhergehörigen Mittheilungen auf diesem Wege gewonnen.

Welche klinische Aehnlichkeit die Subcontinua typhosa mit dem echten Typhus haben kann, ist S. 182 erörtert worden. Dass es Typhen gibt, welche durch den anfänglich intermittirenden, mit Schüttelfrösten und Schweiss einhergehenden Fiebertypus, oder durch einen dauernd remittirenden Fieberverlauf, oder endlich — und das ist ja die Regel — durch Abschluss unter septischen Fieberbewegungen, eine äussere Aehnlichkeit mit Malaria haben, das hat jeder Arzt in seiner Praxis erfahren können.

Colin hat solche Typhen beobachtet. Er hielt sie anfangs für Malaria, als aber die Continua mit allen Erscheinungen des Typhus da war, kam er zu der Ansicht, dass die Malaria sich im Organismus zum Typhus „transformirt“ habe¹.

Diese, mit unseren modernen Anschauungen nicht mehr zu vereinbarende Idee Colin's hat leider bis heute nicht aufgehört, die Confusion auf diesem Gebiete zu erhalten. Selbst Fayrer, dessen vorurtheilsfreie Beobachtung und reiche Erfahrung anerkannt ist, machte sich von Colin's Einfluss nicht ganz frei (l. c., S. 215), wenn er sich auch

¹ Colin schreibt (Traité des maladies épidémiques, S. 807): „C'est sur les malades atteints de rémittente palustre que nous avons vu alors se manifester surtout la fièvre typhoïde, trouvant à l'autopsie d'une part la rate fortement pigmentée de la fièvre pernicieuse, d'autre part les ulcérations des glandes de Peyer.“

nicht dazu entschlossen kann, jene Ansicht schlechtweg zu theilen. In sehr feiner und vorsichtiger Weise sagt er: „... I believe, that miasmatic poisoning under certain undefined modifying circumstances may give rise to continued or continuo-remittent fever, which becomes practically indistinguishable from specific enteric fever.“

Woodward fasste die Sache anders an. Er konnte eine Anzahl von fieberhaften Affectionen weder in die Kategorie des Typhus, noch in jene der Malaria stellen, er entschloss sich daher, von klinischen Merkmalen geleitet, eine Mischung der beiden Infectionen anzunehmen, und er schuf den Namen „Typho-malarial fever“.

Dieser Name soll das gleichzeitige Vorhandensein beider Infectionen bezeichnen, unter deren gemeinschaftlicher Wirkung eine eigenartige zwitterhafte Infectionskrankheit zu Stande käme.

Würde die Bezeichnung „Typho-malarisches Fieber“ stets in der Weise gebraucht werden, wie es von Woodward gedacht war, dann wäre gegen dieselbe nichts einzuwenden. Aber abgesehen davon, dass Woodward selbst nicht in der Lage war, für seine aus dem Secessionskriege herrührenden Krankengeschichten den überzeugenden Beweis dafür zu erbringen, dass es sich um solche Mischinfectionen gehandelt habe¹, steht die grosse Mehrzahl der seither namentlich von Tropenärzten publicirten Fälle von „Typhomalaria“ auf ebenso schwachen Beinen. Man hat es sich zur Gewohnheit gemacht, acut infectiöse Fälle, die man klinisch weder mit Sicherheit als Typhus noch als Malaria diagnosticiren kann, mit dem Compromissnamen „Typhomalaria“ zu belegen. Dies geht so weit, dass manche Autoren sogar Fälle, die sie nach ihren Symptomen und ihrem Sectionsbefund weder ganz als Typhus noch als Malaria erkennen, und in denen sie eine ganz heterogene Infection vermuthen, dennoch unter der Flagge „Typhomalaria“ segeln lassen (Maget).

Man kann den Tropenärzten aus diesen Dingen keinen Vorwurf machen; im Gegentheile, man muss ihr, unter den erschwerendsten Umständen bethätigtes wissenschaftliches Streben nur dankbarst anerkennen. Die präzise Diagnose einer Typhomalaria dürfte an einer gut ausgestatteten Klinik ihre Schwierigkeiten haben, wie viel mehr in irgend einem Feldlazareth in Afrika.

Betonen müssen wir hier aber, dass die Diagnose der Combinationinfection von Typhus und Malaria nur dann als gesichert anzusehen ist, wenn sowohl Malariaparasiten als Typhusbacillen nachgewiesen werden,

¹ Smart fand gelegentlich der Weiterbearbeitung der „Medical and surgical history of the war of the rebellion“, dass über 80% der als Typhomalarial fever geführten Fälle thatsächlich nichts Anderes als Malaria remittens waren (citirt nach Rho).

oder wenn statt des Bacteriennachweises wenigstens die Widal'sche Reaction den Typhus sicherstellt.

So weit ich die Literatur überblicke, liegt nur von Vincent die Angabe vor, dass er die gleichzeitige Anwesenheit von Malariaparasiten und Typhusbacillen in einem Individuum nachgewiesen habe. Leider ist mir die Originalarbeit nicht zugänglich gewesen.

Malaria und endemische Dysenterie. Da Dysenterie und Malaria häufig an denselben Orten endemisch sind, so begreift es sich, dass dasselbst ein und dasselbe Individuum unter Umständen von beiden Protozoëinfectionen befallen werden kann. Thatsächlich ist diese Mischinfection sehr häufig zu beobachten (vergl. Mourso's ausgedehnte Arbeit).

Die beiden Erkrankungen beeinflussen sich nur insoferne, als die Erscheinungen der Dysenterie während der Fieberanfälle gewöhnlich stärker hervortreten und grössere Beschwerden machen, um im Laufe der Apyrexie wieder milder zu werden. Unter solchen Umständen kann das Mitbestehen von Dysenterie verkannt und die Diagnose Malaria dysenterica unrichtig gestellt werden. In der grossen Mehrzahl der Fälle wird jedoch die Anamnese, die mikroskopische Untersuchung der Faeces auf Amöben und, im Falle des Exitus, die Localisation im Dickdarm die Diagnose sichern.

Malaria und Variola. Es ist wiederholt beobachtet worden, dass Malariakranke sich auf dem Wege der Hausinfection in Spitälern Variola zugezogen haben. Laveran constatirte, dass während des acuten Stadiums der Variola die Malariaparasiten aus dem Blute verschwinden. Mehrere Fälle von Variola bei Malarikern waren auffallend schwer. Prince sah einen Fall von hartnäckiger Tertiana, welcher nach Ueberstehen einer intercurirenden Variola plötzlich geheilt war.

Malaria mit Scarlatina will Sorbet in einem Falle beobachtet haben.

Malaria mit Typhus recurrens beobachtete Mamoursky in einem Falle. Die Diagnose war durch das gleichzeitige Vorhandensein von Malariaparasiten und Spirillen im Blute gesichert. Nach Chinintherapie verschwanden die ersteren, letztere blieben bestehen.

Malaria und Eitercocceninfectionen, wie Abscess, Phlegmone, Erysipel, treffen bei den typhösen, adynamischen Perniciosae, sowie bei Kachektikern nicht selten zusammen.

Malaria und Skorbut. Diese beiden Affectionen pflegen sich in Feldzügen zu combiniren. Der Skorbut verdankt der Ueberanstrengung, den schlechten Unterkünften, der oft ungenügenden oder qualitativ schlechten Nahrung seine Entstehung. Ueber seinen specifischen Erreger sind die Forschungen noch nicht als abgeschlossen zu betrachten.

Diese Combination ist es, welche Haspel unter dem Namen *Fièvre putride scorbutique épidémique* musterhaft beschrieben hat.

Seither ist diese Mischinfection im Krimkriege und zerstreut auch an anderen Orten gesehen worden.

Malaria und Beri-Beri sah Däubler in denselben Individuen vereinigt.

Malaria und Syphilis. Es ist wiederholt gesehen worden, dass die Syphilis bei Malariakachektikern besonders bösartige Formen annimmt (Moursou, Lepers).

Als all' diesen Mischinfectionen gemeinsam ist noch hervorzuheben, dass die durch die Malaria herbeigeführte Herabsetzung der Resistenzfähigkeit des Organismus denselben für die Invasion einer zweiten Infection besonders geeignet macht, dass die Doppelinfectionen meistens einen sehr schweren Charakter annehmen, und dass dieselben den Organismus in seiner Vitalität wesentlich mehr bedrohen, als wenn die in Frage stehenden Infecte einzeln an ihn herantreten.

Ueber die Beziehungen der **Bleivergiftung** zur Malariainfection hat sich Moursou dahin ausgesprochen, dass das Vorhandensein der genannten Vergiftung eine Prädisposition für perniciöse Anfälle, wie Koma, Delirium, Epilepsie, Schwarzwasser, Cardialgie, schaffe. Wir haben an anderer Stelle schon erwähnt, dass derselbe Autor die „*Colique sèche*“ durchwegs für Bleivergiftung hält und keinen Nexus zwischen ihr und der Malaria gelten lassen will. Bezüglich seiner beigebrachten Krankengeschichten muss aber erwähnt werden, dass dieselben mit wenigen Ausnahmen das Vorhandensein des Saturnismus nicht beweisen.

Malaria vom chirurgischen Gesichtspunkte aus.

Es geht aus unserer bisherigen Darstellung hervor, dass im Verlaufe der Malaria sich zahlreiche Ereignisse ergeben können, die den Chirurgen interessiren. Ich erwähne nur die Gangrän, die Neuralgien, die Milzruptur, den Milzabscess.

Ein anderer Punkt, welcher in das Gebiet der Chirurgie übergreift, liegt darin, dass durch ein Trauma eine schlummernde Malariainfection zu acuten Aeusserungen veranlasst werden kann. Die Häufigkeit dieser Fälle mag von manchen Seiten übertrieben werden, doch liegen einzelne verlässlich scheinende Beobachtungen vor. Besonders die Traumen der Milz sind geeignet, den genannten Effect herbeizuführen.

Mit der chirurgischen Seite der Malaria hat sich besonders Verneuil mit Vorliebe befasst, doch müssen wir gestehen, dass wir ihm in seinen Folgerungen nicht überallhin folgen können. Besonders skeptisch stehen wir den Fiebern bei offenen Wunden gegenüber, die Verneuil als Belege seiner Ansichten bringt, sowie auch „typischen“ Blutungen aus Operationswunden (z. B. in einem Falle nach Zungenkrebs). Das sind doch Dinge, deren Quellen anderswo als in einer wiedererwachten Malaria liegen dürften. Blutuntersuchungen werden das letzte Wort auch in dieser Frage sprechen und in jedem einzelnen Falle Belehrung darüber geben, ob das Wort Verneuil's „Le traumatisme bat le rappel des diathèses“ zutrifft, oder ob es sich um neue Infectionen oder andere Zufälle handelt. Taieb-Oulld Morsly hat in einer These die Ansichten Verneuil's detaillirt ausgeführt. Wir wollen aus denselben noch die hervorheben, dass die Malaria die Heilung von Wunden und die Consolidirung von Fracturen verzögern soll.

Pathologische Anatomie.

1. Die acute Malariainfektion.

Das charakteristische anatomische Merkmal der acuten Malariainfektion ist die Melanämie.

Makroskopisch wird dieselbe kenntlich durch die graubraune bis graphitartige Färbung bestimmter Organe, wie: Milz, Leber, Gehirn, Nieren.

Von älteren Autoren, denen diese abnorme Färbung der Organe aufgefallen ist, und die derselben Erwähnung gethan haben — ohne jedoch ihren wahren Grund, d. i. die Melanämie, zu erkennen — seien erwähnt Lancisi, der einmal eine schwarz pigmentirte Leber sah, Stoll, der bei einer an Fieber verstorbenen Frau eine schwärzlich gefärbte Leber und ein ebensolches Gehirn fand, ferner Bailly, Billard, Montfaucon, Richard Bright, welch' letzterer in seinen „Reports of medical cases“ die Abbildung eines graphitfarbigen Gehirns gab. Von späteren Autoren seien Hospel und Annesley genannt.

Ueber die Entdeckung des Malaripigments durch Meckel und Virchow, über dessen physikalisch-chemische Eigenschaften, sowie über die Ansichten bezüglich seines Entstehens im Organismus haben wir S. 38 und 128 schon das Nöthige mitgetheilt.

An dieser Stelle sei von der Vertheilung des Pigments in den Organen die Rede.

Zunächst sei darauf hingewiesen, dass das Pigment sich zum geringsten Theile frei in dem Blutplasma befindet, sondern dass es hauptsächlich in den Parasiten, die ihrerseits in den Erythrocyten hausen, oder in Gewebszellen vorgefunden wird. Von letzteren sind es die Leukocyten, Makrophagen der Milz, Endothelzellen, Markzellen, seltener Parenchymzellen der drüsigen Organe (Leberzellen), welche das Pigment aufnehmen. Unter den Leukocyten sind die polymorphkernigen Zellen die eifrigsten Fortschaffer des Pigments, viel seltener findet man solches in Lymphocyten, doch sind einzelne Beobachtungen bekannt — so die von Lewellys

Barker —, in welchen die Lymphocyten auffallend viel Pigment angenommen haben. Eosinophile Zellen nehmen das Pigment nur ganz ausnahmsweise auf.

Die Vertheilung des Pigments in den inneren Organen — und damit auch die Vertheilung der Parasiten — ist in der Regel keine gleichmässige. Es ist schon im Capitel über die Aetiologie der Malaria darauf hingewiesen worden, dass die Quartanparasiten im peripheren Blute ebenso wie im Blute der inneren Organe in nahezu gleichmässiger Vertheilung angetroffen werden, dass hingegen die Tertianparasiten, vielmehr aber noch die Parasiten der zweiten Gruppe, weniger im peripheren Blute als in den Gefässen der inneren Organe, besonders der Milz, des Gehirns etc., massenhaft vorkommen.

Es ist eine schon von Frerichs berührte Thatsache, dass das Pigment vorwiegend in den Capillaren gefunden wird, während die weiteren Gefässe relativ weniger davon enthalten. Von den Capillarbezirken sind es wieder einige bestimmte, welche viele pigmentirte Parasiten zu beherbergen pflegen, und zwar die Capillaren der Milz, Leber und des Gehirns, nicht selten auch der Nieren. Besonders in jenen Capillarbezirken, in denen das zuführende Caliber der Arterie plötzlich in das enge Caliber der Haargefässe übergeht, wodurch eine Verlangsamung des Blutstromes bewirkt wird, sind die Parasiten zahlreich anwesend, so also in den Capillaren der Lungenalveolen, der Darmzotten, der Appendices epiploicae, der Nierenglomeruli, der Dura mater und der Gehirnwindungen (Kelsch und Kiener). Gewöhnlich sind jedoch die Gefässbezirke der Milz, Leber und des Gehirns die am meisten bevorzugten. Jedoch kommen wieder andere Fälle vor, in denen die Vertheilung insoferne von der Regel abweicht, als Capillarbezirke, die sonst spärliche Parasiten führen, nun reichlich bedacht sind, während die anderen, habituell parasitenführenden, relativ arm sind. So der Fall von Frerichs, in welchem die Milz pigmentfrei, die Leber stark pigmentirt war, ferner nun schon in grösserer Anzahl bekannt gewordene Fälle, in welchen die Capillaren der Magendarm-schleimhaut Hauptsitz der Parasiten waren.

Welche Factoren diese verschiedenartige Vertheilung der Parasiten in verschiedenen Fällen bedingen, ist uns vorläufig unbekannt, sowie es überhaupt nicht aufgeklärt ist, weshalb die Parasiten nicht in jedem Falle das Gefässsystem, in dem sie sich vermehren, gleichmässig erfüllen, sondern in bestimmten Organen massenhaft, gleichsam wie in Brutstätten, angehäuft sind.

Die Malariaparasiten verhalten sich in dieser Beziehung verschieden von den leblosen pulverisirten Körpern (wie Glaspulver, Zinnober), welche man in den Kreislauf bringt, und die sich in demselben nahezu vollständig gleichmässig absetzen, sie erinnern vielmehr an die parasitären

Spaltpilze, welche in ähnlicher Weise wie sie, eine Prädisposition für das eine oder andere Organ aufweisen.

Betrachten wir nun die gewöhnliche Art des Vorkommens des Pigments in den Organen. Wir folgen darin der Darstellung von Kelsch und Kiener.

Die Milz und die Vena lienalis. In Fällen, in denen nach frischer Malariainfektion der Tod erfolgt ist, findet man in der Milzpulpe und in den venösen Sinus der Milz zahlreiche grosse Zellen (Makrophagen), welche einen oder mehrere Kerne enthalten, und die mit Pigmentbrocken reich beladen sind. Oft enthalten sie nicht blos das Pigment, sondern auch die Parasiten (oft sammt den inficirten Blutkörperchen), sei es in ihren jüngeren Entwicklungsformen, sei es im Stadium der Segmentation, ebenso auch Halbmonde. In einer Zelle können nicht selten mehrere Parasiten gezählt werden, daneben freies Pigment oder mitaufgezehrte, nicht inficirte rothe Blutkörperchen.

Ausser diesen Makrophagen wird auch in polynucleären Leukocyten und in Lymphocyten, jedoch relativ wenig Pigment gefunden. Die Endothelzellen sind in diesem Stadium frei, ebenso die Lymphscheiden der Arterien, die Malpighi'schen Körper und das Bindegewebsgerüst der Milz. Die Arterien selbst enthalten viel weniger pigmentirte Körper als die Venen.

Am allerreichsten wird die Milzvene gefunden. In derselben ist das Pigment sowohl in den aus der Milz stammenden und gegen die Pfortader kreisenden Makrophagen, als in den nicht aufgefressenen, noch activen Parasiten vorhanden.

Ist seit der acuten Infection ein kurzer Zeitraum verstrichen und starb der Kranke an irgend einer nachfolgenden Complication, so werden im kreisenden Blute keine Parasiten, also auch kein Pigment mehr gefunden, jedoch das Gewebe der Milz ist reich pigmentirt, und mikroskopisch überzeugt man sich von dem Vorhandensein des Pigments in der Milzpulpe, in den Lymphscheiden der arteriellen Gefässe und in den Malpighi'schen Körpern. Das Pigment ist alsdann mehr zusammengeballt und nestweise ins Gewebe eingelagert.

Leber, Vena portae, Lebervenen. Bei acuten Fällen findet sich das Pigment in Makrophagen, die aus der Milz herrühren, und in Parasiten sehr reichlich in der Pfortader und in ihren Capillaren. In letzteren sind namentlich die Milzmakrophagen, häufig den Wandungen der Capillaren angeschmiegt, zu finden. Dieselben sind gelegentlich so massenhaft, dass sie die Capillaren streckenweise verlegen. In den Lebervenen sind blos pigmentirte Parasiten, nicht aber die Makrophagen wiederzufinden. Letztere werden nämlich in den Pfortadercapillaren zurückgehalten. Die Leberzellen, desgleichen die Glisson'sche Kapsel enthalten kein Pigment. In letzterer, vermuthlich in ihren Lymphspalten, gelegentlich auch in ein-

zelen Leberzellen, findet sich erst dann zusammengeballtes Pigment vor, wenn der Tod einige Tage oder Wochen nach Ablauf der acuten Infection erfolgt ist.

Knochenmark. Namentlich die grossen einkernigen Markzellen werden reichlich pigmentirt vorgefunden, weniger die kleinen. Ausserdem enthalten die Blutcapillaren die pigmentirten Parasiten.

In den übrigen Organen sind die Parasiten beinahe ausschliesslich nur in den Gefässen enthalten. So im Gehirn, in der Pia mater und Chorioidea, deren Capillaren in der Regel von den Parasiten bevorzugt werden. Kelsch und Kiener fanden unter 40 Autopsien 9mal intensive, 17mal schwache Melanämie der Gehirngefässe, in den restlichen Fällen fehlte daselbst das Pigment, oder es war sehr spärlich vorhanden. Kelsch und Kiener beziehen den Pigmentreichthum (Parasitenreichthum) der Gehirn- und Piagefässe auf den Umstand, dass hier ein rascher Uebergang des Arterien-calibers in jenes der Capillaren stattfindet, ähnlich wie es in den Lungenalveolen etc. der Fall ist.

Wie schon weiter oben darauf hingewiesen war, werden die Capillaren der Lungenalveolen, der Darmzotten, der Glomeruli häufig reich an Parasiten vorgefunden.

Bezüglich der Lymphdrüsen ist von Kelsch die Thatsache festgestellt worden, dass auch in ihnen das Pigment nur innerhalb der Blutgefässe liegt. Eine Ausnahme hiervon machen die Lymphdrüsen in dem Leberhilus, in welchen das Pigment derartig massenhaft angehäuft ist, dass diese Drüsen schon makroskopisch pigmentirt erscheinen; und zwar liegt hier das Pigment im Gewebe selbst, namentlich in den corticalen Lymphfollikeln. Kelsch nimmt mit Recht an, dass das Pigment auf dem Wege der Glisson'schen Lymphspalten aus der Leber dahingeräth.

Ausser dem schwarzen, der Malaria eigenen Pigment findet sich in den Organen der Malarialeichen meistens in reichlicher Menge ein ockerfärbiges Pigment (Haemosiderin) vor, welches zum Unterschiede von dem erstgenannten nicht nur in den Capillaren, sondern vorzüglich in den Parenchymzellen der Leber, des Pankreas, der Nieren, der Schilddrüse etc., auch in dem Bindegewebe sitzt. Bekanntlich begegnet man diesem ockerfarbigen Pigment bei zahlreichen Processen, welche mit Blutzerfall einhergehen, so namentlich bei Lebereirrhose, Hämoglobinurie, Vergiftungen, Stauungen etc. Es gibt die Berlinerblaureaction, und daher kommt es, dass Schnitte aus Organen von Malarialeichen, wie Stieda nachgewiesen hat, mit Ferrocyankalium und Salzsäure behandelt, eine mehr oder minder intensive diffuse blaue Färbung annehmen.

Das Blut der Malarialeichen lässt mikroskopisch das Vorhandensein von Pigment leicht erkennen. Findet die Autopsie wenige Stunden nach dem Tode statt, dann sieht man die Parasiten noch unverändert, ein je

längerer Zeitraum aber seither verstrichen ist, um so unkenntlicher werden dieselben, und dann ist man auf das in den Leukoeyten reichlich angesammelte Pigment angewiesen. Am zweckmässigsten verfährt man in der Weise, dass man das Blut aus den Gehirncapillaren, aus der Leber, oder Milzsaft, Knochenmarksaft zur mikroskopischen Untersuchung verwendet, denn hier findet man sowohl die zahlreichsten Parasiten, als auch die meisten Segmentationskörper und Halbmonde.

Bezüglich der übrigen Eigenschaften des Blutes sei auf S. 125 verwiesen.

Die Milz wird in der Leiche stets vergrössert vorgefunden. Der Grad des Milztumors wechselt. Laveran fand unter seinen 12 Autopsien von acuten perniciosen Fällen das mittlere Gewicht der Milz mit 686 *gr* (Minimum 400 *gr*, Maximum 850 *gr*). Kelsch und Kiener berechneten gleichfalls für 12 Fälle ein mittleres Gewicht von 543 *gr* (Minimum 300 *gr*, Maximum 950 *gr*). Da nach Bollinger das mittlere Gewicht der Milz eines gesunden Erwachsenen 161 *gr*, respective 148 *gr* (bei Frauen) beträgt, so geht aus den erwähnten Zahlen die Constanz der Vergrösserung hervor.

Die Consistenz der Milz ist, falls nicht anderweitige Complicationen vorliegen, vermindert, oft in einem Grade, dass sie beim Herausnehmen aus der Leiche zu einem Brei zerfliesst.

Die dunkelbraune, chocoladeartige bis tiefschwarze Farbe ist bald gleichmässig über das ganze Organ verbreitet, bald fleckig angeordnet. Die Schnittfläche ist dunkel graubraun; die unpigmentirten Malpighi'schen Körperchen heben sich deutlich ab.

Die Milzkapsel ist dünn, leicht zerreisslich, manchmal finden sich perisplenitische Auflagerungen.

Mikroskopisch findet man Dilatation der venösen Sinus, die zuweilen enorme Grade erreicht und zu Hämorrhagien Anlass gibt. Die Pulpa ist überschwemmt von rothen Blutkörperchen, die grossentheils inficirt sind, ferner sieht man in derselben zum Theil freies, grossentheils aber in den Makrophagen eingeschlossenes Pigment.

Die Makrophagen sind an Zahl meist sehr beträchtlich; ihre Kerne sind bald gut färbbar, bald nehmen sie keine basische Farbe an; in letzterem Falle handelt es sich um abgestorbene, degenerirte Exemplare. In dem Plasma dieser Zellen sind neben den Melaninkörnchen und Parasiten oft Reste von rothen Blutkörperchen, zuweilen in enormer Anzahl, und ockerfarbiges Pigment zu sehen. Manchmal enthalten die Makrophagen auch Leukoeyten, selbst andere Makrophagen in ihrem Leib verschlossen. Im Gegensatze zur stark pigmentirten Pulpa fallen die pigmentfreien Malpighi'schen Körper auf. In manchen Fällen ist die Milz relativ arm an Parasiten und Pigment (Thin).

Capillare Thrombosen, zerstreute nekrotische Herde kommen vor.

Die **Leber** ist in den meisten Fällen etwas vergrössert. Ihre Farbe ist chocoladeartig, stahlgrau, olivenfärbig bis schwärzlich. Das Gewicht ist grösser, als der normale Durchschnitt beträgt.

Mikroskopisch findet man die Capillaren der Pfortader, der Lebervenen, ebenso die Aeste der Arteria hepatica reichlich mit pigmentirten Parasiten erfüllt. In den Aesten der Pfortader begegnet man den aus der Milz herrührenden Makrophagen, welche nicht selten das Lumen der Capillaren durch ihren grossen Leib verlegen. In den Lebervenen fehlen sie nahezu gänzlich. Die Leberzellen sind geschwellt und enthalten oft Haemosiderin, manchmal auch Melanin. Bignami constatirte Reste von Erythrocyten in denselben.

Die Capillarendothelien sind oft geschwollen, das Lumen der Capillaren dadurch beschränkt, gelegentlich aufgehoben. Sowohl in den Endothelien als in den gleichfalls geschwellten Kupffer'schen Zellen begegnet man nicht selten Malariapigment.

Barker fand in einem Falle inselförmige Nekrosen des Lebergewebes, die wahrscheinlich von Capillarthrombosen (durch verschiedene Leukocyten) herrührten.

Kleinzellige Wucherungen in dem periportalen Gewebe werden nicht selten beobachtet. Sie dürften den Ausgangspunkt für die später folgende Lebercirrhose bilden.

Ein gewisser Grad von Hyperämie ist in vielen Fällen zu constatiren. Dieselbe bedingt die Vergrösserung des Lebervolumens, und ihr, sowie dem Pigmentreichthum ist die Gewichtszunahme des Organes zuzuschreiben.

Die **Gallenblase** fanden Kelsch und Kiener in der Regel reichlich von einer dunkelgefärbten Galle erfüllt. Auch der Gallengehalt des Dünndarmes ist oft auffallend gross. Griesinger sah einige Male croupös-diphtheritische Processe in der Gallenblase, die wohl als Secundäraffection aufzufassen sind.

Die **Nieren** zeigen seltener in makroskopisch wahrnehmbarer Weise Pigmentation. Doch kommen Fälle vor, in denen die Rindensubstanz grau punktirt ist und die Gefässlinien in den Pyramiden von grauen Streifen gezeichnet sind.

Mikroskopisch erkennt man die Pigmentirung, welche besonders in den Glomeruli einen hohen Grad zu erreichen pflegt, sehr leicht. Das Pigment befindet sich hier in grossen Leukocyten, welche das Lumen der Gefässe verengern, und in den Endothelien der Glomeruli.

Das Endothel der Bowman'schen Kapsel ist stellenweise desquamirt, in den gewundenen Röhren gibt es da und dort nekrotische Epithelien.

Nebenher ist trübe Schwellung des Nierenepithels häufig, hie und da sieht man auch etwas Pigment in den Harncanälchen.

Bei Schwarzwasserfieber sind die Nieren Sitz schwerer Veränderungen.

Man findet bei dieser Form die Nieren in der Regel vergrössert, ihre Consistenz vermindert. Die Farbe ist wechselnd, häufiger sind die Nieren blass, auffallend anämisch, seltener düster roth injicirt. An der Oberfläche finden sich zerstreut kleine braune Flecke, welche von einer diffusen Pigmentirung der Harncanälchen herrühren. Wie Pellarin zuerst nachgewiesen hat, finden sich ferner in der grossen Mehrzahl der Fälle keilförmige blutige Herde in der Rindensubstanz vor, deren Basis gegen die Oberfläche der Nieren gekehrt ist und eine Ausdehnung von mehreren Quadratcentimetern erreichen kann, während die Spitze gegen die Pyramidensubstanz gewendet ist. Pellarin sah diese Herde stets blos in der Rindensubstanz, dieselbe ganz durchsetzend, nie in den Bertini'schen Säulen oder in den Pyramiden. Ausser diesen frischen Herden hat Pellarin auch wiederholt ältere, cystische, von einer trüben, dunkeln Flüssigkeit erfüllte, in der Rinde liegende Hohlräume gefunden. Es ist zweifelhaft, ob diese von Pellarin als Blutungen (Apoplexie rénale) angesehenen Herde nicht vielmehr Infarcte darstellen. Für letztere Ansicht würde die Form sprechen. Es kommen übrigens auch sichere Hämorrhagien in den Pyramiden vor (Kelsch und Kiener, O'Neill).

Mikroskopisch ist gelbe diffuse und körnige Pigmentirung des Nierenepithels zu constatiren, letzteres ist stellenweise abgestossen; Cylinder und feinkörniges gelbes Pigment, dunkle amorphe Massen finden sich in grossen Mengen in den Harncanälchen. Manchmal sind auch Zeichen beginnender Nephritis vorhanden.

Die Nierenhämorrhagien sind nicht ausschliesslich für das Schwarzwasserfieber charakteristisch. Laveran beobachtete sie bei einem Falle von biliöser Malaria mit mehrtägiger Anurie. Die Zahl und Grösse der Blutungen, respective der Infarcte ist sehr variirend, manchmal handelt es sich blos um einzelne kleinste Hämorrhagien. Auch sind Fälle von Schwarzwasserfieber beobachtet worden, in denen Hämorrhagien vollständig fehlten (Wheaton). Ueber die Bedeutung derselben in Bezug auf die Hämoglobinurie siehe Capitel „Pathogenese“.

Magendarmtract. Derselbe zeigt, zumal makroskopisch, keine oder nur ganz geringe Veränderungen.

Von denselben ist blos die gelegentlich beobachtete Schwellung der Solitärfollikel und Peyer'schen Plaques im Ileum, ferner hämorrhagische Erosionen von Interesse.

Die in den Sectionsbefunden nicht selten notirten Erscheinungen von Magendarmkatarrh, zum Theile mit ulcerösen Processen, sind häufig als Complicationen anzusehen, die mit der Malaria als solcher nichts zu thun

haben. Nach Doering soll bei Schwarzwasserfieber Katarrh der Magenschleimhaut auffallend hervortreten.

Mikroskopisch zeigen die Capillaren der Darmzotten in der Regel einen mehr oder minder grossen Pigmentgehalt.

In einem Falle von *Perniciosa choleric*a hat Bignami intensive Injection der Magen- und Darmschleimhaut und zahlreiche punktförmige Hämorrhagien, mikroskopisch massenhafte Parasiten in den Capillaren der Schleimhaut, ausgedehnte Nekrose des Darmepithels constatirt. In ähnlicher Art hat Barker die Capillaren der Magenschleimhaut stellenweise ganz erfüllt gefunden von parasitenhaltigen mononuclearen Makrophagen. Die dadurch bewirkten Verstopfungen mancher Gefässbezirke hatten kleine circumscribte Nekrosen der Mucosa zur Folge.

Es ist als sehr wahrscheinlich anzunehmen, dass bei systematischen Untersuchungen der Schleimhaut des Verdauungstractes ähnliche Befunde sich als nicht ungewöhnlich herausstellen würden.

Das Peritoneum findet sich selten verändert. Laveran sah es in einem Falle von kleinen Hämorrhagien punktirt.

In den **Lungen** finden sich meistens keine makroskopisch sichtbaren Veränderungen vor. In manchen Fällen sind lobuläre pneumonische Herde oder Infarete vorhanden.

Mikroskopisch zeigen sich die Alveolarcapillaren reichlich mit parasitenhaltigen Blutkörperchen und Makrophagen erfüllt.

Herzfleisch und Muskeln. Nach Colin, Griesinger u. A. ist der Herzmuskel oft mürbe, blass, dilatirt, fettig degenerirt. Ueber die Untersuchungen Vallin's bezüglich der Degeneration der Herzmuskulatur und willkürlicher Muskeln war oben schon die Rede. Hier sei diesbezüglich nur das Eine bemerkt, dass Kelsch und Kiener, ebenso auch Laveran die Blässe des Myocards auf die allgemeine Anämie beziehen, und dass die genannten Autoren die mikroskopischen Befunde Vallin's nicht bestätigen konnten. Dass die Gefässe der Muskeln, ebenso wie die des gesammten Organismus, parasitenhaltige Blutkörperchen führen, muss kaum hervorgehoben werden.

Echymosen des Myocards und Pericards sind gelegentlich beobachtet worden.

Das **Knochenmark** ist braunroth, weich, beinahe zerfliessend. In den Gefässen sind sehr zahlreiche erwachsene und sporulirende Parasiten, sowie Halbmonde zu sehen, ausserhalb der Gefässe Makrophagen, oft mit Degenerationserscheinungen. Die kernhaltigen Erythrocyten, welche sich manchmal in grösseren Mengen vorfinden, enthalten keine Parasiten.

Gehirn und Rückenmark. In Folge der besonderen Attraction, welche die Capillaren der Gehirnrinde für die inficirten Erythrocyten haben, tritt die Melanose an diesem Organ am auffallendsten zu Tage. In wenigen

Fällen von tödtlicher acuter Malaria wird die makroskopisch sichtbare Pigmentirung der Gehirnrinde vermisst. Das Mark hingegen ist weiss, nur hier und da zeigen sich in demselben graubraune Streifen, welche von pigmenthaltigen Gefässen herrühren. In gleicher Weise wie die beiden Substanzen des Gehirns verhalten sich auch jene des Rückenmarks.

Mikroskopisch sieht man in den Capillaren der Rinde bald vollständig gleichmässig vertheilt, bald zerstreut, die Pigmentkörnchen. Ist ersteres der Fall, dann ergibt sich eine äusserst zierlich aussehende regelmässige Punktirung des Gefässes. Man überzeugt sich leicht davon, dass das Pigment sich in den Parasiten befindet, die ihrerseits je ein Blutkörperchen bewohnen. An Gefässquerschnitten erkennt man deutlich, dass die inficirten Erythrocyten der Gefässwand anliegen, während die gesunden die Strommitte einnehmen (Taf. IV, Fig. 38, 39). Nebenher sind auch pigmentirte Leukocyten und Endothelien vorhanden. Letztere gewinnen dadurch an Bedeutung, dass sie häufig geschwellt sind und in Folge dessen zu Circulationsstörungen Anlass geben können. Die Schwellung der Endothelien der Gehirncapillaren und die Verstopfung der Lumina durch farblose Körperchen (wahrscheinlich Parasiten) hat Afanassiew gefunden.

Die feinen Gehirngefässe sind nicht selten von den inficirten Erythrocyten thrombosirt. Es scheint, als ob eine gewisse Klebrigkeit der letzteren zu diesem Ereigniss führen würde. Seltener als diese Thromben sind solche durch freies Pigment, durch melanifere Leukocyten, durch Sporenhäufen.

Die in den Gehirncapillaren befindlichen Parasiten sind meistens hoch entwickelt, oft ist die Mehrzahl in Sporulation begriffen. Halbmonde kommen gelegentlich gleichfalls in grosser Zahl vor. In den grösseren Gefässen wiegen jüngere Formen vor.

Marchiafava und Celli haben in einigen Fällen die Gehirngefässe von unpigmentirten Parasiten erfüllt gefunden. Diese Befunde klären die Thatsache auf, dass es Fälle von perniciosen cerebralen Fiebrern gibt ohne jede Pigmentirung des Gehirns (Taf. IV, Fig. 39).

Neben diesen, von der Melanämie herrührenden Erscheinungen, sind die Hämorrhagien zu nennen, welche bei Perniciosa cerebri verschiedener Art häufig vorgefunden werden.

Es sind punktförmige Hämorrhagien, die zuweilen sehr zahlreich sind. Nach Bastianelli und Bignami liegen sie stets in der weissen Hirn-, respective Rückenmarksubstanz, seltener an der Grenze zwischen Rinde und Mark. In der Rinde selbst pflegen sie vermisst zu werden. Die Hämorrhagien befinden sich um kleinste Arterien herum, oft um thrombosirte Gefässchen, deren Endothelien in Folge der Thrombose Schaden gelitten haben. Die ausgetretenen Blutkörperchen sind insgesamt frei von Parasiten, im Gegensatz zu den intravasculären Erythrocyten. Die

genannten Autoren nehmen an, dass die punktförmigen Hämorrhagien auf dem Wege der Diapedese durch die geschädigten Gefässwände entstehen.

Nach Blanc würden sich die meisten Blutungen bei Malaria in der Nähe der Rinde oder in ihr selbst vorfinden. Von diesem Autor rührt die Mittheilung eines interessanten Falles von Malaria apoplectica her, bei dem sich nebst zahlreichen capillären Blutungen eine grosse subcorticale, die Rinde durchbrechende Hämorrhagie fand. Aehnliche Hämorrhagien scheinen jedoch im Verlaufe des Malariaanfalles zu den Seltenheiten zu gehören.

Erwähnt seien noch zwei Fälle von Maillot mit rother Erweichung im unteren Dorsalmark.

Ueber degenerative Veränderungen an den Ganglienzellen der Medulla bei einem Fall mit Bulbärsymptomen berichtete Marchiafava.

Die **Retina** ist in zehn Fällen von an Perniciosa verstorbenen Personen durch Guarnieri untersucht worden. Derselbe fand die Retinagefässe, und zwar sowohl die Venen als die Capillaren und Arterien, sehr erweitert, die ersteren oft in unregelmässiger Weise, indem normale und erweiterte Stellen abwechselten; die perivascularären Lymphräume in Folge von Oedem dilatirt. In den Capillaren zeigten sich nahezu ausschliesslich inficirte Blutkörperchen, während die Venen und Arterien auch gesunde Erythrocyten führten. Diese nahmen stets die Mitte des Flussbettes ein, während die inficirten rothen Blutkörperchen — wie dies auch von den Gehirngefässen her bekannt ist — den Gefässwandungen anlagerten.

In den Chorioidealgefässen fiel die grosse Anzahl von mononucleären melaniferen Phagocyten auf, welche die Gefässe stellenweise thrombosirten.

In zwei Fällen fanden sich auch kleine Hämorrhagien vor, dieselben betrafen allesammt die äusseren Schichten der Retina. Die ausgetretenen Blutkörperchen waren ausnahmslos nicht inficirte, wie dies gleichfalls in den Cerebralhämorrhagien seine Analogie hat.

Die Gefässwandungen zeigten nur geringe Veränderungen; hie und da waren die Capillarendothelien geschwellt, fettig degenerirt oder nekrotisch.

Bezüglich der Pigmentirung der **Lymphdrüsen** haben wir dem oben Gesagten nichts hinzuzufügen. Eine Schwellung der Drüsen wird vermisst.

2. Die chronische Malariainfektion und Kachexie.

Die pathologischen Befunde an Personen, die durch lange Zeit von der Malariainfektion heimgesucht waren, sind ebenso wechselnd wie reichhaltig.

Es muss unterschieden werden zwischen den Organveränderungen, welche zweifellos eine directe Folge der Infection sind, und jenen, die als Complicationen betrachtet werden müssen. Wir werden hauptsächlich die direct von der chronischen Malariaiinfektion abhängigen Veränderungen zu besprechen haben und über die Complicationen, so weit es dem Rahmen dieses Werkes angemessen erscheint, Einiges anmerken.

In zweiter Linie muss unterschieden werden zwischen Organveränderungen, die nach lange bestehender, aber noch nicht erloschener Infection beobachtet werden, und zwischen solchen, die mehr oder minder lange Zeit nach vollständigem Ablauf der Infection als Residuen derselben zurückbleiben. Da die beiden Kategorien hauptsächlich blos im Parasitengehalte des circulirenden Blutes und der Organe von einander verschieden sind, so sehen wir von einer gesonderten Besprechung derselben ab.

Die wichtigsten Veränderungen finden sich bei der chronischen Malariaiinfektion in Milz, Leber und Knochenmark.

Die Milz ist an Volumen stets bedeutend vergrössert; sie erreicht und überschreitet gewöhnlich das Gewicht von 1 *kg.* Kelsch und Kiener notirten als Maximum in einem Falle 2·625 *kg.* Pantjoukhoff beobachtete ein Maximum von 3342 *gr.* Nach diesem Autor werden bei 69%, der Autopsien im Kaukasus chronische Milztumoren gefunden.

Die Kapsel ist verdichtet, stellenweise zu dicken Schwielen angewachsen. Diese Verdickungen überziehen die Milz nicht gleichmässig, sondern sind mehr inselförmig zerstreut. In einem Falle beobachtete ich Verknöcherung der gesammten Kapsel. Bindegewebige Verwachsungen mit dem Diaphragma und anderen benachbarten Organen sind häufig.

Die Form der Milz ist durch die Vergrösserung sehr plump geworden. Die Consistenz ist wesentlich vermehrt, die Farbe geht ins Röthliche, erinnert manchmal an Muskelfleisch. Bei noch vorhandener Infection ist sie mehr graubraun.

Auf dem Durchschnitt sieht man zahlreiche grauweisse Streifen, welche den Verdickungen des Bindegewebsgerüsts und der Gefässcheiden entsprechen. Die Venen sind erweitert, manchmal in so hohem Grade, dass das Aussehen eines Angioms zu Stande kommt. Die Malpighi'schen Körper sind nicht oder wenig kenntlich.

Das mikroskopische Bild, welches diese Milzen bieten, wechselt ungleich, je nach dem Zeitraume, welcher seit der ersten Infection verstrichen ist. Es gehen in der Milz gewaltige Veränderungen vor sich, welche allmählig dazu führen, dass aus dem weichen, pigmentreichen, relativ kleinen acuten Tumor der derbe kolossale Fieberkuchen wird.

Wir müssen es uns versagen, die einzelnen Phasen dieses hochinteressanten Processes zu verfolgen, und verweisen auf die ausgezeichnete

Arbeit von Bignami, welcher wir in Folgendem einige Stellen entnehmen.

Kurz nach dem Erlöschen der Infection sind die wichtigsten Momente des histologischen Befundes:

Eine bedeutende Verminderung der Hyperämie, miliare nekrotische Herde in der Pulpa, in einigen Fällen centrale Nekrose der Follikel; daneben intensive hyperplastische Vorgänge in der Pulpa, namentlich aber in den Follikeln; die Anordnung des Pigments ändert sich, indem es sich in der Pulpa in Häufchen sammelt und sich gegen die Gefässe und die bindegewebigen Septa concentrirt.

In späteren Stadien ist das Pigment nur mehr in den perivasalen Lymphspalten zu sehen; ein grosser Theil des Pigments wird in der Milz selbst resorbirt. Zu bemerken ist ferner, dass die Makrophagen, welche im acuten Tumor die Träger des Pigments waren, wahrscheinlich in Folge von Degeneration, verschwinden, und dass das Pigment im chronischen Tumor extracellulär ist. Weiterhin verschwindet das Pigment vollständig.

Indessen werden die nekrotischen Stellen resorbirt, immer mehr tritt die Hypertrophie der Septa, die Dilatation der Gefässe und die Einengung der Pulpa hervor. Die Follikel degeneriren zum Theile fibrös, sie werden schliesslich unkenntlich.

Der endlich resultirende Fieberkuchen besteht vorwiegend aus dem verdickten Stützgewebe und den erweiterten Gefässen, die Pulpazellen und die Follikel sind auf ein Minimum reducirt, und die Function der Milz ist als nahezu erloschen anzusehen.

Die **Leber** ist vergrössert und kann ein Gewicht von 3—4 kg erreichen. Ihre Oberfläche ist glatt, die Consistenz vermehrt. Verdickungen der Kapsel sind häufig. Die Schnittfläche ist verschieden, je nach der Zeitdauer, welche seit der Infection verflossen ist. Gleichmässig grau pigmentirt während der acuten Infection, sieht man nach Verlauf von einiger Zeit die Pigmentlinien perilobulär angeordnet, wodurch ein sehr zierliches Netzwerk zu Stande kommt.

Mikroskopisch fällt kurz nach Ablauf der Infection Folgendes auf (Bignami): die Capillaren sind frei von Parasiten, die endovasalen Makrophagen sind verschwunden, und das Pigment ist völlig in den Endothelien und Kupffer'schen Zellen geborgen. Die nekrotisirten Theile der Leberläppchen atrophiren, woraus Erweiterung der Gefässe resultirt.

Weiterhin entledigen sich die Leberläppchen des Pigments, welches durch mononucleare und polymorphkernige Leukocyten an die Peripherie der Läppchen gebracht wird. Gleichzeitig beginnen regenerative Erscheinungen an den Leberzellen hervorzutreten.

Der nächste Schritt ist, dass es in Folge der atrophischen und Regenerationsprocesse einerseits zu falschen Angiomen und Lymphcysten, andererseits zur Bildung abnorm grosser Läppchen kommt. Das Pigment wird durch die Leukocyten aus den Gefässen herausgeführt und in den perivascularären Lymphräumen deponirt. Das perilobuläre Bindegewebe wird hyperplastisch.

Das schliessliche Resultat ist also eine grosse, derbe Leber von röthlicher Farbe, auf dem Durchschnitte springen die von Bindegewebsbalken umgebenen Läppchen granulös hervor. Die Gefässe sind erweitert, der Blutgehalt des Organs vermehrt. Von Pigment ist nichts mehr zu sehen.

Nach Kelsch und Kiener findet man wenige Monate nach Ablauf der Infection kein Pigment mehr in den Organen. Auch Bignami beobachtete, dass nach 3—4 Monaten die grösste Masse des Pigments verschwunden war.

Bezüglich der Anatomie der Lebercirrhose nach Malaria sei hier bemerkt, dass Kelsch und Kiener neben drei Formen von parenchymatöser nodulärer Hepatitis (solche mit Hyperämie, mit Cirrhose, mit Adenom) eine insuläre Cirrhose mit nodulärer Hepatitis, eine insuläre Cirrhose mit diffuser parenchymatöser Hepatitis und eine annuläre Cirrhose mit parenchymatöser Hepatitis unterscheiden. Wir verzichten umsomehr auf eine detaillirte Schilderung dieser von den beiden verdienstvollen Autoren mit grosser Genauigkeit beschriebenen Formen, als dieselben bisher noch keine allgemeine Aufnahme gefunden haben.

Marchiafava und nach ihm Bignami leugnen, wie wir schon oben erwähnt haben, überhaupt die Entwicklung der Cirrhose aus dem Malaria-process. Nach ihnen liegt in der Malaria-leber eine perilobuläre Bindegewebsvermehrung vor, welche jedes einzelne Leberläppchen umfasst; die Aeste der Vena portae sind dabei nicht nur nicht verödet, sondern mächtig entwickelt, während bei der Laënnec'schen Cirrhose die Bindegewebsringe mehrere Lobuli umfassen und es zu Strangulation der Portalgefässe kommt. Auch in den Veränderungen der Leberzellen lägen Differenzen vor.

Nach der Beschreibung von Marchiafava und Bignami kann der Malaria-lebertumor auch mit der hypertrophischen Cirrhose nicht identificirt werden.

Atrophie der Leber wird bei Kachektikern nicht selten vorgefunden. Nach Frerichs soll dieselbe manchmal aus der Verstopfung zahlreicher Lebercapillaren durch Pigmentzellen resultiren. Bignami sah sie einmal in Folge von Thrombose der Pfortader entstehen.

Die atrophische Leber ist klein, von glatter oder feinkörniger Oberfläche, die Kapsel verdickt, die Consistenz erhöht. Die Structurveränderungen sind gewöhnlich nicht erheblich und auch nicht constant.

Ueber das gelegentliche Vorkommen von amyloider Entartung ist schon im klinischen Theile die Rede gewesen. Wir haben dem daselbst Gesagten hier nichts weiter hinzuzufügen.

Das **Knochenmark** der Röhrenknochen ist in den oberen und unteren Theilen roth, von etwas vermehrter Consistenz. Bei mikroskopischer Untersuchung (Bignami) ergibt sich Schwund des Fettgewebes, statt dessen Proliferation der Markzellen und starke Vascularisation. Sowohl die grossen als die kleinen mononuclearen Myelocyten sind vermehrt, unter ihnen viele mit Degenerationserscheinungen. Dazu kommen zahlreiche kernhaltige rothe Blutkörperchen von normaler Grösse (Normoblasten), doch wenige Giganto- oder Megaloblasten. Die Gefässendothelien sind stark vorspringend, das Stützgewebe, sowie die Gefässwandungen sind verdickt.

Das Pigment verschwindet aus dem Knochenmark viel früher als aus den übrigen Organen.

In drei Fällen von progressiver perniciosöser postmalarischer Anämie hat Bignami einmal massenhafte Ansammlung von Giganto- und Megaloblasten, zweimal spärliche kernhaltige Erythrocyten (unter ihnen Gigantoblasten) ohne Karyokinese, ebenso Mangel der Kerntheilung in den Markzellen constatirt.

Die bei der chronischen Malaria vorkommenden entzündlichen **Nierenveränderungen** zeigen im Cadaver, sowie in vivo verschiedene Modificationen. Kelsch und Kiener unterscheiden als gewöhnlichste Formen eine Glomerulonephritis mit Neigung zu secundärer Schrumpfung und eine grosse Schwellniere mit eigenthümlicher weisser Fleckung. Rem-Picci hält es für zweifelhaft, ob die Malaria die Entwicklung einer chronischen Schrumpfniere zur Folge haben könne. Amyloid der Nieren sah dieser Autor öfter. Auf die histologischen Details kann hier nicht eingegangen werden.

Die **Lungenveränderungen** bei complicirender Bronchopneumonie, Infarct, lobärer Pneumonie, chronischer Indurationspneumonie, Gangrän etc. entsprechen den gleichen Vorgängen bei kachektischen Individuen im Allgemeinen, daher wir von einer gesonderten Beschreibung absehen.

Der **Darmtract** bietet, abgesehen von der häufig als Complication anwesenden Dysenterie, keine der Malaria eigenen Veränderungen.

Das **Peritonealcavum** ist häufig von Transsudat erfüllt. Peritonische Adhäsionen, die zumeist von der Perisplenitis ausgehen, sind in geringerem oder grösserem Umfange häufig anzutreffen.

Der **Circulationsapparat** betheilt sich gelegentlich mit Dilatation und Hypertrophie des Herzens.

Seitens des **Centralnervensystems** sind, von Complicationen abgesehen, keine obligaten Veränderungen bekannt.

Der Malariaprocess und dessen Stellung im pathologischen System. Pathogenese.

Ueerblicken wir nun von einem allgemein pathologischen Gesichtspunkte aus das Wesen des Malariaprocesses, so ergeben sich folgende Erwägungen:

Die Malaria ist eine durch Protozoën bedingte Infectionskrankheit des Menschen, deren Localisation das Blut, genauer gesagt das rothe Blutkörperchen, ist. Wollte man der Malaria auf Grund unserer jetzigen Kenntnisse einen rationellen Namen geben, so würde derselbe etwa „Erythrocytonosis protozoïca“ lauten müssen.

Die Malaria nimmt als eine auf die Erythrocyten beschränkte Infection in der menschlichen Pathologie eine vollständig apparte Stellung ein. Es ist bisher keine zweite parasitäre Erkrankung der rothen Blutkörperchen des Menschen bekannt geworden.

Dass der Mensch nicht allein dieser Art Infection zugänglich ist, lehren die interessanten Funde von Gaule, Danilewsky u. A. bei niederen Thieren.

Auch abgesehen von der isolirten Infection bestimmter Zellen gewinnt die Malaria dadurch an allgemeinem Interesse, als in ihr zum ersten Male eine Protozoëninfection des menschlichen Organismus mit aller Klarheit erkannt worden ist.

Bei dem Ineinandergreifen der Functionen aller Zellen des Organismus ist es nicht zu erwarten gewesen, dass die in den rothen Blutkörperchen vor sich gehenden krankhaften Veränderungen ohne Einfluss blieben auf die übrigen Zellen.

Thatsächlich lehrte schon die Untersuchung des peripheren Blutes, dass die circulirenden Leukocyten schwarzes Pigment führen. Dieses Pigment bildet sich auf Kosten des Blutrothes in den Leibern der Parasiten. Es geräth aus diesen in die Leukocyten, entweder indem die letzteren jene Pigmentreste, welche durch die Segmentation der Parasiten frei geworden sind, in sich aufnehmen, oder indem sie ganze pigmentirte Para-

siten fressen, oder endlich indem etwa Parasiten feindlich in die Leukocyten eindringen.

Anatomische Untersuchungen deckten weit grössere Wirkungen des Malariaprocesses auf.

Man fand die grösseren und kleineren pigment- und parasitenfressenden ein- oder mehrkernigen Zellen in Milz, Leber, Knochenmark, Lunge; man fand ferner, dass auch die Gefässendothelien der verschiedenen Organe, die Kupffer'schen Zellen der Leber, das Pigment in sich aufnehmen.

Die Eigenschaft der inficirten Blutkörperchen, an den Gefässwandungen festzuhaften und sich in den Capillarbezirken gewisser Organe anzuhäufen, dieselben stellenweise vollständig zu erfüllen und dadurch den Kreislauf zu beeinträchtigen, ist eine weitere wichtige Thatsache, welche die verschiedensten schweren Consequenzen nach sich zu ziehen im Stande ist.

Ein weiterer sehr wichtiger Punkt betrifft die Art und Weise, in welcher sich der Organismus des Malariapigments entledigt.

Es scheint, dass ein grosser Theil des schwarzen Pigments von den Leukocyten, beziehungsweise den Makrophagen resorbirt wird; der andere Theil wird von den genannten Zellen in die Gegend der perivasalen Lymphscheiden deponirt, endlich findet sich das Pigment in letzteren selbst, und der Lymphe scheint die Aufgabe zuzufallen, diesen Rest fortzuschaffen. In welcher Weise dies geschieht, ist noch nicht in allen Punkten aufgeklärt. Möglicherweise löst die Lymphe einen Theil des Pigments auf; sicher steht aber, dass in den regionären Lymphdrüsen der Leber Pigment deponirt wird. Vielleicht vollzieht sich in diesen Lymphdrüsen die letzte Verarbeitung des übriggebliebenen Restes.

Fraglich ist es, ob die Parenchymzellen sich gleichfalls an der Resorption des Malariapigments betheiligen? Besonders kämen die Leberzellen in Betracht. Thatsächlich findet sich gelegentlich etwas Pigment in denselben. Ob sie im Stande sind, dasselbe zu Galle zu verarbeiten, muss vorläufig als fraglich hingestellt werden.

Neben dem schwarzen Pigment, welches als Verdauungsproduct des Hämoglobin im Leibe der Parasiten für die Malariainfection pathognomonisch ist, kommt in zweiter Linie das ockerfärbige Pigment in Betracht.

Im Gegensatz zu dem Malariapigment, dessen Erzeugungsstelle das periphere Blut ist, woselbst es daher zunächst angetroffen wird, ist der Sitz des ockerfarbigen Pigments in den Geweben. Es wird in besonderer Menge in den Leberzellen, in der Milz, dem Knochenmark, den Nieren, der Pia. Glandula thyreoidea, dem Pankreas vorgefunden. Die Endothelien der Gefässe, sowie die circulirenden Leukocyten enthalten nur ausnahmsweise etwas davon.

Das ockerfarbige Pigment ist mit Bestimmtheit als ein nahes Derivat des Hämoglobin anzusehen. Es verdankt seinen Ursprung dem Zerfall von rothen Blutkörperchen während der Malariainfection. Dieser Zerfall geht in verschiedener Weise und in verschiedenem Maasse vor sich. Zunächst ist festzuhalten, dass die inficirten Blutkörperchen nicht vollständig von ihren Parasiten verzehrt werden. Besonders die Parasiten der zweiten Gruppe, welche zu einer Zeit segmentiren, wo sie kaum die Hälfte des Erythrocyten verzehrt haben, veranlassen durch die Sprengung des inficirten Erythrocyten den Austritt des restlichen Hämoglobin oder wenigstens das Entstehen von Blutkörperchenfragmenten. Weniger ist dies bei den Quartanparasiten, am wenigsten bei den Tertianparasiten der Fall, da dieselben das Hämoglobin der inficirten Erythrocyten nahezu vollständig verzehren. Ausser dem beschriebenen Vorgang ist die Nekrose und Fragmentirung von nicht inficirten Blutkörperchen, welche wahrscheinlich auf Toxinwirkung beruht, als Quelle der Hämolyse anzusehen.

Dass die Hämolyse bei Malaria unter Umständen, deren nähere Bedingungen vorderhand noch nicht erschlossen sind, enorme Grade erreichen kann, lehrt die Hämoglobinurie.

Ob die Fragmente der Erythrocyten als solche von den Parenchymzellen aufgenommen und zu dem ockerfarbigen Pigment umgewandelt werden, oder ob nur ihr gelöstes Hämoglobin in die Zellen infiltrirt und daselbst in Form des genannten Pigments präcipitirt wird, ist eine Detailfrage, deren richtige Beantwortung nach unserer Ansicht dahin lauten dürfte, dass beides der Fall ist. Das weitere Schicksal dieses Pigments ist nur zum Theile bekannt.

Dass die Leberzellen ihren Antheil zu Galle verarbeiten, ist mit grosser Wahrscheinlichkeit anzunehmen. Die bei Malaria häufig beobachtete Polycholie erklärt sich daraus ohne Weiteres.

In welcher Weise die übrigen Organe mit dem fremdartigen Pigment fertig werden, ist noch nicht vollständig aufgeklärt. Es scheint, dass ein Theil desselben an die Leber abgeliefert wird (so aus der Milz).

Ob aus den übrigen Theilen an Ort und Stelle Urobilin gebildet wird, wie manche Autoren annehmen, muss vorläufig dahingestellt bleiben.

Gegenüber diesen bedeutenden Umsätzen an Pigmenten, mit welchen, wie wir nun sehen, der gesammte Zellenstaat in Anspruch genommen wird, spielen die nekrotischen Vorgänge in den parenchymatösen Organen eine secundäre Rolle. Der grösste Theil derselben ist auf Rechnung der capillaren Thrombosen zu setzen, ein kleinerer Theil auf Toxinwirkung. Die Elimination dieser Nekrosen geschieht in der Weise, wie wir es bei den verschiedenen Infectionskrankheiten, Vergiftungen etc. zu sehen pflegen.

Bezüglich der in Form von Bindegewebswucherung zurückbleibenden Residuen der Infection (Milztumor, Cirrhose) muss es dahingestellt

bleiben, ob das Pigment einen „Reiz“ abgibt, welcher zur Wucherung des Bindegewebes führt, oder ob es nicht vielmehr die Folgen der geweblichen Gleichgewichtsstörungen sind, welche bei Nekrosen von Parenchymzellen die Hypertrophien im Stützgewebe veranlassen.

Die Krankheitssymptome der Malaria, welche noch bis vor relativ kurzer Zeit als Räthsel gegolten haben, an deren Lösung eine stattliche Anzahl Pathologen seit den ältesten Zeiten ihren Geist versucht haben, sind seit Laveran's Entdeckung und den sich anschliessenden Arbeiten anderer Forscher zum grossen Theile aufgeklärt worden, so dass gegenwärtig die Malaria zu jenen Krankheiten zu zählen ist, deren Pathogenese in ihren Hauptumrissen wissenschaftlich feststeht.

Gehen wir die wichtigsten Symptome mit dem Hinblick auf ihre Entstehungsweise durch, so müssen wir zunächst die Trias Melanämie, Anämie und Fieber in Betracht ziehen.

Bezüglich der Melanämie haben wir dem in den vorigen Capiteln Gesagten hier nichts weiter hinzuzufügen. Die Entstehung des Malaria-pigments in den Leibern der Parasiten als Endproduct des von den Protozoen verdauten Blutrothes ist zweifellos sichergestellt und bedarf keiner neuerlichen Begründung.

In ähnlicher Weise ist auch das zweite Symptom Anämie als erklärt anzusehen.

Der Grad der Anämie wird einerseits abhängen von der Zahl der Parasiten und von der Raschheit, mit der sich dieselben vermehren, andererseits von der Productionskraft der blutbereitenden Organe. Für alle Fälle reicht letztere kaum je so weit aus, um die Verluste mit derselben Raschheit wett zu machen, mit welcher sie dem Organismus zugefügt werden, so dass ein gewisser Grad von Anämie niemals vermisst wird. Welch' enorme Grade dieselbe gelegentlich erreichen kann, darüber ist in der klinischen Besprechung wiederholt die Rede gewesen.

Das dritte Hauptsymptom der Malaria, das Fieber oder der Fieberparoxysmus, mit seinen typischen und atypischen Formationen ist, wenn auch nicht mit jener Einfachheit und Durchsichtigkeit wie die Melanämie und Anämie, dennoch zum allergrössten Theile und in ziemlich befriedigender Weise als aufgeklärt anzusehen.

Durch Golgi's überzeugenden Nachweis des Zusammentreffens des Fieberparoxysmus mit der Segmentation der Quartan- und Tertianparasiten, welcher Nachweis später von Marchiafava und Celli auch für die Quotidianparasiten, und von dem Ersteren und Bignami für die malignen Tertianparasiten erbracht worden ist, wurde der in seinem periodischen Wiederkehren des Mysterischen nicht entbehrende Wechselfieberanfall auf eine überblickbare biologische Thatsache zurückgeführt. Diese biologische

Thatsache betrifft den Entwicklungscyklus der jeweilig im Blute befindlichen Parasiten.

Wenden wir uns zunächst an den Fieberparoxysmus selbst mit seinen drei solennen Stadien.

Derselbe tritt ein, sowie die Parasitengeneration zur Segmentirung schreitet. Es war kein zu kühner Schritt und eine nicht unberechtigte Anwendung des in der Naturwissenschaft sonst nicht gut accreditirten „post hoc ergo propter hoc“, den Fieberparoxysmus mit der Massensporulation der Parasiten in causalen Verband zu bringen.

Nach Golgi stellt sich die Sache folgendermassen dar: In Folge Berstens der Sporenkörper gelangen massenhafte Sporen und höchst wahrscheinlich andere, in den Parasiten gebildete, für den Organismus giftige Substanzen in das Blut, welche Schädlichkeiten insgesamt den Paroxysmus auslösen.

Man darf sich nicht dadurch irreführen lassen, dass ausnahmsweise auch ausserhalb der Anfälle einzelne Segmentationskörper im Blute gefunden werden. Es ist offenbar eine gewisse Quantität des freiwerdenden schädlichen Agens nothwendig, um den Paroxysmus zu erwecken.

Die Thatsache, dass die Parasiten in Generationen im Blute leben, deren einzelne Glieder nahezu vollständig gleichalterig sind, ermöglicht es einzig und allein, dass der Paroxysmus entstehe.

Wie es dazu kommt, dass so zahllose Parasiten, wie sie im Blute oft vorhanden sind, gleichalterig sind, ist nicht bekannt. Dafür können wir nur eine Vermuthung aussprechen, welche der Wahrheit nahekommen dürfte.

Es ist anzunehmen, dass die Infection des Organismus nur durch solche Keime erfolgt, welche auf einer ganz bestimmten Entwicklungsstufe stehen. Nehmen wir an, es wären Sporen, deren Einimpfung durch Mosquitos oder deren Aspiration in die Bronchialäste die Infection herbeiführen. Gelangen diese ersten Keime in einer gewissen Anzahl in das Blut, so ist sofort die Basis gebildet für die heranwachsende gleichalterige Generation. Es ist etwa so, wie wenn mehrere in gleichem Alter stehende Menschen gleichzeitig heiraten und alle gleichzeitig Kinder bekommen; es ist klar, dass bei Fortsetzung dieses Parallelismus in der Fortpflanzung endlich eine grosse Anzahl gleichalteriger Individuen aus den ersten wenigen Paaren resultiren wird. Bei den Malariaparasiten ist die Sache aber um so prägnanter, als ihre Evolutionszeit an eine ganz bestimmte Zeitdauer geknüpft ist; für die Quotidianparasiten beträgt dieselbe 24, für die tertianen 2×24 , für die quartanen 3×24 Stunden. Es werden daher aus relativ wenigen Keimen innerhalb kurzer Frist an Zahl bedeutende Familien mit gleichalterigen Individuen entstehen.

Wir wollen noch einmal bemerken, dass die Gleichalterigkeit der Familienglieder cum grano salis zu nehmen ist. Wären alle Parasiten, die wir

einer Generation zurechnen, auf die Minute gleichalterig, und würden alle diese Schaaren in einem gegebenen Moment segmentiren und ihre Sporen ausschütten, dann würde das Blutbild dem Schema vollkommen gerecht werden. In der Wirklichkeit stehen aber die Parasiten derselben Generation um eine und mehrere Stunden auseinander. Offenbar ist der Kampf ums Dasein ein Factor, welcher die Evolutionsdauer zu beeinflussen im Stande ist. Trotz dieser geringen Altersunterschiede müssen wir selbstredend die Individuen zu einer Generation zusammenfassen.

Die Thatsache, dass die Glieder einer Generation nicht in demselben Moment, sondern nacheinander, in sehr kurzen Intervallen, sporuliren, hat offenbar die klinische Erscheinung zur Folge, dass auch der Paroxysmus nicht einige Augenblicke, sondern mehrere Stunden, ja einen halben Tag und darüber zu dauern pflegt. Wir haben darüber l. c., S. 110, geschrieben: „Würden die unzähligen Sporulationskörper, gleich einer Salve aus zahlreichen Geschützen, in einem Augenblicke platzen und ihren Inhalt in die Blutbahn streuen, dann wäre höchst wahrscheinlich ein wesentlich kürzerer, dafür ein um so heftigerer, katastrophenartiger Anfall die Folge: so aber, wie es thatsächlich der Fall ist, erfolgt die Sporenausstreuung in der Art eines Schnellfeuers, und sie unterhält den Fieberparoxysmus durch eine Reihe von Stunden.“

Die Annahme, dass durch das Bersten der Segmentationskörper toxisch wirkende Substanzen frei werden und in das Plasma gelangen, ist noch nicht in genügendem Maasse bewiesen. Zwar fanden Roque und Lemoine den hypertoxischen Coëfficienten des nach den Paroxysmen ausgeschiedenen Harns wesentlich höher, als es normaler Weise der Fall ist, und zeigte Queirolo, dass der Schweiß Malariakranker ebenso wie der an anderen acuten Infectionskrankheiten Leidender auf Kaninchen giftig wirkt; diese Angaben sind jedoch noch keineswegs genügend, um den Giftnachweis als erbracht anzusehen. Trotzdem dürfte man kaum fehlgehen mit der Annahme, dass mit den Sporen eine giftige Substanz in das Blut geräth.

Das Vorkommen von Zelldenerationen, auch unabhängig von Gefäßthrombosen, in den nervösen Centren, in dem Nierenepithel (Marchiafava, Bignami) spricht gleichfalls dafür, dass ein Gift in Circulation gesetzt wird.

Dieses hypothetische Toxin ist es, welches die vasomotorischen und wärmeregulirenden Centren zur Auslösung des Paroxysmus veranlasst.

Der Fieberparoxysmus ist daher als Reaction des Organismus auf das ihm von den Parasiten entgegengeschleuderte Gift zu betrachten. Diese Reaction wird von den vasomotorischen und wärmeregulirenden Centren in Scene gesetzt.

An schlagenden Analogien aus dem Gebiete der übrigen Pathologie fehlt es nicht. Wir erinnern diesbezüglich an die septischen und pyämischen Fieberparoxysmen. Auch sie sind nichts Anderes als die Folge der Giftentfaltung seitens der entsprechenden Spaltpilze einerseits und derselben Reaction des Organismus andererseits. Wir müssen annehmen, dass diese Gifte eine gewisse Aehnlichkeit in ihrer physiologischen Wirkung mit jenem des Malariagiftes haben. Während jedoch die Periodicität der Malariaanfalle in dem biologischen Cyklus der Parasiten eine befriedigende Erklärung gefunden hat, steht eine solche für die meist unregelmässig wiederkehrenden Fieberanfalle bei septischen Erkrankungen bisher noch aus.

Wir dürfen nicht verschweigen, dass Laveran, dem wir auf dem Gebiete der Malariaätiologie so Vieles verdanken, bezüglich der Genese der Paroxysmen, sowie des Fiebers überhaupt, auf einem ganz anderen Standpunkte, als der eben vorgetragene, steht. Laveran acceptirt Golgi's Gesetz der Abhängigkeit des Anfalles von der Segmentation der Parasiten nicht, und sucht im Organismus selbst die Ursache des periodischen Fiebers. Diese Auffassung Laveran's hängt damit zusammen, dass er nicht mehrere feststehende Parasitenspecies, sondern nur einen einzigen pleomorphen Malariaparasiten anerkennt, dass er daher auch die verschiedenen Arten des Fiebertypus nicht auf verschiedene Parasitenspecies beziehen kann.

Laveran schreibt die Intermittenz der Anfalle einer intermittirenden Thätigkeit der Phagocyten zu. Um die verschiedenen Typen zu erklären, setzt er eine grössere oder geringere „Activität“ der Parasiten in verschiedenen Ländern und eine Verschiedenheit in der Reaction des menschlichen Organismus voraus.

Da wir a. a. O. bezüglich der diversen Parasitenspecies unsere Meinung fixirt haben, wollen wir hier nicht nochmals Laveran's Ansicht bekämpfen und verweisen auf die betreffenden Stellen unserer Erörterungen. Wir wollen hier nur nochmals hervorheben, dass wir die Verschiedenheit der Parasitenspecies als eine unerschütterlich feststehende Thatsache betrachten, und dass wir damit die Intermittenz des Fiebers in der Evolutionsdauer der Parasiten begründet sehen.

Wenden wir uns nun den einzelnen Fiebertypen zu, so sind folgende Punkte hervorzuheben:

Ein quartanes Fieber wird ausnahmslos durch Quartanparasiten verursacht.

Tertianes Fieber wird ausnahmslos durch Tertianparasiten verursacht; dieselben können die Tertianparasiten der ersten Gruppe oder die malignen Tertianparasiten der zweiten Gruppe sein.

Quotidianfieber wird entweder durch eine Generation Quotidianparasiten (aus der zweiten Gruppe), oder durch zwei Generationen Tertianparasiten, oder schliesslich durch drei Generationen Quartanparasiten verursacht (s. Tabelle II, S. 51).

In dem ersten Falle handelt es sich um ein echtes Quotidianfieber, in den beiden anderen Fällen kann man rationell nur von doppelter Tertiana, beziehungsweise dreifacher Quartana sprechen.

Diese Auffassung ist durchaus keine neue. Schon älteste Autoren, wie Celsus, wussten von diesen Combinationen. Sie sind auf dieselben durch die verschiedene Intensität der correspondirenden Anfälle oder durch Zeitunterschiede in ihrem Auftreten (z. B. der eine Anfall Vormittags, der andere Nachmittags) aufmerksam gemacht worden.

Zur Erleichterung der Vorstellung der genannten Combinationen anscheinend gleichartiger Fieber mögen die folgenden Reihen dienen; die Klammern verbinden die zusammengehörenden Nummern und bezeichnen dadurch den betreffenden Typus. Die Nummern selbst bedeuten die Tage, auf welche Fieberanfälle kommen, während die Nullen die anfallsfreien Zwischentage markiren.

$\overbrace{1\ 0\ 0\ 1\ 0\ 0\ 1\ 0\ 0\ 1}$ u. s. w.	Quartana simplex
$\overbrace{1\ 0\ 1\ 0\ 1\ 0\ 1\ 0\ 1\ 0\ 1}$ u. s. w.	Tertiana simplex
$\overbrace{1\ 1\ 1\ 1\ 1\ 1\ 1\ 1\ 1\ 1}$ u. s. w.	Quotidiana simplex
$\overbrace{1\ 2\ 1\ 2\ 1\ 2\ 1\ 2\ 1\ 2}$ u. s. w.	Tertiana duplex (falsche Quotidiana)
$\overbrace{1\ 2\ 3\ 1\ 2\ 3\ 1\ 2\ 3}$ u. s. w.	Quartana triplex (falsche Quotidiana)
$\overbrace{1\ 2\ 0\ 1\ 2\ 0\ 1\ 2\ 0\ 1\ 2}$ u. s. w.	Quartana duplex.

Bezüglich der intermittirenden Fieber mit längerem Intervall, wie Septana und darüber, haben wir a. a. O. schon bemerkt, dass diese, so weit unsere jetzigen Kenntnisse reichen, als Rückfälle anzusehen sind. Sie kommen meistens bei solchen Leuten vor, die schon seit längerer Zeit an der Malariainfektion leiden, und die in gewissen Intervallen, aber in ungenügender Weise, Chinin nehmen. Dadurch bleiben im Blute Keime zurück, deren allmälige Vermehrung zu den weit auseinanderliegenden Anfällen Anlass geben. In Fällen, in denen kein Febrifugum eingenommen wird, ist anzunehmen, dass während der Anfälle selbst eine so bedeutende Anzahl neuentstandener Parasiten zu Grunde geht, dass es geraumer Zeit bedarf, damit wieder eine vollkräftige Generation heranwachse.

Bisher haben wir noch keine Kenntniss von Parasitenspecies, die eine Entwicklungsdauer von über 3×24 Stunden hätten. Die Möglich-

keit, dass es solche Species gebe, soll nicht bestritten werden, doch ist die Wahrscheinlichkeit dafür keine grosse. Die Erfahrung lehrt, dass jene Fieber mit langen Intervallen nach Fiebern mit quotidianem oder tertianem Typus zu folgen pflegen, und es ist mit grosser Wahrscheinlichkeit anzunehmen, dass unsere oben gegebene Erklärung der Wahrheit nahekommt.

Wir haben nun noch die subintrans, continuirlichen und irregulär remittirenden Fieber zu besprechen. Das Gemeinsame in ihrer Genese ist das Vorhandensein von mehreren Generationen derselben oder verschiedenartiger Parasitenspecies im Blute. Es ist begreiflich, dass unter solchen Umständen die Segmentation beinahe continuirlich vor sich geht, so dass es zu regulären Intermissionen oder zu Intermissionen überhaupt nicht kommen kann.

In der überwiegenden Mehrzahl der Fälle handelt es sich um die multiplicirte Infection mit Parasiten der zweiten Gruppe, namentlich mit den malignen Tertianparasiten. Marchiafava und Bignami haben nachgewiesen, dass es sich meistens nur um zwei Generationen der malignen Tertianparasiten handelt.

Bei einfacher Generation dieser Parasiten entsteht, wie wir a. a. O. besprochen haben, gewöhnlich ein langdauernder Fieberanfall, und es ist leicht einzusehen, dass die Verdoppelung geeignet ist, ein continuirliches, beziehungsweise subintranses Fieber zu erzeugen.

Weit seltener sind die Parasiten der ersten Gruppe in so vielen Generationen vorhanden, dass sie die erwähnten Fieber hervorrufen.

Häufig kommt es hingegen wieder vor, dass im Blute Generationen der ersten und zweiten Gruppe circuliren, wodurch der Charakter des Fiebers an Irregularität gewinnen muss.

Der Unterschied zwischen der Subintrans und der Continua ist nur ein quantitativer. In ersterem Falle deutet ein geringer Temperaturabfall die Grenze zweier Anfälle an, im zweiten ist der Uebergang nicht merklich. In das Parasitologische übersetzt, findet bei der Subintrans eine kurze Pause in der Segmentation statt, die Parasiten können noch in zwei (oder mehrere) Generationen getheilt werden, während bei der Continua eine continuirliche Segmentation erfolgt, man kann von Generationen nicht mehr sprechen.

Von besonderer Wichtigkeit ist die Thatsache, dass die Malaria-infectionen, welche von den Parasiten der zweiten Gruppe verursacht werden, sehr häufig zunächst ein continuirliches Fieber haben. Erst nach Verlauf weniger Tage übergeht diese Continua, meistens unter dem Einflusse der Chinitherapie, in den intermittirenden Typus. Auch bei Infectionen aus der ersten Gruppe habe ich gelegentlich Aehnliches gesehen, doch kommt es da relativ selten vor.

In subtropischen und tropischen Gegenden, in denen die Hauptherde der schweren Infectionen sind, ist es eine täglich vorkommende Beobachtung, dass Erstinfectionen mit Continua, respective Remittens beginnen und nach einigen Tagen der Intermittens weichen.

Diese auffallende Erscheinung parasitologisch zu erklären, sind wir vorläufig nicht in der Lage. Genaue Blutuntersuchungen gelegentlich der initialen Continua, wie wir das Phänomen bezeichnen wollen, würden vielleicht Aufschluss geben. In einigen vorliegenden Beobachtungen zeigte sich das periphere Blut während der initialen Continua arm an Parasiten.

Blicken wir auf das Gesagte zurück, so wollen wir nochmals den Satz fixiren, dass der Fieberparoxysmus durch das freigewordene Parasitengift auf dem Wege der vasomotorischen Centren ausgelöst wird.

In den älteren speculativen Theorien werden die beiden Hauptmomente, welche dem Anfalle zu Grunde liegen, bald in ganz treffender Weise, bald mit einseitiger Uebertreibung eines Factors vermuthungsweise herangezogen.

Torti führte die Intermittenz auf ein Gift zurück, welches von Zeit zu Zeit das Blut verunreinigt (l. c., Liber I, Cap. VIII). Bailly äusserte sich: „L'intermittence est une disposition physiologique, consistant dans l'excitation alternative des fonctions des deux systèmes nerveux, abdominal et cérébral . . .“ In ähnlicher Weise wie Bailly fasste Trousseau die Sache auf; er erklärte die Malaria gleich Van Swieten direct als eine „Neurose“. Griesinger wies diese Ansicht auf das Energischste zurück und äusserte sich mit bewunderungswürdigem Scharfsinne: „Die Ursache der Periodicität der Fieber kann demnach nicht, wie man früher vielfach versuchte, auf die Disposition der Nervenapparate zu rhythmischen Lebensäusserungen überhaupt zurückgeführt werden, sondern es muss — wenigstens nach dem gegenwärtigen, freilich sehr lückenhaften Stande unseres Wissens über die Ursachen der Wärme — im Blute periodisch etwas geschehen, was mit erhöhter Wärmebildung verbunden ist.“

Die Intensität der Anfälle steht nach Golgi in geradem Verhältnisse zur Anzahl der Parasiten. Das periphere Blut gibt jedoch durchaus nicht immer eine richtige Vorstellung von der Menge der Parasiten, da Anhäufungen derselben in den inneren Organen sehr gewöhnlich sind. Es muss auch noch hinzugefügt werden, dass neben der Quantität der Parasiten ihre specifische Giftigkeit und die Reactionsfähigkeit des Organismus in Betracht kommt.

Die *Febris secundaria post malariam*, ein Fieber, welches manchmal bei Kachektikern, seltener nach Erstinfectionen beobachtet wird, ist in seiner Pathogenese nicht ganz aufgeklärt. Es ist ein meist geringes, sich aber selbst auf Wochen erstreckendes Fieber nach abgelaufener Malariainfection bei total negativem Parasitenbefund, welches auf Chinin

nicht reagirt. Vielleicht liegen demselben die in Folge der Malariainfection sich abspielenden anatomischen Prozesse in den parenchymatösen Organen zu Grunde.

Der Typuswechsel, ein bei Malaria häufiges Phänomen, für welches früher gar kein Verständniss zu gewinnen war, ist gegenwärtig durch die Vermehrung, respective Verminderung der Generationen leicht erklärt.

Auf welche Weise die Generationen sich vermehren oder vermindern, lässt sich in manchen Fällen leicht erkennen, in anderen bleibt es räthselhaft. Man kann manchmal im Blute zwei Generationen Parasiten unterscheiden, von denen eine sehr spärlich vertreten ist und keinen Anfall hervorrufft, während die andere reichlich ist und zu Paroxysmen führt. Von Tag zu Tag verstärkt sich die erstgenannte Generation und erzeugt erst leichte, dann immer schwerere Anfälle. Ob derartige Parallelgenerationen durch eine zweite Infection von aussen her oder durch Abspaltung einzelner Keime innerhalb des Organismus entstehen, das wissen wir nicht.

Der Typuswechsel durch Ausfall von einzelnen Anfallserien erfolgt folgemässig durch das Zugrundegehen einzelner Parasitengenerationen. Dieses Verschwinden ganzer Generationen oder ihres grössten Theiles aus dem Blute erfolgt entweder unter Mitwirkung der Therapie oder spontan.

Man sieht auf diese Weise sehr häufig aus einer doppelten Tertiana, sei es unter Anwendung von Chinin, sei es ohne diese, eine einfache Tertiana werden. Dass das Chinin in der Lage ist, eine bestimmte Generation zu tödten und gleichzeitig eine zweite zu verschonen, hängt damit zusammen, dass die Parasiten je nach ihrem Alter eine verschiedene Empfindlichkeit gegen das Mittel aufweisen.

Man hat sich früher vorgestellt, dass der Typuswechsel in ganz willkürlicher Weise vor sich gehen, dass sich also aus irgend einem Typus jeder beliebige entwickeln könne. Man nahm ganz schematisch die Eigenschaft des Ante- und Postponirens der Fieber zu Hilfe, um damit das Uebergehen des einen Typus in den anderen zu construiren.

Thatsächlich liegen die Dinge jedoch ganz anders; es stellte sich nämlich heraus, dass der Typuswechsel seine strenge Gesetzmässigkeit hat, und dass das Ante- und Postponiren nicht oder nur ganz nebensächlich in Betracht kommt. Es sei aber hervorgehoben, dass die Gesetzmässigkeit des Typuswechsels nur dann zu beobachten ist, wenn die Infection eine einfache ist, d. h. wenn nur Parasiten einer Species im Blute sind, und wenn eine nachträgliche Infection von der Aussenwelt her ganz ausgeschlossen ist. Es ergibt sich dann, dass aus einer Quotidiana eine Continua, eine Tertiana, eine doppelte oder einfache Quartana, dass aus einer Tertiana eine Quotidiana und Continua, dass aus einer Quartana eine doppelte Quartana, eine Quotidiana und eine Continua werden kann.

Der wichtigste Punkt ist aber, dass aus einer Tertiana niemals eine Quartana und umgekehrt aus einer Quartana niemals eine Tertiana werden kann. Der Schlüssel für die Gesetzmässigkeit des Typuswechsels ergibt sich aus den früheren Erörterungen von selbst.

Ein Punkt, welcher recht räthselhaft ist, betrifft den Umstand, dass bei multiplicirter Infection die Parasiten in der Regel sich in einem Altersunterschiede von etwa 24 Stunden oder 2×24 Stunden befinden, dass also die Anfälle beider Generationen in dieselbe Tageszeit fallen. Wenn diese Regel auch manche Ausnahmen hat, und es gelegentlich beobachtet wird, dass z. B. bei Tertiana duplex ein Anfall Vormittags, der zweite am Nachmittag eintritt, so gibt doch das gleichzeitige Erscheinen der Anfälle in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle zu denken. Wir müssen vorläufig von jedem Erklärungsversuch abstehen, ein solcher würde auf blosser Speculation hinausgehen.

Das Anteponiren und Postponiren der Anfälle beruht darauf, dass die Parasiten sich in den betreffenden Fällen rascher, beziehungsweise langsamer entwickeln, als es in der Regel der Fall ist.

Wir müssen es vorläufig als einen Zufall betrachten — wenngleich es vielleicht kein solcher sein dürfte — dass die Evolutionsdauer der Malariaparasiten 24 Stunden oder dessen Multiplum beträgt, dass sie also mit unseren Kalendertagen Schritt hält. Sowie eine Generation aus diesem astronomischen Kreise heraustritt und zu ihrer Entwicklung weniger oder mehr Stunden benöthigt, so tritt eine Verschiebung gegen unsere Zeitrechnung ein, und damit ist das Ante- und Postponiren gegeben.

Die raschere Entwicklung mag entweder von einer erhöhten Virulenz der Parasiten oder einer verminderten Widerstandsfähigkeit der Organzellen zusammenhängen. Das Postponiren ist nahezu immer die Folge einer durch die Medication herbeigeführten retardirten Evolution der Parasiten. Nach der ersten Chiningabe wird das verspätete Eintreffen des erwarteten Anfalles sehr häufig beobachtet.

Die Rückfälle werden dadurch ermöglicht, dass nicht alle Keime dem Chinin zum Opfer fallen, sondern dass einige entschlüpfen, sich entwickeln und über kurz oder lang so reiche Generationen zur Folge haben, dass Anfälle ausgelöst werden. Es kann nicht bezweifelt werden, dass in einer sehr grossen Anzahl der Fälle die ungenügende Behandlung an den Rückfällen Schuld trägt. Es ist hier ebenso wie bei dem acuten Gelenkrheumatismus.

Wir machen auf die gleiche Dauer der Zeiträume, in welchen die meisten Rückfälle erfolgen, und jenen, welche die Incubationsdauer in der Regel zu bilden pflegen, aufmerksam. Wie diese Dinge zusammenhängen, muss wohl nicht erst erörtert werden.

Andererseits ist aber hervorzuheben, dass oft auch trotz reichlicher und zweckmässiger Therapie die Rückfälle wiederkehren.

Daraus folgt, dass es Keime gibt, die eine ganz besondere Resistenz gegen das Chinin besitzen. Unter den Parasiten der zweiten Gruppe wissen wir, dass die Halbmonde dem Chinin vollständig widerstehen, und damit trifft es gut zusammen, dass die Sommer-Herbstfieber ganz besonders hartnäckig recidiviren.

Jedoch bezüglich der Fieber der ersten Gruppe, von denen namentlich die Quartana oft nicht zu ersticken ist, fehlt uns die Kenntniss von besonders widerstandsfähigen Entwicklungsformen. Möglich, dass es trotzdem solche gibt, möglich auch, dass Bignami's Ansicht der Wahrheit entspricht.

Dieser Autor nimmt nämlich an, dass die in den Makrophagen enthaltenen Sporen nach der nicht selten erfolgenden Degeneration jener Phagocyten, ihre Entwicklungsfähigkeit wiedergewinnen. Die gefressenen Sporen wären also als latente Keime anzusehen, die im Falle ihrer Befreiung zu neuer Vermehrung fähig wären.

Ausserdem ist noch daran zu denken, dass, ähnlich wie es mit manchen Bacterien der Fall ist, auch die Malariaparasiten in der Milz eine Schutzstätte finden, in welcher sie sich durch einige Zeit latent erhalten, jedoch unter Umständen entwicklungsfähig werden. Wir erinnern an die Angaben, nach welchen Trauma der Milz, Elektrisation oder Massage derselben Anfälle von Malaria hervorrufen. Es wäre möglich, dass unter den genannten Einwirkungen die latenten Parasiten aus der Milz in die Circulation getrieben werden, und dass die Anfälle auf diesen Umstand zurückzuführen wären.

Wenn mit dem eben Gesagten die Rückfälle, welche binnen wenigen Wochen erfolgen, erklärt sind, so lassen sie doch die Frage vollkommen ungelöst, wie es komme, dass Monate und Jahre nach einer einmaligen Infection neuerliche Paroxysmen auftreten.

Ueber diesen Punkt können wir vorläufig nichts aussagen, ausser das Eine, dass strenge Nachprüfungen nothwendig wären, um auf parasitologischem Wege festzustellen, ob es solche späte Malariarückfälle auch thatsächlich gibt, und ob sie nicht eher als Reinfektionen anzusehen wären.

Der acute Milztumor, der ein nahezu constantes Symptom der Malariainfection darstellt, verdankt seine Entstehung verschiedenen Momenten. In Betracht kommt die bedeutende Blutüberfüllung des Organes, die Ablagerung von grossen Massen schwarzen und ockerfarbigen Pigments, von nekrotisirten Blutkörperchen, die Invasion von Parasiten in allen Entwicklungsstadien, sei es in Makrophagen, sei es in Endothelien oder frei in die Pulpa. Die Milz hält eine grosse Menge der circulirenden

inficirten Erythrocyten fest, wahrscheinlich findet in ihr selbst eine weitere Vermehrung der Parasiten statt. Neben all' diesen Momenten mag auch noch die von Frerichs zuerst beobachtete Verstopfung von Capillaren der Pfortader innerhalb der Leber durch pigmentirte Makrophagen und die dadurch bewirkte Stauung auf die Vergrösserung der Milz Einfluss nehmen (Bignami).

Welche Momente für den chronischen Milztumor in Betracht kommen, wurde im Capitel „Pathologische Anatomie“ zur Genüge gewürdigt.

Es sei hier noch darauf hingewiesen, dass die Milz in der übergrossen Mehrzahl der Malariainfektionen ein Hauptquartier der Parasiten bildet. Es gibt Fälle, in denen das periphere Blut sehr arm an Parasiten ist, während die Milzpunction die Anwesenheit zahlreicher Mikroben ergibt.

Es ist zweifelhaft, ob die Milz eine mehr parasitenfeindliche oder eine mehr parasitenschützende Rolle spielt. Die zahlreichen vollgestopften Makrophagen würden für erstere Auffassung sprechen, das massenhafte Vorkommen von entwicklungsfähigen Keimen jedoch für letztere.

Thatsache scheint zu sein, dass Malariainfektionen bei splenectomirten Personen zum Mindesten nicht schwerer verlaufen als bei solchen, die ihre Milz noch besitzen (Tizzoni, Massopust).

Bezüglich der Störungen in den Functionen des Centralnervensystems ist auf Circulationshindernisse in dem Capillarkreislaufe als wichtigste Ursache hinzuweisen. Planer hat die Pigmentthrombosen der Gehirncapillaren für die verschiedenen Erscheinungen der Perniciosa cerebri verantwortlich gemacht. Frerichs stimmte dieser Auffassung zum Theile zu, doch brachte er auch gegen dieselbe Bedenken vor. Er sah allerdings in einer Anzahl der genannten Fälle Pigmentthrombosen von Gehirncapillaren und Thrombosirungen durch farblose Gerinnsel, doch meinte er, dass in Anbetracht der reichen Collateralbahnen solchen zerstreuten Thromben keine allzugrosse Bedeutung zukomme. Frerichs hob ferner hervor, dass er mehrmals stark pigmentirte Gehirne sah, ohne dass im Leben Cerebralerscheinungen vorhanden gewesen wären, und dass er unter 28 Fällen von Perniciosa cerebri 6mal die Pigmentirung des Gehirnes vermisste. Alles in Allem neigte Frerichs mehr dahin, anzunehmen, dass es chemische Producte des Blutkörperzerfalles wären, welche die Gehirnerscheinungen mit herbeiführten.

Ausser den Gefässthrombosen waren den älteren Autoren auch schon die capillären, in Folge jener Thrombosen entstandenen Blutungen bekannt (Meckel, Planer), und Frerichs sah auch eine grössere meningale Blutung.

Unsere heutige Auffassung, betreffend die Entstehung der cerebralen Störungen, weicht nur in wenigen Punkten von jenen der genannten Autoren ab.

Das Wesentlichste ist, dass wir durch Laveran, Marchiafava und Celli erfahren haben, dass es sich nicht um Pigmentthrombosen handelt, sondern um Verlegung der Gefässe durch inficirte Erythrocyten. Welche Neigung dieselben haben, an den Wandungen enger Gefässe fest-zuhafte, haben wir schon früher hervorgehoben. Dazu kommt die Schwellung der Capillarendothelien als Hilfsmoment.

Es handelt sich also in den meisten Fällen nicht um Thrombosen durch eine todte Masse, wie es das Pigment ist, sondern um Verstopfung durch lebende, in Blutkörperchen eingeschlossene Parasiten. Nur ausnahmsweise trifft man wahre Pigmentthromben oder Thromben, die aus melaniferen Leukocyten, aus freien grossen Parasiten, aus freien Sporen bestehen, an (Marchiafava und Bignami). Diese Genese der Thromben lässt es auch begreifen, dass die schweren cerebralen Störungen in überraschender Weise kommen und vergehen können. Die genannten Circulationshindernisse sind eben derartige, dass sie sich ebenso rasch lösen können, wie sie sich zu entwickeln pflegen.

Bezüglich der cerebralen Störungen, nach denen keine Melanämie des Gehirns nachweisbar ist, muss an das Vorhandensein von unpigmentirten Parasiten gedacht werden. Solche sind wiederholt in grossen Mengen im Gehirne gefunden worden (Marchiafava und Celli). Es kann sich entweder um Parasiten handeln, die überhaupt kein Pigment bilden, oder um erste Jugendformen der pigmentbildenden Parasiten.

Während durch die bedeutende Einengung des Strombettes in Folge der Anhäufungen von inficirten Erythrocyten die vorübergehenden Gehirnstörungen ihre Erklärung finden, sind die capillaren und grösseren Blutungen, ferner die Ernährungsstörungen, welche manche Gehirnpartien schon nach kurzdauernder Stockung der Circulation erleiden, als die Ursachen der länger dauernden Functionsstörungen anzusehen. Ob nebenbei auch noch ein Toxin in Betracht kommt, kann vorläufig nur vermuthet werden, und zwar hauptsächlich auf Grund der peripheren Neuritiden, welche wiederholt nach Malariainfection beobachtet worden sind.

Ein Theil der gastro-intestinalen Störungen, wie Erbrechen, profuse Diarrhoen, erklärt sich aus der gelegentlichen Anhäufung der inficirten Erythrocyten in den Capillaren der Magendarmschleimhaut. Es ist im vorigen Capitel erwähnt worden, dass diese Anhäufungen hier ebenso wie im Gehirn zu Thrombosen mit capillaren Blutungen und zu Nekrosen führen können.

Es ist ferner als sichergestellt anzunehmen, dass die Ueberschwemmung des Duodenum mit Galle, wie es bei der Malaria sehr häufig vor-

kommt, die genannten Functionsstörungen, namentlich das gallige Erbrechen, provociren kann.

Ausser diesen Momenten spielen zweifellos noch andere, bisher nicht fassbare Factoren mit. So muss das Erbrechen während des Schüttelfrostes wohl auf nervöse Basis zurückgeführt werden. Inwieferne Giftwirkungen in Betracht kommen, lässt sich gegenwärtig noch nicht abgrenzen.

Die sensiblen Störungen, wie die Cardialgie, die Colique sèche etc., sind vorläufig einer rationellen Erklärung nicht zugänglich.

Für die intermittirenden Blutungen aus dem Darm, Magen und Oesophagus hat Frerichs ebenso wie für den acuten Ascites die Verstopfung der Pfortadercapillaren durch Pigment verantwortlich gemacht.

Die Leberschwellung beruht auf Hyperämie des Organs, auf Schwellung der Endothelien und der Parenchymzellen, auf Einschwemmung von pigmentirten Makrophagen; die Leberatrophie soll nach Frerichs eine Folge der Verstopfung der Pfortadercapillaren, nach Bignami auch der Thrombose des Pfortaderstammes sein. Die häufigste Ursache liegt in allgemeinem Marasmus.

Der Icterus, welcher das Malariafieber häufig in geringem oder in stärkerem bis stärkstem Grade begleitet, wird gegenwärtig ziemlich allgemein als polycholischer Icterus angesehen. Es wird während der Malaria-infection der Leber ein grosses Material an Blutkörperfragmenten behufs Verarbeitung zugeführt, und ein Product dieser Arbeit ist die Galle. Die Blutkörperchenfragmente, die hier in Frage kommen, rühren zum Theile von den inficirten Erythrocyten her. Zum Theile kommen auch die nekroseartigen Degenerationen in Betracht, von denen während der Infection, wahrscheinlich in Folge von Giftwirkung, eine bedeutende Anzahl von Erythrocyten betroffen wird.

Es ist wahrscheinlich, dass das Hämoglobin jener Blutkörperfragmente der Leber in gelöstem Zustande zukommt, wenn auch, so weit mir bekannt ist, noch Niemand nachgewiesen hat, dass das Blutplasma während der Anfälle gelöstes Hämoglobin enthalte. In drei nach dieser Richtung untersuchten Fällen hatte ich ein negatives Resultat zu verzeichnen. Dennoch spricht Manches dafür, dass die Blutkörpertrümmer das Hämoglobin nicht halten können. Man kann sich davon mikroskopisch überzeugen, wenn man die Excapsulation von Parasiten beobachtet; es bleibt meist ein vollständig farbloser Schatten des inficirten Erythrocyten übrig; das restliche Hämoglobin ist eben gleichzeitig mit dem Parasiten entwichen.

Ob auch das Melanin von der Leber verarbeitet wird, kann vorläufig nicht mit Sicherheit beantwortet werden.

Für alle Fälle steht das Eine fest, dass der Leber ein grösseres Rohmaterial als in der Norm zugeführt wird, und dass daraus Polycholie erfolgt.

Die Polycholie äussert sich auch häufig in den galligen Entleerungen und dem galligen Erbrechen der Kranken. Dieser Icterus dürfte in Parallele zu setzen sein mit dem Icterus, welcher andere Infectionskrankheiten, wie Sepsis, Pneumonie, gelegentlich begleitet, nur mit dem Unterschiede, dass ihm bei der Malaria eine legitimere Rolle zukommt als bei den genannten Zuständen.

Erfolgt der Blutkörperzerfall besonders rasch und in ausserordentlichem Umfange, so dass das Ponfick'sche Postulat von der Auflösung eines Sechstels der Erythrocyten erfüllt wird, so tritt ausser dem Icterus auch Hämoglobinurie ein.

Wir haben schon in den früheren Abschnitten betont, dass wir die Hämoglobinurie auf eine Auflösung der Blutkörperchen innerhalb der Gefässbahnen beziehen. Pellarin's Ansicht, dass Nierenblutungen das Primäre wären, und dass das Hämoglobin des Harns aus diesen Blutungen herrührte, ist hinfällig geworden, seitdem Fälle bekannt geworden sind, in denen Nierenblutungen vollständig gefehlt haben, und seitdem es in manchen Fällen gelungen ist, den Nachweis der Hämolyse in dem peripheren Blute zu erbringen.

Vielleicht trifft Karamitzas das Richtige, wenn er annimmt, dass die Nierenblutungen Pellarin's als Infarcte aufzufassen sind, die durch Blutschattenthrombosen zu Stande kommen.

Die letzte Ursache der Hämolyse bei dem Schwarzwasserfieber oder bei der postmalarischen Chininintoxication kennen wir jedoch nicht. Wir verweisen bezüglich der darüber angestellten Erklärungsversuche auf die betreffenden Abschnitte dieses Buches.

Die Anurie und Urämie in Folge des Schwarzwasserfiebers erklärt sich aus der Verstopfung der Nierengefässe mit Blutschatten und körnigem Detritus.

Die Fieberlarven haben noch viel Räthselhaftes an sich. Der Schwerpunkt ihrer Eigenheit liegt in dem Mangel an Fieber, beziehungsweise in der Geringfügigkeit des Fiebers. Dieses Verhalten hängt wahrscheinlich mit der geringen Anzahl von Parasiten zusammen, die man bei larvirten Fiebern zu finden pflegt. Zu bedenken ist auch noch, ob nicht eine veränderte Reaction des Organismus, eine gewisse Toleranz der vasomotorischen Centren gegenüber dem Malariai gift vorliege? Wir wissen ja, dass larvirte Fieber zumeist nach wiederholten vorhergegangenen typischen Anfällen folgen; es wäre also möglich, dass eine gewisse Abstumpfung der Centren dem Gifte gegenüber eingetreten ist. Die positiven Symptome

der Fieberlarven scheinen hauptsächlich Punkte zu treffen, welche auch bei sonstigen Erkrankungen der betreffenden Personen sich als empfindlich erweisen. Darüber hinaus können wir die Pathogenese nicht verfolgen.

Im Vorhergehenden haben wir versucht, die Pathogenese der wichtigsten Symptome der Malariainfektion zu zeichnen. Wir stehen davon ab, alle anderen gelegentlich vorkommenden Erscheinungen zu analysiren, denn es würde uns zu weit führen, und oft wären wir genöthigt, das Gebiet der Speculation zu betreten. Dasselbe gilt für die Complicationen der Malaria. Bezüglich derselben ist im klinischen Theile das Wenige, was uns von der Pathogenese bekannt ist, erwähnt.



Diagnose.

Die Malaria wird diagnosticirt aus den klinischen Erscheinungen, aus der Art der Chininwirkung und aus dem Blutbefund.

Die klinischen Erscheinungen sind oft vollkommen genügend, um die Malariainfection sicherzustellen. Dies gilt für die streng intermittirenden Fieber von tertianem, quartanem oder biquartanem Typus, denn es gibt keine Krankheit, welche durch einen längeren Zeitraum hindurch ähnliche typisch wiederkehrende Anfälle produciren würde. Aber schon bei dem quotidianen Fieber beginnen Zweifel aufzutauchen. Wenngleich es die Regel ist, dass die Malariaanfalle meistens in der Zeit zwischen Mitternacht und Mittag auftreten, während andere täglich wiederkehrende Fieber (z. B. das Fieber der Hektiker) vorzüglich die Abendstunden ausfüllen, so hat diese Regel so zahlreiche Ausnahmen, dass sie für die Sicherheit der Diagnose sehr gefährlich werden. Septisch-pyämische Fieber kommen häufig gleich den Malariaanfällen in den Vormittagsstunden, und es ist bekannt, dass auch bei Phthisikern ein „Typus inversus“ vorkommt.

Weniger noch als das quotidiane Fieber wird das continuirliche oder subcontinuirliche zur Feststellung der Diagnose beitragen, im Gegentheil, diese Fieberarten sind es, welche die Diagnose am ehesten auf Irrwege führen.

Bezüglich des Fieberanfalles ist daran zu erinnern, dass die drei Stadien in den Infectionen mit den Parasiten der ersten Gruppe gewöhnlich ausgebildet sind, während der Frost bei den Infectionen der zweiten Gruppe oft fehlt.

Dass einzig und allein thermometrische Messungen über das Vorhandensein von Fieber überhaupt und besonders über den Typus Aufschluss geben können, sei nochmals bemerkt. Die Angaben der Kranken sind in dieser Hinsicht vollkommen werthlos, da die subjective Empfindung für Fieber eine mangelhafte ist. Um den Typus festzustellen, ist es daher nöthig, einige Tage ohne specifische Medication dahingehen zu lassen und

Temperaturmessungen vorzunehmen. Man wird dies natürlich nur dann thun dürfen, wenn dem Kranken damit kein Schaden zugefügt wird.

Ausser dem typisch wiederkehrenden Fieber sind es die typisch sich wiederholenden sonstigen Symptome, wie Schmerz, Paresen, Secretionsanomalien etc., welche auf den Gedanken führen, dass Malaria larvata vorliegen könnte. Es ist hierbei stets festzuhalten, dass Aehnliches auch ohne Malariaeinfluss vorkommt, dass Neuralgien aus anderen Ursachen besonders häufig typisch intermittiren; man wird sich ferner daran zu erinnern haben, dass larvirte Fieber meistens solche Leute treffen, die früher schon öfter an Malaria gelitten hatten.

Der Milztumor ist ein wichtiges diagnostisches Merkmal. Er fehlt nur äusserst selten vollständig. Sein Vorhandensein erleichtert also die Malariadiagnose, doch stellt er sie nicht ganz ausser Zweifel, da Milztumoren den meisten anderen Infectionskrankheiten in gleicher Weise zukommen wie der Malaria. Namentlich kommen in Betracht Typhus, Miliartuberculose, Sepsis.

Durch noch zahlreichere Ursachen bedingt kann der grosse, derbe, chronische Milztumor sein, so dass derselbe für die Malariakachexie an Charakteristik viel verliert.

Der Milzschmerz ist nach meiner Erfahrung als diagnostisches Merkmal von ganz untergeordnetem Werth.

Hauteruptionen. Von diesen hat der Herpes insoferne einen Werth, als er bei Malaria häufig vorkommt, hingegen bei gewissen anderen in Betracht kommenden Zuständen, wie Typhus, Meningitis tuberculosa, Miliartuberculose, zu den Seltenheiten gehört. Jedoch darf nicht vergessen werden, dass der Herpes nicht blos der Malaria, sondern vielen anderen Infectionen, wie Ephemera, Gastritis acuta, Rheumatismus, Schnupfen, Influenza etc., eigen ist.

Noch weniger charakteristisch ist die Urticaria.

Roseola spricht nahezu mit Sicherheit gegen Malaria. Es sind nur ganz vereinzelte Fälle letzterer Krankheit mit Roseola gesehen worden.

Die übrigen Symptome besitzen noch viel weniger Charakteristisches für die Malaria als die eben besprochenen, so dass wir von ihrer Wiederholung absehen.

Bei der Beurtheilung im concreten Falle werden anamnestiche Daten und der „Genius epidemicus loci“ hauptsächlich in Betracht zu ziehen sein. Namentlich wird bei perniciosen Anfällen die Angabe, dass der Kranke wiederholt an Malaria gelitten hatte, werthvoll sein. Doch entbindet auch diese Angabe nicht der Pflicht, andere Erkrankungen durch alle der Diagnostik zugänglichen Mittel auszuschliessen.

An Orten, in welchen die Malaria endemisch herrscht, wird dem Arzte, zumal im Sommer und Herbst, die Diagnose Malaria stets vorschweben, während sie in notorisch malariefreier Gegend in allerletzter Linie in Betracht kommt, ausser wenn es sich um eine Person handelt, die aus einer Malariagegend zugereist ist.

In Malariagegenden herrscht entschieden die Neigung vor, alle möglichen nicht definirbaren Affectionen als Malaria anzusprechen. Es ist zweifellos, dass nach dieser Richtung vielfache Uebertreibungen vorkommen. Der Arzt ist in seinem diagnostischen Calcul stets unter dem Eindruck des proteusartigen, hic et ubique lauernden Genius, und er folgt ihm um so williger, als derselbe ihn aus diagnostischen Nöthen befreit und ihm ein Mittel in die Hand drückt, welches schlimmsten Falles nicht schadet.

Wenn wir gerne Baccelli darin Recht geben wollen, dass das Auge des Klinikers die Malaria in ihren grotesken Verkleidungen stets zu erkennen vermag, so müssen wir doch leider bekennen, dass die wenigsten Aerzte das Glück haben, einen unbedingt verlässlichen „klinischen Blick“ ihr Eigen zu nennen. Für diese Majorität wird Laveran's Entdeckung in den schwierigsten Lagen einen unschätzbaren Talisman bedeuten.

Die Diagnose *ex juvantibus* hat unter Umständen Werth. Wird ein thatsächlich constatirtes, längere Zeit bestehendes Fieber in auffallend rascher Weise durch das Chinin geheilt, so ist eine gewisse Wahrscheinlichkeit vorhanden, dass es ein Malariafieber war. Hatte das Fieber einen streng intermittirenden Typus, dann wächst die Wahrscheinlichkeit nahezu zur Gewissheit heran.

In höchstem Grade thöricht wäre es aber, jeden Fall, sei derselbe fieberhaft gewesen oder nicht, als Malaria anzusprechen, einzig und allein aus dem Grunde, weil nach Chinin Besserung oder Heilung erfolgt ist. Wie soll man es anders bezeichnen, wenn ein Chirurg von Namen eine Blutung, die mehrere Tage nach der Operation eines Zungencarcinoms aus dem Stumpfe erfolgte und nach Chininverabreichung sich nicht mehr wiederholte, als eine malarische auffasst, bloß weil das Individuum vor Jahren an Malaria litt und die Blutung nicht wiederkehrte, nachdem der Mann einige Gramm Chinin nahm!

An solchen Beispielen, wenn auch nicht gleich krassen, wimmelt es leider in unserer Literatur.

Im Gegentheile hierzu kann man den Satz aussprechen, dass keine Malaria vorliegt, wenn nach mehrtägiger ausreichender Chininverabreichung keine einschneidende und anhaltende Wirkung auf den Temperaturgang erzielt worden ist. Laveran gibt an, dass eine Fortdauer des Fiebers über den vierten Tag trotz täglicher Verabreichung von 1.5—2.0 Chinin die Malaria nahezu mit Sicherheit ausschliesst.

In besonders schweren Infectionen muss der Termin aber erweitert werden. Ségard berichtet aus Madagascar, dass die dortigen Fälle meistens als Remittens oder Continua beginnen, in diesem Stadium 6—7 Tage verharren und dann tertianen Typus annehmen. Das Chinin soll auf das Anfangsstadium nur geringen Einfluss üben.

Gerade diese einfache und höchst wichtige Regel wird am häufigsten ausser Acht gelassen. Es fällt mir nicht schwer, aus meiner täglichen Erfahrung einige lehrreiche Beispiele zu bringen.

Ein Mann, der eine Fiebergegend bewohnt, leidet seit 7 Monaten an intermittirenden, sehr heftigen Anfällen. Da er auch etwas Schmerz in der linken Thoraxhälfte hat und sich hinten unten eine Dämpfung findet, über welcher weiches bronchiales Blasen hörbar ist, wird Pneumonia chronica malarica diagnosticirt und der Unglückliche durch Monate mit Chinin tractirt. Trotzdem das Mittel nicht im Entferntesten zum Ziele führt, wird an der interessanten Diagnose festgehalten. Endlich findet sich ein Arzt, der an der Richtigkeit der Diagnose zweifelt, eine Probepunction ausführt und dicken Eiter entleert. Die Thoracentese förderte etwa 15 l pus bonum et laudabile zu Tage.

Eine Dame leidet seit einem Jahre an intermittirendem Fieber. Trotzdem Chinin, durch Wochen und Monate fortgesetzt, nichts an der Sachlage änderte und die Kranke in durchaus gesunder Gegend wohnte, wurde der Verdacht auf Malaria nicht fallen gelassen. Eine Untersuchung ergab neben dem Milztumor einige geschwellte Lymphdrüsen, und nach einem weiteren Jahre trat der Exitus in Folge von Lymphosarcom ein.

Eine Dame aus einer Fiebergegend litt an heftigen, mehr und minder regelmässig intermittirenden Fiebern, leichtem Icterus, Milz- und Lebertumor. Chinin, durch Wochen hindurch gegeben, half nicht. Im Blute keine Parasiten, die Anamnese ergab jedoch Verdacht auf Lues; darauf brachte Joduatrium rasch Heilung.

Ein Herr aus einer Fiebergegend leidet an nahezu täglich wiederkehrenden Fiebern, ist sehr blass und herabgekommen. An Ort und Stelle wird er reichlich, doch ohne Erfolg mit Chinin behandelt. In einer Universitätsstadt entdeckt zum Unglück ein Consiliarius im Blute Pigment, und der Aermste wird weiter mit Chinin gefüttert. Der Kranke fiebert fort. Eine neuerliche Untersuchung des Blutes seitens eines anderen Consiliarius vermisst jedes Anzeichen von Malaria im Blut: hingegen wird man auf einen stinkenden Ausfluss aus dem After aufmerksam, und die ganze Sache enthüllt sich als ein verheerendes Mastdarmcarcinom.

Aus diesen wenigen Erinnerungen, die wir leicht verzehnfachen könnten, ist ersichtlich, wie wenig der Regel Rechnung getragen wird, dass ein Fieber, welches dem Chinin durch längere Zeit Wider-

stand leistet, keine Malaria ist; aus der letzten Geschichte sieht man auch, dass die Blutuntersuchung in sachkundiger und gewissenhafter Weise vorgenommen werden muss.

Das einzige, vollständig und absolut sichere diagnostische Merkmal der Malariainfektion ist das Vorhandensein von Malariaparasiten im Blute.

Die Resultate geübter Untersucher lehren, dass nahezu in jedem Falle von Malaria der Parasitennachweis gelingt. An der Klinik Osler's in Baltimore wurden die Parasiten unter 531 Malariafiebern keinmal vermisst. Nimmt man die Beobachtungen anderer Autoren zusammen, so liegen tausende von Fällen mit positivem Befund vor. Der Nachweis der Malariaparasiten hat also nicht bloß ein theoretisches Interesse, sondern einen eminent praktischen Werth. Derselbe hat für die Malaria mindestens dieselbe Bedeutung wie der Nachweis des Koch'schen Bacillus für die Tuberculose. Die Untersuchung des Blutes auf die Laveran'schen Parasiten ist demgemäss im klinischen Betriebe zur unentbehrlichen Nothwendigkeit geworden. Es wäre lebhaft zu wünschen, dass diese Methode den breitesten Eingang in die Praxis gewänne, und zwar nicht bloß bei Aerzten, die in Malariagegenden practiciren, sondern bei den Aerzten aller Orte, denn die Malaria reist mit dem inficirten Individuum, und bei den heutigen Verkehrsverhältnissen kommt es vor, dass Leute in Berlin oder sonstwo Anfälle von Perniciosa bekommen, welches sie sich in Afrika geholt haben. Es ist ferner eine Thatsache, dass Aerzte, die in fieberfreien Gegenden practiciren, gegenüber intermittirenden Fiebern, deren Ursache nicht alsbald klar wird, rathlos werden und sich gerne an den Gedanken klammern, es könne sich um Malaria handeln. Die Blutuntersuchung wäre in solchen Fällen eine erlösende That!

Die Untersuchung des Blutes zu diagnostischen Zwecken kann zu jeder Tages- oder Nachtzeit vorgenommen werden. Am reichlichsten pflegen die Parasiten kurz vor dem Paroxysmus und zu Beginn desselben im peripheren Blute zu sein; man wählt also, wenn es leicht geht, vortheilhaft die genannte Zeit.

Ist vorher schon wiederholt und in grösseren Dosen Chinin verabreicht worden, so werden die Chancen der Untersuchung geringer, da unter dem Einflusse dieses Medicaments die meisten Formen der Parasiten zu Grunde gehen und spurlos verschwinden. Nur die Laveran'schen Halbmonde bilden eine Ausnahme. Dieselben scheinen gegen Chinin vollkommen unempfindlich zu sein.

Haben die Anfälle seit mehreren Tagen — durch Medication oder spontan — cessirt, so ist das Untersuchungsergebniss meistens negativ. Dies ist namentlich dann der Fall, wenn es sich um Infection mit den

Parasiten der ersten Gruppe gehandelt hat. Waren Parasiten der zweiten Gruppe im Spiel, so kann man auch längere Zeit nach Ablauf des Fiebers noch auf Halbmonde stossen.

Der Nachweis von Pigment hat nahezu denselben diagnostischen Werth wie der Parasitennachweis. Nur muss man sicher sein, dass man thatsächlich Malariapigment vor sich hat. Frei im Plasma schwimmende schwarze Brocken und Körner sind vollständig unwerthbar und bedeutungslos. Sie sind Verunreinigungen, die sich bei peinlichster Sorgfalt in der Anfertigung der Präparate nicht ganz vermeiden lassen. Einen Werth hat einzig und allein das in Leukocyten eingeschlossene, im ganz frischen Präparate gesehene röthlichschwarze Pigment.

Es sind die sogenannten melaniferen Leukocyten, um die es sich hier handelt. Man trifft sie während der acuten Infection, oft auch einen bis zwei Tage nach derselben im Blute an. Nur bei Infection mit Parasiten der zweiten Gruppe kommen dieselben, ebenso wie die Halbmonde, noch längere Zeit nach den Anfällen vor.

Man darf die groben Granuli mancher Leukocyten, die sich bei gewisser Beleuchtung und Einstellung recht dunkel darstellen, nicht mit Pigment verwechseln. In diesen capitalen Fehler ist Lawrie verfallen, und er hat, von demselben irregeleitet, einen hartnäckigen Feldzug gegen die Malariaparasiten geführt.

Der Anfänger thut gut, zunächst normales Blut gründlich und lange zu studiren und möglichst starke Vergrößerungen zu benutzen. Er wird sich auf diese Weise das kalte Blut angewöhnen, welches auf der Jagd nach Malariaparasiten unbedingt nöthig ist, damit ihn nicht jeder amöboide Leukocyt, jedes schwärmende Granulum, jedes vacuolisirte Blutkörperchen, jedes Blutplättchen in Aufregung versetze. Aus dem Pigment möge der Anfänger keine Schlüsse ziehen, sondern er trachte einen typischen Parasiten zu erblicken. Entsprechende Geduld führt sicher ans Ziel.

Ein einziger sicherer Malariaparasit beweist unumstösslich das Vorhandensein der Infection.

Negative Befunde haben nur relativen Werth. Es hängt davon ab, ob die Untersuchung mit der genügenden Fachkenntniss und dem entsprechenden Fleiss vorgenommen worden ist. Gesetzt, dass letzteres der Fall war, so muss man sich stets vor Augen halten, dass dem negativen Befund nie dieselbe Dignität zukommt wie dem positiven. Man untersuche also zu verschiedenen Zeiten noch einige Präparate. Bleibt der Befund alsdann auch stets negativ, so wäre im dringenden Falle noch die Milzpunction vorzunehmen.

In meiner Praxis ist es mir nie vorgekommen, dass ich zu diagnostischen Zwecken die Milzpunction hätte ausführen müssen. Nach wieder-

holter genauer Untersuchung berechtigt der negative Befund die Ausschliessung der Malaria.

Die Parasiten pflegen nur im Beginne der Infection so spärlich zu sein, dass ihr Nachweis mit besonderem Aufwand an Zeit und Mühe verbunden ist. In der Regel gelingt es, im ersten Präparate die Parasiten zu finden. Hat man das Mikroskop zur Hand, so empfiehlt es sich, sofort das native Präparat zur Untersuchung zu verwenden; ist dies nicht der Fall, so ist man auf die Anfertigung von Trockenpräparaten angewiesen. Ueber das Nähere der Untersuchung, über die Fehlerquellen ist im Capitel „Aetiologie“ das Nöthige gesagt worden.

Hat man durch Auffindung von Parasiten die Malariainfection constatirt, so gehe man einen Schritt weiter; man suche auf Grund des mikroskopischen Befundes zu erfahren, welcher Art die Infection ist und ob dieselbe eine leichte oder schwere ist. Wie man dabei vorzugehen hat, ist auf S. 90 dargelegt worden.

Auf die daselbst beschriebene Art gelingt es in den allermeisten Fällen, aus der genauen Untersuchung des Blutes ein sicheres Urtheil über die Details der Infection zu gewinnen.

Ich habe die Verlässlichkeit der Kriterien, die wir hauptsächlich Golgi, Marchiafava und Celli verdanken, sehr oft zu prüfen Gelegenheit gehabt, und kann sagen, dass sie mich kaum je im Stiche gelassen haben. Kürzlich erst bekam ich einen Mann in die Vorlesung, der bezüglich seiner Anfälle ganz confuse Angaben machte. Die Blutuntersuchung ergab doppelte Quartana, und zum Staunen meiner Hörer stellten sich die Anfälle in der prognosticirten Weise pünktlich ein.

Die Differentialdiagnose zwischen Malaria und ihren Folgezuständen und zwischen anderen acuten und chronischen Krankheiten drängt sich in der Praxis oft als Nothwendigkeit auf.

Von acut fieberhaften Infectionskrankheiten kommen am häufigsten folgende in Betracht: Typhus abdominalis, Sepsis in ihren verschiedensten Abarten, wie Sepsis im engeren Sinne, septisches Fieber von den Gallenwegen aus, das hektische Fieber der Phthisiker, septisches Fieber von dem Urogenitalsystem aus (Pyelitis, Pyelonephritis, Prostatitis), septisches Fieber bei malignen Neoplasmen, Endocarditis acuta ulcerosa etc.; ferner alle Arten der Pyämie, der acut fieberhafte Magendarmkatarrh, das gelbe Fieber, Malta-Fieber, Typhus recurrens, Miliartuberculose, Filarienkrankheit. Auch andere fieberhafte Zustände, wie das Fieber bei schweren Anämien, bei Leukämie, bei malignen Lymphomen, endlich das hysterische Fieber sind in Rechnung zu ziehen.

Nimmt man die verschiedenen localen Symptomengruppen aus den perniciosen und larvirten Fiebern hinzu, so ergibt sich ein weiterer be-

deutender Kreis an Krankheiten, welche differentialdiagnostisch zu berücksichtigen sind.

Wir stehen davon ab, hier eine Besprechung all' der diagnostischen Momente zu geben, die in Betracht zu ziehen wären. Bezüglich der wichtigsten Fälle haben wir uns im klinischen Theile schon geäußert. Was die übrigen betrifft, so wird eine Blutuntersuchung mehr Nutzen bringen und rascher zum Ziele führen als das scharfsinnigste Raisonement.

Das einzig verlässliche differentialdiagnostische Merkmal zwischen Malaria und anderen Affectionen ist der Malariaparasit. Nach diesem ist in jedem unklaren Falle zu fahnden.



Prognose.

Die Prognose der Malariainfektion ist je nach der Infektion, je nach klimatischen Verhältnissen und individuellen Bedingungen derartig verschieden, dass man wenig Allgemeines über dieselbe aussagen kann.

Gewisse Gesetze, welche in der gesammten Pathologie Geltung besitzen, haben auch hier berücksichtigt zu werden.

Kräftige, jugendliche, von Alkohol nicht deteriorisirte Individuen mit gesunden Organen, die rechtzeitig einer guten Pflege und Behandlung unterzogen werden, haben durchwegs mehr Aussicht, auch die schweren Formen der Malariainfektion zu bestehen, als schwächliche, alte oder von Alkohol, übermässiger Arbeit, Entbehrungen in ihrer Widerstandskraft herabgesetzte kachektische Individuen, oder solche, die mit organischen Fehlern behaftet sind oder sich in mangelhafter Pflege befinden.

Ueber diese allgemein giltigen Regeln hinaus ist Folgendes festzuhalten: Die Infektionen durch Parasiten der ersten Gruppe geben eine quoad vitam nahezu absolut günstige Prognose¹, während die Infektionen durch Parasiten der zweiten Gruppe unter Umständen schlecht ausgehen können. Die Blutuntersuchung wird also in der Prognose ein wichtiges Wort mitzusprechen haben.

Innerhalb der Infektionen durch die Parasiten der zweiten Gruppe werden die klinischen Erscheinungen, sowie die individuellen Eigenschaften des Kranken und der „Genius epidemicus“ die Prognose einengen.

Wir haben gelegentlich der Besprechung der wichtigeren perniciosen Formen auf das jeweilige Mortalitätsverhältniss aufmerksam gemacht.

Nach L. Colin wäre die Gefährlichkeitsscala der perniciosen Fieber in aufsteigender Richtung folgendermassen zu stellen: cholericæ, ictericæ, komatosa, delirans, cardialgica, algida, syncopalis.

¹ Schon Celsus schreibt (Lib. III, Cap. XV): „Nam quartana neminem jugulat; sed si ex ea facta quotidiana est, in malis aeger est: quod tamen, nisi culpa vel aegri vel curantis, nunquam fit.“

Nebst der Prognose quoad vitam ist bei den perniciosen Anfällen stets der Umstand im Auge zu behalten, dass ein solcher Anfall über kurz oder lang von einem zweiten, dritten u. s. w. gefolgt sein kann.

Die Neigung zu Recidiven, die Gefahr der drohenden Kachexie bei wiederholten Infectionen fallen prognostisch gleichfalls schwer in die Wag-schale. Auch in Bezug auf diese Factoren sind die Fieber der zweiten Gruppe prognostisch wesentlich ungünstiger als die der ersten Gruppe.

Die Erfahrung lehrt, dass die Fieber der zweiten Gruppe trotz reichlicher Chinintherapie zu recidiviren pflegen, während dies bei den Fiebern der ersten Gruppe entschieden weniger der Fall ist. Manche Autoren schreiben der Quartana besondere Hartnäckigkeit im Recidiviren zu. Nach Erfahrung Anderer, die ich bestätigen kann, trifft dies nicht zu. Es scheint jedoch, dass die Quartana eine sehr geringe Neigung zur Spontanheilung hat, und ihr schlechter Ruf stammt wohl aus der Zeit her, in welcher die Aerzte noch nicht im glücklichen Besitze des Chinins waren. Wenn die sichere und gründliche Heilung der Fieber der ersten Gruppe durch Chinin die Regel ist, so darf doch nicht übersehen werden, dass es Ausnahmefälle gibt, in denen die Recidive sich trotz aller Therapie auch bei ihnen einstellen.

Hier wollen wir noch einige, aus grösserem und gemischtem Material stammende Ziffern, welche für die Orientirung über den Schaden dienen sollen, den die Malaria im Grossen anzurichten im Stande ist, anführen.

Beginnen wir mit **Italien**, als dem von Malaria am schwersten heim-gesuchten Culturlande. In den Jahren 1890, 1891 und 1892 gab es 49.407 Todesfälle an Malaria = 54 Todesfälle jährlich auf 100.000 Ein-wohner.

Auf Rom allein entfielen:

im Jahre 1881	650 Todesfälle
„ „ 1882	505 „
„ „ 1892	139 „

In den schweren Fiebergegenden Italiens fallen jährlich 8^o/₁₀₀ der Einwohner der Malaria zum Opfer.

Die italienische Armee hatte im Jahre 1895 4856 Malariafälle in Spitalsbehandlung; von diesen starben im Ganzen 13.

Russland. Die russische Armee hatte im Jahre 1881 799.814 Malaria-krankte = 87·58^o/₁₀₀ der Gesamtterkrankungen. Darunter waren 279 Todes-fälle = 0·35^o/₁₀₀.

In dem Quinquennium 1880—1884 hatte die russische Armee eine Durchschnittsmorbidität von 75·83^o/₁₀₀ an Malaria (auf den gesammten Effectivstand berechnet) mit einer Mortalität von 0·23^o/₁₀₀.

Griechenland. Nach Pampoukis kamen im Spital zu Athen im Laufe von fünf Jahren 14.000 Malariakranke (bei 40.000 Totalaufnahmen)

zur Behandlung. In ganz Griechenland käme nach dem genannten Autor ein Drittel der Gesamtkrankheitsfälle auf Rechnung der Malaria. Die Mortalität beträgt 4 : 10.000. Perniciös wären 7^o/₁₀₀ der Fälle mit einer Mortalität von 21—33^o/₁₀₀.

Die Mortalität der einzelnen Formen würde sich folgendermassen verhalten:

Allgemeine Mortalität	0·04 ^o / ₁₀₀
Continua-Mortalität	0·70 ^o / ₁₀₀
Perniciosa-Mortalität	21·40 ^o / ₁₀₀
Hämoglobinurie-Mortalität	6·60 ^o / ₁₀₀

Frankreich und Algier. Nach den letzten Berichten hatte die französische Besatzung in Algier jährlich 100—200 Malariakranke auf 1000 Mann des Effectivstandes. Die Mortalität überschritt nicht 1—2^o/₁₀₀. Wie sehr sich die Schwere der Krankheit in Algier vermindert hat, ergibt sich daraus, dass im Jahre 1833 die Garnison von Bône unter 5500 Mann Besatzung 4097 spitalsbedürftige Malariakranke hatte, von denen 830 mit Tod abgingen.

Dass es in Algier übrigens auch in jüngerer Zeit noch schwere Malariaherde gab, ersieht man aus dem Berichte von Verdan über die Station Ouargla. Unter den Einheimischen kamen auf 648, respective 122 Erkrankungen 167, respective 110 Todesfälle.

Im Departement l'Ille et Vilaine kamen im Jahre 1873 auf 10.089 Einwohner 1696 Malariakranke mit 50 Todesfällen.

In der Commune Bain allein (mit 4266 Seelen) kamen nach Dr. Blanche's Notizen 1866 Fälle (303 Männer, 596 Weiber, 967 Kinder) vor; die obenerwähnten 50 Todesfälle betrafen sämmtlich die genannte kleine Commune. Unter den 50 Todten waren 25 Kinder (Woillez)¹.

Im Jahre 1878 hatte das Departement Morbihan 452 Fälle mit 195 Todten (Hérard).

Im Jahre 1880 hatte Morbihan 5705 Fälle mit 253 Todten, 1881 2795 Fälle mit 191 Todten (L. Colin).

Britisch-Indien. Die englische Armee in Indien mit einem Effectivstand von 64.137 Mann hatte im Jahre 1892 35.942 Erkrankungen an „fevers“, darunter 474 Todesfälle; von diesen waren 34.433 Malariafälle mit 98 Todten (die übrigen Todesfälle entfielen auf „enteric fever“, welches, wenigstens zum grossen Theile, Typhus bedeutet).

¹ Es ist zu bemerken, dass die Sanitätsberichte der Civilbehörden wegen der nicht bestehenden Anzeigepflicht für Malariakranke wohl ziemlich richtige Daten bezüglich der Todesfälle, jedoch nicht bezüglich der Erkrankungen geben. Letztere müssen grösser angenommen werden.

Die Eingebornen-Armee (effectiv 127.355 Mann) hatte 66.989 Intermittensfälle mit 125 Todten und 1676 Remittens mit 181 Todten (Fayrer).

In Bengalen erkrankten 53.753 Europäer an Malaria. Davon hatten 51.287 mit quotidianem Typus 646 Todte, 2097 mit tertianem Typus 12 Todte und 369 quartane Fieber 2 Todte (Waring citirt nach Fayrer).

Madagascar. Während der französischen Expedition im Jahre 1895 hat die Malaria sowohl unter den französischen, wie unter den eingebornen Truppen mörderisch gewüthet. Die Todesfälle erreichten in der französischen Occupationsarmee in einigen Monaten die enorme Ziffer von 6000 Fällen (nahezu ein Viertel des Effectivstandes). Die Königin Ranavalo von Tamatave äusserte mit Recht: „Das Fieber ist mein erster General.“

Ségard hatte in Madagascar unter 24 perniciosen Fällen 15 Todte.

Quétaud hatte in Gabun (Westafrika) auf dem Schiffe „Thisbe“ eine Equipage von 76 Mann; davon erkrankten an Malaria 52, 22 starben.

Borius fand am Senegal, dass ein Drittel der perniciosen Fälle mit Tod abgeht.

Dass in Madagascar nach Oertlichkeit und Zeit auch leichtere Fieberformen vorkommen, lehrt der Bericht von Cartier über die Fieber in Diego-Suarez im Jahre 1888. Er hatte 1024 Malariafälle mit 4 Todten.

Wir wollen diese statistischen Daten nicht vermehren; es geht schon aus den angeführten genügend klar hervor, wie verschieden die Mortalitätsprocente nach den früher namhaft gemachten Momenten ausfallen. Rasches, zielbewusstes Handeln wird unter sonstigen günstigen Bedingungen die besten Erfolge erzielen.

Spontanheilung.

Es ist eine seit langer Zeit bekannte Thatsache, dass Malariakranke häufig der Genesung entgegengehen, auch dann, wenn die Chinintherapie nicht angewendet worden ist, einfach bei expectativer Behandlung. Man beobachtet diese Spontanheilung namentlich bei Spitalskranken.

Osler überliess im Johns Hopkins Hospital 58 Fälle sich selbst und sah 11 von ihnen spontan heilen; drei von diesen hatten noch einen oder mehrere Anfälle, worauf dieselben vollständig ausblieben.

Die Spontanheilung kommt sowohl bei den Infectionen mit den Parasiten der ersten, als mit jenen der zweiten Gruppe vor, ja selbst perniciöse Fälle heilen unter Umständen von selbst aus. Fälle letzterer Art sind bei Torti erwähnt.

Die Zahl der Parasiten nimmt bei der Spontanheilung rasch ab, und binnen wenigen Tagen vermisst man ihre Spuren im Blute.

Als Beispiele mögen folgende zwei Fälle dienen:

J. L., 19 Jahre alt, hat angeblich seit 14 Tagen täglich einen Anfall; hatte früher nie Fieber. Er ist ein kräftiger Bursche, ziemlich blass, die Haut subicterisch, die Milz deutlich palpabel. Es besteht Milzschmerz und Abgeschlagenheit der Glieder.

6. October 1892, 10 h. a. m. Temperatur 36.5° .

Blutbefund: 1. grosse, pigmentirte Parasiten, welche beinahe Blutkörperchen-grösse haben; das Pigment lebhaft schwärmend; 2. ziemlich zahlreiche, die Blutkörperchen zur Hälfte ausfüllende, gleichfalls stark pigmentirte Parasiten. Die inficirten Blutkörperchen sind häufig gebläht und entfärbt.

Diagnose: doppelte Tertiana.

3 h. p. m. Temperatur 37.0° .

6 h. p. m. Temperatur 37.5° . Der erwartete Anfall ist auch später nicht erfolgt; Nachts kein Schweiss.

7. October, 10 h. a. m. Temperatur 36.2° .

Blutbefund: Derselbe wie gestern Nachmittag; dazu viele pigmentführende Leukocyten.

4 h. p. m. Temperatur 37.5° .

Blutbefund: Aeusserst spärliche grosse Parasiten.

6 h. p. m. Temperatur 38.0° .

8. October, 10 h. a. m. Temperatur 36·3°.

Blutbefund: Nach langem Suchen wird ein grosser freier Parasit mit lebhafter Pigmentbewegung gefunden.

Patient ist ferner ohne Anfall geblieben; im Blute ist weiterhin nichts mehr gefunden worden.

P., 47 Jahre alt, gibt an, seit vier Tagen täglich einen heftigen, typischen Anfall zu haben.

21. September, $\frac{1}{2}$ 4 h. p. m. Temperatur 40·3°; Puls 120. Spannung unter der Norm. Leichter Icterus. Milz überragt den Rippenbogen um drei Querfinger.

Blutbefund: Wenige unpigmentirte, amöboide Parasiten.

22. September. Nachts war starker Schweiss.

9 h. a. m. Temperatur 35·8°.

Blutbefund: Einzelne ruhende kleine Parasiten in Ringform; kein Pigment.

$\frac{1}{2}$ 5 h. p. m. Schüttelfrost. Temperatur 39·0°.

$\frac{1}{2}$ 6 h. p. m. Temperatur 40·0°. Schüttelfrost dauert noch an.

8 h. p. m. Temperatur 40·2°.

23. September, 9 h. a. m. Temperatur 36·7°. Patient sehr matt, die Milz hat seit gestern an Grösse zugenommen.

Blutbefund: Ganz spärliche, ruhende, kleine Parasiten in Ringform.

6 h. p. m. Fieberfrei.

24. September. Fieberfrei.

Blutbefund: Zwei melanifere Leukocyten, keine Parasiten.

28. September. Patient blieb seither fieberfrei.

Blutbefund: Halbmonde.

In beiden beschriebenen Fällen war die Behandlung eine expectative. Wie ersichtlich, hat es sich in dem ersten Falle um die gewöhnlichen Tertianparasiten, im zweiten um die echten Quotidianparasiten gehandelt.

Die Frage, mit welchen Mitteln sich der Organismus der eingedrungenen Parasiten entledigt, ist zum Theile als gelöst anzusehen.

Es ist anzunehmen, dass die Ruhe, die Pflege und die malariatreie Luft des Spitals den Organismus in seinem Kampfe gegen die Parasiten stärkt, beziehungsweise den Zuzug neuer Infectionskeime vereitelt. Letzterer Umstand fällt jedoch in Anbetracht der etwa 8—14tägigen Incubationsdauer der Malaria weniger ins Gewicht.

Ueber die Art der Schutzmittel des Organismus gegen die Parasiten sind wir durch Metschnikoff dahin belehrt worden, dass die Makrophagen der Milz und des Knochenmarks eine energische vernichtende Action gegen die Parasiten entwickeln. Bignami widmete, wie wir im Capitel über die pathologische Anatomie auseinandergesetzt haben, der Phagocytose besondere Aufmerksamkeit, und er fand, dass die Makrophagen der Milz und des Knochenmarks grosse Massen von Parasiten in allen Entwicklungsstadien aufnehmen. Auch die Endothelien der Milz, Leber und Gehirngefässe entwickeln eine, wenn auch wesentlich geringere phagocytäre Thätigkeit. Nur in einzelnen Fällen scheinen die Endothelien an dem phagocytären Process mehr betheilt zu sein. So war

es in einem Falle von Barker, in welchem sich die Endothelien der Lebercapillaren und die Kupffer'schen Zellen mit Parasiten angefüllt fanden.

Ausser den Makrophagen, den Gefässendothelien und den Kupffer'schen Zellen kommt bei der Phagocytose noch die Rolle der im Blute circulirenden Leukocytose in Betracht. Diesbezüglich ist zu bemerken, dass man weder im frisch entnommenen nativen Blutpräparate noch in Trockenpräparaten Leukocyten findet, die in ihrem Innern deutlich kenntliche Parasiten bergen. Beobachtet man jedoch ein natives, gegen Verdunstung geschütztes Präparat durch einige Zeit, so gelingt es nicht selten, zu beobachten, wie ein polynucleärer Leukocyt einen Parasiten, eventuell einen solchen mit Geisselfäden, allmählig umfließt und in sich aufnimmt. Die Pigmentbewegung des Parasiten setzt sich im Leibe des Leukocyten noch durch einige Zeit fort, dann hört sie auf, der Contour des Parasiten verschwindet immer mehr, und endlich bleibt bloß das Pigment als kenntlicher Rest des Parasiten übrig. Viel seltener kommt es vor, dass die Parasiten von Lymphocyten gefressen werden (ein Fall von Barker), und am allerseltensten nehmen eosinophile Zellen dieselben auf.

Es ist nicht sichergestellt, dass die Leukocyten diese phagocytäre Thätigkeit auch im circulirenden Blute entfalten; die Thatsache, dass im frischen Präparate keine Andeutung dafür zu finden ist, spricht eher dagegen als dafür. Auch wissen wir nicht, wie viel von der Phagocytose seitens der Makrophagen und Endothelien postmortal und wie viel davon intra vitam stattfindet.

Es sei an dieser Stelle auch daran erinnert, dass die Zahl der Leukocyten im Verlaufe des Malariaanfalles gewöhnlich vermindert ist. Billings (citirt nach Barker) fand ebenso wie Bastianelli, dass im Anfall die polynucleären Zellen eine Verminderung, die grossen mononucleären eine Vermehrung erfahren, während die kleinen mononucleären und die eosinophilen Zellen keine regelmässige Abweichung von der Norm erkennen lassen.

Zu ähnlichen Resultaten kam Vincent. Dieser Autor fand, dass unmittelbar nach Beginn des Anfalles eine sehr rasch vorübergehende, mehr oder minder beträchtliche Leukocytose vorhanden ist. Die Vermehrung der Leukocyten kommt hauptsächlich auf Rechnung der Lymphocyten, während die eosinophilen Zellen und die grossen mononucleären weniger, die polynucleären gar nicht an derselben betheiligt sind. Diese Leukocytose verschwindet binnen wenigen Minuten, und mit dem zunehmenden Hitzestadium macht sie einer Leukopenie Platz. Dieser Wechsel in der Anzahl der circulirenden Leukocyten hat für den Malariaanfall nichts Charakteristisches, da Aehnliches auch bei anderen Infectionen zu beobachten ist.

Kelsch, der die Verminderung der Leukocyten (bis 1 : 2000 gegenüber den Erythrocyten) während der acuten Infection zuerst nachgewiesen hat, fand auch, dass bei kräftiger Faradisation der Milz die Leukocytenzahl im peripheren Blute wieder ansteigt, was offenbar darauf beruht, dass die Leukocyten sich in der Milz angehäuft hatten und nun durch die Contraction des Organes in die Circulation getrieben worden sind.

Nur in pernicios verlaufenden Fällen fand Kelsch eine Vermehrung der Leukocyten (bis 1 : 48).

Ob zwischen der Leukocytose und der Perniciosität ein Causalnexus besteht, muss vorläufig unentschieden bleiben. Ich habe darauf hingewiesen, dass möglicherweise die Sache so zusammenhängt, dass unter normalen Verhältnissen sich die polynucleären Leukocyten während des Anfalles in der Milz sammeln und dort, begünstigt von dem verlangsamten Blutstrom, die Parasiten fressen und damit zur Abnahme der Infection beitragen, während sie diese Thätigkeit nicht ausüben können, wenn sie in der Circulation verbleiben, wodurch die Infection einen schwereren Charakter gewinnt.

Golgi glaubt in der phagocytären Thätigkeit der Leukocyten einen Rhythmus zu erkennen, welcher dem Fiebertypus parallel geht. Er findet nämlich, dass die Phagocytose bei den Quartan- und Tertianfiebern mit dem Anfalle beginnt und denselben um 3—4 Stunden überdauert.

Die Thatsache an und für sich kann ich bestätigen; man findet die meisten melaniferen Leukocyten zur Zeit des Anfalles und kurz nach demselben. Jedoch möchte ich in diesem Umstande weniger eine „cyklische Function“ der Leukocyten erblicken, sondern eher annehmen, dass die melaniferen Leukocyten nur aus dem Grunde während des Anfalles und kurz nach demselben in grösserer Anzahl vorhanden sind, weil eben zu dieser Zeit in Folge der Segmentation der Parasiten Pigment frei wird, dessen Wegschaffung Sache der Leukocyten ist. Vielleicht ist hier auch Chemotaxis im Spiele. Ich betrachte die melaniferen Leukocyten nicht als parasitenfressende Phagocyten, sondern ich glaube annehmen zu dürfen, dass sie blos das leblose Pigment aus dem Blute wegräumen.

Alles in Allem genommen, scheint nach den Untersuchungen von Metschnikoff, Guarnieri, Bignami, Marchiafava u. A. die Phagocytose hauptsächlich Sache der Makrophagen und Endothelzellen zu sein. Der Nutzeffect der Makrophagenthätigkeit wird jedoch durch den von Bignami erhobenen Umstand, dass viele der vollgefressenen Makrophagen degeneriren, ehe sie die Sporen verdaut haben, einigermassen geschmälert. Die Rolle der circulirenden Leukocyten beschränkt sich auf die Fortschaffung von Pigment, Parasitencadavern etc.

Neben der Phagocytose kommen bei der Spontanheilung noch andere Momente in Betracht.

Es ist schon a. a. O. darauf hingewiesen worden, dass bei Weitem nicht alle Parasiten die Segmentation erreichen, sondern dass eine bedeutende Anzahl auf einer gewissen Entwicklungsstufe stehen bleibt, um dann zu zerfallen und zu Grunde zu gehen. Wir erinnern an die hydropisch geblähten sterilen Formen der Tertianparasiten; es ist anzunehmen, dass Aehnliches auch bei den anderen Species vorkommt.

Es ist ferner leicht zu beobachten, dass während des Fieberanfalles viele Parasitenfragmente im Blute circuliren. Dieselben rühren von grossen Parasiten her, welche, sei es in Folge einer specifischen Wirkung des Bluteserums, sei es in Folge der Parasitengifte selbst oder aus anderen unbekanntem Ursachen, in zahlreiche Stücke zerfallen, die ihrerseits keine Structur haben und daher als nicht lebensfähig anzusehen sind.

Wir können unsere bisherigen Kenntnisse bezüglich der Spontanheilung also dahin zusammenfassen, dass dieselbe der Phagocytose, dem Sterilbleiben zahlreicher erwachsener Parasiten und dem Zerfall von freien Parasiten während des Fieberanfalles zuzuschreiben sei.

Es fragt sich noch, ob es richtig sei, die Spontanheilung abzuwarten und die spontan Geheilten ihrem Schicksale zu überlassen.

Die Antwort kann nur dahin lauten, dass, wenn nicht ganz bestimmte Ursachen den Gebrauch des Chinins ausschliessen, in jedem Falle von Malaria, auch wenn schon Spontanheilung eingetreten sein sollte, Chinin zu verabreichen sei.

Man muss sich nämlich gegenwärtig halten, dass im Blute oder in den inneren Organen recht zahlreiche Parasiten existiren und sich selbst vermehren können, ohne dass sie, wenigstens für eine gewisse Zeit, Krankheitserscheinungen hervorrufen. Derartiges habe ich wiederholt gesehen, und Vincenzi hat darüber einige interessante Beobachtungen publicirt. Meistens handelt es sich um alte Malariker. Der genannte Umstand lehrt aber für alle Fälle, dass man der Fieberlosigkeit allein nicht trauen darf, und dass man zur Sicherheit zum Chinin greifen soll, damit die Anämie nicht vermehrt werde und Recidive möglichst hintangehalten werden. In Fällen mit schwerem Charakter wäre es vollends ein Kunstfehler, die Spontanheilung abwarten zu wollen.

Therapie.

Die Malaria ist eine der wenigen Infectionskrankheiten, gegen welche wir ein specifisches, sicher wirkendes Mittel besitzen.

Welch' unermesslichen Segen die Entdeckung der Chinarinde und ihrer Eigenschaften der Menschheit gebracht hat, erkennt man erst dann einigermaßen, wenn man Autoren aus jenen Zeiten liest, in welchen die Aerzte der Malaria gegenüber machtlos waren, und sie sich und die Kranken mit den phantastischsten Versuchen nutzlos abmühten, um der bösen Krankheit Herr zu werden, und wenn man zum Vergleiche damit Morton's oder Torti's jubelnde Triumphe liest, die sie mit dem Wundermittel erkämpft haben.

Blicken wir ein wenig in die alten Zeiten zurück, um uns ein Bild zu geben, auf welche Weise damals die Malaria behandelt worden ist.

Die Therapie der Griechen bestand hauptsächlich in diätetischen Massnahmen. Was und zu welcher Tageszeit gegessen und getrunken werden sollte, war für jede Fieberart genau bestimmt. Ausserdem spielten reichlicher Weingenuss, Bäder und ölige Frictionen eine grosse Rolle.

Cleophrastus (citirt nach Celsus, Cap. XIII) liess bei Tertiana den Kopf des Kranken lange Zeit vor dem Anfälle mit heissem Wasser begiessen und gab darauf Wein zu trinken.

Asklepios lehnte diese zweifelhafte Heilmethode ab.

Nach Celsus hielt sich die Therapie in Rom im Grossen und Ganzen an griechische Vorbilder. Sie setzten dort den Kranken vor Ausbruch des Frostschauers in ein warmes Bad; nützte dies nichts, so gaben sie vor dem Anfall Zwiebel zu essen oder warmes Wasser mit Pfeffer zu trinken. Auch warme Umschläge, warme Scherben, Frictionen mit warmem Oel wurden als symptomatische Mittel vielfach verwendet. Endlich spielten diätetische Massnahmen, Genuss herben Weines eine Hauptrolle. Bei besonders hartnäckigen Fiebern wurden die Kranken eingeschifft und auf die See hinausgebracht. Auch Herumtragen des Kranken in den Strassen, selbst in der Wohnung, ist als Mittel angewendet worden. Sie scheinen

nämlich den Erfolg, den Schiffahrten brachten, irrig auf die Bewegung, nicht aber auf den Ortwechsel bezogen zu haben.

Die Griechen und Römer haben auf diese Weise gesucht, die Leiden des Kranken zu mildern und durch Ortwechsel der Infection in ganz geeigneter Weise aus dem Wege zu gehen. Sie schädeten mit ihren einfachen Massnahmen den Kranken nicht.

Die Aerzte des Mittelalters begnügten sich mit dieser Therapie nicht und setzten an ihre Stelle einen Apparat von Methoden, der mehr an Inquisition, als an ärztliche Hilfeleistung erinnert. Es schaudert Einem, wenn man z. B. die Methode liest, nach welcher der sonst so begabte Ludovicus Mercatus die Perniciosa behandelte. Das Erste war Purgiren mit Manna, Cassia fistula und Infus. Rhei. Darauf Aderlass aus der rechten V. Basilica, ferner Frictionen, Räucherungen, Abschnüren von Extremitäten, Schröpfköpfe etc. etc.

Torti, der später das Glück hatte, als einer der Ersten die Chinarinde in grossem Massstabe gegen die Malaria anzuwenden, schreibt bezüglich der perniciosen Fälle, die er vorher ohne China zu behandeln gezwungen war: „Nonnullas equidem, antequam in iisdem curandis Cortice uterer, etiam sine illo sanatas vidi; at paucas et difficillime.“ (Note zu Mercatus' Scholium IV, Lib. II, Cap. II.)

Im Jahre 1639 brach für die Malariakranken mit der Einführung der Chinarinde ein neues Zeitalter an.

Wir bringen in Folgendem die denkwürdige Geschichte dieser bedeutendsten Entdeckung auf therapeutischem Gebiete nach der Darstellung von Markham in der Uebersetzung von Binz.

„Zu Lima, der Hauptstadt von Peru, lag 1638 schwer an einer Tertiana darnieder die Gräfin del Chinchon, die Gemahlin des Vicekönigs. Das erfuhr Canizares, der Corregidor von Loxa, einer Stadt in den Anden im heutigen Ecuador. Während die Eingebornen in Peru nichts wussten von der Heilkraft der Chinarinde, waren die des nördlich gelegenen Landes damit vertraut, und von ihnen hatte Canizares das Geheimniss erfahren. Er schickte ein Paket der Rinde an die Vicekönigin; ihr Arzt de Vega stimmte deren Gebrauche zu, und sie genas binnen kurzer Zeit. Die Gräfin kehrte 1640 nach Spanien zurück, führte eine grössere Quantität der kostbaren Rinde mit sich und vertheilte sie in ihrer vom Fieber stets gequälten Heimat in der Nähe von Madrid. Der genannte Arzt folgte ihr, brachte ebenfalls eine grössere Masse der Rinde nach Spanien und verkaufte zu Sevilla das Pfund zu 100 Realen. Die Gräfin machte einen so ausgedehnten Gebrauch von der Rinde, dass diese lange Zeit den Namen ‚Gräfinnenpulver (pulvis Comitissae)‘ führte, und dass, wie Markham aus eigener Wahrnehmung berichtet, noch heute der Ruhm ihrer Thaten in jener Gegend Spaniens fortlebt. Auch die Jesuiten, welche die Missio-

näre Südamerikas waren, haben sich um die Einführung und Verbreitung der Rinde verdient gemacht¹. Im Jahre 1642 erschien die erste Schrift darüber (P. Barba, *Vera praxis ad curationem Tertianae*, Sevilla 1642), und obschon anfangs als nutzlos, schwindelhaft und schädlich viel angefeindet, war die Rinde doch am Ende des Jahrhunderts als unentbehrlich eingebürgert. La Fontaine besang sie 1682 in einem aus zwei Gesängen bestehenden ‚Poëme du Quinquina‘, weil sie Ludwig XIV. vom Fieber befreit hatte; und Mme. de Genlis (1746—1831) schrieb eine anziehende Novelle über die Art ihrer Entdeckung. Später dann hat sie neben dem Opium die Zeit der Skepsis unangefochten bestanden.“

Die allererste Kenntniss von der fieberwidrigen Eigenschaft der Chinarinde sollen nach Jos. Jussieu, der im Jahre 1735 nach Amerika kam, die Indianer der Ortschaft Malacotos in der Nähe von Loxa gehabt haben.

Abgesehen von der oben erwähnten Schrift Barba's sind als erste bedeutende Publicationen über die Anwendung der Chinarinde bei intermittirenden und perniciosen Fiebern jene von Sydenham (1676), Morton (1692) und Torti (1712) zu nennen. Die unsterblichen Werke dieser drei Männer bilden die reichsten Fundgruben für die Malariaforschung sowohl vom klinischen als vom therapeutischen Standpunkte aus.

Mit welchem Enthusiasmus und mit welcher Verehrung diese Aerzte die Chinarinde dem Arzneischatze einverleibten, zeigen die heftigen Angriffe, welche sie gegen jene Skeptiker führten, die dem neuen Mittel verschiedene böse Wirkungen andichteten. Morton sagt in rührender Frömmigkeit: „. . . non possum non gratias maximas referre Deo Opt. Max. qui tantis viribus hunc simplicem Corticem instruxit . . .“ (l. c., Cap. VI)².

¹ Morton schreibt speciell über diesen Punkt: „Circa annum salutis 1649 famam suam (sc. Corticis) in dies magis, magisque provexit, non tantum per Hispaniam verum etiam Italiam, Romam usque, conatibus imprimis Johannis Cardinalis de Lugo Soc. Jesu, et caeterorum Collegii Jesuitarum Romae Patrum, qui eum gratis religiosis et pauperibus largiebantur. Unde infausto omine, atque in vulgi reformati terrorem, ac scandalum Pulvis Patrum vulgo audit (anglice *The Jesuit's Powder*). Quo nomine plurimos, eosque non sortis gregariae, in hunc usque diem, ab ejus usu abhorrere contigit, ac si, nam naturalium remedium fuisset, sed factitium, diabolicum et venenatum arte Jesuitarum paratum, potius quam divinae *φιλανθρωπίας* donum.“

² Torti schwärmt in folgenden Worten von der Rinde: „placida illa est, modica, aegro facilis ac saluberrima . . . Uno verbo, China China citra omnem molestiam, excepto deglutitionis incommodo, materiam febrilem, quaecumque illa sit, undecumque procedat, quorumque tendat, aut ubicumque moretur, materiam inquam febrilem directe petit. corripit, intercipit aut subigit . . .“ (l. c., Lib. I, Cap. I, pag. 6).

Lancisi schreibt anno 1695 über das Chinin: „Incredibile dictu est, qua felicitate chinatis hisce bolis, quasi totidem herculeis sagittis ferox haec Leoninae paludis hydra fuit interfecta“ (l. c., Lib. II, Epidem. I, Cap. VIII).

Aus diesen Kämpfen ging die Chinarinde siegreich hervor, und die Anzahl ihrer Anhänger wuchs von Jahr zu Jahr. Natürlicherweise verstummten die Gegner nicht vollständig; Stoll und de Haën sahen sich veranlasst, nochmals das Wort zur Vertheidigung der peruvianischen Rinde zu ergreifen. Ja selbst in unserer Zeit erhebt sich, wenn auch wesentlich abgeschwächt, da und dort eine Stimme zu Gunsten der alten Vorurtheile, ohne aber irgendwelche Beachtung zu finden.

Die Entdeckung des Chinins in der Chinarinde ist das Verdienst von Pelletier und Caventou (1820).

Das Wort Kina soll in der Sprache des alten Peru „Rinde“ bedeuten, Kina-Kina eine gute Rinde.

Linné benannte den Baum, der Gräfin del Chinchon zu Ehren, welche die Rinde zuerst nach Europa brachte, Cinchona.

Der Baum gehört in die Familie der *Rubiaceen*. Es gibt gegenwärtig eine bedeutende Anzahl von Varietäten, welche die heilkräftige Rinde besitzen.

Seit 1854 wird die Cinchona auch in Java, Ceylon und Vorderindien mit ausgezeichnetem Erfolge cultivirt, und gegenwärtig liefern die genannten Länder einen sehr bedeutenden Theil der in Handel kommenden Rinde. Moens theilt darüber folgende Daten mit:

Im Jahre 1880 exportirten:

Java	123.941 kg Rinde
Englisch-Indien	208.056 „ „
Ceylon	526.381 „ „

Nach demselben Autor, der über die Cinchonacultur in Asien eine ausgezeichnete Arbeit geliefert hat, sind die nützlichsten Species: *Cinchona succirubra* Pav., die verschiedenen *C. Calisaya* Wedd., die *C. officinalis* L., und die *C. lancifolia* Mutis. Der mindeste Gehalt der Rinde an Chinin und den Nebenalkaloiden muss 5% betragen.

Die Hauptbestandtheile der Chinarinde sind:

Chinin $C_{20}H_{24}N_2O_2$. Es ist eine zweisäurige Base, ihr Anhydrit bildet einen weissen amorphen Körper von stark bitterem Geschmack; die Löslichkeit im Wasser ist äusserst gering (ein Theil in 400 kaltem und 250 kochendem Wasser); sie bildet gut krystallisirende Salze, deren leichtere Löslichkeit ihre Anwendung in der Therapie erklärt.

Cinchonin $C_{19}H_{22}N_2O$.

Chinidin } dem Chinin isomere Basen.
Chinicin }

Cinchonidin } dem Cinchonin isomere Basen.
Cinchonicin }

Chinovin $C_{30}H_{48}O_8$, ein bitter schmeckendes Glycosid.

Chinasäure $C_7H_{12}O_6$, in der Chinarinde hauptsächlich an das Chinin gebunden.

Chinagerbsäure.

Chinioidin ist ein amorphes, bei der Chininbereitung gewonnenes Abfallsproduct; in seiner Zusammensetzung sehr wechselnd.

Von all' den angeführten Körpern kommt dem Chinin und seinen Salzen die weitaus grösste therapeutische Dignität zu, und sie werden als antimalarische Mittel sowohl zu Heilzwecken als prophylaktisch am meisten angewendet.

Ueber den Mechanismus der Chininwirkung bei Malaria haben wir uns (l. c., S. 170) folgendermassen geäussert: „Die Wirkung des Chinins auf die Malariaparasiten ist seit Laveran's Entdeckung sowohl von ihm selbst, als von mehreren anderen Forschern studirt worden.

Laveran stellte diese Untersuchungen in der Weise an, dass er von einem Kranken gleichzeitig zwei Blutpräparate anfertigte; das eine behandelte er mit einer sehr verdünnten Chininlösung, während er das andere, zur Controle dienende, ohne jeden Zusatz mikroskopirte. Laveran fand nun, dass, während sich in dem Controlpräparate die Parasiten durch längere Zeit in lebhafter Bewegung erhielten, in dem Chininpräparate alle Parasiten ruhend und leblos dalagen, woraus die direct vergiftende Wirkung des Mittels auf die Parasiten erwiesen war.

Spätere Versuche bestätigten diese Erscheinung, sie schränkten deren Bedeutung aber insoferne ein, als es sich herausstellte, dass auch andere, indifferente Zusätze die Parasiten im Präparate abtödteten. So fanden Marchiafava und Celli, dass die Parasiten auch dann ihre Bewegung einstellen, wenn den Präparaten eine Kochsalzlösung oder destillirtes Wasser zugesetzt wird. Grassi und Feletti zeigten auch, dass, wenn man Malariablut eine Stunde lang mit destillirtem Wasser schüttelt und dann einem gesunden Menschen einspritzt, keine Infection erfolgt, weil die Malariaparasiten in Folge der genannten Procedur abgestorben waren.

Da auf directem Wege die Chininwirkung nicht mit genügendem Erfolge studirt werden konnte, unternahm ich es, die Parasiten im Blute von Kranken, welche mit Chinin behandelt worden sind, zu untersuchen und dabei den Structurverhältnissen der chininisirten Parasiten besondere Aufmerksamkeit zu schenken. Ziemlich zu gleicher Zeit und unabhängig von mir hat Romanowsky mit seiner Färbemethode denselben Weg betreten. Schliesslich haben Baccelli, Golgi, Marchiafava und Bignami im Anschlusse an die Chinitherapie methodische, in kurzen Intervallen ausgeführte Untersuchungen des nativen Blutes vorgenommen und auf diese Weise die Frage der Chininwirkung zu lösen versucht.

Das einheitliche Resultat aller dieser Untersuchungen besteht darin, dass das dem Organismus einverleibte Chinin die Parasiten im Blute tödtet.

Diese Wirkung des Chinin auf die Malariaparasiten ist analog der Wirkung dieses Mittels auf Infusorien, welche im Jahre 1867 von Binz erhoben und später von ihm und seinen Schülern weiter studirt worden ist, und wir werden sehen, dass die Veränderungen, welche die mit Chinin vergifteten Malariaparasiten zeigen, auffallend ähnlich sind den Veränderungen, welche Binz an vergifteten Infusorien beschrieben hat.

Betrachten wir zunächst die Quartan- und die gewöhnlichen Tertianparasiten in Bezug auf ihre Reaction gegen Chinin, so finden wir die folgenden Erscheinungen:

An den amöboiden Formen der Tertianparasiten ist schon drei Stunden nach Verabreichung von 0·5—1·0 Chinin eine wesentliche Verminderung der amöboiden Beweglichkeit zu constatiren; nach weiteren drei bis sechs Stunden hat auch die Zahl der Parasiten beträchtlich abgenommen, und von den noch vorhandenen Exemplaren sind viele zerrissen, so dass sie mehrere innerhalb der rothen Blutkörperchen liegende Kügelchen bilden, welche miteinander nicht mehr verbunden sind, wovon man sich durch eine länger dauernde Beobachtung überzeugen kann.

An den erwachsenen Formen der Tertianparasiten ist nach Chininverabreichung entweder ein vollständiger Stillstand der Pigmentbewegung zu beobachten, wobei der Parasit ein schollig glänzendes, homogenes, wie geronnenes Aussehen hat, oder es tritt hydropische Blähung des Parasiten mit lebhaftester oscillatorischer Bewegung des Pigments auf, oder endlich der Parasit zerfällt, ähnlich wie die jungen endoglobulären Formen, in mehrere Trümmer.

Die beiden letzten Veränderungsweisen, nämlich die Zerreiſsung des Parasiten und die hydropische Blähung, haben wir als Erscheinungen kennen gelernt, welche auch ohne Chininwirkung während des Anfalles vorkommen; während wir die Zerreiſsung als zweifellose Tödtung des Parasiten betrachten können, dürfte die Aufblähung vielleicht nur als eine Art von Entwicklungshemmung oder vielmehr von Fortpflanzungshemmung, also Sterilmachung des Parasiten, anzusehen sein¹.

Es ist ferner zu erwähnen, dass man kurze Zeit nach Chininverabreichung die mittelgrossen Tertianparasiten oft in lebhaftester, sozusagen zappelnder Bewegung antrifft; etwas Aehnliches beobachteten wir auch gelegentlich der Fieberanfalle; es scheint also, dass die Parasiten, ehe sie in Folge des Chinin coaguliren und zum Stillstande kommen, manchmal zu erhöhter Bewegung gereizt werden. Aehnliches hat auch Binz für die Infusorien beschrieben.

Die Sporulationen der Tertianparasiten kommen unter der Chininwirkung (wenn das Chinin in zwei bis drei Dosen von 0·5 vier bis sechs Stunden vor dem Anfalle gegeben worden ist) zum Theil in normaler Weise zu Stande, während ein anderer Theil der Sporulationskörper unvollkommen bleibt, worauf wir bei Besprechung der Strukturverhältnisse der Chininformen zurückkommen werden.

¹ Herbst hat 1867 gefunden, dass Chinin in verdünnter Lösung die Fortpflanzungsfähigkeit der Infusorien aufhebt; die Tödtung erfolgt bei stärkerer Concentration.

Bei den mittelgrossen Quartanparasiten machte Golgi die Bemerkung, dass sie unter der Chininwirkung eine weniger feine Körnung, metallischen Glanz und Neigung zum Schrumpfen zeigen; die grossen Formen sind gebläht, sie haben lebhaft oscillatorische Bewegung des Pigments, enthalten manchmal Vacuolen oder abortive Sporen.

Wie man sieht, besteht in dem Verhalten dieser beiden, sich auch sonst nahestehenden Parasitenarten auch unter der Chininwirkung volle Aehnlichkeit.

Die kleinen halbmondbildenden Parasiten sind in ihrer Reaction gegen Chinin im nativen Präparate weniger gut zu studiren als in gefärbten Präparaten.

Baccelli beobachtete, dass die amöboiden Körperchen kurz nach der Chinindarreichung eine gesteigerte Lebhaftigkeit in der Bewegung zeigen, und dass oft 24 Stunden nachher die meisten Körperchen spurlos verschwunden sind.

Ich habe bei Fällen von echter Quotidiana leichteren Charakters gefunden, dass ein Theil der amöboiden Körperchen schon drei Stunden nach Verabreichung einer Dosis Chinin von 0.5 gr einen mangelhaft oder gar nicht mehr färbbaren Nucleolus zeigt. Bei Fortsetzung der Chinintherapie findet man in diesen Fällen nach weiteren 12 Stunden nur mehr vereinzelte Parasiten mit erhaltenem Nucleolus, während die übrigen Parasiten entweder keinen färbbaren Nucleolus mehr besitzen oder selbst schon im Zerfalle sind, so dass man von den am meisten veränderten Formen nur mehr einige ungestaltete Fragmente vorfindet.

Das Ungefärbtbleiben des Kernchromatin bedeutet die eingetretene Nekrose der kleinen Parasiten; sie wird, wie es scheint, sehr rasch vom vollständigen Zerfalle der Körperchen gefolgt, so dass nach 48 Stunden von ihnen keine Reste mehr gefunden werden.

In ähnlicher Weise klärt sich die Chininwirkung auch bei den Tertianparasiten auf. Ich fand, dass wenige Stunden nach der ersten Chinindosis der grösste Theil der kleinen und mittelgrossen Formen keinen färbbaren Nucleolus mehr besitzt, während die helle Blase, welche den Kern bedeutet, nach wie vor zu sehen ist; das fernere Schicksal dieser nekrotischen Parasiten besteht gleichfalls in Zerfall.

Ferner habe ich gefunden, dass manche Sporulationskörper unter dem mehrere Stunden vor dem Anfall verabreichten Chinin eigenthümliche Veränderungen erleiden können. Diese Sporulationskörper zeigen zwar eine Segmentirung, welche im nativen Präparate vielleicht als vollwerthig erscheinen würde; im gefärbten Zustande zeigt sich jedoch die interessante Thatsache, dass nur ein geringer Theil der gebildeten Segmente lebensfähige Sporen darstellt, indem sie eine wohlausgebildete Structur zeigt, während der grösste Theil der Segmente keinen Nucleolus besitzt, also nicht als lebensfähig anzusehen ist.

Ich glaube auf Grund dieser Bilder annehmen zu dürfen, dass die Segmentirung unter Chinineinfluss in mangelhafter Weise erfolgt, und benannte daher diese kernlosen Segmente als todtgeborene Sporen.

Es wäre aber nach Golgi's gleich zu erwähnender Beobachtung auch möglich, dass die Sporen, erst nachdem sie lebensfähig gebildet worden sind, zu Grunde gingen. Im Wesentlichen besteht zwischen den beiden Möglichkeiten kein Unterschied.

Romanowsky hat an den erwachsenen grossen Parasiten die entschiedenste Wirkung des Chinins wahrgenommen, indem er diese oft ohne Nucleolus, hingegen mit blos diffus gefärbtem Nucleus vorfand. Ich habe schon an anderer Stelle betont, dass ich die diffuse Färbung des Kernes und das Verschwinden des Nucleolus

an den grossen Formen nicht in jedem Falle als Nekrose, sondern auch als Vorbereitung zur Sporulation ansehe; ich halte daher die jungen Formen ohne Nucleolus als entschieden charakteristischer für die Chininwirkung als jene von Romanowsky beschriebenen. An den Sporulationskörpern beobachtete Romanowsky in Uebereinstimmung mit mir die mangelhafte Tinction der Nucleoli (bei ihm Kerne).

Wir sehen also aus den Untersuchungen von gefärbten Präparaten, dass die Malariaparasiten verschiedener Art und verschiedenen Alters durch das Chinin eine Nekrose erleiden, und dass auf diese Art die spezifische Wirkung des Chinin bei Malaria eine ausreichende Erklärung findet. Es muss kaum hervorgehoben werden, dass nicht sämtliche Parasiten sofort nach den ersten Chinindosen zu Grunde gehen . . .

Eine Form der Malariaparasiten ist gegen Chinin vollständig unempfindlich, und zwar die Reihe der Halbmondkörper.

Es wird von allen Beobachtern übereinstimmend angegeben, dass diese Körper bei nachhaltigster Chinintherapie unverändert bleiben, und dass die Therapie in den betreffenden Fällen auch keine prophylaktische Rolle spielt, indem die Recidive ebenso eintreten, ob nun in der fieberfreien Zwischenzeit Chinin gegeben worden ist oder nicht . . .

Golgi hat auf Grund seiner an nativen Präparaten gewonnenen Erfahrungen folgende Chininempfindlichkeitsscala für die Entwicklungsphasen der Quartaparasiten aufgestellt:

1. Sporen;
2. reife Formen vor Beginn des Segmentationsvorganges;
3. endoglobuläre jüngere Formen.

Die Sporen sind die empfindlichsten Körper, darauf folgen die grossen Körper, welche die Blutkörperchen vollständig ersetzt haben, schliesslich die endoglobulären jüngeren Körperchen, deren Blutkörperchenmantel Golgi als einen relativen Schutz ansieht, welcher sie gegen das Chinin schützt. Bei den Tertianparasiten hat Golgi auch die endoglobulären jüngeren Formen, ebenso wie ich, sehr empfindlich gefunden, und er glaubt, dass das hypertrophische, im Gefüge gelockerte Blutkörperchen das Chinin leicht durchdringen lässt . . .

Es wurde weiter oben erwähnt, dass die an den Malariaparasiten nach Chininverabreichung sich darbietenden Erscheinungen sehr ähnlich sind jenen von Binz an Infusorien beobachteten Vorgängen; es sei hier zu dessen Bekräftigung auf die Arbeit von Binz aus dem Jahre 1869 hingewiesen, wo unter Anderem auch bemerkt wird, dass bei geringerer Concentration der Chininlösung sich anfangs eine irritirende Wirkung des Chinin auf grössere Infusorien nachweisen lässt; dasselbe haben wir oben an den Malariaparasiten beschrieben.“

Auf Grund seiner Beobachtungen zog Binz schon im Jahre 1869 den Schluss, dass die räthselhafte Wirkung des Chinin bei Malaria in letzter Linie darauf beruhen müsse, dass die Malaria durch niedere Or-

ganismen erzeugt wird, welche gegen das Chinin eine ähnliche Empfindlichkeit besitzen wie die Infusorien. Laveran's Entdeckung hat die Annahme von Binz glänzend bestätigt.

Die Wirkung des Chinins bei Malariafiebern beruht also, wie aus den eben beschriebenen Untersuchungen hervorgeht, auf seiner Eigenschaft, die Malariaparasiten innerhalb der Blutbahn zu tödten. Alle übrigen Wirkungen des Chinins auf den physiologischen und pathologischen Organismus, wie seine Wirkung auf die Gefässinnervation, auf das Herz, auf die Oxydation, schliesslich auf die Diapedese weisser Blutkörperchen, kommt bei der Malaria wenig oder gar nicht in Betracht. Ob die von Binz gefundene Lähmung der Leukocyten durch Chininlösungen bei der Therapie der Malaria in Betracht kommt, ist zweifelhaft. Das häufige Vorkommen von melaniferen Leukocyten nach den Anfällen lässt vielmehr den Schluss zu, dass die weissen Zellen in ihrer Thätigkeit keine Störung erfahren.

Die Chininpräparate und ihre Anwendungsweisen.

Die Anzahl der dargestellten und in den Handel gebrachten Chininsalze ist bedeutend. In der letzten Auflage von Ewald's Handbuch der Arzneiverordnungslehre (13. Auflage, 1898) zähle ich, abgesehen vom Chinin, nicht weniger als 33 Chininsalze. Dass die grosse Mehrzahl derselben überflüssig ist, muss kaum hervorgehoben werden.

Die österreichische Pharmakopoe (vom Jahre 1889) hat folgende Präparate als officinell aufgenommen: Chininum bisulfuricum, Ch. ferrocitricum, Ch. hydrochloricum, Ch. sulfuricum und Ch. tannicum.

Die deutsche Pharmakopoe enthält officinell: Chininum ferrocitricum, Ch. hydrochloricum, Ch. sulfuricum und Ch. tannicum.

Von diesen Präparaten verdienen das Chininum hydrochloricum und das Ch. bisulfuricum die vorzugsweise Anwendung. Beide sind leicht löslich (das erstere in 34, das letztere in 11 Theilen Wasser), beide enthalten relativ grosse Mengen des wirksamen Principis. Ersteres hat letzterem gegenüber noch den Vortheil, dass seine wässerigen Lösungen weniger leicht schimmeln.

Die Einführung des Chinins in den Organismus kann bewerkstelligt werden: per os, per rectum, endermatisch, subcutan und intravenös¹.

Jede dieser Applicationsweisen — abgesehen von der völlig verlassenen, weil ganz unzweckmässigen endermatischen — hat ihre Indicationen.

Als die gewöhnliche Verabreichungsweise ist die per os zu bezeichnen. Sie wird in leichten Fällen von intermittirendem, remittirendem oder sub-

¹ Nur des Curiosums halber erwähnen wir, dass noch zu Beginn dieses Jahrhunderts die Chininarinde als Zusatz zu Bädern und auch „zwischen zwei Hemden genäht“ (Reil) angewendet wurde.

continuierlichem Fieber so lange zu bevorzugen sein, als nicht unstillbares Erbrechen die Einführung des Mittels illusorisch macht, und als nicht perniciose Symptome die rascher wirkende subcutane Einspritzung erheischen.

Man verabreicht das Chinin per os in Lösung, in Pulvern, in Pillen, Tabletten.

Es ist zweifellos, dass der Lösung der Vorzug gebührt, rascher resorbirt zu werden und daher eine intensivere Wirkung zu erzielen. Thatsächlich werden die Chininlösungen beim Militär allgemein mit gutem Erfolge angewendet. In der Regel muss der Kranke in Gegenwart des Arztes die Lösung schlucken, damit verschiedenem Unfug gesteuert werde. Als Corrigenes erhält der Mann eine Citronenscheibe verabreicht.

Der widerwärtig bittere Geschmack des Mittels bringt es jedoch mit sich, dass die Verabreichung in Pulverform in der Civilpraxis weitaus am verbreitetsten ist. Pillen, Pralinés, Tabletten sind wegen ihrer schweren Löslichkeit nicht empfehlenswerth, bei empfindlichen Personen und Kindern sind sie jedoch manchmal nicht zu umgehen.

Als Geschmackcorrigentien empfehlen sich Syrup. Liquiritiae, Kaffee mit Cognac, verschiedene Fruchtsäfte, Milch.

Für Kinder von 4—6 Jahren empfiehlt Créquy:

Chinin. muriat.	0·30
Syr. Liquiritiae	3·0
Aquae	40·0

Manche Personen empfinden nach Chinineinnahme ein Brennen im Magen; in solchen Fällen empfiehlt es sich nach Liégeois, das Chinin mit gleichen Theilen Antipyrin nehmen zu lassen.

Per rectum¹ gibt man das Mittel in Form von lauwarmen Klystieren, zweckmässigerweise mit einigen Tropfen Opiumtinctur, damit das Lavement behalten werde. Vorher muss man ein Reinigungsklystier appliciren lassen.

Man verordne also z. B.:

Rp.	Chinini hydrochloric.	1·0
	Aquae	200·0
	Tct. opii spl.	gtts. X
S. für 2 Klystiere.		

Suppositorium:

Rp.	Chinini hydrochloric.	1·5
	Butyri Cacao qu. s. ut	
	f. suppositoria Nr. 5.	
S. Stuhlzäpfchen.		

¹ Nach Torti hat Hadrianus Helvetius zuerst den Gebrauch des Mittels per rectum empfohlen. Torti selbst bediente sich dieser Applicationsweise bei schweren Infectionen.

Die endermatische Anwendung ist, wie schon erwähnt, ganz zu verlassen. Durch die intacte Haut dringen nur minimale Quantitäten des Mittels, und die Application auf Stellen, deren Epidermis vorher durch Vesicantien entfernt wurde, ist gleichzeitig sehr schmerzhaft und unzuverlässig.

Eine besondere Bedeutung kommt hingegen der subcutanen und intramuskulären Einspritzung des Chinins zu.

Dieselbe ist in allen Fällen indicirt, in denen schwere Symptome ein rasches Eingreifen erfordern; sie ist daher in Malariagegenden viel benützt und erwies sich von ausserordentlichem Werthe bei pernicioöser Malaria.

Die Einspritzungen haben mit besonderer Sorgfalt zu geschehen, da sonst Infiltrate, Abscesse, Phlegmonen an der Injectionsstelle häufig sind. In warmen Ländern sah man sogar Tetanus den Injectionen folgen (Vincent und Burot).

Es ist also nöthig, die Haut durch Seifenwaschung, Alkohol und Sublimat zu desinficiren. Als Spritze empfiehlt sich am besten die neuartige, ganz aus Glas bestehende Spritze, welche man mit einem Stachel aus Platiniridium armirt. Vor dem Gebrauch wird die Spritze ausgekocht, die Canüle gegläht. Man spritzt entweder einfach subcutan ein, oder man injicirt in die Muskulatur, am besten in die Glutealmuskeln. Immerhin sind die Chinineinspritzungen, man mag welche Lösung immer benützen, mehr oder weniger schmerzhaft.

Dass die benützten Lösungen sterilisirt sein müssen, ist selbstverständlich; sollten Krystalle ausgefallen sein, so sind dieselben durch Erwärnung wieder aufzulösen.

Am meisten wird das Chininum bimuriaticum zu Injectionen benützt. Am besten ist es, sterilisirte Lösungen desselben im Verhältnisse von 1 : 2 in Glasphiolen vorrätbig zu haben, deren jede einer Einspritzung dient¹. Andernfalls bereite man folgende Lösung:

Rp. Chinin. bimuriatic. 5·0
 Aqu. dest. et sterilisatae qu. s. ad ccm 10·0.

Eine Spritze von 1 ccm Inhalt fasst 0·5 Chinin.

Nach Beurmann und Villejean kann man sich in Ermangelung von Chininum bimuriaticum dasselbe aus dem Chininum muriaticum leicht bereiten, wenn man dem letzteren das gleiche Gewichtstheil einer Salzsäure (D = 1045)² hinzufügt; die gewonnene Lösung wird mit Wasser

¹ Solche Phiolen sind unter Anderem in der Kade'schen Oranien-Apotheke in Berlin beziehbar (Plehn).

² Officinelle Salzsäure wird so lange mit destillirtem Wasser verdünnt, bis das Aërometer ein specifisches Gewicht von 1045 anzeigt. Dann werden z. B. 5 gr Chininum muriaticum in so viel der gewonnenen Säure gelöst, dass die Lösung 5 ccm beträgt.

auf das Doppelte verdünnt, wodurch eine Lösung resultirt, welche in 1 *ccm* 0·5 Chininum bimuriaticum enthält.

Die Einspritzungen von Chininum bihydrochloricum sind wenig schmerzhaft. Dasselbe wird gerühmt von Chininum bihydrobromicum. Lösungen desselben 1—3 auf 10 Wasser sind erwärmt einzuspritzen.

v. Stoffella löst unter leichtem Erwärmen 2·0 Chininum muriaticum in 10 *ccm* destillirten Wassers auf und spritzt die Lösung lauwarm ein. Die Injection soll schmerzlos sein.

Laborde und Grimaux empfehlen:

Rp. Chinin. hydrochlorico-sulfuricum 5·0
 Aqu. dest. qu. s. ut f. *ccm* 10·0
 M. D. S. Injection
 1 *ccm* = 0·5 des Mittels.

Köbner empfiehlt:

Rp. Chinini hydrochloric. 0·15—0·25
 Glycerini puri
 Aquae $\tilde{a}\tilde{a}$ 0·5
 Disp. sine acido, lauwarm zu injiciren.

Triulzi empfiehlt eine Combination von Antipyrin und Chinin zur Einspritzung; dieselbe hat den Vortheil geringer Schmerzhaftigkeit und der besseren Löslichkeit des Chinins:

Rp. Chinin. muriat. 3·0
 Antipyrin 2·0
 Aquae 6·0
 M. D. S. Injection.
 1 *ccm* = 0·30 des Salzes.

Vincent und Burot bedienen sich mit Vortheil folgender Formel:

Rp. Chinin. muriat. 3·0
 Analgesin 2·0
 Aqua 6·0
 1 *ccm* = 0·5 Chinin.

Vitali und Galignani benützen folgende Lösung:

Rp. Chinin. muriat. 10·0
 Aqu. dest. 7·5
 Acid. mur. dil. 2·5
 M. D. S. Injection.
 1 *ccm* = 0·73 des Salzes.

Burdel empfiehlt, das Chinin in alkoholischer oder besser ätherischer Lösung einzuspritzen. Die Resorption soll eine raschere sein als bei den wässerigen Lösungen.

Die anderen Präparate, namentlich das schwefelsaure Chinin, eignen sich nicht zur Injection.

Die intravenösen Injectionen sind von Baccelli eingeführt worden. Dieselben sollen in perniciösen Fällen schwersten Charakters

indicirt sein und vortreffliche Resultate geben. Namentlich dürften dieselben bei der algiden Form angezeigt sein, da die Resorption bei derselben darniederliegt; doch sind sie auch im Koma etc. anzuempfehlen.

Man sticht, natürlich unter Beachtung strenger antiseptischer Cautele, in eine Armvene direct durch die Haut ein, nachdem durch Anlegung einer Aderlassbinde die Venen zur Schwellung gebracht worden sind. Die Binde wird hierauf entfernt und das Medicament langsam in die Vene gespritzt.

Baccelli benützt zur intravenösen Injection folgende Lösung:

Rp.	Chinin. muriat.	1·0
	Natr. chlorat.	0·075
	Aqu. dest.	10·0

M. D. S. Injection.

Vor dem Gebrauche wird die Lösung filtrirt und aufgeköcht.

Gleichzeitig werden einige Aethereinspritzungen als Analepticum verabreicht.

Baccelli, welcher in letzter Zeit auf einmal die Dosis von 1 gr Chinin einzuspritzen pflegt, sah niemals irgendwelche störende Nebenwirkung eintreten.

Bemerkenswerth ist, dass durch intravenöse Einspritzung von 1 gr Chinin das Blut beiläufig jene Menge (1 : 5000) enthält, welche nach Binz auf Infusorien rasch tödtend wirkt.

Nach Baccelli's Beobachtungen sollen die schweren Erscheinungen nach diesen Injectionen baldigst weichen, während der Fieberabfall später nachfolgt.

Zeit der Verabreichung und Dosirung des Chinins. Was den Zeitpunkt betrifft, in welchem es am zweckmässigsten ist, das Chinin zu verabreichen, so ist es bekannt, dass diesbezüglich die älteren Autoren verschiedener Ansicht waren. Torti gab bei intermittirenden Fiebern die Rinde unmittelbar vor dem Anfall, während Sydenham es vorzog, das Mittel nach dem Anfall, also möglichst lange vor dem folgenden Paroxysmus, zu verabreichen. Die französische Schule, namentlich Bretonneau und Trousseau, adoptirten die Sydenham'sche Verordnungsweise, während man in Italien und in Deutschland die Torti'sche Darreichung, wenn auch in etwas modificirter Weise, befolgt.

Wenn man mit Golgi daran festhält, dass die jüngsten Parasiten zur Zeit, ehe sie die rothen Blutkörperchen befallen, also wo sie frei im Plasma schwimmen, am empfindlichsten gegen das Chinin sind, so muss man annehmen, dass die zweckmässigste Zeit zur Darreichung des Mittels (wenn dasselbe per os genommen wird) einige Stunden vor dem Paroxysmus liegt. Es wird dann zur Zeit der Segmentation der grösste Theil des Chinins im Blute circuliren und die eben entstandenen Sporen tödten.

Wir verabreichen daher, langer Erfahrung zufolge, und neuerdings gestützt durch theoretische Erwägungen, bei intermittirendem Fieber das Chinin etwa 5—3 Stunden vor dem Anfalle.

Es ist nothwendig zu wissen, dass dadurch der erwartete Anfall nicht unterdrückt wird. Derselbe erfolgt beinahe mit derselben Intensität wie die früheren, nur trifft er oft mit einiger Verspätung ein. Dafür bleibt aber der nächstfolgende Anfall entweder vollständig aus, oder er kehrt wesentlich abgeschwächt wieder.

Wie man sich diese Erscheinung zu erklären hat, bedarf nach dem früher Gesagten keiner weiteren Erklärung.

Ist der Anfall ganz nahe bevorstehend oder schon im Ausbrechen begriffen, so hat die Chininverabreichung weniger Werth. Namentlich kommt der Umstand in Betracht, dass die Kranken das Mittel während des Anfalles leicht erbrechen.

Man wird also in solchem Falle den Paroxysmus vorübergehen lassen und das Mittel nach erfolgter Entfieberung in Sydenham'scher Manier geben. Damit erzielt man eine wesentliche Abschwächung, respective vollkommene Aufhebung des weiteren Anfalles.

Das Gesagte gilt für die intermittirenden Fieber, mögen sie welchen Typus immer haben.

Bei den schweren Infectionen mit remittirendem und continuirlichem Fieber und mit perniciosen Erscheinungen wird man die Chinintherapie ohne Rücksicht auf die Temperaturbewegung sofort nach Sicherstellung der Diagnose energisch in Angriff zu nehmen haben. Es hat keine Berechtigung, Remissionen abzuwarten, um während derselben das Chinin zu geben, da man mit solchem Zuwarten kostbare Zeit verlieren kann.

Bei der Dosirung des Mittels halte man sich stets vor Augen, dass es sich um eine Säuberung des Blutes von den Parasiten handelt, und dass zu diesem Zwecke eine bestimmte Concentration der Lösung (in diesem Falle des Blutes) unbedingt nothwendig ist. Bedenkt man ferner, dass bei Verabreichung per os die Resorption des Mittels eine bestimmte Zeit erfordert, dass nahezu gleichzeitig mit der Resorption auch die Ausscheidung des Chinins beginnt, so muss man zu dem Schlusse kommen, dass man das Chinin nicht in kleinen Dosen verzetteln darf, sondern dass man durchaus mit angemessenen, massiven, in kurzen Intervallen gereichten Dosen vorgehen muss¹.

¹ In treffender Weise drückt Torti diese von ihm schon deutlich empfundene Nothwendigkeit aus: „Sane una tantum libra aquae affatim effusa par est extinguendo ignitorum carbonum cumulo; duae vero librae guttatim, et longiusculis intervallis stillantes tractu temporis difficile idem praestant“ (l. c., S. 56).

Ob die Ansicht mancher Autoren (Stuedel, Küchel), dass kleine Chiningaben die Plasmodien „aufstören“ und eine latente Malaria zum Ausbruch bringen können, vollkommen richtig ist, müssen wir jedoch vorläufig dahingestellt sein lassen.

Nach den Untersuchungen von Kerner und von Thau beginnt die Ausscheidung des salzsauren Chinins durch die Nieren schon 10 bis 15 Minuten nach der stomachalen Aufnahme; den Höhepunkt erreicht die Ausscheidung in der 12. Stunde, nachher (bis zu 48 Stunden) werden nur mehr Spuren im Harn gefunden. Das schwefelsaure Chinin erscheint erst 45 Minuten nach Aufnahme in dem Harn; seine Ausscheidung ist erst nach der 60. Stunde vollendet.

Es ist leicht ersichtlich, dass man den idealen Zweck einer möglichst raschen und genügenden Chininisierung des Blutes durch die intravenösen und subcutanen Injectionen herbeiführt, dass, per os gereicht, Lösungen das Ziel am besten erreichen, und dass bei Darreichung in Pulverform nur leicht lösliche Salze in entsprechender Dosirung zu verwenden sind.

Die Chinarinde oder deren Decoct wird heutzutage nur mehr ausnahmsweise gegen die acute Malaria-infection angewendet; doch lehrt die Erfahrung, dass man manchmal eine hartnäckige Malaria, die dem Chinin Widerstand leistet, mit der Rinde wegbringt.

In diesem Falle gibt man während der Apyrexie etwa 10--15 gr der Rinde entweder als solche oder im Decoct.

Fedeli hat neuerlich die *Mixtura antiquartanaria Cotunni* als besonders wirkungsvoll gelobt. Dieselbe hat folgende Formel:

Rp.	Cortic. Chinae pulverisatae	48·0
	Radic. Zedoariae	
	Ammon. chlorat	āā 4·0
	Camphorae	1·50

Div. in dos. X [24 Stunden vor dem nächsten Anfall ist mit dem Einnehmen der Pulver zu beginnen].

Specielle Behandlungsweise.

1. Der intermittirenden Fieber. Man verabreicht bei Erwachsenen 5, 4, respective 3 Stunden vor dem erwarteten Anfall je 0·3—0·5 Chininum hydrochloricum oder bihydrochloricum.

Torti's gewöhnliche Therapie bestand in der morgendlichen Verabreichung von $\frac{1}{2}$ Drachme (circa 18 gr) des Pulvers durch 8 aufeinanderfolgende Tage, darauf 14 Tage Pause, dann durch 6 Tage je 1 Scrupel (0·6 gr) morgendlich.

Bei stärkerem, rasch zu tilgendem Fieber gab er sofort 2 Drachmen und bemerkt: „Neque enim sex scrupuli v. gr. pulveris, per sex successivos dies assumpti, aequivalent activitati, licet aequivaleant ponderi duarum drachmarum uno hausta assumptarum; quod, ut maxime verum est, ita et maxime notandum iu praxi“ (l. c., S. 56).

Dieselbe Medication wird durch etwa 4—5 Tage wiederholt, auch wenn kein weiterer Anfall aufgetreten ist.

Um den Recidiven zuvorzukommen, gibt man eine Woche nach dem letzten Anfall durch 2—3 Tage abermals zur selben Tageszeit wie das erste Mal zwei Dosen zu 0·3—0·5. Dasselbe wiederholt man noch zwei, dreimal je eine Woche später.

Auf diese Weise kann man bei Infectionen mit Parasiten der ersten Gruppe, von Neuinfectionen abgesehen, auf das Ausbleiben der Recidive mit einiger Bestimmtheit rechnen.

Bei der malignen Tertiana, deren Anfälle sehr lange, deren Intermissionen, respective Remissionen aber sehr kurz zu dauern pflegen, ist behufs einer rationellen Therapie der Blutbefund zu erheben. Das Auftauchen einer grösseren Anzahl von Parasiten mit concentrirtem Pigmentklumpen kündigt den bevorstehenden Anfall an. Es ist also dieser Zeitpunkt zur Verabreichung des Mittels zu benützen.

2. Der continuirlichen und remittirenden Fieber. Man verabreicht sofort nach Sicherstellung der Diagnose, entweder per os oder, wenn Erbrechen erfolgt, hypodermatisch (weniger gut per Klysm.) 1·5 bis 2·0 Chinin, und zwar binnen 2—4 Stunden. Nach je 12 Stunden werden Dosen von je 1·0 weiter verabfolgt, bis Temperaturabfall eingetreten ist. Darauf werden noch durch 4—6 Tage je 1 *gr* in 24 Stunden gegeben.

Diese Fieber, meistens durch die Parasiten der zweiten Gruppe bedingt, recidiviren hartnäckig. Eine rationelle Therapie muss sich bei ihnen an den Blutbefund halten. So lange nur Halbmonde zu sehen sind, ist es vollständig nutzlos, Chinin zu geben. Sowie aber amöboide Körperchen erscheinen, ist es geboten, durch einige Tage je 1·0 pro die zu verabreichen, so lange, bis die genannten Parasiten wieder verschwunden sind. Dies muss so oft wiederholt werden, als die Blutuntersuchung die Fortdauer der Infection darlegt. Es handelt sich in diesen Fällen thatsächlich um eine fractionirte Sterilisirung des Blutes.

Ist man nicht in der Lage, das Blut mikroskopisch zu controliren, so verabreiche man in ähnlicher Weise, wie es für die intermittirenden Fieber besprochen worden ist, von Woche zu Woche noch einige Chinin-gaben.

3. Bei Fiebern mit schweren oder perniciosen Erscheinungen greife man sofort zur subcutanen, respective intravenösen Chinin-einspritzung.

Man gibt zunächst je nach der Schwere der Symptome 1—2 *gr*, höchstens 3 *gr*. Nach Pausen von je 6—8 Stunden verabreicht man abermals 1·0, insolange, als der Zustand des Kranken es erfordert. Späterhin folgen kleinere Dosen in grösseren Pausen.

Die speciellen Eigenheiten eines jeden Falles werden Veranlassung geben, von dem eben beschriebenen Schema da und dort abzuweichen, im Grossen und Ganzen legt es aber die Grundsätze der Behandlungsweise dar.

Bei Kindern unter 6 Jahren gilt im Allgemeinen die Regel, pro Jahr 0·1 Chinin als Tagesdosis zu rechnen. Man gibt also Kindern unter einem Jahre 0·05—0·10, solchen von 1—4 Jahren 0·10—0·40 Chinin pro die. In schweren Infectionen dürfen, ja müssen diese Dosen um das Doppelte überschritten werden.

Kinder ertragen die subcutane Injection ebensogut wie Erwachsene.

4. Ueber die Behandlung des Schwarzwasserfiebers. Die Behandlung des Schwarzwasserfiebers erfordert aus dem Grunde eine eigene Besprechung, weil die Autoren in dieser Sache äusserst verschiedene Standpunkte einnehmen. Studirt man die vorliegende Literatur, so ruft man unwillkürlich aus: „Tot capita tot census!“

Der Hauptsache nach theilen sich die Autoren in zwei Gruppen: die eine plaidirt für die energische Anwendung des Chinins, die andere perhorrescirt dasselbe.

Die Ursache dieser Divergenzen besteht in der Schwierigkeit der Differentialdiagnose zwischen echtem Schwarzwasserfieber und Chininintoxication.

Nach unserer Ansicht ist es ebenso verfehlt, bei Fieber mit Hämoglobinurie in jedem Falle das Chinin anzuwenden, als es in allen solchen Fällen zu verwerfen.

Man muss sich vor allen Dingen die Frage stellen, welcher der beiden Zustände vorliege? Welche Gesichtspunkte für die Diagnose in Betracht zu ziehen sind, darüber haben wir uns a. a. O. ausgesprochen. Dass die Blutuntersuchungen gerade in diesen Fällen von höchster Bedeutung sind, ist klar.

Im Allgemeinen wird man sich an folgende Regeln zu halten haben:

Ist die Hämoglobinurie aufgetreten, ohne dass kurz vorher Chinin genommen worden wäre, und ergibt die Blutuntersuchung gleichzeitig das Vorhandensein der Malariainfection, dann ist unbedingt mit Chinin vorzugehen.

Ist die Hämoglobinurie nach einer Chinindose aufgetreten, ergibt die Anamnese, dass der Kranke früher ohne Schaden Chinin genommen hatte, sind Parasiten im Blute vorhanden, dann ist Chinin zu geben. Sollte dem Chinin binnen wenigen Stunden abermals ein Hämoglobinurieanfall folgen, so ist dessen Wiederholung davon abhängig zu machen, ob die Parasiten aus dem Blute zum grossen Theile verschwunden sind oder nicht. Ist ersteres der Fall, so verzichte man, wenigstens für einige Zeit, auf das Chinin. Lehrt die Blutuntersuchung, dass die Parasiten an Menge zunehmen, so ist Chinin zu reichen.

Erfährt man aus der Anamnese, dass der Kranke schon einmal nach Chinin einen Anfall von Hämoglobinurie bekommen hat, ergibt die Blutuntersuchung das Fehlen von Parasiten, dann ist das Chinin absolut zu vermeiden.

Sehr schwierig liegt die Entscheidung in jenen Fällen, in denen evidente schwere Malariainfektion (reichlicher Parasitenbefund!) vorhanden ist, und in denen gleichzeitig eine Intoleranz gegen Chinin in Form der Hämoglobinurie eine sichergestellte Thatsache ist.

In solchen Fällen muss man sich vor Augen halten, dass der Kranke durch eine Chiniudose in höchste Lebensgefahr gebracht werden kann, und dass er andererseits bei Unterlassung der Chinintherapie durch zunehmende Infektion gleichfalls in dieselbe Gefahr geräth. Die Wahl ist sehr schwer. Für Versuche mit unverlässlichen Mitteln fehlt die Zeit. Es wird wohl bei zunehmender Schwere der Symptome nichts Anderes übrig bleiben, als *va banque* zu spielen und dennoch zu dem Chinin zu greifen. Man gebe eine nicht zu kleine Dose, denn damit richtet man gegen die Infektion nichts aus, ruft aber gleichwohl einen Schwarzwasseranfall hervor. Man verabreiche in solchen Fällen Dosen von 1·0—2·0 Chinin. Für Steudel's Kolossalgaben (8—10 *gr* pro die) können wir uns nicht erwärmen.

Tomaselli, der sich bemüht hat, angesichts solcher Fälle einen Ersatz für das Chinin zu finden, oder wenigstens ein Mittel ausfindig zu machen, welches dem Chinin die giftige Eigenschaft nimmt, kam zu keinem befriedigenden Resultat. In einem einzigen Falle gelang es ihm, bei gleichzeitiger Anwendung von Opium und Chinin den Anfall zu umgehen. Coglitore behauptet, durch die Verbindung des Chinins mit Opium und Ergotin gute Erfolge erzielt zu haben.

Er empfiehlt:

Rp.	Chinin. sulf.	0·75
	Ergotin Bonjean	0·30
	Opium	0·05

Div. in dos. III. S. Stündlich ein Pulver.

Weitere Beobachtungen müssen den Werth dieser Combination feststellen¹.

Nach dem oben Gesagten hat es blos relativen Werth, die statistischen Angaben über die Resultate der verschiedenen Behandlungsweisen der Malaria biliosa haemoglobinurica in Betracht zu ziehen, denn es ist anzunehmen, dass unter den so behandelten Fällen ein bedeutender Procentsatz von Individuen mit Chininvergiftung inbegriffen war, und damit trübt sich der Einblick in das Wesen der Sache.

¹ Livio Vincenzi ist von dem Mittel in einem Falle im Stiche gelassen worden.

Dazu kommt noch der von Corre hervorgehobene Umstand, dass je nach Zeit und Oertlichkeit die Resultate der Behandlung auch bei ganz gleichbleibenden therapeutischen Maassnahmen in bedeutenden Breiten schwanken, dass also noch ein unbekannter Factor, dessen Ingerenz wir gar nicht abzuwägen in der Lage sind, die Sachlage verwickelt.

Wir wollen es dennoch nicht unterlassen, wenigstens einige dieser Zahlen vorzubringen, da es an besseren bisher mangelt.

Wir entnehmen zunächst folgende Zusammenstellung der Arbeit von Bérenger Féraud. Zu deren Verständniss sei bemerkt, dass dieser Autor für eine energische Chininbehandlung eintritt. Er gibt 3·5—4·0 Chinin pro die, nebenbei ziemlich bedeutende Opiumdosen. Die den Reihen vorstehenden Buchstaben sollen militärärztliche Chefs bedeuten, unter deren Aegide die betreffende Behandlungsweise stattgefunden hat. Die Fälle beziehen sich auf Westafrika.

	Zahl der Kranken	Todesfälle	Sterblichkeitsprocent	Behandlung
A	71	22	31	Chinin in sehr kleinen Dosen. Calomel.
B	40	8	20	
C	29	5	17	Chinin in mittleren Dosen. Calomel in geringeren Gaben.
D	11	4	36	
E	42	13	31	Chinin in sehr kleinen Dosen. Calomel und andere Purgirmittel als Grundlage der Behandlung.
F	30	9	30	
G	45	5	13	Chinin in grossen Gaben.
H	18	0	0	
Summe	286	66	23	

Tyson hatte an einem Material von 24 Fällen 33·8% Heilungen mit Chinin, 25% Heilungen ohne Chinin, Webb unter 33 Fällen 69·6% Heilungen mit Chinin, durchaus Todesfälle ohne Chinin.

Stedel (Ostafrika), welcher für die Behandlung mit grossen Chinindosen plaidirt und in den ersten Krankheitstagen 8·0 Chinin (einmal selbst 10·5) anwendet, hatte unter 18 Fällen 3 Todesfälle = 16—17%.

Diesen für die Chininbehandlung günstigen Daten gegenüber stehen folgende, die das Gegentheil zu beweisen scheinen:

Daniel erzielte unter 93 Fällen 82% Heilungen und 18% Todesfälle bei Behandlung ohne Chinin, 59% Heilungen und 41% Todesfälle mit Chinin.

Albert Plehn (Kamerun) hatte unter 53 Erkrankungen 5 Todesfälle = 9·8% Mortalität bei mässiger Chininbehandlung.

Der letztgenannte Autor formulirt über die Behandlung des Schwarzwasserfiebers folgende Sätze (l. c., S. 56):

„1. Chinin ist überflüssig, weil die Gegner, welche es bekämpfen soll, in kurzer Zeit an den Folgen ihrer eigenen Thätigkeit zu Grunde gehen.

2. Chinin ist im höchsten Maasse gefährlich, weil es besonders geeignet erscheint, neue Paroxysmen von Blutzerfall hervorzurufen, nachdem die ersten vielleicht glücklich überstanden sind.“

Wenn man die sehr interessanten und lehrreichen Krankengeschichten Plehn's durchliest, so kann man sich nicht des Eindruckes erwehren, dass thatsächlich eine Anzahl von den Schwarzwasserfiebern nichts Anderes sind als Chininintoxicationen. Nach Plehn's Aufzeichnungen wären unter den von ihm beobachteten 53 Anfällen 48 durch Chinin „ausgelöst“ worden; genauer gesprochen kamen die Anfälle in der genannten Anzahl von Beobachtungen, nachdem Chinin genommen worden ist.

Die in den beiden citirten Sätzen niedergelegten Conclusionen Plehn's können wir nicht unterschreiben, und zwar aus folgenden Gründen nicht:

Nahezu alle seine Kranken nahmen, sei es in Folge allgemeinen Unbehagens, sei es wegen etwas Fieber, Chinin. Wenn nun auch nach dieser Chinindosis (abgesehen davon, ob es bloß post hoc oder propter hoc gewesen ist) ein Anfall von Hämoglobinurie erfolgt ist, so hat dennoch das Chinin nebenbei auch seine antiparasitäre Wirkung ausgeübt. Nur daraus kann man sich erklären, dass Plehn in der Mehrzahl der Fälle, deren Blut er untersuchte, nur ganz spärliche Parasiten fand. Wenn solche Kranke wieder hergestellt worden sind, kann man also nicht sagen, dass sie ohne Chinin geheilt worden sind, sondern dass sie mit geringen Dosen Chinin, die sie vor dem Anfall genommen haben, ihr Auslangen gefunden haben. Plehn's Ansicht, dass die durch den Blutkörperzerfall freigewordenen Parasiten im Blutplasma zu Grunde gehen, mag richtig sein, für alle Fälle wird das Chinin diesen freigewordenen Parasiten leichter schaden als den intraglobulären, und auch in kleiner Dose eine stärkere Wirkung als sonst auszuüben in der Lage sein.

Abgesehen von diesem Einwurf ist aber aus Plehn's Krankengeschichten zu entnehmen, dass er den Schwarzwasseranfall vorbeiziehen liess, indem er sich auf eine bloß symptomatische Behandlung beschränkte, dass er aber, wenn nach einigen Tagen abermals Fieber kam, dessen er in symptomatischer Weise nicht Herr werden konnte, doch jedesmal nach dem Chinin griff und dasselbe sehr nutzbringend anwendete.

Alles in Allem genommen ist es wohl als feststehend anzusehen, dass man ohne Berücksichtigung jener beiden Factoren, auf die es hier hauptsächlich ankommt: Infection und Chininintoleranz, und ohne eingehende Individualisirung der Fälle nach diesen Gesichtspunkten, keine rationelle Therapie dieser Zustände in der Hand haben wird. Die Behandlung des Schwarzwasserfiebers gehört zweifellos mit zu den schwierigsten, verantwortungsvollsten Aufgaben der Tropenärzte.

Es ist begreiflich, dass bei der Unsicherheit, in welcher sich die Aerzte, namentlich jene, welche die Blutuntersuchung nicht beherrschten,

dieser Krankheit gegenüber befanden, eine Reihe von Behandlungsmethoden des Schwarzwasserfiebers als einzig heilbringend angepriesen worden sind und noch täglich angepriesen werden.

Es soll nicht bezweifelt werden, dass diesen Methoden manches Gute zu Grunde liegt; namentlich erfüllen sie die symptomatischen Indicationen, welche gerade hier eine nicht zu unterschätzende Bedeutung haben. Die Kranken leiden bedeutende Qualen, und es ist geboten, dieselben so gut als möglich zu beheben.

Wir stehen daher nicht an, einige jener Behandlungsweisen hier wiederzugeben: verweisen im Uebrigen auf den folgenden Punkt, in welchem die symptomatische Behandlung der Malaria erörtert wird.

Quennec sah in 22 Fällen mittelst folgender Behandlung durchaus gute Resultate:

Neben mässigen Gaben von Chinin verabreichte er 4—6 gr Chloroform pro die in folgender Weise:

Rp.	Chloroform	4·0—6·0
	Gummi arab. qu. s.	
	Zuckerwasser	250·0

Von diesem Getränke erhält der Kranke alle 10 Minuten einen Schluck. Es soll das Erbrechen und den Singultus günstig beeinflussen und die Diuresis heben.

Daneben kommen salinische Abführmittel und kalte hohe Eingiessungen in den Darm von 10 Kochsalz auf 1000 Wasser.

Hébrard hatte (in 2 Fällen) von der gleichen Behandlung guten Erfolg.

Rangé legte sich folgende Therapie zurecht, mit welcher er gute Erfolge erzielt haben will: Zu Beginn des ersten Anfalles Application von 6 blutigen Schröpfköpfen in die Lumbalgegend, Injection von Chininum hydrobromicum mit 3 Tropfen Ergotin. Innerlich Infus. Sennae mit Manna, ferner 3 Gläser Kinkélibah-Abkochung (s. unten). Nach 48 bis 60 Stunden soll der Harn regelmässig hell geworden sein.

Wir können nicht verhehlen, dass wir Blutentziehungen bei diesem ohnehin schweren Blutzerfall als entschieden contraindicirt ansehen.

Ségard sah von 1—2 gr Tannin pro die, während des Anfalles innerlich gereicht, gute Resultate. Chinin gab er erst, nachdem der Schwarzwasseranfall vorbei war.

Cazes empfiehlt kein Chinin, sondern Application von Moxen oder Wiener Aetzpaste in die Nieren- und Lebergegend.

Dass das Mittelalter in der ärztlichen Kunst noch nicht völlig überwunden ist, beweist Guillaud's „Behandlungsweise“. Derselbe gab (1877) neben anhaltend grossen Dosen von Ipecacuanha und Chinin 60 (!) Blut-

egel, dabei noch blutige Schröpfköpfe in die Nierengegend (notabene an demselben Kranken zu wiederholten Malen).

Calomel und Ipecacuanha werden in den Tropen, ebenso wie bei allen anderen Malariaformen so auch bei dieser, im Ueberfluss verabreicht; nach unserer Ansicht viel zu schematisch und meist ohne genügende Indication.

Die von Steudel empfohlene Bluttransfusion, ebenso wie die von Baccelli geübte Sauerstoffinhalation kann nur wärmstens empfohlen werden.

Vielleicht würden sich auch subcutane Kochsalzinfusionen als vortheilhaft erweisen.

Plehn warnt, wohl mit Recht, vor der Anwendung von Alcoholicis während der Anfälle.

Manche Autoren sind im Zweifel darüber, ob man den Kranken bei dem oft unstillbaren Erbrechen und dem gleichzeitig quälenden Durst trinken lassen soll oder nicht, da das Trinken meistens sofortiges Erbrechen nach sich zieht. Es scheint uns, dass die Darminfusionen, respective die subcutanen Kochsalzinfusionen, am besten geeignet wären, den Säfteverlust zu ersetzen. Dass der locale Durst durch Eisgetränke calmirt werden soll, halten wir für ein Gebot der Humanität. Leider fehlt es nicht selten an dem nöthigen Eis.

Nebenwirkungen des Chinins.

Es ist bekannt, dass die Einführung des Chinins bei der Mehrzahl der Menschen gewisse, leichter oder schwerer erträgliche Nebenwirkungen zur Folge hat. Oft wird über Druck im Magen geklagt, der sich bis zum Erbrechen steigern kann. Diese Intoleranz des Magens dem Mittel gegenüber ist jedoch nur selten so beträchtlich, dass von der Verabreichung per os abgesehen werden muss (abgesehen von den Fällen, in welchen das Erbrechen ein Symptom der Infection darstellt).

Sehr häufig, nahezu constant, ist Ohrensausen, mit dem sich ein gewisser Grad von Schwerhörigkeit verbindet. Auch Schwindel leichteren Grades pflegt dabei nicht zu fehlen.

Nicht allzu selten stellt sich nach Chiningebrauch ein Erythema toxicum ein, welches eventuell auch abschuppt und von dem Ungeübten für Scharlach gehalten werden kann. Auch Urticaria und Purpura haemorrhagica werden manchmal beobachtet.

Schulz beobachtete bei einigen Gesunden nach Verabreichung von 0.5—1.0 *cgr* Chinin pro die Neuralgien im Quintusgebiete, vermehrten Harndrang, Polyurie.

Es gibt nun Personen, die eine bedeutende Idiosynkrasie gegen das Mittel haben, auch wenn es in mässigen Dosen genommen wird.

Schwabach berichtete über einen Fall, in welchem ein 37jähriger Mann nach 1·2 Chininum muriaticum starkes Ohrensausen, Schmerz im linken Ohr, Eingenommenheit des Kopfes, Schwindelanfälle und intensive Schwerhörigkeit bekam. Noch Monate später war das Gehörvermögen nicht gänzlich wiedererlangt.

Trousseau und Pidoux berichten von einer Nonne, die nach 1·2 Chinin einen Tag über geistesgestört blieb, und von einem Kranken, der nach einer einmaligen Dosis von 3·0 Chininsulfat Ohrensausen, Schwindelanfälle und unstillbares Erbrechen bekam; 7 Stunden nach Einnahme des Mittels erfolgte Erblinden und Taubheit, Delirium, Unvermögen zu gehen. Kurze Zeit darauf vollständige Genesung.

Floyer beobachtete bei einem Mann von 40 Jahren nach 0·15 Chinin heftige Dyspnoe mit Todesangst, am Körper eine ausgebreitete Urticaria.

Rizu sah eine Frau, welche nach 0·10 Chinin, das sie wegen einer Tertiana bekam, von heftigem Niesen befallen wurde. Das Gesicht turgescirte, reichlicher Thränenfluss trat ein, schliesslich ein Anfall von Orthopnoe. An der Haut schossen an allen Stellen, die mit kaltem Wasser benetzt wurden, Urticariaquaddeln auf. Bei derselben Frau wiederholte sich dieser Zustand, so oft sie Chinin zu sich nahm, in der gleichen Weise.

Bei Einnahme von grossen Chinindosen, wie sie von manchen Autoren auch medicamentös gereicht werden, treten Vergiftungserscheinungen gar nicht selten ein. Namentlich die Taubheit und beiderseitige Erblindung sind geeignet, die Kranken auf das Aeusserste zu beunruhigen und zu quälen. Beide Zustände pflegen passager zu sein, doch ist zu bemerken, dass eine Einschränkung des Gesichtsfeldes auch als dauernder Rest der Chininblindheit zurückbleiben kann.

Geschwind wies in einem Falle von Amblyopie nach langdauerndem Chiningebrauch fädige Glaskörpertrübungen nach, deren Vorhandensein die Fortdauer von Sehstörungen erklärt.

Unter Umständen führen diese grossen Dosen auch äusserst bedrohliche Erscheinungen herbei.

Roberts sah bei einer Frau, die 8·10 Chininsulfat nahm, folgende Symptome: Bewusstlosigkeit, Kälte, livide Färbung des Körpers. Respiration verlangsamt, oberflächlich. Puls 45, klein, fadenförmig. Pupillen stark dilatirt, lichtstarr. Fehlen der Sehnen- und Hautreflexe, kaffeesatzartiges Erbrechen. Taubheit, welche nach einer Woche wich, Blindheit, die fünf Monate hindurch fortbestand.

Pispiris sah in zwei Fällen von Malariaanämie Darmblutungen nach Chinin eintreten.

Küchel, welcher gegen Schwarzwasserfieber bis zu 8·0 pro die gibt, sah unter vier Fällen einmal eine Amaurose eintreten, die durch 14 Tage andauerte.

Vereinzelte Fälle von tödtlicher Vergiftung durch Chinin sind gleichfalls bekannt geworden.

Sehr interessant ist die Beobachtung von Baills:

Zwei Soldaten nahmen aus Versehen auf einmal je 12·0 Chininsulfat in Lösung. Bald darauf traten bei beiden furchtbares Ohrensausen, totale Taubheit, Magenkrämpfe, bedeutende Blässe der Haut auf; die Pupillen dilatirt, die Respiration oberflächlich, die Haut kühl. Puls verlangsamt, klein, unregelmässig, zeitweilig nicht fühlbar. Die Auscultation des Herzens ergab kaum hörbare, sehr frequente, saccadirte Töne; oft schienen beide Töne in einander verschwommen.

Nach vier Stunden starb der eine Mann in Synkope. Der andere kam davon. Die Autopsie ergab negatives Resultat.

Der Fall lehrt, dass das Chinin in grosser Dosis als Herzgift wirkt.

In manchen Gegenden werden dem Chinin Metrorrhagien und Herbeiführung von Abortus in die Schuhe geschoben.

Burdel berichtet von fünf schwangeren Frauen, die auf nüchternem Magen grössere Chiningaben bekommen hatten und todte Kinder zur Welt brachten.

Nach den übereinstimmenden Erfahrungen verlässlicher Autoren können diese Wirkungen nicht dem Chinin zur Last gelegt werden. Bei im Gange befindlichem Geburtsact soll zwar nach Aussage mancher Gynäkologen dem Chinin die Fähigkeit zukommen, die Contraction des Uterus zu verstärken, und es wird daher an Stelle des Ergotin empfohlen, doch soll das Chinin eine Frühgeburt durchaus nicht zu veranlassen im Stande sein. Der diesbezügliche Aberglaube in manchen Malariagegenden rührt wohl daher, dass, wie wir a. a. O. erwähnt haben, die Malariainfektion selbst häufig zu Abortus Anlass gibt.

Fieux berichtet von einer Frau, welche im 7. Schwangerschaftsmonate stand, quotidianes Fieber hatte, und bei der sich während der Anfälle schmerzhaftes Wehen und blutige Abgänge einstellten. Chinin heilte die Anfälle, und die vorzeitigen Wehen hörten auf.

Ueber die Hämoglobinurie nach Chinin haben wir schon a. a. O. ausführlich gesprochen.

Erwähnt sei noch, dass nach grossen Chinindosen manchmal Albuminurie beobachtet wird. Bestehende Cystitis kann verschlimmert werden.

Nach Osler's Erfahrung soll das Chinin bei hämorrhagischer Malarianephritis durchaus nicht contraindicirt sein. Es wirke hier ebensogut und unschädlich als sonst.

Bezüglich des ärztlichen Handelns bei schweren Vergiftungserscheinungen empfiehlt Binz Folgendes:

„Bei gefährlicher Vergiftung durch Chinin dürfte unter den anzuwendenden Mitteln die künstliche Athmung mit rhythmischem Druck in der Herzgegend, um auch auf dieses bedrohte Organ einen kräftigen mechanischen Reiz auszuüben, nicht fehlen, ferner das heisse Vollbad (39° C.) mit kalter Begiessung. Innerlich starker heisser Kaffee oder Thee; wahrscheinlich würde auch Atropin sich nützlich erweisen. Im Uebrigen frage sich der Arzt in jedem Falle, wenn er kräftige Gaben Chinin angezeigt findet, ob eine schon vorhandene oder drohende Schwäche der Athmung und des Herzens kein Hinderniss für die Verordnung sei.“

Ersatzmittel des Chinins.

Im Laufe der Jahre ist neben dem Chinin eine ungemein grosse Anzahl von Mitteln gegen die Malaria angepriesen worden. Ausser den modernen vorzüglichen Antipyretica sind andere Medicamente pflanzlicher, thierischer oder mineralischer Herkunft theils auf empirischer, theils auf speculativer Grundlage gegen die Malaria empfohlen worden. Allgemeiner durchgreifender Anerkennung hat sich bisher keines dieser Mittel zu erfreuen, und so sehr es in Anbetracht der Intoleranz mancher Individuen gegen das Chinin zu wünschen wäre, ein sicher wirkendes Aequivalent zu besitzen, müssen wir doch gestehen, dass ein solches noch nicht in unseren Händen ist.

Die Prüfung eines Mittels auf seine antimalarischen Eigenschaften muss mit Kritik geschehen. Namentlich darf man nicht daran vergessen, dass unsere heimischen leichten Malariafälle ungemein häufig und leicht spontan heilen, sowie die Kranken unter bessere hygienische Verhältnisse kommen. Auch Infectionen mit den Parasiten der zweiten Gruppe, selbst perniciöse Zustände sah man, wenn auch selten, spontan vorüberziehen. Unter solchen Umständen kann also nur die Erfahrung an einem grossen, namentlich in schweren Malariagegenden gewonnenen Material ein Urtheil bezüglich der antimalarischen Wirksamkeit eines Mittels zulassen.

Trotz dieses Mangels in unserem Arzneischatze ist es nicht unwichtig, von einigen Mitteln annehmen zu dürfen, dass sie eine, wenn auch unverlässliche und geringe Wirkung gegen die Malariainfection entfalten, da unter Umständen ein Versuch mit Ersatzmitteln dringend geboten ist. Es handelt sich meistens um Fälle, gegen welche sich das Chinin, durch lange Zeit und im Grossen genommen, wirkungslos erwiesen hat, oder um Kranke, die gegen Chinin eine intensive Idiosynkrasie haben (Hämoglobinurie etc.).

Wir wenden uns zunächst jenen Körpern zu, welche neben dem Chinin aus der Chinarinde gewonnen werden und eine ähnliche Zusammen-

setzung besitzen wie dieses. Es sind dies: Cinchonin, Cinchonidin, Chinidin, Chinioidin.

Von allen vieren scheint nur dem Cinchonidin ein Werth zuzukommen (Spitzner). Von manchen Autoren, wie Marty, wird er auch diesem Mittel abgesprochen; nach letzterem Autor wirken drei- bis vierfache Dosen des Cinchonidin schwächer als die einfache Dosis Chinin. Es hat ferner den Nachtheil, toxisch zu sein. De Brun hingegen war mit dem Erfolge des Cinchonidinum sulfuricum sehr befriedigt.

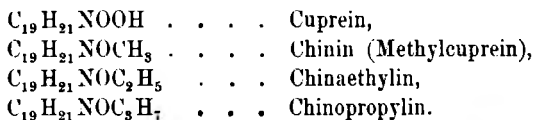
Verwendbar ist das Cinchonidinum hydrobromicum und hydrochloricum. Beide lösen sich im gleichen Gewicht Wasser.

Cinchonin und Chinidin sind in ihrer Wirkung noch fraglicher als Cinchonidin und toxischer als letzteres. Sie werden daher am besten vermieden.

Euchinin hat kürzlich v. Noorden empfohlen. Es ist der Aethylkohlsäureester des Chinins; seine Lösungen reagiren alkalisch. Die Base löst sich in Wasser schwer auf, von ihren Salzen ist das salzsaure leicht, das gerbsaure schwer löslich. Das Euchinin, ebenso dessen gerbsaures Salz, hat einen ganz wenig bitteren Geschmack. hingegen schmeckt das salzsaure Salz sehr schlecht. Diese Verschiedenheiten hängen wohl zum Theil mit der verschiedenen Löslichkeit zusammen. Auch die geringeren Nebenwirkungen des Euchinins gegenüber jenen des Chinins dürften auf diese Rechnung zu stellen sein. Immerhin wird das Euchinin in der Kinderpraxis und bei besonders empfindlichen Kranken in Betracht zu ziehen sein. Man kann es in Milch, Cacao etc. leicht verabreichen. Wegen seiner geringen Löslichkeit ist die doppelte Dosis als von Chinin zu geben. In zwei Fällen von milder Malaria habe ich von dem Euchinin befriedigenden Erfolg gesehen. Panegrossi und Conti haben in 20 Fällen sehr guten Erfolg gehabt. Gar keine Nebenwirkungen.

Cuprein, Chinaethylin, Chinopropylin. Die genannten Körper sind von Laborde, Grimaux und Bourru aus der *China cuprea* dargestellt worden. Das Cuprein ist ein Alkaloid, dessen Methyläther Chinin ist (Grimaux und Arnaud).

Die Formeln der ganzen Reihe sind:



Bei Versuchen an Malariakranken stellte sich heraus, dass das Cuprein schwächer, die beiden anderen stärker als Chininsulfat wirken.

Das Verhältniss wäre:

Cuprein	2·00
Chinin	1·00
Chinaethylin	0·70—0·75
Chinopropylin	0·50—0·60

Das Chinopropylin hat toxische Nebenwirkungen (Ohrensausen, Schwindel, Nausea); hingegen sollen Cuprein und Chinaethylin gar nicht, beziehungsweise nur schwach toxisch sein.

Die Resultate der Autoren fordern zu neuerlichen Versuchen heraus. Die Dosirung ist aus den oben gegebenen Zahlen ersichtlich.

Das Chininderivat Phenylchinaldin wurde von Tappeiner auf Grund der intensiven Giftwirkung auf Infusorien zur Prüfung seiner etwaigen Wirksamkeit bei Malaria empfohlen.

Bei Dosirung von 0·8, beziehungsweise 1·5 *gr* pro die stellten sich keine unangenehmen Nebenwirkungen ein. Die Anfälle wurden für einige Tage unterdrückt, kehrten jedoch selbst unter fortdauernder Verabreichung des Mittels wieder. Die Parasiten verschwanden nicht aus dem Blute.

Von den Phosphinen wurde Methylphosphin und Dimethylphosphin gleichfalls über Anregung Tappeiner's versucht. Die genannten Mittel wurden in Tagesdosen von 1–1·2 *gr* verabreicht. Auch ihre Wirkung war bloß eine vorübergehende (s. Tappeiner, Grethe, Mannaberg). Das Versagen der Chininderivate und der Phosphine bei Malaria hat ein bedeutendes theoretisches Interesse. Es geht daraus hervor, dass dem Chinin neben seiner Giftwirkung auf Protisten im Allgemeinen noch eine specielle Eigenschaft zukommen muss, welche ihm die Wirkung auf die innerhalb der Blutbahn kreisenden, in rothen Blutkörperchen eingeschlossenen Parasiten verleiht.

Phenocollum hydrochloricum ist von einigen Autoren mit befriedigendem Erfolge gegeben worden (Albertoni). Pucci hatte unter 20 Fällen 17 Heilungen, 2mal unbestimmten, 1mal negativen Erfolg. Er wendete das Mittel zum Theil in Fällen an, in welchen das Chinin im Stiche liess. Auch zwei Fälle von Chininhämoglobinurie befanden sich unter den geheilten. Ueble Nebenwirkungen sind nicht beobachtet worden.

Pucci (daselbst siehe auch Literatur) gibt das Mittel in Dosen von 0·15—0·25, in der Weise, dass die Dosis 4—5 Stunden vor dem Anfall genommen wird. Gesammte Tagesdosis 0·5–1·0, doch kann man auch auf 2·0—2·5 gehen. Kindern gibt man 0·5—0·75. Man muss das Mittel 4—6 Tage geben, um einen Erfolg zu sehen.

Auch von Misserfolgen wird berichtet (F. Plehn, Geronzi).

Analgen ist von Raimondi empfohlen worden. Moncorvo, der es bei Kindern in Tagesdosen von 0·25—0·30 anwendete, war mit dem Erfolge zufrieden. Auch allerjüngste Kinder vertrugen das Mittel.

Die Dosis für Erwachsene beträgt 1·5—2·0. Das Mittel ist in Wasser unlöslich und wird in Pulverform genommen. Längerdauernde Behandlung damit ist nicht empfehlenswerth, da es noch nicht aufgeklärt ist, woher die Rothfärbung des Urins kommt.

Antipyrin und Antifebrin wirken blos symptomatisch. Register empfiehlt, diese Mittel vor dem Chinin zu reichen, da letzteres bei erzielter Apyrexie besser wirke und selbst die Halbmonde zum Verschwinden bringe (?).

Methylenum caeruleum purum (Methylenblau) ist von Ehrlich und Guttman gegen Malaria empfohlen und zuerst angewendet worden. Es wurde in der Folge vielfach versucht, bald mit befriedigendem (Bourdillon, Röttger, Ferreira etc.), bald mit ungenügendem Erfolg (Kétli, Mya, Plehn u. A.).

Man gibt das Mittel, welches chemisch rein sein muss, in Kapseln zu 0·1 gr. Die Tagesdosis beträgt 0·5—0·8 für Erwachsene, 0·25—0·5 für Kinder.

Der Harn färbt sich bald nach Einnahme des Mittels gelblichgrün, später intensiv blau. Als Nebenwirkungen werden manchmal Erbrechen, Diarrhöe, Strangurie beobachtet. Um letzterer zuvorzukommen, empfiehlt es sich, gleichzeitig mit dem Mittel einige Messerspitzen pulverisirter Muscatnuss zu geben.

Ehrlich und Guttman sind in ihrer Empfehlung des Mittels von der Thatsache geleitet worden, dass die Malariaparasiten, wie die Färbung im nativen Präparate lehrt, eine Election für den genannten Farbstoff haben. Thatsächlich findet aber bei Verabreichung des Mittels keine sichtliche Färbung der Parasiten innerhalb der Blutbahn statt (Laveran).

Wenn das Methylenblau sich nach den bisherigen Erfahrungen auch nicht als verlässliches antimalarisches Mittel erwiesen hat, so sind doch Versuche mit demselben in Fällen, in denen Chinin im Stiche gelassen hat oder aus irgend einem Grunde contraindicirt ist, zu empfehlen.

Dasselbe gilt vom

Natrium salicylicum. Dasselbe führt manchmal zum Ziel. Vincenzi berichtet von einem Fall von Quartana, welche 9 Monate lang dauerte (wegen Chininhämoglobinurie mit Chinin nicht zu behandeln war) und schliesslich auf salicylsaures Natron heilte.

Arsenige Säure ist auch gegen die acute Malaria-infection empfohlen worden (Boudin), wird jedoch, da sie sich bei dieser als unverlässlich erwies, gegenwärtig nur mehr zur Behandlung der Kachexie verwendet, wo sie ausgezeichnete Dienste leistet.

In neuerer Zeit ist Du Casal für die Boudin'sche Methode eingetreten. Er verabreicht bei rebellischen Fiebern anfangs 50 gr der Sol. Boudin pro die, indem er alle Viertelstunde 20 Tropfen in Wasser

nehmen lässt. Nach 3—5 Tagen wird dieselbe Dose alle halbe Stunde gereicht und so weiter abnehmend durch etwa zwei Wochen hindurch. Boudin gab von seiner Lösung (Acid. arsenicos. 0·05, Wasser 500) 100—300 *gr* pro die, nach Coupirung des Fiebers 100 *gr* an den Tagen des Anfalles.

Subcutane Sublimatinjectionen sind neuerdings von Feletti für hartnäckig recidivirende Fälle empfohlen worden.

Acidum tannicum ist von Alix empfohlen worden. Es soll in absteigender Dosis von 4—1 *gr* pro die in wässriger Lösung auf nüchternem Magen genommen werden. Alix hatte in vier Fällen, gegen die Chinin nicht half, Erfolg.

Tinctura Eucalypti globuli soll manchmal wirksam sein in Fällen, in denen Chinin im Stiche lässt. Es wird namentlich bei chronischer Infection und hier besonders gegen neuralgische Schmerzen angewendet. Tagesdosis 2—4 Theelöffel.

Pambotano wird aus der Rinde einer kleinen, in Mexico wild wachsenden, in England als Zierpflanze cultivirten Leguminose — *Calliandra Houstoni* — gewonnen. Es wurde neuerlich von Valude gegen Malaria empfohlen. Nach diesem Autor werden 70 *gr* der Rinde für Erwachsene, 35 für Kinder unter 12 Jahren mit einem Liter Wasser zur Colatur von 500 gekocht, dann filtrirt. Die Farbe des Decocts ist blutroth. Die genannte Menge wird, in vier Portionen getheilt, binnen 24 Stunden recht warm und etwas gezuckert genommen. Villejean konnte in der Rinde kein Alkaloid nachweisen. Valude behandelte im Ganzen 8 Fälle mit gutem Erfolg. Als Nebenwirkungen sind Nausea und Erbrechen zu nennen. Auch Crespin empfahl das Mittel.

Calaya, eine Leguminose, ist von Maurage in Madagascar und Tonkin in 9 Fällen mit gutem Erfolg verwendet worden.

Ausser den genannten, zum grossen Theile schon recht problematischen Mitteln sind noch viele andere, wie schweflige Säure, Jodjodkalium, Alaun, Phenol, Strychnin, Helianthus, Spinnen und Spinnwebgewebe etc. etc. empfohlen worden, deren Werth Null ist.

Es hat einiges Interesse, die medicamentöse Behandlung der Malaria vor Einführung des Chinins kennen zu lernen. Bei Morton finden wir darüber ausführliche Angaben, welche umsomehr Aufmerksamkeit verdienen, als der Verfasser ein sehr kritischer Geist war. Morton lobt das Antimonium diaphoreticum, das Sal. Absynthii, ferner ein gemischtes Decoct aus den Bittermitteln: Folia Matricariae, Cardus benedict. Comar. Absynthii summit., Centaur. min. flor., Flor. Chamomel., dazu Semin. Card. benedict. Citr. und Sal. Absynthii.

Namentlich von den erstgenannten Mitteln schien er gelegentlich gute Erfolge gesehen zu haben.

Es sei schliesslich noch darauf hingewiesen, dass in Malariagegenden das Volk sich gewisser Hausmittel bedient, welchen wohl eine geringe Wirksamkeit gegen das Uebel zukommen dürfte. Am gebräuchlichsten sind Abkochungen von Citronen, dann verschiedene Pfeffersorten, die besonders mit Branntwein angesetzt genommen werden.

Hydrotherapie. Es wurde auch der Versuch gemacht, die acute Malariainfection mit Wasserapplicationen zu behandeln. Currie wollte die Wiederkehr der Anfälle einige Male durch Begiessung der Milzgegend mit kaltem Wasser verhindert haben. Priessnitz bekämpfte das Wechselieber, indem er während des Frostes kalte Abreibungen, während der Hitze Abreibungen im Halbbad, in der Zwischenzeit Einpackungen, Leibbinden, ferner innerlich viel kaltes Wasser verabreichte. Der grösste Enthusiast für die hydriatische Behandlung der Malaria war Fleury. Derselbe gab 1—2 Stunden vor dem Anfall eine allgemeine Strahldouche von 12 bis 14° C. und gleichzeitig eine starke Strahldouche von 3 cm Durchmesser auf die Milz, und will mit dieser Methode ausgezeichnete Erfolge erzielt haben. Nachprüfungen ergaben aber nichts weniger als ermunternde Resultate. Heute kann man wohl die Bestrebungen, das Chinin durch die Wasserbehandlung zu ersetzen, als abgethan bezeichnen; damit soll aber die Mitwirkung hydriatischer Proceduren als symptomatischer Hilfsmittel nicht mit verworfen werden. Im Gegentheile, es empfiehlt sich dringend, in Fällen mit Hyperthermie, nervöser Depression, Algidität etc. die betreffenden Applicationen, wie sie bei anderen acuten Infectionskrankheiten mit grossem Nutzen angewendet werden, entsprechend auch hier zu verwerthen.

Die symptomatische Behandlung der acuten Infection.

Neben der specifischen Behandlung mittelst des Chinins, welche stets in allererster Reihe steht und bei jeder schwereren Malariainfection unvorzüglich einzuleiten ist, bieten die verschiedenartigen, für den Kranken theils subjectiv lästigen, theils auch gefahrdrohenden Symptome, sehr häufig Gelegenheit, auch eine symptomatische Therapie einzuleiten. Es kann nicht unsere Aufgabe sein, hier auf alle vorkommenden Eventualitäten näher einzugehen, da die grosse Mehrzahl derselben in der gleichen Weise therapeutisch zu beeinflussen sind, wie es bei anderen Krankheitszuständen der Fall ist. Wir wollen uns darauf beschränken, nur auf gewisse Symptome hinzuweisen, welche der Malaria besonders eigen sind, und deren Bekämpfung durch die specielle Erfahrung vorgeschrieben ist. Als erster Grundsatz gilt bei der Malaria, wie bei jeder anderen fieberhaften Krankheit, dass der Kranke zur Zeit des Fiebers Bettruhe ein-

zuhalten habe. In Fällen von leichter Intermittens kann man dem Patienten das Verlassen des Bettes nach Ablauf des Schweißstadiums zugestehen, während man Reconvalescenten nach schweren Infectionen mit nachfolgender hochgradiger Anämie so lange im Bette zu halten hat, bis eine entsprechende Kräftigung das Verlassen desselben als zulässig erscheinen lässt.

Während des Froststadiums tragen warme Tücher, Wärmeflaschen zwar nicht viel zur Beseitigung der subjectiven Beschwerde bei, man applicirt dieselben aber in der Regel. Werthvoll ist es, zu dieser Zeit Opium per os oder als Suppositorium zu geben. Bei besonders starkem Frost ist eine Morphiuminjection am Platze. Das Einflößen von heissen Getränken, wie Thee, Limonade, ist nur dann zulässig, wenn kein Brechreiz besteht.

Im Hitzestadium ist ein Eisbeutel auf dem Kopf, besser der Leiter'sche Kühlapparat, von wohlthätiger Wirkung.

Handelt es sich um eine Continua oder sind hyperpyretische Temperaturgrade vorhanden, dann empfehlen sich kalte Einpackungen, Stammumschläge, Bäder in der gleichen Weise wie bei anderen Infectionen.

Bei subnormaler Temperatur, wie sie der algiden Form eigen ist, sind warme protrahirte Bäder mit Zusätzen von Senfmehl, Fichtennadel-extract und Massage im Bade angezeigt. Auch Frictionen im Bette mit warmen Tüchern, Kampherspiritus und anderen aromatischen Flüssigkeiten, Application von Sinapismen an den Waden, im Rücken, im Epigastrium, und andere Gegenreize, Kampher- und Aetherinjectionen etc., sind dringend zu empfehlen. Man flösse ferner heisse Getränke ein.

Das Schweißstadium erfordert keine eigene Behandlung; besteht eine Perniciosa sudoralis, dann sucht man mit Essigwaschungen oder spirituösen Einreibungen dem profusen Schweiß zu steuern. Auch hier ist das Opium von Nutzen.

Der Magendarmtract war in früherer Zeit und ist es zum Theile noch heutzutage seitens der Aerzte ein Hauptangriffspunkt der symptomatischen Therapie. Die meisten alten Autoren verabreichten dem Malaria-kranken „zur Reinigung der ersten Wege“ zunächst Brech- und Abführmittel, ohne Rücksicht auf die Art der Infection und auf die Schwere des Falles. Wir dürfen uns heute wohl in Uebereinstimmung mit den meisten erfahrenen Autoren dahin äussern, dass dieses Vorgehen vollständig überflüssig, ja unter Umständen schädlich ist. Man regle dem Malariakranken die Darmthätigkeit in derselben Weise wie jedem anderen Kranken. Irrigationen, salinische Abführmittel werden in den geeigneten Fällen dieser Indication vollauf genügen. Ob der von einigen modernen Aerzten noch festgehaltene Standpunkt, bei der biliösen Remittens

unter allen Umständen Calomel zu geben. berechtigt ist, müssen wir in suspenso lassen. Es mag ja sein, dass die Polycholie, welche bei dieser Form, ebenso wie bei der Hämoglobinurie, hervorragende Grade erreicht, eine raschere Evacuation des Darmes wünschenswerth macht; meistens stellen sich in diesen Fällen von selbst Diarrhöen ein, und damit erledigt sich die genannte Indication von selbst.

Wir wollen erwähnen, dass Torti auf die Abführmittel wenig Gewicht gelegt hat; er war der Meinung, dass man durch Cathartica schaden kann: „Quamobrem ea certitudine qua febris per Chinam Chinam expellitur eadem pariter per Cathartica revocatur“ (l. c., I, Cap. 7, S. 60).

Die Tropenärzte, namentlich jene Indiens, halten noch gegenwärtig an der Verabreichung von drastischen Mitteln „zur Erleichterung des Kreislaufes in der Leber und Milz“ fest. Nach Fayrer wird in Indien bei gewöhnlichem Wechselfieber zunächst ein Drasticum, wie Coloquinthen, Calomel, Jalappa, darauf ein salinisches Abführmittel gleichzeitig mit etwa 0·20 Chinin in einer bitteren Infusion gegeben. Dasselbe wird mehrere Tage hindurch wiederholt. Sind gastro-intestinale Irritationen vorhanden, dann gibt man statt der Drastica Ipecacuanha 1·0—1·2.

Unter diesen vorbereitenden Curen soll das Chinin besser wirken. Wir müssen kaum wiederholen, dass wir die Logik dieser Behandlungsweise nicht verstehen.

In Indien wird Malariakranken ferner in der Regel *Aconitum heterophyllum* (dort „Atees“ genannt) gegeben. Welche Indication es dabei erfüllen soll, wissen wir nicht.

Gegen heftiges Erbrechen und Gastralgie eignen sich Sinapismen auf das Epigastrium, eventuell points de feu daselbst, Chloroformwasser innerlich (s. Behandlung des Schwarzwasserfiebers) oder Chloral per Klysma, ferner Eisgetränke, kalte Irrigationen des Darmes, Morphinumjectionen.

Fayrer empfiehlt Warburg's Fiebertropfen (Tinctura Warburgi).

Nach Rangé soll Cocain gute Dienste leisten. Er verordnet:

Rp.	Cocaini muriatici	0·15
	Aqu. laurocerasi	8·0
	Aquae	100·0

Eiskalt theelöffelweise zu nehmen.

Ähnlich geht man gegen den Singultus vor.

Diarrhöen werden in der sonst gebräuchlichen Weise bekämpft.

Seitens der Lunge erfordert die unter Umständen hochgradige Dyspnoe Aufmerksamkeit. Sauerstoffinhalationen oder Morphinumjectionen leisten dagegen am meisten.

Bei Koma wird für Entleerung des Darmes und der Blase Sorge getragen. Gegenreize in der schon beschriebenen Weise sind angezeigt. Handelt es sich um vollkräftige Individuen, so ist gegen die Application

einiger Blutegel an den Processus mastoideus nichts einzuwenden, namentlich wenn starke Turgescenz des Kopfes besteht.

Zur Hebung der Diuresis wird bei Schwarzwasserfieber an der afrikanischen Westküste mit Vorliebe Kinkélibah gegeben. Es ist eine Pflanze, deren bitter schmeckende Blätter zu dem Infus benützt werden. Man gibt 40 des Pulv. fol. Kinkélibah auf 250 Wasser. Das Infus wird eiskalt genommen.

Gegen Schmerz in der Milzgegend sind trockene Schröpfköpfe oder, bei kräftigen Individuen, einige Blutegel von Werth.

Gegen Leberschmerz sind Kataplasmen zu versuchen.

Bei Herzschwäche sind subcutane Injectionen von Coffeinum purum, Kampher, Aether und Digitalis per Klysma oder per os zu empfehlen.

Blutentziehungen sind bei der Malaria-infection selbstverständlich auf das Aeusserste zu reduciren; die wenigen Fälle, in denen solche angezeigt sind, haben wir im Vorhergehenden erwähnt.

Transfusion von defibrinirtem Blut ist bei den erschöpfenden schweren Infectionen von grossem Nutzen und verdient Anwendung. Sie haben schon manches Leben gerettet (Oré).

Kochsalzinfusionen (subcutan) wären bei der algiden, cholericformen, sowie bei der hämoglobinurischen Malaria ebenso wie die Transfusion zu empfehlen.

Die Anwendung des Alkohols erfordert bei der Malaria einige Erwägung. Er wird erfahrungsgemäss von Malarikern nicht so gut vertragen, wie z. B. von Typhösen (Marandon de Montyel). In den Tropen sei man besonders vorsichtig mit der Alkoholverabreichung. Am besten thut man, den Alkohol ganz wegzulassen, so lange die Malaria nicht einen asthenischen, algiden Charakter angenommen hat. Ist letzteres der Fall, dann darf man auf die Verabreichung von Rum, Brandy, Champagner etc. nicht verzichten.

Bei hartnäckigem Recidiviren der Wechselfieberanfälle, ebenso und besonders nach dem Ueberstehen von perniciosen Anfällen ist Klimawechsel dringend geboten, denn es ist der einzige Ausweg, um das Individuum vor Neuinfection und Cachexie zu bewahren.

In den tropischen Gegenden haben sich die betreffenden Militärbehörden veranlasst gesehen, malariefreie, meist hochgelegene Punkte als Sanatorien einzurichten, in denen sich die Reconvallescenten rasch zu erholen pflegen. Diese Sanatorien sind gewiss von grossem Werth, sie ersetzen aber die Repatriirung keineswegs vollkommen.

Neben den Sanatorien zu Land sind die Schiffsanatorien zu nennen.

Wer sich über diese Verhältnisse besonders informiren will, lese Catrin's Werk über die chronische Malaria, und Kohlbrugge's Aufsatz, welcher werthvolle Rathschläge bezüglich der Wahl der für Sanatorien geeigneten Plätze gibt.

Behandlung der chronischen Malaria und Kachexie.

In der Behandlung der Malariakachexie, sowie der chronischen Malaria spielen Aufenthalt in einem gesunden Klima, kräftige Nahrung, ruhiges Leben, mässige Bewegung, Bäder die Hauptrolle. Dazu kommt die medicamentöse Behandlung.

Die medicamentöse Therapie ist auch hier in erster Reihe gegen eine eventuell noch bestehende Infection gerichtet. Oeftere Untersuchung des Blutes muss darüber Aufschluss geben, ob eine solche noch vorliegt. Ist dies der Fall, dann muss das Chinin zeitweilig gegeben werden, namentlich in dem Moment, wo sich amöboide Parasiten zeigen.

Eine ebensolche Wichtigkeit kommt der Bekämpfung der Anämie zu. Man schreitet gegen dieselbe mit Eisen- und Arsenpräparaten ein. Die Wahl der betreffenden Präparate hängt vielfach von individuellen Momenten ab.

Wir empfehlen besonders die Blaud'schen Eisenpillen und Ferratin, von Arsenpräparaten die Fowler'sche und Pearson'sche Lösung. Die Verabreichungsweise geschieht unter den bekannten Cautelen.

Alkohol ist von alten Malarikern mit Rücksicht auf die Leber mit Vorsicht zu geniessen, oft am besten ganz zu vermeiden.

Besteht das Symptomenbild der progressiven perniciosen Anämie, dann suche man durch absolute Ruhe, Aufenthalt am Meer, leichte Massage, Arsen, Milchdiät dem Prozesse Einhalt zu thun. Nach Fayrer und Ewart wird in solchen Fällen Eisen schlecht vertragen.

Neben den genannten Mitteln werden Bittermittel zur Hebung des Appetits häufig angewendet. Besonders wird die Tinctura Chinae, der Chinawein, Quassia amara, Colombo bevorzugt.

Man reicht die Amara vor den Mahlzeiten.

Von Mineralwassercuren wird der Gebrauch salinischer und alkalisch-salinischer Wässer vielfach mit Nutzen angewendet. Karlsbad, Marienbad, Vichy, Wiesbaden, Kissingen sind die Curorte, welche am meisten aufgesucht werden. Bei hochgradiger Anämie sind die eisen- und arsenikhältigen Quellen vorzuziehen, wie Franzensbad, St. Moritz, Elster, Schwalbach, Levico, Roncigno, La Bourboule u. s. w.

Organtherapie. Critzmann empfiehlt, Kachektikern Knochenmark und Milz zu verabreichen. In vier Fällen mit Milztumor, Oedem etc. will er von dieser Behandlung Nutzen gesehen haben. Critzmann

gab zu jeder Mahlzeit folgendes Gemenge in hachirtem, rohem Zustande:

Rindermilz	50 gr
Knochenmark	10 "
Ein Eigelb.	

Der Erfolg soll sich nach zwei- bis vierwöchentlicher Anwendung einstellen.

Die hydropathische Behandlung eignet sich für Leute, die durch schwere Malaria heruntergekommen sind, oft ganz vorzüglich. Man vermeide jedoch zu niedrige Temperaturen und zu bruske Eingriffe, sondern man begnüge sich mit lauwarmen Bädern, kühlen Abreibungen, Regendouchen etc. Durch Application der kalten Strahlendouche auf die Milzgegend sah man schon schwere, ja tödtliche Malariarecidive erfolgen (Fazio, Ascoli).

Dasselbe gilt für die Massage. In zweckmässiger, vorsichtiger Art ausgeführt, kann sie grössten Nutzen bringen, zur Hebung der Ernährung, des Allgemeinbefindens beitragen, während sie bei schlecht angebrachtem Eifer Schaden stiftet. Papinio sah in drei Fällen von chronischer Malaria 48 Stunden nach Milzmassage neuerliche Anfälle mit Wiedererscheinen der Parasiten im Blute auftreten.

Von den hygienischen Maassnahmen sei Aufenthalt an der See vor Allem zu nennen. Kalte Seebäder sind bei leichten Graden der Anämie versuchsweise zu gestatten, bei höheren Graden entschieden zu widerathen, hingegen warme Seebäder zu empfehlen. Auch Hochgebirgs-luft wirkt sehr wohlthätig, doch sind stärkere Bewegungen, strapaziöse Touren unbedingt zu vermeiden.

Die Nahrung sei eine gemischte, einfache, dabei ausreichende. Zu vermeiden sind jene Substanzen, die auf Darm und Leber reizend wirken, also alle Arten von Gewürzen, Alcoholica.

In Fällen, in denen der Milztumor durch seine Grösse Beschwerden verursacht oder in Folge von perisplenitischen Entzündungen Schmerzen erzeugt, tritt an den Arzt die Nothwendigkeit heran, die Frage der Milzextirpation zu erwägen.

Ehe man diese befürwortet, suche man durch medicamentöse, hydriatische, eventuell elektrische Behandlung den Milztumor zu verkleinern. Die Geringfügigkeit der Erfolge erklärt sich aus der anatomischen Structur des chronischen Fieberkuchens.

Die empfohlenen Mittel sind:

Chinin. So prompt dieses Mittel die Verkleinerung des acuten Milztumors herbeiführt, so gering ist sein Nutzen dem chronischen Tumor gegenüber.

Berberinum sulfuricum ist wiederholt empfohlen worden. Arzelà gab dasselbe zu 0·5 in warmem Wasser gelöst in einmaliger Dosis früh Morgens und will damit eine rasche Verminderung des Milztumors erzielt haben. An Nebenerscheinungen sind leichte Benommenheit des Kopfes, Epistaxis, seltener Diarrhœe und Erbrechen zu nennen.

Parenchymatöse Einspritzungen in die Milz von Chinin, Solutio Fowleri, Phenol (Mosler), Chinin (Fazio), Ergotin (Messerer), Phenocoll (Micheli) und sterilisirtem Wasser (Murri und Boari) sind empfohlen worden. Die Erfolge sind wechselnd. Man darf sich nicht verhehlen, dass solche Einspritzungen auch ihre Gefahren haben. Osler sah einen Fall von innerer Verblutung nach Milzpunction.

Von äusseren Applicationen seien genannt Eisumschläge, Aetherspray (Moscucci), Points de feu, Blutegel, Senfteige, Blasenpflaster. Die genannten Procedures sind bei Milzschmerzen oft von gutem Erfolge.

Neuerdings sind von Parona subcutane Einspritzungen einer Jodjodkalilösung (Rp. Jodi puri 0·25, Kali jodati Guajacoli $\tilde{a}\tilde{a}$ 2·50, Glycerini puriss. steril. 25·0) in der Tagesdosis von 1·0 mit Erfolg angewendet und empfohlen worden.

Zur Verkleinerung des Tumors werden kalte Douchen, Elektrisation empfohlen, doch lässt der Erfolg viel zu wünschen übrig. Man vergesse nicht, dass durch zu brüskes Verfahren neue Fieberanfälle ausgelöst werden können; es empfiehlt sich überhaupt, nach dem Rathe Laveran's den kräftigeren Douchen eine Dosis Chinin vorangehen zu lassen.

Fayrer empfiehlt, die Milzgegend mit rother Quecksilberjodid-salbe einzureiben, während der Leib der Sonne oder dem Feuer ausgesetzt wird.

In Bengalen wird folgende „spleen mixture“ benützt: Pulv. Jalappae, Rhei, Calumbae, Zingiberis, Kali tartaric. $\tilde{a}\tilde{a}$ ʒj., Ferri sulph. ʒj., Tct. Sennae ʒ i v., Aqu. Menthae sativae ʒ x. Davon täglich zweimal den zehnten Theil zu nehmen.

Fayrer rühmt bei den Fällen von Kachexia splenica ganz besonders Eisensulphat mit Chinin.

Die Splenectomie bei chronischer Malaria ist, theils wegen der allgemeinen Beschwerden, welche der Milztumor hervorzurufen pflegt, theils wegen Torsion des Stieles, wiederholt ausgeführt worden, und zwar öfters mit gutem Erfolge. In neuerer Zeit wird auch die Anheftung der Milz versucht (Splenopexie). Die Chancen der Splenectomie sind um so bessere, je länger der Stiel ist und je weniger Adhäsionen die Operation compliciren. Zu warnen ist hingegen vor der Ligatur der Milzarterie, wie der Fall Wyman's lehrt.

Ueber die Technik der Ausführung möge in chirurgischen Werken nachgesehen werden.

Prophylaxe.

Es gibt wenige Infectionskrankheiten, deren Verhütung so sehr in die Hand des Menschen gelegt ist, wie die Malaria. Die culturelle Thätigkeit des Menschen ist es, welche schwer verpestete, verödete Malariaherde in gesunde, dichtbewohnte Landstriche verwandelt hat, und den Verwüstungen barbarischer Horden gelang es, blühende, von reichen Ortschaften besäete Ländereien zu den gefürchtetsten Fieberterritorien zu machen.

Die Prophylaxe der Malaria im Grossen ist mit dem einen Worte „Cultur“ gegeben.

Es ist als ganz sicher anzunehmen, dass die Entwicklung der Malariaparasiten ausserhalb des menschlichen Organismus an eine bestimmte Beschaffenheit des Bodens und der Temperatur geknüpft ist. Der eine dieser beiden Factoren — die Temperatur — ist einzig und allein von klimatischen Bedingungen bestimmt und vom Menschen absolut nicht zu beeinflussen. Der Boden ist es aber, dessen Bearbeitung in verschiedenem Sinne dem Menschen anheimgestellt ist. Diesen für die Entwicklung der Protozoen ungeeignet zu machen, ist also der Kernpunkt der Malariaphylaxe.

Die Aufgabe stellt sich in sehr verschiedener Weise dar, und dementsprechend ist die Lösbarkeit derselben eine leichte oder eine schwere, ja unter Umständen eine ganz unmögliche.

Es wird etwas ganz Anderes sein, einen begrenzten Malariaherd inmitten einer stark bevölkerten reichen Gegend zu saniren, oder dasselbe an einem ausgedehnten, schwach bevölkerten, verarmten Malariastrich auszuführen. Ein hochgelegener, leicht zu entwässernder Sumpf bietet dem Sanitätstechniker kaum Schwierigkeiten dar, während diese ins Ungemessene wachsen können, wenn es sich darum handelt, im oder unter dem Niveau des Meeres gelegene, stellenweise von Brackwasser überzogene Striche zu assaniren.

Es kann nicht unsere Aufgabe sein, die Assanirungsmethoden des Bodens in extenso zu besprechen. Dies ist Sache der Hygieniker und der Sanitätstechniker. Wer darüber genau informirt sein will, dem empfehlen wir das monumentale Werk Fichera's zum Studium. Die Methoden haben den gemeinschaftlichen Zielpunkt, die Bodenfeuchtigkeit zu reguliren, dieselbe in jenen Grenzen zu halten, welche zur Fruchtbarkeit nöthig sind.

Hauptsächlich kommen folgende Maassnahmen in Betracht: Verhütung von Ueberschwemmungen durch Eindämmung des Meeres oder der Flussläufe, Flussregulirung im Allgemeinen, Vermeidung der Bildung von Brackwasser durch Scheidung von Süss- und Salzwasser, Canalisation, Drainage, Ausfüllung (colmata) von tiefgelegenen Mulden, Wiederanfüllen von Gräben, welche bei Erdarbeiten (besonders Eisenbahnbauten) gesetzt werden.

Ausnahmsweise muss zu einer radicalen Methode gegriffen werden, welche schon von Empedokles, später von Lancisi zur Unterdrückung heftiger Malariaepidemien in Anwendung gezogen worden ist, und zwar zur reichlichen Ueberschwemmung von Malariaherden.

Hand in Hand mit diesen bodentechnischen Maassnahmen muss die Bodenbebauung gehen. Die ersteren führen für sich allein selten zum Ziel, sondern es ist nothwendig, den meist sehr fruchtbaren Malariaboden ins Joch zu spannen, ihn sozusagen in nutzbringender Weise zu erschöpfen, damit er seine Kraft nicht in der Production von Miasmen vergeude. Man darf den Boden nicht als Weideplatz brach liegen lassen, sondern er muss systematisch angepflanzt werden, sei es mit Kornfrüchten, Zuckerrohr, Eucalyptus etc. Die specielle Beschaffenheit des Bodens, die klimatischen Verhältnisse des Ortes, werden über die Wahl der Anpflanzung zu entscheiden haben.

Mit den kurz berührten technisch-hygienischen Maassnahmen sind zum Theile erstaunliche Erfolge erzielt worden.

Es ist begreiflich, dass die mit den Assanirungsarbeiten unumgänglich nothwendigen Erdarbeiten zunächst bedeutende Opfer sowohl an Capital wie an Menschenmaterial verlangen. Jede Erdbewegung in Malariagegenden bringt die grössten Gefahren für die Arbeiter mit sich; so haben auch die durch Malariaherde geführten Eisenbahnbauten stellenweise ungeheure Verluste an Menschenleben gebracht.

Im Sommer 1805 trocknete man den Sumpf La Chartereuse bei Bordeaux aus. 12.000 Erkrankungen mit 3000 Todesfällen an Perniciosa waren die Folge davon. Nach L. Colin kamen im Jahre 1881 im Arrondissement Bastia unter den Eisenbahnarbeitern und Weinbauern 109 Todesfälle an Perniciosa vor.

Um dieser Gefahr einigermaassen zu entgehen, ist es nöthig, die Arbeiten in der relativ gesundesten Jahreszeit durchzuführen und in jeder Hinsicht auf das Wohl der Arbeiter bedacht zu sein, worauf wir weiter unten noch speciell zurückkommen werden. Die Forderung, immune Rassen zu den genannten Arbeiten zu verwenden, ist nur selten erfüllbar, da Neger nicht überall zu haben sind; die Unterschiede in der Disposition für die Malariaerkrankung bei anderen Völkerstämmen sind zu geringe, um nach dieser Richtung besonders ausschlaggebend zu sein.

Assanirungsarbeiten sind in allen Culturstaaten der Welt durchgeführt worden. Wir erinnern an die bedeutende Anzahl endemischer Malariaherde in Deutschland, Oesterreich-Ungarn, England, Frankreich, Holland noch um die Mitte dieses Jahrhunderts herum. Die zielbewusste Entwicklung der Hygiene, verbündet mit der Zunahme der Bevölkerung und des Volkswohlstandes, ebenso mit dem Aufschwunge der Industrie, haben Ortschaften und Ländereien, die durch Jahrhunderte verseucht waren, zu vollkommen malariafreien Gegenden umgestaltet. Ein Blick in die Publicationen älterer Autoren lehrt uns den Unterschied zwischen Einst und Jetzt erkennen. Während gegenwärtig den Malariaerkrankungen in Mitteleuropa nur ein bescheidener Raum in der medicinischen Literatur eingeräumt ist, stand dieselbe früher mit in erster Reihe. Berlin, Wien, Prag und andere grosse Städte hatten perniciöse Malaria, während jetzt nur mehr wenige leichte Wechselfieber beobachtet werden.

Durch die Drainage und Canalisation sind in Irland, England, in österreichischen Küstenland, Holland, Nordamerika bedeutende Erfolge erzielt worden. In Oesterreich bietet Pola ein ausgezeichnetes Beispiel. Gegenwärtig ein blühendes Gemeinwesen, der Haupthafen der österreichisch-ungarischen Kriegsmarine, weist Pola eine minimale Morbidität an Malaria auf, während es noch vor wenigen Decennien berüchtigt und gefürchtet war. Die auf Jilek's Vorschlag durchgeführte Drainage und Canalisation des Prato grande und piccolo, die Umwandlung dieser öden Plätze in Exercierfelder und ähnliche Maassnahmen mehr haben rasch zum Ziele geführt. Es genügte eine durch Unachtsamkeit herbeigeführte Verstopfung der Abzugsanäle, um für einige Zeit die Endemie wieder aufflackern zu lassen.

Die Dammbauten haben mehr oder weniger in allen Culturländern, in grösstem Maassstabe jedoch in den Niederlanden, zur Bekämpfung der Malaria beigetragen. Trockenlegungen von Sümpfen sind in Holland durchgeführt, desgleichen in Italien in Angriff genommen worden. Das Tiberdelta, der Sumpf von Ostia, sind unter bedeutender Anstrengung regulirt, beziehungsweise zum Theil trockengelegt worden, wodurch eine Verminderung der Malariaerkrankungen erzielt worden ist.

Bei Sümpfen, deren Trockenlegung aus irgend welchem Grunde unmöglich ist, wird durch Regulirung des Zu- und Abflusses, sowie durch Aufführung von Dämmen eine möglichste Niveaugleichmässigkeit, namentlich während der Sommermonate, zu erstreben gesucht, da nicht die mit Wasser bedeckten Flächen, sondern die abwechselnd unter Wasser stehenden und dann wieder austrocknenden es sind, welche die Malaria unterhalten.

Unter Colmata (italienisch; colmatage französisch) versteht man die Ausfüllung tief gelegener Mulden zum Zwecke der Assanirung und Bonification. Dieselbe wird aus wirthschaftlichen Gründen nur selten direct durch Menschenhand ausgeführt (colmata artificiale), sondern hauptsächlich dadurch bewirkt, dass Wasser aus dem nächsten Fluss oder aus dem Meer in die Mulde eingelassen und daselbst zum Zwecke der Sedimentirung eine Zeitlang stehen gelassen wird. Derselbe Process wird so lange wiederholt, bis die erforderliche Niveauerhöhung erreicht ist. Es ist begreiflich, dass der Process langsam vor sich geht und Decennien in Anspruch nimmt. Die bedeutendsten Arbeiten auf diesem Gebiete sind in Italien ausgeführt worden. Eine historische Berühmtheit ist das Val di Chiana zwischen Tiber und Arno, dessen Colmata schon unter den Medicäern (1525) versucht, aber erst in diesem Jahrhunderte mit grösserem Erfolg wiederholt worden ist. Erwähnt seien ferner die toscanischen Maremmen. Aehnliche Arbeiten mit Meerwasser sind in England und Holland ausgeführt worden.

Die Bodencultur ist als zweiter wichtiger Factor der Prophylaxe gegen Malaria zu bezeichnen. Es ist bekannt, dass gesunde Gegenden, deren Cultur vernachlässigt worden ist, der Seuche verfielen. Namentlich haben ausgedehnte Abholzungen grossen Schaden für die betreffenden Gegenden nach sich gezogen¹. Ist einmal ein Landstrich in diesem Zustande, dann heisst es entweder, dass er verseucht ist in Folge des Mangels an Cultur, oder dass er uncultivirt ist wegen der Seuche. Es ist ein Circulus vitiosus, der nur unter bedeutenden Opfern und bei Aufwendung von Beharrlichkeit und Fleiss durchbrochen werden kann.

Zur Assanirungscultur eignen sich hauptsächlich solche Pflanzen, welche unter den betreffenden klimatischen und geologischen Verhältnissen

¹ Zu der Verseuchung der römischen Campagna haben Abholzungen wesentlich beigetragen. In neuerer Zeit bietet Mauritius — Ile de France — ein gutes Beispiel dafür. Humboldt und Darwin fanden die Insel noch ganz gesund und blühend vor. Seit dem Jahre 1867 wüthet dort in Folge der Abholzungen, welche zum Zwecke der Anlegung von Zuckerplantagen vorgenommen worden sind, die ärgste Malaria. Die Abholzung hatte nämlich eine Verminderung der Niederschläge und diese eine Versumpfung der Flussläufe mit Brackwasserbildung zur Folge (s. Pellereau).

am raschesten fortkommen; dabei wird natürlich auch das materielle Moment der Rentabilität in Betracht gezogen.

In den letzten Jahrzehnten hat sich der *Eucalyptus globulus* und *Eucalyptus rostrata* einen besonderen Ruf errungen. Thatsächlich haben Eucalyptusanpflanzungen in verschiedenen Gegenden befriedigende Erfolge gegeben. Bekannt ist die Anpflanzung um das Trappistenkloster Tre Fontane bei Rom, durch welche dieser einst mörderische Ort hygienisch wesentlich verbessert wurde. Auch in Algier wurden Eucalyptuspflanzungen (um Bône, Philippeville) mit Erfolg durchgeführt; dasselbe gilt für Corsica. Der *Eucalyptus rostrata* verdrängt in letzterer Zeit den *Eucalyptus globulus* wegen seiner grösseren Genügsamkeit bezüglich der Güte des Bodens und seiner Widerstandsfähigkeit gegen Temperaturextreme.

Ausser dem Eucalyptus werden Pinien, *Helianthus annuus*, *Acorus Calamus aromaticus* etc. angepflanzt. Vincent und Burot empfehlen die Conifere Filao (*Casuarina equisetifolia*) als besonders geeignet. Sie hat sich auf Bourbon bewährt.

Es ist zweifelhaft, ob den genannten Pflanzen ein spezifisches Agens innewohnt, welches die Malariakeime im Boden zerstört, vielmehr ist es wahrscheinlich, dass es bloß die durch das rasche Wachstum und durch die bedeutende Abdunstung herbeigeführte Trockenhaltung des Bodens ist, welche den günstigen Erfolg nach sich zieht. Gewisse Gegenden Tonkins sind trotz des tropischen Klimas und Sumpfbodens fieberarm, wahrscheinlich in Folge der intensiven Reiscultur, welche jährlich zwei Ernten ermöglicht (Maget). Leider können durch die genannten Pflanzungen nur relativ kleine Flächen sanirt werden, für die kolossalen Malariastriche Afrikas haben sie kaum eine Bedeutung.

Neben der Prophylaxe im Grossen, welche für ganze Länder von vitalem Interesse ist, sei noch kurz der Prophylaxe in engerem Rahmen gedacht.

Es sind Fälle bekannt, in denen die Infection auf Schiffen, deren Räume unsauber gehalten waren, erfolgte, und es ist S. 26 auch der Infectionen in Wohnräumen gedacht worden. Wenngleich es nicht für alle Fälle zweifellos festgestellt ist, dass es sich thatsächlich um Malaria gehandelt hat, so ist doch die Möglichkeit eines solchen engbegrenzten Malariaherdes zuzugeben. Dass die Prophylaxe in Rein- und Trockenhaltung der Schiffsräume bestehen muss, folgt aus allem bisher Gesagten.

Es fragt sich ferner, ob Beschaffung guten Trinkwassers als zur Malariaphylaxe gehörig zu betrachten sei oder nicht.

Wenn wir auch auf dem Standpunkte stehen, dass die Malariainfection nicht durch das Trinkwasser vermittelt wird, so können wir dennoch vom allgemein hygienischen Gesichtspunkte aus die Beschaffung

guten Trinkwassers nur als äusserst wünschenswerth erklären. Man verfallt nur nicht in den Irrthum, zu meinen, dass damit Alles gethan sei. Es sind genug Beispiele bekannt, aus denen zur Evidenz hervorgeht, dass die Zuleitung besten Quellwassers die Malariaendemie nicht im Geringsten alterirt. In amerikanischen Forts sind diesbezüglich zahlreiche Erfahrungen gesammelt worden (s. Rupert Norton). Wir können daher Fayrer nicht beipflichten, wenn er gutes Wasser als allererste Grundlage der Malariaphylaxe bezeichnet, wenn wir auch gerne zugeben, dass es eine der ersten hygienischen Grundbedingungen überhaupt ist.

Die individuelle Prophylaxe erstreckt sich auf alle jene Maassregeln, die den Einzelnen in Malariagegenden vor Infection schützen sollen. Es ist nicht zu bezweifeln, dass nach dieser Richtung viel zu erzielen ist, nur sind die Maassnahmen grösstentheils derartige, dass sie den armen Classen der Bevölkerung leider nicht zugänglich sind.

Es ist begreiflich, dass es wesentlich leichter sein wird, in einer Stadt, deren Peripherie allein malarisch ist, Schutz zu finden, als auf dem Lande inmitten eines schweren Malariaherdes.

Die Erfahrung lehrt, dass in Städten die meist bewohnten, also gewöhnlich centralst gelegenen Strassen am freiesten sind von Malaria, während die peripher gelegenen, mit Nutz- oder Ziergärten, Villen, Teichen versehenen Partien am meisten von ihr heimgesucht sind. Man thut daher gut, in solchen Städten die central gelegenen Strassen zum Wohnort zu wählen.

Die Wohnung soll nicht tief, jedoch auch nicht zu hoch gelegen sein. Am besten eignet sich die Höhe eines gewöhnlichen ersten Stockwerkes. Ist man genöthigt, im Erdgeschoss Wohnung zu nehmen, so erhöhe man das Bett möglichst vom Boden. Es ist gerathen, das Bett durch ein Mosquitonetz zu schützen.

Die Kleidung sei dem Klima angepasst. In heissen Ländern sind die daselbst üblichen Leinengewänder zu benützen. Colin und Fayrer legen ein besonderes Gewicht auf Flanell-, respective Wollwäsche, welche durch Schutz gegen Erkältung auch prophylaktisch gegen Malaria sein soll.

Der Kopf sei namentlich sorgfältig gegen die Einwirkung der Sonnenstrahlen geschützt, da die Erfahrung lehrt, dass die Concurrrenz von Malaria und Sonnenstich die schwersten perniciosen Complicationen gibt. Man benützt am besten die bekannten englischen Helme, eventuell mit dem Nackenschutz.

Die Nahrung sei eine gemischte, leicht verdauliche, aber ausreichende. Allgemein wird empfohlen, nicht nüchtern das Haus zu verlassen, sondern erst, nachdem ein entsprechendes Mahl eingenommen worden ist.

Von Genussmitteln sind Kaffee und Thee empfehlenswerth, hingegen ist der Alkohol, besonders in tropischen Gegenden, möglichst zu meiden.

Als Getränke dient am besten Wasser. Dasselbe soll von bestmöglicher Qualität sein. Gibt es kein gutes Trinkwasser am betreffenden Ort, so ist das vorhandene durch Abkochen, durch Versetzen mit Citronensäure oder endlich durch Filtriren zu verbessern. Leichte Thee- oder Hafer-Reisabkochen eignen sich vorzüglich als durstlöschende Getränke.

Die Arbeit sei ausschliesslich in die kühleren Tagesstunden verlegt; dieselbe soll nicht zu strapaziös sein und nicht zur Erschöpfung führen. Die Mittagszeit werde zur Ruhe benützt.

Die Bewegung im Freien beschränke sich auf die Zeit, zu welcher die Sonne auf dem Firmamente steht. Die Morgen- und Abenddämmerung wird allgemein als unheilvoll angesehen. Man suche also sein Heim auf, ehe die Sonne untergeht, und verlasse es nicht, ehe sie nicht wieder aufgegangen ist. Die heissen Mittagsstunden verbringe man unter Dach.

Der Besuch von Oertlichkeiten, deren malarische Natur bekannt ist, sei ausschliesslich auf die wärmeren Tagesstunden beschränkt; kurz nach Regenwetter meide man sie aber absolut.

Die Fenster schliesse man, ehe die Sonne untergeht, und lasse sie die Nacht über geschlossen. Bei aller Wärme des Zimmers gebe man der Verlockung, frische Luft einzulassen, nicht nach.

Bei Aufenthalt auf dem Lande entfällt ein Theil der genannten Verhaltungsmaassregeln von selbst; um so sorgfältiger seien dafür die übrigen befolgt. Besonders wichtig ist es, die Nacht nicht im Freien zu verbringen. Ist dies dennoch unbedingt nothwendig (Arbeiter, Soldaten, Jäger), so sind möglichst hochliegende Plätze aufzusuchen oder Gerüste von einigen Metern Höhe zu errichten, auf denen man die Nacht zu verbringen hat, ferner sind grosse Feuer in nächster Nähe der Lagerstätten die Nacht über brennend zu erhalten. Für alle Fälle schlafe man nur unter einem Mosquitonetz.

Excesse aller Art, welche eine Schwächung der Constitution bedingen, sind zu meiden, ebenso körperliche Ueberbürdung, Strapazen etc.

Erdarbeiten in Malariagegenden erfordern eine ganz besondere hygienische Ueberwachung, da sonst enorme Verluste an Menschenleben unvermeidlich sind.

In tropischen Gegenden eignet sich der Europäer überhaupt nicht zu solchen Arbeiten, und er ist von denselben vollständig fernzuhalten. Gelegentlich der französischen Expedition nach Madagascar (1895) wurde der schwere Fehler begangen, die Soldaten zu Erdarbeiten (Wegbauten, Schanzen etc.) zu benützen, was zum Theil die furchtbaren Verluste, welche die Armee daselbst erlitt, zur Folge hatte. Die eingebornen Neger sind relativ immun, und die Engländer lassen daher in den Tropen alle

Erdarbeiten durch sie verrichten. In ausgezeichnete Weise bewährte sich dieses System gelegentlich der berühmt gewordenen Aschanti-Expedition der Engländer, von welcher noch weiter unten die Rede sein wird.

L. Colin hat in einem ausgezeichneten Memorandum über den Arbeiterschutz in Malariagegenden folgende Punkte als die wichtigsten hervorgehoben:

1. die Erdarbeiten sind stückweise vorzunehmen, damit nicht ein zu grosses Erdreich auf einmal aufgewühlt werde;

2. die Arbeiter sollen aus der Gegend sein, in welcher die Arbeit verrichtet wird; es sollen blos kräftige, gesunde Leute beschäftigt werden;

3. Maschinen sind in möglicher Ausdehnung zu verwenden;

4. in den Monaten Juli, August und September sind die Arbeiten zu unterbrechen. Solche Arbeiten, welche keinen Aufschub zulassen, müssen in den genannten Monaten bei Tag verrichtet werden;

5. die Arbeiter sollen entweder in Ortschaften übernachten oder in Kasernen untergebracht werden. Letztere sollen möglichst entfernt von der Arbeitsstelle sein. Die Fenster sind vor Einbruch des Abends hermetisch zu verschliessen. Bivouacs und Zelte sind zu verwerfen;

6. Früh und Abends sind an den Arbeitsstätten Feuer anzuzünden¹;

7. als Kleidung diene Flanell;

8. als Getränke diene gutes Wasser, wo solches fehlt, Thee;

9. Morgens vor Beginn der Arbeit werde eine warme Mahlzeit (Thee, Bouillon, Kaffee) genommen²;

10. in der heissen Saison sind präventiv 0·5—1·0 Chinin pro die zu geben.

Expeditionen nach tropischen Malariagegenden, sowie Besuche aller schweren Malariagegenden sollen ausschliesslich nur in den Wintermonaten veranstaltet werden.

Für Expeditionen ist es besonders wichtig, zur günstigen Zeit zu landen und den verseuchten Küstenstreifen möglichst rasch zu durchqueren, um in das gesündere Innenland zu kommen. Die Ausschiffung der Truppen werde unter allen Umständen bei Tag vorgenommen.

Nichtbeachtung dieser Regeln haben mancher Armee furchtbaren Schaden zugefügt. Wir erinnern an die Besetzung von Walcheren durch die Engländer im Jahre 1809. Die 50.000 Mann starke Truppe wurde

¹ Schon Lancisi hob hervor, dass Ziegelerbeiter mitten im Malarialand immun bleiben.

² Lancisi empfahl besonders, nicht nüchtern ins Freie zu gehen, ja sogar: „Quare consultatissimum erit jentaculum (Frühstück) sumere vel antequam fenestras aperiantur“.

im August, also zur höchsten Malariazeit, auf die Insel ausgeschifft, und die Folge war, dass sie decimirt wurde.

Weit besser gelang die englische Expedition nach der Goldküste von Guinea (1874). Auf Rath der Aerzte sind die Truppen nur für den Monat Jänner aufs Land gesetzt worden. Die Morbidität war verschwindend gering. Diese Expedition wird zum Dank für den ärztlichen Rath „The doctor's war“ genannt.

Glänzend verlief ferner die schon erwähnte Aschanti-Expedition der Engländer im Jahre 1895. Die 3000 Mann starke Truppe wurde im März, als dem dort gesundesten Monat, ausgeschifft. Die Vorbereitungen waren derartig getroffen, dass die Truppe, ohne eine Stunde an der Küste zu verweilen, sofort ins Innere des Landes aufbrach, was durch den vorherigen Bau einer Strasse durch die Eingebornen, die Herstellung von geeigneten Unterkünften längs der Wege ermöglicht wurde. Die 3000 Soldaten hatten nebenher 12.000 Eingeborne zum Tragen der Lasten, wie Munition etc., zu ihrer Verfügung. Auf diese Weise erkrankten von den 3000 Soldaten im Ganzen 17. Wie viele Eingeborne bei den Erdarbeiten umgekommen sind, ist allerdings nicht gesagt.

Entsetzliche Verluste hatte die französische Expedition nach Madagascar (1895) in Folge des langen unnöthigen Verweilens der Truppen an der Küste und in Folge der Erdarbeiten.

Sanatorien, villes de santé, health cities. Wie schon oben kurz erwähnt war, sorgen die europäischen Culturstaaten in ihren tropischen Colonien für Errichtung von Stationen, welche während der ungesunden Jahreszeiten wenigstens den weissen Beamten, Kaufleuten, Soldaten etc. zur Zuflucht dienen. Bei der Anlegung solcher Stationen werden hochgelegene Orte gewählt, deren sonstige hygienischen Bedingungen gleichfalls befriedigend sind.

Weit bekannt sind die Orte Simla, Dardjiling, Outakamound in Indien, doch gibt es dort noch eine grosse Menge anderer, in Entwicklung begriffener. Für Ceylon ist Kandy, für Java Salatiga und Tosari, für Jamaica Hope Gardens und Newcastle, für La Réunion Salazie zu nennen.

Für Schiffsmannschaften ist die Rückkehr an Bord vor Eintritt der Dämmerung geboten. Das Uebernachten an Bord ist eine der sichersten Maassregeln gegen die Malariainfection.

Ueber medicamentöse Prophylaxe.

Seit langer Zeit versuchte man durch präventiven Gebrauch des Chinins den Ausbruch der Malaria zu verhindern. Die Stimmen, die sich über die Resultate dieser Chininprophylaxe geäußert haben, sind sehr

zahlreiche. Die Mehrzahl spricht sich dafür aus, dass eine systematisch fortgesetzte Chininprophylaxe sowohl die Anzahl der Malariaerkrankungen als auch die Schwere der Anfälle wesentlich herabsetzt. In diesem Sinne sprachen sich aus Bryson, van Buren, Jilek, Gestin, Thorel, Bizardel, Groeser, Laveran, Vallin, Saint-Macary u. A. m. Im entgegengesetzten Sinne Le Roy, Navarre, Reynaud u. A.

Immerhin ist die Ueberzeugung, dass das Chinin, auch präventiv genommen, Nutzen leistet, gegenwärtig ziemlich allgemein verbreitet, und sowohl deutsche, wie französische und englische in Malariagegenden garnisonirende Truppen treten Morgens, beziehungsweise auch Abends „zur Chininparade“ an.

Jilek berichtet über folgende in Pola ausgeführte Versuchsreihe: Von 736 Mann erhielten in der Zeit vom 1. Juni bis 20. September 500 Chinin, und zwar circa 0·17 pro die in einem Glase Rum. Von den also behandelten erkrankten 18·2%, von den nicht behandelten 28·8%. Eine Anzahl lehrreicher Beispiele ist in Bizardel's These angeführt.

Wenn man sich über die Art, in welcher das Chinin präventiv genommen wirkt, Rechenschaft geben will, so kann man wohl nichts Anderes annehmen, als dass durch das Chinin die schon aufgenommenen und in das Blut eingedrungenen Parasiten getödtet, respective in der Entwicklung gehemmt werden, beziehungsweise, dass die in das Blut eintretenden Parasiten schlechte Bedingungen für ihr Fortkommen finden. Es wird also verhindert, dass durch Vermehrung der Parasiten jene Massen zu Stande kommen, welche zu Fiebererscheinungen Anlass geben. Hält man sich dies vor Augen, so muss man sich auch sofort darüber klar sein, dass mit Dosen wie 0·10—0·20 pro die so viel wie nichts geleistet wird. Wir können Laveran nur beipflichten, der eine Tagesdosis von 0·50 als die mindeste bezeichnet, die zu geben wäre.

Um den Belästigungen, die das Chinin mit sich führt, möglichst zu entgehen, wäre die Verabreichung in den Abendstunden vorzuziehen. Die Dosis von 0·5 wäre also wenigstens jeden zweiten Abend auf einmal zu nehmen, sei es nun in Pulverform, gelöst oder in Pillen.

Diese Vorsichtsmaassregel würde sich für Alle empfehlen, die zur Zeit der herrschenden Endemie Malariaorte bereisen; sie wäre nach Verlassen der Gegend noch durch mehrere Tage fortzusetzen, um eventuell zurückgebliebene Keime zu zerstören.

Die Arsenikprophylaxe fand nur vereinzelte Fürsprecher, wie Tommasi Crudeli, Gouvéa, doch sind die Resultate Anderer keine aufmunternden, so dass die Methode gegenwärtig nicht empfohlen werden kann.

Prophylaxe durch Respiratoren. Der Gedanke, die Inspirationsluft keimfrei zu machen behufs Prophylaxe gegen Malaria, ist ein alter.

Schon Lancisi empfahl, Nasenlöcher, Stirne und Ohren mit Kampherspiritus und Rosenessig zu waschen, stets ein mit Acetum theriacale angefeuchtetes Schwämmchen vor die Nasenlöcher zu halten, wenn man Malariaboden betritt. Auch rieth er, den Speichel nicht zu schlucken, da er durch eingeathmete Keime verunreinigt sei.

In neuerer Zeit wurde namentlich von Heurot das Tragen von Masken empfohlen, durch deren Watteschichte die einströmende Luft filtrirt werden soll. Auch Zemanek machte einen ähnlichen Vorschlag. So weit mir bekannt ist, sind mit diesen Apparaten bisher keine grösseren Versuche angestellt worden, doch soll nach einer Mittheilung Nouat's ein von ihm construirter, mit Thierkohle gefüllter Respirator, der von Boten in Bengalen benützt wird, gute Dienste leisten. Der Anwendung im Grossen dürften wohl manche Hindernisse im Wege stehen.

Mosquitonetze sind mit Rücksicht auf die grosse Wahrscheinlichkeit der Uebertragung der Malaria durch Insecten entschieden zu empfehlen. Dieselben müssen aber derartig gearbeitet und angebracht sein, dass sie ihren Zweck vollauf erfüllen. In letzter Zeit sind sie von Koch als besonders werthvoll bezeichnet worden.

Immunisirungsversuche stellten Celli und Santori an, indem sie sechs gesunden Personen, die auch früher nie an Malaria gelitten haben. Blutserum vom Büffel, Ziege, Pferd durch längere Zeit injicirten. Die genannten Thiere rührten aus der Gegend der pontinischen Sümpfe her. Nachdem die Menge von 130 *ccm* Serum eingespritzt war, injicirten Celli und Santori dreien dieser Versuchspersonen Blut von einem Quartanakranken, den anderen dreien Blut eines schweren Sommer-Herbstfieberfalles. Die Seruminjectionen wurden darauf bei einigen fortgesetzt, bei den anderen eingestellt. Es ergab sich, dass jene drei Personen, welche das Blut des Sommer-Herbstfiebers erhielten, binnen 30 Stunden, respective 6 und 17 Tagen am entsprechenden Fieber erkrankten, während die mit Quartana inficirten drei Personen nach 25 Tagen das Fieber bekamen. Da bedeutende Blutquantitäten injicirt worden sind (1.5 bis 4 *ccm*), so hat die Incubation wesentlich länger gedauert, als es bei nicht vorbehandelten Personen der Fall ist (s. Tabelle I).

Die Autoren impften auch eine aus fünf Personen bestehende Familie, die sich in eine schwere Malariagegend begab. Drei der geimpften Personen blieben gesund, eine erkrankte an leichter Malaria, eine bekam Malariarecidive von einer alten Infection her. Wenn die Versuche bisher auch keine befriedigenden Resultate ergaben, ist die Fortsetzung derselben dennoch sehr wünschenswerth.

Nachtrag.

Nach Abschluss vorliegender Arbeit sind einige Thatsachen bekannt geworden, welche die „Mosquitheorie“ wesentlich vorwärts bringen, vielleicht ihren endgiltigen Sieg bedeuten.

Grassi fand, dass in Malariagegenden Mosquitospecies vorherrschen, welche in malariefreien Gegenden fehlen. Auf Grund seiner, zahlreiche Orte betreffenden Untersuchungen kommt er zu dem Schluss, dass drei blutsaugende Insectenarten (*Anopheles claviger* Fabr., *Culex penicillaris*, *Culex malariae*) verdächtig sind, die Uebertragung der Malaria zu vermitteln, während andere weitverbreitete Species, wie *Culex pipiens* etc., unverdächtig erscheinen. Diese Annahme stimmt mit unserer S. 102 geäußerten Vermuthung überein.

Ueber Empfehlung von Grassi hat Bignami an einem Mann, der früher keine Malaria hatte, einen Infectionsversuch durch die von Grassi verdächtigsten Species (besonders *Culex penicillaris*) vorgenommen. Derselbe gelang. Der Mann erkrankte binnen einigen Tagen an einem Sommer-Herbstfieber.

Ein genauer Bericht über das Experiment liegt bis zur Stunde nicht vor; bemerkenswerth jedoch ist, dass derselbe Mann früher wiederholt den Stichen von *Culex pipiens* ausgesetzt wurde, ohne zu erkranken.

(Grassi, La malaria propagata per mezzo di peculiari insetti. Rendiconti della R. Accademia dei Lincei. 1898, Seduta del 6 novembre.)

Literaturverzeichniss.

- Abel**, De la paralysie vésicale dans le paludisme aigu. Th. d. P. 1897, Nr. 172.
- Abelin**, Étude sur le Gabon. Th. d. P. 1872.
- Afanassiew**, Beitrag zur Pathologie der Malaria-infection. Virchow's Archiv 84, 1881.
- Albertoui**, Rif. med. 1892, Nr. 3.
- Alibert**, Traité des fièvres pernicieuses intermittentes. Paris 1804.
- Alix**, Du tannin dans les fièvres paludéennes etc. Arch. d. m. nav. 64, 1895, S. 308.
- Allen**, Rapport sur l'état sanitaire de Séoul. Arch. d. m. nav. 46, 1886, S. 334.
- Annesley**, Prevalent diseases of India. London 1825.
- Anderson**, Vortrag, gehalten in der R. med. and surg. society. The Lancet 1896, Vol. I, S. 551.
- Antolisei**, L'ematozoa della quartana. Rif. med. 1890, S. 68.
- Sull' ematozoo della terzana. Rif. med. 1890, S. 152.
 - (veröffentlicht durch Angelini), Considerazioni intorno alla classificazione dei parassiti della malaria. Rif. med. 1890, S. 590.
 - e Angelini, Due altri casi di febbre malarica sperimentale. Rif. med. 1889, Nr. 226.
 - — A proposito delle forme semilunari di Laveran. Rif. med. 1889, Nr. 237.
 - — Nota sul ciclo biologico dell' ematozoo falciforme. Rif. med. 1890, S. 320.
- Arlt**, Klinische Darstellung der Krankheiten des Auges. 1885.
- Arnstein**, Bemerkungen über Melanämie und Melanose. Virchow's Archiv 61, 1874.
- Arzelà**, Berberinum sulfuricum gegen Milztumor und Wechselfieber, Sperimentale 1884, II, S. 24. Ref. in Jahrb. f. Kinderheilkunde, N. F. 23, 1885, S. 217.
- Ascoli**, Sull' utilità dell' esame di sangue nella diagnosi di Malaria. Bull. d. Soc. Lancisiana 1891.
- Atkinson**, Mal de Bright d'origine palustre. Americ. Journal of med. sciences 1884.
- Aubinais**, Union méd. 1851. Citirt nach Bohn.
- Aufrecht**, Die Lungenentzündungen. Nothnagel's Specielle Pathologie und Therapie, Bd. 14, 2. Th., S. 71.
- Azevedo Carlos**, Histoire medico-chirurgicale de l'escadre brésilienne dans les campagnes de l'Uruguay et du Paraguay (64—69). Rio de Janeiro, Typ. nationale. Ref. in Arch. d. m. nav. 23, 1875.
- Babes e Gheorgiu**, Étude sur les différentes formes du parasite de la malaria etc. Ann. de l'inst. de pathol. et de bact. de Bucarest 1890. Bucarest 1893.
- Baccelli**, Le iniezioni intravenose dei sali di chinina nell' infezione malarica. Rif. med. 1890, S. 14.
- Ueber das Wesen der Malaria. Deutsche med. Wochenschrift 1892, Nr. 32.

- Baccelli, Studien über Malaria. Berlin, Karger 1895
 — La malaria. Il Policlinico 1896, Nr. 5.
 — Della emoglobinuria da malaria etc. Il Policlinico 1897.
- Baills, Deux cas d'empoisonnement dont l'un mortel etc. Arch. d. med. et pharm. mil. 5, 1883.
- Bailly, Traité anat. pathol. des fièvres intermittentes. Paris 1825.
- Balduzzi, Un caso di sclerosi multipla da malaria. Gazzetta degli ospedali 1897, Nr. 13.
- Baker, Malaria on shipboard. Brit. med. Journ. 1893.
- Bamberger, Krankheiten des chylopoëtischen Systems. 1864.
 — Ueber Morbus Brightii etc. Volkmann's Sammlung klin. Vorträge 1879, Nr. 173.
- Barat, Étude sur l'épidémie des fièvres qui a régné à la Reunion en 1869. Arch. d. m. nav. 12, 1869.
- Barbacci, Ueber die Aetiologie der Malaria-infection etc. Centralbl. f. allg. Path. und path. Anat. 1892, Nr. 2.
- Bard, Des accidents pernicieux d'origine palustre. Paris, Delahaye, 1883.
- Barker, A study of some fatal cases of malaria. Baltimore. The Johns Hopkins Hospital Reports 5, 1895.
- Bartels, Krankheiten des Harnapparates in Ziemssen's Handbuch der spec. Path., Bd. 9, 1875.
- Barthélemy-Benoit, De la fièvre bilieuse hématurique observée au Sénégal. Arch. d. m. nav. 4, 1865.
- Barudel, Recherches sur les récidives etc. in Recueil d. mém. de méd. milit. 1864.
- Bassignot, Étude sur la fièvre endémo-épidémique qui régné à la Reunion. Arch. d. m. nav. 20, 1873.
- Bastianelli, Bull. della Società Lancisiana. 1892.
 — La emoglobinuria da malaria. Annali d. m. nav. 2, 1896.
 — e Bignami, Note cliniche sull' infezione malarica. Società Lancisiana Sed. 12. April 1890.
 — — Sull' infezione malarica primaverile. Rif. med. 1890, S. 860.
 — — Osservazioni sulle febbri malariche estivo-autunnali. III. Congresso della soc. ital. di med. int. Roma 1890.
 — — Sulle emoglobinurie di malaria. Bulletino della Società Lancisiana 1893.
 — — Studi sulla infezione malarica. Bulletino della R. Ac. med. di Roma 1894.
- Bastien, Coup d'œil général sur l'intoxication paludéenne. Th. d. Strasbourg 1848. Nr. 195.
- Baur, Ueber das Wechselfieber. Inauguralabhandlung. Tübingen 1857.
- Baxa, Wiener med. Wochenschrift 1865, Nr. 42.
- Becker, Bericht des Chefarztes der kais. Schutztruppe für Deutsch-Ostafrika. Arbeiten aus d. kais. Gesundheitsamte 13, 1897.
 — General-Sanitätsbericht über die kais. Schutztruppe für Deutsch-Ostafrika etc. Arbeiten aus d. kais. Gesundheitsamte 14, 1898.
- Beckmann, Ein Beitrag zur Statistik und Therapie der Malaria in Kiel. Inaug.-Diss. Kiel 1891.
- Bein, Aetiologische und experimentelle Beiträge zur Malaria. Charité-Annalen 1891.
- Bellos, Sur les fièvres dites paludéennes. Ref. im Bull. de l'Acad. de méd., 2. Ser. 12, 1883.
- Below, Impaludismus, Bacteriologie und Rassenresistenz. Arch. f. Schiffs- und Tropenhygiene 1, 1897.
- Benoit, Des formes cliniques de la fièvre intermittente chez les enfants. Th. d. P. 1884, Nr. 258.

- Bérenger Féraud, De la fièvre bilieuse mélanurique des pays chauds etc. Paris, Delahaye, 1874.
- — L'intoxication quinique et l'infection palustre. Arch. d. m. nav. 31, 1879.
 - — Note sur deux cas de fièvre bilieuse mélanurique. Arch. d. m. nav. 38, 1882.
- Bérénguier, Traité des fièvres intermittentes 1865. Citirt nach Petit et Verneuil.
- Bernhardt, Erkrankungen der peripherischen Nerven, II. Th. Wien, Hölder, 1897.
- Berthier, Pathogénie et traitement de l'émoglobinurie paludéenne. Arch. d. m. exp. 1896, S. 628.
- Bertholon, Observation d'orchite paludéenne primitive. Arch. d. med. et pharm. mil. 8, 1886.
- Bertrand, Des anomalies du type fébrile dans la pneumonie fibrineuse. Rev. d. méd. 1889.
- et Fontan, De l'entérocologie chron. endém. des pays chauds; diarrhée de Cochinchine. Arch. d. m. nav. 46, 1886, S. 37.
- Bestion, Étude sur le Gabon. Arch. d. m. nav. 37, 1882.
- Beurmann et Villejean, Des injections hypodermiques de quinine. Bull. gén. de thérapie 1888, S. 193 u. 261.
- Beylot, Rec. d. mém. d. méd. mil. 11, 1853, S. 230.
- Bezanson, La rate dans les maladies infectieuses. Th. d. P. 1895, Nr. 233.
- Bignami, Ricerche sull' anatomia pat. delle perniciose. Atti della R. Accad. med. di Roma, Anno XVI, Vol. V, Ser. II.
- Studi sull' anatomia patologica della infezione malarica cronica. Bollet. della R. Acc. med. di Roma, Anno XIX, fasc. 3, 1893.
 - Le ipotesi sulla biologia dei parassiti malarici fuori dell' uomo. Il Policlinico 1896, Nr. 7.
 - Sulla questione della malaria congenita. Il Policlinico 1898.
 - e Bastianelli, Osservazioni nelle febbri malariche estivo-autunnali. Rif. med. 1890, S. 1334.
 - — Infezione malarica cron. con sint. di sclerosi a placche. Rif. med. 1891, Vol. III, S. 817.
- Billard, Arch. général 1825. Citirt nach Frerichs.
- Binz, Ueber die Wirkung antiseptischer Stoffe etc. Centralbl. f. med. Wissensch. 1867, Nr. 20.
- Pharmakologische Studien über Chinin. Virchow's Archiv 46, 1869.
 - Ueber Einwirkung des Chinin auf Protoplasmabewegung. Schultze's Archiv f. mikr. Anatomie 3.
 - Ueber Chinin und die Malaria-Amöbe. Berliner klin. Wochenschr. 1891, Nr. 43.
 - Vorlesungen über Pharmakologie. 2. Aufl. 1891. Berlin, Hirschwald.
 - Artikel „Chinin“ in Eulenburg's Realencyklopädie.
- Bizardel, De la quinine comme prophylactique du paludisme. Th. d. P. 1888.
- Blaise et Sarda, Contribution à l'étude de la gangrène palustre. Montpellier médical 1888. Ref. in Arch. d. m. et pharm. mil. 14, S. 336.
- Blanc, Contribution à l'étude de la gangrène palustre. Arch. d. med. et pharm. mil. 5, 1885, S. 337.
- De l'accès perniciose apoplectiforme etc. Arch. d. med. et pharm. milit. 9, 1887.
 - Essai sur les formes bilieuses du paludisme au Tonkin. Arch. d. m. et pharm. mil. 13, 1889.
- Bodnar, Petersburger med. u. chir. Presse 1879, Nr. 47. Citirt nach Hertz.
- Bohn, Das Wechselfieber und seine verschiedenen Formen im Kindesalter. Jahrb. f. Kinderheilkunde, N. F. 6.

- Boïcesco, De l'érythème nouveau palustre. Arch. roumaines de méd. et chir. 1899. Citirt nach Laveran.
- Boinet et Salebert, Les troubles moteurs dans l'impaludisme. Revue de méd. 1889, S. 933.
- Les troubles moteurs dans l'impaludisme. IX. Internat. med. Congress in Rom 1894, Bd. III, 3. Theil, S. 82.
- Boisseau, Gaz. hebd. de méd. et chir. 1871, 21. April.
- Boisson, La fièvre palud. bilieuse hémoglobinurique. Rev. d. méd. 1896, S. 363.
- Bonnet, Traité des fièvres intermittentes. Paris, Baillière, 1853.
- Borius, Quelques considérations sur le poste de Dagana. Th. d. Montp. 1864, Nr. 30.
- Recherches sur la nature et l'origine de l'épidémie qui sévit à l'île Maurice. Arch. d. m. nav. 10, 1868.
- Des injections hypodermiques de sulfate de quinine. Arch. d. m. nav. 12, 1869.
- Topographie médicale du Sénégal. Arch. d. m. nav. 36 u. 37.
- Bossu, De la fièvre intermittente chez les enfants à la mamelle. Th. d. P. 1863, Nr. 163.
- Boudin, Traité des fièvres intermittentes. Paris 1842.
- Bulet. de l'Ac. de méd. 10, 1844.
- De l'influence des localités marécageuses sur la fréquence et la marche de la phthisie. Ann. d'hyg. publ. et de méd. lég. 1846.
- Bouly de Lesdain, Sur quatre cas d'hypermégalie hépatique et splénique d'origine palustre. Th. d. P. 1894, Nr. 63.
- Bourdillon, Le bleu de méthylène en thérapeutique etc. Revue de méd. 1892, S. 665.
- Bourel-Roncière, La station navale du Brésil et de la Plata. Arch. d. m. nav. 19, 1873.
- Bourse, Des pyraxies à forme bilieuses observées au Gabon et au Sénégal. Th. d. Montp. 1868.
- Boutfeu, Abscès de la rate. Arch. d. m. belges 1888.
- Boutin, Un cas de gangrène palustre. Arch. d. m. nav. 41, 1884, S. 343.
- Bouziau, Th. d. Montp. 1892. Citirt nach Laveran.
- Brault, Polynévrite périphérique etc. Progrès méd. 1894, Nr. 36.
- Breaudat, Contribution à l'étude bactériologique de la fièvre bilieuse hématurique au Tonkin. Arch. d. m. nav. 65, 1896.
- Bretonneau, Médication curative de la fièvre intermittente. Tours, Ladevèze.
- Bright, Reports of medic. cases. London 1831, Taf 17, 19, Cap. CI.
- Brocq, Note pour servir à l'étude des éruptions d'origine palustre. Ann. de dermat. et syph. 7, 1896.
- Browne, Brit. med. Journ. 2, 1885. S. 700.
- Budd, On diseases of the liver. Londou 1851.
- Bull, American journal of med. sciences. 1877, S. 413.
- Burdel, De la dégénérescence palustre au Sologne. Paris 1875.
- Annales de Gynécologie. 1877.
- Acad. de méd. 1879, 6. April.
- Bureau, Note sur l'influence réciproque de l'impaludisme et des suites de couches. Revue mensuelle 1880, S. 214.
- Burot et Legrand, Les troupes coloniales. 2 Bde. Paris, Baillière et fils, 1897.
- — Les troupes coloniales. Statistique de la mortalité. Paris, Baillière et fils, 1897.
- — Thérapeutique du paludisme. Paris, Baillière et fils, 1897.
- Bütschli, Protozoa. Leipzig, Winter, 1889.

- Caccini**, Bull. della Società Lancisiana.
- Calandruccio**, Agostino Bassi di Lodi il fondatore della teoria parassitaria etc. Catania 1892.
- Calmette**, L'hémoglobinurie d'origine palustre. Arch. d. m. nav. 52, 1889.
- Canalis**, Sopra il ciclo evolutivo delle forme semilunari etc. Rif. med. 1889, Nr. 241.
- Studi sulla infezione malarica. Arch. p. l. scienze med. 14, 1890.
 - Intorno a recenti lavori sui parassiti della malaria. Lettera al presidente della R. Accad. med. di Roma 1890. S.-A.
 - Studien über die Malariainfection. Fortschritte d. Medicin 1890, Nr. 8—9.
 - Sulle febbri malariche predominante nell'estate e nell'autunno in Roma. Arch. p. l. scienze med. 14, 1890.
- Canellis**, Étude sur un cas de sclérose en plaques etc. Gaz. hebd. de méd. 1887, S. 554.
- Canteteau**, Th. d. P. 1880. Citirt nach Roux.
- Cardarelli**, Lezioni sulle malattie del fegato e delle vie biliari 1890. Citirt nach Bignami.
- Carmouze**, La fièvre hématurique au Soudan. Arch. d. m. nav. 67, 1897, S. 337.
- Carsten**, Congrès international des médecins des colonies à Amsterdam 1883.
- Carta della Malaria**, herausgegeben von der Direzione generale della Statistica. Rom.
- Cartier**, Diégo Suarez. Climatologie et pathologie. Arch. d. m. nav. 49 u. 50, 1888.
- Casorati**, Trattato delle febbri intermittenti. Pavia, Fratelli Fusi, 1863.
- Cassan**, De la fièvre bilieuse hémoglobinurique au Sénégal. Th. d. Montp. 1872
- Castan**, Traité élém. des fièvres 1864. Citirt nach Comte.
- Catrin**, Les fièvres paludéennes dites pernicieuses. Internat. Congr. f. Hygiene, Budapest 1894.
- Névrite paludéenne. Bull. méd. 1895, Nr. 92.
 - Le paludisme chronique. Paris, Rueff & Comp., 1897.
- Cattaneo e Monti**, Alterazioni degenerative dei corpuscoli rossi etc. Arch. p. l. scienze med. 12, 1888.
- Catteloup**, De la cachexie paludéenne en Algérie. Recueil d. mém. d. méd. mil., 2, S. 8.
- De la pneumonie d'Afrique. Rec. d. mém. d. méd. mil. 40.
- Cazes**, citirt nach Queenec.
- Celli**, Ulteriore contributo alla morfologia dei plasmodi della malaria. Rif. med. 1889, Nr. 189.
- Ueber die Malariakrankheiten. X. internat. med. Congress in Berlin.
 - e Guarnieri, Sulla intima struttura del Plasmodium malariae. Rif. med. 1888, Nr. 208.
 - — Sulla intima struttura etc. Seconda nota preventiva. Rif. med. 1888, Nr. 236.
 - — Sulla etiologia dell'infezione malarica. Arch. p. l. scienze med. 13, 1889.
 - e Marchiafava, Sulle febbri malariche predominanti etc. Atti della R. Accad. di med. di Roma Anno XVI, Ser. II, Vol. V.
 - — Ueber die Parasiten der rothen Blutkörperchen. Festschrift zu R. Virchow's 70. Geburtstag, Bd. 3.
 - e Sanfelice, Sui parassiti del globulo rosso etc. Annali d'igiene sperimentale Roma 1891.
 - u. Santori, Die Incubationsdauer des Malariafiebers nach der Behandlung mit Blutserum von immunen Thieren. Centralbl. f. Bakt. 21, 1897, Nr. 2.
 - — Intorno alla siero-profilassi della malaria. Annali d'igiene sperimentale 1897, Heft 2.

- Celli u. Santori, La malaria dei bovini sulla campagna romana. *Annali d'igiene sperimentale* 1897, Heft 2.
- Celsus, *De medicina libri octo*.
- Chabal, Des délires dans l'impaludisme. *Th. d. Bordeaux* 1897, Nr. 26.
- Chabbert, De la fièvre hématurique observée au Sénégal. *Th. d. Montp.* 1866.
- Chapin Henry Dwight, Malaria bei Kindern in New-York. *New-Yorker med. Journ.* 1894, 16. Jänner. Ref. im *Archiv f. Kinderheilkunde* 1896, 20, S. 419.
- Charcot, De la pneumonie chronique etc. *Th. d. P.* 1860.
- Charvot, Étude clin. sur l'orchite paludéenne. *Rev. de méd.* 8, 1888.
- Chassin, Sur l'inoculation de la fièvre intermittente. *Th. d. P.* 1885, Nr. 53.
- Cheadle, *Brit. med. Journ.* 1878, I, 521.
- Chevers, *Diseases of India*. London 1886.
- Chiarleoni, Malaria e funzioni della riproduzione nella donna Milano Vallardi.
- Cima, Bemerkenswerther Fall von angeborenem Wechselfieber etc. *La Pediatria* 1893, I. Ref. in *Archiv f. Kinderheilkunde* 18, 1895.
- Clarac, De la fièvre dite bilieuse inflammatoire observée à la Martinique et à la Guyane. *Arch. d. m. nav.* 49, 1888, S. 5.
— Deux cas d'hémoglobiurie chinique. *Arch. d. m. nav.* 65, 1896, S. 277.
- Clarke, *Progrès méd.* 1885, S. 661.
- Clavel, Rapport médical sur Diégo-Suarez. *Arch. d. m. nav.* 66, 1896.
- Coglitore, *Rivista clinica e terapeutica* Anno 11, 1889. Citirt nach Tomaselli.
- Cohn, Ueber die Malariaerkrankungen im Kindesalter. *Inaug.-Dissert.* Breslau 1884.
- Colin, *Traité des fièvres intermittentes*. Paris, Baillièere et fils, 1870.
— *Traité des maladies épidémiques*. Paris, Baillièere et fils.
— De l'ingestion des eaux marécageux comme cause de la dysenterie et des fièvres intermittentes. *Annales d'hyg. publ. et de méd. lég.* 1872.
— De la fièvre typhoïde palustre. *Arch. gén. de méd.* 1878.
— *Instruction sur les mesures et précautions etc.* *Bull. de l'Ac. d. méd.*, 2. Série, 10, 1881, S. 1377.
— *Rapport gén. sur les épidémies pendant l'année 1881*. *Mém. de l'Ac. d. méd.* 34, 1884, S. CCLIV.
- Collin E., Des ruptures de la rate. *Réc. d. mém. d. méd. mil.* 15.
— *Abcès et gangrène de la rate dans les affections paludéennes*. *Réc. des mém. de méd. mil.* 1860.
- Combemale, Contribution clinique à l'étude de la névrite paludéenne. *Progrès méd.* 1892, Nr. 29.
- Comte, De la cachexie palustre, symptômes et traitement. *Th. d. P.* 1868, Nr. 199.
- Constant, Considérations pratiques sur la pneumonie intermittente et sur son traitement. *Bull. gén. de thérapie* 1852. Citirt nach Kelsch u. Kiener.
- Copeman, *Haemoglobinuric fever. A system of medicine by Th. C. Allbutt*. Vol. II. London, Macmillan and Comp., 1897.
- Coronado, Laverania limnhémica. *Cronico medico quirurgica de la Habana*. Ref. im *Centralbl. f. Bakteriologie u. Paras.* 18, 1895.
- Corre, Demonstration spectroscopique de la présence du sang dans les urines de la fièvre hématurique ou mélanurique. *Arch. d. m. nav.* 29, 1878, S. 393.
— De l'hémoglobiurie paroxystique et de la fièvre bilieuse mélanurique etc. *Arch. d. m. nav.* 35, 1881.
— *Traité des fièvres bilieuses et typhiques des pays chauds*. Paris, Doin, 1883.
— *Traité clinique des maladies des pays chauds*. Paris, Doin, 1887.
- Costa, La Corse et son recrutement, bei Delpech.

- Councilman, Fortschr. d. Medicin 1888, Nr. 12, 13.
- Cras, Fièvre pernicieuse pneumonique. Arch. d. m. nav. 2, 1864.
- Créquy, citirt nach Laveran.
- Crespin, Pambotano et paludisme. Bull. de l'Ac. d. méd. 34, 1895, S. 108.
- Critzmann, Sur un mode de traitement de l'impaludisme etc. Bull. d. l'Ac. d. méd. 1895, 34, S. 724.
- Cromarias, Sur les fièvres intermittentes. Th. d. Strasbourg 1814.
- Crombie, Les fièvres de l'Inde. Medic. Congress zu Calcutta 1894. Ref. in Arch. d. m. nav. 63, 1895.
- Crosse, Notes on the malarial fevers. London 1892.
- Csillag, Ueber Malarialähmungen. Wiener med. Presse 1895, Nr. 35.
- Cuboni u. Marchiafava, Neue Studien über die Natur der Malaria. Archiv f. exp. Pharm. 1881.
- Cullen, Dissert. de februm interm. natura et indole. Edinburgh 1776.
- Currie, Medical reports on the effects of water cold and warm. London 1805. Citirt nach Mosler.
- Cutore, Azione della chinina sull'isotonia etc. Il Policlinico 1896, Heft 3.
- Dangerville, Étude sur l'impaludisme sans fièvre. Th. d. P. 1876, Nr. 243.
- Daniel, Med. News (Philadelphia) 1883, 24. November. Citirt nach Corre.
- Danilewsky, Die Hämatozoën der Kaltblüter. Archiv f. mikr. Anat. 24, 1885.
- Zur Frage der Identität etc. Centralbl. f. med. Wissenschaften 1886, Nr. 41 u. 42.
 - La parasitologie comparée du sang. Kharkoff, 1889.
 - Développement des parasites malariques dans les leucocytes des oiseaux. Ann. de l'inst. Pasteur 1890, S. 427.
 - Sur les microbes de l'infection malarique etc. Ann. de l'inst. Pasteur 1890, S. 753.
 - Ueber Polimitus malariae. Centralbl. f. Bakteriologie 1891, Nr. 12.
 - Contribution à l'étude de la microbiose malarique. Ann. de l'inst. Pasteur 1891, S. 758.
 - Zur Lehre von der Malariainfektion bei Menschen und Vögeln. Archiv f. Hygiene 25.
- Dauillé, Cinq années d'observation médicales à Madagascar. Th. d. P. 1857, Nr. 179.
- Däubler, Blutuntersuchungen Tropenkranker in Europa etc. Archiv f. Schiffs- u. Tropenhygiene 1, 1897.
- Zur Kenntniss der ostindischen Malariaparasiten etc. Berliner klin. Wochenschr. 1898, Nr. 5 u. 6.
- Davidson, Hygiene and diseases of warm climates. London, Pentland, 1893.
- Davillé, Sur les nouvelles Hébrides. Arch. d. m. nav. 62, 1894, S. 361.
- De Brun, Nouvelle étude sur l'action thérapeutique du sulfate de cinchonidine. Revue de méd. 1890, S. 689.
- Étude sur le pneumopaludisme du sommet. Bull. de l'Ac. d. méd. 33, 1895, S. 106.
 - Étude sur la pathogénie et les variétés cliniques de l'ascite paludéenne. Bull. méd. 1896, Nr. 80.
- Decreu, Amblyopie paludéenne guérie par l'emploi du sulphate de quinine. Rec. d'ophthalm. 1886, Mai.
- Delpesch, Rapport sur les épidémies 1870—1871—1872. Mémoires de l'Ac. de méd. 31.
- Delwèze, Malarial paralysis as observed in the West Indies. Dublin Journ. of med. sciences 1881. Citirt nach Boinet et Salebert, S. 461.
- Dempwolf, Aerztliche Erfahrungen in Neu-Guinea. Archiv f. Schiffs- u. Tropenhygiene 1898, Nr. 3.

- Denozaïlles, Archives de l'hôpital de Saint-Louis 1864. Citirt nach Bèrenger-Féraud.
- De Santi, L'armée japonaise. Arch. de méd. et pharm. mil. 11, 318.
— De l'entérite chronique paludéenne ou diarrhée de Cochinchine. Paris, Rueff. 1892. Ref. in Revue d. méd. 1893, S. 253.
- Desmier, De l'impaludisme dans les marais de la Basse Vendée. Th. d. P. 1897, Nr. 82.
- Di Mattei, Contributo allo studio della infezione malarica sperimentale etc. Archivio p. l. scienze med. 19, 1895.
- Dionisi, Variazioni numeriche dei globuli rossi etc. III. Congresso della soc. di med. int. 1890.
— Sulla biologia dei parassiti malarici nell'ambiente. Il Policlinico 1898, Heft 9.
- Disser, De la fièvre rémittente bilieuse hémorrhagique observée en Cochiuchine. Th. d. Montp. 1868.
- Dochmanu, Zur Lehre von der Intermittens. St. Petersburger med. Zeitschr. 1880, Nr. 20.
- Dock, Die Blutparasiten der tropischen Malariafieber. Fortschr. d. Medicin 9, 1891.
— Ueber Parasiten von tropischer Malaria. Virchow's Archiv 131, 1893.
- Doering, Ein Beitrag zur Kenntniss des Schwarzwasserfiebers. Deutsche med. Wochenschr. 1895, Nr. 46.
— Ein Beitrag zur Kenntniss der Kamerun-Malaria etc. Arbeiten aus d. kais. Gesundheitsamte 14, 1898.
- Doué, Observation d'un abcès de la rate. Arch. d. m. nav. 37, 1882.
- Doulet, L'étiologie du paludisme. Paris, Baillièrè et fils, 1891.
- Dubergé, Le paludisme etc. Paris 1896.
- Du Bois Saint-Sevrin, La diagnostic bactériologique du paludisme. Arch. d. m. nav. 65, 1896, S. 335.
- Duboué, De l'impaludisme. Paris, Coccoz, 1881.
- Dubujadoux, De la peptonurie dans la fièvre intermittente palustre. Arch. de méd. mil. 20, 1892.
- Duburquois, Notes sur les maladies des Européens en Chine et au Japon. Th. d. P. 1872.
- Du Casal, Traitement de la fièvre intermittente par la méthode de Boudin. Revue gén. de clin. et thérap. 1892.
- Duchek, Ueber Intermittens. Prager Vierteljahrschr. 4, 1858, S. 95.
- Duclos (de Tours), Bulletin de thérap. 35. Citirt nach Comte.
- Dudon, Notes et observations sur les affections paludéennes de la côte orientale d'Afrique. Th. d. P. 1869.
- Duggan, Parasites of malarial fevers at Sierra Leone. The Lancet 1897, Vol I, S. 881.
- Dujardiu-Beaumont, Rapport général sur les épidémies de 1875. Mém. de l'Ac. de méd. 35.
- Duka, Citirt nach Catrin.
- Dumas, Note sur une observation d'urines noires déterminées par la quinine. Arch. d. m. nav. 67.
- Dupont, La fièvre typhoïde et la fièvre rémittente dans la zone torride. Arch. d. m. nav. 30, 1878, S. 90.
- Dupony, Le sanatorium de Kita. Arch. d. m. nav. 40.
- Durand, Des altérations anatomo-pathologiques dans l'intoxication palustre à la Guyane française. Th. d. Montp. 1868.

- Durand de Lunel, *Traité dogmatique et pratique des fièvres intermittentes*. Paris 1862.
 Duroziez, *Gaz. des hôp.* 1870.
- Dutroulau, *Mémoire sur la fièvre bilieuse grave des pays chauds*. *Arch. gén. de méd.* 12, 1858. Citirt nach Corre.
 — *Traité des maladies des européens dans les pays chauds*. Paris, Bailliére, 1861.
- Echeverria, *Th. Guatémala* 1895. Citirt nach Laveran.
- Eisenmann, *Die Krankheitsfamilie Typosis*. Zurich 1839.
- Eklund, *Note sur le miasme palustre (Limnophysalis byalina)*. *Arch. d. m. nav.* 30, 1878.
- Evers, *Annual Report of the sanitary Comissioner with the Central Provinces* 1881. Citirt nach Fayrer.
- Fabre, *Myocarditis palustre*. *Gaz. d. hôp.* 1870.
- Farkas, *A malária láz viszonyai a multban és jelenben*. *Internat. Congress f. Hygiene*. Budapest 1894.
- Fassina, *Des abcès de la rate dans les maladies infectieuses etc*. *Th. d. P.* 1889, Nr. 230.
- Faunce, *Brit. med. Journ.* 1886, S. 412.
- Fayrer, *On the climate and fevers of India*. London, Churchill, 1882.
 — *Med. Times* 1884, S. 77.
 — *On the climate and some of the fevers of India in „A system of medicine“ von Th. C. Allbutt*. Vol. II, London 1897, bei Macmillan and Comp.
 — et Ewart, *Du traitement des maladies tropicales dans les climats tempérés*. *Arch. d. m. nav.* 40, 1883.
 — — *Internat. Congress für Colonialärzte*. Amsterdam 1883.
- Fazio, *Azione dei bagni minerali e termominerali nell'infezione malarica*. *Rivista internaz. d'Igiene* 1895. Citirt nach Laveran.
- Fedeli, *Un raro tipo di febbre malarica quattordecimana e quindecimana*. *Bull. della r. ac. m. d. Roma* 1890—1891, S. 277.
- Fehr, *Ueber die amyloide Degeneration insbesondere der Nieren*. *Berner Dissert.* 1866.
- Feletti, *Sulle febbri date dalla Laverania malariae*. *VI. Congr. intern. Rome* 1894, Vol. III.
 — *Parassiti della malaria etc*. Milano, Vallardi, 1894.
 — e Grassi, *Sui parassiti della malaria*. *Rif. med.* 1890, S. 62.
 — — *Sui parassiti della malaria*. *Rif. med.* 1890, S. 296.
- Felkin, *Edinburgh. med. Journ.* 1889.
- Fernel Joannes, *Universa medicina*. Lugduui 1586.
- Ferreira, *Sur quelques particularités cliniques de l'impaludisme chez les enfants*. Paris, Steinheil, 1889.
 — *Ueber den Gebrauch von Methylenblau etc*. *Ref. im Archiv f. Kinderheilkunde* 18, 1895.
- Ferrier, *Archives de méd. expérim. et d'anat. path.* 1897, Nr. 1.
- Ferrus, *Bull. d. l'Ac. d. méd.* 9, 1843—1844.
- Fichera, *Il risanamento delle campagne italiane etc*. Milano, Hoepli, 1897.
- Fieux, *Observation de travail prématuré arrêté par la quinine etc*. *Bull. méd.* 1897, Nr. 55.
- Fisch, *Tropische Krankheiten*. Basel, Missionsbuchhandlung, 1894.
- Fischer, *Klin. Beiträge zur Lehre vom Brande*. *Archiv f. klin. Chirurgie* 18, 1875, S. 337.

- Fisher, The parasite of malaria. The Lancet, 1897, Vol. I. S. 208.
- Fleury, Traité pratique raisonné d'hydrothérapie. Paris 1856.
- Flexner, A case of combined protozoan and bacterial infection. The Johns Hopkins Hospital Bulletin 1896.
- Floyer, Brit. med. Journ. 1886, I, S. 739.
- Fontan, Gangrène paludique survenue etc. Arch. d. m. nav. 62, 1894, S. 153.
- Fournier, Des fièvres paludéennes à détermination gastro-intestinale et à forme cholérique etc. Th. d. Montp. 1864.
- Frank Josephus, Ratio instituti clinici Ticinensis. Vienna 1747.
- Frantzius, Ueber die Verbreitung der Malariafieber in Costa-Rica. Virchow's Archiv 43, 1868.
- Frerichs, Die Bright'sche Nierenkrankheit. Braunschweig 1851.
— Leberkrankheiten. Braunschweig, Vieweg, 1861.
- Friedel, Die Krankheiten in der Marine. Berlin 1866.
- Frison, De la fièvre intermittente pneumonique. Rec. de mém. de méd. mil. 1866 u. 1870.
- Fuhrmann, Beiträge zur Kenntniss der Malariakrankheiten. Deutsche militärärztl. Zeitschr. 1874, Heft 12.
- Gailhard, Lettre au sujet de l'intoxication quinique et de l'infection palustre. Arch. de m. nav. 33, 1880, S. 232.
- Gaillard, Au essay on intermittent and bilious fevers. Charleston 1856.
- Gaillard, De la fièvre intermittente. Th. d. P. 1870.
- Galezowski, Traité iconographique d'ophtalmoscopie 1876.
- Galland, De la fièvre intermittente chez les enfants. Th. d. P. 1879, Nr. 319.
- Galliard, Tumeur considérable de la rate dans un cas d'impaludisme ignoré. Bull. méd. 1895, Nr. 44.
- Galvagno, Statistica nosologica degli anni 1893—1895. Catania 1896.
- Gancel, Étude sur la fièvre typho-palustre. Arch. de méd. mil. 20, 1892.
- Gaule, Ueber Würmchen, welche aus den Froschblutkörperchen auswandern. Archiv f. Anat. u. Phys. 1880.
— Kerne, Nebenkerne und Cytozoön. Centralbl. f. med. Wissenschaften 1881, S. 561.
— Beziehungen der Cytozoön zu den Zellkernen. Archiv f. Anat. u. Phys. 1881.
- Gautier, Malariastudien im Kaukasus. Zeitschr. f. Hygiene 28, 1898.
- Gelineau, Aperçu médical sur l'île Mayotte. Th. d. Montp. 1850, Nr. 70. Citirt nach Kelsch u. Kiener.
- Georgieff, La cachexie palustre chronique. Th. de Lyon 1897.
- Gerhardt, Ueber Intermitteusimpfungen. Zeitschr. f. klin. Med. 7, 1884.
— Ueber Lungenentzündungen mit mehrfach unterbrochenem Fiebertverlauf. Festschr. zu R. Virchow's 70. Geburtstag, Bd. 3.
- Gerouzi, L'idroclorato di fenocolla nell'infezione malarica. Bull. della r. ac. m. d. Roma 1890—1891, S. 422.
- Geschwind, Opacités du corps vitré dans un cas d'amblyopie chinique. Arch. d. méd. mil. 19, 1892, S. 43.
- Ghosh, Jogendro Nath. Cirrhose biliaire chez les enfants. Congrès méd. de l'Inde tenu à Calcutta 1894. Ref. in Arch. d. m. nav. 63.
- Gibbons, The morbid Anatomy of a form of biliary cirrhosis in children in India. Scientific memoirs by the med. officers of the army of India, part VI, 1891
- Giornale med. de R. Esercito 1896, S. 966 (Italienische Armeestatistik).
- Girard, citirt nach Catrin.

- Girert, Manifestations du paludisme sur les organes génitaux. Paris 1884.
- Godó, Herpès fébrile cornéen. Th. d. P. 1880.
- Golgi, Sull'infezione malarica. Arch. p. l. scienze med. 10, 1886.
- Fortsch. d. Med. 1886, Nr. 17.
 - Sur l'infection malarique. Arch. italiennes de biologie 8, 1887.
 - Le phagocytisme dans l'infection malarique. Archives ital. de biologie 11, 1889.
 - Sul ciclo evolutivo dei parassiti malarici nella febbre terzana. Arch. p. l. scienze med. 13, 1889.
 - Interno al preteso „Bacillus Malariae“ etc. Arch. p. l. scienze med. 13, 1889.
 - Fortsch. d. Med. 1889, Nr. 3.
 - Sulle febbri intermittenti malariche a lunghi intervalli. Arch. p. l. sc. med. 14, 1890.
 - Ueber die Wirkung des Chinins auf die Malariaparasiten etc. Deutsche med. Wochenschr. 1892, Nr. 29—32.
 - Sur les fièvres malariques estivo-automnales de Rome. Lettre au prof. Baccelli. Turin, Loescher, 1894.
- Gouvéa, Note sur la prophylaxie de la fièvre paludéenne etc. Ref. in Bull. d. l'Ac. d. m. d. Paris, 34, 1895, S. 308.
- Goyon, Notes médicales sur une expédition en Nouvelle Irlande etc. Th. d. P. 1883, Nr. 231.
- Grall, Brief an Le Roy d. M. Bull. de l'Ac. d. m., 2. Série, 10, 1881, S. 1582.
- Contribution à l'étude des fièvres intertropicales. Arch. d. m. nav. 46, 1886, S. 81.
- Grasset, Étude clinique sur les affections chroniques des voies respiratoires d'origine palustre. Th. d. Moutp. 1873, Nr. 14.
- Grassi, I protozoi parassitici dell'uomo. Congresso med. di Pavia. Ref. in Rif. med. 1887, Nr. 228.
- Rapporti tra la malaria e peculiari insetti. Il Policlinico 1898, Heft 10.
 - e Feletti, Sui parassiti della malaria. Rif. med. 1890, S. 62.
 - — Centralbl. f. Bakt. 1890.
 - — Weiteres zur Malariafrage. Centralbl. f. Bakt. 1891, Nr. 14.
 - — Malariaparasiten in den Vögeln. Centralbl. f. Bakt. 1891, Nr. 12—14.
 - — Weiteres zur Malariafrage. Centralbl. f. Bakt. 1891, Nr. 16.
 - — Contribuzioni allo studio dei parassiti malarici. Memoria S.-A.
- Grawitz, Ueber Blutuntersuchungen bei ostafrikanischen Malariaerkrankungen. Berliner klin. Wochenschr. 1892, Nr. 7.
- Grethe, Ueber die Wirkung verschiedener Chininderivate auf Infusorien. D. Archiv f. klin. Med. 56.
- Grierson, Bengal med. and physical transactions 1826, S. 275. Citirt nach Roux.
- Grifouillère, Mémoire sur la pneumonie rémittente etc. Th. d. P. 1833. Citirt nach Kelsch u. Kiener.
- Griesinger, Infectiouskrankheiten in Virchow's Handbuch der spec. Path. u. Therapie 1857.
- Grisolle, Traité de la Pneumonie. 2e Édit. Paris 1864.
- Pathologie interne I, S. 153.
- Grocco, A proposito dell'emoglobinuria da chinino nei malarici. Arch. ital. di clin. med. 1896, S. 716.
- Groesser, Berliner klin. Wochenschr. 1888 u. 1889.
- Grohe, Zur Geschichte der Melanämie etc. Virchow's Archiv 22, 1861.
- Gros, La transfusion dans le traitement des manifestations paludéennes. Arch. d. m. nav. 65, 1896, S. 321.

- Gruel, Die Malariakrankheiten in den Vereinigten Staaten. Inaug.-Dissert. Philadelphia 1868.
- Gruizard, Essai sur les fièvres intermittentes etc. Th. d. Strasbourg 1829.
- Gualdi e Antolisei, Due casi di febbre malarica sperimentale. Rif. med. 1889, Nr. 225.
 — — Una quartana sperimentale. Rif. med. 1889, Nr. 264.
 — — Inoculazione delle forme semilunari di Laveran. Rif. med. 1889, Nr. 274.
- Guarnieri, Ricerche sulle alterazioni della retina nella infezione acuta da malaria. Arch. p. l. sc. med. 21, Nr. 1.
 — Atti della R. Acad. med. di Roma 1887.
- Guéguen, Étude sur la marche de la température dans les différentes fièvres à la Guadeloupe. Arch. d. m. nav. 29, 1878.
 — Étude sur la marche de la température etc. Paris, Baillière, 1878.
- Guerguil, Un an de séjour et de pratique médicale au poste de Dabon. Th. d. Montp. 1869.
- Guillaud, De l'urémie dans la fièvre bilieuse hématurique. Arch. d. m. nav. 27, 1877, S. 133.
 — De l'urémie dans la fièvre bil. hémogl. Arch. d. m. nav. 35, 1881.
- Guiol, Arch. d. m. nav. 1882.
- Guiton, Du sulfate de quinine etc. Th. d. P. 1874.
- Guttman u. Ehrlich, Ueber die Wirkung des Methylenblau bei Malaria. Berliner klin. Wochenschr. 1891, Nr. 39.
- Gutzeit, Considérations sur la fièvre intermittente etc. Th. d. Strasbourg 1825.
- H**adji Costa, Étude clinique des pneumonies post-paludéennes. Revue de méd. 1891, S. 927.
- Hamel, Du paludisme dans le canton d'Évrau. Th. d. P. 1894, Nr. 275.
- Hamelin, Étude sur le pneumo-paludisme. Th. d. P. 1896, Nr. 26.
- Hammond, A treatise on hygiene. Philadelphia 1863.
 — Gaz méd de Paris 1859, Nr. 42.
- Handfield, Brit. med. Journ. 1878, I, 599.
- Harms, Die Malaria in Ostfriesland. Inaug.-Dissert. Berlin 1888.
- Haspel, Maladies de l'Algérie. Paris, Baillière, 1852.
- Hébrard, Observations de fièvre bilieuse hémoglobulinurique etc. Arch. d. m. nav. 63, 1893, S. 446.
 — Côte d'Ivoire. Arch. d. m. nav. 67, S. 356.
- Hehir Patrick, The haematozoon of malaria and its discovery in water and soil. The Lancet 1896, Vol. II, S. 1514.
- Heidenhain, Ueber Wechselfieber. Virchow's Archiv 14, 1858.
- Heinemann, Ueber Malariakrankheiten etc. in Vera Cruz. Virchow's Archiv 102, 1885, S. 467.
- Henrot, De la prophylaxie des accidents paludiques dans les colonies. Bull. de l'Ac. d. méd. 35, 1895, S. 292 u. 325.
- Hérard, Rapport général sur les épidémies de 1878. Mém. de l'Ac. d. méd. 33, S. CCL.
- Herbillon, Du bromhydrate de quinine etc. Th. d. P. 1876, Nr. 342.
- Herbst, Beiträge zur Kenntniss der antiseptischen Eigenschaften des Chinin. Inaug.-Dissert. Bonn 1867.
- Herrmann, Ueber die Wechselfieber in Algier. Frankfurt a. M. 1836.
- Hertz, Malariainfectionen in Ziemssen's Handbuch d. spec. Pathologie u. Therapie. Leipzig, Vogel, 1886.

- Heschl, Zeitschr. der k. k. Gesellsch. der Aerzte in Wien 1850.
 — Zeitschr. f. prakt. Heilkunde 1862, S. 750.
- Hirsch, Handbuch der historisch-geographischen Pathologie. 2. Aufl. Stuttgart, Enke, 1881.
- Hirtz, Fièvre intermittente in Dictionnaire méd. et chir. pratiques 1874.
- Hjelt, Das Vorkommen des Wechselfiebers in Finland. Virchow's Archiv 65, 1875.
- Holden, American Journ. of the med. sciences. 1866 Jänner.
- Honsz, Du paludisme en Algérie. Th. d. P. 1883, Nr. 327.
- Huber, Zur Giftwirkung des Dinitrobenzols. Virchow's Archiv 126.
- Jaccoud, Pneumonie à reprise. Leçons de clin. méd. de la Pitié 1884—1885, S. 637.
- Jacobi, Zwei verschiedene Fälle von Neuritis optica. Archiv f. Ophthalmologie 14, 1868, S. 149.
- Jacquet, Considérations générales etc. Th. d. Strasbourg 1832.
- Jacquot, De l'origine miasmatique des fièvres interm. Citirt nach Colin.
- James, The microorganism of malaria. The medical Record 1888, S. 269.
- Jancsó, Blut- und histologische Untersuchungen bei einem Falle von Malaria perniciosa comatosa. Deutsches Archiv f. klin. Medicin 60, 1897.
 — u. Rosenberger, Blutuntersuchungen der im Jahre 1894 vorgekommenen Malariafälle etc. Deutsches Archiv f. klin. Medicin 57, 1896.
- Jeunhomme, L'étiologie de la malaria d'après les observations anciennes et modernes. Arch. de méd. mil. 12, 1888.
- Jilek, Ueber die Ursachen der Malaria in Pola. Wien 1868.
 — Ueber das Verhalten der Malariafieber in Pola. Wien, k. k. Hof- u. Staatsdruckerei, 1881.
- Joussot, De l'acclimatation et de l'acclimatisation. Arch. d. m. nav. 41, 1884, S. 103.
- Julié, Relations d'une épidémie d'affect. du cœur à Lunel. Réc. d. mém. d. méd. mil. 1878, 3. Série, 34. Citirt nach Kelsch u. Kiener.
- Kahler u. Pick, Beiträge zur Pathologie und pathol. Anatomie des Centralnervensystems. Leipzig, Hirschfeld. 1879, S. 61.
- Kaposi, Pathologie und Therapie der Hautkrankheiten. 3. Aufl., 1887, S. 329.
- Karamitsas, Περὶ ἑλώδους ἀσπαρτινοῦ καὶ πυρετοῦ. Athen 1882. Ref. in Arch. d. m. nav. 38, 1882.
- Kelsch, Contribution à l'anatomie path. des maladies palustres endémiques. Arch. de physiologie 1875.
 — Nouvelle contribution à l'anatomie path. etc. Arch. de physiologie 1876.
 — et Kiener, Maladies des pays chauds. Paris, Baillière et fils, 1889.
- Kershner, Is malaria a water-borne disease? New-York med. Journ. 1895.
- Kéti, Ueber die antimalarische Wirkung des Methylenblau. Ungar. Archiv f. Medicin 2, 1893, S. 1.
- Key Axel, Hygiea, 22.
- Kiener, Les altérations du rein dans l'impaludisme. C. r. d. l. soc. d. biologie 1877.
 — et Kelsch, Les altérations paludéens des reins. Arch. de phys. norm. et path. 1882.
- Kingsley, Brit. med. Journ. 1886, I, 564.
- Kipp, Further observations of malarial Keratitis. New-York med. record. 1889, August.
- Klebs u. Tommasi-Crudeli, Einige Sätze über die Ursachen der Wechselfieber etc. Archiv f. exp. Pathologie u. Pharm. 1879.
 — — Studien über die Ursache des Wechselfiebers etc. Ibid.

- Knapp, Charleston med. Journ. 1851, S. 881. Citirt nach Griesinger.
- Kobler u. Wodyński, Klinisch-bakteriologische Beobachtungen etc. S.-A. aus dem Jahrbuche des bosn.-herceg. Landesspitals in Sarajevo. Wien, Šafář, 1898.
- Koch, Die Malaria in Deutsch-Ostafrika. Arbeiten aus d. kais. Gesundheitsamte, 14, 1898.
- Kohlbrugge, Malaria und Höhenklima in den Tropen. Archiv f. Schiffs- u. Tropenhygiene 2, 1898.
- Kohlstock, Aerztlicher Rathgeber für Ostafrika etc. Berlin, Peters, 1891.
- Ein Fall von tropischer biliöser Malariaerkrankung mit Hämoglobinurie. Berliner klin. Wochenschr. 1892, Nr. 18.
- Kohn, Atrophie des papilles consecutive à une fièvre pernicieuse. Rec. d'ophth. 1873.
- Korolko, Ueber Malaria (russisch). Petersburg 1892.
- Korillos, Fièvre biliense hématurique à Patras. Bull. de l'Ac. d. méd. 12, 1883, S. 328.
- Koundrioutzkoff, Journal de méd. mil. russe 1895. Ref. in Revue de méd. 1896, S. 878.
- v. Krafft-Ebing, Arbeiten aus dem Gesamtgebiete der Psychiatrie und Neuro-pathologie. Leipzig 1897.
- Kremer, Joannes Conradus, De febre quartana. Inaug.-Disput. Wien 1657.
- Kroner, citirt nach Gerhard. Lehrbuch d. Kinderkrankheiten, 4. Aufl., S. 174.
- Krumpholz, Statistischer Sanitätsbericht der k. k. Kriegsmarine für das Jahr 1881.
- Kruse, Ueber Blutparasiten. Virchow's Archiv 120.
- Ueber Blutparasiten. Virchow's Archiv 121.
- Kubassow, Ueber die Pilze des Paludismus. Berlin, Hirschwald, 1898.
- Küchel, Ueber das Schwarzwasserfieber etc. Deutsche med. Wochenschr. 1895, Nr. 28.
- Labbé, Sur les hématozoaires de la grenouille. C. r. 1891, 12. October.
- Sur les hématozoaires des vertébrés à sang froid. C. r. 1892.
- Parasites endoglobulaires. Arch. de zoologie expérimentale et générale.
- Laborde, La prophylaxie médicamenteuse du paludisme etc. Bull. de l'Ac. d. méd. 35, 1896.
- Grimaux et Bourru, Sur l'action physiol. et thérap. des homologues de la quinine etc. Bull. de l'Ac. d. méd. 32, 1894.
- Lancereaux, Atlas d'anat. path. Paris 1871, S. 296.
- Arch. gén. de médecine 21, 1873, S. 672.
- Rapport gén. sur les épidémies de 1879. Mém. de l'Ac. de méd. 34, 1884.
- Des cirrhoses du foie. Revue d. méd. 2, 1882, S. 867.
- Du Paludisme. Bull. méd. 1891, S. 959.
- La nevrite du plexus cardiaque etc. Bull. de l'Ac. d. méd. 32, 1894, S. 95.
- Lancisi, De noxiis paludum effluviis, eorumque remediis. Genève 1716.
- Landesberg, Archiv f. Augenheilkunde 14, 1884.
- Landouzy, Des paralysies dans les maladies aiguës. Th. d. P. 1880.
- Lapasset, Le traitement spécifique du paludisme. Paris, Vve. Rozier, 1897.
- Latschenberger, Ueber das physiologische Schicksal der Blutkörperchen des Hämoglobinblutes. Wiener klin. Wochenschr. 1897, Nr. 15.
- Laugier, Contribution à la géographie médicale. Madagascar et Mozambique. Arch. d. m. nav. 67.
- Laveran A., Soc. méd. d. hôp. 1879, 26. Dec.
- Note sur un nouveau parasite trouvé dans le sang de plusieurs malades atteints de fièvre palustre. Note communiquée à l'Académie de médecine. Seance du 23. novembre 1880.

- Laveran A., Deuxième note etc. Note communiquée à l'Académie de médecine. Séance du 28 décembre 1880.
- Troisième note etc. Académie de méd. 1881. Séance du 25 octobre.
 - Communication à l'Académie des sciences etc. C. r. 1881.
 - Nature parasitaire des accidents de l'impaludisme. Paris, Baillière et fils, 1881.
 - Des parasites du sang dans l'impaludisme. C. r. 1882.
 - Traité des fièvres palustres. Paris, Doin, 1884.
 - Des hématozoaires du paludisme. Annales de l'institut Pasteur 1, 1887.
 - Du paludisme et de son hématozoaire. Paris, Masson, 1891.
 - Parasites des fièvres palustres. C. r. de la société de biologie 1892, Nr. 34.
 - De la nature des corps en croissant du sang palustre. C. r. de la société de biologie 1892, Nr. 36.
 - Sur l'étiologie du paludisme. Internat. Congress f. Hygiene. Budapest 1894.
 - Au sujet de l'emploi préventif de la quinine contre le paludisme. Bull. de l'Ac. d. méd. 35, 1896, S. 359.
 - Paludisme. In Traité de médecine et de thérapeutique 3, 1896. Paris, Baillière et fils.
 - Traité du paludisme. Paris, Masson & Cie., 1898.
 - L., Documents pour servir à l'histoire des maladies du nord de l'Afrique. Citirt nach Laveran.
- Lawrie, On the cause of malaria. The Lancet 1896, Vol. I, S. 1334.
- A case of malarious fever. The Lancet 1896, I, S. 1715.
- Lebeau, citirt nach Bérenger-Féraud.
- Leber, Anaurose durch Intermitiens. Graefe-Saemisch's Handbuch 1877, S. 760.
- Beobachtungen über Intermitiens etc. Inaug.-Dissert. Würzburg 1878.
- Lelièvre, Étude critique sur le pneumo-paludisme etc. Th. d. P. 1895, Nr. 192.
- Lemaire, C. r. 59, 1864, S. 317.
- Lemoine et Chaumier, Des troubles psychiques dans l'impaludisme. Ann. méd.-psychologiques 5, 1887, S. 193.
- Léonard et Folley, Recherches sur l'état du sang dans les maladies endémiques de l'Algérie 1846. Citirt nach Colin.
- Lepers, Syphilis et Paludisme. Th. d. Lille. Ref. in Bull. de l'Ac. d. méd. 21, 1889, S. 271.
- Lépine, L'acetanilide. Revue d. méd. 7, 1887, S. 532.
- Leroux, Du paludisme congénital etc. Revue d. méd. 2, 1882, S. 561.
- Le Roy de Méricourt, Histoire médicale de la campagne etc. Th. d. P. 1853, Nr. 141.
- Discussion über Glycosurie bei Malaria. Bull. de l'Ac. d. méd., 2. Sér., 10, 1881, S. 1512.
- Lesueur-Florent, Les adénites d'apparence palustre. Arch. d. m. nav. 66, 1896.
- Letona, Étude comparative des fièvres palustres. Paris 1872, bei Delahaye.
- Lévrier, Accidents oculaires dans les fièvres intermittentes. Th. d. P. 1879.
- Liégeois, Journ. des praticiens 1896. Citirt nach Laveran.
- Lind, Essay. 2nd ed. London 1771.
- Lindsay, An essay on malaria and its consequences. London, Lewis, 1895.
- Loeza, II. Congrès de médecine pan-américain. Mexico 1896. Citirt nach Laveran.
- Loisel, Du traitement des fièvres palustres à Sainte-Marie de Madagascar etc. Th. d. P. 1885, Nr. 152.
- Lombard, Quelques recherches sur l'antagonisme entre la fièvre des marais et la phthisie pulm. Th. d. P. 1868.

- Lopez y Veitia, Étude clinique sur les hémorrhagies rétinienne d'origine palustre. Th. d. la Havane 1888. Ref. in Arch. d. m. mil. 13, S. 326.
- Loustaud-Chatenet, Essai sur la forme palustre de la fièvre typhoïde. Th. d. P. 1876, Nr. 414.
- Louvet, De l'hématurie et de l'hémaphéisme dans la fièvre ictéro-hémorrhagique. Arch. d. m. nav. 26, 1876, S. 251.
- Lozach, Quelques considérations sur l'intoxication paludéenne à la Guyane Th. d. Montp. 1865.
- Macario**, Gaz. méd. 1857. Citirt nach Landouzy.
- Mac Callum, On the flagellated form of the malarial parasite. The Lancet 1897, II, S. 1240.
- On the haematozoan infection of birds. Johns Hopkins Hosp. Bull. 1897.
- Mac Kenna, Madras Quarterly med. Journal 1, S. 432. Citirt nach Roux.
- Mackenzie, Traité des maladies de l'œil 1891.
- Retinal haemorrhages and malanaemia as symptom of ague. Med. Times and Gaz. 1877.
- Cirrhose biliaire chez les enfants. Med. Congress in Calcutta 1894.
- Maclean, Diseases of the tropical climates. London, Macmillan and Comp., 1886.
- Mac Namara, Med. Times and Gazette 1868, Mai.
- Malarial neuritis and neuroretinitis. Brit. med. Journ. 1890, S. 540.
- Maget, Climat et valeur sanitaire du Tonkin. Arch. d. m. nav. 35, 1881, S. 355.
- Note sur la fièvre typho-malarienne etc. Arch. d. m. nav. 63, 1895, S. 225.
- Notes pour servir l'étude du paludisme etc. Arch. d. m. nav. 63, 1895, S. 321.
- Magniat, La fièvre intermittente à Paris. Th. d. P. 1883, Nr. 123.
- Mahé, Étude sur les maladies endémiques du Sénégal etc. Th. d. Montp. 1865, Nr. 8.
- Bulletin clinique des hôpitaux de la marine. Arch. d. m. nav. 21, 1874.
- Séméiologie et étiologie des maladies exotiques. Arch. d. m. nav. 23—28.
- Maillet, Traité des fièvres intermittentes. Paris 1836.
- Malachowski, Zur Morphologie des Plasmodium malariae. Centralbl. f. klin. Medicin 1891, Nr. 31.
- Malcolmson, Work on Beriberi. Citirt nach Roux.
- Malherbe, Revue des sciences méd. 24, S. 495. Citirt nach Roux.
- Malinas, Orchite paludéenne etc. Arch. d. m. mil. 13, p. 361.
- Mallet, Des abcès de la rate. Réc. d. mémoires d. méd. mil. 1859. Citirt nach Laveran.
- Mamoursky, Ref. in Médecine moderne 1896.
- Mannaberg, Beiträge zur Morphologie und Biologie des Plasmodium malariae tertianae. Centralbl. f. klin. Medicin 1891, Nr. 27.
- Beiträge zur Kenntniss der Malariaparasiten. Verhandl. d. XI. Congresses f. innere Medicin zu Leipzig 1892.
- Die Malariaparasiten. Wien. Holder, 1893.
- Ueber die Wirkung von Chininderivaten und Phosphinen bei Malariafiebern. Deutsches Archiv f. klin. Medicin 1897.
- Manson, Transactions of the med. society of Virginia 1886. Citirt nach Roux.
- The cause of malaria. The Lancet 1896, Vol I, S. 1821.
- Hypotheses as to the life history of the malarial parasite outside of human body. The Lancet 1896, II, S. 1715.
- Tropical diseases. London, Cassell and Comp., 1898.
- Maragliano, II. Congresso della società italiana di medicina int. Roma 1889.

- Marandon de Montyel, Contribution à l'étude clinique des rapports de l'impaludisme et de l'alcoolisme. *Ann. méd. psych.* 18, 1893, S. 353.
- Marchand, Kurze Bemerkungen zur Aetiologie der Malaria. *Virchow's Archiv* 88, 1882.
- Marchoux, Du paludisme au Sénégal. *Soc. de biologie* 17. Juli 1897.
 — Le paludisme au Sénégal. *Arch. d. m. nav.* 68, 1897.
 — Le paludisme au Sénégal. *Ann. d. l'institut Pasteur* 1897.
- Marino, Dell'acqua dei luoghi malarici. *Congresso med. Roma* 1890.
- Marion, De la paralysie vésicale dans le paludisme aigu. *Th. d. P.* 1897, Nr. 172.
- Markham, A memoir of the Lady Ana de Osorio Countess of Chinchon. London 1874. Citirt nach Binz.
- Marroin, Observation d'asphyxie locale des extrémités. *Arch. d. m. nav.* 13, 1870.
- Marshall Robert, The malarial parasite. *The Lancet* 1896, II, S. 1187.
- Martin, Aertzliche Erfahrungen über die Malaria der Tropenländer. Berlin, Springer, 1889.
- Marty, Contribution à l'étude du sulfate de cinchonidine. *Bull. gén. d. thérap.* 1884.
- Massé, L'antagonisme de la phthisie pulmonaire avec la fièvre intermittente. *Ref. in Mém. d. l'Ac. d. méd.* 28, 1867—1868.
- Masson, Fièvre intermittente dans la vallée de Chambéry. Citirt nach Laveran 201.
- Massopust, *Clinica chir.* 1893. Citirt nach Laveran.
- Mauchartus, De febre tertiana maligna. *Inaug.-Disp.* Tübingen 1692.
- Maurage, *Lancet* 1896, I, S. 117.
- Maureau, De l'importation du paludisme à l'île de La Réunion. *Th. d. P.* 1891.
- Maurel, *Traité des maladies paludéennes à la Guyane.* Paris, Doin, 1883.
 — *Essai de géographie médicale de la France etc.* *Ref. in Bull. d. l'Ac. d. méd.,* 2. série, 14, 1885.
 — *Recherches microscopiques sur l'étiologie du paludisme.* Paris, Doin, 1887.
 — *Contribution à l'étiologie du paludisme.* *Arch. d. m. nav.* 47, 48, 1887.
- Marchiafava e Bignami, *Rif. med.* 1891.
 — — *Sulle febbri malariche estivo-autunnali.* Roma, Loescher u. Comp., 1891.
 — — *Ueber die Varietäten etc.* *Deutsche med. Wochenschr.* 1892, Nr. 51 u. 52.
 — — *Osservazioni critiche intorno ad un recentissimo scritto del prof. Golgi etc.* *Il Policlinico* 1894, Nr. 3.
 — u. Celli, *Die Veränderungen der rothen Blutkörperchen etc.* *Fortschr. d. Medicin* 1, 1883.
 — — *Memorie della R. Acc. dei Lincei* 1883.
 — — *Les altérations des globules rouges etc.* *Arch. ital. d. biologie* 5, 1884.
 — — *Fortschr. d. Medicin* 1885, Nr. 11 u. 24.
 — — *Nouvelles études sur l'infection malarique.* *Arch. ital. d. biologie* 8, 1887.
 — — *Nuove ricerche sulla infezione malarica.* *Arch. p. l. scienze med.* 9, 1886.
 — — *Sulla infezione malarica. Memoria quarta.* *Arch. p. l. scienze med.* 12, 1888.
 — — *Sulle febbri malariche predominanti nell'estate e autunno etc.* *Arch. p. l. scienze med.* 14, 1890.
 — — *Intorno a recenti lavori sulla natura della causa della malaria.* *Bull. della R. Acc. di med. di Roma* 1890.
 — e Cuboni, *Atti della R. Acc. dei Lincei* 1891. *Ref. in Arch. p. l. scienze med.* 5.
 — e Guarnieri, *Bull. della R. Acc. d. med. di Roma.* Anno 15, fasc. 8.
- Meckel, Ueber schwarzes Pigment in der Milz und im Blute einer Geisteskranken. *Zeitschr. f. Psychiatrie* 1847, S. 198.
- Mercatus, *Libri de febrium essentia, differ. causa et curatione.* Vall. 1586.

Mesnard, citirt nach Rangé.

Messerer, Des lésions viscérales dans l'impaludisme. Th. d. P. 1886. Citirt nach Laveran.

Métin, Un cas de polynévrite d'origine paludéenne. Arch. d. m. nav. 66, 1896.

Metschnikoff, Russkaia med. 1887, Nr. 12. Ref. im Centralbl. f. Bakt. 1887, Nr. 21.

Micheli, Note sull' infezione malarica e sull' azione della fenocolla. Bologna 1893.

Mitchell, On the cryptogamous origin of malarious and epidemic fevers. Philadelphia 1849.

Moens, De Kinacultur in Azie 1854 a 1882. Batavia 1882, Ernst u. Comp. Ref. im Arch. d. m. nav. 43, 1885, S. 313.

Moericke, De febre tertiana. Inaug.-Dissert. Tübingen 1759.

Molin, Observations pratiques etc. Th. d. Strasbourg 1829.

Moncorvo, Sur l'érythème nouveau palustre. Gaz. hebd. de méd. et chir, 1892, 281.

— Centralbl. f. Kinderheilkunde 2, S. 71.

Mondot, Étude sur la colique sèche etc. Th. d. Montp. 1864.

Monfaucon, Histoires des marais. Citirt nach Comte.

Monti, Le febbri malariche etc. Milano, bei Vallardi.

— I paesi di malaria. Milano, Vallardi.

Morand, Le poste de Nam-Dinh dans le delta du fleuve rouge. Arch. de méd. mil. 10, 1887.

Morehead, Clinical researches on disease in India. 2 Bde. London 1856.

Moreno, Sull' azione antimalarica della ragnatela. XI. Internat. med. Congress Rom 1894, Bd. III.

Moriez, De l'impaludisme dans ses rapports avec les lésions traumatiques. Th. d. P. 1876, Nr. 202.

Morton, Pyretologia. London 1692.

Moscato, Partielle chronische Melanodermie in Folge von Malaria. Il Morgagni 1895, Nr. 11. Ref. im Centralbl. f. Kinderheilkunde 1, 1896, S. 74.

Moscucci, Wiener klin. Rundschau 1898.

Mossé, Recherches sur l'excrétion urinaire après les accès de fièvres intermittentes. Revue de méd. 8, 1888, S. 944.

Mosler, Ueber die Wirkung des kalten Wassers auf die Milz. Virchow's Archiv 57, 1873.

— Ueber das Vorkommen von Melanämie. Virchow's Archiv 69, 1877.

Mosso, Die Umwandlung der rothen Blutkörperchen etc. Virchow's Archiv 109, 1887.

— Degenerazioni dei corpuscoli rossi etc. Rif. med. 1887, S. 260.

— Congress für inuere Medicin, Rom 1889. Ref. in der Wiener klin. Wochenschr. 1889.

Moty, Gangrène dans les fièvres palustres. Gaz. d. hôp. 1879, S. 372.

Mouneret, Pathol. interne. T. III. Citirt nach Comte.

Moursou, Observations d'asphyxie locale des extrémités etc. Arch. d. m. nav. 19, 1873.

— Étude clinique sur l'asphyxie locale des extrémités. Arch. d. m. nav. 1880.

— Recherches cliniques sur la complication paludéenne dans quelques intoxications. Arch. d. m. nav. 47 u. 48.

Muenzer, De malaria. Inaug.-Dissert. Berlin 1854.

Murri, Deutsche med. Wochenschr. 1896, 8 u. 9.

* — Dell'emoglobinuria da chinina. Il Policlinico 1897, Nr. 22.

— u. Boari. Bulletin médical 1888. Citirt nach Laveran.

- Myrdacz, Ergebnisse der Sanitätsstatistik des k. k. Heeres in den Jahren 1870—1882. Wien, Seidel & Sohn, 1887.
- Die Sanitätsverhältnisse des k. u. k. Heeres in den Jahren 1883—1887. Sonder-Abdr. aus dem „Organ der militär-wissenschaftl. Vereine“, Wien 1891.
- Nannotti, Contributo allo studio delle indicazioni della splenectomia nella splenomegalia malarica. Il Policlinico 1897, Heft 6.
- Napias, Essai sur la fièvre pernicieuse algide. Th. d. P. 1870, Nr. 113.
- Navarre, Manuel d'hygiène coloniale. Paris, Doin, 1895.
- La prophylaxie du paludisme. Lyon 1896. Citirt nach Laveran.
- Nègre, Considérations sur la malaria chez les enfants etc. Th. d. Nancy 1894, Nr. 6.
- Nepple, Traité sur les fièvres rémittentes et intermittentes. Paris 1835.
- Nepveu, Contribution à l'étude des tumeurs mélaniques. Mém. de la Soc. de Biologie 1872.
- Du diagnostic de la généralisation des tumeurs mélaniques par l'examen microsc. du sang. Dasselbst 1874.
- Neumann, Notizen zur Pathologie des Blutes. Virchow's Archiv 116, 1889.
- Nicolas, L'épidémie de Maurice. Arch. d. m. nav. 13, 1870.
- Chantiers et terrassements en pays paludéen. Paris 1889, bei Masson.
- Nielly, Éléments de pathologie exotique. Paris, Delahaye et Lecrosnier, 1881.
- v. Noorden, Ueber Euchiuin. Centralbl. f. klin. Medicin 1896, Nr. 48.
- North, Roman fever. London, Low, Marston and Comp., 1896.
- Norton, Is Malaria a water-disease? Bulletin of the Johns Hopkins Hospital 1897, 8, Nr. 72.
- Okintschitz, Ueber Plasmodium Malariae. Internat. Congress f. Hygiene. Budapest 1894.
- Oldham, What is malaria? Internat. Congress f. Hygiene. Budapest 1894.
- O'Neill, Des maladies d'origine paludéenne observées au Rio-Nunez. Th. d. P. 1882, Nr. 241.
- Opie, On the haemocytozoa of birds. The journal of experimental medicine 1898, Nr. 1.
- Orlandi, Settim. med. 1896, Nr. 11.
- Osler, The british med. Journal 1887, S. 556.
- Malarial fevers in A system of medicine, herausgegeben von Th. C. Allbutt. London, Macmillan and Comp., 1897.
- Ouraou, Th. d. P. 1851, Nr. 213. Citirt nach Boinet et Salebert.
- Pallier, Des fièvres palustres observées à Madagascar. Th. d. P. 1886, Nr. 61.
- Paltauf, Wiener klin. Wochenschr. 1890.
- Pampoukis, Les fièvres palustres en Grèce. Bull. de l'Ac. d. méd., 2. Sér., 18, 1887, S. 219.
- Étude clinique sur les fièvres palustres de la Grèce. Le Galien d'Athènes 1887, Nr. 31 u. 34. Ref. in Arch. d. méd. mil. 11, 1888.
- Pantioukhoff, Rousskaia medicina 1894, Nr. 12—14. Ref. in Revue de méd. 1896, S. 873.
- Parona, Della splenectomia nella milza malarica etc. Il Policlinico 1898, Heft 1.
- Pascal, Observation d'hémiplégie d'origine palustre. Arch. d. méd. et pharm. mil. 10, 1887, S. 145.
- Pasmanik, Ueber Malariapsychosen. Wiener med. Wochenschr. 1897, S. 517.

- Pellarin, Un mot sur la fièvre bilieuse hématurique etc. Arch. d. m. nav. 3, 1865.
 — Observation de fièvre bilieuse néphrorrhagique. Arch. d. m. nav. 4, 1865.
 — De la fièvre bil. hématurique à la Guadeloupe. Arch. d. m. nav. 1876.
 — Des fièvres bilieuses des pays chauds etc. Paris, Baillière, 1876.
- Pellereau, Pathologie Mauritiennne. Arch. d. m. nav. 36, 1881.
- Pennato Papinio, Rif. med. 1896, Vol. III, S. 141.
- Pennoff, Centralbl. f. prakt. Augenheilkunde 1879.
 — Revue gén. d'ophth. 1884.
- Pepper, La malaria. Paris, Masson, 1891.
- Perinelle, De l'accès pernicieux tétanique de la malaria. Th. d. P. 1889, Nr. 2.
- Petersen, Ueber die Stoffwechselforgänge beim Intermittensanfall. Inaug.-Dissert. Kiel 1881.
- Petit et Verneuil, Asphyxie locale et gangrène palustres. Revue de chirurgie 3, 1886.
- Pfeiffer, Die Protozoën als Krankheitserreger. Jena, Fischer, 1891.
- Pichaud, Observations et réflexions etc. Th. d. Montp. 1864.
- Picquet, Hépatite interstitielle paludéenne. Th. d. P. 1880.
- Pieroz, Brit. med. Journ. 1892.
- Pispéris, Accidents et morts produits par le sulfate de quinine etc. Progrès méd. 1891, S. 121.
 — Galenos. Athen 1888. Citirt nach Laveran.
- Plauer, Ueber das Vorkommen von Pigment im Blute. Zeitschr. der k. k. Gesellsch. der Aerzte in Wien 1854.
- Planté, De l'orchite malarienne. Arch. d. m. nav. 65, 1896.
- Playfair, Bengal medical and physical transactions, 2, S. 280. Citirt nach Roux.
 — Edinburgh med. Journ. 1857. Citirt nach Bohn.
- Plehn A., Beiträge zur Kenntniss der tropischen Malaria in Kamerun. Berlin, Hirschwald, 1896.
 — Klima u. Gesundheitsverhältnisse des Schutzgebietes Kamerun etc. Arbeiten aus dem kais. Gesundheitsamte, 13, 1897.
 — Die bisher mit Euchiin gemachten Erfahrungen. Archiv f. Schiffs- u. Tropenhygiene 1898, Heft 4.
 — F., Aetiologische und klinische Malariastudien. Berlin, Hirschwald, 1890.
 — Beitrag zur Lehre von der Malariainfektion. Zeitschr. f. Hygiene 8, 1890.
 — Beitrag zur Pathologie der Tropen. Virchow's Archiv 129, 1892.
 — Ueber die Pathologie Kameruns, mit Rücksicht auf die unter den Küstennegern vorkommenden Krankheiten. Virchow's Archiv 139, 1895.
 — Ueber das Schwarzwasserfieber an der afrikanischen Westküste. Deutsche med. Wochenschr. 1895, Nr. 25—28.
 — Ueber die praktisch verwertbaren Erfolge der bisherigen ätiolog. Malariaforschung. Archiv f. Schiffs- u. Tropenhygiene 1, 1897.
 — Die physikalischen, klimatischen und sanitären Verhältnisse der Tanga-Küste etc. Arbeiten aus dem kais. Gesundheitsamte 13, 1897.
 — Ueber die bisherigen Ergebnisse der klimatolog. und patholog. Forschung in Kamerun. Arbeiten aus dem kais. Gesundheitsamte 13, 1897.
- Poigné et Nimier, De la fièvre rémittente dans la colonie de Loch-Nam. Arch. d. méd. mil. 1885, S. 445.
- Poncet, Retino choroidite palustre. Ann. oculistique 1878, Mai.
 — Atlas des maladies profondes de l'œil 1878.
- Popoff, Ueber subcutane Injectionen der Fowler'schen Arseniklösung. Berliner klin. Wochenschr. 31, 1894.

- Pouthier, *Étiologie et traitement de l'impaludisme*. Th. d. P. 1874.
- Prince, *Réflexions pratiques sur les fièvres intermittentes*. Th. d. Strasbourg 1835.
- Pringle *Diseases of the Army*. London 1768.
- Pucci, *La fenocolla nella malaria*. XI. internat. med. Congress Rom 1894, Bd. III.
- Puccinotti, *Storia della febbre intermittente di Roma*. Urbino 1824.
- de Pury, *Blutkörperchenzählung bei einem Falle von Leukämie, im Weichselieber etc.*
Virchow's Archiv 8, 1855.
- Quaglino, *Annales d'oculistique* 1871, 65, S. 139.
- Quennec, *Notice sur la fièvre bilieuse hémoglob.* etc. Arch. d. m. nav. 63, 1893, S. 419.
— *Notes recueillies à l'hôpital de Nossi-Bé pendant la campagne de Madagascar.*
Arch. d. m. nav. 65, 1896.
- Quétrand, *Topographie médicale de quelques contrées de la côte occidentale d'Afrique.*
Th. d. Montp. 1871.
- Ramorino, *Ann. d'oculist.* 83, 1879.
- Rangé, *Paludisme et diabète*. Arch. d. m. nav. 38, 1882.
— *Rapport médical sur le service de santé etc.* Arch. d. m. nav. 61, 1894.
- Rapports sur l'état sanitaire de l'armée dans les divisions d'Alger, d'Oran, de Constantine et le corps d'occupation de Tunisie.* Arch. d. méd. et pharm. mil.
- Rasori in *Calandruccio's Agostino Bassi di Lodi*.
- Rauzier, *De certaines localisations cardiaques de l'impaludisme aigu.* Rev. d. méd. 1890, S. 486.
- Raymond, *Pleurésie de la base gauche chez les paludéens à grosse rate.* Th. d. Montp. 1896.
- Raynaud Lucien, *Troubles oculaires de la malaria.* Th. d. P. 1892, Nr. 166.
— Maurice, Th. d. P. 1862.
— Rev. mém. d. méd. mil. 1877, S. 24.
— *Nouvelles recherches sur la nature et le traitement de l'asphyxie locale des extrémités.* Arch. gén. d. méd. 23.
- Redtenbacher, *Ueber den Harnstoffgehalt des Urins bei Intermittens* 1858. S.-A.
- Register, *The specific action of quinine in malaria.* Pediatrics 4, 1897, S. 427.
- Reider, *Untersuchungen über die epidemischen Sumpffieber etc.* Leipzig, Voss, 1829.
- Rem-Picci, *Sulle lesioni renali nella infezione malarica.* Il Policlinico 1898, Heft 5 u. 6.
— u. Bernasconi in *Moleschott's Untersuchungen etc.* 16, 1896, Nr. 1 u. 2.
- Rey, *Observation d'asphyxie locale des extrémités digitales* Arch. d. m. nav. 12, 1869.
- Reynaud, *L'armée coloniale au point de vue de l'hygiène pratique.* Paris, Doin, 1894.
— *L'expédition de Madagascar etc.* Paris, May, 1898.
- Rho, *La malaria.* Torino, Rosenberg e Sellier, 1896.
- Richard, *Sur le parasite de la malaria.* C. r. 1882.
— *Revue scientifique* 1883, S. 114.
- Ringer, *Lancet* 1859.
- Ritter, *Malariainfektion und Schwangerschaft.* Virchow's Archiv 38, 1867.
— *Ueber das Verhalten der Malariainfektion zur Lungentuberculose.* Virchow's Archiv 41, 1867.
- Rizu, *Intoxication chez l'adulte par des doses minimales de sulfate de chinine.* Bull. de la soc. d. méd. d. Jassy 1887, I, S. 26.
- Robert, *Conseils d'hygiène pour le voyageur à Madagascar.* Arch. d. m. nav. 69, 1898.
- Roberts, *Congrès méd. de l'Inde* 1894.

- Rogée, Congrès de Carthage 1896. Citirt nach Laveran.
- Rokéach, Fièvre bilieuse hématurique. Th. d. P. 1898, Nr. 426.
- Rokitansky, Lehrbuch d. path. Anatomie. 3. Aufl., Bd. 3, S. 277.
- Romanowsky, Zur Frage der Parasitologie und Therapie der Malaria. St. Petersburg 1891.
- Ueber die spezifische Wirkung des Chinins bei Malaria. Wratsch 1891, Nr. 18.
- Roque et Lemoine, Recherches sur la toxicité urinaire dans l'impaludisme. Revue de méd. 1890, S. 926.
- Rosenbach, Deutsche med. Wochenschr. 1890, Nr. 16.
- Berliner klin. Wochenschr. 1891, Nr. 34.
- Rosenstein, Pathologie und Therapie der Nierenkrankheiten. 3. Aufl. 1886. Berlin, Hirschwald.
- Rosin, Chinin und Methylenblau bei Malaria Deutsche med. Wochenschr. 19, 1893.
- Rosinus Lentilius, De febre tertiana intermittente epidemia. Inaug.-Disp. Altdorf 1680.
- Ross, Remarks on twelve natural developments etc. Internat. Congress f. Hygiene. Budapest 1894.
- Brit. med. Journ. 1897.
- Rossoni, Studi clinici sulle emoglobinurie. Morgagni anno 31, Gennaio 1889.
- Roth, Treatment of serious open wounds in malarial districts in West Africa. The Lancet 1896, II, S. 1522.
- Rouvier, Observations sur les fièvres du Gabon. Th. d. Montp. 1870.
- Roux, Maladies des pays chauds. Paris, Steinheil, 1889.
- Ruge, Der Parasitenbefund bei den Malariafiebern etc. Archiv f. Schiffs- und Tropenhygiene 1, 1897.
- S**acharoff, Ueber Malariabeobachtungen an der transkaukasischen Eisenbahn (russisch). Tiflis 1889.
- Recherches sur le parasite des fièvres palustres irrégulières. Ann. d. l'inst. Pasteur 5, 1891.
- Ueber die selbstständige Bewegung der Chromosomen bei Malariaparasiten. Centralbl. f. Bakt. 18. 1895.
- Sacchi, Sulle paralisi da malaria. Rivista Veneta di scienze med. 1888. Ref. im Neurol. Centralbl. 7, 1888, S. 634.
- Saint-Macary, Mündlicher Bericht an Vallin.
- Salisbury, Americ. Journ. of the med. sciences 1866, Jänner.
- Schedel, Examen clinique de l'hydrothérapie. Paris 1845. Citirt nach Mosler.
- Schégolov, Bull. méd. 1896, Nr. 43.
- Schellong, Die Malariakrankheiten. Berlin, Springer, 1890.
- Zur Frage des prophylaktischen Chiningerbrauches etc. Archiv f. Schiffs- und Tropenhygiene 1898, Nr. 3.
- Schmit, Observations d'orchite paludéenne. Arch. d. méd. et pharm. mil. 8, 1886.
- Schönlein, Pathologie und Therapie, Bd. 4.
- Schramm, Ueber das genuine Wechselfieber. Bair. ärztl. Intelligenzbl. 1859. Citirt nach Gerhardt.
- Schulz, Studien über die Wirkung des Chinins beim gesunden Menschen. Virchow's Archiv 109, 1887.
- Schultze Max, Ein heizbarer Objecttisch etc. Archiv f. mikrosk. Anat. 1, S. 25.
- Schürtz u. Zwickau, Archiv f. Heilkunde 1868, S. 69.
- Schwabach, Deutsche med. Wochenschr. 1884, S. 163.
- Schwalbe, Einige Bemerkungen über Malariafieber. Archiv f. Heilkunde 1867.

- Schwalbe, Die experimentelle Melanämie und Melanose. Virchow's Archiv 105, 1886.
Schweinitz, Med. news 1890.
- Scorzewski, citirt nach Kaposi.
- Sedan, Revue gén. d'ophtalmologie 1887.
- Seely, Sereous effusion into the vitreous humor etc. Amer. opt. society 1882.
— A second case of sereous effusion etc. Ibid. 1885.
- Ségard, Rapport médical de la Creuse à Madagascar. Arch. d. m. nav. 46, 1886, S. 5.
- Sebastian, Ueber die Sumpfwachselfieber etc. Karlsruhe 1815.
- Selmi, Il miasma palustre. Padova 1870.
- Semeleder, Malaria in der Hauptstadt Mexico. Archiv f. Schiffs- und Tropenhygiene 1898, Heft 5.
- Senac, De februm intermittentium tum remittentum natura etc. Genevae 1769.
- Serez, De l'affection paludéenne et de la fièvre bilieuse hématurique etc. Th. d. Montp. 1868.
- Sforza e Gigliarelli, La malaria in Italia. Rom 1885.
- Siciliano, Quelques considérations sur l'infection palustre à bord des navires. Th. d. Montp. 1870.
- Silva Martino, La constitution géologique du sol etc. Internat. Congress f. Hygiene. Budapest 1894.
- Silvestrini, La malaria. Parma, Battei. 1885.
- Simon, Conférences sur les maladies des enfants 1, S. 166. Citirt nach Roux.
- Siredey, Rapport gén. sur les épidémies de 1884. Mém. d. l'Ac. d. méd. Paris 35, S. CCC.
- Sittenfeld, Nonnulla ad febris intermittens historiam. Inaug.-Dissert. Berlin 1830.
- Smith, Preliminary observations on the microorganismus of Texasfever. The medical News 1889.
— Die Aetiologie der Texasfieberseuche des Rindes. Centralbl. f. Bakteriologie 13, 1893.
- Soldatow, Petersburger med. Wochenschr. 1878, Nr. 42.
- Solon, De l'albuminurie ou hydropisie etc. Paris 1838.
— Gaz. méd. 1848.
- Sorbet, Gaz. d. hôp. 1888, S. 111.
- Sorel, De l'intoxication palustre dans ses rapports avec la fièvre typhoïde. Revue mensuelle 4. 1880, S. 875.
— Recherches de la glycosurie chez les paludiques. Ref. in Bull. d. l'Ac. d. méd. 11, 1882, S. 5.
- Spadoni, Sopra una circoscritta endemia di malaria. Annali d'igiene sperimentale 1897, Heft 1.
- Spigelius, De Semitertiana. Frankfurt 1624.
- Spitzner, citirt nach Ewald.
- Statistik der Sanitätsverhältnisse der Mannschaft des k. u. k. Heeres. Wien, k. k. Hof- und Staatsdruckerei.
- Statistique de l'armée française. Paris, Imprimerie nationale.
- Staub, Die krankhaften Affectionen des Auges. Ammon's Zeitschr. f. Ophthalmologie 1835, 4, S. 346.
- Stein, De febre intermittente larvata. Inaug.-Dissert. Kiel 1846.
- v. Stellwag, Die Krankheiten des Auges. 4. Aufl., 1891, S. 748.
- Sternberg, The malarial germ of Laveran. The medical Record. New-York 1886.
- Stuedel, Die perniciöse Malaria in Deutsch-Ostafrika. Leipzig, Vogel, 1894.
— Zur Chininbehandlung des Schwarzwasserfiebers. Münchner med. Wochenschr. 1895, Nr. 43.
- Stieda, Einige histologische Befunde bei tropischer Malaria. Centralbl. f. allg. Pathol. u. pathol. Anatomie 4, 1893.

- Stilling, *Klinisches Monatsblatt f. Augenheilkunde* 13, 1891, S. 530.
- v. Stoffella, *Anwendung von Chinin in Form subcutaner Injectionen* Wiener klin. Rundschau 1898, Nr. 1.
- Stoll, *Ratio medendi*, T. I, S. 196.
- Storch, *Febris intermittens amaurotica larvata*. Casper's Wochenschr. f. d. ges. Heilkunde 2, 1833, Nr. 3.
- Strasser, *Wirkungsweise der Hydrotherapie bei Malaria*. Deutsche med. Wochenschr. 1894, Nr. 45.
- Suard, *Poste militaire de Nioro*. Arch. d. m. nav. 69, 1898.
- Sulzer, *Klin. Monatsblätter f. Augenheilkunde* 1890.
- Sydenham, *Opera medica*. Genevae 1749.
- Szigethy, *De febribus intermittibus larvatis* Inaug.-Dissert. Wien 1841.
- Taieb-Oulld-Morsly, *Contributions à l'étude du paludisme dans ses rapports avec le traumatisme*. Th. d. Montp. 1881.
- Taugeman, *Malaria larvée dans les affections oculaires*. Cincinnati Lancet 1889.
- Tappeiner, *Ueber die Wirkung von Chininderivaten und Phosphinen auf niedere Organismen*. Münchner med. Wochenschr. 1896, Nr. 1.
- *Ueber die Wirkung der Phenylchinoline und Phosphine auf niedere Organismen*. Deutsches Archiv f. klin. Medicin 56.
- Tartenson, *Traité clinique des fièvres larvées*. Paris, Alcan, 1887.
- Taylor, *Paludisme congénital*. New-York med. Journ. 1884. Ref. in Revue d. méd.
- Tchouprina, *Wratsch* 1897, Nr. 18. Ref. in Bull. méd. 1897, S. 687.
- Testelin, *Fièvre larvée double quotidienne forme amaurotique*. Ann. d'oculist. 1866.
- Thayer, *Lectures on the malarial fevers*. London, Kimpton, 1898.
- and Hewetson, *The malarial fevers of Baltimore*. Baltimore. The Johns Hopkins Press, 1895.
- Thim, *A Duna-Tiszaköz malária járványról etc.* Internat. Congress f. Hygiene, Budapest 1894.
- Thin, *The Lancet* 1896, I, S. 550.
- *A note on surgeon-lieutenant-colonel Lawrie's address of the cause of malaria*. The Lancet 1896, Vol. I, S. 1414.
- *Pathologie of pernicious malarial fevers*. Royal med. association. The Lancet 1897, II, S. 1116.
- Thomas, *Brit. med. Journ.* 1884, I, 99.
- Thomopoulos, *La présence d'infusoires dans le sang des palustres*. Athènes 1894.
- Thompson, *American journ. of med. sciences* 1894.
- Thorel, *Notes médicales du voyage d'exploration du Mékong*. Th. d. P. 1870. Citirt nach Laveran.
- Thouvenet, *Considérations sur les fièvres intermittentes*. Th. d. Strasbourg 1827.
- Tizzoui, *Soc. méd. chir. di Bologna*. 1891, 26. April. Citirt nach Laveran.
- Tomaselli, *Sulla intossicazione chinica e l'infezione malarica*. Memoria letta all'Acc. Gioenia di sc. naturali in Catania, 1874, 15. März.
- *L'intossicazione chinica e l'infezione malarica*. 2-a memoria 1877, *ibid.*
- *Sulla intossicazione chinica*. Rivista clin. e terapeutica 1884.
- *Sulla intossicazione chinica*. Arch. italiano di clinica medica 1888.
- *Intossicazione chinica e febbre ittero ematurica da chinina*. Congresso di med. interna 1888.
- *Sulle febbri da infezione malarica*. S.-A. der Clinica Moderna. Florenz 1895.
- *La intossicazione chinica e l'infezione malarica*. Catania, Galatola, 1897.

- Tommasi-Crudeli, Rendiconti dei Lincei 1886—1887.
 — I boschi e la malaria romana. Roma 1886.
- Topi, Gazzetta degli ospedali 1897.
- Torres Homem, Étude comparative des caractères cliniques de la dothiënterie etc. Arch. d. m. nav. 31, 1879.
- Torti, Therapeutice specialis ad febres quasdam perniciosas. Editio quarta. Venetiis 1743.
- Torti e Angelini, Infezione malarica cronica coi sintomi della sclerosi a plache. Bull. della Soc. Lancisiana 1892.
- Traube u. Jochmann, Zur Theorie des Fiebers in Traube's Abhandlungen, 2. Bd., 1. Theil.
- Triantaphyllides, Pseudosclérose en plaque d'origine palustre. Arch. de neurologie, 26, 1893, S. 332.
 — Gazette hebdomad. méd. de la Russie mérid. 1894—1895. Ref. in Revue de méd. 1896, S. 873.
 — Vertige palustre. Bull. méd. 1896, Nr. 43.
- Triantafilidi, Diarrhé chronique d'origine palustre au Caucase. Gaz. hebdomad. de la Russie mérid. 1894, Nr. 24 u. 25. Ref. in Revue de méd. 1894, S. 1052.
- Trousseau, Clinique médicale. 7. édition, Tome III.
 — et Pidoux, citirt nach Laveran.
- Tsakyroglou, Deux cas de fièvre hémoglobinurique palustre. Gazette méd. d'Orient 1898.
- Tyson, Med. News (Philadelphia) 1883, 21. Juli. Citirt nach Corre.
- Ughetti, L'intossicazione chinica etc. Lo Sperimentale 1878, Nr. 6.
- Vallin, Union méd. 1874, S. 293.
 — Rec. d. mém. d. méd. mil. 30.
 — Bull. de l'Acad. d. méd. 35, 1896, S. 366.
- Valude, Sur un médicament nouveau etc. Bull. de l'Ac. d. méd., 3. Sér., 23, 1890, S. 241.
- Van Buren, Rapport à la Commission sanitaire des États-Unis. Citirt nach Laveran.
- Van den Korput, Journ. de médecine et de chir. de la Soc. d. sciences de Bruxelles 1886, 47, S. 330.
- Vanderbach, Essai sur quelques variétés de la fièvre intermittente perniciose etc. Th. de Strasbourg 1827.
- Van der Scheer, Ueber tropische Malaria. Virchow's Archiv 139, 1895.
- Van Eecke, Pathologisch-anatomische bevindingen bij drie gevallen van tropische perniciose malaria. Geneeskundig Tijdschrift voor Nederlandsch-Indie, Deel 34, afl. 4.
- Van Millingen, Centralbl. f. prakt. Augenheilkunde 1888, Jänner.
- Van Swieten, Comment. in Herm Boërhavii aphorism. etc. Lugd. Bat. 1745.
- Varro, De re rustica.
- Vaysse, Un cas de fièvre bilieuse hématurique observé à Mayotte. Arch. d. m. nav. 65, 1896, S. 234.
- Verdan, Considérations sur la fièvre intermittente à Ouargla. Arch. d. méd. et de pharm. mil. 5, 1883, S. 289.
- Verneuil, Du paludisme considéré du point de vue chirurgical. Revue de chirurgie 1881 u. 1882.
 — Divers cas d'affections chirurgicales chez des sujets paludo-diabetiques. Bull. de l'Ac. d. méd. 1881.
 — Contribution à l'histoire du paludisme congénital. Revue de méd. 2, 1882, S. 641.
- Vespa, Un caso di emiplegia consecutiva a febbre malarica grave. Bull. della Soc. Lancisiana 1896, Fasc. 2, S. 68.

- Vincent, La symptomatologie et la nature de la fièvre typho-palustre. Ref. in Bull. de l'Ac. d. méd. 34, 1895, S. 421.
- Contribution à l'étude du processus leucocytaire dans la malaria. Ann. d. l'inst. Pasteur 1897, Nr. 12.
- et Burot, Sur le paludisme à Madagascar. Ref. in Bull. de l'Ac. d. méd. 35, 1896, S. 382.
- Vincenzi, Un caso di febbre malarica. Bull. d. r. Acc. m. d. R. 1890—1891, S. 378.
- Sulle febbri malariche a lunghi intervalli. Arch. p. l. sc. med. 19, 1895, Nr. 14.
- Sull'intossicazione da chinina nei malarici. Arch. ital. di clin. med. 1897.
- Virchow, Cellularpathologie, 1858.
- Zur pathologischen Physiologie des Blutes. Virchow's Archiv 2, 1849.
- Voltolini, Monatsschr. f. Ohrenheilkunde 1878.
- Völcker, Vierteljahrschr. f. Dermatologie 1879. Citirt nach Laveran.
- W**acker, Inaug.-Dissert. München 1837.
- Waring, Madras Quarterly med. journ. 1860, S. 300. Citirt nach Roux.
- Weatherley, Med. Congress zu Calcutta 1894, December.
- Webb, Med.-News (Philadelphia) 1883, 1. Sept. Citirt nach Corre.
- Weber-Liel, Monatsschr. f. Ohrenheilkunde 1871.
- Weich, Die Malaria in ihren Beziehungen zum Gehörorgan. Inaug.-Dissert. Basel 1886.
- Wenmaring, Ueber die Sumpfwesselfieber. Wien 1846.
- Wenzel, Wechselfieber in ihren ursächlichen Beziehungen etc. Prag 1871.
- Prager Vierteljahrschr. 1870.
- Werlhof, Observationes de febris praecipue intermitt. etc. Hannover, Ed. 2, 1743.
- Werner, Beobachtungen über Malaria etc. Berlin 1887, bei Hirschwald.
- Wheaton, citirt nach Copeman.
- Wilckens, citirt nach Boinet et Salebert.
- Willebrand, Jod als Heilmittel gegen kaltes Fieber. Virchow's Archiv 47, 1869.
- William, Med. history of the expedition to the Niger. London 1893. Citirt nach Colin.
- Winfield, Blood examinations regarding the malarial origin of zoster. The New-York med. journal 1895.
- Woillez, Rapport sur les épidémies de 1873. Mém. de l'Ac. d. méd. 31.
- Wood, Medical Record 1887, S. 322. Citirt nach Roux.
- Woodward, Typho-malarial fever; is it a special type of fever? International exhibition of 1876. Philadelphia 1876.
- Wyman, Ligature de l'artère splénique pour une hypertrophie de la rate. Journ. of the Americ. med. Association 1889, S. 764.
- Y**ersin, Arch. d. m. nav. 1895.
- Z**akhariane, Contributions à l'étiologie de la malaria larvée. Journ. de méd. mil. russe 1895. Ref. in Revue de méd. 1896, S. 878.
- Zangri e Tomaselli, Alcune osservazioni sull'euchinina. La Riforma medica 1898.
- Zemanek, Das Wechselfieber in der Armee. Der Militärarzt 1890, S. 69.
- Ziemann, Ueber Blutparasiten bei heimischer und tropischer Malaria. Centralbl. f. Bakt., Parasit. u. Infect. 20, 1896.
- Zur Morphologie der Malariaparasiten. Centralbl. f. Bakt. 21, 1897, Nr. 17 u. 18.
- Die Malaria und andere Blutparasiten. Jena, Fischer, 1898.
- Zuber, Des collections purulents péripléuques. Rev. d. méd. 2, 1882, S. 928.

Sachregister.

- Abortus 292.
 Acclimatisation 113.
 Acidum tannicum 403.
 Aconitum 406.
 Acorus calamus 415.
 Aetiologie 17.
 Alaun 403.
 Algidität 196, 204, 208, 227.
 Alkohol 407.
 Alkoholismus 214.
 Alter 109.
 Amaurose 307.
 Amblyopie 307.
 Amphimerina 120.
 Amyloide Degeneration 317.
 Anämie, perniciöse, progressive 312, 408.
 Analgen 401.
 Anthrax 131.
 Antifebrin 402.
 Antipyrin 402.
 Aphasie 194, 297.
 Apoplexie rénale 226, 332.
 Armee, britisch-indische 368.
 — französische 368.
 — italienische 367.
 — österreich.-ungar. 13.
 — russische 367.
 Arsenige Säure 402.
 Ascites 270, 281.
 Asthma 272.
 Ataxie, acute 301.
 Athetose 297.
 Augen 305.
 Bacillen im Harn bei Schwarzwasserfieber 214.
 Bacillus Malariae 30.
 Berberinum sulfuricum 410.
 Beri-Beri und Malaria 324.
 Beschäftigung 109.
 Biliaris haemoglobinurica 212.
 — perniciosa 205.
 Biliosa remittens 164, 199, 205.
 Blackwater fever 212.
 Blasenlähmung 299.
 Bleivergiftung und Malaria 324.
 Blut 125, 312.
 — Gerinnungsproducte desselben 87.
 — -Befunde, negative 91.
 — -Körperchen, Veränderungen der rothen unter dem Einfluss der Parasiten 46
 — -Egel, Verhalten der Parasiten im 92.
 — -Plättchen 87, 225.
 — -Serum 226, 316.
 Boden 25.
 — -Cultur 414.
 — Geologische Beschaffenheit des 26.
 — Gestaltung des 26.
 — Porosität des 26.
 Boudin'sche Cur 402.
 Brackwasser 24.
 Bronchitis 136, 240, 258, 271.
 Bulbärsymptome 195, 300.
 Burning of feet 303.
 Calaya 403.
 Canalisation 413
 Centralnervensystem, diffuse Erkrankungen des 300.
 — Herderkrankungen des 296.
 Chinaethylin 400.
 Chinarinde 376.
 Chinidin 400.
 Chinin 378.
 — Ersatzmittel des 399.
 — Hämoglobinurie durch 218, 313.
 — Nebenwirkungen des 396.
 — Präparate des 383.
 — -Vergiftung 398.
 — Wirkungsweise des 379.
 Chinioidin 400.
 Chinopropylin 400.
 Chloranämie 125.
 Cholera und Malaria 204.
 Chorea 297.
 Chronische Malariainfectio 253.
 Cinchonidin 400.
 Cinchonin 400.
 Circulationsapparat 136, 293.
 Cochinchinadiarrhée 281.
 Colique sèche 229, 266, 324.
 Colmata 414.
 Comitatae 172.
 Complicationen 271.
 Conjunctivitis 305.
 Continuitas benigna 120.
 Convulsionen (s. auch motorische Reizerscheinungen) 191.
 Corps en croissant 42.
 Cuprein 400.
 Cytozoën 36.
 Dammbauten 413.
 Darm 136, 198, 280, 332.
 Darmblutung 281.
 — durch Chinin 397.
 Delirium (s. auch Psychosen) 190.

- Detritus 26.
 Diabetes insipidus 132, 318.
 — mellitus 317.
 Diagnose 358.
 Dinitrobenzolvergiftung 89.
 Drainage 413.
 Dyschromatopsie 306.
 Dysenterie und Malaria 323.
 Eitercocciinfectionen und Malaria 323.
 Elevation des Bodens 27.
 Endarteriitis obliterans 311.
 Endocarditis 293.
 Epidemien 115.
 Epilepsie 192.
 Erdarbeiten 25, 412, 417.
 Erdbeben 26.
 Erysipel 131.
 Erythema nodosum 131, 244.
 Eucalyptus 415.
 Euchinin 400.
 Exantheme 130, 240, 244, 309.
 Experimentelle Malaria 48.
 Färbungsmethoden 33.
 Febris dissecta 122.
 — erratica 4.
 — gastro-biliaris 164.
 — secundaria post malariana 349.
 Feuchtigkeit der Luft und des Bodens 21.
 Fieber 117.
 — -Curve 123.
 — gemischte 152.
 — -Kuchen 125, 286.
 Fiebertypus 118.
 — langintervallärer 250.
 — und Parasitenspecies 47.
 — -Paroxysmus 121.
 — Verschiedenheit nach Oertlichkeit 53.
 — Wechsel desselben 350.
 Fièvre bilieuse hémoglobinnurique 212.
 Filao 415.
 Filariose 292.
 Fliegen, Verhalten der Parasiten in 92.
 Folgezustände 271.
 Gallenfieber 212.
 Gangrän 131, 310.
 Gefäße 293.
 Gehirn, Herderkrankungen 296.
 Geisselfäden 39.
 — ihre Bedeutung 40.
 Gelenke 311.
 Genitalien 291.
 Geruch 309.
 Geschlecht 109.
 Geschmack 309.
 Globuli rossi ottonati 47.
 Glykosurie 133.
 Grenzen der Malaria 18.
 Haemamoeba 56.
 Haematozoonfalciparum 58.
 Hämatoxylin 34.
 Hämoglobinurie, postmalarische 312.
 Hämoparasiten der Thiere 31.
 Haemorrhagia cerebri 295.
 Hämorrhagische Diathese 208, 227, 264, 312.
 Halbmonde, ihre Bedeutung 72.
 — ihre Genese 44.
 — ihre Morphologie 42.
 Harn 131, 220.
 Haut (s. auch Exantheme) 130.
 Helianthus 403, 415.
 Hemeralopie 307.
 Hemiopie 306.
 Hemiplegie 194.
 Hemitritaeus 5, 120, 158.
 Heredität 107.
 Herpes 130.
 — zoster 131, 241.
 Herpesbläscheninhalt, Contagiosität des 103.
 Herz 293.
 Herzhypertrophie 257.
 Historisches 3.
 Höhenorte 27.
 Hydrokele 292.
 Hydrotherapie 404, 409.
 Hyperalgesie 130.
 Hysterie 194, 303.
 Jahreszeiten 19.
 Icterus 131, 221, 282, 355.
 Immunisirungsversuche 421.
 Immunität, erworbene 113.
 Incubation, natürliche 103.
 — der exp. Malaria 105.
 Infection, ihr Weg 93, 422
 Insolation 189.
 Jodjodkalium 403, 410.
 Iritis 305.
 Isotonie des Blutes 316.
 Jugendform der Parasiten 37.
 Jungle fever 164, 205.
 Kachexie 259.
 — acute 262, 269.
 — chronische 269.
 Keratitis 305.
 Kinkélibah 407.
 Klimatische Bedingungen der Malaria 17.
 Knochenkrankungen 311.
 Knochenmark 329, 333, 339.
 Knochenschmerz 125.
 Kochsalzinfusion, subcutane 407.
 Kohlenoxydsulfidvergiftung 88.
 Koma 186.
 — bei Tertianinfection 188.
 Lähmungen 193, 240, 296, 353.
 Larvirte Fieber 236.
 Laverania 45, 56.
 Lebererkrankungen 281.
 Leukämie 312.
 Leukocyten 86, 127.
 Leukocytose 128, 225.
 — bei Kachexie 263.
 Leukocytozoen 47.
 Lufttheorie 95.
 Luftuntersuchungen 98.
 Lungenemphysem 273.
 Lymphdrüsen 311, 329.
 Magen 136.
 Magendarmkatarrh 240.
 Malaria bei Greisen 247.
 — bei Kindern 242.
 Massage 409.

- Prognose 366.
 Prophylaxe 411.
 Pseudocysten 47.
 Psychosen 304.
 Pulscurven 137.
 Purpura 131.
 Quartana 20, 143.
 Quartanparasit 57.
 Quecksilber 214.
 Quotidianfieber 157.
 Quotidianparasit, pigmentirter 68.
 — unpigmentirter 73.
 Rasse und Malaria 111.
 Rassendisposit. für Schwarzwasserfieber 219.
 Raynaud'sche Krankheit 301.
 Recidiv 248.
 Regenfälle 21.
 Reinfektion 248.
 Remittent fever 205.
 Respirationsorgane 136, 271.
 Respiratoren 420.
 Restkörper 39.
 Retina 307, 335.
 Retinochorioiditis 306.
 Réunion 10.
 Rochefort 10.
 Roseola 131.
 Rückenmark 298.
 Rückfalltyphus 101.
 Sanatorien 419.
 Scarlatina und Malaria 323.
 Scheintod 200.
 Schiffsinfectionen 25, 26.
 Schlafen auf Malariaboden 98, 100.
 Schwangerschaft und Malaria 292.
 Schwarzwasserfieber 212.
 — Behandlung des 391.
 Schwefelkohlenstoffvergiftung 88.
 Schweflige Säure 403.
 Schweiß, dessen Contagiosität 103.
 Schwindel 240, 303.
 Scotom 307.
 Secretionsanomalien 302.
 Semitertiana 120.
 Sensorium 186.
 Septana 250.
 Singultus 200, 207, 223.
 Skleritis 305.
 Sklerosis multiplex 300.
 Skorbut und Malaria 323.
 Soldaten, Malaria bei 109, 367.
 Solitariae 172.
 Sommer-Herbstfieber 153.
 Sopor 187.
 Spinngewebe 403.
 Splenectomie 410.
 Splenopexis 410.
 Spontanheilung 370.
 Stechapfelformen 85.
 Strychnin 403.
 Subcontinua pneumoniae 234.
 — typhosa 173.
 Sublimat 403.
 Sümpfe 24.
 — Trockenlegung der 414.
 Sumpffieber 24.
 Symptomatisches Fieber 266.
 Syphilis 214.
 — und Malaria 324.
 Syzygien 45.
 Tellurische Bedingungen der Malaria 17.
 Tenesmus ad matulam 223.
 Tertiana 147.
 — maligna 158.
 — anteponeus, Parasiten bei 67.
 Tertianinfection mit Koma 188.
 Tertianparasit 61.
 — maligner 75.
 Tetanie 297, 301.
 Tetanus 192.
 Tetartophya 120.
 Texasfieber 101.
 Therapie 373.
 Therapie vor Einführung der Chinarinde 375, 403.
 Therapie der chronischen Malaria und Kachexie 408.
 — specielle 389.
 — symptomatische 405.
 Thau 22.
 Thrombosen 264, 294.
 Tinctura Eucalypti globuli 403.
 — Warburgi 406.
 Transfusion 407.
 Tremor 193, 297.
 Triukwasser 28, 415.
 Tritaeophya 120.
 Tsetsekrankheit 101.
 Tuberculose 279.
 Typhus und Malaria 319.
 — recurrens und Malaria 323.
 Typus-Diagnose 89.
 — inversus 122.
 Typuswechsel 119.
 Uebertragung der Malaria durch Impfung 102.
 — durch Menschen 101.
 — durch die Milch 109.
 — durch Mosquitos 422.
 — in utero 107.
 — vom Vater 109.
 Ueberschwemmungen 23.
 Untersuchungsmethoden 31.
 Urämie 229.
 Urticaria 130.
 Vacuolen 39, 85.
 Variola und Malaria 323.
 Verbreitung 9.
 Wärme 18.
 Wandermilz 286.
 Wassertheorie 93.
 Wechselfieber 142.
 Wind, Uebertragung durch den 24, 96.
 Winterendemien 21.
 Wohnungsmalaria 26.
 Zellfleisch 280.
 Zellparasiten 36.
 Züchtungsversuche 91.

Erklärung der Abbildungen.

Tafel I.

Parasiten der ersten Gruppe.

- Fig. A. 1—22. Entwicklungsformen des Quartanparasiten.
23. Seltene Sporulationsform (nach Canalis).
„ B. Schema der Sporulation des Quartanparasiten nach Golgi.
„ C. Melanifere Leukocyten.
„ D. Gestaltverändernde Vacuolen der rothen Blutkörperchen.

Tafel II.

Parasiten der ersten Gruppe.

- Fig. A. 1—22. Entwicklungsformen des gewöhnlichen Tertianparasiten (17 und 18 nach Thayer und Hewetson).
23—29. Hydropische, degenerirte, zerfallene Körper.
„ B. Schema der Sporulation des Tertianparasiten nach Golgi.

Tafel III.

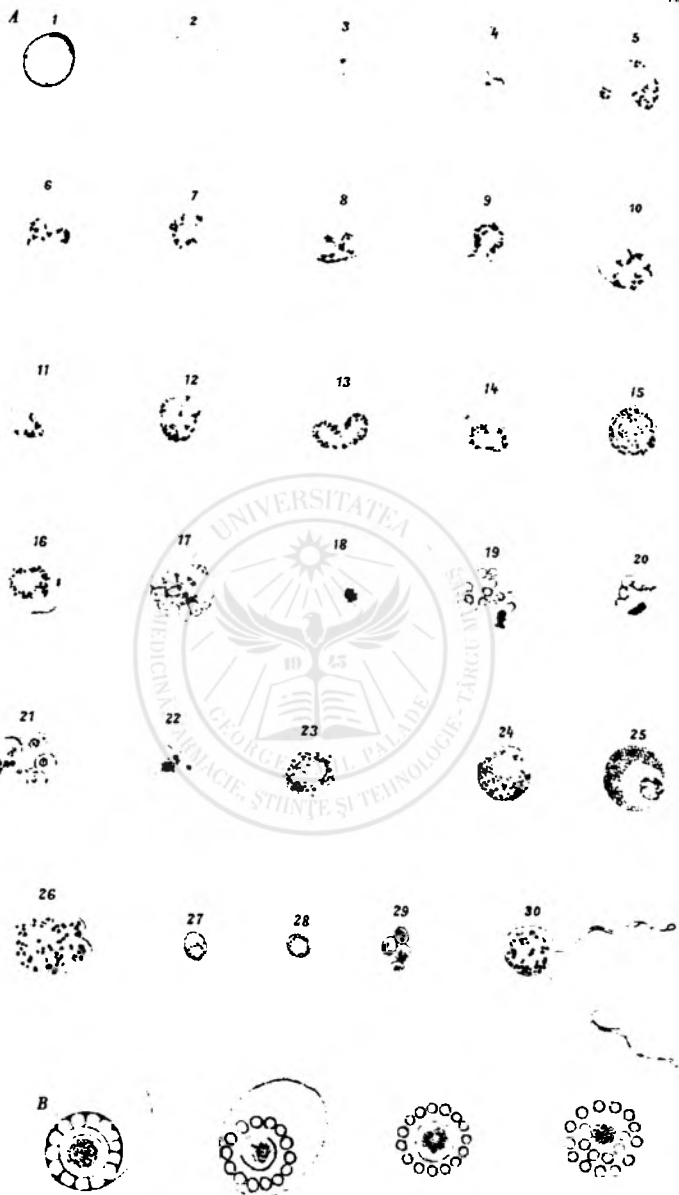
Parasiten der zweiten Gruppe.

- Fig. A. 1—6. Pigmentirter Quotidianparasit.
„ B. 7—13. Unpigmentirter Quotidianparasit.
„ C. 14—19. Maligner Tertianparasit.
„ D. 20. Messingkörperchen.
21—37. Körper der Halbmondreihe.
24—26. Verschmelzen zweier amöboider Parasiten (Copulation).
27. Syzygie.
38—40. Gefärbte Halbmonde (Färbungsverfahren von Romanowsky).
41—58. Gefärbte Parasiten der zweiten Gruppe.
49—57. Entstehung der Halbmonde (Syzygien) (Färbung nach Pikriensäurefixation mit Hämatoxylin).

Tafel IV.

- Fig. A. 1—32. Gewöhnlicher Tertianparasit. Structurfärbung nach Mannaberg (Pikrinsäure, Hämatoxylin).
„ B. Chininformen.
„ C. 38. Gehirncapillare mit pigmentirten Parasiten der zweiten Gruppe (nach einem Präparate von Prof. Celli).
39. Gehirncapillaren mit unpigmentirten sporulirenden Parasiten der zweiten Gruppe (nach einem Präparate von Prof. Celli).





J. Mannaberg Die Malariaerkrankungen

